

doi: 10.14735/amcsnn202084

Charakteristika aterosklerotického plátu a riziko mozkové ischemie při stentování vnitřní karotidy

Atherosclerotic plaque characteristics and the risk of brain ischemia during internal carotid artery stenting

F. Charvát¹, J. Vrána¹, D. Netuka², F. Cihlář³, A. Krajina⁴, V. Chovanec⁴, R. Herzig⁵, V. Procházka⁶, M. Roubec⁷, P. Kešnerová⁸, D. Školoudík⁷; pro ANTIQUE Trial Group

¹ Radiologická klinika, Komplexní cerebrovaskulární centrum, ÚVN – VFN Praha

² Neurochirurgická klinika, Komplexní cerebrovaskulární centrum, ÚVN – VFN Praha

³ Radiologická klinika, Komplexní cerebrovaskulární centrum, Masarykova nemocnice o.z., Krajská zdravotní a.s., FZS Univerzity J.E. Purkyně, Ústí nad Labem

⁴ Radiologická klinika, Komplexní cerebrovaskulární centrum, LF UK a FN Hradec Králové

⁵ Neurologická klinika, Komplexní cerebrovaskulární centrum, LF UK a FN Hradec Králové

⁶ Ústav radiodiagnostický, Komplexní cerebrovaskulární centrum, FN Ostrava

⁷ Neurologická klinika, Komplexní cerebrovaskulární centrum, FN Ostrava

⁸ Neurologická klinika, Komplexní cerebrovaskulární centrum, 2. LF UK a FN Motol, Praha

ANTIQUÉ Trial Group:

T. Belšan, L. Coufalová, J. Meluzín, K. Broulíková, O. Krahula (ÚVN - VFN Praha); M. Lojík, J. Raupach, Z. Bělobrádek, J. Jandura, D. Krajičková, M. Rek, Z. Horčíčková (FN Hradec Králové); M. Bar, J. Havelka, T. Jonszta, T. Fadrná (FN Ostrava); D. Hořínek, M. Sameš, J. Neumann, M. Orlický, D. Součková, D. Ospalík, S. Vachtlová, T. Moravec, Z. Šustrová, A. Malucelli (Krajská zdravotní a.s., Ústí nad Labem)

Souhrn

Cíl: Cílem prospektivní multicentrické studie bylo zjistit, zda riziko vzniku nové ischemické léze mozku na kontrolní MR je závislé na některé z charakteristik aterosklerotického plátu detekované pomocí duplexní sonografie, MR a CTA. **Materiál a metodika:** Do prospektivní, observační studie byli konsekutivně zařazeni pacienti se stenózou vnitřní karotidy 70–95 % indikovaní ke karotické angioplastice se zavedením stentu (carotid angioplasty and stenting; CAS). U všech zařazených pacientů byla provedena neurologická a fyzikální vyšetření, duplexní sonografické vyšetření krčních tepen se zaměřením na vyhodnocení struktury aterosklerotického plátu v UZ B-obraze, CTA krčních a mozkových tepen a MR krku a mozku. Byla provedena univariátní a multivariátní logistická regresní analýza pro nalezení faktorů ovlivňujících riziko vzniku ischemie mozku po CAS. **Výsledky:** Do studie bylo zařazeno celkem 121 pacientů (93 mužů, věk 70,5 ± 7,6 let). Během 30 dní od CAS prodělali 4 pacienti CMP, 1 pacient tranzitorní ischemickou ataku, 1 pacient zemřel. Nová ischemická léze na kontrolní MR mozku byla detekována u 34 (28,1 %) pacientů. Pomocí univariátní a multivariátní logistické regresní analýzy nebyl nalezen žádný prediktor (charakteristika aterosklerotického plátu, anamnestické údaje, data z CAS) signifikantně ovlivňující riziko vzniku nové ischemie mozku. **Závěr:** Charakteristika aterosklerotického plátu v oblasti stenózy vnitřní karotidy neovlivňuje riziko rozvoje ischemie mozku detekované pomocí MR mozku po CAS.

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.



prof. MUDr. David Školoudík, Ph.D.,
FESO, FEAN
Neurologická klinika
Komplexní cerebrovaskulární
centrum
FN Ostrava
17. listopadu 1790/5
708 52 Ostrava
e-mail: skoloudik@email.cz

Přijato k recenzi: 18. 12. 2019

Přijato do tisku: 9. 1. 2020

Klíčová slova

vnitřní karotida – stenóza – ultrazvuk – magnetická rezonance – stent – ateroskleróza

Key words

internal carotid artery – stenosis – ultrasound – magnetic resonance imaging – stent – atherosclerosis

Abstract

Aim: The aim of a prospective multicenter study was to determine whether the risk of developing a new ischemic brain lesion on control MRI is dependent on some of the characteristics of atherosclerotic plaque detected by duplex sonography, MRI and CTA. **Materials and methods:** Patients with internal carotid artery stenosis (70–95%) indicated for carotid angioplasty and stenting (CAS) were consecutively included in the prospective observational study. All enrolled patients underwent neurological and physical examinations, duplex sonographic examination of the carotid arteries with evaluation of the structure of atherosclerotic plaque in the ultrasound B-mode, CTA of the cervical and cerebral arteries and MRI of the neck and brain. The univariate and multivariate logistic regression analyses were performed to identify factors affecting the risk of the onset of brain ischemia following CAS. **Results:** A total of 121 patients (93 males, age 70.5 ± 7.6 years) were enrolled in the study. Within 30 days of the CAS, 4 patients suffered from stroke, 1 patient suffered from a transient ischemic attack and 1 patient died. A new ischemic lesion on control brain MRI was detected in 34 (28.1%) patients. Using univariate and multivariate logistic regression analysis, no predictor (atherosclerotic plaque characteristics, history data, CAS data) was found to influence the risk of the onset of new brain ischemia. **Conclusion:** Characteristics of atherosclerotic plaque in the area of the internal carotid artery stenosis does not affect the risk of developing brain ischemia detected by brain MRI following CAS.

Úvod

V posledním desetiletí se karotická angioplastika se zavedením stentu (carotid angioplasty and stenting; CAS) stala alternativní metodou léčby ke karotické endarterektomii u pacientů se stenózou vnitřní karotidy (arteria carotis interna; ACI) díky menší invazivitě – není zde problém s řeznou ránou, jejím hojením a následnou jizvou, není zde nebezpečí poškození hlavových nervů a není potřeba celkové anestezie [1–7]. Ačkoli recentní studie ukázaly, že je možno při CAS dosáhnout obdobné postoperační mortality a rizika iktu jako u karotické endarterektomie, riziko vzniku klinicky asymptomatických (němých) mozkových infarktů detekovaných pomocí MR je u CAS výrazně vyšší [8–12].

Optimální selekci pacientů a optimalizaci intervenčního výkonu by mohlo být dosaženo snížením rizika nejen CMP a tranzitorní ischemické ataky (TIA), ale také němých mozkových infarktů a následného poklesu kognitivních funkcí u pacientů podstupujících CAS.

Výsledky několika prospektivních studií potvrdily zvýšené riziko CMP se zvyšujícím se procentem karotické stenózy až k 95% stenóze. Riziko iktu je také vyšší u symptomatické než u asymptomatické stenózy, ale toto riziko se snižuje s časem od proběhlého iktu. Po 6 měsících od iktu již neexistuje žádný významný rozdíl v riziku CMP mezi symptomatickými a asymptomatickými stenózami karotid [13,14]. Kromě těchto dvou faktorů bylo studováno mnoho dalších faktorů ovlivňujících pooperační riziko CMP, TIA a němých mozkových infarktů [11,15–19]. Jedním z potenciálních faktorů, které mohou ovlivnit riziko perioperačních a pooperačních komplikací, je charakter aterosklerotického plátu v oblasti karotické stenózy, tzv. nestabilní nebo vulnerabilní plát [16–19].

Cílem prospektivní multicentrické studie bylo zjistit, zda je riziko vzniku nové ische-

mické léze mozku na kontrolní MR závislé na některé z charakteristik aterosklerotického plátu detekované pomocí duplexní sonografie, MR a CTA.

