

Tichý akútny a subakútny mozgový infarkt u pacientov pred koronárnou intervenciou

Acute and subacute silent cerebral infarction in patients before elective coronary intervention

Súhrn

Úvod: Tichý mozgový infarkt (silent cerebral infarction; SCI) sa považuje za rizikový faktor postupného rozvoja kognitívnej dysfunkcie, psychiatrických ochorení, vzniku CMP a skoršej mortality. Presná incidencia a prevalencia SCI nie je známa a líši sa na základe výsledkov publikovaných klinických štúdií. Cieľom našej práce bolo zistiť výskyt incidentálnych akútnych a subakútnych SCI na MR mozgu a ich objem u pacientov pred plánovanou koronárnou intervenciou, ako aj posúdiť rizikové faktory vzniku SCI. **Materiál a metodika:** Do štúdie boli zaradení pacienti pred elektívnou koronárnou angiografiou, angioplastikou alebo stentingom. Pred intervenciou absolvovali MR mozgu, na ktorom sa hodnotila prítomnosť akútneho a subakútneho SCI, jeho objem a vzťah jednotlivých rizikových faktorov k výskytu SCI. Zároveň sa hodnotil kognitívny deficit vo vzťahu k SCI. **Výsledky:** Do štúdie bolo od novembra 2015 do júla 2017 zaradených 144 pacientov (103 mužov a 41 žien). Zo 144 pacientov malo prítomný minimálne jeden akútny/subakútny SCI na MR pred koronárnou intervenciou 9 (6,3 %) pacientov. Jediným štatisticky významným rizikovým faktorom prítomnosti SCI bol vyšší výskyt prekonanej CMP/transitórneho ischemického ataku (TIA) v minulosti ($p = 0,05$). U jednej pacientky bola diagnostikovaná ipsilaterálna stenóza arteria carotis interna $> 50\%$. Objem mozgových ischemických ložísk bol väčší u pacientov s prekonanou CMP/TIA v anamnéze ($p = 0,008$). Vyšetrenie kognitívnych testov nepotvrdilo štatisticky významné rozdiely medzi pacientami s SCI a pacientami bez SCI ($p > 0,05$). **Záver:** U pacientov indikovaných k elektívnej koronárnej intervencii sa vyskytoval akútny/subakútny SCI v 6,3 %. Ako rizikový faktor prítomnosti a zároveň väčšieho objemu ischemických ložísk sa preukázala anamnéza prekonanej CMP/TIA. Štúdia nepotvrdila štatisticky významný kognitívny deficit u pacientov s SCI oproti pacientom bez SCI.

Abstract

Introduction: The presence of silent cerebral infarction (SCI) might cause cognitive dysfunction, psychiatric disorders, stroke and earlier mortality. Exact incidence and prevalence of SCI is still not known, the results of previously published clinical trials vary. The aims of our study were to detect acute and subacute SCI using MRI in patients before elective coronary intervention, measure the volume of SCI and investigate the risk factors associated with SCI. **Materials and methods:** Patients indicated for elective coronary angiography, angioplasty or stenting were enrolled in this study. Brain MRI was performed before cardiac intervention. The presence of acute and subacute SCI was evaluated, SCI volume was measured and risk factors associated with SCI were investigated. Cognitive functions were tested and correlated with SCI. **Results:** Between November 2015 and July 2017, 144 patients were enrolled in the study (103 men, 41 women). At least one acute/subacute SCI was detected on MRI in 9 out of 144 (6.3%) patients before cardiac intervention. History of stroke or transient ischemic attack (TIA) was associated with a higher risk of SCI ($p = 0.05$). Ipsilateral internal carotid artery stenosis $> 50\%$ was diagnosed in one patient. Patients with a history of stroke/TIA had a larger volume of SCI ($p = 0.008$). We did not find statistically significant differences in cognitive function tests between patients with SCI and without SCI ($p > 0.05$). **Conclusion:** Acute/subacute SCI was detected in 6.3% of patients indicated for elective coronary intervention. History of stroke or TIA was a predictor of the presence of SCI and also its volume. No correlation was found between SCI and cognitive dysfunction.

Štúdia bola podporená grantom Internej grantovej agentúry LF UP v Olomouci (IGA_LF_2017_025) a čiastočne grantom MŠMT ČR (PROGRES Q40).

Autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádné komerční zájmy.

The authors declare they have no potential conflicts of interest concerning drugs, products, or services used in the study.

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.

D. Vizslayová¹⁻³, D. Školoudík^{4,5}, M. Brozman¹, K. Langová^{5,6}, R. Herzig⁷, L. Pátrovič⁸, S. Királová⁹

¹ Neurologická klinika FSVaZ UKF a FN Nitra

² Neurologická klinika LF UP, Olomouc

³ Neurologická klinika LF UK, Hradec Králové

⁴ Neurologická klinika 1. LF UK a VFN v Praze

⁵ Centrum vědy a výzkumu, FZV UP, Olomouc

⁶ Ústav lékařské biofyziky, LF UP, Olomouc

⁷ Komplexní cerebrovaskulární centrum, Neurologická klinika LF UK a FN Hradec Králové

⁸ Jessenius – diagnostické centrum a.s., Nitra

⁹ Ústav klinické psychologie, FN Nitra



MUDr. Daša Vizslayová
Neurologická klinika FN a FSVaZ UKF
Špitálska 6
950 01 Nitra
e-mail: d.vizslayova@gmail.com

Přijato k recenzi: 12. 1. 2018

Přijato do tisku: 19. 7. 2018

Klíčové slová

tichý mozgový infarkt – magnetická rezonancia – cievna mozgová príhoda – koronárna angiografia – kognitívny deficit

Key words

silent cerebral infarction – magnetic resonance imaging – stroke – coronary angiography – cognitive deficit

Úvod

V roku 1965 bola publikovaná C. M. Fisherom prvá práca o výskyte mozgového infarktu bez sprievodných klinických príznakov [1]. Tichý mozgový infarkt (silent cerebral infarction; SCI) je definovaný ako mozgová lézia zistená zobrazovacím alebo neuropatologickým vyšetrením, ktorá nie je sprevádzaná príznakmi CMP alebo tranzitórneho ischemického ataku (TIA) [2]. SCI sa v súčasnosti nepovažuje za benígnu mozgovú ischémiu. Bol potvrdený vzťah SCI k postupnému rozvoju neurologických ťažkostí, kognitívnej dysfunkcie, psychiatrických ochorení, vzniku CMP a skoršej mortality [3–16]. Údaje o prevalencii SCI sa uvádzajú 5–62 %, prevaha dát však udáva rozpätie 10–20 % [16].

