

Pneumologická péče o pacienty se spinální svalovou atrofií

Pulmonary management of spinal muscular atrophy

Souhrn

Výskyt respiračních komplikací je u pacientů se spinální muskulární atrofií (SMA) do velké míry určen ztrátou funkce svalstva. Postižení dýchacích svalů je typické zejména pro pacienty se SMA I a II, kteří jsou v nejtěžších případech ohroženi rozvojem respirační insuficience. Na vzniku opakovaných respiračních infekcí se podílí neefektivní kašel, který je výsledkem slabosti nádechových a zejména výdechových svalů. U části pacientů může docházet k poruchám dýchání ve vazbě na spánek. Přírozený průběh onemocnění SMA se v poslední dekádě mění. Důsledkem proaktivního přístupu v léčbě je prodloužení délky a zlepšení kvality života pacientů včetně nejtěžších forem onemocnění. V tomto ohledu přináší změnu přístroje zvyšující efektivitu kašle nebo zajišťující neinvazivní ventilační podporu. Zcela zásadní jsou však nové možnosti léčby, které se objevily po schválení prvního léčebného preparátu pro SMA v prosinci 2016. Slibné výsledky ostatních probíhajících studií změnily perspektivu lékařů a rodin pacientů, zejména u dětí se SMA typu I. Základem péče je multidisciplinární tým, v němž má své nezastupitelné místo pneumolog a respirační fyzioterapeut. Odlišné klinické praxe v centrech pečujících o pacienty se SMA vedly ke vzniku standardů péče, jejichž modifikovanou verzi předkládáme jako doporučený postup.

Abstract

Spinal muscular atrophy (SMA) has an impact on respiratory complications that are dependent on the severity of the loss of muscle function. Individuals with SMA type I or II typically develop respiratory muscle weakness, with progressive respiratory failure in most severe forms. Ineffective cough is a result of inspiratory and more expiratory muscle weakness and contributes to repeated respiratory infections. In some patients, gradual progression results in sleep-disordered breathing. Over the last decade, there has been increasing evidence of improvements in the natural history of all the SMA types. Even in the most severe form, there has been an increase in survival and quality of life as a result of a more proactive approach, following the introduction of non-invasive ventilation and cough assist devices. The approval of the first drug for SMA in December 2016 and promising early results from other clinical trials have changed the perspective of physicians and families dramatically, especially in SMA type I. The mainstay of care is a multidisciplinary team, where a pneumologist and a respiratory physiotherapist play an important role. The variability in clinical care between medical centers has resulted in Consensus Statement for Standards of Care. Here we present a modified version of these standards.

Úvod

Spinální svalové atrofiie (SMA) představují klinicky heterogenní skupinu onemocnění charakterizovanou degenerací míšních alfa motoneuronů. Nejčastější je proximální forma s vazbou na mutaci v genu *SMN1*, která zahrnuje spektrum fenotypů zařazených podle věku manifestace onemocnění a maxima dosažených motorických dovedností do klinických skupin (SMA 0–IV, tab. 1).

U proximální formy vede progresivní svalová slabost ke ztrátě schopnosti samostatné chůze a sedu, u těžších forem k rozvoji respirační insuficience s nutností umělé plicní ventilace [1].

Postižení dýchacího svalstva je typické zejména pro pacienty se SMA typu I a II, u kterých dochází k rozvoji slabosti nádechových i výdechových svalů. U jedinců se SMA typu I se navíc může rozvinout slabost bul-

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.

T. Doušová¹, J. Plešková²,
A. Chmelařová²

¹ Pediatrická klinika 2. LF UK a FN Motol

² Klinika rehabilitace a tělovýchovného lékařství 2. LF UK a FN Motol



MUDr. Tereza Doušová
Pediatrická klinika
2. LF UK a FN Motol
V Úvalu 84
150 06 Praha
e-mail: tereza.dousova@fnmotol.cz

Klíčová slova

spinální svalová atrofiie – dýchací svaly – respirační insuficience – neinvazivní ventilace – efektivita kašle – multidisciplinární tým – respirační fyzioterapie

Key words

spinal muscular atrophy – respiratory muscles – respiratory failure – non-invasive ventilation – ineffective cough – multidisciplinary team – respiratory physiotherapy

bárního svalstva vedoucí k poruše polykání s opakovanými aspiracemi do dýchacích cest.