Materiál a metodika

Pacienti

V průběhu 3 let (květen 2016 až duben 2019) byli do prospektivní observační studie konsekutivně zařazeni ve 4 komplexních cerebrovaskulárních centrech (ÚVN – VFN Praha, FN Hradec Králové, FN Ostrava a Masarykova nemocnice Ústí nad Labem) pacienti se stenózou ACI 70–95 % indikovaní k CAS v rámci studie Atherosclerotic Plaque Characteristics Associated with a Progression Rate of the Plaque in Carotids and a Risk of Stroke (ANTIQUÉ).

Vstupními kritérii pro zařazení pacienta do studie byly:

1. věk 25–80 let;
2. detekovaná stenóza ACI 70–99 % dle CTA;
3. indikace CAS dle kritérií European Stroke Organisation/European Society of Cardiology [20] a American Heart Association/American Stroke Association [21];
4. podpis informovaného souhlasu.

Vylučujícími kritérii byly:

1. okluze kontralaterální vnitřní karotidy;
2. implantovaný kardiostimulátor nebo klaustróbie jako kontraindikace provedení MR krku a mozku;
3. nekontrolovatelné pohyby hlavy a krku nebo nespolupráce pacienta.

U všech zařazených pacientů byla provedena neurologické a fyzikální vyšetření, duplexní sonografické vyšetření krčních tepen se zaměřením na vyhodnocení struktury aterosklerotického plátu v UZ B-obrazu, CTA krčních a mozkových tepen a MR krku

a mozku (s maximálním odstupem 14 dní mezi vyšetřeními).

Duplexní sonografie karotických tepen

Všichni pacienti podstoupili duplexní sonografické vyšetření krčních a intrakraniálních tepen. Byly použity následující ultrazvukové přístroje – ESAOTE MyLab Twice (Esaote, Janov, Itálie), Toshiba Aplio (Toshiba, Kjóto, Japonsko), Samsung HS70A (Samsung, Seongnam-si, Jižní Korea). U všech pacientů byly změřeny úhlově korigovaná maximální systolická rychlost (peak systolic velocity; PSV), konečná diastolická rychlost (end-diastolic velocity; EDV) a průměrná průtoková rychlost (mean flow velocity; V_{mean}) v oblasti stenózy, velikost (šířka) aterosklerotického plátu, reziduální průměr tepny v místě stenózy, průměry tepny jak v oblasti stenózy, tak distálně za stenózou.

Vyhodnocení složení aterosklerotického plátu v karotické tepně bylo provedeno v B-obrazu. Byly hodnoceny echogenita (nízce echogenní – echogenita blízka echogenitě lumina tepny; středně echogenní – echogenita jasně vyšší než echogenita lumina tepny, ale nedosahující echogenity adventicie; hyperechogenní – echogenita blízka echogenitě adventicie; kalcifikovaný plát – plát s vyšší echogenitou následovanou anechogenním stínem), homogenita (homogenní – ≥ 50 % obsahu plátu je shodné echogenity; heterogenní – < 50 % obsahu plátu je shodné echogenity) a povrch plátu (hladký – bez zobrazitelných nerovností na povrchu; nepravidelný – nepravidelnosti povrchu hloubky ≤ 1 mm; ulcerovaný – nepravidelnosti povrchu hloubky > 1 mm). Echolucentní (anechogenní) část aterosklerotického plátu > 8 mm² byla posuzována jako krvácení do plátu (intra-laue hemorrage; IPH). Pomocí digitální analýzy obrazu byly pro-

gramem CEREB B-Mode Assist (TESCOSW, Olomouc, ČR) zhodnoceny echogenní složení plátu (echogenní index) a homogenita (MaxDif). Procenta stenózy byla stanovena dle publikovaných kritérií odpovídajících hodnocení dle studie North American Symptomatic Carotid Endarterectomy Trial (NASCET – stenóza nad 70 %: PSV > 230 cm/s, EDV > 100 cm/s, poměr PSV v ACI a a. carotis communis > 4, PSV za stenózou ≥ 50 cm/s, odpovídající nález v B-obraze) [22].

Výpočetně tomografická angiografie

U všech pacientů byla před CAS provedena standardní helikální multidetektorová CTA na přístrojích Philips Brillance iCT128 a Philips Ingenuity 64 (Philips, Eindhoven, Nizozemí), Siemens Definition AS+ (Siemens, Erlangen, Německo) a Siemens Somatom AS+ (Siemens Healthineers, Forchheim, Německo) s aplikací jodované kontrastní látky intravenózně: 50–100 ml Iomeron 400 (Bracco Imaging, Milán, Itálie), (dávka podle hmotnosti pacienta, rychlost podání 3–4 ml/min) automatickým injektorem přes alespoň 20G kanylu zavedenou v periferní žíle. Skenování bylo spuštěno sledováním bolusu ve vzeštné aortě. CT skeny pokrývaly oblast od aortálního oblouku až nad Willisův okruh. Nezpracovaná data byla uložena a 1mm multiplanární rekonstrukce a rekonstrukce projekce maximální intenzity projekce (MIP) byly následně posouzeny zkušeným radiologem.

Na CTA bylo hodnoceno procento stenózy krčních a intrakraniálních tepen vč. ACI indikované k CAS podle metodiky studie NASCET pomocí dedikovaného software CT přístroje [23]. Následně byly evaluovány charakteristiky aterosklerotického plátu a pláty byly zhodnoceny dle denzity jako tukové (< 50 HU), smíšená a kalcifikovaná (> 120 HU). Dále byla stanovena také přítomnost aterosklerotického plátu v aortálním oblouku.

Magnetická rezonance

Vyšetření MR bylo provedeno na přístrojích Siemens 1.5 T Avanto a 3T Skyra (Siemens, Erlangen, Německo), GE 3T Discovery 750w (General Electric Medical Systems, Milwaukee, WI, USA) a Philips Ingenia 3T (Philips, Eindhoven, Nizozemí). U všech pacientů byly provedeny MR karotických tepen a MR mozku 24 ± 5 h před CAS. Kontrolní vyšetření mozku bylo realizováno 24 ± 5 h po provedení CAS.

Protokol MR vyšetření karotických tepen se skládal ze 4 sekvencí:

1. T1-vážené_TSE_FatSat sekvence, axiální řezy (čas echa [echo time, TE] 19 ms, re-

petiční čas [repetition time, TR] 600 ms; šířka vrstvy [slice thickness, ST] 3 mm; velikost matrix [matrix size] 230 × 256; distanční faktor [gap] 0,3 mm; zobrazovaná oblast [field of view; FOV] 256 mm; fáze FOV [FOV phase] 100 %; Turbo factor [TF] 2; počet excitací [number of excitations, NEX] 2; délka sekvence 3:50 min).

2. 3D_T1_MPRAGE sekvence, axiální řezy, IPH senzitivní (TE 4 ms; TR 670 ms; inverzní čas [inversion time, TI] 370 ms, ST 1 mm; matrix size 192 × 256; gap 0 mm; FOV 180 mm; FOV phase 75; Q3 NEX 3; délka sekvence 5:49 min).
3. T2-vážené TSE sekvence, axiální řezy (TE 72 ms; TR 4 580 ms; ST 4 mm; matrix size 294 × 384; gap 0,4 mm; FOV 230 mm; FOV phase 100, TF 14; Q3 NEX 2; délka sekvence 3:18 min).
4. 3D_TOF sekvence, axiální řezy (TE 7 ms; TR 24 ms; ST 1 mm; matrix size, 198 × 384; gap 0 mm; FOV 200 mm; FOV phase 75%; Q3 NEX 1; délka sekvence 2:43 min).