Tichý mozgový infarkt je najčastejším patologickým incidentálnym nálezom na CT alebo MR mozgu [17]. MR mozgu má väčšiu senzitivitu a špecifitu ako CT. Dokáže lepšie zobrazit' a diferencovať malé kortikálne a subkortikálne infarkty, lakunárne infarkty, hyperintenzity v bielej hmote, perivaskulárne priestory, mozgovú atrofiu a iné štrukturálne lézie. Parametre zobrazenia SCI na MR uvádzajú detailne odporúčania American Heart Association/American Stroke Association Statement 2017 a American College of Radiologists 2015 [17,18]. MR protokol má obsahovať nasledovné sekvencie: T1 váženie, difúziou vážený obraz (diffusion weighted imaging; DWI), aparentný difúzny koeficient (apparent diffusion coefficient; ADC), T2 váženie, fluid-attenuated inversion recovery (FLAIR), T2* váženie alebo susceptibility weighted imaging (SWI) prípadne gradient echo imaging (GRE). Má sa realizovať na MR prístroji so silou 1,5–3,0 T [17,18]. Akútne a subakútne SCI sú definované ako hyperintenzitné lézie na DWI korešpondujúce s hypointenzitnou oblasťou v ADC mape. Predpokladá sa, že trvanie („vek“) akútnych a subakútnych SCI predstavuje niekoľko hodín až týždňov [17–25]. SCI sa zobrazujú prevažne ako drobné subkortikálne lézie v non-elokventných zónach.

Kardioembolizácia patrí medzi najčastejšie príčiny akútnej ischemickej CMP. Významne rizikóvu skupinu predstavujú pacienti s koronárnym ochorením srdca. Môžeme predpokladať, že kardioembolizácia bude tiež častou príčinou SCI u pacientov s koronárnym ochorením. Štúdia „Sonolysis in Risk Reduction of Symptomatic and Silent Brain Infarctions During Coronary Stenting (SONOREDUCE)“ sa zaoberala rizikom vzniku SCI počas koronárných intervencií [26].

Prímárnym cieľom predkladanej štúdie bolo zistiť výskyt incidentálnych akútnych a subakútnych SCI na MR mozgu u pacientov s koronárnym ochorením srdca pred elektívnou koronárnou angiografiou, angioplastikou alebo stentingom. Sekundárnym cieľom bolo identifikovať rizikové faktory prítomnosti a veľkosti (objemu) SCI a zhodnotiť kognitívne funkcie pred plánovanou koronárnou intervenciou a ich vzťah k SCI. Pilotná štúdia bola zrealizovaná ako podštúdia štúdie SONOREDUCE.

Etické schválenie protokolu štúdie

Štúdia bola realizovaná v súlade s Helsinskou deklaráciou z roku 1975 (a jej zmenami z rokov 2004 a 2008). Bola schválená lokálnou etickou komisiou FN Nitra (29. 4. 2014). Všetci pacienti pred zaradením do štúdie podpísali informovaný súhlas. Štúdia bola registrovaná v medzinárodnom registri Clinical Trials (NCT02351050).

Metodika práce

Pacienti

Do štúdie boli zaradení všetci pacienti, ktorí boli indikovaní na plánovanú koronárnu angiografiu, angioplastiku alebo stenting v období od novembra 2015 do januára 2017 a boli zaradení do štúdie SONOREDUCE. Vstupné kritériá boli: 1. indikácia na plánovanú koronárnu angiografiu, angioplastiku alebo stenting; 2. vek 35–90 rokov; 3. funkčná nezávislosť hodnotená modifikovanou Rankinovej škálou (mRS) v rozpätí 0–2 body. Vylučovacie kritériá boli: 1. kontrindikácia pre realizáciu MR mozgu (pacemaker, implantovaný kovový materiál, klaustrofóbia); 2. akútna koronárna intervencia; 3. akútny infarkt myokardu.

Magnetická rezonancia

Magnetická rezonancia sa realizovala na prístroji 1,5 T Avanto (Siemens, Erlangen, Nemecko). Protokol tvorili tri sekvencie: 1. transverzálne T2 vážené obrazy; 2. FLAIR; 3. DWI zobrazenie a ADC – parametrická mapa. Impedancia difúzie molekúl vody bola kvantitatívne hodnotená s pomocou troch rozličných hodnôt b faktora a následnej kalkulácie ADC parametrickej mapy. Sekvencie boli použité vždy na rovnakej úrovni, s rovnakou hrúbkou rezov a rovnakým počtom snímkov (rezov). Šírku rezu tvorila vlastná hrúbka rezu (5 mm) + vzdialenostný faktor (10 %). Štandardný počet rezov bol 25. Štandardná úroveň rezov bola považovaná za modifikovanú úroveň bázy lebky v dôsledku minimalizácie

vzdialenostných artefaktov echo-planárnej zobrazovacej sekvencie.

Hodnotili sme výskyt akútneho a subakútneho SCI na MR mozgu pred plánovanou koronárnou intervenciou. Za akútny/subakútny mozgový infarkt sme považovali hyperintenzitnú léziu na DWI. Táto lézia mala korelát zníženej hodnoty signálu na ADC mape. Staršie vaskulárne lézie charakteru chronických SCI boli hodnotené ako hyperintenzitné lézie v sekvenciách T2 a FLAIR [17–20]. Zároveň bol počítaný objem SCI.

Vyšetrenie vyhodnocoval rádiológ a neurológ. Nezrovnalosti sa riešili vzájomnou dohodou. Objem sa počítal manuálnou volumetrickou metódou ako celková plocha hyperintenzity DWI v každom jednotlivom reze vynásobená efektívnou hrúbkou rezu.

