

# Management ischemické cévní mozkové příhody a tranzitorní ischemické ataky – doporučení European Stroke Organisation (ESO) 2008 – zestručněná česká verze

## Management of Ischaemic Stroke and Transient Ischaemic Attack – Guidelines of the European Stroke Organisation (ESO) 2008 – Abbreviated Czech Version

Vážená redakce,  
na konci loňského roku byla založena Evropská iktová organizace (European Stroke Organisation – ESO), která sjednotila aktivity dřívějších European Stroke Initiative (EUSI) a European Stroke Council (ESC). Právě EUSI vydala svá první doporučení managementu cévní mozkové příhody již v roce 2000 a tato doporučení byla následně přeložena do řady jazyků včetně španělštiny, portugalské, italštiny, němčiny, řečtiny, turečtiny, litevštiny, polštiny, ruštiny, ale i mandarínské čínštiny. První aktualizace těchto doporučení byla publikována v roce 2003. ESO na konci loňského roku dokončila a na jaře letošního roku vydala novou aktualizovanou verzi doporučení managementu ischemické cévní mozkové příhody a tranzitorní ischemické ataky. Jako fellow uvedené organizace (Fellow of the European Stroke Organisation, FESO) jsem dostal za úkol seznámit s těmito doporučeními české a slovenské kolegy, zajišťující péči pacientům s iktem. Přinášíme proto zestručněnou českou verzi uvedených doporučení. Jejich plnohodnotná anglická verze byla (včetně 584 odkazů) otištěna v časopise Cerebrovascular Diseases (DOI: 10.1159/000131083) a je k dispozici elektronicky

i na <http://www.eso-stroke.org/recommendations.php?cid=9&sid=1>.

V tab. 1 a 2 jsou uvedeny třídy klasifikace důkazů pro diagnostická a léčebná opatření a definice úrovní doporučení, na které jednotlivá doporučení odkazují.

### 1. Veřejné povědomí a vzdělávání

- Jsou doporučeny edukační programy ke zvýšení povědomí o iktu u obyvatelstva (třída II, úroveň B).
- Jsou doporučeny edukační programy ke zvýšení povědomí o iktu u zdravotníků (paramediků/lékařů akutní medicíny – třída II, úroveň B).

### 2. Odeslání a převoz pacienta

- Je doporučeno okamžité kontaktování rychlé záchranné služby (RZS) s prioritním vysláním RZS (třída II, úroveň B).
- Je doporučen přednostní transport s včasným uvědoměním přijímající nemocnice (u transportů mimo nemocnici i v rámci nemocnice – třída III, úroveň B).
- Je doporučeno, aby pacienti s podezřením na iktus byli přepraveni bez zdržení do nejbližšího zdravotnického zařízení, které disponuje iktovou jednot-

doc. MUDr. Roman Herzig, Ph.D., FESO  
MUDr. David Školoudík, Ph.D.  
MUDr. Daniel Šaňák, Ph.D.  
Neurologická klinika LF UP  
a FN Olomouc

kou a je schopno zahájit včasnou léčbu (třída III, úroveň B).

- Je doporučeno vzdělávat dispečery a posádky sanitních vozů v rozpoznání iktu pomocí jednoduchých postupů, například testu Tvář – ruka – řeč (třída IV, Good Clinical Practice – GCP).
- Je doporučeno přijetí pacienta cestou urgentního příjmu, okamžité provedení klinických, laboratorních a neurozobrazovacích vyšetření, stanovení přesné diagnózy s rozhodnutím o dalším terapeutickém postupu a podání příslušné léčby v přijímající nemocnici (třída III, úroveň B).
- Je doporučeno zvážit přepravu pacientů ze vzdálených a venkovských oblastí vrtulníkem s cílem dosažení zlepšení dostupnosti léčby (třída III, úroveň C).
- Je doporučeno zvážit využití telemedicíny ve vzdálených a venkovských oblastech s cílem dosažení zlepšení dostupnosti léčby (třída II, úroveň B).

Tab. 1. Klasifikace důkazů pro diagnostická a léčebná opatření (Brainin et al).