Protokol MR vyšetření mozku se skládal také ze 4 sekvencí:

1. T2-vážené spin echo sekvence (TE 100 ms; TR 4310 ms; ST 5,0 mm; matrix size 192 × 256; gap 0,5 mm; FOV 250 mm; FOV phase 75 %; echo train length [ETL] 9; Q3 NEX 1).
2. difúzí vážené (diffusion weighted imaging; DWI) sekvence (TE 130 ms; TR 4 500 ms; b faktor DWI sekvencí 0 a 1 000 s/mm²; ST 5,0 mm; gap 1 mm, koeficient 0,2, následně bylo počítáno s efektivní tloušťkou vrstvy; matrix size 192 × 192; FOV 255 mm; FOV phase 100 %; NEX 4; šířka pole [bandwidth] 1 240 Hz/pixel) s mapou zdánlivých difúzních koeficientů (apparent diffusion coefficient, ADC) 9.
3. T2*-vážené gradient-recalled echo sekvence (TE 20 ms; TR 820 ms; ST 4 mm; gap 0,5 mm; matrix size 192 × 256; FOV 250 mm; FOV phase 75 %; NEX 1) na detekci krvácení, vč. mikrokrvácení.
4. Fluid-attenuated inversion recovery (FLAIR) sekvence (TE 109 ms; TR 8 000 ms; TI 2 500 ms; ST 5,0 mm; matrix size, 256 × 151; gap 0,5 mm; FOV 250 mm; FOV phase 77,0 %; NEX 1; ETL 5).

Hyperintenzity na 3D_T1_MPRAGE krčních MR obrazech byly hodnoceny jako IPH. Dále byly posuzovány enhancement v oblasti karotického plátu, lipidové jádro, fibrózní čepička, ruptura plátu a procento stenózy.

Na MR mozku byla hodnocena přítomnost mozkové ischemie nebo jiných pato-

logií před provedením CAS. Na kontrolní MR mozku byla zjišťována přítomnost nových ischemických změn a známek krvácení. Hyperintenzní ložiska na MR-DWI obrazech mozku (hypointenzní na vypočtené mapě ADC) byla hodnocena jako čerstvá ischemie.

Digitální subtrakční angiografie a karotická angioplastika se zavedením stentu

Pacienti indikovaní k CAS podstoupili diagnostický a intervenční výkon s využitím DSA. Výkon byl proveden zkušeným intervenčním radiologem s minimálně 5letou praxí a minimálně 25 CAS ročně z femorálního přístupu. Nejprve byla provedena standardní diagnostická angiografie na přístrojích GE Innova Biplane (General Electric Medical Systems, Milwaukee, WI, USA), GE Innova IGS 630 (GE Healthcare, Chicago, IL, USA), Philips Allura Xper FD 20 a Allura Clarity Xper 20/20 (Philips Medical System, Best, Nizozemsko) se stanovením procenta stenózy v intervenované ACI dle metodiky studie NASCET [23]. Pokud to bylo možné, byla použita distální protekce v průběhu výkonu. Po zavedení filtru/vodiče přes oblast intervenované stenózy byla dle potřeby provedena předdilatace stenózy pomocí balónku a zavedení stentu Carotid Wallstent (Boston Scientific Corp, Natick, MA, USA). Poté dle nálezu uskutečněna ještě dodilatace reziduální stenózy ve stentu pomocí balónku a bylo vytaženo protekční zařízení. Po zákroku byla realizována kontrolní angiografie se zhodnocením výsledného nálezu.

Klinická vyšetření a demografická data

Všichni pacienti byli vyšetřeni neurologem se zhodnocením neurologického deficitu pomocí škály National Institutes of Health Stroke Scale (NIHSS) před CAS, 24 h a 30 dní po CAS. Soběstačnost byla posuzována pomocí modifikované Rankinovy škály (mRS). Test rezistence na protidestičkovou léčbu nebyl standardně prováděn. Byla byla zaznamenána následující anamnestická data: věk, pohlaví, strana stenózy ACI, procento stenózy ACI dle všech 4 vyšetřovacích metod (duplexní sonografie, CTA, MR a DSA), proběhlá a přítomná onemocnění – arteriální hypertenze, diabetes mellitus, hyperlipidemie, ischemická choroba srdeční, fibrilace síní, infarkt myokardu, ischemická CMP, TIA, amaurosis fugax a retinální infarkt v anamnéze. Dále byly zaznamenány údaje

Tab. 1. Demografická data pacientů zařazených do studie.

	Všichni pacienti	Pacienti se symptomatickou stenózou	Pacienti s asymptomatickou stenózou
n	121	54	67
mužské pohlaví; n (%)	93 (76,9)	43 (79,6)	50 (74,6)
věk; průměr ± SD (let)	70,5 ± 7,6	71,0 ± 8,3	70,1 ± 7,3
strana stenózy; n (%)			
pravá	60 (49,6)	23 (42,6)	37 (55,2)
levá	61 (50,4)	31 (57,4)	30 (44,8)
ischemická CMP; n (%)	52 (43,0)	33 (61,1)	19 (28,4)
tranzitorní ischemická ataka; n (%)	20 (16,5)	20 (37,0)	0 (0)
amaurosis fugax; n (%)	3 (2,5)	2 (3,7)	1 (1,49)
retinální infarkt; n (%)	1 (0,8)	1 (1,9)	0 (0)
žádná ischemická příhoda; n (%)	48 (39,7)	0 (0)	48 (71,6)
ischemie mozku na vstupní MR; n (%)	32 (26,4)	24 (44,4)	8 (11,9)
arteriální hypertenze; n (%)	113 (93,3)	48 (88,9)	65 (97,0)
diabetes mellitus; n (%)	53 (43,8)	20 (37,0)	33 (49,3)
hyperlipidemie; n (%)	91 (75,2)	41 (75,9)	50 (74,6)
ischemická choroba srdeční; n (%)	33 (27,3)	8 (14,8)	25 (37,3)
infarkt myokardu; n (%)	22 (18,2)	5 (9,3)	17 (25,4)
fibrilace síní; n (%)	14 (11,6)	8 (15,1)	6 (9,0)
kouření; n (%)	43 (35,5)	18 (33,3)	25 (37,3)
denní dávka alkoholu; n (%)			
0 J denně	75 (62,0)	27 (50,0)	48 (71,6)
1–2 J denně	41 (33,9)	25 (46,3)	16 (23,9)
3 a více J denně	5 (4,1)	2 (3,7)	3 (4,5)
protidestičková léčba; n (%)	107 (88,4)	45 (83,3)	62 (92,5)
antikoagulační léčba; n (%)	17 (14,0)	11 (20,3)	6 (8,9)
statin; n (%)	96 (79,3)	44 (81,5)	52 (77,6)
dávka statinu; průměr ± SD (mg)	28,0 ± 23,8	33,6 ± 30,6	23,4 ± 14,7
antihypertenziva; n (%)	110 (90,1)	46 (85,2)	64 (95,5)
počet antihypertenziv; průměr ± SD (počet)	2,1 ± 0,9	2,1 ± 1,0	2,2 ± 0,9
perorální antidiabetika; n (%)	39 (32,2)	14 (25,9)	25 (37,3)
inzulin; n (%)	13 (10,7)	5 (9,3)	8 (11,9)

J – jednotka; n – počet; SD – směrodatná odchylka

o užívání protidestičkové terapie, antikoagulační, perorálních antidiabetik, inzulinu a statinu vč. dávky statinu, anamnéza kouření a množství denní konzumace alkoholu (1 jednotka = 0,5 l 12° piva nebo 1,5 dl vína nebo 0,5 dl destilátu) [24].

Statistika

Výpočet velikosti vzorku vycházel z předpokládaného relativního rozdílu 50 % a absolutního rozdílu 20 % v riziku nové mozkové ischemie detekované na kontrolní MR mozku 24 h po CAS mezi přítom-

nými a nepřítomnými jednotlivými testovanými charakteristikami aterosklerotického plátu. Výpočty ukázaly, že k dosažení významného rozdílu s hladinou významnosti alfa (pravděpodobnosti výskytu chyby typu I) = 0,05 a síle testu beta = 0,8 je potřeba do studie zařadit minimálně 120 pacientů.

Normalita rozložení dat byla testována Shapiro-Wilkovým testem. Data s normálním rozložením jsou prezentována formou průměru a směrodatné odchylky, ostatní data formou mediánu, průměru a směro-

datné odchylky. Kategorické proměnné byly porovnávány pomocí Fisherova přesného testu, kontinuální proměnné pomocí Mann-Whitneyho U testu. Následující proměnné byly použity v univariální a multivariální logistické regresní analýze pro nalezení faktorů ovlivňujících riziko vzniku ischemie mozku po CAS (metoda Enter): věk, pohlaví, strana stenózy, procento stenózy, arteriální hypertenze, diabetes mellitus, hyperlipidemie, ischemická choroba srdeční, infarkt myokardu, fibrilace síní, ischemická CMP, TIA, amaurosis fugax, retinální infarkt

Tab. 2. Nález na DS, CTA, MR a DSA u zařazených pacientů.