Klinické vyšetrenie

U všetkých pacientov boli zaznamenané vek, pohlavie, sledované ochorenia (arteriálna hypertenzia, ischemická choroba srdca, fibrilácia predsienej, prekonaný infarkt myokardu, diabetes mellitus, hyperlipidémia, prekonaná TIA alebo CMP, onkologické ochorenie, ischemická choroba dolných končatín, prekonaná embólia do pľúcnice, anamnéza koronárnej angioplastiky/stentingu, aortokoronárneho bypassu), lieková anamnéza (typ a dávka antiagregačnej liečby, antikoagulancia, hypolipidemiká), fajčenie, požívanie alkoholu, stenóza arteria carotis interna (ACI) $\geq 50\%$, indikácia koronárnej intervencie (infarkt myokardu, ischemická choroba srdca, nestabilná angina pectoris, srdcové zlyhávanie, embólia do arteria pulmonalis) a čas od vzniku srdcového ochorenia po katetrizačný výkon.

Pacienti absolvovali fyzikálne a neurologické vyšetrenie. Hodnotili sa výška, hmotnosť, body mass index, merali sa hodnoty krvného tlaku a pulzovej frekvencie. Neurologický nález sa hodnotil škálou National Institutes of Health Stroke Scale (NIHSS), funkčná nezávislosť pomocou mRS.

Vyšetrenie kognitívnych funkcií, ktoré podstúpili pacienti pred výkonom, tvorili Addenbrookský kognitívny test (ACE-R), Mini-Mental State Examination (MMSE), test hodín a test verbálnej fluencie.

Štatistická analýza

Porovnanie skupín v kategoriálnych znakoch bolo realizované pomocou Fisherovho presného testu. Údaje s normálnou distribúciou boli porovnávané dvojvýberovým t-testom. V ostatných kvantitatívnych a ordinálnych veličinách boli skupiny porovnávané nepa-

rametrickým Mann-Whitneyho U testom. Na výpočet korelácie medzi kvantitatívnymi a ordinálnymi veličinami bol použitý Spearmanov korelačný koeficient. Závislosť objemu na kvalitatívnych dátach bol overovaný Mann-Whitneyho U testom pre dichotomické dáta a pomocou Kruskal-Wallisovho testu pre dáta s viacerými kategóriami.

Štatistická analýza bola urobená pomocou programu SPSS verzia 23 (IBM Corp., Armonk, NY, USA). Všetky testy boli hodnotené na úrovni štatistickej významnosti $p = 0,05$.

Výsledky

V období od novembra 2015 do júla 2017 sme do štúdie zaradili 144 pacientov (103 mužov a 41 žien), ktorí mali plánovaný koronárny zákrok. Základná charakteristika súboru je uvedená v tab. 1.

Zo 144 pacientov malo prítomný akútny/subakútny SCI na MR pred koronárnou intervenciou 9 pacientov (6,3 %) a staršie vaskulárne lézie charakteru chronických SCI 111 (77,1 %) pacientov (obr. 1A–C). Vplyv rizikových faktorov na prítomnosť a objem SCI je uvedený v tab. 1–3. Jediným štatisticky významným rizikovým faktorom prítomnosti SCI bola prekonaná CMP/TIA v minulosti ($p = 0,05$). Traja z deviatich (33,3 %) pacientov s SCI mali v anamnéze údaj o prekonanej CMP/TIA v minulosti, ale len 12 zo 135 (8,9 %) pacientov bolo bez nálezu SCI. U jednej pacientky s SCI sme následne diagnostikovali ipsilaterálnu stenózu ACI > 50 %, ktorá bola plánovane ošetrená karotickou angioplastikou s implantáciou stentu. Táto pacientka v minulosti CMP neprekonala.

Analýza objemu mozgových ischémii preukázala, že väčší objem ischémie bol prítomný u pacientov s prekonanou CMP/TIA v anamnéze ($p = 0,008$) (tab. 2–4).

I keď pacienti s SCI mali horšie výsledky vo všetkých štyroch kognitívnych testoch ako pacienti bez SCI, žiadny z týchto rozdielov nedosiahol štatisticky významnú hodnotu ($p > 0,05$ vo všetkých prípadoch) (tab. 5). Nezistila sa štatisticky významná korelácia medzi výsledkami kognitívnych testov a objemom mozgovej ischémie ($p > 0,05$ vo všetkých prípadoch) (tab. 6).

Diskusia

Tichý mozgový infarkt sa odlišuje od CMP tým, že v čase jeho vzniku nemá klinické prejavy, a preto ho nie je možné v akútnej fáze liečiť. Jeho klinický význam spočíva v tom, že sa považuje za možný „marker“ rizika vzniku CMP a kognitívnej dysfunk-

Tab. 1. Základná charakteristika súboru pacientov.

