

# Vztah mezi parametry transkraniální dopplerometrie a tkáňovou oxymetrií u pacientů s těžkým subarachnoidálním krvácením

## Correlation between Brain Tissue Oxygen Monitoring Parameters and Transcranial Dopplerometry in Patients with Severe Subarachnoid Hemorrhage

### Souhrn

**Cíl:** Cílem práce bylo zjistit, zda existuje korelace mezi hodnotami PbtO<sub>2</sub> a parametry transkraniální dopplerometrie (TCD) u pacientů s těžkým subarachnoidálním krvácením (SAK). **Soubor a metodika:** Do souboru byli zařazeni pacienti s těžkým subarachnoidálním krvácením na podkladě ruptury aneuryzmatu mozkové tepny, kteří byli v klinickém stavu Hunt Hess 4 (HH4, sopor) a Hunt Hess 5 (HH5, kóma). U pacientů byl kromě standardních medicínských postupů, které zahrnují i TCD, prováděn monitoring oxygenace mozkové tkáně (partial pressure of oxygen in brain tissue – PbtO<sub>2</sub>, systém Licox). Hodnocena byla korelace mezi PbtO<sub>2</sub> a parametry TCD. **Výsledky:** Celkem jsme do souboru zařadili 27 pacientů, pět pacientů bylo následně vyřazeno pro špatnou pozici nebo předčasnou malfunkci PbtO<sub>2</sub> čidla. U zkoumaného souboru korelovaly hodnoty PbtO<sub>2</sub> s pulzatilním a rezistentním indexem v intervalech ± 10 min (PI:  $r = -0,4077$ ,  $p = 0,0074$ ; RI:  $r = -0,4055$ ,  $p = 0,0077$ ) a ± 60 min (PI:  $r = -0,4145$ ,  $p = 0,0064$ ; RI:  $r = -0,4089$ ,  $p = 0,007$ ), přičemž výchozí bod hodnocení odpovídal vyšetření TCD. U zkoumaného souboru nebyla signifikantní korelace mezi PbtO<sub>2</sub> a rychlostmi toků na zkoumaných cévách. **Závěr:** PbtO<sub>2</sub> monitoring poskytuje informace o stavu oxygenace mozkové tkáně a její mikrovaskulatury. Nicméně neexistuje jednoduchá souvislost mezi hodnotami PbtO<sub>2</sub> a rychlostmi toků na magistralních cévách, které charakterizují cévní vazospazmy. Protože neznáme vztah mezi rychlostmi toků na magistralních cévách a hodnotami PbtO<sub>2</sub>, jeví se v klinické praxi u pacientů s těžkým SAK vhodné paralelní užití TCD i PbtO<sub>2</sub> monitoringu.

Práce byla sponzorována grantem IG MZ ČR č. NT 11092-4.

Autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádné komerční zájmy. The authors declare they have no potential conflicts of interest concerning drugs, products, or services used in the study.

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zasílané do biomedicínských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

**K. Ďuriš<sup>1,2</sup>, E. Neuman<sup>1</sup>, A. Mrlian<sup>1</sup>, V. Vybihal<sup>1</sup>, V. Juráň<sup>1</sup>, M. Kýr<sup>3</sup>, M. Smrčka<sup>1</sup>**

<sup>1</sup> Neurochirurgická klinika LF MU a FN Brno

<sup>2</sup> Ústav patologické fyziologie LF MU, Brno

<sup>3</sup> Klinika dětské onkologie LF MU a FN Brno



**MUDr. Kamil Ďuriš, Ph.D.**  
Neurochirurgická klinika  
LF MU a FN Brno  
Jihlavská 20  
625 00 Brno  
e-mail: kduris@med.muni.cz

Přijato k recenzi: 13. 9. 2013

Přijato do tisku: 26. 11. 2013

### Klíčová slova

subarachnoidální krvácení – transkraniální dopplerometrie – cerebrální vazospazmy

### Key words

subarachnoid hemorrhage – transcranial Doppler sonography – cerebral vasospasm

## Abstract

**Objectives:** The aim of this study was to evaluate correlation between brain tissue oxygen level and transcranial dopplerometry (TCD) parameters in patients with severe subarachnoid hemorrhage (SAH). **Patients and methods:** Patients with subarachnoid hemorrhage from a rupture of cerebral vessel aneurysm and clinical status within the Hunt-Hess scale grade 4 (sopor) or 5 (coma) were enrolled into the study. Brain tissue oxygen monitoring (PbtO<sub>2</sub>, Licox system) was performed in addition to the standard ICU monitoring that includes TCD. The correlation between TCD and PbtO<sub>2</sub> parameters was evaluated. **Results:** We enrolled a total of 27 patients, five patients were subsequently excluded for malposition or malfunction of the PbtO<sub>2</sub> probe. There was a significant correlation between PbtO<sub>2</sub> and both pulsatility index and resistivity index in  $\pm 10$  minute (PI:  $r = -0.4077$ ,  $p = 0.0074$ ; RI:  $r = -0.4055$ ,  $p = 0.0077$ ) and  $\pm 60$  minute intervals (PI:  $r = -0.4145$ ,  $p = 0.0064$ ; RI:  $r = -0.4089$ ,  $p = 0.007$ ) with a node point corresponding to TCD measurement. There was no significant correlation between PbtO<sub>2</sub> and any of the velocity parameters. **Conclusion:** PbtO<sub>2</sub> monitoring provides information on brain tissue oxygenation and its microvasculature. However, there is no direct link between PbtO<sub>2</sub> values and TCD velocities, the main characteristics of cerebral vasospasm. While we do not know the dynamics between velocities of the main cerebral vessels and PbtO<sub>2</sub>, the use of both PbtO<sub>2</sub> monitoring and TCD seems to be appropriate for follow up of patients with severe SAH in clinical setting.