Relativně zchovalá funkce bránice v kontrastu s významnou slabostí mezižeberního svalstva vede v prvním roce života ke vzniku deformity hrudníku (bell-shaped chest – zvonovitý hrudník a pectus excavatum – vpáčený hrudník). Narušená funkce dýchacích svalů dále vede k:

Tab. 1. Klasifikace SMA.

Klasifikace SMA	Věk počátku obtíží	Dosažené motorické maximum	Průměrný věk dožití
SMA typ 0	prenatálně, hypotonie a kontraktury při narození	ležící, neschopen sedu	bez UPV úmrtí do 6. měsíců věku
SMA typ I m. Werdnig-Hoffmann	obtíže do 6. měsíců věku	ležící, neschopen samostatného sedu	bez UPV úmrtí do 2 let
SMA typ II	obtíže do 18. měsíců věku	neschopen samostatné chůze	dle symptomatické péče, 4. dekáda věku
SMA typ III m. Kugelberg-Welander	obtíže po 18. měsíci věku	dočasně schopen samostatné chůze	dle symptomatické péče i normální věk dožití
SMA typ IV	obtíže v dospělosti	chodící	normální věk dožití

SMA – spinální svalová atrofie; UPV – umělá plicní ventilace

- nedostatečnému vývoji hrudní stěny a plic;
- narušení kašle, jehož nízká efektivita působí nedostatečné odstranění sekretu z dýchacích cest;
- opakovaným respiračním infekcím, které zhoršují svalovou slabost a vedou ke vzniku chronických změn plicního parenchymu (zejména atelektáz);
- noční hypoventilaci;
- poruchám dýchání ve vazbě na REM a postupně i non-REM spánek;
- zhoršení kondice pacienta.

V poslední dekádě došlo ke zlepšení přirozeného průběhu onemocnění pacientů všech typů SMA, kdy i pacienti s nejzávažnější formou dosahují lepší kvality a délky života. Jedná se o důsledek začlenění přístrojů, které zvyšují efektivitu kašle a zajišťují neinvazivní ventilační podporu do standardů péče. Zcela zásadní bylo schválení prvního léčebného preparátu nusinersen (Spinraza, Biogen, Baar, Švýcarsko) pro pacienty se SMA v prosinci 2016 [2]. Slibné výsledky dalších probíhajících studií změnilu perspektivu lékařů i rodin pacientů, zejména dětí se SMA I, u nichž projevy chronické respirační nedostatečnosti vedly k jejich časnému úmrtí. Základním předpokladem úspěšné péče o pacienty se SMA je v dnešní době multidisciplinární tým, jehož součástí je mimo jiné pneumolog a respirační fyzioterapeut. Různé klinické praxe v menších i větších centrech pečujících o pacienty se SMA vedly v roce 2007 k vydání prvních standardů péče a následně v roce 2018 k jejich aktualizaci [3].

Pneumologická péče

Zhodnocení klinického stavu

Základem je fyzikální vyšetření (tab. 2).

Měření saturací **pulsním oxymetrem** je velmi užitečná pomůcka zejména u pacientů

se SMA typu I a II, u kterých jsou projevy respirační nedostatečnosti modifikovány generalizovanou svalovou slabostí. U dítěte se SMA I může cyanóza předcházet objektivní známky ztíženého dýchání jako např. zvýšení dechové frekvence (dětí s významnou svalovou slabostí jsou často v počátcích respiračního infektu tachykardické). Náhlý pokles saturace u bdělého pacienta se SMA pod 95 % může značit přítomnost atelektázy nebo obstrukce dýchacích cest hlenovou zátkou. Pokles saturace pod 95 % u spícího pacienta by měl vést k podezření na noční hypoventilaci nebo obstrukci dýchacích cest hlenem.

Skríníng respirační nedostatečnosti by měl kromě měření pulsním oxymetrem zahrnovat i **kapnografi** – end tidal CO₂ (EtCO₂) nebo měření transkutánního CO₂ (TcCO₂) v bdělém stavu a **spánkovou studii** (polysomnografii) v případech, kdy je podezření na noční hypoventilaci. Provedení spánkové studie je doporučeno vždy při podezření na poruchu dýchání ve spánku nebo respirační selhání s následnou potřebou zahájení neinvazivní ventilační podpory (non invasive ventilation; NIV) [4]. Zejména u starších pacientů je třeba cíleně pátrat po symptomech spánkové apnoe nebo hypoventilace (chrápání, časté noční buzení, bolesti hlavy, noční pocení, nadměrná spavost a únava v průběhu dne).