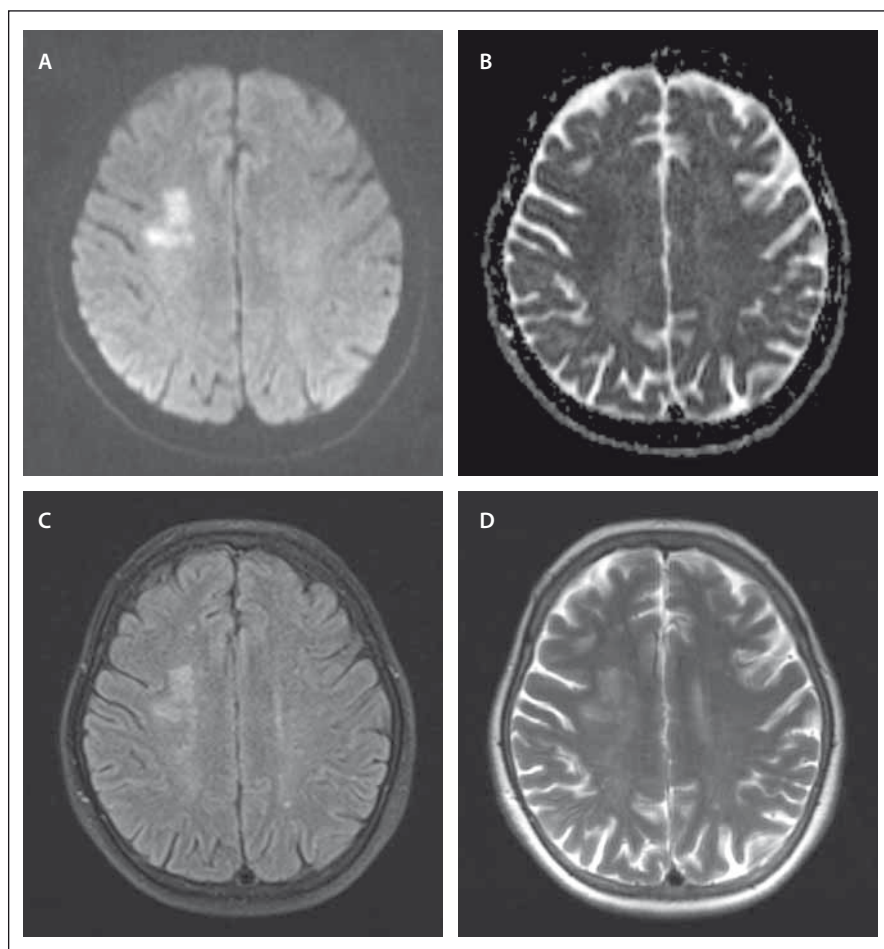
Charakteristika	MR pozitívna n = 9	MR negatívna n = 135	p	
vek – priemer; medián (IQR) (roky)	62,4; 61,0 (57–76)	62,0; 62,0 (36–81)	0,833	
muži – n (%)	5 (55,6)	98 (72,6)	0,275	
artériová hypertenzia – n (%)	8 (88,9)	118 (87,4)	1,000	
ischemická choroba srdca – n (%)	9 (100)	134 (99,3)	1,000	
fibrilácia predsiení – n (%)	0 (0)	16 (11,9)	0,747	
infarkt myokardu – n (%)	6 (66,7)	95 (70,4)	1,000	
diabetes mellitus – n (%)	5 (55,6)	63 (46,7)	0,735	
hyperlipidémia – n (%)	6 (66,7)	96 (71,1)	0,720	
CMP/TIA – n (%)	3 (33,3)	12 (8,9)	0,050	
onkologické ochorenie – n (%)	0 (0)	11 (8,1)	1,000	
ischemická choroba dolných končatín – n (%)	2 (22,2)	15 (11,1)	0,287	
embólia do arteria pulmonalis – n (%)	0 (0)	4 (3,0)	1,000	
koronárna PCI/CABG – n (%)	7 (77,8)	105 (77,8)	1,000	
stenóza ACI \geq 50 %/uzáver – n (%)	1 (11,1)	15 (11,1)	1,000	
BMI – priemer; medián (IQR)	29,2; 29,1 (22,0–38,0)	30,2; 29,7 (19,0–67,0)	0,572	
fajčenie – n (%)	0 (0)	18 (13,3)	0,713	
požívanie alkoholu – n (%)	0 (0)	3 (2,2)	1,000	
čas do koronárnej intervencie od vzniku ťažkostí (dni) – priemer; medián (IQR)	99,2; 102,0 (48–133)	104,6; 98,0 (3–720)	0,489	
liečba pred koronárnou intervenciou	žiadne antiagreganciá/ antikoagulanciá – n (%)	1 (11,1)	3 (2,2)	0,376
	1 antiagregans – n (%)	1 (11,1)	17 (12,7)	
	2 antiagreganciá – n (%)	6 (66,7)	100 (74,6)	
	2 antiagreganciá + LMWH – n (%)	1 (11,1)	14 (10,4)	
statín – n (%)	8 (88,9)	124 (91,9)	0,554	
fibrát/iné hypolipidemikum – n (%)	infarkt myokardu – n (%)	5 (55,6)	79 (58,5)	1,000
	ICHS – n (%)	2 (22,2)	34 (25,2)	
	nestabilná AP – n (%)	2 (22,2)	19 (14,1)	
	kardiálne zlyhávanie – n (%)	0 (0)	2 (1,5)	
	embólia do a. pulmonalis – n(%)	0 (0)	0 (0)	

ACI – arteria carotis interna; AP – angina pectoris; BMI – body mass index; CABG – aortokoronárny bypass; ICHS – ischemická choroba srdca; IQR – interkvartilové rozpätie; LMWH – nízkomolekulový heparín; PCI – perkutánna koronárna intervencia; TIA – tranzitórny ischemický atak

cie [3–16]. Údaje o reálnej prevalencii SCI sú v súčasnosti veľmi rôznorodé [16]. Publikované práce sa významne odlišujú z dôvodu rozdielnej definície SCI, rozdielných sledovaných rizikových faktorov a zobrazovacej diagnostiky – CT resp. MR [16]. Parametre MR vyšetrovania sa odlišujú v štúdiách podľa pou-

žitej magnetickej sily (0,02 – 15 T) a hrúbky rezov (4 mm, 6 mm a viac), ako aj použitých sekvencií.

Čas vzniku SCI nie je známy. Odlíšenie akútnych, subakútnych a chronických SCI je možné prostredníctvom MR mozgu. MR nám umožňuje rozdeliť mozgové ischémie



Obr. 1. MR mozgu u pacienta s akútnym/subakútnym SCI parietálne vpravo.

A – DWI; B – ADC obraz; C – FLAIR; D – T2 váženie.

ADC – aparentný difúzny koeficient; DWI – difúziou vážený obraz; FLAIR – fluid-attenuated inversion recovery; SCI – tichý mozgový infarkt

Fig. 1. MRI in a patient with acute/subacute SCI in the right parietal region.

A – DWI; B – ADC image; C – FLAIR; D – T2-weighted.

ADC – apparent diffusion coefficient; DWI – diffusion weighted imaging; FLAIR – fluid-attenuated inversion recovery; SCI – silent cerebral infarction

Tab. 2. Korelácia medzi kvantitatívnymi alebo ordinálnymi faktormi a objemom ischemického ložiska.