## Úvod

Subarachnoidální krvácení (SAK) je závažná patologie, která ročně postihuje asi 10/100 000 obyvatel a která je spojena až s 50% mortalitou [1]. Nejčastěji je příčinou SAK ruptura aneuryzmatu mozkové tepny, jež odpovídá za cca 85 % případů [2]. Zásadní léčebný postup je ošetření aneuryzmatu (operačně nebo endovaskulárně) mající za cíl předejít opakovanému prasknutí aneuryzmatu, které je spojeno s úmrtností až 80 % [2]. Vedle opakovaného krvácení jsou nejzávažnější komplikací SAK cévní vazospazmy vedoucí k ischemizaci mozkové tkáně. Vazospazmy typicky vznikají mezi 4. a 14. dnem po atace krvácení, postihují asi 30 % pacientů a jsou zatíženy až 30% mortalitou [3–5]. Přesná příčina vzniku vazospasmů není známa, ale byla popsána celá řada faktorů, které se na jejich vzniku podílejí. Mezi nejdůležitější patří porucha kontraktility cév, dysfunkce endotelu, toxicita rozpadových produktů hemoglobinu a zánět [6,7]. V léčbě vazospasmů se používá HHH terapie (hypertenze, hemodiluce, hypervolemie), nimodipin a magnezium, avšak léčba vazospasmů je i dnes problematická a není dostatečně účinná [8]. Proto jsou vazospazmy předmětem intenzivního studia v experimentální i klinické rovině. Vedle objasnění patofyziologie jsou důležitým cílem výzkumu možnosti časné detekce vzniku vazospasmů.

Zlatým standardem v diagnostice vazospasmů je digitální subtrakční angiografie (DSA), která však není vhodná k monitoringu pacientů z důvodu inva-

zivity a radiační zátěže [9]. K diagnostice a sledování vazospasmů se u pacientů po SAK v klinické praxi nejčastěji užívá transkraniální dopplerometrie (TCD). Ta není v diagnostice vazospasmů tak přesná jako DSA, je to však neinvazivní metoda umožňující relativně rychlé vyšetření u lůžka pacienta [9,10]. TCD zatím rutinně neumožňuje kontinuální monitorování, metoda je velmi závislá na vyšetřujícím lékaři, někteří pacienti jsou obtížně vyšetřitelní, a proto jsou zkoumány další metody sloužící k časné detekci vazospasmů [11]. Jednou z nadějných metod je tkáňová oxymetrie, která nalézá své uplatnění nejen u pacientů po SAK [12–14].

Cílem naší práce bylo zjistit, zda existuje korelace mezi hodnotami PbtO<sub>2</sub> a parametry TCD u pacientů s těžkým subarachnoidálním krvácením.

## Soubor a metodika

Projekt i všechny postupy byly schváleny etickou komisí FN Brno. Do souboru byli zařazeni pacienti s těžkým subarachnoidálním krvácením na podkladě ruptury aneuryzmatu mozkové tepny, kteří byli v klinickém stavu HH4 (sopor) a HH5 (kóma). Všechny léčebné postupy včetně ošetření aneuryzmatu, péče na jednotce intenzivní péče i vyšetření pomocí TCD probíhaly obvyklým způsobem. Obecným cílem léčby bylo ošetřit aneuryzma co nejdříve a dále udržovat systolický tlak minimálně na 140 torrů u pacientů bez vazospasmů a minimálně na 180 torrů u pacientů s vazospazmy. Léčba však byla v jednotlivých případech individualizována s ohledem na věk, celkový

stav pacienta s důrazem na kardiovaskulární onemocnění. U pacientů zařazených do studie byl navíc prováděn monitoring PbtO<sub>2</sub> (systém Licox). Čidlo bylo zavedeno čtvrtý den po SAK a kontinuální monitorování probíhalo tak, aby bylo pokryto období nejvyššího rizika vzniku vazospasmů. Monitoring byl ukončen v optimálním případě po 10 dnech od zavedení čidla nebo dříve v případě, že čidlo přestalo měřit (záporné nebo nulové hodnoty po dobu několika hodin). Monitorovanou oblastí bylo povodí arteria cerebri media ipsilaterálně k lokalizaci aneuryzmatu. V případě středočárových aneuryzmat bylo nejprve zhodnoceno, zda lze identifikovat dominantní cévu zásobující aneuryzma (např. dominantní ACA zásobující AcoA). Bylo-li možné určit dominantní cévu, bylo čidlo zavedeno ipsilaterálně. Pakliže dominantní cévu nebylo možné určit, bylo čidlo zavedeno do nedominantní hemisféry.