	Všichni (n = 121)	Pacienti se symptomatickou stenózou (n = 54)	Pacienti s asymptomatickou stenózou (n = 67)
tíže stenózy ACI dle DS; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	79,0 ± 18,2	76,5 ± 25,4	80,9 ± 8,5
tíže stenózy ACI dle CTA; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	78,2 ± 11,7	76,4 ± 17,0	79,6 ± 9,2
tíže stenózy ACI dle MRA; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	79,6 ± 12,5	76,8 ± 14,8	81,9 ± 9,7
tíže stenózy ACI dle DSA; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	79,3 ± 10,5	79,4 ± 13,2	79,2 ± 7,8
typ plátu dle duplexní sonografie; n (%)			
nízce echogenní	12 (9,9)	6 (11,1)	6 (9,0)
středně echogenní	77 (63,6)	30 (55,5)	47 (70,1)
hyperechogenní	14 (11,6)	11 (20,4)	3 (4,5)
kalcifikovaný	18 (14,9)	7 (13,0)	11 (16,4)
homogenita plátu; n (%)			
homogenní	24 (19,8)	11 (20,4)	13 (19,4)
heterogenní	97 (80,2)	43 (79,6)	54 (80,6)
echogenní index; průměr ± SD	36,70 ± 11,51	36,53 ± 11,58	36,89 ± 11,42
homogenita plátu dle MaxDif; průměr ± SD	1407 ± 785	1374 ± 684	1445 ± 821
typ plátu dle CTA; n (%)			
tukový	51 (42,1)	22 (40,7)	29 (43,3)
smíšený	41 (33,9)	19 (35,2)	22 (32,8)
kalcifikovaný	29 (24,0)	13 (24,1)	16 (23,9)
krváčení do plátu dle MR; n (%)	26 (21,5)	11 (21,2)	15 (22,7)
enhancement v plátu dle MR; n (%)	35 (28,9)	17 (40,5)	18 (31,6)
lipidové jádro dle MR; n (%)	48 (39,7)	19 (48,7)	29 (54,7)
fibrózní čepička dle MR; n (%)	62 (51,2)	26 (66,7)	36 (67,9)
ruptura plátu dle MR; n (%)	10 (8,2)	10 (24,4)	10 (18,9)
ulcerace detekovaná alespoň jednou diagnostickou metodou; n (%)	51 (42,1)	21 (38,9)	30 (44,8)
trombus detekovaný alespoň jednou diagnostickou metodou; n (%)	4 (3,3)	3 (6,1)	1 (1,6)
tíže stenózy na kontralaterální ACI; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	44,4 ± 37,3	39,2 ± 36,9	48,5 ± 37,1
stenóza pravé vertebrální tepny; n (%)	22 (18,2)	11 (21,2)	11 (16,4)
okluze pravé vertebrální tepny; n (%)	5 (4,1)	2 (3,7)	3 (4,5)
stenóza levé vertebrální tepny; n (%)	19 (15,7)	11 (21,2)	8 (11,9)
okluze levé vertebrální tepny; n (%)	2 (1,7)	1 (1,9)	1 (1,5)
stenóza intrakraniální tepny; n (%)	8 (6,6)	3 (5,6)	5 (7,5)
aterosklerotický plát v aortě; n (%)	67 (55,4)	29 (53,7)	38 (56,7)

ACI – arteria carotis interna; DS – duplexní sonografie; DSA – digitální subtrakční angiografie; n – počet; NASCET – North American Symptomatic Carotid Endarterectomy Trial; SD – směrodatná odchylka

v anamnéze, kouření, denní dávka alkoholu, užívání protidestičkových léků, antikoagulačních, antihypertenziv vč. jejich počtu, perorálních antidiabetik, inzulinu a statinu vč. dávky statinu.

Statistická signifikance byla definována hodnotou $p < 0,05$ s následnou korekcí dle Bonferroniho. Data byla analyzována pomocí software SPSS v.22.0 software (IBM, Armonk, NY, USA).

Výsledky

Do studie bylo zařazeno celkem 121 pacientů (93 mužů, průměrný věk $70,5 \pm 7,6$ let) se stenózou ACI, u kterých byla následně provedena CAS. U 54 pacientů se jednalo o symptomatickou stenózu, v jejímž povodí proběhla ischemická CMP, TIA, amaurosis fugax nebo retinální infarkt v posledních 6 měsících, u zbývajících 67 pacientů se jednalo o asymptomatickou stenózu. De-

mografické údaje zařazených pacientů jsou uvedeny v tab. 1.

Charakteristika aterosklerotických plátů je uvedena v tab. 2. Typ a složení aterosklerotického plátu u pacientů se symptomatickou a asymptomatickou stenózou se signifikantně nelišily ($p > 0,05$ ve všech případech). Průměrný čas provedení CAS byl $35,3 \pm 12,1$ min, u 4 pacientů byl výkon proveden v celkové anestezii (na vlastní žádost

Tab. 3. Data z karotické angioplastiky a stentingu u zařazených pacientů.

	Všichni (n = 121)	Pacienti se symptomatickou stenózou (n = 54)	Pacienti s asymptomatickou stenózou (n = 67)
předdilatace; n (%)	59 (48,8)	21 (38,9)	38 (56,7)
dodilatace; n (%)	104 (86,0)	44 (81,5)	60 (89,6)
distální protekce; n (%)	114 (94,2)	48 (88,9)	66 (98,5)
celková anestezie; n (%)	4 (3,3)	3 (5,6)	1 (1,5)
trvání procedury; průměr ± SD (min)	35,3 ± 12,1	33,0 ± 12,0	37,5 ± 11,8

n – počet; SD – směrodatná odchylka

pro anxieta), u zbývajících 117 pacientů byl výkon proveden v lokální anestezii (tab. 3).

Během 30 dní od CAS prodělali CMP 4 (3,3 %) pacienti, z toho 3 měli výkon na symptomatické a 1 na asymptomatické stenóze. Tři z těchto 4 pacientů měli již asymptomatickou novou ischemickou lézi na kontrolní MR mozku 24 h po CAS. Jeden pacient (0,8 %) během 30 dní od výkonu prodělal TIA a 1 (0,8 %) pacient zemřel (plicní embolie) (tab. 4).

Nová ischemická léze na kontrolní MR mozku byla detekována u 34 (28,1 %) pacientů (tab. 4). U 24 pacientů (19,8 %) byly ischemie jen v povodí intervenované tepny, u ostatních 97 pacientů (80,2 %) byly ischemie zjištěny i v povodí dalších krčních tepen. U 1 pacienta bylo detekováno drobné asymptomatické intracerebrální krvácení (zdroj nenašlezen). Porovnání charakteristik aterosklerotického plátu mezi pacienty s novou ischemií mozku na kontrolní MR ve srovnání s pacienty bez nové ischemie je uvedeno v tab 5. Nebyl nalezen signifikantní rozdíl v typu a složení aterosklerotického plátu, procentu stenózy, nálezů na ostatních tepnách, anamnestických

údajích ani v charakteristikách provedeného výkonu mezi oběma skupinami pacientů. Pomocí multivariátní logistické regresní analýzy nebyl mezi sledovanými faktory nalezen žádný prediktor, který by signifikantně ovlivňoval riziko vzniku nové ischemie mozku na kontrolní MR.

Diskuze

V prezentované studii byla u pacientů podstupujících CAS pro stenózu ACI 30denní morbidita (CMP nebo infarkt myokardu) a mortalita 3,3 %, přičemž u pacientů se symptomatickou stenózou byla 5,6 % u pacientů s asymptomatickou stenózou 1,5 %, což je ve shodě s dosud publikovanými studiemi [2–5,7,12,15]. V posledních dekádách proběhlo několik studií srovnávajících bezpečnost a účinnost CAS s karotickou endarterektomií (např. SAPHIRE [Stenting and Angioplasty With Protection in Patients at High Risk for Endarterectomy], SPACE [Stent-Protected Angioplasty versus Carotid Endarterectomy], TECAS-C [Trial of Endarterectomy versus Stenting for the Treatment of Carotid Atherosclerotic Stenosis in China], BACASS [Basel Carotid Artery Stenting Study], EVA-3S [Endarterectomy Versus Angioplasty in Patients with Symptomatic Se-

Tab. 4. Komplikace během 30 dní od karotické angioplastiky a stentingu u pacientů se symptomatickou a asymptomatickou stenózou vnitřní karotidy.