	Klasifikační schéma pro diagnostické testy	Klasifikační schéma pro léčebné intervence
Třída I	prospektivní studie se širokým spektrem subjektů s podezřením na příslušné onemocnění a použitím „zlatého standardu“ pro vymezení onemocnění, kde je test použit zaslepeně a umožňuje stanovení diagnostické přesnosti příslušného testu	prospektivní randomizované studie s kontrolními skupinami a dostatečnou statistickou silou se zaslepeným hodnocením klinického stavu v typické populaci nebo jejich systematické review s dostatečnou statistickou silou. Musí splňovat následující kritéria: a) utajená randomizace b) primární cíl/e je/ jsou jasně definovaný/é c) vylučující/vstupní kritéria jsou jasně definovaná d) je provedena adekvátní evidence pacientů bez studijní léčby nebo její změnou s počtem dostatečně nízkým, aby možnost statistické chyby byla minimální e) relevantní základní charakteristiky jsou uvedeny a jsou shodně rozloženy mezi léčenými skupinami nebo je provedena příslušná statistická korelace rozdílů
Třída II	prospektivní studie s úzkým spektrem subjektů s podezřením na příslušné onemocnění nebo dobře navržená retrospektivní studie se širokým spektrem subjektů s prokázaným onemocněním (pomocí „zlatého standardu“) srovnávaná s širokým spektrem kontrol, kde byl test použit zaslepeně a umožnil stanovení diagnostické přesnosti příslušného testu	prospektivní srovnávací kohortové studie v typické populaci se zaslepeným hodnocením výsledného klinického stavu, které splňují body a–e (viz výše), nebo randomizované studie s kontrolními skupinami v typické populaci, které nesplňují 1 z kritérií a–e
Třída III	důkazy na základě retrospektivní studie, kde každý subjekt se stanoveným onemocněním nebo kontroly byly vybrány z úzkého okruhu a kde byl test použit zaslepeně	všechny ostatní kontrolované studie (včetně dobře definovaných kontrolních subjektů s přirozeným vývojem nemoci nebo pacienti sloužící jako vlastní kontroly) v typické populaci, kde je hodnocení výsledného stavu nezávislé na léčbě pacientů
Třída IV	důkazy na podkladě studií bez kontrolní skupiny, sérií či jednotlivých kazuistik nebo mínění odborníků	důkazy na podkladě studií bez kontrolní skupiny, sérií či jednotlivých kazuistik nebo mínění odborníků

Tab. 2. Definice úrovní doporučení (Brainin et al).

Úroveň A	stanoveno jako vhodný/predikční nebo nevhodný/nikoliv predikční pro diagnostické měření nebo jako efektivní, neefektivní či škodlivá terapeutická intervence; vyžaduje alespoň 1 přesvědčivý výsledek studie třídy I nebo přesvědčivé, shodné výsledky alespoň 2 studií třídy II
Úroveň B	stanoveno jako vhodný/predikční nebo nevhodný/nikoliv predikční pro diagnostické měření nebo jako efektivní, neefektivní či škodlivá terapeutická intervence; vyžaduje alespoň 1 přesvědčivý výsledek studie třídy II nebo drtivé důkazy třídy III
Úroveň C	stanoveno jako vhodný/predikční nebo nevhodný/nikoliv predikční pro diagnostické měření nebo jako efektivní, neefektivní či škodlivá terapeutická intervence; vyžaduje alespoň 2 studie třídy III
Body GCP (good clinical practice)	doporučeno jako nejlepší klinická praxe na základě zkušeností týmu sestávajícího doporučení. Většinou založeny na důkazech třídy IV, prokazujících velkou klinickou nejistotu, přesto body GCP mohou být pro zdravotníky užitečné.

- U pacientů s podezřením na tranzitorní ischemickou ataku (TIA) je doporučena jejich bezodkladná přeprava do zdravotnických zařízení disponujících iktovou jednotkou či iktovým týmem, ve kterých může být zajištěno vyšetření

specialistou a okamžité zahájení léčby (třída III, úroveň B).

### 3. Management akutní péče

- Pro pacienty s akutním iktem je doporučeno zorganizovat systém předne-

mocniční a nemocniční péče (třída III, úroveň C).

- Je doporučeno provedení pomocných vyšetření – tab. 3 (třída IV, GCP).

### 4. Iktové jednotky a iktové systémy

- Je doporučena léčba všech pacientů s iktem na iktové jednotce (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno, aby zdravotní systém zajistil dostupnost vyspělé konzervativní terapie a chirurgické péče pro pacienty s akutním iktem, pokud jejich stav tuto péči vyžaduje (třída III, úroveň B).
- Je doporučeno rozvíjení klinické sítě, včetně telemedicíny, k rozšíření přístupu k vyspělé péči o ikty zajištěné specialisty (třída II, úroveň B).

Současný konsenzus definuje role primárních iktových jednotek a komplexních iktových center – tab. 4.

**Tab. 3. Urgentní diagnostická vyšetření u pacientů s akutním iktem.****U všech pacientů:**

1. Zobrazení mozku pomocí CT nebo MRI
2. EKG
3. Laboratorní testy:
  - krevní obraz včetně trombocytů, protrombinový čas nebo INR, parciální tromboplastinový čas
  - ionty v séru, glykemie
  - C-reaktivní protein nebo sedimentace
  - analýza jaterních a ledvinných funkcí

**V indikovaných případech:**

4. neurosonologické vyšetření (extrakraniální a transkraniální duplexní/dopplerovské vyšetření)
5. MRI angiografie nebo CT angiografie
6. difuzní a perfuzní MRI nebo perfuzní CT
7. echokardiografie (transtorakální anebo jícnová)
8. rentgen hrudníku
9. pulzní oxymetrie a vyšetření arteriálního Astrupa
10. lumbální punkce
11. elektroencefalografie
12. toxikologický screening