Pacienti schopní spolupráce, tj. děti přibližně ve věku od 4 let, by měli při každé klinické kontrole absolvovat **spirometrické vyšetření**. V rámci vyšetření hodnotíme zejména dosaženou vitální kapacitu (vital capacity; VC) plic (pokles hodnot pod cca 40 % normy by měl vést k podezření na možnou noční hypoventilaci) [5], která s progresí onemocnění v průběhu života klesá. Tvar křivky průtok/objem charakterizuje pomalý výdech se sníženým vrcholovým výdechovým

průtokem. Výjimkou mohou být pacienti se SMA III, kteří mají často normální hodnoty plicních funkcí. Dalším sledovaným je parametrem je FEV1 (objem vzduchu vydechnutý usilovným výdechem za 1 sekundu), jehož snížené hodnoty mohou prokázat případnou přidruženou obstrukční ventilační poruchu (např. průduškové astma).

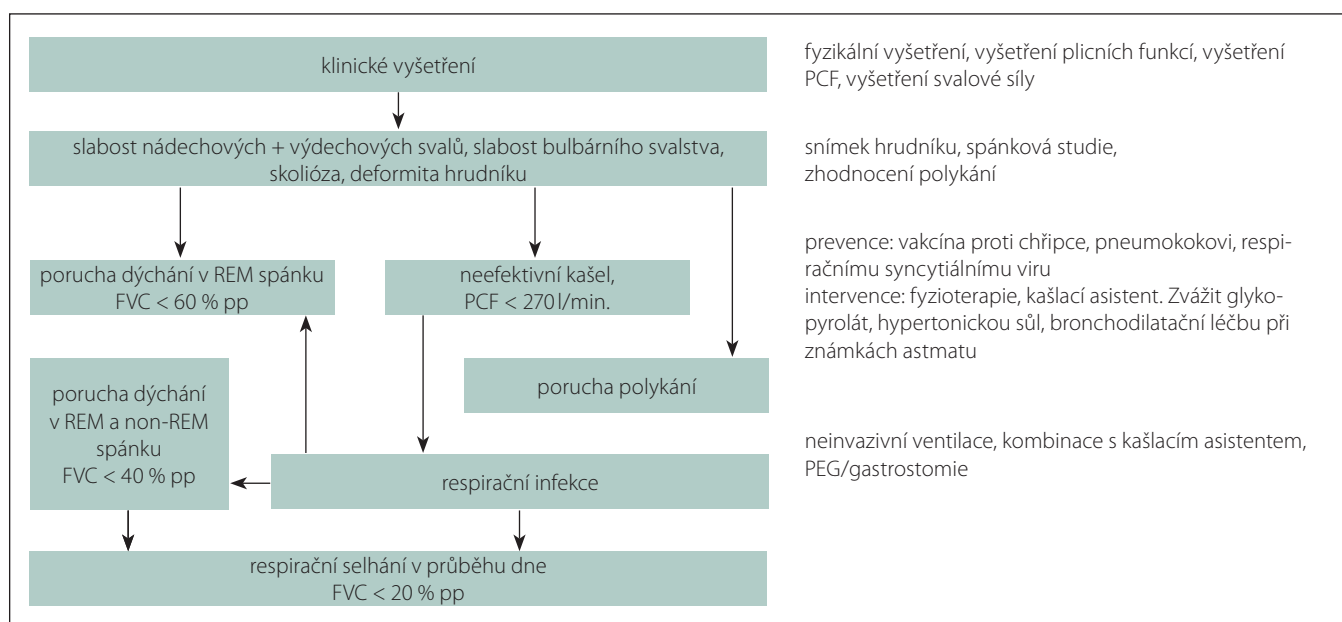
Pro objektivizaci síly nádechových a výdechových svalů využíváme hodnocení **maximálního inspiračního a expiračního tlaku**. Jedná se o nejčastěji využívané parametry pro měření síly dýchacích svalů u pacientů s podezřením na jejich slabost [6]. Stanovují se měřením tlaku v horních dýchacích cestách skrze ústa, případně průdušnici u intubovaných nebo tracheostomovaných pacientů. Měření se obvykle provádí vsedě během maximálního nádechového, případně výdechového úsilí.