Parametry PbtO<sub>2</sub> byly hodnoceny jednak z celého období monitoringu (v dalším textu označován jako PbtO<sub>2</sub> monitoring) a jednak z omezených časových úseků  $\pm 10$  min a  $\pm 60$  min v návaznosti na TCD vyšetření (v dalším textu označován jako korelace PbtO<sub>2</sub> k TCD).

Hodnoty PbtO<sub>2</sub> monitorování byly hodnoceny v souvislosti s následujícími klinickými parametry: klinický stav při přijetí (Hunt Hess skóre, dále jen HH), rozsah hematomu dle vstupního CT (Fischer skóre, dále jen Fischer) a výsledný stav pacienta (Glasgow Outcome Scale, dále GOS). Hodnoty PbtO<sub>2</sub> byly pro každého pacienta zprůměrovány a průměrné hodnoty byly použity k další analýze. Ke statistickému

**Tab. 1. Parametry GOS v souvislosti s přítomností vazospazmů. Je patrná tendence k vyššímu výskytu vazospazmů u pacientů s horším výsledným stavem, avšak k validnímu statistickému zpracování dat není dostatečný počet pacientů.**

GOS	Vazospazmy ano	Vazospazmy ne
1 (smrt)	6	2
2 + 3 (stav neuspokojivý)	6	5
4 + 5 (stav uspokojivý)	1	2

zpracování dat byl použit Studentův t-test a one-way ANOVA.

Hodnocení korelace PbtO<sub>2</sub> ve vztahu k TCD probíhalo ze záznamů odpovídajícím intervalům ± 10 min a ± 60 min, přičemž za uzlový bod bylo považováno vyšetření TCD. Průměrné hodnoty PbtO<sub>2</sub> za daný časový interval byly korelovány s následujícími parametry TCD: maximální systolická rychlost toku (Peak Systolic Velocity, PSV), rychlost toku na konci diastoly (End Diastolic Velocity, EDV), střední průtoková rychlost (mean Velocity, Vmean), index pulzatility (Pulsatility Index, PI), index rezistence (Resistivity Index, RI). Korelace výše uvedených parametrů byla popsána pomocí Pearsonova korelačního koeficientu. Za hladinu významnosti byla považována hodnota  $\alpha = 0,05$ .

### Výsledky

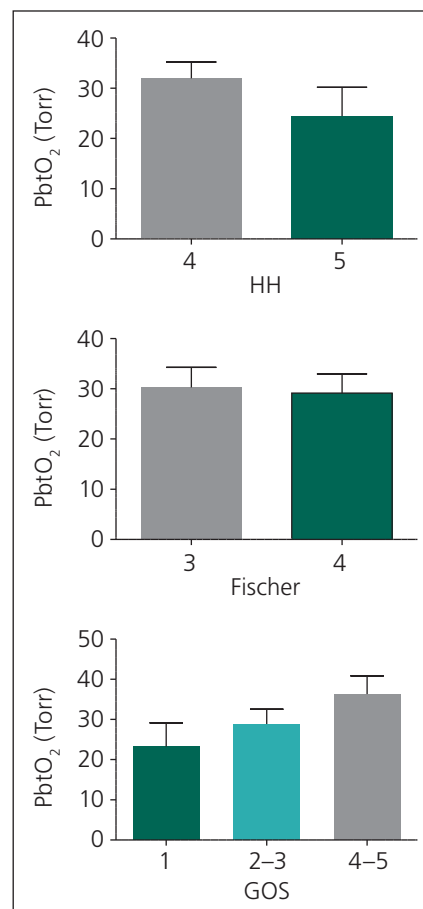
#### Charakteristika souboru

Celkem bylo do souboru zařazeno 27 pacientů. Pět pacientů bylo následně vyřazeno. Důvodem k vyřazení byla poloha čidla v subdurálním prostoru (dva pacienti) nebo předčasná malfunkce čidla (tři pacienti). Z hodnoceného souboru 22 pacientů bylo 17 žen a pět mužů, přičemž průměrný věk souboru činil 53,3 let (minimum 28, maximum 70). Charakteristika souboru dle klinického stavu při přijetí: 15 pacientů bylo v klinickém stavu HH4 (sopor), v klinickém stavu HH5 (kóma) bylo sedm pacientů.

Charakteristika souboru dle tíže krvácení: u šesti pacientů odpovídal CT nález stupni Fischer 3 (šířka hematomu nad 1 mm), u 16 pacientů byl nález odpovídající stupni Fischer 4 (hemocefalus). Charakteristika souboru dle lokalizace aneuryzmatu: aneuryzma bylo lokalizováno na ACM v 12 případech, u šesti pacientů bylo aneuryzma na AcoA a na AcoP bylo aneuryzma lokalizováno u čtyř pacientů. Operováno bylo u 14 pacientů, zatímco coiling byl použit u osmi pacientů. Charakteristika souboru dle výsledného stavu: GOS 4 a 5 (dobrý výsledný stav) – tři pacienti, GOS 3 a 2 (neuspokojivý výsledný stav) – 11 pacientů, GOS 1 (smrt) – osm pacientů. Tab. 1 uvádí parametry GOS v souvislosti s přítomností vazospazmů. Za kritérium vazospazmů byla považována hodnota Vmean nad 120 cm/s na arteria cerebri media a hodnota nad 90 cm/s na arteria cerebri anterior [15]. Z tabulky je patrná tendence k vyššímu výskytu vazospazmů u pacientů s horším výsledným stavem, avšak k validnímu statistickému zpracování dat jsme neměli k dispozici dostatečný počet pacientů. Následující statistické analýzy byly provedeny za použití parametrických statistických metod vzhledem k přibližně normálnímu rozložení dat (zjištěno na základě grafické analýzy).

