

Diferenciální diagnostika neuromyelitis optica a onemocnění jejího širšího spektra

Differential diagnosis of neuromyelitis optica spectrum disorders

Souhrn

Diferenciální diagnostika autoimunitních onemocnění CNS se zjednodušuje díky stanovení protilátek proti aquaporinu-4 (AQP4-IgG) nebo myelinovému oligodendrocytárnímu glykoproteinu (MOG-IgG). Tyto protilátky jsou asociovány s neuromyelitis optica a onemocněním jejího širšího spektra (neuromyelitis optica spectrum disorders; NMOSD), respektive MOG encefalomyelitidou, a mohou potvrdit zvažovanou diagnózu. Často uvažujeme o diagnóze NMOSD na základě klinického obrazu, jako např. u těžkých optických neuritid a/nebo transverzálních míšních lézí. Složitější může být diferenciální diagnostika u parciálních míšních syndromů, kmenové symptomatiky nebo optické neuritidy s rychlou odpovědí na terapii kortikosteroidy. Tam nás mohou ke správné diagnóze spíše navést nálezy na MR a případně absence oligoklonálních páسů v likvoru. V diferenciální diagnostice nejčastěji zvažujeme RS, vaskulární léze a neoplazie.

Abstract

Differential diagnosis of autoimmune CNS disorders is facilitated by the assessment of aquaporin-4 antibodies (AQP4-IgG) and myelin oligodendrocyte glycoprotein (MOG-IgG). These autoantibodies are associated with neuromyelitis optica spectrum disorders (NMOSD) and MOG encephalomyelitis, respectively. Furthermore, these antibodies can confirm a considered diagnosis. The diagnosis of NMOSD can be based on clinical manifestation, e.g., severe optic neuritis and/or complete transverse myelitis. Nevertheless, the differential diagnosis of NMOSD is often challenging in incomplete transverse myelitis, brainstem symptoms, and optic neuritis with a good response to corticosteroid treatment. MRI findings and the absence of oligoclonal bands in cerebrospinal fluid can lead to a correct diagnosis. The most common disorders in the differential diagnosis for NMOSD are MS, ischemic lesions, and tumors.

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.

P. Nytrová

Neurologická klinika a Centrum klinických neurověd, 1. LF UK a VFN v Praze



MUDr. Petra Nytrová, Ph.D.
Neurologická klinika a Centrum
klinických neurověd
1. LF UK a VFN v Praze
Kateřinská 30
128 08, Praha
e-mail: petra.nytrova@lf1.cuni.cz

Klíčová slova

neuromyelitis optica a onemocnění jejího širšího spektra – MOG encefalomyelitida

Key words

neuromyelitis optica spectrum disorders – MOG encephalomyelitis

Úvod

Z pohledu diferenciální diagnostiky je vhodné se na neuromyelitis optica (NMO) podívat jako na syndrom, protože dnes již víme, že nemusí být zprostředkován pouze protilátkami proti aquaporinu-4 (AQP4-IgG), ale může být asociován i s protilátkami proti myelinovému oligodendrocytárnímu glykoproteinu (MOG-IgG), případně se protilátky neprokáží [1,2]. I přes podobný klinický obraz jsou u těchto skupin odlišnosti v patogenezi, terapeutické odpovědi i prognóze pacientů. Původní koncept syndromu NMO zahrnoval pouze optickou neuritidu

(ON) a akutní myelitidu. Dnes je spektrum klinických příznaků širší a akceptují se příznaky způsobené zánětlivým poškozením i mimo optické nervy a míchu. Neuromyelitis optica a onemocnění jejího širšího spektra (neuromyelitis optica spectrum disorders; NMOSD) pak zahrnuje i různé kmenové příznaky (např. syndrom area postrema) nebo méně obvykle diencefalický či cerebrální syndrom [3].

Diagnostiku můžeme rozdělit do dvou kroků. První krok zahrnuje určení základní etiologie klinického syndromu ve smyslu vaskulární, infekční, autoimunitní, neoplastické, postradiační, metabolické a další.

V druhém kroku v rámci autoimunitní etiologie poškození CNS určujeme diagnózu, která může být součástí orgánově nespecifických systémových autoimunit s poškozením CNS (např. systémový lupus erythematoses [SLE], sarkoidóza atd.) nebo orgánově specifických onemocnění (RS, akutní diseminovaná encefalomyelitida [ADEM], NMOSD, MOG encefalomyelitida [MOG-EM] a další).

Nezastupitelné místo v diagnostickém procesu pak mají vyšetření MR a laboratorní vyšetření, kde dominuje stanovení autoprotiátek, sérologické a PCR testy a případně vyšetření mozkomíšního moku. Mezi další

Tab. 1. Diferenciální diagnostika akutních myelitid.

Demyelinizační onemocnění

- RS
- akutní diseminovaná encefalomyelitida
- MOG encefalomyelitida
- idiopatické myelitidy

Zánětlivé astrocytopatie

- neuromyelitis optica a onemocnění jejího širšího spektra
- autoimunitní GFAP astrocytopatie asociovaná s meningitidou, encefalitidou a myelitidou

Postvaccinační postižení

- vzteklna, spalničky, příušnice, zarděnky, hepatitida B, chřipka, černý kašel atd.

Infekční onemocnění

- bakteriální (absces epidurální nebo parenchymový, *Mycoplasma*, *Mycobacterium tuberculosis*, *Borrelia burgdorferi*, *Treponema pallidum*, *Actinomyces*)
- virové (HSV, VZV, EBV, virus klíšťové encefalidity, virus západonilské horečky, chřipka typu A, coxsackie A a B, echoviry, enterovirus 70 a 71, virus hepatitidy C a A, polioviry atd.)
- parazitární (*Toxocara*, *Neurocysticercóza*)
- mykotické (*Aspergillus*, *Cryptococcus*, *Blastomyces*)

Systémová zánětlivá onemocnění

- systémový lupus erythematoses, Sjögrenův syndrom, sklerodermie, Behcetova choroba, neurosarkoidóza atd.