	Všichni pacienti (n = 121)	Pacienti se symptomatickou stenózou (n = 54)	Pacienti s asymptomatickou stenózou (n = 67)	p
ischemická CMP při výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
TIA při výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
nová ischemie mozku na kontrolní MR; n (%)	34 (28,1)	15 (27,8)	19 (28,4)	1,000
známky intrakraniálního krvácení na kontrolní MR; n (%)	1 (0,8)	1 (1,9)	0 (0)	0,865
ischemická CMP 24 h po výkonu; n (%)	1 (0,8)	1 (1,9)	0 (0)	0,865
TIA 24 h po výkonu; n (%)	1 (0,8)	1 (1,9)	0 (0)	0,865
amaurosis fugax 24 h po výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
retinální infarkt 24 h po výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
ischemická CMP do 30 dní po výkonu; n (%)	3 (2,5)	2 (3,7)	1 (1,5)	0,834
TIA do 30 dní po výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
amaurosis fugax do 30 dní po výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
retinální infarkt do 30 dní po výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
hemoragická CMP do 30 dní po výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
infarkt myokardu do 30 dní po výkonu; n (%)	0 (0)	0 (0)	0 (0)	1,000
úmrtí do 30 dní od výkonu; n (%)	1 (0,8)	1 (1,9)	0 (0)	0,865

n – počet; TIA – tranzitorní ischemická ataka

Tab. 5. Srovnání charakteristik aterosklerotického plátu v oblasti intervenované stenózy, nálezů na ostatních tepnách, anamnestických a intervenčních dat u pacientů s novou ischemií na kontrolní MR mozku a pacientů bez nové ischemie.

	Pacienti s novou ischemií na kontrolní MR mozku	Pacienti bez nové ischemie na kontrolní MR mozku	p
n	34	87	NA
mužské pohlaví; n (%)	28 (82,4)	65 (74,7)	0,35
věk; průměr ± SD (let)	72,0 ± 7,4	70,0 ± 7,9	0,189
<i>nález na DS, CTA, MR a DSA</i>			
strana stenózy; n (%)			
pravá	22 (64,7)	38 (43,7)	0,146
levá	12 (35,3)	49 (56,3)	
tíže stenózy ACI dle DS; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	78,7 ± 7,4	79,1 ± 21,0	0,884
tíže stenózy ACI dle CTA; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	77,7 ± 8,8	78,4 ± 12,6	0,736
tíže stenózy ACI dle MR; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	77,8 ± 9,2	80,3 ± 13,5	0,338
tíže stenózy ACI dle DSA; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	78,3 ± 9,9	79,6 ± 10,7	0,611
typ plátu dle duplexní sonografie; n (%)			
nízce echogenní	2 (5,9)	10 (11,5)	0,303
středně echogenní	23 (67,7)	54 (62,1)	
hyperechogenní	3 (8,8)	11 (12,6)	
kalcifikovaný	6 (17,6)	12 (13,8)	
homogenita plátu; n (%)			
homogenní	6 (17,6)	18 (20,7)	0,988
heterogenní	28 (82,4)	69 (79,3)	
echogenní index; průměr ± SD	36,44 ± 11,60	36,97 ± 11,41	0,701
homogenita plátu dle MaxDif; průměr ± SD	1458 ± 1010	1359 ± 480	0,312
typ plátu dle CTA; n (%)			
tukový	12 (35,3)	39 (44,8)	0,277
smíšený	10 (29,4)	31 (35,6)	
kalcifikovaný	12 (35,3)	17 (19,6)	
krvácení do plátu dle MR; n (%)	10 (29,4)	16 (18,4)	0,434
enhancement dle MR; n (%)	8 (23,5)	27 (31,0)	0,687
lipidové jádro dle MR; n (%)	14 (41,2)	34 (39,1)	0,442
fibrózní čepička dle MR; n (%)	13 (38,2)	49 (56,3)	0,744
ruptura plátu dle MR; n (%)	7 (20,6)	13 (14,9)	0,544
ulcerace detekovaná alespoň jednou diagnostickou metodou; n (%)	12 (35,3)	39 (44,8)	0,806
trombus detekovaný alespoň jednou diagnostickou metodou; n (%)	0 (0)	4 (4,6)	0,704
tíže stenózy na kontralaterální ACI; průměr ± SD (procento stenózy dle NASCET)	48,9 ± 40,8	42,7 ± 35,7	0,459
stenóza pravé vertebrální tepny; n (%)	4 (11,8)	18 (20,7)	0,484
okluze pravé vertebrální tepny; n (%)	2 (5,9)	3 (3,4)	0,818
stenóza levé vertebrální tepny; n (%)	3 (8,8)	16 (18,4)	0,418
okluze levé vertebrální tepny; n (%)	0 (0)	2 (2,3)	0,857
stenóza intrakraniální tepny; n (%)	6 (17,6)	2 (2,3)	0,184
aterosklerotický plát v aortě; n (%)	19 (55,9)	48 (55,2)	1
ischemie na vstupní MR mozku	10 (29,4)	22 (25,3)	0,88

ACI – arteria carotis interna; DS – duplexní sonografie; DSA – digitální subtrakční angiografie; J – jednotka; n – počet; NASCET – North American Symptomatic Carotid Endarterectomy Trial; SD – směrodatná odchylka

Tab. 5 – pokračování. Srovnání charakteristik aterosklerotického plátu v oblasti intervenované stenózy, nálezu na ostatních tepnách, anamnestických a intervenčních dat u pacientů s novou ischemií na kontrolní MR mozku a pacientů bez nové ischemie.

	Pacienti s novou ischemií na kontrolní MR mozku	Pacienti bez nové ischemie na kontrolní MR mozku	p
<i>anamnestická data</i>			
ischemická CMP; n (%)	15 (44,1)	37 (42,5)	1
tranzitorní ischemická ataka; n (%)	5 (14,7)	15 (17,2)	0,904
amaurosis fugax; n (%)	0 (0)	3 (3,4)	0,787
retinální infarkt; n (%)	0 (0)	1 (1,1)	0,928
žádná ischemická příhoda; n (%)	14 (41,2)	33 (37,9)	0,948
symptomatická stenóza; n (%)	11 (32,3)	23 (26,4)	0,756
arteriální hypertenze; n (%)	34 (100)	79 (90,8)	0,435
diabetes mellitus; n (%)	15 (44,1)	38 (43,7)	1
hyperlipidemie; n (%)	25 (73,5)	66 (75,9)	0,998
ischemická choroba srdeční; n (%)	9 (26,4)	24 (27,6)	1
infarkt myokardu; n (%)	5 (14,7)	17 (19,5)	0,822
fibrilace síní; n (%)	4 (11,8)	10 (11,5)	1
kouření ; n (%)	12 (35,3)	31 (35,6)	1
denní dávka alkoholu; n (%)			
0 J denně	23 (67,7)	52 (59,8)	
1–2 J denně	10 (29,4)	31 (35,6)	0,38
3 a více J denně	1 (2,9)	4 (4,6)	
protidestičková léčba; n (%)	32 (94,1)	75 (86,2)	0,312
antikoagulační léčba; n (%)	3 (8,8)	14 (16,1)	0,508
statin; n (%)	27 (79,4)	69 (79,3)	1
dávka statinu; průměr ± SD (mg)	21,2 ± 26,9	29,0 ± 26,7	0,213
antihypertenziva; n (%)	31 (91,1)	79 (90,8)	1
počet antihypertenziv; průměr ± SD (počet)	2,2 ± 1,0	2,1 ± 0,9	0,653
perorální antidiabetika; n (%)	11 (32,3)	28 (32,2)	1
inzulin; n (%)	3 (8,8)	10 (11,5)	0,857
<i>intervenční výkon</i>			
předdilatace; n (%)	15 (44,1)	44 (50,6)	0,778
dodilatace; n (%)	32 (94,1)	72 (82,8)	0,376
distální protekce; n (%)	33 (97,1)	81 (93,1)	0,976
celková anestezie; n (%)	2 (5,9)	2 (2,3)	0,837
trvání procedury; průměr ± SD (min)	35,9 ± 13,7	35,1 ± 11,3	0,78