#### PbtO<sub>2</sub> monitoring

Průměrná délka monitoringu PbtO<sub>2</sub> činila u zkoumaného souboru 7,59 dní, přičemž



**Obr. 1. Parametry PbtO<sub>2</sub> monitoringu v závislosti na HH, Fischer a GOS.**

Je patrná tendence k vyšším hladinám PbtO<sub>2</sub> u pacientů v lepším klinickém stavu při přijetí (HH4), u pacientů s lepším výsledným stavem (GOS 4–5), avšak rozdíl není statisticky významný. Není patrná žádná tendence k rozdílu v hodnotách PbtO<sub>2</sub> u skupin dělených dle tíže krvácení (Fischer). Data jsou vyjádřena jako průměr (m) a standardní chyba průměru (SEM).

nejkratší záznam trval 4,60 dne a nejdelší 10 dní. K hodnocení bylo použito celkem 22 záznamů. Parametry PbtO<sub>2</sub> monitoringu v závislosti na HH, Fischer a GOS uvádí obr. 1. U zkoumaného souboru

**Tab. 2. Charakteristiky hodnot PbtO<sub>2</sub> v intervalech ± 10min a ± 60min u souboru jako celku a dále u skupin pacientů s a bez vazospazmů. Rozdíly mezi hodnotami PbtO<sub>2</sub> u skupin s vazospazmy a bez vazospazmů nejsou statisticky významné ani v jednom z intervalů. Data jsou vyjádřena jako průměr (m) a standardní chyba průměru (SEM).**

Interval	Skupina	± 10 min			± 60 min		
		Celek	Vazospazmy ano	Vazospazmy ne	Celek	Vazospazmy ano	Vazospazmy ne
	m	31,82	32,56	31,51	32,76	32,65	32,84
	SEM	2,85	4,84	3,07	2,71	4,50	3,45

Tab. 3. Výsledky korelační analýzy mezi PbtO<sub>2</sub> a parametry TCD pro intervaly ± 10 min a ± 60 min. Signifikantní je korelace PbtO<sub>2</sub> s PI a RI v obou časových intervalech. U ostatních parametrů TCD (PSV, EDV, Vmean) korelace signifikantní není ani v jednom časovém intervalu.

		PSV	EDV	Vmean	PI	RI
± 10 min	Pearson r	0,1119	0,2355	0,2056	-0,4077	-0,4055
	p	0,4804	0,1333	0,1915	0,0074	0,0077
± 60 min	Pearson r	0,06897	0,2056	0,1756	-0,4145	-0,4089
	p	0,6643	0,1914	0,2661	0,0064	0,0072

je patrná tendence k vyšším hladinám PbtO<sub>2</sub> u pacientů v lepším klinickém stavu při přijetí (31,99 torru u skupiny HH4 vs 24,44 torru u skupiny HH5), u pacientů s lepším výsledným stavem (36,31 torru pro skupinu GOS 4 + 5; 28,85 torru pro GOS 3 + 2 a 23,27 pro skupinu GOS 1), avšak rozdíl není statisticky významný (p = NS pro všechny výše uvedené skupiny). U skupin dělených dle tíže krvácení není patrná žádná tendence k rozdílu v hodnotách PbtO<sub>2</sub> (p = NS).

### Korelace PbtO<sub>2</sub> a TCD

Hodnocení bylo provedeno z hodnot PbtO<sub>2</sub> v intervalu ± 10 a ± 60 min v návaznosti na vyšetření TCD. K hodnocení bylo použito celkem 42 záznamů od 22 pacientů. Tab. 2 ukazuje charakteristiky hodnot PbtO<sub>2</sub> intervalů ± 10 min a ± 60 min u souboru jako celku a dále u skupin pacientů s a bez vazospazmů. Za kritérium vazospazmů byla považována hodnota Vmean nad 120 cm/s na ipsilaterální arteria cerebri media. Rozdíly mezi hodnotami PbtO<sub>2</sub> u skupin s vazospazmy a bez vazospazmů nejsou statisticky významné ani v jednom z výše uvedených intervalů (p = NS). Tab. 3 a obr. 2 ukazují výsledky korelační analýzy mezi jednotlivými parametry TCD a průměrnými hodnotami PbtO<sub>2</sub> v daných časových intervalech. U zkoumaného souboru byla signifikantní korelace mezi PbtO<sub>2</sub> a PI v intervalu ± 10 min (r = -0,4077, p = 0,0074) i v intervalu ± 60 min (r = -0,4145, p = 0,0064). Dále byla u zkoumaného souboru signifikantní korelace mezi hodnotami PbtO<sub>2</sub> a RI v intervalu ± 10 min (r = -0,4055, p = 0,0077) i v intervalu ± 60 min (r = -0,4089, p = 0,0072). U ostatních parametrů TCD (PSV, EDV, Vmean) korelace u zkoumaného souboru signifikantní nebyla ani v jednom časovém intervalu (p = NS, pro všechny uvedené parametry).