Cévní onemocnění

- míšní infarkty, arteriovenózní fistule, hematomyelie, fibrokartilaginózní embolizace, anti-fosfolipidový syndrom

Tumory

- primární intramedulární míšní nádory, lymfom nebo metastatická postižení

Paraneoplastické myelitidy

- zejména asociované s tumory plic a prsu

Postradiační myelopatie**Degenerativní změny páteře**

- cervikální myelopatie

GFAP – gliální fibrilární kyselý protein; EBV – virus Epstein-Barrové; HSV – herpes simplex virus; MOG – myelinový oligodendrocytární glykoprotein; VZV – varicella zoster virus

vyšetřovací modalita užívaná v diagnostice patří evokované potenciály a optická koherenční tomografie.

V klinickém obraze může podporovat diagnózu autoimunitního postižení CNS koincidence s jiným autoimunitním onemocněním, a to zejména ze skupiny revmatologických onemocnění a idiopatických střečních zánětů.

Určení správné nozologické jednotky a poté terapie je zcela zásadní pro odvrácení negativní prognózy těchto pacientů. Musíme pečlivě hodnotit celkový stav pacienta, předchorobí i rodinnou anamnézu.

Diferenciální diagnostika myelitid

Typicky se u pacientů s NMOSD rozvíjí myelitida během dnů, někteří pacienti udávají ne-

specifické prodromální příznaky jako únavu, pocení, někdy horečky, bolest v krku či nespecifická virová onemocnění. U jiných pacientů v anamnéze nacházíme operační výkon (pravděpodobně dochází k ovlivnění propustnosti hematoencefalické bariéry anestetiky), někdy se první příznaky nemoci mohou objevit v graviditě nebo poporodním období. Přehled diferenciální diagnostiky akutních myelitid shrnuje tab. 1.

Klinicky se u myelitidy setkáváme s obrazem transverzální míšní léze (TML) i parciálních míšních syndromů. U akutně vzniklé TML netraumatické etiologie je vždy indikováno vyšetření AQP4-IgG a MOG-IgG v séru. Myelitida pod obrazem TML je typickým prvním příznakem NMOSD u pacientů starších 50 let [4]. U mladších pacientů se spíše ini-

ciálně setkáváme s ON. Na T2 vážených obrazech na MR páteře vidíme dlouhá ložiska dosahující nebo přesahující 3 obratlové segmenty, tzv. „longitudinally extensive transverse myelitis“ (LETM). Ta mívá u NMOSD pacientů vřetenovitý tvar a může zasahovat až do oblasti prodloužené míchy. V akutních stádiích často vidíme syčení kontrastní látkou [3]. Nutno dodat, že ložiska zvýšeného signálu na T2 vážených obrazech přesahují i délku šesti obratlových těl. Na transverzálních řezech vidíme výrazné postižení šedé hmoty míšni [5]. LETM s pozitivitou MOG-IgG bývá častěji lokalizována v oblasti míšního konu a epikonu s klinicky dominujícím postižením sfinkterů v porovnání s AQP4-IgG pozitivní LETM [6]. Po úspěšné terapii dochází k výrazné regresi nálezu, což napomáhá v diferenciální diagnostice u míšních tumorů kdy nález neregreduje a není přítomna výrazná atrofie míchy. V mozkomíšním moku se u pacientů s tumorem můžeme setkat s přítomností erytrocytů v cytologickém nálezu nebo s různými rozpadovými produkty hemoglobinu při spektrofotometrickém vyšetření, což v klinickém obraze bývá doprovázeno rozvojem bolestí zad a pozitivními meningeálními jevy. To je dáno přítomností drobných subarachnoidálních krvácení u míšních tumorů [7]. Toto je potřeba odlišit od bolestivých spasticko-dystonických paroxysmálních tonických křečí trupu i končetin u pacientů s myelitidou a pozitivitou AQP4-IgG, které se objevují přibližně 4–6 týdnů od prvních příznaků. Křeče dobře reagují na terapii karbamazepinem [8]. Tyto paroxysmální tonické stavy většinou trvají desítky vteřin a objevují se během dne s různou intenzitou, častěji v závislosti na pohybu. U primárních intramedulárních tumorů dochází k subakutní až chronické progresi obtíží. Klinické obtíže mohou začínat syringomyelitickou disociací čítí. U NMOSD je jasný atakovitý průběh. U transverzální myelitidy s pozitivitou AQP4-IgG nacházíme v mozkomíšním moku typicky cytoproteinovou asociaci při poruše hematoencefalické bariéry během ataky [4]. Nález se normalizuje v remisi.

Obraz akutní myelitidy mohou způsobit různé patogeny, přičemž zde mezi nejčastější infekční agens řadíme především herpesviry, enteroviry a další. Akutní myelitida provázená obrazem chabé parézy s nálezem lézí v šedé hmotě míšni („polio-like“ syndrom) je nyní popisována v souvislosti s infekcemi enterovirem 68, enterovirem 71 a coxsackie virem A7 [9]. V diagnostice infekční etiolo-

gie myelitidy se neobejdeme bez sérologických a PCR testů, případně kultivace mozkomíšního moku. I zde na MR může být obraz LETM. Je dobré si uvědomit, že ne všechny LETM nutně znamenají diagnózu NMOSD. Naopak ani myelitidy s ložiskem nedosahujícím tří obratlových segmentů při zobrazení pomocí MR diagnózu NMOSD nevylučují.

