

Poliomyelitis-like syndrom na podkladě klíšťové meningoencefalitidy

Poliomyelitis-like syndrome caused by tick-meningoencephalitis

Souhrn

Středoevropská klíšťová meningoencefalitida může být provázána myeloradikulitidou asi u 5 % nemocných. Autoři referují o 48leté ženě, která byla nejprve hospitalizována pro meningitidu, u níž nebyl určen původce, a to i přes rozsáhlé odběry na neurotropní infekce (včetně klíšťové meningoencefalitidy). Po zlepšení klinického stavu byla propuštěna domů. Po jednom měsíci byla znovu přijata na neurologické oddělení s těžkou tetraparézou, bolestmi svalů a bez poruch čítí. Na podkladě klinického vyšetření a EMG byla stanovena diagnóza meningoradikulitidy s postižením motorických neuronů a předních kořenů. MRI nález potvrdil tuto naši diagnózu a nakonec se zjistily i zvýšené titry protilátek proti klíšťové meningoencefalitidě, ačkoliv byla tato žena řádně očkována. O dva měsíce později s podpůrnou medikamentózní léčbou a s intenzivní rehabilitací začala nemocná chodit v chodítku.

Abstract

Tick-born Central European encephalitis may be accompanied by myeloradiculitis symptoms in up to 5% of patients. We report a case of a 48-year old woman, who was at first hospitalized for unspecified meningitis, when all common neuroinfections were excluded – including tick encephalitis – and after improvement she was discharged home. One month later she was admitted at the department of neurology with severe tetraparesis, muscular pain, without sensory deficit. Diagnosis of myelopolyradiculitis with only motor neurons and anterior roots lesion was done according to clinical findings and EMG. MRI findings confirmed our diagnosis and titer antibodies against tick-encephalitis were considerably positive, though the woman was properly vaccinated. Two months later and after supportive medication and intensive rehabilitation the patient began to walk with support.

**E. Ehler, A. Novotná,
M. Mrklovský***

Neurologické oddělení Krajské nemocnice Pardubice
*RC, Společnost Multiscan, Krajské nemocnice Pardubice



doc. MUDr. Edvard Ehler, CSc.
neurologické oddělení
Krajská nemocnice Pardubice
Kyjevská 44, 532 03
tel. +420 466 014 701
fax +420 466 014 702
e-mail: ehler@nem.pce.cz

Přijato k recenzi: 17. 1. 2007
Přijato do tisku: 22. 2. 2007

Klíčová slova

klíšťová meningoencefalitis – myeloradiculitis – léze motorického neuronu – EMG

Key words

Tick-born Central European encephalitis – myeloradiculitis – motor neuron lesion – EMG

Úvod

Ve střední Evropě je klíšťová meningoencefalitida (KME) závažným problémem, a to platí i pro mnohé oblasti České republiky. Regionálně dochází ke zvýšení incidence i k nárůstu komplikací. Letalita KME se udává od 0,5 % do 5 % a myelitické symptomy radikulitidy se vyskytují rovněž asi v 5 % [1]. Myeloradikulitidy jsou charakterizovány bolestmi a postižením pletencového svalstva – segmentů C5–6 na HK a L2–4 na DK [2]. Jen výjimečně se objevují generalizace této periferní motorické léze [1,3].

Kazuistika

48letá žena byla přijata na infekční oddělení pro několik dnů trvající subfebrilie a bolesti hlavy, kterým předcházelo krátké průjemové onemocnění. Bydlí sama na vesnici u lesa, chová kočky a drobná domácí zvířata, chodí často do lesa a letos si již odstranila velké množství klíšťat (asi 30). Proti KME byla řádně očkována (2 injekce v r. 2005 a třetí na jaře 2006).

Laboratorní vyšetření (leukocyty 9,9, CK 0,83), RTG plic, oční vyšetření, MRI mozku a C úseku (včetně podání kontrastní látky) s normálním nálezem.