Faktor	Spearmanov korelačný koeficient (r)	p
vek	-0,017	0,843
BMI	-0,060	0,471
čas do koronárnej intervencie (dni)	0,037	0,668
stenóza ACI \geq 50 %	-0,122	0,285

ACI – arteria carotis interna; BMI – body mass index

na **včasné hyperakútne** (0–6 hodín), **neskoré hyperakútne** (6–24 hodín), **akútne** (1–7 dní), **subakútne** (1–3 týždne) a **chronické** (viac ako 3 týždne). Akútna ischemia

je detekovateľná na DWI sekvencii najskôr 30 min od vzniku CMP. V akútnej fáze mozgového infarktu pretrváva na DWI signál vysokej intenzity (obr. 1A). Na ADC mape do-

chádza postupne k poklesu signálu, max. pokles nastáva medzi 1.–5. dňom (obr. 1B). V subakútnej fáze infarktu (7.–15. deň) dochádza k „pseudonormalizácii“ hodnôt ADC. Tieto stúpajú oproti akútnej fáze, kedy poklesli na minimum. Po 2. týždni ischemie pokračuje zvyšovanie intenzity na ADC mape a ischemické lézie sa stávajú hypersignálne. Sekvencie T2 a FLAIR sú vo včasnom hyperakútnom štádiu v norme. V subakútnej a chronickej fáze sa ischemia zobrazuje v T2 a FLAIR hypersignálne (obr. 1C, D). Dôležitou sekvenciou pre detekciu chronických SCI je T1 sekvencia. V nej dokážeme odlišiť lakunárne zmeny od rozšírených perivaskulárnych priestorov, bielu a šedú hmotu, ako aj hodnotiť mozgovú atrofiu [19–25].

Prevaha realizovaných štúdií bola zameraná na detekciu chronických SCI [27]. Za najvýznamnejší rizikový faktor vzniku chronických SCI sa považuje vek. Fanning publikoval metaanalýzu, v ktorej odds ratio prevalencie SCI stúpala každý rok z 1,03 (95% CI 0,98–1,08) na 1,13 (95% CI 1,09–1,18) a každú dekádu z 2,44 (95% CI 1,84–3,23) na 3,21 (95% CI 2,17–4,74) [16]. Približne 25 % ľudí starších ako 80 rokov má prítomný viac ako jeden SCI na zobrazovacom vyšetrení mozgu [17].

Za silné rizikové faktory vzniku SCI sa považujú vek, artériová hypertenzia, chronické obličkové ochorenia, metabolický syndróm a zúženie karotických tepien. Ďalšími rizikovými faktormi sú srdcové zlyhávanie, ischemická choroba srdca, hyperhomocysteinémia a syndróm obštrukčného spánkového apnoe [16]. Srdcové ochorenia, najmä fibrilácia predsiení, kardiomyopatie, otvorené foramen ovale, katetrizačné a operačné výkony na srdci predstavujú tiež riziko vzniku SCI [28–32].

Informácií o výskyte akútnych a subakútnych SCI je v súčasnosti dostupných málo. Naša štúdia preukázala výskyt incidentálneho akútneho a subakútneho SCI v populácii pacientov pred plánovanou koronárnou intervenciou 6,3 %. Yamada et al publikovali prácu, v ktorej absolvovalo MR mozgu z rôznej indikácie 16 206 pacientov. Celkom 72 % z nich bolo vo veku nad 65 rokov. Výskyt akútnych SCI zaznamenali u 60 (0,37 %) pacientov. Indikácia MR mozgu bola veľmi variabilná, najčastejšími indikáciami boli kontrolné MR mozgu po prekonanej CMP v minulosti a poruchy pamäti. Až 92 % pacientov malo prítomný min. jeden rizikový vaskulárny faktor – 58 % artériovú hypertenziu, 30 % hyperlipidémiu a 12 % fibriláciu predsiení [33]. Ďalšia štúdia, ktorá sa ve-

Tab. 3. Vplyv kvalitatívnych faktorov na objem ischemického ložiska.

Charakteristika	Prítomná		Neprítomná		p
	Počet pacientov	Objem ischemie (ml); priemer ± SD	Počet pacientov	Objem ischemie (ml); priemer ± SD	
mužské pohlavie	103	0,06 ± 0,44	41	0,09 ± 0,55	0,177
artériová hypertenzia	126	0,07 ± 0,50	18	0,04 ± 0,16	0,994
ICHS	143	0,07 ± 0,47	1	0 ± 0	1,000
infarkt myokardu	101	0,05 ± 0,36	43	0,10 ± 0,67	0,648
diabetes mellitus	68	0,02 ± 0,09	76	0,11 ± 0,64	0,896
hyperlipidémia	102	0,08 ± 0,55	42	0,02 ± 0,11	0,607
CMP/TIA	15	0,38 ± 1,13	129	0,03 ± 0,31	0,008
onkologické ochorenie	11	0 ± 0	133	0,07 ± 0,49	0,404
statín v liečbe	132	0,07 ± 0,49	12	0 ± 0	0,382
fibrát/iné hypolipidemiká v liečbe	6	0 ± 0	138	0,70 ± 0,48	0,546
koronárna PCI/CABG	112	0,09 ± 0,53	32	0,00 ± 0,01	0,479
ICH DK	17	0,02 ± 0,07	127	0,70 ± 0,50	0,225
embólia do a. pulmonalis	4	0 ± 0	140	0,70 ± 0,48	0,624

CABG – aortokoronárny bypass; ICH DK – ischemická choroba dolných končatín; ICHS – ischemická choroba srdca; PCI – perkutánna koronárna intervencia; SD – standard deviation; TIA – tranzitórny ischemický atak

novala MR detekcii akútneho SCI, potvrdila výskyt u 6 zo 649 pacientov (0,92 %). Jednalo sa o skupinu pacientov, ktorí boli zaradení do výskumu demencie. Priemerný vek pacientov bol 79,3 ± 4,6 roka, každý pacient mal aspoň jeden rizikový vaskulárny faktor a v anamnéze nikdy neprekonaný CMP. Päť pacientov malo signifikantný kognitívny deficit. U troch pacientov bol v priebehu 4 dní po realizácii MR zaznamenaný prechodný neurologický deficit (u dvoch poruchy pamäti a u jedného ataxia) [34].

V našej práci mali pacienti s pozitívnou MR vo vzťahu k SCI priemerný vek 62,4 rokov. Zastúpenie rizikových vaskulárnych faktorov bolo vysoké. Všetci pacienti s nálezom SCI mali ischemickú chorobu srdca (100 %), 88,9 % artériovú hypertenziu, 66,7 % hyperlipidémiu, 66,7 % pacientov prekonalo infarkt myokardu. Množstvo štúdií potvrdilo riziko vzniku SCI u pacientov s fibriláciou predsiení [27–29]. Na základe ich výsledkov sa udáva prevalencia SCI 15–50 % a asociované riziko so vznikom klinicky manifestného mozgového infarktu v 3-ročnom sledovaní po akútnom SCI 7 %. V našom súbore fibriláciu predsiení nemal zdokumentovanú žiadny pacient, ktorý mal nález SCI.