Vzácněji LETM nalezneme u pacientů s RS, ale zde v naprosté většině vznikají splyvááním jednotlivých kratších lézí v čase, a proto je potřeba hodnotit i jednotlivé MR snímky z dřívějších vyšetření. U RS častěji vidíme v klinickém obraze v rámci akutní myelitidy některý z parciálních míšních syndromů a asymetrické postižení. Také u pacientů s NMOSD se můžeme setkat s tímto klinickým obrazem. Určení správné diagnózy je pak komplikovanější, zejména když se jedná o iniciální příznak onemocnění. V těchto případech netestujeme u všech jedinců AQP4-IgG nebo MOG-IgG. Je potřeba se podívat na nálezy v mozkomíšním moku, kde je u RS většinou oligocytóza a přítomnost oligoklonálních páسů (oligoclonal bands; OCB) pouze v likvoru. Koncentrace bílkoviny bývá normální nebo hraničně zvýšená. Absence OCB je typická pro NMOSD nebo MOG-EM. Počty elementů jsou vyšší, nejčastěji v desítkách buněk v jednom μl , typická je i přítomnost granulocytů. Nález OCB v mozkomíšním moku diagnózu NMOSD nevylučuje. Setkali jsme se s případy, kdy OCB v kontrolní lumbální punkci s odstupem času v řádu měsíců vymizely. Při atace bývá vyšší koncentrace bílkoviny a porucha hematoencefalické bariéry [4,10]. V těchto případech i u krátkých míšních lézí je vyšetření autoprotiláték plně indikováno. Na MR míchy u RS vidíme jinou distribuci ložisek na axiálních řezech, převážně v bílé hmotě, což je v kontrastu s NMOSD, kde dominuje postižení šedé hmoty míšní [5]. V takovém případě je nezbytné doplnění MR mozku. Typická ložiska pro RS jsou dobře známá. Nicméně se uvádí, že 8–10 % pacientů s NMOSD splňuje kritéria MR pro RS. U NMOSD nenacházíme typické léze periventrikulárně a v corpus callosum (CC), které by měly ovoidní tvar s osou kolmou na komory a v CC vytvářely tzv. Dawsonovy prsty. Léze v této lokalitě mohou být, ale mají zcela jiný charakter. Periventrikulární ložiska kopírují tvar komor. U NMOSD bývají nejčastěji supratentoriálně ložiska asymptomatická. Nicméně u relativně vzácných cerebrálních syndromů vidíme na MR mozku rozsáhlá ložiska v obou hemisférách, a to ne zcela jasně ohraničená. Tyto léze

mají při úspěšné terapii tendenci k výrazné regresii [11].

Akutní myelitidy se také vyskytují u systémových zánětlivých onemocnění. Příkladem může být např. lupusová myelitida. Ta může být i prvním příznakem SLE a je zde potřeba pátrat po dalších příznacích nemoci (fotosenzitivita, kožní změny, postižení ledvin a další příznaky) a doplnit vyšetření autoprotiláték (proti nukleárním antigenům, dvouvláknové DNA, nukleosomům a dalším) [12]. Asi polovina pacientů s myelitidou a SLE má pozitivitu AQP4-IgG a jedná se o koincidenci dvou onemocnění (NMOSD a SLE) [13]. Myelitida může být i komplikací vaskulitid (primárních i sekundárních), ale ve většině případů je současně postižen i mozek [14].

Obtížnější bývá diagnostika ischemických lézí míchy. Zejména tam, kde není např. anamnéza kardiologické operace, cévní rizika apod. Významným faktem je časový rozvoj obtíží – často se celý klinický obraz vyvíjí velmi dynamicky. V úvodu se objevuje i prudká bolest za krkem nebo v zádech vyzařující radikulárně. V dalších minutách až hodinách se rozvíjí porucha motoriky a citlivosti i autonomní dysfunkce (sfinkterové a další) [15]. Zpočátku bývá obraz pseudochabé para/kvadruparézy či plegie – stadium míšního šoku. U některých pacientů můžeme v anamnéze vypátrat míšní klaudikace [16]. Klinicky nejčastěji vidíme ischemii přední spinální tepny, následovanou lézí předních rohů míšních, syndromem zadní míšní tepny a další [17]. Příčiny mohou být různé, mezi nejčastější řadíme disekce aorty nebo operační výkony na této tepně, případně jiné kardiologické operace (s prodlouženou hypotenzí) a operace skoliózy. Vzácně se popisují myelopatie u surfařů začátečníků a raritně u dospívajících gymnastek provádějících salta vzad [18,19]. Možné „vaskulární“ trauma (bez přítomnosti jasných traumatických změn okolních struktur) je popisováno i u jiných sportů. Mechanizmem je vysoké axiální zatížení nebo velká tlaková síla působící na temeno hlavy zejména při mírné flexi krku [20]. Na MR míchy v prvních hodinách od počátku obtíží nejsou často žádné změny. Při dalším vyšetření MR v odstupu 48–72 h je nález již plně vyjádřen s typickými znaky na T2 vážených obrazech, např. „soví oči“ při ischemii v povodí přední míšní arterie na axiálních řezech [15]. Zobrazení difúze pomocí MR (diffusion weighted imaging; DWI) může také napomoci k diagnostice míšní ischemie, kdy dochází k poklesu ADC (apparent diffusion coeffi-

cient) hodnoty v místě léze oproti nepostiženému úseku [21]. Nález v likvoru v prvních hodinách obtíží bývá často normální. I vaskulární léze mohou být autoimunitní etiologie, jedná se zejména o pacienty s antifosfolipidovým syndromem, u kterých tyto protilátky přímo interagují s endotelem cév a funkcí destiček. Stěžejní je průkaz těchto protilátek a také i cévního uzávěru (arteriálního nebo venózního), popř. nacházíme u žen v gynekologické anamnéze potraty po 10. týdnu těhotenství a další porodní komplikace [22]. Na kůži pacientů můžeme nalézt změny charakteru liveda reticularis, laboratorně může být přítomna v akutní fázi trombocytopenie.