Na podkladě rozboru mozkomíšního moku (čirý, bezbarvý, lymfocyty 560/3, segmenty 48/3, bílkovina 1,08g/l, laktát 3,18) byl diagnostikován syndrom aseptické meningitidy či meningoencefalitidy. Původce této infekce však nebyl přesně určen. Přes infestaci mnoha klíšťaty byla serologie na KME negativní pro IgM a slabě pozitivní pro IgG (177 RU/ml) a současně v likvoru byly IgM negativní a IgG mírně pozitivní (127 RU/ml). Nález tedy odpovídal výsledkům při řádné vakcinaci proti KME. V moku byly negativní výsledky DNA na leptospiry. PCR HSV DNA v krvi a moku negativní, PCR enterovirů RNA v moku a krvi negativní. Krevní nátěr na ehrlichie negativní. Rovněž negativní byly testy na *Borrelia burgdorferi* (titr hemaglutinačních protilátek, serologie v krvi a moku IgM i IgG, plazmid DNA v moku, genom DNA v moku a krvi, borelie nebyly nalezeny ani elektronovým mikroskopem v moku). Pouze v krvi byl zjištěn mírně pozitivní plazmid DNA borelií. Nemocná byla přeléčena K-PNC v infuzích (10 dnů), pak aplikován Pendepon, nato navázala kúra dezoxymykoinem (8 dnů). Současně podán aciklovir v infuzích a zpo-

čátku i dexametazon infuzně. Ve zlepšeném stavu byla po 18 dnech hospitalizace propuštěna domů. Doma se zhoršily bolesti v ramenou, pažích i stehnech, objevily se progredující slabosti končetin, přestala chodit a nakonec jen ležela po čtyřech a nebyla se schopna sama posadit v posteli. V tomto stavu byla po měsíci přijata na neurologické oddělení KN Pardubice. V předchorobí léčena pro depresivní syndrom a vertebrogenní potíže, pro které byl před 3 lety přiznán invalidní důchod. Vystřídala mnoho zaměstnání a často pracovala se zvířaty (také na norčí farmě).

Při přijetí je v popředí slabost a unavitelnost, méně cení vlevo, hlavu jen krátce nadzvedne nad podložku, HK padají z navožených výdrží, posouvá je po přikrývce, při pokusu o zadržení HK z výdržové polohy levou lopatku rotuje zevně a vpravo silně odstává vnitřní okraj lopatky, stisk oboustranně velmi slabý, špetku svede, LDK krátce udrží ve flexích, PDK ihned padá, svede pohyby na akru DK malou silou, neposadí se sama na posteli, palpační bolestivost svalů včetně bolestivé kontrakce svalových snopců pod prsty lékaře, nejsou sfinkterové poruchy, RRC5–8 ve stopě, L2–S2 velmi nízké, plantární rr. +, nejsou poruchy čítí, vibrační čítí 7/8, 168 cm/55 kg.

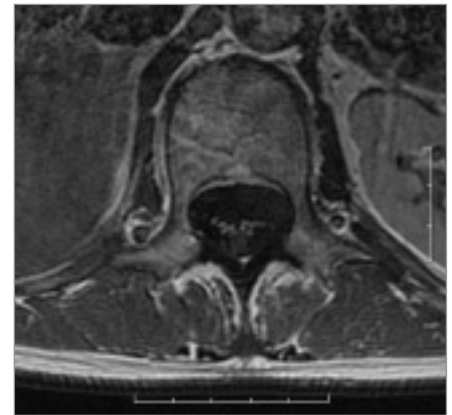
Pomocná vyšetření

V krvi: kreatinikáza 2,30; leukocyty 11,0; segmenty 0,72; volný myoglobin v séru 38 mg/l (25–72); v moči 4 mg/l (norma do 300)

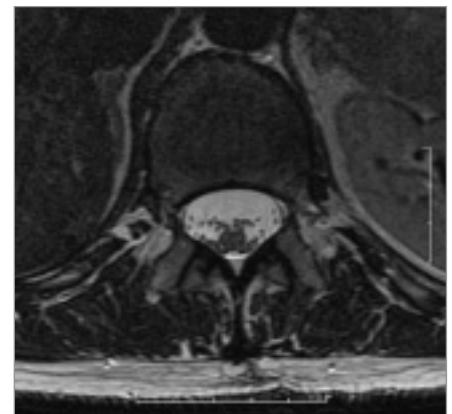
Mozkomíšní mok: čirý, bezbarvý, bílkovina 1,07 g/l; laktát 1,92 mml/l; lymfocyty 34/3; segmenty 0

MRI mozku (včetně podání KL): nově dvě v T2 hyperintenzitní ložiska v bílé hmotě, která se nesytila kontrastní látkou