ACI – arteria carotis interna; AV – arteria vertebralis; DS – duplexní sonografie; DSA – digitální subtrahční angiografie; J – jednotka; n – počet; NASCET – North American Symptomatic Carotid Endarterectomy Trial; SD – směrodatná odchylka

vere Carotid Stenosis], CAVATAS [Carotid and Vertebral Artery Transluminal Angioplasty Study], ICSS [The International Carotid Stenting Study], CREST [The Carotid Revascularization Endarterectomy versus Stenting Trial]), které prokázaly vyšší nebo shodnou

morbidity a mortalitu CAS ve srovnání s karotickou endarterektomií [2–5,7]. Identifikace a následná eliminace faktorů zvyšujících periprocedurální a postprocedurální riziko distální embolizace a následného vzniku němých nebo symptomatických mozkových

infarktů by mohla vést ke snížení tohoto rizika na úroveň karotické endarterektomie nebo dokonce pod tuto úroveň.

Jelikož počet vaskulárních příhod v průběhu intervenčních výkonů na karotidách a v následných 30 dnech je relativně nízký

a pohybuje se okolo 6 %, je do studií srovnávacích klinické vaskulární příhody potřeba zařadit velmi vysoký počet pacientů. Oproti tomu pomocí MR mozku je možno detekovat němé mozkové ischemie u výrazně vyššího počtu pacientů (okolo 40 %) časně po CAS, díky čemuž se MR mozku stává stále častějším zástupným markerem klinické CMP [25,26]. Navíc recentní studie ukazují, že u pacientů s němými mozkovými ischemiemi dochází následně k výraznějšímu poklesu kognitivních funkcí s vyšším rizikem vzniku demence [12,27,28].

Prevalence nové mozkové ischemie na kontrolní MR 24 h po výkonu byla v prezentované studii 28,1 %, přičemž se nelišila mezi pacienty se stenózou symptomatickou (27,8 %) a asymptomatickou (28,4 %). U všech pacientů se jednalo o klinicky asymptomatickou lézi, kdy v průběhu CAS ani v prvních 24 h od výkonu nedošlo k vaskulární příhodě (CMP, TIA, infarktu myokardu či vaskulárnímu úmrtí) u žádného ze sledovaných pacientů. Riziko vzniku nové němé ischemie po CAS bylo nižší ve srovnání s proběhlými studiemi, kde dle recentní metaanalýzy dosahovalo průměrně 37,4 % (95% CI: 32,6–42,1 %), nicméně i přesto je toto riziko stále vyšší než u karotické endarterektomie, kde dosahovalo dle této metaanalýzy průměrně 13,0 % (95% CI: 9,1–16,8 %) [29]. Podobné výsledky byly zjištěny i v metaanalýze 6 velkých studií srovnávající CAS s karotickou endarterektomií. Ta prokázala shodnou prevalenci nových ischemických lézí detekovaných na MR-DWI u pacientů po CAS 37 vs. 10 % u karotické endarterektomie s odds ratio 6,1 [11].

V předchozí studii jsme neprokázali vliv laboratorních markerů hemokoagulace ani klasických rizikových faktorů na riziko vzniku mozkové ischemie po CAS na kontrolní MR mozku [15]. V prezentované studii jsme neprokázali vliv nejen klasických rizikových faktorů (arteriální hypertenze, diabetes mellitus, hyperlipidemie, kouření, alkohol, prodělaná vaskulární příhoda, fibrilace síní), ale ani charakteristiky (složení) aterosklerotického plátu v oblasti stenózy, tíže a lokalizace stenózy či periprocedurálních dat. Především tzv. nestabilní (vulnerabilní) aterosklerotický plát je považován za faktor potenciálně zvyšující riziko distální embolizace v průběhu CAS. Asi nejvíce prostudovaným markerem je zde IPH. Ačkoli recentní studie i metaanalýza prokázaly zvýšení rizika detekce mozkového infarktu na kontrolní MR po CAS u stenóz s IPH asi o 50 % oproti stenózám bez

detekovatelného krvácení, v našem souboru byl zaznamenán pouze statisticky nevýznamný trend zvýšení tohoto rizika (také cca o 50 %) [30,31]. Ani přítomnost dalších markerů nestability plátu, jako jsou ulcerace, trombóza na plátu, či anechogenní plát na duplexní sonografii se nelišila mezi pacienty s novou ischemií mozku a pacienty bez nově detekované mozkové ischemie.

Nižší riziko nové klinicky němé ischemie mozku v naší studii oproti dříve publikovaným studiím může souviset s vývojem a zlepšením instrumentárií používaných při CAS či zvyšující se zkušeností intervenčních radiologů [11,32–34]. Ačkoli dle jednotlivých publikovaných studií zůstávala dlouhou dobu prevalence němých mozkových ischemií po CAS na stejné úrovni [10,11], recentní studie prokazují pokles této prevalence, který je pravděpodobně spojen s používáním cerebrální protekce, především proximální, používáním zavřených stentů (closed-cell stents) a optimalizací antitrombotické léčby [11,29,32–35].

Na rozdíl od karotické endarterektomie lze po CAS detekovat ischemická ložiska nejen v povodí intervenované tepny, ale také v povodí kontralaterální karotidy nebo ve vertebrální bazilární řetězi. Ta se v našem souboru vyskytovala téměř u 20 % pacientů, což je v souladu s dříve publikovanými studiemi [8–12,36]. Příčinou zvýšeného rizika embolizace do mozku při CAS oproti karotické endarterektomii se zvýšením rizika vzniku klinicky němých i symptomatických mozkových infarktů, a to i v oblastech mimo řečiště intervenované tepny je více. Za nejčastější příčinu je považována embolizace částí ateromové masy z oblasti stenózy či proximálněji lokalizovaných aterosklerotických plátů vč. oblasti aortálního oblouku a lokální trombóza s distální embolizací způsobená mechanickým poškozením endotelu a odhalení prokoagulačních složek aterosklerotického plátu [37]. Tvorba drobných trombov na katétrech a vodičích drátech používaných při CAS by mohla být další příčinou lokální trombózy s distální embolizací [38]. Endogenní hypofibrinolytické stavy způsobené vysokými hladinami inhibitoru aktivátoru plazminogenu-1 (PAI-1) se také mohou podílet na vzniku němých mozkových infarktů po CAS [39]. K dalším potenciálními příčinám vzniku němých mozkových infarktů může patřit také embolizace vzduchových bublin, především v průběhu aplikace kontrastní látky [40].

Základní antitrombotickou léčbou snižující prevalenci klinicky němých i symp-

tomatických mozkových infarktů je duální protidestičková terapie (klopidogrel + acetylsalicylová kyselina) [41]. Otázkou však zůstává optimální antitrombotická léčba u pacientů na dlouhodobé antikoagulační léčbě. Také optimalizace antitrombotické léčby u pacientů s rezistencí na acetylsalicylovou kyselinu anebo klopidogrel není objasněna, přičemž prevalence rezistence se odhaduje 6–27 % na acetylsalicylovou kyselinu a 15–30 % na klopidogrel [15,42–44]. Výsledky studie ARMYDA-9 CAROTID (Clopidogrel and Atorvastatin Treatment During Carotid Artery Stenting) prokázaly, že vysoká úvodní dávka klopidogrelu (600 mg) s vysokou dávkou atorvastatinu (80 mg 12 h před výkonem + 40 mg 2 h před výkonem) je spojena se sníženým rizikem ischemických cerebrálních lézí po CAS a se sníženým rizikem CMP nebo TIA během dalších 30 dní [34]. Další studie však tento benefit vysoké dávky klopidogrelu (600 mg) ve srovnání se standardní dávkou (300 mg) neprokázala [45]. Ani v naší prezentované studii jsme neprokázali vliv antitrombotické léčby ani užívání statinu (vč. jeho dávky) na vznik klinicky němého mozkového infarktu.