Paraneoplastické myelitidy mohou mít akutní i chronický průběh. V druhém případě je diferenciatně diagnosticky zvažována primárně progresivní RS [23].

Myelopatie s dominující ataxií při postižení zadních provazců a případně spastickou paraparézu může být kromě deficitu vitamínu B12 dána i nedostatkem mědi. I u těchto případů spíše převažuje chronický průběh, ale může dojít i k akutní manifestaci. Měli bychom doplnit skrínink na celiakii či odhalit jiné příčiny těchto deficitů [24,25].

Diferenciální diagnostika optické neuritidy

Optická neuritida je provázená poruchou vizu rozvíjející se během hodin nebo několika dnů. Maximum obtíží se většinou manifestuje do 7–10 dnů. Tíže poruchy kolísá od rozmazaného vidění přes ztrátu centrálního vizu až k amauroze. Typické jsou také různé výpadky perimetru. Mezi další typické příznaky patří zhoršení barvocitu a kontrastní senzitivity. Pacient si stěžuje na bolest v oblasti oka nebo retroorbitálně, která se akcentuje pohybem bulbu. Při klinickém vyšetření bývá na postiženém oku přítomen relativní aferentní pupilární defekt (RAPD) [26]. U dvou třetin pacientů je normální nález na fundu. U třetiny pacientů bývá přítomen otok papily. Ve fázi rekonvalescence se může u některých pacientů objevovat např. Uhthoffův fenomén, kdy dochází k přechodnému zhoršení vizu v důsledku tepla nebo při zahřátí během cvičení. Méně známý je Pulfrichův fenomén, kdy dochází ke zhoršení prostorového vidění pohybujících se objektů [27]. V diferenciatně diagnostice je potřeba zvážit, zda se jedná o ON nebo o některou z jiných diagnóz či autoimunitně podmíněných neuropatií zrakového nervu (tab. 2).

Tab. 2. Diferenciální diagnostika postižení zrakového nervu. Volně dle Weerasingheho a Luecka [26].

Etiologie postižení zrakového nervu	Onemocnění/agens	Klinické poznámky	
dědičná onemocnění	<ul style="list-style-type: none"> • Leberova hereditární neuropatie optiku • další dědičné atrofie zrakového nervu (OPA1, OPA3, Wolframův sy) 	subakutní rozvoj nebolestivého snížení zrakové ostrosti na jednom oku následovaný postižením oka druhého, výrazné je porušení barvocitu a kontrastní citlivosti; relativně zachované zornicové reflexy; zrakové postižení v rodině; finálně atrofie zrakových nervů	
infekční onemocnění (přímé postižení zrakového nervu nebo přilehlých struktur)	<ul style="list-style-type: none"> • virové adenoviry, CMV, EBV, enteroviry, influenza B, VZV, HSV1 a 2, HIV a další • bakteriální <i>Bartonella henselae</i>, β-hemolytický streptococcus, <i>Bordetella pertusis</i>, <i>Borrelia burgdorferi</i>, <i>Brucella</i>, <i>Coxiella burnetii</i>, <i>Treponema pallidum</i>, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>, <i>Mycoplasma pneumoniae</i>, <i>Salmonella typhi</i>, <i>Tropheryma whipplei</i> a další • mykotické <i>Aspergillus</i>, <i>Candida</i>, <i>Coccidioides</i>, <i>Mucor</i> a další • parazitární <i>Toxocara</i>, cysticerky tasemnice <i>Taenia solium</i> 	v této skupině onemocnění je potřeba provedení řady laboratorních vyšetření využívajících sérologických testů, PCR stanovení, kultivací atd.	
autoimunitní onemocnění (vč. vaskulitid)	získaná demyelinizační onemocnění CNS	<ul style="list-style-type: none"> • RS • MOG encefalomyelitida 	mohou být i další neurologické příznaky, v diagnostice pomáhá zobrazení MR, kde hledáme typická ložiska, až 95 % pacientů má OCB v likvoru ON může být jednou z manifestací této nové jednotky, typická je absence OCB v likvoru; pozitivita MOG-IgG v séru (vzácně pouze v likvoru)
	primární autoimunitní astrocytopatie	• NMOSD	typicky těžká ON s reziduem i přes terapii, pozitivita AQP4-IgG v séru u většiny pacientů
	systémová onemocnění pojiva	<ul style="list-style-type: none"> • systémový lupus erythematoses • Sjögrenův syndrom 	zde možná koincidence SLE i SS a NMOSD – vždy testovat AQP4-IgG
	systémové vaskulitidy i limitované formy vaskulitid		často přítomny další celkové příznaky, hubnutí, elevace RAF, z protilátek zejména pátráme po ANCA protilátkách, někdy obraz Tolosa Hunt syndromu
	sarkoidóza		uzlinový syndrom, plicní postižení, další postižení kranálních nervů
	neuroretinitis		nález otoku papily zrakového nervu s peripapilárním nebo makulárním exudátem („macular star“)
	postinfekční/postvakcinační		zde je třeba vyloučit zejména vakcinaci jako inzult vedoucí k rozvoji MOG-EM nebo NMOSD
	paraneoplastická		u malobuněčných karcinomů (typicky pozitivní CRMP-5 protilátky)
	autoimunitní retinopatie asociovaná s nádorovým onemocněním		typicky s melanomem