Při hodnocení **maximálního inspiračního tlaku** jsou pacienti vyzváni, aby vydechli na úroveň reziduálního objemu a poté provedli maximální inspirační úsilí, a to udrželi po dobu 1–2 s.

Maximální expirační tlak lze měřit z úrovně celkové plicní kapacity nebo z úrovně funkční reziduální kapacity. Pacienti provádějí maximální výdechové úsilí a udržují ho po dobu 1–2 s. Manévr by se měl opakovat 3–8x, pro analýzu se použije nejvyšší zaznamenaná hodnota. Existuje přímý vztah mezi objemem plic a silou výdechových svalů, proto výsledky vyhodnocované z úrovně celkové plicní kapacity mají vyšší hodnoty než hodnoty získané z měření z úrovně funkční reziduální kapacity.

Mobilizace sekretu a očista dýchacích cest

Přístup k pacientům je v posledních letech proaktivní, se snahou o zahájení **airway**



fyzikální vyšetření, vyšetření plicních funkcí, vyšetření PCF, vyšetření svalové síly

snímek hrudníku, spánková studie, zhodnocení polykání

prevence: vakcína proti chřipce, pneumokokovi, respiračnímu syncytiálnímu viru
intervence: fyzioterapie, kašlací asistent. Zvážit glykopyrolát, hypertonickou sůl, bronchodilatační léčbu při známkách astmatu

neinvasivní ventilace, kombinace s kašlacím asistentem, PEG/gastrostomie

Obr. 1. Algoritmus respirační péče pacienta se spinální svalovou atrofií.

FVC – usilovná vitální kapacita; PCF – vrcholový průtok při kašli

Fig. 1. Respiratory management algorithm in patient with spinal muscular atrophy.

FVC – forced vital capacity; PCF – peak cough flow

clearance technik a neinvazivní ventilace již v počátku onemocnění. Podstatné je včas zaučit v airway clearance technikách pacienta a jeho rodinu, nejlépe před nástupem prvního respiračního infektu. K zácviaku asistované airway clearance by měl být k dispozici respirační fyzioterapeut. Podle celkového stavu pacienta, síly jeho dýchacích svalů a schopnosti efektivní expektorace využíváme různé techniky pro podporu očisty dýchacích cest. S přihlédnutím ke klinickému stavu pacienta můžeme pacienty se SMA rozdělit do tří skupin: pacient neschopný samostatného sedu, pacient schopný samostatného sedu a pacient schopný samostatné chůze.

Pacient neschopný samostatného sedu

U těchto pacientů je metodou volby pro podporu airway clearance manuální fyzioterapie kombinovaná s použitím **mechanického insuflátoru-exsuflátoru** (CoughAssist, Philips, Amsterdam, Nizozemsko). Jakmile nejsou účinné běžně využívané techniky respirační fyzioterapie, je nezbytné do terapie zařadit přístrojovou podporu kašle za pomoci přístroje CoughAssist. Jeho použití by mělo předcházet zhodnocení efektivity kašle [4]. Mechanická odsávačka s odsávací cévkou je další běžnou součástí vybavení pro ležící pacienty a měla by být použita při každé známce neefektivního kašle.

Pacient schopný samostatného sedu

Stejně jako u skupiny 1 je k podpoře airway clearance nevhodnější kombinace manuální fyzioterapie s přístrojovou podporou kašle za pomoci přístroje CoughAssist. Pacienti se zachovanou schopností samostatného sedu mají vyšší svalovou sílu dýchacích svalů, proto lze u této skupiny pro podporu mobilizace sekretu z periferních do centrálních dýchacích cest použít i techniky respirační fyzioterapie využívající oscilačního (např. PARI O-PEP, shaker, RC-Cornet, acapella) či kontinuálního přetlaku v dýchacích cestách (Threshold PEP, TheraPEP, Pari S Systém) [7]. Další možnosti jsou pak aktivní dechové techniky, které využíváme u spolupracujících pacientů (autogenní drenáž, aktivní cyklus dechových technik). Tyto techniky vedou ke změně průtoku vzduchu v dýchacích cestách, což má za následek lepší mobilizaci sekretu z dýchacích cest.