V našej štúdii sa ako hlavný rizikový faktor vzniku SCI preukázala prekonaná CMP/TIA v minulosti. Vznik akútneho SCI bol popísaný

Tab. 4. Vplyv viacrozmerných kvalitatívnych faktorov na objem ischemického ložiska.

Faktor	Počet pacientov	Objem ischemie (ml)			p
		Medián	Min.	Max.	
fibrilácia predsiení	prítomná	16	0	0	0,450
	neprítomná	121	0	0	
fajčenie	pri AKS	7	0	0	0,539
	prítomné	18	0	0	
	neprítomné	66	0	0	
požívanie alkoholu	ex-fajčenie	60	0	4,37	0,887
	prítomné	3	0	0	
	neprítomné	140	0	4,37	
indikácia koronárnej intervencie	ex-požívanie alkoholu	1	0	0	0,967
	infarkt myokardu	84	0	3,49	
	ICHS	36	0	4,37	
	nestabilná AP	21	0	0,02	
	kardiálne zlyhávanie	2	0	0	
liečba pred koronárnou intervenciou	embólia do a. pulmonalis	1	0	0	0,964
	žiadne antiagreganciá/ antikoagulanciá	4	0	0	
	1 antiagregans	18	0	0,06	
	2 antiagreganciá	106	0	4,37	
	2 antiagreganciá + LMWH	15	0	0,68	

AKS – akútny koronárny syndróm; AP – angina pectoris; ICHS – ischemická choroba srdca; LMWH – nízkomolekulový heparín

Tab. 5. Výsledky kognitívnych testov.

Charakteristika	MR pozitívna n = 9 priemer; medián (IQR) (body)	MR negatívna n = 135 priemer; medián (IQR) (body)	p
ACE-R – vstupné vyšetrenie	78,9; 86,0 (54–95)	85,5; 88,0 (29–99)	0,261
MMSE – vstupné vyšetrenie	25,3; 27,0 (14–29)	28,2; 28,0 (21–30)	0,272
Test hodín – vstupné vyšetrenie	2,6; 3,0 (1–3)	2,8; 3,0 (1–3)	0,237
Test verbálnej fluencie – vstupné vyšetrenie	8,4; 9,0 (4–11)	9,5; 10,0 (3–14)	0,327

ACE-R – Adenbrookský kognitívny test; IQR – medzikvartilové rozpetie; MMSE – Mini-Mental State Examination

Tab. 6. Korelácia medzi výsledkami kognitívnych testov a objemom ischemického ložiska.

Faktor	Spearmanov korelačný koeficient (r)	p
ACE-R	-0,117	0,200
MMSE	-0,086	0,348
Test verbálnej fluencie	-0,119	0,191
Test hodín	-0,137	0,134

ACE-R – Adenbrookský kognitívny test; MMSE – Mini-Mental State Examination

u pacientov po symptomatickom mozgovom infarkte [35–43]. Akútny SCI, detekovaný na MR do 7 dní od vzniku symptomatickej ischemie, sa vyskytoval u 24,2–34,3 % pacientov. Táto skupina pacientov mala vyššie zastúpenie aterosklerózy veľkých mozgových tepien a častejšie im bola podaná intravenózna trombolýza. Incidencia SCI, ktoré vznikli v neskoršej fáze po ikte – počas nasledujúcich 30–90 dní, sa uvádza v rozmedzí 22,1–26,3 % [35,36].

Tichý mozgový infarkt sa súčasne považuje za rizikový faktor vzniku symptomatického mozgového infarktu [3]. Dve japonské práce potvrdili tento vzťah u pacientov, ktorí mali nález SCI na MR mozgu a neprekonali v minulosti CMP [11,12]. Symptomatickú CMP zaznamenali u 7,3 % pacientov s SCI v porovnaní s 3,8 % bez výskytu SCI (hazard ratio 1,5) počas 4-ročného sledovania v Cardiovascular Health Study [15]. Rotterdam Scan Study z roku 2003 preukázala 3,4-násobne vyšší výskyt CMP u pacientov po SCI v sledovanom priemernom intervale 3,4 roka (adjusted hazard ratio 3,9) [14].

Výsledky štúdie PROFESS z roku 2012 preukázali, že súčasný výskyt CMP a SCI významne zvyšoval riziko recidívy CMP (13,0 vs.

9,2 %) v horizonte 2,5 roka. Zároveň bol potvrdený vyšší výskyt iných vaskulárnych príhod a zaznamenaná vyššia mortalita u pacientov, u ktorých bol SCI detekovaný [36].

Predpokladá sa, že etiológia SCI sa nemusí zhodovať s etiológiou CMP. Prevažná väčšina SCI na MR by mala byť asociovaná s ochorením malých mozgových tepien (small vessel disease), a to v 85–90 %. Zvyšných 10–15 % SCI by mali tvoriť kortikálne infarkty alebo väčšie subkortikálne infarkty (> 15 mm), ktoré sú spôsobené ochorením veľkých tepien, kardioembolizmom alebo inou príčinou ako ochorenie malých tepien [17]. V štúdií českých autorov sa u akútne prijatých pacientov do komplexného cerebrovaskulárneho centra pre ischemickú CMP potvrdila ako potenciálna príčina ikty srdcová patológia u 46,1 % pacientov. Použité boli klasifikácie etiológie CMP ASCOD (A – atherosclerosis; S – small-vessel disease; C – cardiac pathology; O – other causes; D – dissection) a TOAST (trial of ORG 10172 in acute stroke treatment) [21].