Závěrem je třeba uvést také limitace studie. Vzhledem k multicentrickému charakteru studie bylo použito více diagnostických přístrojů různých firem, což mohlo vést k drobným rozdílům při hodnocení jednotlivých patologií. Pro omezení této chyby byla provedena kalibrace přístrojů na 5 aterosklerotických plátech *in vitro*. Počet zařazených pacientů byl vypočten k detekci vlivu jednotlivých charakteristik aterosklerotického plátu na vznik nové mozkové ischemie po CAS, nicméně tento počet nemusí být dostatečný pro identifikaci ostatních faktorů a také faktorů, které nezvýšily nebo nesnížily riziko nové ischemie alespoň o 50 %. Je také potřeba uvést, že do studie nebyli zařazováni všichni pacienti, kteří byli indikováni k CAS na daných pracovištích, ale jen pacienti zařazení do studie ANTIQUE, kteří splnili vstupní a vylučující kritéria. Další limitací je fakt, že test rezistence na protidestičkovou léčbu nebyl standardně prováděn u všech pacientů. Nicméně v naší předcházející studii nebylo u pacientů s rezistencí na acetylsalicylovou kyselinu nebo klopidogrel zvýšené riziko vzniku nových ischemických ložisek v mozku [15]. Další obecnou limitací detekce nových ischemických ložisek pomocí MR mozku je použitá šířka vrstvy řezu, která v naší studii byla 1 mm, takže ischemická ložiska o průměru menším než

1 mm nemusela být zobrazena. Jako silnou stránku lze naopak uvést prospektivní charakter studie a použití pouze jednoho typu stentu. Analýza objemu a lokalizace nových ischemických ložisek nebyla cílem této studie a tato analýza bude publikována v následující práci.

Závěr

Studie neprokázala vliv sledovaných charakteristik aterosklerotického plátu na riziko vzniku mozkového infarktu detekovaného pomocí MR po provedené CAS, stejně jako jednotlivých rizikových faktorů CMP, prodělaných onemocnění, typu dlouhodobé léčby vč. antitrombotické léčby či délky intervenční procedury a typu anestezie. Třicetidenní morbidita a mortalita v prezentovaném souboru dosáhla 3,3 % (5,6 % u pacientů se symptomatickou a 1,5 % s asymptomatickou stenózou). Prevalence nové mozkové ischemie na kontrolní MR 24 h po výkonu činila 28,1 %, přičemž se nelišila mezi pacienty se symptomatickou a asymptomatickou stenózou.

Etické aspekty

Studie byla provedena ve shodě s Helsinskou deklarací z roku 1975 (a jejími revizemi z let 2004 a 2008) a byla schválena lokálními etickými komisemi všech 4 zúčastněných nemocnic – ÚVN – VFN Praha (108/8-53/2015, 15.6.2015), FN Hradec Králové (201507S14P, 30.6.2015), FN Ostrava (474/2015, 4.6.2015) a Masarykovy nemocnice Ústí nad Labem (227/98, 24.6.2015). Všichni pacienti podepsali informovaný souhlas s účastí ve studii. Studie byla registrována před zařazením prvního pacienta na www.clinicaltrials.gov (Identifier: NCT02360137).

Grantová podpora

Podpořeno z programového projektu Ministerstva zdravotnictví ČR s reg. č. 16-30965A. Veškerá práva podle předpisů na ochranu duševního vlastnictví jsou vyhrazena.

Konflikt zájmů

Autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádný konflikt zájmů.

Literatura

- Ferguson GG, Eliasziw M, Barr HW et al. The North American Symptomatic Carotid Endarterectomy Trial: surgical results in 1 415 patients. *Stroke* 1999; 30(9): 1751–1758. doi: 10.1161/01.str.30.9.1751.
- Yavin D, Roberts DJ, Tso M et al. Carotid endarterectomy versus stenting: a meta-analysis of randomized trials. *Can J Neurol Sci* 2011; 38(2): 230–235. doi: 10.1017/s0317167100011380.
- Economopoulos KP, Sergentanis TN, Tsvigoulis G et al. Carotid artery stenting versus carotid endarterectomy: a comprehensive meta-analysis of short-term and long-term outcomes. *Stroke* 2011; 42(3): 687–692. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.606079.
- Murad MH, Shahrour A, Shah ND et al. A systematic review and meta-analysis of randomized trials of ca-

rotid endarterectomy vs stenting. *J Vasc Surg* 2011; 53(3): 792–797. doi: 10.1016/j.jvs.2010.10.101.

- Eckstein HH, Ringleb P, Allenberg JR et al. Results of the Stent-Protected Angioplasty versus Carotid Endarterectomy (SPACE) study to treat symptomatic stenoses at 2 years: a multinational, prospective, randomised trial. *Lancet Neurol* 2008; 7(10): 893–902. doi: 10.1016/S1474-4422(08)70196-0.

- Škoda O, Herzig R, Mikulík R et al. Klinický standard pro diagnostiku a léčbu pacientů s ischemickou cévní mozkovou příhodou a s tranzitorní ischemickou atakou – verze 2016. *Cesk Slov Neurol N* 2016; 79/112(3): 351–363. doi: 10.14735/amcsnn2016351.

- Brott TG, Hobson RW 2nd, Howard G et al. Stenting versus endarterectomy for treatment of carotid-artery stenosis. *N Engl J Med* 2010; 363(1): 11–23. doi: 10.1056/NEJMoa0912321.

- Flach HZ, Ouhlous M, Hendriks JM et al. Cerebral ischemia after carotid intervention. *J Endovasc Ther* 2004; 11(3): 251–257. doi: 10.1583/03-1128.1.

- Lacroix V, Hammer F, Astarci P et al. Ischemic cerebral lesions after carotid surgery and carotid stenting. *Eur J Vasc Endovasc Surg* 2007; 33(4): 430–435. doi: 10.1016/j.ejvs.2006.11.012.

- Bonati LH, Jongen LM, Haller S et al. New ischaemic brain lesions on MRI after stenting or endarterectomy for symptomatic carotid stenosis: a substudy of the International Carotid Stenting Study (ICSS). *Lancet Neurol* 2010; 9(4): 353–362. doi: 10.1016/S1474-4422(10)70057-0.

- Schnaudigel S, Gröschel K, Pilgram SM et al. New brain lesions after carotid stenting versus carotid endarterectomy: a systematic review of the literature. *Stroke* 2008; 39(6): 1911–1919. doi: 10.1161/STROKEAHA.107.500603.

- Kuliha M, Roubec M, Procházka V et al. Randomized clinical trial comparing neurological outcomes after carotid endarterectomy or stenting. *Br J Surg* 2015; 102(3): 194–201. doi: 10.1002/bjs.9677.

- Školoudík D, Škoda O, Bar M et al (eds). *Neurosonologie*. Praha: Galén 2003: 1–389.

- Rothwell PM, Eliasziw M, Gutnikov SA et al. Endarterectomy for symptomatic carotid stenosis in relation to clinical subgroups and timing of surgery. *Lancet* 2004; 363(9413): 915–924. doi: 10.1016/S0140-6736(04)15785-1.

- Kuliha M, Roubec M, Goldířová A et al. Laboratory-based markers as predictors of brain infarction during carotid stenting: a prospective study. *J Atheroscler Thromb* 2016; 23(7): 839–847. doi: 10.5551/jat.31799.

- Naghavi M, Falk E, Hecht HS et al. From vulnerable plaque to vulnerable patient – part III: executive summary of the Screening for Heart Attack Prevention and Education (SHAPE) task force report. *Am J Cardiol* 2006; 98(2A): 2H–15H. doi: 10.1016/j.amjcard.2006.03.002.

- Naim C, Douziech M, Therasse E et al. Vulnerable atherosclerotic carotid plaque evaluation by ultrasound, computed tomography angiography, and magnetic resonance imaging. *Can Assoc Radiol J* 2014; 65(3): 275–286. doi: 10.1016/j.carj.2013.05.003.

- ten Kate GL, Sijbrands EJ, Staub D et al. Noninvasive imaging of the vulnerable atherosclerotic plaque. *Curr Probl Cardiol* 2010; 35(11): 556–591. doi: 10.1016/j.cpcardiol.2010.09.002.