Pacient schopný samostatné chůze

Pacienti se zachovanou schopností samostatné chůze mají často normální hodnoty plicních funkcí. I u těchto pacientů je nezbytné pečlivě hodnotit efektivitu kašle zejména v období respiračních infekcí. Důležitá je monitorace příznaků noční hypoventilace a spánkové apnoe. U této skupiny nejsou nutná preventivní opatření, pacienti jsou přesto náchylnější ke vzniku respiračních infekcí, aspirací nebo zhoršené očisty dýchacích cest.

Mechanická insuflace, exsuflace

Mechanická insuflace-exsuflace je metodou asistované kašle, která napomáhá odstranění sekretu z dýchacích cest pacienta dodáním pozitivního tlaku (insuflace) následovaného náhlým přepnutím do negativních hodnot (exsuflace). Pro efektivní expektoraci je u dospělých jedinců během výdechové fáze kašle nutné dosáhnout PCF alespoň 160 l/min. U zdravých dospělých a dětí starších 12 let se tato hodnota pohybuje mezi 360 a 1 200 l/min, u mladších dětí se mění v závislosti na pohlaví, věku a výšce. Dojde-li ke snížení PCF pod 120 l/min, je pacient ohrožen stagnací bronchiálního sekretu a tvorbou hlenových zátek s rozvojem atelektáz. Asistovaný kašel je kritickým bodem respirační péče o pacienty se SMA a může představovat jedinou možnost, jak sekret z dýchacích cest efektivně odstranit [8]. Nastavené tlaky by měly být dostatečně vysoké k mobilizaci sekretu (nádechové a výdechové tlaky minimálně 30, ideálně až 40 cm H₂O) [9]. Přesné hodnoty tlaků jsou však nastavovány respiračním fyzioterapeutem a odvíjí se od síly dýchacích svalů, spolupráce a věku dítěte.

U pacientů se SMA I a II doporučujeme provádět airway clearance s přístrojem CoughAssist 2–3x denně pokud je dítě v klinicky dobrém stavu. Při infektu je zapotřebí přístroj používat častěji, dle potřeby a klinic-

Tab. 2. Klinické zhodnocení, intervence a plán péče pacienta se spinální svalovou atrofií.

	Zhodnocení	Intervence	Péče
pacient neschopný samostatného sedu	<ul style="list-style-type: none"> • klinické vyšetření • zhodnocení hypoventilace • (end tidal CO₂) • spánková studie u všech symptomatických pacientů k indikaci NIV • zhodnocení známek GER 	<ul style="list-style-type: none"> • podpora airway clearance • odsávání ústy • fyzioterapie / respirační terapie zahájena okamžitě: • manuální techniky • kašlací asistent • Bi-level NIV u symptomatických pacientů • povinná očkování (zejména pneumokoková vakcína) + vakcína proti chřipce každý rok u dětí starších 6. měsíců 	<ul style="list-style-type: none"> • klinické vyšetření zpočátku minimálně každé 3. měsíce, dále každých 6. měsíců • airway clearance s odsáváním, fyzioterapií a kašlací asistent jsou zásadní pro pacienty s neefektivním kašlem • zahájení ventilace u všech symptomatických pacientů. Individuální posouzení, v některých případech zahájení NIV již před vznikem respiračního selhání ke zmírnění dušnosti • zahájení NIV během spánkové studie nebo za monitorace krevních plynů • individuální výběr vhodné masky, ideálně 2 typy s různými místy kontaktu s kůží • nepodávat dlouhodobě mukolytika!
pacient schopný samostatného sedu	<ul style="list-style-type: none"> • klinické vyšetření • spirometrie (v závislosti na věku a míře spolupráce) • spánková studie u pacientů s jen minimálním podezřením na symptomy noční hypoventilace • vyšetření GER 	<ul style="list-style-type: none"> • inhalační bronchodilancia u pacientů s průduškovým astmatem nebo pozitivní reakcí na bronchodilancia • povinná očkování (zejména pneumokoková vakcína) + vakcína proti chřipce každý rok u dětí starších 6. měsíců • podpora airway clearance • fyzioterapie/respirační terapie zahájena okamžitě: • manuální techniky • kašlací asistent • Bi-level NIV u symptomatických pacientů 	<ul style="list-style-type: none"> • klinické vyšetření každých 6. měsíců • podpora airway clearance je zásadní u pacientů s neefektivním kašlem • zahájení NIV u všech symptomatických pacientů. Některá doporučení vedou k zahájení ventilace v rámci akutního virového infektu. • zahájení NIV v průběhu spánkové studie nebo za monitorace krevních plynů • individuální výběr vhodné masky, ideálně 2 typy s různými místy kontaktu s kůží • nepodávat dlouhodobě mukolytika!
pacient schopný samostatné chůze	<ul style="list-style-type: none"> • klinické vyšetření s vyhodnocením efektivity kašle a pečlivé sledování symptomů svědčících pro noční hypoventilaci 	<ul style="list-style-type: none"> • inhalační bronchodilancia u pacientů s průduškovým astmatem nebo pozitivní reakcí na bronchodilancia • povinná očkování (zejména pneumokoková vakcína) + vakcína proti chřipce každý rok 	<ul style="list-style-type: none"> • známky neefektivního kašle, opakované respirační infekce nebo podezření na noční hypoventilaci by měly vést k vyšetření pneumologem