AQP4-IgG – protilátky proti akvaporinu 4; ANCA – protilátky proti cytoplazmě neutrofilů; CMV – cytomegalovirus; EBV – virus Epstein-Barrové; HSV – herpes simplex virus; MOG-EM – MOG encefalomyelitida; NMOSD – neuromyelitis optica a onemocnění jejího širšího spektra; OPA 1 – optic atrophy type 1; OPA 3 – optic atrophy type 3; ON – optická neuritida; OCB – oligoklonální pásy; SLE – systémový lupus erythematoses; SS – Sjögrenův syndrom; RAF – reaktanty akutní fáze

Optická neuritida může být příznakem RS, NMOSD nebo MOG-EM. Jejich základní charakteristiky jsou uvedeny v tabulce (tab. 3). Někdy se setkáváme s pacienty s idiopatickými recidivujícími ON, kde další bližší za-

řazení k nozologickým jednotkám není možné. Nejčastěji se unilaterální ON vyskytuje u pacientů s RS nebo může jít o první příznaky této nemoci a hovoříme o klinicky

izolovaném syndromu v případě, že vyloučíme jiné možné příčiny obtíží. Tito pacienti pak mají vysoké riziko přechodu do RS. Pro ně pak platí plně charakteristika ON uvedená výše. Často u těchto pacientů dochází

Tab. 2 – pokračování. Diferenciální diagnostika postižení zrakového nervu. Volně dle Weerasingheho a Luecka [26].

Etiologie postižení zrakového nervu	Onemocnění/agens	Klinické poznámky
vaskulární (vaskulopatie)	přední ischemická neuropatie optiku	zejména u pacientů s cévními rizikovými faktory typicky náhlý, jednostranný, bezbolestný permanentní pokles zraku akutně obraz edému terče zrakového nervu doprovázeného hemoragiemi a vatovitými ložisky
	zadní ischemická neuropatie optiku	typicky náhlý, jednostranný, bezbolestný permanentní pokles zraku není edém papily, později rozvoj atrofie
	diabetická papilopatie	
	Susac syndrom	encefalopatie doprovázená poruchami vizu a sluchu
metabolicko toxické	<ul style="list-style-type: none"> • deficit vitamínu B12 a kyseliny listové • metanolová slepota • polékové (amiodaron, isoniazid a další) 	např. po bariatrických operacích
kompresivní neuropatie	<ul style="list-style-type: none"> • meningeom vyrůstající z obalů zrakového nervu • orbitální tumory • orbitální pseudotumory • retinoblastom 	

AQP4-IgG – protilátky proti akvaporinu 4; ANCA – protilátky proti cytoplasmě neutrofilů; CMV – cytomegalovirus; EBV – virus Epstein-Barrové; HSV – herpes simplex virus; MOG-EM – MOG encefalomyelitida; NMOSD – neuromyelitis optica a onemocnění jejího širšího spektra; OPA 1 – optic atrophy type 1; OPA 3 – optic atrophy type 3; ON – optická neuritida; OCB – oligoklonální pásy; SLE – systémový lupus erythematosus; SS – Sjögrenův syndrom; RAF – reaktanty akutní fáze

k výrazné úpravě zrakových funkcí i bez terapie kortikosteroidy. Ty většinou urychlují návrat zrakových funkcí [28]. Pokud není úprava i přes terapii kortikosteroidy uspokojivá nebo dochází k další progresi obtíží, je vždy potřeba zvažovat jiné diagnózy. Je nezbytné provedení MR mozku a minimálně také krční míchy, kdy pátráme po hyperintenzitách na T2 vážených obrazech. To platí i pro situace bilaterálních ON. Ty jsou typické pro pacienty s pozitivitou MOG-IgG. Zde je i přes poměrně výrazné postižení zrakových funkcí velmi dobrá odpověď na terapii kortikosteroidy. Často je ON kortikodependentní, při rychlém snižování perorálních kortikosteroidů se však znovu objevuje vzplanutí onemocnění [26,28]. Pokud u pacienta s ON prokážeme v séru MOG-IgG a pomocí MR optických nervů nebo vizuálních evokovaných potenciálů potvrdíme zánětlivou lézi zrakového nervu, pak pacient naplní diagnostická kritéria pro MOG-EM [6]. Podobně u AQP4-IgG^{poz}NMOSD vidíme bilaterální, nebo těsně sekvenčně za sebou následující ON. Zde však prakticky vždy i přes maximální terapii nedochází k úplné úpravě zrakových funkcí. Jsou popsány i případy, kdy se rozvine slepota po jediné atace této ne-

moci [29]. Tíže postižení zrakového nervu tak koreluje s poklesem peripapilární sítnicové vrstvy nervových vláken (pRNFL) měřené pomocí optické koherenční tomografie. Tento pokles je výrazný ve všech kvadrantech [4,30].

U bilaterálního postižení zraku je třeba myslet i na dědičná onemocnění, zejména na Leberovu hereditární atrofii optiku (LHON). Obtíže se rozvíjejí subakutně a většinou je postiženo nejprve jedno oko a po několika týdnech i druhé. Nebývají narušeny zornicové reflexy a většinou jde o nebolestivou postupně progredující poruchu vizu [26]. V diagnostice může napomoci fakt, že v akutní fázi bývá vstupní MR mozku normální. Nicméně stále není objasněna otázka možné asociace LHON s RS (tzv. syndrom Hardingové) [31]. Část pacientů s LHON však rozvíjí klinický i radiologický obraz neodlišitelný od RS (periventrikulární léze v bílé hmotě, přítomnost oligoklonálních pásů v likvoru) [32,33].