### Diskuze

Cílem této práce bylo zjistit, zda existuje korelace mezi hodnotami PbtO<sub>2</sub> a parametry TCD u pacientů s těžkým subarachnoidálním krvácením z ruptury aneuryzmatu mozkové tepny.

Tkáňová oxymetrie slouží ke kontinuálnímu měření parciálního tlaku kyslíku v tkáni (PbtO<sub>2</sub>). Jedná se o invazivní metodu umožňující lokální měření PbtO<sub>2</sub>. Systém Licox, který používáme na naší klinice, funguje na principu polarografie a umožňuje měřit hodnoty PbtO<sub>2</sub> z plochy o rozměrech 7,5–15 mm<sup>2</sup> [16]. Klinicky významné vazospazmy jsou spojeny s ischemizací mozkové tkáně [17], a proto se tkáňová oxymetrie jeví jako vhodný nástroj k časné detekci následků vazospazmů. Problém však spočívá v tom, že dosud nebyly definitivně stanoveny meze fyziologických hodnot PbtO<sub>2</sub>. Například studie, kterou uveřejnili Jödicke, Hübner a Böcker uvádí jako dolní mez normy 19,5 torru [18], Meixensbergerova studie uvádí jako fyziologické hodnoty 48 torrů [19]. Za mez signalizující ischemii jsou však všeobecně považovány hodnoty 15–20 torrů, přičemž důležitá je doba, po kterou je mozek kritickým hodnotám vystaven [20,21]. U pacientů po kraniocerebrálním poranění bylo prokázáno, že s rostoucí dobou poklesu PbtO<sub>2</sub> pod 15 torrů roste pravděpodobnost úmrtí [20]. U pacientů, kteří zemřeli následkem SAK, byl ve srovnání s přeživšími pacienty popsán vyšší výskyt středních hodnot PbtO<sub>2</sub> pod 10 torrů [22]. Další studie prokázala, že dlouhodobý pokles PbtO<sub>2</sub> pod 20 torrů je asociovan s horším výsledným stavem [21]. Souvislost mezi parametry TCD a hodnotami PbtO<sub>2</sub> však zatím popsána nebyla.

Monitorovanou oblastí bylo ve všech případech povodí ACM, neboť zavést čidlo do tohoto povodí je možné s vyso-

kou mírou jistoty, což neplatí pro zavádění čidla do povodí ACA a monitoring v povodí ACP se na našem pracovišti neprovádí často. Znalost povodí monitoringu byla důležitá, protože hodnocení bylo provedeno na základě párování záznamů pořízených pomocí TCD a systému Licox. Z hlediska hodnocení praktického využití metody bylo tedy nejlepší provádket monitoring v povodí ACM, i když bylo aneuryzma lokalizováno v jiném povodí.