EMG: Nižší amplitudy CMAP (sumačních svalových potenciálů) s mírně prodlouženou distální latencí, bez snížení vedení a bez bloků vedení na motorických vlákních, normální nález na senzitivní neurografii (tab). V popředí patologického nálezu byl četný výskyt fibrilací a pozitivních vln ve všech vyšetřených svalech s nevelkou přítomností fascikulací a změnami MUP (jak užší, nižší a rychle pálící, tak i polyfázické a vyšší). Výrazný byl nález na F-vlnách – delší minimální latence, větší rozptyl a nižší stabilita. Nález svědčil pro neurogenní lézi s lokalizací v ob-



Obr. 1a. T1 vážený axiální obraz v úrovni míšního konu po podání kontrastní látky intravenózně. Opacifikující se mírně ztlustělé kořeny kaudy vpředu, bez nodularit.



Obr. 1b. T2 vážený axiální obraz v úrovni míšního konu. Odstupující přední kořeny kaudy jsou mírně ztlustělé. Diskrétní zvýšení signálu v předních rozích.

lasti motoneuronů předních rohů míšních i předních kořenů (F-vlny, fibrilace a rovněž fascikulace). Vzhledem ke změnám MUP (jak úzké rychle pálící, tak i vysoké a polyfázické) nebylo možno vyloučit myogenní složku a na podkladě EMG byla doporučena biopsie svalu (typu myozitida s inkluzními tělísky) a MRI celé míchy se zaměřením na přední rohy míšní a kořeny.

Biopsie *m. vastus lateralis* vpravo: neurogenní atrofie svalových vláken, hnízdovitá. Nebyly nalezeny zánětlivé změny ani vakuoly ve svalových buňkách.

MRI C-Th-L míchy: myelopatie s postižením předních rohů míšních a výrazné ztlustění pouze předních kořenů míšních (zejména v LS úseku) (obr. 1)

Testy na neurotropní viry nakonec potvrdily naši diagnózu KME (v likvoru IgM i IgG pozitivní –198 RU/ml, v séru IgM pozitivní a IgG silně pozitivní – > 200 RU/ml). Odběry na adenoviry (KFR Ig), Mycoplasma pn. (IgM,IgG), příušnice (IgM), RRR, HIV s negativními výsledky. Odběry na herpetické viry (HSV 1 : 2 IgM pozitivní, 1,5 Index, HSV 1 : 2 IgG pozitivní, 3,0 Index, příušnice IgG pozitivní 71 µ/ml). Po konzultacích s infekcionisty jsme již další odběry na borelie neprováděli.

Průběh

Vzhledem k nálezu v mozkomíšním moku jsme nemocnou ihned po přijetí přeléčili cefalosporinovým antibiotikem III. generace (ceftriaxonem) intravenózně 2 x 2 g po dobu 10 dnů a současně jsme intravenózně podali celkem 3,5 g metylprednisolonu. Prvých 10 dnů ještě slabost značně progredovala, i když se bolesti svalů zmírnily. Po laboratorním potvrzení KME jsme pokračovali v podpůrné medikamentózní léčbě a zintenzivnila se rehabilitace. Po 3 týdnech začaly slabost a únavnost trvale ustupovat. Po 2 měsících od přijetí je nemocná schopná samostatné chůze v chodítka a již obsluhuje mobilní telefon.

Diskuse

Asi v 5 % případů KME dochází k poškození míchy, míšních kořenů a hlavových nervů. Mnozí autoři zdůrazňují, že u myelitických forem KME dochází častěji k poruše ventilace. U nemocných s parézou pletence pažního a paže je větší pravděpodobnost rozvoje parézy bránice, která se projevuje sníženou vitální kapacitou. Tito nemocní mají rovněž horší prognózu jak ve smyslu úpravy paréz, tak mají vyšší mortalitu [1,3]. U naší nemocné se rozvinuly těžké parézy HK s maximem pro pletencové svaly, avšak nebyla přítomna ani paréza bránice (dle RTG plic) a ventilační funkce byly po celou dobu těžkého paretického stádia velmi dobré (denní měření vitální kapacity spirometrem – vždy více než 3 litry).

V diferenciální diagnostice této 6 týdnů progredující asymetrické tetraparézy s maximem ve svalech pletenců je v popředí poliomyelitis. Přestože byla v naší republice poliomyelitis eradikována, je nutno na ni v diferenciálně diagnostických úvahách po-

Tab. 1. Motorická a senzitivní neurografie.