- Fleg JL, Stone GW, Fayad ZA et al. Detection of high-risk atherosclerotic plaque: report of the NHLBI Working Group on current status and future directions. *JACC Cardiovasc Imaging* 2012; 5(9): 941–955. doi: 10.1016/j.jcmg.2012.07.007.

- Tendera M, Aboyans V, Bartelink ML et al. ESC Guidelines on the diagnosis and treatment of peripheral artery diseases: document covering atherosclerotic disease of extracranial carotid and vertebral, mesenteric, renal, upper and lower extremity arteries: the task force on the diagnosis and treatment of peripheral artery diseases of the European Society of Cardiology (ESC).

Eur Heart J 2011; 32(22): 2851–2906. doi: 10.1093/eurheartj/ehz211.

- Brott TG, Halperin JL, Abbara S et al. 2011 ASA / ACCF/ AHA/ AANN/ AANS/ ACR/ ASNR/ CNS/ SAIP/ SCAI/ SIR/ SNIS/ SVM/ SVS guideline on the management of patients with extracranial carotid and vertebral artery disease: executive summary. *Stroke* 2011; 42(8): e420–e463. doi: 10.1161/STR.0b013e3182112d08.

- von Reutern GM, Goertler MW, Bornstein NM et al. Grading carotid stenosis using ultrasonic methods. *Stroke* 2012; 43(3): 916–921. doi: 10.1161/STROKEAHA.111.636084.

- North American Symptomatic Carotid Endarterectomy Trial. Methods, patient characteristics, and progress. *Stroke* 1991; 22(6): 711–720. doi: 10.1161/01.str.22.6.711.

- Herzig R, Urbánek K, Vlachová I et al. The role of chronic alcohol intake in patients with spontaneous intracranial hemorrhage: a carbohydrate-deficient transferrin study. *Cerebrovasc Dis* 2003; 15(1–2): 22–28. doi: 10.1159/000067118.

- Bendszus M, Stoll G. Silent cerebral ischaemia: hidden fingerprints of invasive medical procedures. *Lancet Neurol* 2006; 5(4): 364–372. doi: 10.1016/S1474-4422(06)70412-4.

- Ringleb PA, Allenberg J, Brückmann H et al. 30 day results from the SPACE trial of stent-protected angioplasty versus carotid endarterectomy in symptomatic patients: a randomised non-inferiority trial. *Lancet* 2006; 368(9543): 1239–1247. doi: 10.1016/S0140-6736(06)69122-8.

- Gossetti B, Gattuso R, Irace L et al. Embolism to the brain during carotid stenting and surgery. *Acta Chir Belg* 2007; 107(2): 151–154.

- Crawley F, Styggall J, Lunn S et al. Comparison of microembolism detected by transcranial Doppler and neurophysiological sequelae of carotid surgery and percutaneous transluminal angioplasty. *Stroke* 2000; 31(6): 1329–1334. doi: 10.1161/01.str.31.6.1329.

- Cho SM, Deshpande A, Pasupuleti V et al. Radiographic and symptomatic brain ischemia in CEA and CAS: a systematic review and meta-analysis. *Neurology* 2017; 89(19): 1977–1984. doi: 10.1212/WNL.00000000000004626.

- Ji A, Lv P, Dai Y et al. Associations between carotid intraplaque hemorrhage and new ipsilateral ischemic lesions after carotid artery stenting: a quantitative study with conventional multi-contrast MRI. *Int J Cardiovasc Imaging* 2019; 35(6): 1047–1054. doi: 10.1007/s10554-018-01521-5.

- Brijnjikij W, Lehman VT, Huston J 3rd et al. The association between carotid intraplaque hemorrhage and outcomes of carotid stenting: a systematic review and meta-analysis. *J Neurointerv Surg* 2017; 9(9): 837–842. doi: 10.1136/neurintsurg-2016-012593.

- Bijuklic K, Wandler A, Hazizi F et al. The PROFI study (Prevention of Cerebral Embolization by Proximal Balloon Occlusion Compared to Filter Protection During Carotid Artery Stenting): a prospective randomized trial. *J Am Coll Cardiol* 2012; 59(15): 1383–1389. doi: 10.1016/j.jacc.2011.11.035.

- Montorsi P, Caputi L, Galli S et al. Microembolization during carotid artery stenting in patients with high-risk, lipid-rich plaque. A randomized trial of proximal versus distal cerebral protection. *J Am Coll Cardiol* 2011; 58(16): 1656–1663. doi: 10.1016/j.jacc.2011.07.015.

- Patti G, Tomai F, Melfi R et al. Strategies of clopidogrel load and atorvastatin reload to prevent ischemic cerebral events in patients undergoing protected carotid stenting. Results of the randomized ARMYDA-9 CAROTID (Clopidogrel and Atorvastatin Treatment During Carotid Artery Stenting) study. *J Am Coll Cardiol* 2013; 61(13): 1379–1387. doi: 10.1016/j.jacc.2013.01.015.

35. Pavlík O, Václavík D, Kučera D et al. Bezpečnost karotického stentingu – srovnání protekčních systémů. *Cesk Slov Neurol N* 2016; 79/112(5): 560–565.
36. Zeleňák K, Kurča E, Zeleňáková J et al. MR vyšetření mozgu před a po CAS – výskyt embolických komplikací a ich klinické prejavy. *Cesk Slov Neurol N* 2008; 71/104 (Suppl 1): S57–S58.
37. Pasternak RC, Baughman KL, Fallon JT et al. Scanning electron microscopy after coronary transluminal angioplasty of normal canine coronary arteries. *Am J Cardiol* 1980; 45(3): 591–598. doi: 10.1016/s0002-9149(80)80009-9.
38. Grunwald IQ, Reith W, Kühn AL et al. Proximal protection with the Gore PAES can reduce DWI lesion size in high-grade stenosis during carotid stenting. *EuroIntervention* 2014; 10(2): 271–276. doi: 10.4244/EIJV10I2A45.
39. Vucković BA, Djerić MJ, Ilić TA et al. Fibrinolytic parameters, lipid status and lipoprotein(a) in ischemic stroke patients. *Srp Arh Celok Lek* 2010; 138 (Suppl 1): 12–17. doi: 10.2298/sarh10s1012v.
40. Gupta R, Vora N, Thomas A et al. Symptomatic cerebral air embolism during neuro-angiographic procedures: incidence and problem avoidance. *Neurocrit Care* 2007; 7(3): 241–246. doi: 10.1007/s12028-007-0041-9.
41. Enomoto Y, Yoshimura S. Antiplatelet therapy for carotid artery stenting. *Interv Neurol* 2013; 1(3–4): 151–163. doi: 10.1159/000351686.
42. Hovens MM, Snoep JD, Eikenboom JC et al. Prevalence of persistent platelet reactivity despite use of aspirin: a systematic review. *Am Heart J* 2007; 153(2): 175–181. doi: 10.1016/j.ahj.2006.10.040.
43. Mansour K, Taher AT, Musallam KM et al. Aspirin resistance. *Adv Hematol* 2009; 2009: 937352. doi: 10.1155/2009/937352.
44. Feher G, Feher A, Pusch G et al. Clinical importance of aspirin and clopidogrel resistance. *World J Cardiol* 2010; 2(7): 171–186. doi: 10.4330/wjcv2.i7.171.
45. Van Der Heyden J, Van Werkum J, Hackeng CM et al. High versus standard clopidogrel loading in patients undergoing carotid artery stenting prior to cardiac surgery to assess the number of microemboli detected with transcranial Doppler: results of the randomized IMPACT trial. *J Cardiovasc Surg (Torino)* 2013; 54(3): 337–347.

Redakční rada časopisu Česká a slovenská neurologie a neurochirurgie odhlasovala nejlepší práci za rok 2019. Na 1. místě se umístila práce:

J. Šroubek, J. Hanuška, O. Šoula, R. Tomáš, R. Bruna, J. Klener

Moderní mikrochirurgie jako trvalé, bezpečné a šetrné řešení nekrvácejících mozkových výdutí
Cesk Slov Neurol N 2019; 82(2): 176–182

Autorům srdečně blahopřejeme.