**Tab. 4. Doporučené požadavky pro centra pečující o pacienty a akutním iktem.**

Primární iktové jednotky	Komplexní iktová centra
dostupnost CT vyšetření 24 h denně	MRI/MRA/CTA
stanovené doporučení léčby iktu a provozních postupů včetně intravenózního podávání rtPA 24 h denně/7 dní v týdnu (24/7)	transezofageální echokardiografie
blízká spolupráce s neurology, internisty a rehabilitačními specialisty	mozková angiografie
speciálně školený středně zdravotnický personál	transkraniální dopplerovská sonografie
časná multidisciplinární rehabilitace na iktové jednotce včetně logopedie, pracovní terapie a fyzioterapie	extrakraniální a transkraniální barevně kódovaná duplexní sonografie
neurosonologické vyšetření během 24 h (extrakraniální dopplerovské vyšetření)	specializované neuroradiologické, neurochirurgické a cévně-chirurgické konzultace (včetně telemedicíny)
transtorakální echokardiografie	operace karotických tepen
laboratorní vyšetření (včetně koagulačních parametrů)	angioplastika a stenting
monitorování krevního tlaku, EKG, saturace kyslíku, glykemie, tělesné teploty	automatické monitorování pulzní oxymetrie a krevního tlaku
automatické monitorování EKG na lůžku	stanovená síť rehabilitačních zařízení pro poskytování kontinuální rehabilitační péče, včetně spolupráce s extramurálními rehabilitačními centry

**5. Diagnostika****5.1. Zobrazovací metody**

- U pacientů s podezřením na TIA nebo iktus je doporučeno urgentní provedení CT mozku (třída I) nebo alternativně MRI mozku (třída II, úroveň A).
- V případě využití vyšetření mozku MRI je doporučeno provedení difuzí váženého zobrazení (diffusion-weighted imaging – DWI) a T2\* – vážených gradientních echo sekvencí (třída II, úroveň A).
- U pacientů s TIA, lehkým ischemickým iktem nebo rychlou spontánní úpravou neurologického deficitu je doporučeno okamžité provedení diagnostických procedur včetně urgentního vyšetření tepen (neurosonologické vyšetření, CT angiografie nebo MRI angiografie – třída I, úroveň A).

**5.2. Další diagnostické testy**

- U pacientů s akutním iktem a TIA je doporučeno provedení časného klinického vyšetření včetně vyšetření fyziologických parametrů a rutinních krevních testů (třída I, úroveň A).
- U všech pacientů s iktem a TIA je doporučeno provedení následujících krevních testů – tab. 3 a 5.
- U všech pacientů s akutním iktem a TIA je doporučeno provedení 12svodového EKG. Navíc je u všech pacientů s iktem či TIA doporučeno také kontinuální monitorování EKG (třída I, úroveň A).
- U pacientů po ischemickém iktu a TIA, kteří se k lékaři dostaví až po akutním období nemoci, je doporučeno v případě podezření na srdeční arytmií, nebo pokud není nalezena jiná příčina iktu/TIA, provedení 24hodinového Holterova monitorování EKG (třída I, úroveň A).
- Echokardiografie je doporučena u vybraných pacientů (třída III, úroveň B).

**6. Primární prevence**

Cílem primární prevence je snížení rizika iktu u asymptomatických osob. Relativní riziko (RR), absolutní riziko (AR), odds ratio (OR), počet léčených pacientů k zabránění jedné závažnější cévní příhodě ročně (numbers needed to treat – NNT) a počet výkonů, při kterých dojde k jedné

závažnější komplikaci za rok (numbers needed to harm) jsou uvedeny u každé intervence v tab. 6–8.

### 6.1. Management vaskulárních rizikových faktorů

- Tlak krve (TK) má být kontrolován pravidelně. U pacientů s vysokým TK jsou doporučeny úprava životního stylu a individualizovaná farmakoterapie (třída I, úroveň A) s cílem dosažení normální hodnoty TK 120/80 mm Hg (třída IV, GCP). U pacientů se zvýšeným TK (v rozmezí 120–139/80–90 mm Hg) a se srdečním selháním, infarktem myokardu (IM), diabetem mellitem (DM) nebo chronickým renálním selháním je

indikována antihypertenzní medikace (třída I, úroveň A).

- Glykemie má být kontrolována pravidelně. U pacientů s DM jsou doporučeny úprava životního stylu a individualizovaná farmakoterapie (třída IV, úroveň C). TK má být u diabetiků ovlivňován intenzivně (třída I, úroveň A) s cílem dosažení hodnoty TK pod 130/80 mm Hg (třída IV, úroveň C). Pokud možno, léčba má zahrnovat inhibitory angiotenzin-konvertujícího enzymu nebo antagonisty angiotenzinových receptorů (třída I, úroveň A).
- Hladina cholesterolu v krvi má být kontrolována pravidelně. Je doporučeno, aby hypercholesterolemie (s hla-

dinou LDL-cholesterolu > 3,9 mmol/l; 150 mg/dl) byla ovlivněna úpravou životního stylu (třída IV, úroveň C) a statinem (třída I, úroveň A).