Nerv	Amplituda CMAP (mV)	MCV (m/s)	Latence F vlny (ms)	Amplituda SNAP (uV)	SCV (m/s)
N. medianus sin.	6,2–5,8	50,0	36,8–39,9	29,3	55,2
N. ulnaris sin.	5,0–4,6	43,5	23,8–26,8	34,3	49,1
N. peroneus sin.	3,5–3,2	39,0	51,7–53,6	–	–
N. tibialis sin.	16,0–14,5	40,8	58,3–63,4	–	–
N. suralis sin.	–	–	–	9,4	45,6

Amplituda CMAP (sumační svalový akční potenciál) – při distální a proximální stimulaci
MCV (rychlost vedení motorickými vlákny)
Latence F-vlny: minimální a maximální
Amplituda SNAP (senzitivního nervového akčního potenciálu)
SCV (rychlost vedení senzitivními vlákny)

myslet. Klinicky se nedá spolehlivě odlišit od jiných poliomyelitis-like syndromů [4–6]. Infekce jinými enteroviry však mohou vést k rozvoji těchto syndromů, proto je nezbytný pečlivý odběr anamnézy včetně cílených dotazů na zvracení, průjemy a jiné gastrointestinální příznaky. Mezi další nemoci v diferenciální diagnostice patří axonální forma akutní polyradikuloneuritidy (rychlý rozvoj, proteino-cytologická disociace v likvoru, poškození citlivosti), neuroborelióza (nález v moku, poruchy čítí, nález protilátek), akutní motorické neuropatie (EMG, bloky vedení) a myasthenia gravis (EMG, protilátky) [1,7,8]. U naší nemocné jsme nejprve vyloučili spoluúčast myogenní (výrazné bolesti svalstva a dvojitý typ MUP v EMG). Vzhledem k rozvoji klinického obrazu a EMG nálezu (motoneurony předních rohů míšních, motorické kořeny, lehká léze n.VII.vlevo) jsme v prvé řadě měli podezření na KME, a to přesto, že v akutní fázi meningoencefalitidy vyšly protilátky v séru i likvoru negativní, a že nemocná byla očkována (dvě dávky v r. 2005 a třetí na jaře 2006 – tedy asi 4–5 měsíců před začátkem onemocnění). Rovněž nález v likvoru (mírně pozitivní IgG při negativním IgM) svědčil pro přítomnost aktivní imunizace. Naše diagnóza myeloradikulitidy v rámci KME byla potvrzena nálezem protilátek v moku i krvi.

Aktivní imunoprolaxe spočívá v podání inaktivované virové vakcíny ve 3 dávkách během několika měsíců a s revakcinací každé 3 roky [2]. Na podkladě stanovení hladiny protilátek (pomocí dvou různých ELISA systémů) byla prokázána nepřítomnost proti-

látek ve 3 letech po ukončení vakcinace pouze u 1 % nemocných mladších 50 let a u 6 % nad 50 let. Ve čtvrtém roce již stoupá podíl očkovaných osob s nepřítomností protilátek o 6–7 %. Revakcinace každé 3 roky je tedy nezbytná [9].

V lokalizaci postižené struktury pomocí EMG se většinou udává, že nález fibrilací a pozitivních vln v kombinaci s fascikulacemi, a to při normálním nálezu na periferních nervech nakonec svědčí pro selektivní poškození motoneuronů [5,7,8]. Je problémem určit současné poškození motoneuronů a předních kořenů. Na poškození předních kořenů jsme u naší nemocné usuzovali z prodloužené minimální latence F-vln, většího rozdílu minimální a maximální latence i z nižší stability F-vln. MRI vyšetření míchy tuto námi stanovenou lokalizaci postižené struktury potvrdilo [10,11].

Literatura

- Schellinger PD, Schmutzhard E, Fiebach JB et al. Poliomyelitic-like illness in central European encephalitis. *Neurology* 2000;55: 299–302.
- Doutlík S. Encefalitida klíšťová evropská. In: Horký K. Lékařské repertorium. Praha: Galén 2003: 133–134.
- Pongratz D, Spatz R. Infektiös-entzündliche Erkrankungen. In: Bernsmeier A, Schrader A, Struppler A.(eds) Differentialdiagnose neurologischer Krankheitsbilder. Stuttgart-New York: Georg Thieme Verlag 1984: 3.1–3.39.
- Logina I, Kruminá A, Karelis G et al. Clinical features of double infection with tick-borne encephalitis and Lyme borreliosis transmitted by tick bite. *JNNP* 2006; 77: 1350–1353.