GER – gastroezofageální reflux; NIV – neinvazivní ventilace

kého stavu pacienta. Rodiny by měly obdržet písemný plán terapie k domácímu použití.

V rámci jedné terapeutické jednotky doporučujeme následující postup:

- 5–7 dechů s přístrojem CoughAssist následovaných pauzou, opakovat 3x po sobě;
- následně v případě nutnosti odsát sputum z úst či tracheostomické kanyly.

U pacientů se SMA III se na podporu airway clearance soustředíme zejména po operačních výkonech a při těžším průběhu akutního respiračního onemocnění.

Nádechové trenažéry

Postižení dýchacích svalů u pacientů se SMA vede k jejich postupné atrofizaci se vzni-

kem kontraktur. Následkem je omezení pohybu hrudního koše a případně vznik deformit hrudníku, což vede k postupnému snižování VC. Proto je u vybraných pacientů vhodné do respirační péče zařadit taktéž trénink nádechových svalů. K tomuto účelu využíváme následující nádechové trenažéry: Coach 2500, Coach 4000, CliniFlo, TriFlo, PowerBreath a Treshold IMT [7].

Nastavení dechových trenažerů, přístroje CoughAssist a četnost jejich použití je vhodné konzultovat s respiračním fyzioterapeutem specializovaným na danou problematiku.

Podpora dýchání

Podporu dýchání představuje a) **neinvazivní ventilace** nejčastěji s dvojúrovňovou tlako-

vou podporou (bilevel positive airway pressure; Bi-PAP) nebo b) mechanický ventilátor a **invazivní ventilace** cestou tracheostomie.

Neinvazivní ventilace

Neinvazivní ventilační podpora by měla být zahájena u všech symptomatických kojenců a imobilních pacientů před nástupem příznaků svědčících pro respirační nedostatečnost [10,11]. Obvyklé indikace k zahájení NIV v domácím prostředí jsou hypoventilace nebo obstrukční spánková apnoe. Dalšími indikacemi jsou rekurentní pneumonie a atelektázy, pooperační péče, deformity hrudní stěny a respirační selhání během akutního respiračního infektu. Virové respirační infekty prohlubují slabost dýchacích

svalů a zvyšují sekreci hlenu. V rámci pooperačních komplikací se setkáváme s obstrukcí horních cest dýchacích, hypoventilací i vznikem atelektáz, které zvyšují riziko respiračního selhání. Je prokázáno, že NIV má u pacientů se SMA I vliv na vznik deformity hrudníku a současně zlepšuje vývoj plicní tkáně [12].

Krátkodobé cíle NIV jsou:

- zmírnění symptomů dušnosti;
- zlepšení nebo úprava výměny krevních plynů;
- zajištění komfortu s dobrou synchronizací pacienta s ventilátorem;
- minimalizace rizik a odvrácení intubace.

Dlouhodobé cíle NIV jsou:

- zlepšení celkové doby spánku;
- zlepšení celkové kvality spánku;
- zlepšení celkového funkčního stavu;
- maximalizace kvality a délky života.

Mechanismy vedoucí k pozitivnímu účinku mechanické podpory dýchání jsou nižší dechová práce spojená s úlevou dýchacím svalům, reverze mikroatektáz a úprava primárního nastavení centra pro oxid uhličitý v CNS.