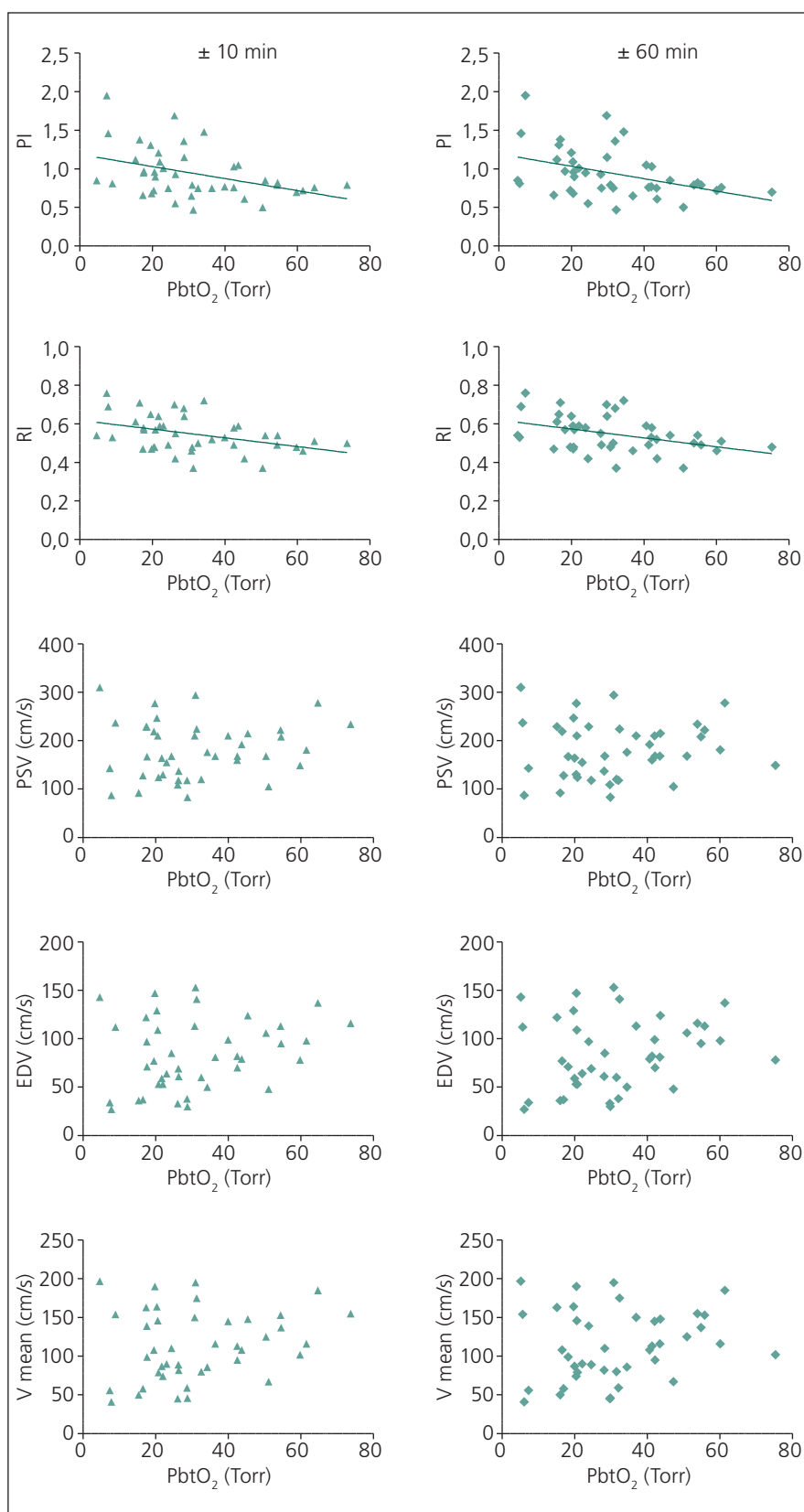
U námi zkoumaného souboru se u PbtO<sub>2</sub> monitoringu průměrné hodnoty pohybovaly nad 20 torrů. To si vysvětlujeme tím, že monitoring byl zahájen poměrně časně po SAK (4. den), tedy v době, kdy ještě vazospazmy u většiny pacientů nejsou vyvinuty a dá se předpokládat, že hodnoty PbtO<sub>2</sub> budou v tomto období vyšší než v období, kdy jsou již vazospazmy plně vyvinuty. Monitoring trval nejdéle po dobu 10 dní, potom bylo čidlo zrušeno, aby bylo minimalizováno riziko infekčních komplikací. Takový postup je považován za bezpečný a je spojen s minimálním rizikem pro pacienta [23]. Období monitoringu mezi 4. a 14. dnem po SAK bylo zvoleno proto, aby byla pokryta perioda největšího rizika vzniku vazospazmů, která je důležitá z klinického hlediska.

Průměrné hodnoty PbtO<sub>2</sub> monitoringu nebyly u zkoumaného souboru významně rozdílné v závislosti na HH, Fischer ani GOS, přestože byla zjevná tendence k nižším hodnotám PbtO<sub>2</sub> u pacientů v horším klinickém stavu při přijetí a s horším výsledným stavem. I tato skutečnost může být způsobena časnou aplikací monitoringu PbtO<sub>2</sub>, neboť se dá předpokládat, že hodnoty PbtO<sub>2</sub> u pacientů v horším stavu a s horším výsledným stavem budou díky závažnému klinickému průběhu, který významně ovlivňují také vazospazmy, nižší v pozdějším období.

U zkoumaného souboru jsme hodnotili korelaci mezi parametry TCD a hodnotami  $PbtO_2$  v časových intervalech  $\pm 10$  min a  $\pm 60$  min. Tyto intervaly jsme zvolili, aby byl pokryt kratší i delší časový interval v návaznosti na TCD vyšetření, neboť dynamika mezi tokem v magistrálních cévách a parciálním tlakem kyslíku v tkáni není popsána. K hodnocení jsme použili 40 záznamů od 22 pacientů, což může vést k určitému zkreslení, které je však dle našeho názoru zanedbatelné. Vzhledem k tomu, že každý pacient může mít záznam pořízen v situaci s vazospazmy nebo bez nich, předpokládáme při hodnocení tohoto parametru minimální vliv charakteristiky jednotlivého pacienta a naopak zásadní vliv absence či přítomnosti vazospazmů.

U zkoumaného souboru jsme prokázali korelaci  $PbtO_2$  s PI a RI. PI vyjadřuje rozdíl rychlostí toků během systoly a diastoly ( $PI = (PSV - EDV)/Vmean$ ), tento parametr tedy zejména reflektuje nitrolební tlak. RI vystihuje pulzatilní tok krve odpovídající resistenci mikrovaskulárního řečiště ( $RI = (PSV - EDV)/PSV$ ). Oba parametry charakterizují situaci v periferní oblasti, stejně jako tkáňová oxymetrie, která měří koncentraci kyslíku v tkáni. PI i RI jsou ovlivněny nejen cerebrálním perfuzním tlakem (pro který jsou kritické rychlosti toků na magistrálních cévách), ale také dalšími parametry, jako je například intrakraniální tlak. Dříve již bylo popsáno, že vyšší hodnoty PI i RI jsou spojeny s vyšším ICP a horším výsledným stavem [24]. V naší práci jsme prokázali, že vyšší hodnoty indexů PI i RI jsou spojeny s nižšími hladinami  $PbtO_2$ , což zatím publikováno nebylo.