- Je doporučen zákaz kouření cigaret (třída III, úroveň B).
- Je doporučen zákaz nadměrné konzumace alkoholu (třída III, úroveň B).
- Je doporučena pravidelná fyzická aktivita (třída III, úroveň B).
- Je doporučena dieta s omezením soli a nasycených tuků, bohatá na ovoce, zeleninu a vlákninu (třída III, úroveň B).
- Jedincům s vyšší hodnotou body mass indexu (BMI) je doporučena redukční dieta (třída III, úroveň B).
- Nejsou doporučeny doplňky vitaminů – antioxidantů (třída I, úroveň A).
- V primární prevenci iktu není doporučena hormonální substituční terapie (třída I, úroveň A).

Tab. 5. Doporučené laboratorní testy dle typu a předpokládané příčiny iktu.

všichni pacienti	kompletní krevní obraz, ionty, glukóza, lipidy, kreatinin, CRP nebo sedimentace erytrocytů
mozková žilní trombóza, hyperkoagulopatie	screeningové vyšetření na trombofiliu, AT3, faktory II, V, mutace, faktor VIII, protein C, protein S, antifosfolipidové protilátky, D-dimery, homocystein
krvácivé stavy	INR, aPTT, fibrinogen a další
vaskulitidy nebo systémová onemocnění	vyšetření mozkomíšního moku, screening autoprotilátek, specifické protilátky nebo PCR na HIV, syfilis, boreliózu, tuberkulózu, mykotické infekce, screening na drogy, hemokultury
suspektní genetické onemocnění (např. mitochondriální poruchy – MELAS, CADASIL, srpkovitá anémie, Fabryho choroba, mnohočetné kavernomy a další)	genetické testy

Tab. 6. Počet léčených pacientů nutných k zabránění jednoho ischemického iktu za rok (NNT) u pacientů, kteří podstoupí karotickou endarterektomií (modifikováno dle Hankeyho, Warlowa, Rothwella et al).

Stenóza vnitřní karotidy (dle NASCET)	NNT(1 iktus/rok)
asymptomatická stenóza 60–99 %	85
symptomatická stenóza 70–99 %	27
symptomatická stenóza 50–69 %	75
symptomatická stenóza > 50 % – muži	45
symptomatická stenóza > 50 % – ženy	180
symptomatická stenóza > 50 % – > 75 let	25
symptomatická stenóza > 50 % – < 65 let	90
symptomatická stenóza > 50 % – < 2 týdny po příhodě	25
symptomatická stenóza > 50 % – > 12 týdnů po příhodě	625
symptomatická stenóza ≤ 50 %	žádný benefit

Zdravý životní styl, zahrnující nekouření, nižší nebo normální hodnotu BMI, mírnou konzumaci alkoholu, pravidelní cvičení a zdravou dietu, je spojen se snížením rizika ischemického iktu (RR 0,29; 95 % CI 0,14–0,63).

### 6.2. Antitrombotická terapie

- U žen ve věku 45 a více let, u kterých není zvýšené riziko intracerebrální hemoragie a které mají dobrou gastrointestinální toleranci, je doporučena nízká dávka acetylsalicylové kyseliny (ASA); její účinnost je ale nízká (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno, aby podávání nízké dávky ASA bylo zváženo u mužů v primární prevenci IM; nesnižuje však riziko ischemického iktu (třída I, úroveň A).
- Jiné antiagregační látky než ASA nejsou v primární prevenci iktu doporučeny (třída IV, GCP).
- ASA může být doporučena pacientům s nevalvulární fibrilací síní (FS) mladším 65 let, u kterých nejsou přítomny vaskulární rizikové faktory (třída I, úroveň A).
- Pokud nejsou kontraindikace, je doporučena u pacientů s nevalvulární FS ve věku 65–75 let, u kterých nejsou přítomny vaskulární rizikové faktory, buď ASA, nebo perorální antikoagulační (in-

**Tab. 7. Redukce relativního rizika (RRR), redukce absolutního rizika (ARR) a počet léčených pacientů k zabránění 1 závažnější cévní příhodě ročně (NNT) u pacientů léčených antiagregační léčbou (modifikováno dle CAPRIE Steering Committee, Halkese et al, Hankeyho a Warlowa).**

Onemocnění	Léčba	RRR (%)	ARR (%/rok)	NNT (1 příhoda/rok)
nekaradioembolický ischemický iktus nebo TIA	ASA vs placebo	13	1,0	100
	ASA + DIP vs placebo	28	1,9	53
	ASA + DIP vs ASA	18	1,0	104
	klopidogrel vs placebo	23	1,6	62
	klopidogrel vs ASA	10	0,6	166
fibrilace síní (primární prevence)	warfarin vs placebo	62	2,7	37
	ASA vs placebo	22	1,5	67
fibrilace síní (sekundární prevence)	warfarin vs placebo	67	8	13
	ASA vs placebo	21	2,5	40