Klinický význam SCI sa považuje za dôležitý predovšetkým z dôvodu zvýšeného rizika vzniku symptomatickej CMP, ale aj možného rozvoja zmiešanej a vaskulárnej demencie. U týchto pacientov je potrebná

dôkladná diferenciálna diagnostika etiológie SCI a zároveň preventívna medikamentózna liečba. Problematika si vyžaduje ďalšie klinické štúdie, ktoré by mali mať jednotnú definíciu SCI a jednotný zobrazovací protokol. Tiež je potrebné realizovať opakované MR vyšetrenia v definovaných časových intervaloch. Prevažnosť štúdií bola doposiaľ zameraná na analýzu chronických SCI, preto je potrebné doplniť výskum so zameraním na akútne SCI. Okrem sledovania MR bude určite prínosné sledovanie kognitívneho stavu pacientov v dlhšom časovom období. V našej štúdií sme zistili horšie výsledky kognitívnych testov u pacientov s SCI, ale rozdiel nedosiahol štatistickú významnosť oproti pacientom bez SCI. Kontrolné kognitívne testy po 2 rokoch sú plánované. Zároveň realizujeme komplexné klinické kontrolné vyšetrenia po 2 rokoch od katetrizácie, ktoré odhalia, koľko pacientov prekonalo v tomto období klinicky manifestnú CMP.

Za limitácie našej štúdie považujeme nízky počet zaradených pacientov, nehomogenitu z hľadiska pohlavia (prevažnosť mužov) a chýbajúce kontrolné vyšetrenia kognitívnych funkcií s odstupom času.

Záver

Výsledky našej štúdie preukázali, že výskyt incidentálneho akútneho a subakútneho SCI na MR mozgu u pacientov pred plánovanou koronárnou intervenciou bol 6,3 %. Štatisticky významným rizikovým faktorom pre vznik SCI bola prekonaná CMP alebo TIA v minulosti. Anamnéza prekonanej CMP/TIA bola zároveň asociovaná s väčším objemom SCI. Štatisticky významné rozdiely v kognitívnom deficite sme u pacientov s SCI nezistili.

Literatúra

1. Fisher CM. Lacunes: small, deep cerebral infarcts. *Neurology* 1965; 15(8): 774–784. doi: 10.1212/WNL.15.8.774.
2. Sacco RL, Kasner SE, Broderick JP et al. An updated definition of stroke for the 21st century: a statement for healthcare professional from the American Heart Association/American Stroke Association. *Stroke* 2013; 44(7): 2064–2089. doi: 10.1161/STR.0b013e318296aeca.
3. Avdibegovic E, Becirovic E, Salimbasic Z et al. Cerebral cortical atrophy and silent brain infarcts in psychiatric patients. *Psychiatr Danub* 2007; 19(1–2): 49–55.
4. Price TR, Manolio TA, Kronn RA et al. Silent brain infarction on magnetic resonance imaging and neurological abnormalities in community-dwelling older adults. The cardiovascular health study. *CHS Collaborative Research Group. Stroke* 1997; 28(6): 1158–1164. doi: 10.1161/01.STR.28.6.1158.
5. Liebetrau M, Steen B, Hamann GF et al. Silent and symptomatic infarcts on cranial computerized tomography in relation to dementia and mortality: a population-based study in 85-year-old subjects. *Stroke* 2004; 35(8): 1816–1820. doi: 10.1161/01.STR.0000131928.47478.44.