5. Marx A, Glass JD, Sutter RW. Differential diagnosis of acute flaccid paralysis and its role in poliomyelitis surveillance. *Epidem Rev* 2000; 22: 298–316.
6. <http://www.neuro.wustl.edu/neuromuscular>
7. Oh SJ. Principles of clinical electromyography. Case studies. Baltimore: Williams&Wilkins 1998.
8. Gorson KC, Ropper AH. Nonpoliovirus poliomyelitis simulating Guillain-Barré syndrome. *Arch Neurol* 2001;58:1460–1464.
9. Rendi-Wagner P, Kundi M, Zent O et al. Persistence of protective immunity following vaccination against tick-borne encephalitis – longer than expected? *Vaccine* 2004; 22: 2743–2749.
10. Kollmeier M, Hagemann G, Kunze A et al. Differenzialdiagnostische Hürden bei der FSME-induzierten Polyradikulitis. *Der Nervenarzt* 2002; 73: 1191–1194.
11. Beer S, Brune N, Kesselring J. Detection of anterior horn lesions by MRI in central European tick-borne encephalomyelitis. *J Neurol* 1999; 246: 1169–1171.

Satelitní anatomický workshop *Transtemporal approaches*

Ve dnech 2.–5. května 2007 se v Praze konal jeden z nejvýznamnějších neurochirurgických kongresů pořádaných v České republice v dějinách tohoto oboru – 8. kongres Evropské společnosti chirurgie baze lební s účastí 400 specialistů z celého světa.

Dva dny před vlastním kongresem 30. 4.–1. 5. 2007 byl pořádán satelitní anatomický workshop s intenzivním nácvikem transtemporálních přístupů.

Workshop trval dva dny a jeho cílem byla praktická výuka náročných neurochirurgických operačních přístupů na věrných anatomických modelech s použitím operačního mikroskopu, vrtaček a mikroinstrumentaria jako na skutečném operačním sále.

Tým lektorů a profesorů tvořili současní nejvýznamnější světoví odborníci prof. T. Fukushima z USA, prof. H. Bertalanffy z Německa, prof. A. Krisht z USA a další 3 špičkoví odborníci ze Švédska, Francie a Japonska. Za Českou republiku v týmu pracovali profesor E. Zvěřina a dr. Skřivan z FN Motol, prim. Vaverka z FN Olomouc a doc. M. Sameš a dr. P. Vachata z neurochirurgického oddělení Masarykovy nemocnice v Ústí nad Labem.

V učebně bylo instalováno 10 studijních plně vybavených pracovních operačních stanic, lektoři prováděli své operace na 2 výukových mikroskopech a obraz byl on-line přenášen na velké plátno pro názornost a stálý kontakt s lékaři. Základem kurzu byla výuka a zvládnutí transtemporálních přístupů – tzn. retrolabyrintární, translabryntární a transcochleární přístup. Tyto přístupy se využívají pro obtížně lokalizované léze v pyramidě a dále petroklivální a prepontinní oblasti. Tyto přístupy demonstroval prof. Sameshima. Obohacením kurzu byla demonstrace přístupů anteriorně a posteriorně od pyramidy, tyto přístupy a jejich kombinace jsou výhodné pro velké a komplexní léze. Prof. Fukushima demonstroval globální laterální skull base přístup, prof. Bertalanffy transkondylární přístup, prof. Krisht transkavernózní přístup.

Intenzivní práce a studia se zúčastnilo 20 lékařů z 10 zemí západní, východní Evropy a Blízkého východu. Celá akce byla podpořena Světovou federací neurochirurgických společností a (WFNS) a Evropskou společností baze lební.

Workshop měl podle hodnocení profesorů i školených odborníků neurochirurgů vysokou odbornou úroveň a kredit, navíc byl pořádán v atraktivním prostředí v centru Prahy.

Čeští odborníci se tak stali členy respektovaného mezinárodního týmu a budou zváni k účasti a organizaci dalších edukačních aktivit v rámci mezinárodního vzdělávacího programu.

Evropský kongres i satelitní workshop byl akcí nebývalého rozsahu a byl úspěchem a zviditelněním výborné úrovně české medicíny a chirurgie baze lební.

doc. MUDr. Martin Sameš, CSc.
Martin.sames@mnul.cz