ASA – acetylsalicylová kyselina, DIP – dipyridamol

**Tab. 8. Redukce relativního rizika (RRR), redukce absolutního rizika (ARR) a počet léčených pacientů k zabránění 1 závažnější cévní příhodě ročně (NNT) u pacientů, kteří dostávají léky ovlivňující rizikové faktory (modifikováno dle Yusufu et al, PROGRESS Collaborative Group, Amarenca et al, Hankeyho a Warlowa).**

Klinický stav	Léčba	RRR (%)	ARR (%/rok)	NNT (1 příhoda/rok)
arteriální hypertenze – běžná populace	antihypertenziva	42	0,4	250
zvýšené riziko vaskulární příhody – běžná populace	ACE inhibitor	22	0,65	154
arteriální hypertenze – pacienti po ischemickém iktu/TIA	antihypertenziva	31	2,2	45
normotenzní pacienti po ischemickém iktu/TIA	ACE inhibitor ± diuretikum	24	0,85	118
pacienti po ischemickém iktu/TIA	statin	16	0,44	230
	ukončení kouření	33	2,3	43

ternational normalized ratio – INR, 2,0–3,0 – třída I, úroveň A).

- Pokud nejsou kontraindikace, je doporučena u pacientů s nevalvulární FS ve věku > 75 let nebo u mladších pacientů, u kterých jsou ale přítomny rizikové faktory jako arteriální hypertenze, dysfunkce levé komory nebo DM, anti-koagulace (INR 2,0–3,0 – třída I, úroveň A).
- Je doporučeno, aby pacientům s FS, kteří nemohou užívat antikoagulantia, byla podávána ASA (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno, aby pacienti s FS, kteří mají umělou srdeční chlopuň, užívali dlouhodobě antikoagulaci s cílovou hodnotou INR závisící na typu chlopně, nikoliv však nižší než INR 2–3 (třída II, úroveň B).

- U pacientů s asymptomatickou stenózou arteria carotis interna (ACI) > 50 % je doporučena nízká dávka ASA s cílem snížení rizika jejich cévních příhod (třída II, úroveň B).

### 6.3. Karotická endarterektomie a angioplastika

- Karotická endarterektomie (CEA) není doporučena u asymptomatických osob s významnou karotickou stenózou (dle North American Symptomatic Carotid Endarterectomy Trial – NASCET 60–99 %) s výjimkou těch, u kterých je vysoké riziko iktu (třída I, úroveň C).
- Karotická perkutánní transluminální angioplastika (PTA), se stentem nebo bez stentu, není u osob s asymptoma-

tickou karotickou stenózou doporučena (třída IV, GCP).

- Je doporučeno, aby pacienti před a po CEA užívali ASA (třída I, úroveň A).

## 7. Sekundární prevence

### 7.1. Optimální management vaskulárních rizikových faktorů

- Je doporučeno, aby TK byl kontrolován pravidelně. Snižování TK je doporučeno po akutní fázi iktu, a to i u pacientů s normálními hodnotami TK (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno, aby glykemie byla kontrolována pravidelně. Je doporučeno ovlivnění DM úpravou životního stylu a individualizovanou farmakoterapií (třída IV, GCP).

**Tab. 9. Riziko iktu nebo úmrtí z velkých randomizovaných studií porovávajících endovaskulární a chirurgickou terapii u pacientů s významnou stenózou karotidy (intention to treat data).**

Výsledný klinický stav	Iktus nebo úmrtí za 30 dní		Iktus s těžkou invalidizací nebo úmrtí za 30 dní		Ipsilaterální iktus za 30 dní	
	CAS	CEA	CAS	CEA	CAS	CEA
CAVATAS	25 (10,0 %)	25 (9,9 %)	16 (6,4 %)	15 (5,9 %)	6 <sup>1</sup>	10 <sup>1</sup>
SAPPHIRE	8 (4,8 %)	9 (5,4 %)	N/A	N/A	N/A	N/A
SPACE	46 (7,7 %)	38 (6,5 %)	29 (4,8 %)	23 (3,9 %)	4 (0,7 %) <sup>2</sup>	1 (0,2 %) <sup>2</sup>
EVA3S	25 (9,6 %)	10 (3,9 %)	9 (3,4 %)	4 (1,5 %)	2 (0,6 %) <sup>2</sup>	1 (0,3 %) <sup>2</sup>

CAS – karotický stenting, CEA – karotická endarterektomie, N/A – údaj není známý, <sup>1</sup> Průměrná doba sledování 1,95 roku. <sup>2</sup> Až po 6 měsících.