U zkoumaného souboru jsme neprokázali korelaci mezi  $PbtO_2$  s PSV, EDV ani Vmean. Tyto parametry reprezentují toky na magistrálních tepnách (v našem případě ACM), zatímco tkáňová oxymetrie měří koncentraci kyslíku v tkáni a absence korelace mezi těmito parametry a  $PbtO_2$  naznačuje, že mezi nimi neexistuje jednoduchá souvislost. Avšak dá se předpokládat hlubší souvislost mezi  $PbtO_2$  a výše zmíněnými parametry nejen z logiky věci samotné (průtok krve – koncentrace kyslíku), ale i proto, že PI i RI jsou parametry odvozené z těchto veličin;  $RI = (PSV - EDV)/PSV$ ,  $PI = (PSV - EDV)/Vmean$ . Hodnocení hlubších souvislostí je však za daných okolností obtížné, neboť TCD mo-



Obr. 2. Korelace mezi jednotlivými parametry TCD a průměrnými hodnotami  $PbtO_2$  v intervalech  $\pm 10$  min a  $\pm 60$  min.

Signifikantní je korelace  $PbtO_2$  s PI a RI v obou časových intervalech. U ostatních parametrů TCD (PSV, EDV, Vmean) korelace signifikantní není ani v jednom časovém intervalu.

nitroing není schopen poskytnout informaci o době vzniku vazospazmů, informuje nás pouze o jejich přítomnosti nebo nepřítomnosti. Nevíme tedy, zda v okamžiku, kdy jsou vazospazmy pomocí TCD diagnostikovány, tyto teprve vznikají, trvají delší dobu nebo již odeznívají. Takovou informaci by nám poskytl pouze kontinuální TCD monitoring, který by odhalil, kdy vazospazmy reálně vznikají a na tento okamžik by bylo možné centrovat výchozí bod hodnocení PbtO<sub>2</sub>. Tak by bylo teoreticky možné zjistit informace o dynamice mezi rychlostí toků na hlavních kmenech mozkových tepen a koncentrací kyslíku v tkáni a také vliv dalších parametrů, jako je např. ICP. Použití kontinuálního TCD monitoringu je však limitováno potenciálním nárůstem teploty tkáně, ke kterému může takto prováděný monitoring vést, a proto je v současnosti doporučováno používat kontinuální monitoring intermitentně [25]. Doporučený časový interval použití kontinuálního TCD monitoringu se pohybuje kolem 30 min [25]. Tento časový interval se zdá být z pohledu hodnocení dynamiky TCD PbtO<sub>2</sub> dostačující, neboť se dá předpokládat, že po změně rychlosti toků na magistralních tepnách dojde ke změně koncentrace kyslíku v tkáni s menší latencí. Je však třeba zdůraznit, že zásadní vliv na hladinu PbtO<sub>2</sub> mohou mít také další faktory, jako například periferní vazospazmy nebo mikroembolizace, které jsou však v klinických podmínkách obtížně definovatelné.

Znalost dynamiky mezi příčinou (vazospasmus), následkem (ischemie reprezentovaná hodnotou PbtO<sub>2</sub>) je důležitá klinická informace. Vzhledem ke skutečnosti, že tuto dynamiku zatím nejsme schopni detailně popsat, nelze v současnosti nahradit informaci, kterou nám poskytuje TCD, měřením PbtO<sub>2</sub> a naopak. Proto se v klinické praxi jeví jako vhodné paralelní užití obou metod. Monitoring PbtO<sub>2</sub> umožňuje kontinuální měření, je tedy schopen časně detekovat pokles PbtO<sub>2</sub>, který však nemusí být způsoben pouze vazospazmy. TCD vyšet-

ření zase poskytne informaci o tom, zda jsou vazospazmy přítomny, avšak není schopné podat jakoukoliv časovou informaci. Z výše uvedeného také vyplývá, že zavedení kontinuálního TCD monitoringu by mohlo představovat výrazný přínos v léčbě pacientů po SAK.

### Závěr

PbtO<sub>2</sub> monitoring poskytuje informace o stavu mozkové tkáně a její mikrovaskulatury. Neexistuje jednoduchá souvislost mezi hodnotami PbtO<sub>2</sub> a rychlostmi toků na magistralních cévách, které charakterizují cévní vazospazmy. Protože neumíme určit dynamiku změn rychlostí toků na magistralních cévách v souvislosti se změnami hodnot PbtO<sub>2</sub>, jeví se v klinické praxi u pacientů s těžkým SAK vhodné paralelní užití TCD i PbtO<sub>2</sub> monitoringu.