Je nutné si uvědomit, že rozvoj těžké ON u pacientů s pozitivitou AQP4-IgG může být rychlý, i v rámci hodin, a může imitovat cévní léze. První manifestace NMOSD může být v kterékoli dekádě života. U seniorů může

dojít vzhledem k věku k diagnóze vaskulární léze. Také u ON s počátkem do měsíce po vakcinaci je potřeba stanovit zejména MOG-IgG, protože se může jednat o nespecifický inzult, který vedl k manifestaci autoimunitního onemocnění [6].

Oboustranné oční postižení vidíme i u chronické zánětlivé relabující neuropatie optiku (chronic relapsing inflammatory optic neuropathy; CRION). Zde je důležité vyloučení definovaného autoimunitního onemocnění, kde je tato manifestace jeho součástí, např. NMOSD (vč. negativy AQP4-IgG a MOG-IgG), RS a další nemoci. Pro tuto jednotku je typický návrat obtíží při snižování dávky nebo vysazení kortikosteroidů. Na MR je vidět syčení zrakového nervu kontrastní látkou [34].

Autoimunitní postižení zrakových nervů se mohou vyskytovat i u systémových onemocnění pojiva, jakými jsou např. SLE, Sjögrenův syndrom a další. Zde je situace jednodušší, pokud dochází k rozvoji zrakových obtíží u již známého onemocnění. Je třeba si uvědomit, že může jít i o komplikace léčby nebo infekční etiologii u výrazně imunosuprimovaných jedinců. U pacientů bývají vyjádřeny další celkové příznaky nemoci,

Tab. 3. Srovnání ON u pacientů s RS a AQP4-IgG^{poz} nebo MOG-IgG^{poz} ON.

Charakteristika	ON u RS	AQP4-IgG ^{poz} ON	MOG-IgG ^{poz} ON
věk první manifestace	≥ 20 let	≥ 40 let	≥ 30 let a děti
pohlaví (ženy : muži)	2–3 : 1	9 : 1	2 : 1
ON			
• bolest	velmi často	často	velmi často
• bilaterální ON	zřídka	často	často
• zraková ostrost (pokles)	méně výrazný	výrazný	výrazný
• rychlá úprava	někdy	zřídka	často
• rebound při rychlém snižování kortikosteroidů	zřídka	někdy	často
• výsledná úprava vizu	dobrá	špatná	dobrá
další příznaky			
• ADEM	vzácně	vzácně	často
• syndrom area postrema	vzácně	často	vzácně
• LETM	vzácně	velice často	často (typicky postižen conus medullaris)
enhancement optických nervů na MR	typicky krátký	dlouhý, často zasahující chiazma	dlouhý s perineurálním syćením kontrastní látkou
OCT nálezy	pokles pRNFL dominantě v temporálním kvadrantu	pokles pRNFL typicky ve všech kvadrantech	pokles pRNFL –typicky horní nazální a dolní kvadranty
nález na MR mozku	periventrikulární ložiska v bílé hmotě	periependymální léze, supratentoriálně často asymptomatické	multifokální ložiska v bílé hmotě, hluboké šedé hmotě, difúzní v kmeni
oligoklonální pásy v likvoru	až 95 %	30–40 %	< 10 %

ADEM – akutní diseminovaná encefalomyelitida; AQP4-IgG – protilátky proti akvaporinu-4; LETM – longitudinálně extenzivní myelitida; MOG-IgG – protilátky proti myelinovému oligodendrocytárnímu glykoproteinu; ON – optická neuritida; pRNFL – peripapilární vrstva retinálních nervových vláken

jako jsou hubnutí, teploty, bolesti kloubů, sicca syndrom a další. Stejně jako myelitida ani ON nemusí být komplikací revmatologického onemocnění, ale může se jednat o koincidence s NMOSD [35].

Někdy může dojít k postižení zrakového nervu granulomatózním procesem, který se může šířit z dutin, sinus cavernosus nebo granulomy vznikají v oblasti orbity (zejména apexu). Zde klinicky vidíme i postižení dalších hlavových nervů (obraz Tolosa-Hunt syndromu). Může se jednat o limitované formy ANCA vaskulitidy (bez postižení plic či ledvin) a diferenciatně diagnosticky zde zvažujeme jiné expanzivní procesy. Úzká spolupráce s ORL a očními specialisty je na místě, vč. provedení biopsie.

U infekčních zánětů je vždy potřeba provést adekvátní laboratorní vyšetření a úzce spolupracovat s oftalmology a infektology. Infekce mají často systémové projevy, po kterých musíme aktivně pátrat.

Diferenciální diagnostika kmenových, diencefalických a cerebrálních syndromů

Postižení mozkového kmene může být také iniciálním příznakem NMOSD.

Mezi dominující kmenové příznaky u AQP4-IgG^{poz}NMOSD řadíme syndrom area postrema při postižení dorzální části prodloužené míchy v místě s vysokou hustotou exprese AQP4. Syndrom area postrema je charakterizován úpornou nauzeou, zvr-