- U pacientů s DM 2. typu, kteří nevyžadují inzulín, je po iktu doporučena léčba pioglitazonem (třída III, úroveň B).
- U pacientů s nekardioembolickým iktem je doporučena léčba statinem (třída I, úroveň A).
- Je doporučen zákaz kouření cigaret (třída III, úroveň C).
- Je doporučen zákaz nadměrné konzumace alkoholu (třída IV, GCP).
- Je doporučena pravidelná fyzická aktivita (třída IV, GCP).
- Je doporučena dieta s omezením soli a nasycených tuků, bohatá na ovoce, zeleninu a vlákninu (třída IV, GCP).
- Jedincům s vyšší hodnotou BMI je doporučena redukční dieta (třída IV, úroveň C).
- Nejsou doporučeny doplňky vitamínů – antioxidantů (třída I, úroveň A).
- V sekundární prevenci iktu není doporučena hormonální substituční terapie (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno, aby poruchy dýchání ve spánku jako obstrukční spánková apnoe (OSA) byly léčeny s využitím dýchání s kontinuálním pozitivním tlakem v dýchacích cestách (continuous positive airway pressure breathing – třída III, úroveň GCP).
- Je doporučeno, aby u pacientů s kryptoembolickým iktem a vysoce rizikovým patentním foramen ovale (PFO) byl zvaženo jeho endovaskulární uzávěr (třída IV, GCP).

## 7.2. Antitrombotická terapie

- Je doporučeno, aby byla pacientům podávána antitrombotická terapie (třída I, úroveň A).

- Je doporučeno, aby pacientům nevyžadujícím antikoagulaci byla podávána antiagregační terapie (třída I, úroveň A). Pokud možno, má být podávána kombinace ASA a dipyridamolu nebo samotný klopidogrel. Alternativně je možno použít samostatně ASA nebo triflusal (třída I, úroveň A).
- Kombinace ASA a klopidogrelu není u pacientů s nedávným ischemickým iktem doporučena, s výjimkou pacientů se specifickými indikacemi (např. nestabilní angina pectoris nebo non-Q IM nebo nedávný stenting); léčba má být podávána po dobu až 9 měsíců po příhodě (třída I, úroveň A).
- U pacientů s rozvojem iktu na antiagregační terapii je doporučeno znovu posouzení patofyziologie a rizikových faktorů (třída IV, GCP).
- Perorální antikoagulace (INR 2,0–3,0) je doporučena po ischemickém iktu ve spojitosti s FS (třída I, úroveň A). Perorální antikoagulace není doporučena u pacientů s komorbiditami, jako jsou pády, špatná spolupráce, nekontrolovaná epilepsie nebo gastrointestinální krvácení (třída III, úroveň C). Vyšší věk samotný není kontraindikací perorální antikoagulace (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno podávat antikoagulancia (INR 2,0–3,0) pacientům s kardioembolickým iktem bez spojitosti s FS, pokud je vysoké riziko jeho recidivy (třída III, úroveň C).
- Je doporučeno, aby antikoagulancia nebyla podávána po nekardioembolickým ischemickém iktu s výjimkou specifických situací, jako jsou ateromy

aorty, fuziformní aneuryzma bazilární tepny, cervikální arteriální disekce, PFO za přítomnosti potvrzené hluboké žilní trombózy nebo aneuryzmatu septa síní (třída IV, GCP).

- Pokud je perorální antikoagulace kontraindikována, je doporučeno podání kombinace nízké dávky ASA a dipyridamolu (třída IV, GCP).

## 7.3. Karotická endarterektomie a angioplastika

- CEA je doporučena u pacientů se stenózou ACI 70–99 % (třída I, úroveň A). CEA má být prováděna pouze v centrech s frekvencí peroperačních komplikací (všechny iktusy a úmrtí) méně než 6 % (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno provedení CEA co nejdříve po poslední ischemické příhodě, nejlépe během 2 týdnů (třída II, úroveň B).
- Je doporučeno, že CEA může být indikována u některých pacientů se stenózou 50–69 %; nejprínosnější může být pro muže s nedávným výskytem hemisferálních symptomů (třída III, úroveň C). CEA u stenózy 50–69 % má být prováděna pouze v centrech s frekvencí peroperačních komplikací (všechny iktusy a úmrtí) méně než 3 % (třída I, úroveň A).
- CEA není doporučena u pacientů se stenózou méně než 50 % (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno ponechat pacienty na antiagregační terapii jak před, tak i po CEA (třída I, úroveň A).
- Karotická PTA a/nebo stenting (CAS) jsou doporučeny jen u vybraných pacientů (třída I, úroveň A). Jejich použití

má být omezeno jen na následující podskupiny pacientů s významnou symptomatickou stenózou karotidy: pacienti s kontraindikací CEA, lokalizací stenózy v chirurgicky nepřístupné oblasti, restenózou po předchozí CEA a poradiační stenózou (třída IV, GCP). Pacientům má být podávána kombinace klopidogrelu a ASA ihned před a nejméně měsíc po stenting (třída IV, GCP).

- Je doporučeno, že endovaskulární léčba může být zvážena u pacientů se symptomatickou intrakraniální stenózou (třída IV, GCP).