### Literatura

1. Al-Khindi T, Macdonald RL, Schweizer TA. Cognitive and functional outcome after aneurysmal subarachnoid hemorrhage. *Stroke* 2010; 41(8): e519–e536.
2. van Gijn J, Kerr RS, Rinkel GJ. Subarachnoid haemorrhage. *The Lancet* 2007; 369(9558): 306–318.
3. van Gijn J, Rinkel GJ. Subarachnoid haemorrhage: diagnosis, causes and management. *Brain* 2001; 124(2): 249–278.
4. Heros RC, Zervas NT, Varsos V. Cerebral vasospasm after subarachnoid hemorrhage: an update. *Ann Neurol* 1983; 14(6): 599–608.
5. Kassell NF, Sasaki T, Colohan AR, Nazar G. Cerebral vasospasm following aneurysmal subarachnoid hemorrhage. *Stroke* 1985; 16(4): 562–572.
6. Al-Tamimi YZ, Orsi NM, Quinn AC, Homer-Vanniasinkam S, Ross SA. A review of delayed ischemic neurologic deficit following aneurysmal subarachnoid hemorrhage: historical overview, current treatment, and pathophysiology. *World Neurosurg* 2010; 73(6): 654–667.
7. Fisher CM, Kistler JP, Davis JM. Relation of cerebral vasospasm to subarachnoid hemorrhage visualized by computerized tomographic scanning. *Neurosurgery* 1980; 6(1): 1–9.
8. Weyer GW, Nolan CP, Macdonald RL. Evidence-based cerebral vasospasm management. *Neurosurg Focus* 2006; 21(3): E8.
9. Rigamonti A, Ackery A, Baker AJ. Transcranial Doppler monitoring in subarachnoid hemorrhage: a critical tool in critical care. *Can J Anesth* 2008; 55(2): 112–123.
10. Lysakowski C, Walder B, Costanza MC, Tramèr MR. Transcranial Doppler versus angiography in patients with vasospasm due to a ruptured cerebral aneu-

rysm: A systematic review. *Stroke* 2001; 32(10): 2292–2298.

11. Munch E, Vajkoczy P. Current advances in the diagnosis of vasospasm. *Neurol Res* 2006; 28(7): 703–712.
12. Hejčíl A, Bolcha M, Procházka J, Sameš M. Multimodální monitorování mozku u pacientů s těžkým kraniocerebrálním traumatem a subarachnoidálním krvácením v neurointenzivní péči. *Cesk Slov Neurol N* 2009; 72/105(4): 383–337.
13. Smrčka M. Monitoring pacientů s těžkým poraněním mozku. *Cesk Slov Neurol N* 2011; 74/107(1): 9–20.
14. Smrčka M, Ďuriš K, Juráň V, Neuman E, Kýr M. Peroperační monitoring tkáňové oxymetrie a peroperační užití hypotermie v chirurgii mozkových aneurysmat. *Cesk Slov Neurol N* 2009; 72/105(3): 245–249.
15. Jarus-Dziedzic K, Bogucki J, Zub W. The influence of ruptured cerebral aneurysm localization on the blood flow velocity evaluated by transcranial Doppler ultrasonography. *Neurol Res* 2001; 23(1): 23–28.
16. Nortje J, Gupta AK. The role of tissue oxygen monitoring in patients with acute brain injury. *Br J Anaesth* 2006; 97(1): 95–106.
17. Kumar A, Brown R, Dhar R, Sampson T, Derdeyn CP, Moran CJ et al. Early vs. delayed cerebral infarction following aneurysm repair after subarachnoid hemorrhage. *Neurosurgery* 2013; 73(4): 617–623.
18. Jödicke A, Hübner F, Böker DK. Monitoring of brain tissue oxygenation during aneurysm surgery: prediction of procedure-related ischemic events. *J Neurosurg* 2003; 98(3): 515–523.
19. Meixensberger J, Dings J, Kuhnigk H, Roosen K. Studies of tissue PO<sub>2</sub> in normal and pathological human brain cortex. *Acta Neurochir (Wien)* 1993; 59 (Suppl): 58–63.
20. Valadka AB, Gopinath SP, Contant CF, Uzura M, Robertson CS. Relationship of brain tissue PO<sub>2</sub> to outcome after severe head injury. *Crit Care Med* 1998; 26(9): 1576–1581.
21. Schmidt JM, Ko SB, Helbok R, Kurtz P, Stuart RM, Presciutti M et al. Cerebral perfusion pressure thresholds for brain tissue hypoxia and metabolic crisis after poor-grade subarachnoid hemorrhage. *Stroke* 2011; 42(5): 1351–1356.
22. Meixensberger J, Vath A, Jaeger M, Kunze E, Dings J, Roosen K. Monitoring of brain tissue oxygenation following severe subarachnoid hemorrhage. *Neurol Res* 2003; 25(5): 445–450.
23. Dings J, Meixensberger J, Jäger A, Roosen K. Clinical experience with 118 brain tissue oxygen partial pressure catheter probes. *Neurosurgery* 1998; 43(5): 1082–1095.
24. Soehle M, Chatfield DA, Czornyka M, Kirkpatrick PJ. Predictive value of initial clinical status, intracranial pressure and transcranial Doppler pulsatility after subarachnoid haemorrhage. *Acta Neurochir (Wien)* 2007; 149(6): 575–583.
25. Nakagawa K, Ishibashi T, Matsushima M, Tanifuji Y, Amaki Y, Furuhashi H. Does long-term continuous transcranial Doppler monitoring require a pause for safer use? *Cerebrovasc Dis* 2007; 24(1): 27–34.