cením nebo singultem. Tyto obtíže mohou trvat i několik týdnů. Jako první manifestace NMOSD se objevují kmenové příznaky u 15,5–37 % pacientů [4,36]. Často jsou pacienti vyšetřováni internisty s různým závěrem např. gastroenteritida, hiátová hernie, psychogenní etiologie a další. Syndrom area postrema se může vyskytnout kdykoli v průběhu onemocnění. Typické je, že použití symptomatické terapie selhává. Dobrá odpověď je na terapii kortikosteroidy nebo jinou imunoterapii. V roce 2015 byl syndrom area postrema zařazen mezi časté jádrové klinické charakteristiky NMOSD [37]. Pokud u tohoto syndromu prokážeme pozitivitu AQP4-IgG, pacient naplní kritéria pro NMOSD. Na MR na T2 vážených obrazech typicky nacházíme hyperintenzity v oblasti dorzální části medulla oblongata. U NMOSD se mohou vyskytovat i další kmenové příznaky – diplopie, vestibulární syndrom, dysartrie, paréza lícního nervu atd. Ty mohou být relativně častým příznakem i jiných onemocnění, např. RS. V těchto případech je zásadní zhodnocení charakteru ložiska na MR mozku. Pokud je ložisko v kontaktu se IV. komorou či periakvedukálně, pak bychom měli vždy stanovit AQP4-IgG v séru, a to i pokud nacházíme OCB v likvoru. U pacientů s kmenovou symptomatologií dochází nejčastěji ke stanovení chybné diagnózy RS. Nasazení chronické imunomodulační léčby určené pro pacienty s RS může u NMOSD vyvolat život ohrožující relaps.

U cerebrálních syndromů, projevujících se různou symptomatologií hemiparéz apod., je velmi těžké z klinického obrazu určit, zda by se mohlo jednat o NMOSD. Ložiska na MR jsou často neostře ohraničená, edematózní a přítomná v obou hemisférách. Napomoci nám může nález v mozkomíšním moku, kde nacházíme výraznou pleocytózu s přítomností granulocytů.

Narkolepsie jako příznak NMOSD je velmi vzácná, ale vždy je provázena nálezem lézí v oblasti diencefala, které jsou v kontaktu s III. mozkovou komorou.

Závěr

Diagnostika NMOSD se v posledních letech výrazně zlepšila. Nicméně stále existují situace, kdy je stanovení diagnózy výzvou. Pečlivost hodnocení klinických projevů spolu s nálezy na MR a v likvoru snižují riziko chybné diagnózy. Nejčastěji zvažované diagnózy pro podobný klinický obraz, nález na MR a v likvoru jsou RS, tumor nebo ischemické léze.

Grantová podpora

Podpořeno projektem Progres Q27/LF1.