## 8. Obecná léčba ischemického iktu

- U pacientů s přetrvávajícím významným neurologickým deficitem je doporučeno intermitentní monitorování neurologického stavu, pulzu, krevního tlaku, tělesné teploty a saturace kyslíku po dobu 72 h (třída IV, GCP).
- V případě poklesu saturace kyslíku pod 95 % je doporučeno podání kyslíku (třída IV, GCP).
- U pacientů s těžkým iktem nebo s polykacími problémy je doporučeno pravidelné monitorování bilance tekutin a elektrolytů (třída IV, GCP).
- K náhradě tekutin v průběhu prvních 24 h od iktu je doporučen fyziologický roztok (0,9% NaCl – třída IV, GCP).
- Po akutním iktu není doporučeno rutinní snižování TK (třída IV, GCP).
- U pacientů s extrémně vysokým TK (> 220/120 mm Hg) zjištěným opakovaným měřením nebo u pacientů s těžkým srdečním selháním, disekcí aorty nebo hypertenzní encefalopatií je doporučeno opatrné snižování TK (třída IV, GCP).
- Je doporučeno vyhnout se náhlému snížení TK (třída II, úroveň C).
- Je doporučeno, aby nízký TK sekundárně v důsledku hypovolemie nebo ve spojitosti s neurologickým zhoršením u akutního iktu byl léčen objemovými expandéry (třída IV, GCP).
- Je doporučeno monitorování glykemie (třída IV, GCP).
- Je doporučena léčba glykemie > 10 mmol/l (> 180 mg/dl) titrací inzulínu (třída IV, GCP).

- Je doporučena léčba těžké hypoglykemie (< 2,8 mmol/l [< 50 mg/dl]) intravenózní dextrózou nebo infuzí 10–20% glukózy (třída IV, GCP).
- Při výskytu horečky (teplota > 37,5 °C) je doporučeno okamžité pátrání po infekci (třída IV, GCP).
- Je doporučena léčba horečky (teplota > 37,5 °C) paracetamolem a fyzikálními chlazením (třída III, úroveň C).
- Antibiotická profylaxe není u imunokompetentních pacientů doporučena (třída II, úroveň B).

## 9. Specifická léčba

- Intravenózní rtPA (0,9 mg/kg hmotnosti, max. 90 mg) s 10 % dávkou podanými bolusově a následovanými 60minutovou infuzí je doporučen během prvních 3 h od rozvoje ischemického iktu (třída I, úroveň A).
- Intravenózní rtPA může být přínosný také u akutního ischemického iktu po 3 h od jeho rozvoje (třída I, úroveň B), není však doporučen v rutinní klinické praxi.
- Užití multimodálních zobrazovacích kritérií může být užitečné pro selekci pacientů k trombolýze, ale není doporučeno v rutinní klinické praxi (třída III, úroveň C).
- Je doporučeno snížit TK před trombolýzou, pokud dosahuje hodnot 185/110 mm Hg nebo vyšších (třída IV, GCP).
- Je doporučeno, že intravenózní rtPA může být užit u pacientů s epileptickými záchvaty při rozvoji iktu, pokud má neurologický deficit vztah k akutní mozkové ischemii (třída IV, GCP).
- Je doporučeno, že intravenózní rtPA může být podán také u vybraných pacientů ve věku pod 18 a nad 80 let, i když je mimo současné evropské schválení (třída III, úroveň C).
- U akutní okluze arteria cerebri media (ACM) během 6hodinového časového okna je jako možnost volby doporučena intraarteriální léčba (třída II, úroveň B).
- Intraarteriální trombolýza je doporučena u vybraných pacientů s akutní okluzí bazilární arterie (třída III, úroveň B). Intravenózní trombolýza je u bazilární okluze akceptovanou alternativou i po 3 h od rozvoje příznaků (třída III, úroveň B).

- Je doporučeno podání ASA (úvodní dávka 160–325 mg) během 48 h po ischemickém iktu (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno, aby v případě plánování nebo podání trombolytické léčby nebyla zahájena terapie ASA nebo jinými antiagregancii v průběhu prvních 24 h (třída IV, GCP).
- Užití jiných antiagregancii (samostatně nebo v kombinaci) není u akutního ischemického iktu doporučeno (třída III, úroveň C).
- Podání inhibitorů glykoproteinu-IIb-IIIa není doporučeno (třída I, úroveň A).
- Časné podání nefrakcionovaného heparinu, nízkomolekulárního heparinu nebo heparinoidů není v léčbě pacientů s akutním ischemickým iktem doporučeno (třída I, úroveň A).
- V současné době není žádné doporučení léčby pacientů s ischemickým iktem neuroprotektivy (třída I, úroveň A).

## 10. Mozkový edém a zvýšený intrakraniální tlak

- Chirurgická dekompresní terapie během 48 h po rozvoji symptomů je doporučena u pacientů ve věku do 60 let s rozvíjejícím se maligním infarktem ACM (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno, že osmotická terapie může být užitá v léčbě zvýšeného intrakraniálního tlaku před léčbou chirurgickou, pokud je tato zvažována (třída III, úroveň C).
- Stran užití hypotermie u pacientů s maligním vývojem mozkového infarktu nejsou dána žádná doporučení (třída IV, GCP).
- Je doporučeno, aby při léčbě velkých cerebelárních infarktů s kompresí mozkového kmene bylo zváženo užití ventrikulostomie nebo chirurgické dekomprese (třída III, úroveň C).