6. Song IU, Kim JS, Kim YI et al. Clinical significance of silent cerebral infarctions in patients with Alzheimer disease. *Cogn Behav Neurol* 2007; 20(2): 93–98. doi: 10.1097/WNN.0b013e31805d859e.
7. Wright CB, Festa JR, Paik MC et al. White matter hyperintensities and subclinical infarction: associations with psychomotor speed and cognitive flexibility. *Stroke* 2008; 39(3): 800–805. doi: 10.1161/STROKEAHA.107.484147.
8. Fujikawa T, Yamawaki S, Touhouda Y. Silent cerebral infarctions in patients with late-onset mania. *Stroke* 1995; 26(6): 946–949. doi: 10.1161/01.STR.26.6.946.
9. Hamada T, Murata T, Omori M et al. Abnormal nocturnal blood pressure fall in senile-onset depression with subcortical silent cerebral infarction. *Neuropsychobiology* 2003; 47(4): 187–191. doi: 10.1159/000071213.
10. Yamashita H, Fujikawa T, Yanai I et al. Cognitive dysfunction in recovered depressive patients with silent cerebral infarction. *Neuropsychobiology* 2002; 45(1): 12–18. doi: 10.1159/000048667.
11. Bokura H, Kobayashi S, Yamaguchi S et al. Silent brain infarction and subcortical white matter lesions increase the risk of stroke and mortality: a prospective cohort study. *J Stroke Cerebrovasc Dis* 2006; 15(2): 57–63. doi: 10.1016/j.jstrokecerebrovasdis.2005.11.001.
12. Kobayashi S, Okada K, Koide H et al. Subcortical silent brain infarction as a risk factor for clinical stroke. *Stroke* 1997; 28(10): 1932–1939. doi: 10.1161/01.STR.28.10.1932.
13. Putaala J, Haapaniemi E, Kurkinen M et al. Silent brain infarcts, leukoaraiosis, and long-term prognosis in young ischemic stroke patients. *Neurology* 2011; 76(20): 1742–1749. doi: 10.1212/WNL.0b013e31821a44ad.
14. Vermeer SE, Hollander M, van Dijk EJ et al. Silent brain infarcts and white matter lesions increase stroke risk in the general population: the Rotterdam scan study. *Stroke* 2003; 34(5): 1126–1129. doi: 10.1161/01.STR.0000068408.82115.D2.
15. Longstreth WT, Dulberg C, Manolio TA et al. Incidence, manifestations, and predictors of brain infarcts defined by serial cranial magnetic resonance imaging in the elderly: the cardiovascular health study. *Stroke* 2002; 33: 2376–2382. doi: 10.1161/01.STR.0000032241.58727.49.
16. Faning JP, Wong AA, Fraser JF. The epidemiology of silent brain infarction: a systematic review of population-based cohorts. *BMC Med* 2014; 12: 119. doi: 10.1186/s12916-014-0119-0.
17. Smith E, Saposnik G, Biessels GJ et al. Prevention of stroke in patients with silent cerebrovascular disease. a scientific statement for healthcare professionals from the American Heart Association/American Stroke Association. *Stroke* 2017; 48(2): e44–e71. doi: 10.1161/STR.0000000000000116.
18. American College of Radiology. ACR-ASNR-SPR practice parameter for the performance and interpretation of magnetic resonance imaging of the brain. [online]. Available from URL: <https://www.acr.org/-/media/ACR/Files/Practice-Parameters/MR-Brain.pdf>.
19. Zhu YC, Dufouil C, Tzourio C et al. Silent brain infarcts: a review of MRI diagnostic criteria. *Stroke* 2011; 42(4): 1140–1145. doi: 10.1161/STROKEAHA.110.600114.
20. Marks MP, de Crespigny A, Lentz D et al. Acute and chronic stroke: navigated spin-echo diffusion-weighted MR imaging. *Radiology* 1996; 199(2): 403–408. doi: 10.1148/radiology.199.2.8668785.
21. Bokura H, Kobayashi S, Yamaguchi S et al. Distinguishing silent lacunar infarction from enlarged Virchow-Robin spaces: a magnetic resonance imaging and pathological study. *J Neurol* 1998; 245: 116–122.
22. Inoue M, Mlynash M, Christensen S et al. Early diffusion-weighted imaging reversal after endovascular reperfusion is typically transient in patients imaged 3 to 6 hours after onset. *Stroke* 2014; 45(4): 1024–1028. doi: 10.1161/STROKEAHA.113.002135.
23. Campbell B, Purushotham A, Christensen S et al. For the epithet–defuse investigators. The infarct core is well represented by the acute diffusion lesion: sustained reversal is infrequent. *J Cereb Blood Flow Metab* 2012; 32(1): 50–56. doi: 10.1038/jcbfm.2011.102.
24. Allen L, Hasso AN, Handwerker J et al. Sequence-specific MR imaging findings that are useful in dating ischemic stroke. *Radiographics* 2012; 32(5): 1285–1297. doi: 10.1148/rg.325115760.
25. Srinivasan A, Goyal M, Al Azri F et al. State-of-the-art imaging of acute stroke. *Radiographics* 2006; 26 (Suppl 1): S75–S95. doi: 10.1148/rg.26si065501.
26. Vízlayová D, Brozman M, Langová K et al. Sonolysis in risk reduction of symptomatic and silent brain infarctions during coronary stenting (SONOREDUCE): randomized, controlled trial. *Int J Cardiol* 2018; 267: 62–67. doi: 10.1016/j.ijcard.2018.05.101.
27. Vermeer SE, Longstreth WT Jr, Koudstall PJ. Silent brain infarcts: a systematic review. *Lancet Neurol* 2007; 6(7): 611–619. doi: 10.1016/S1474-4422(07)70170-9.
28. Sato H, Koretsune Y, Fukunami M et al. Aspirin attenuates the incidence of silent brain lesions in patients with nonvalvular atrial fibrillation. *Circ J* 2004; 68(5): 410–416.
29. EAFT Study Group. Silent brain infarction in nonrheumatic atrial fibrillation: European atrial fibrillation trial. *Neurolog* 1996; 46(1): 159–165.
30. Ezekowitz MD, James KE, Nazarian SM et al. Silent cerebral infarction in patients with nonrheumatic atrial fibrillation. *Circulation* 1995; 92(8): 2178–2182.
31. Siachos T, Vanbassel A, Feldman DS et al. Silent strokes in patients with heart failure. *J Card Fail* 2005; 11(7): 485–489. doi: 10.1016/j.cardfail.2005.04.004.
32. Kozdag G, Ciftci E, Ural D et al. Silent cerebral infarction in chronic heart failure: ischemic and nonischemic dilated cardiomyopathy. *Vasc Health Risk Manag* 2008; 4(2): 463–469.
33. Yamada K, Nagakane Y, Sasajima H et al. Incidental acute infarcts identified on diffusion-weighted images: a university hospital-based study. *AJNR Am J Neuroradiol* 2008; 29(5): 937–940. doi: 10.3174/ajnr.A1028.
34. Saini M, Ikram K, Hilal S et al. Silent stroke not listened to rather than silent. *Stroke* 2012; 43(11): 3102–3104. doi: 10.1161/STROKEAHA.112.666461.
35. ClinicalTrials.gov. Effects of TIVA with propofol versus inhalational anaesthesia on postoperative pain after hepatectomy. [online]. Available from: <http://clinicaltrials.gov/ct2/show/>.
36. Bernick C, Kuller L, Dulberg C et al. Silent MRI infarcts and the risk of future stroke: the cardiovascular health study. *Cardiovascular health study collaborative research group. Neurology* 2001; 57(7): 1222–1229.
37. Weber R, Weimar C, Wanke I et al. Risk of recurrent stroke in patients with silent brain infarction in the PROFESS imaging substudy. *Stroke* 2012; 43(2): 350–355. doi: 10.1161/STROKEAHA.111.631739.
38. Lee EJ, Kank DW, Warach S. Silent new brain lesions: innocent bystander or guilty party? *J Stroke* 2016; 18(1): 38–49. doi: 10.5853/jos.2015.01410.
39. Kang DW, Latour LL, Chalela JA et al. Early ischemic lesion recurrence within a week after acute ischemic stroke. *Ann Neurol* 2003; 54(1): 66–74. doi: 10.1002/ana.10592.
40. Kang DW, Latour LL, Chalela JA et al. Early and late recurrence of ischemic lesion on MRI: evidence for a prolonged stroke-proneness? *Neurology* 2004; 63(12): 2261–2265.
41. Kang DW, Lattimore SU, Latour LL et al. Silent ischemic lesion recurrence on magnetic resonance imaging predicts subsequent clinical vascular events. *Arch Neurol* 2006; 63(12): 1730–1733. doi: 10.1001/archneur.63.12.1730.
42. Nolte CH, Albach FN, Heuschmann PU et al. Silent new DWI lesions within the first week after stroke. *Cerebrovasc Dis* 2012; 33(3): 248–254. doi: 10.1159/000334665.
43. Král M, Šaňák D, Školoudík D et al. Kardioembolizace je nejčastější příčinou akutní ischemické cévní mozkové příhody u pacientů přijatých do Komplexního cerebrovaskulárního centra do 12 hodin od začátku příznaků –výsledky studie HISTORY. *Cesk Slov Neurol N* 2016; 79/112(1): 61–67. doi: 10.14735/amcsnn201661.