Léčba kontinuálním pozitivním přetlakem

Léčba kontinuálním pozitivním přetlakem by neměla být k léčbě chronického respiračního selhání využívána. Dočasně ji lze zahájit k udržení funkční reziduální kapacity u menších pacientů neschopných synchronizace s ventilátorem v NIV nastavení, kteří nevykazují známky hyperkapnie. Léčba kontinuálním pozitivním přetlakem může zhoršovat únavu dýchacích svalů u pacientů se SMA, není proto rutinně doporučována.

Léčba dvojúrovňovou tlakovou podporou

Neinvasivní ventilaci je u pacientů se SMA třeba zahajovat s ohledem na respirační patofyziologii. Jedinci se SMA udržují dostatečnou minutovou ventilaci na úkor zvýšení dechové frekvence s malými dechovými objemy. Vzhledem ke slabosti dýchacích svalů je zde riziko, že pacient nebude schopen sám spouštět přístroj k NIV. Proto je doporučeno nastavení se záložní dechovou frekvencí s možností Bi-PAP při spontánním časovaném módu (ST mode). Tyto přístroje mají možnost nastavení inspiračního tlaku, expiračního tlaku, dechové frekvence, inspiračního času a času stoupání tlaku (raise

time). Bach et al [5] prokázali, že jedinci se SMA I užívající dvojúrovňovou ventilační podporu s rozdílem nádechového a výdechového tlaku alespoň 10 cm H₂O byli po 5. roce věku méně hospitalizováni a současně lépe tolerovali léčbu NIV po celou dobu užívání v porovnání s dětmi, které měly zavedenou tracheostomii a léčbu invazivní mechanickou ventilací. Z tohoto důvodu doporučujeme nastavení dostatečného inspiračního tlaku k dosažení adekvátní ventilace a co nejnižšího možného expiračního tlaku k usnadnění pasivního výdechu při velmi malých dechových objemech. U nejslabších jedinců vede nastavení dostatečně vysoké dechové frekvence ke zmírnění dechového úsilí a k odpočinku dýchacích svalů. Maximální dechové frekvence jsou obvykle kolem 30 dechů za minutu, což je o něco málo méně, nežli obvyklá dechová frekvence kojence se SMA I. Inspirační čas (doba nádechu) by měl být nastaven s ohledem na věk pacienta a jeho dechovou frekvenci. Raise time (čas do dosažení maximálního nádechového tlaku) by měl být nastaven s ohledem na komfort pacienta.

Výběr velikosti a typu masky zkušeným lékařem je podmínkou úspěšného nastavení NIV. K zahájení léčby doporučujeme nosit masku, masku s jiným rozhraním pak ke střídání (zejména z důvodu prevence otlaků v místech kontaktu s kůží). Při dlouhodobém užívání masky může dojít k iritaci kůže a hypoplazii středočarových obličejových struktur. Distenze žaludku a zvracení jsou další možné nežádoucí komplikace, které mohou vyústit v aspiraci, aspirační pneumonii a potenciálně až v náhlé úmrtí pacienta.

Invazivní ventilace

Tracheostomie a invazivní ventilace jsou léčebnou metodou u pacientů, kde selhalo nastavení NIV. Toto rozhodnutí by mělo být pečlivě zváženo po důkladném rozhovoru s rodinou v kontextu klinického stavu a prognózy pacienta.

Invazivní ventilace je nejvíce kontroverzní (resp. byla nejvíce kontroverzní do schválení prvních léčebných přípravků vedoucích ke zlepšení funkčního stavu) zejména v případě pacientů se SMA I. U pacientů se SMA jiného typu není zavedení tracheostomie primárně indikováno. U dětí se SMA I může být indikací nestabilita stavu při použití NIV, zvýšená kolapsibilita dýchacích cest nebo netolerance NIV pacientem. Je nutné mít na paměti, že zavedení tracheostomie vede k nemožnosti voka-

lizace a často k plné dependenci pacienta na ventilační podporu [5].

Medikace

Pro pacienty se SMA, kteří vykazují příznaky průduškového astmatu, jsou k dispozici bronchodilatancia event. kombinované preparáty s inhalačními kortikosteroidy.

Efektivita dlouhodobé aplikace mukolytik v nebulizaci (3 nebo 7% solného roztoku) za účelem zlepšení airway clearance zatím nebyla jednoznačně prokázána. Naopak, déle než nezbytně nutné užívání hypertonického roztoku soli může vést k vodnatění a následnému hromadění přirozeného sekretu dýchacích cest.