Konflikt zájmů

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

Literatura

- Lennon VA, Kryzer TJ, Pittock SJ et al. IgG marker of optic-spinal multiple sclerosis binds to the aquaporin-4 water channel. *J Exp Med* 2005; 202(4): 473–477. doi: 10.1084/jem.20050304.
- Kitley J, Waters P, Woodhall M et al. Neuromyelitis optica spectrum disorders with aquaporin-4 and myelin-oligodendrocyte glycoprotein antibodies: a comparative study. *JAMA Neurol* 2014; 71(3): 276–283. doi: 10.1001/jamaneurol.2013.5857.
- Wingerchuk DM, Banwell B, Bennett JL et al. International consensus diagnostic criteria for neuromyelitis optica spectrum disorders. *Neurology* 2015; 85(2): 177–189. doi: 10.1212/WNL.0000000000001729.
- Nytrová P, Kleinová P, Preiningerová Lízrová J et al. Neuromyelitis optica a poruchy jejího širšího spektra – retrospektivní analýza klinických a paraklinických nálezů. *Cesk Slov Neurol N* 2015; 78/111(1): 72–77. doi: 10.14735/amcsnn201572
- Nakamura M, Miyazawa I, Fujihara K et al. Preferential spinal central gray matter involvement in neuromyelitis optica: an MRI study. *J Neurol* 2008; 255: 163–170. doi: 10.1007/s00415-008-0545-z.
- Jarius S, Paul F, Aktas O et al. MOG encephalomyelitis: international recommendations on diagnosis and antibody testing. *J Neuroinflammation* 2018; 15(1): 134. doi: 10.1186/s12974-018-1144-2.
- Djindjian M, Djindjian R, Houdart R et al. Subarachnoid hemorrhage due to intraspinal tumors. *Surg Neurol* 1978; 9(4): 223–229.
- Carnero Contenti E, Leguizamón F, Hryb JP et al. Neuromyelitis optica: association with paroxysmal painful tonic spasms. *Neuromielitis óptica: asociación con espasmos tónicos paroxísticos dolorosos. Neurologia* 2016; 31(8): 511–515. doi: 10.1016/j.nrl.2014.12.001.
- Helfferich J, Knoester M, Van Leer-Buter CC et al. Acute flaccid myelitis and enterovirus D68: lessons from the past and present. *Eur J Pediatr* 2019; 178(9): 1305–1315. doi: 10.1007/s00431-019-03435-3.
- Jarius S, Paul F, Franciotta D et al. Cerebrospinal fluid findings in aquaporin-4 antibody positive neuromyelitis optica: results from 211 lumbar punctures. *J Neurol Sci* 2011; 306(1–2): 82–90. doi: 10.1016/j.jns.2011.03.038.
- Kim HJ, Paul F, Lana-Peixoto MA et al. MRI characteristics of neuromyelitis optica spectrum disorder: an international update. *Neurology* 2015; 84(11): 1165–1173. doi: 10.1212/WNL.0000000000001367.
- Pittock SJ, Lennon VA, de Seze J et al. Neuromyelitis optica and non organ-specific autoimmunity. *Arch Neurol* 2008; 65(1): 78–83. doi: 10.1001/archneurol.2007.17.
- Závada J, Nytrová P, Wandinger KP et al. Seroprevalence and specificity of NMO-IgG (anti-aquaporin 4 antibodies) in patients with neuropsychiatric systemic lupus erythematosus. *Rheumatol Int* 2013; 33(1): 259–263. doi: 10.1007/s00296-011-2176-4.
- Salvarani C, Brown RD Jr, Calamia KT et al. Primary CNS vasculitis with spinal cord involvement. *Neurology* 2008; 70(24 Pt 2): 2394–2400. doi: 10.1212/01.wnl.0000314687.69681.24.
- Yadav N, Pendharkar H, Kulkarni GB. Spinal cord infarction: clinical and radiological features. *J Stroke Cerebrovasc Dis* 2018; 27(10): 2810–2821. doi: 10.1016/j.jstrokecerebrovasdis.2018.06.008.
- Štětkářová et al. Spinální neurologie. In: Štětkářová I, Nytrová P. Autoimunitní myelitidy. Praha: Maxdorf 2019: 284–310
- Kumral E, Polat F, Güllüoğlu H et al. Spinal ischaemic stroke: clinical and radiological findings and short-term outcome. *Eur J Neurol* 2011; 18(2): 232–239. doi: 10.1111/j.1468-1331.2010.02994.x.
- Freedman BA, Malone DG, Rasmussen PA et al. Surfer's myelopathy: a rare form of spinal cord infarction in novice surfers: a systematic review. *Neurosurgery* 2016; 78(5): 602–611. doi: 10.1227/NEU.0000000000001089.
- Dillen WL, Hendricks BK, Mannas JP et al. Surfer's myelopathy: a rare presentation in a teenage gymnast and review of the literature. *J Clin Neurosci* 2018; 50: 157–160. doi: 10.1016/j.jocn.2018.01.039.
- Schroeder GD, Vaccaro AR. Cervical spine injuries in the athlete. *Instr Course Lect* 2017; 66: 391–402.
- Keřkovský M, Šprláková-Puková A, Bednařík J et al. Význam MR zobrazení difuze míchy v diferenciální diagnostice míšních lézí. *Cesk Slov Neurol N* 2013; 76/109(4): 477–481.
- Miyakis S, Lockshin MD, Atsumi T et al. International consensus statement on an update of the classification criteria for definite antiphospholipid syndrome (APS). *J Thromb Haemost* 2006; 4(2): 295–306. doi: 10.1111/j.1538-7836.2006.01753.x.
- Flanagan EP. Autoimmune myelopathies. *Handb Clin Neurol* 2016; 133: 327–351. doi: 10.1016/B978-0-444-63432-0.00019-0.
- Cavallieri F, Fini N, Contardi S et al. Subacute copper-deficiency myelopathy in a patient with occult celiac disease. *J Spinal Cord Med* 2017; 40(4): 489–491. doi: 10.1080/10790268.2016.1246639.
- Schwendimann RN. Metabolic and toxic myelopathies. *Neurol Clin* 2013; 31(1): 207–218. doi: 10.1016/j.ncl.2012.09.002.
- Weerasinghe D, Lueck C. Mimics and chameleons of optic neuritis. *Pract Neurol* 2016; 16(2): 96–110. doi: 10.1136/practneurol-2015-001254.
- Hickman SJ, Dalton CM, Miller DH et al. Management of acute optic neuritis. *Lancet* 2002; 360: 1953–1962. doi: 10.1016/S0140-6736(02)11919-2.
- Chen JJ, Pittock SJ, Flanagan EP et al. Optic neuritis in the era of biomarkers. *Surv Ophthalmol* 2020; 65(1): 12–17. doi: 10.1016/j.survophthal.2019.08.001.
- Vanikieti K, Poonyathalang A, Jindahra P et al. Clinical characteristics and long-term visual outcome of optic neuritis in neuromyelitis optica spectrum disorder: a comparison between Thai and American-Caucasian cohorts. *Mult Scler Relat Disord* 2017; 17: 87–91. doi: 10.1016/j.msard.2017.07.013.
- Zhao X, Qiu W, Zhang Y et al. A prospective case-control study comparing optical coherence tomography characteristics in neuromyelitis optica spectrum disorder – optic neuritis and idiopathic optic neuritis. *BMC Ophthalmol* 2018; 18(1): 247. doi: 10.1186/s12886-018-0902-3.
- Harding AE, Sweeney MG, Miller DH et al. Occurrence of a multiple sclerosis-like illness in women who have a Leber's hereditary optic neuropathy mitochondrial DNA mutation. *Brain* 1992; 115(Pt 4): 979–989. doi: 10.1093/brain/115.4.979.
- Kellar-Wood H, Robertson N, Govan GG et al. Leber's hereditary optic neuropathy mitochondrial DNA mutations in multiple sclerosis. *Ann Neurol* 1994; 36(1): 109–112. doi: 10.1002/ana.410360121.
- Jansen PH, van der Knaap MS, de Coo IF. Leber's hereditary optic neuropathy with the 11,778 mtDNA mutation and white matter disease resembling multiple sclerosis: clinical, MRI and MRS findings. *J Neurol Sci* 1996; 135(2): 176–180. doi: 10.1016/0022-510x(95)00287-c.
- Petzold A, Plant GT. Chronic relapsing inflammatory optic neuropathy: a systematic review of 122 cases reported. *J Neurol* 2014; 261(1): 17–26. doi: 10.1007/s00415-013-6957-4.
- Wandinger KP, Stangel M, Witte T et al. Autoantibodies against aquaporin-4 in patients with neuropsychiatric systemic lupus erythematosus and primary Sjögren's syndrome. *Arthritis Rheum* 2010; 62(4): 1198–1200. doi: 10.1002/art.27337.
- Wang KC, Lee CL, Chen SY et al. Prominent brainstem symptoms/signs in patients with neuromyelitis optica in a Taiwanese population. *J Clin Neurosci* 2011; 18(9): 1197–1200. doi: 10.1016/j.jocn.2010.12.052.
- Shosha E, Dubey D, Palace J et al. Area postrema syndrome: frequency, criteria, and severity in AQP4-IgG-positive NMOSD. *Neurology* 2018; 91(17): e1642–e1651. doi: 10.1212/WNL.0000000000006392.