## 11. Prevence a management komplikací

- Infekce u pacientů s ischemickým iktem by měly být léčeny vhodnými antibiotiky (třída IV, GCP).
- Profylaktické podávání antibiotik není doporučeno, levofloxacin může být u pacientů s ischemickým iktem škodlivý (třída II, úroveň B).

- Časná rehydratace a kompresní punčochy jsou doporučeny k redukcí incidence venózního tromboembolizmu (třída IV, GCP).
- Je doporučena časná mobilizace k prevenci komplikací, jako jsou aspirační pneumonie, hluboká žilní trombóza a dekubity (třída IV, GCP).
- Je doporučeno zvážení aplikace nízké dávky heparinu subkutánně nebo nízkomolekulárního heparinu u pacientů s vysokým rizikem hluboké žilní trombózy nebo plicního embolizmu (třída I, úroveň A).
- K prevenci opakování epileptických záchvatů po iktu je doporučeno podávání antiepileptik (třída I, úroveň A). Profylaktické podávání antiepileptik pacientům s nedávným iktem, u kterých nedošlo k rozvoji epileptických záchvatů, není doporučeno (třída IV, GCP).
- U každého pacienta s iktem je doporučeno zhodnocení rizika pádů (třída IV, GCP).
- U pacientů s iktem s rizikem pádů je doporučeno doplňkové podávání kalcia/vitaminu D (třída II, úroveň B).
- Bisfosfonáty (alendronát, etidronát a risedronát) jsou doporučeny u žen s předchozími frakturami (třída II, úroveň B).
- U pacientů s močovou inkontinencí jsou doporučeny vyšetření a léčba specialistou (třída III, úroveň C).
- Je doporučeno posouzení polykacích problémů, ale nejsou k dispozici dostatečné údaje k doporučení specifického léčebného postupu (třída III, GCP).
- Perorální dietní doplňky jsou doporučeny jen pacientům s malnutrií bez dysfagie (třída II, úroveň B).

- U pacientů s iktem s poruchou polykání je doporučeno časně (během 48 h) zahájení výživy nazogastričnou sondou (třída II, úroveň B).
- U pacientů s iktem v prvních 2 týdnech není doporučeno zvažovat výživu perkutánní enterální gastrostomií (třída II, úroveň B).

## 12. Organizace rehabilitace

- U pacientů s akutním iktem je doporučeno přijetí na iktovou jednotku k zajištění koordinované multidisciplinární rehabilitace (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno časně zahájení rehabilitace (třída III, úroveň C).
- Je doporučeno, že časně propuštění z iktové jednotky je možné u klinicky stabilních pacientů s lehkým nebo středním deficitem, pokud je možno zajistit v místě rehabilitaci prostřednictvím multidisciplinárního týmu se zkušenostmi s ikty (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno pokračovat v rehabilitaci po propuštění během 1. roku po iktu (třída II, úroveň A).
- Je doporučeno prodloužit trvání a zvýšit intenzitu rehabilitace (třída II, úroveň B).

## 13. Prvky rehabilitace

- Je doporučena fyzioterapie, ale optimální způsob jejího zajištění není znám (třída I, úroveň A).
- Je doporučena pracovní terapie, ale optimální způsob jejího zajištění není znám (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno posouzení poruchy komunikace, ale nejsou k dispozici dostatečné údaje k doporučení specifického léčebného postupu (třída III, GCP).

- Je doporučeno poskytnutí informací pacientům a opatrovníkům, ale využití služeb iktové kontaktní skupiny pro všechny pacienty není podpořeno důkazy (třída II, úroveň B).
- Je doporučeno zvážit rehabilitaci u všech pacientů s iktem, ale existují jen omezené důkazy k zajištění vhodné léčby pacientům s nejtěžším postižením (třída II, úroveň B).
- Zatímco posouzení kognitivního deficitu se jeví žádoucí, nejsou k dispozici dostatečné údaje k doporučení specifického léčebného postupu (třída I, úroveň A).
- Je doporučeno sledovat u pacientů během hospitalizace i po propuštění výskyt deprese (třída IV, úroveň B).
- Ke zlepšení nálady jsou doporučeny medikamentózní terapie i nemedikamentózní postupy (třída I, úroveň A).
- K léčbě emoční lability po iktu má být zvažována medikamentózní terapie (třída II, úroveň B).
- U vybraných pacientů jsou k léčbě neuropatické bolesti po iktu doporučena tricyklika nebo antiepileptika (třída III, úroveň B).
- Je doporučeno zvážení léčby spasticity po iktu botulotoxinem, ale funkční přínos je nejistý (třída III, úroveň B).

## 14. Literatura

The European Stroke Organisation (ESO) Executive Committee and the ESO Writing Committee. Guidelines for management of ischaemic stroke and transient ischaemic attack 2008. *Cerebrovasc Dis* 2008; 25(5): 457–507.