Glykopyrolát lze u vybraných pacientů s velkou obezjetností využít ke zmírnění produkce slin. Dávku je však potřeba nastavit tak, aby nedošlo k vysušování sliznic dutiny ústní. Vůči aplikacím botulotoxinu do slinných žláz, stejně tak jako vůči využití jiných metod vedoucích ke snížení produkce slin (skopolaminové náplasti), doposud neexistuje jednoznačný konsenzus. V praxi se užívají po individuálním zhodnocení.

Očkovací látku Palivizumab lze jako prevenci infekce respiračním syncytiálním virem aplikovat dle regionálních zvyklostí v prvních 24 měsících života. Očkování proti chřipce se doporučuje u všech dětí starších 6 měsíců.

U všech pacientů se SMA je vhodné pátrat po příznacích gastroesofageálního refluxu a v indikovaných případech jeho projevy léčit. Algoritmus respirační péče u pacientů se SMA shrnuje obr. 1.

Literatura

1. Kolb SJ, Kissel JT. Spinal muscular atrophy: a timely review. *Arch Neurol* 2011; 68(8): 979–984. doi: 10.1001/archneurol.2011.74.
2. Finkel RS, Chiriboga CA, Vajsar J et al. Treatment of infantile-onset spinal muscular atrophy with nusinersen: a phase 2, open-label, dose-escalation study. *Lancet* 2016; 388(10063): 3017–3026. doi: 10.1016/S0140-6736(16)31408-8.
3. Finkel RS, Mercuri E, Meyer OH et al. Diagnosis and management of spinal muscular atrophy: Part 2: Pulmonary and acute care; medications, supplements and immunizations; other organ systems; and ethics. *Neuromuscul Disord* 2018; 28(3): 197–207. doi: 10.1016/j.nmd.2017.11.004.
4. Hull J. British Thoracic Society guideline for respiratory management of children with neuromuscular weakness: commentary. *Thorax* 2012; 67(7): 654–655. doi: 10.1136/thoraxjnl-2012-202043.
5. Bach JR, Baird JS, Plosky D et al. Spinal muscular atrophy type 1: Management and outcomes. *Pediatr Pulmonol* 2002; 34(1): 16–22. doi: 10.1002/ppul.10110.
6. Caruso P, Albuquerque AL, Santana PV et al. Diagnostic methods to assess inspiratory and expiratory muscle strength. *J Bras Pneumol* 2015; 41(2): 110–123. doi: 10.1590/s1806-37132015000004474.

- 7.** Abusamra R, Ross Russell R. Management of respiratory disease in children with muscular weakness. *Paediatr Child Heal (United Kingdom)* 2015; 25(11): 515–521. doi: 10.1016/j.paed.2015.06.011.
- 8.** Neumannová K, Doušová T, Sedlák V et al. Doporučený postup České pneumologické a ftizeologické společnosti a České společnosti dětské pneumologie pro dlouhodobou domácí léčbu poruch expektorace pomocí přístroje CoughAssist. *Cesk a Slov Neurol N* 2017; 80/113(4): 480–484. doi: 10.14735/amcsnn2017480.
- 9.** Schroth MK. Special considerations in the respiratory management of spinal muscular atrophy. *Pediatrics* 2009; 123 (Suppl 4): S245–S249. doi: 10.1542/peds.2008-2952K.
- 10.** Petrone A, Pavone M, Testa MB et al. Noninvasive ventilation in children with spinal muscular atrophy types 1 and 2. *Am J Phys Med Rehabil* 2007; 86(3): 216–221. doi: 10.1097/PHM.0b013e31802ef774.
- 11.** Ward S, Chatwin M, Heather S et al. Randomised controlled trial of non-invasive ventilation (NIV) for nocturnal hypoventilation in neuromuscular and chest wall disease patients with daytime normocapnia. *Thorax* 2005; 60(12): 1019–1024. doi: 10.1136/thx.2004.037424.
- 12.** Bach JR, Bianchi C. Prevention of pectus excavatum for children with spinal muscular atrophy type 1. *Am J Phys Med Rehabil* 2003; 82(10): 815–819. doi: 10.1097/01.PHM.0000083669.22483.04.