

doi: 10.14735/amcsnn201984

# Laboratorní účinnost kyseliny acetylsalicylové v sekundární prevenci ischemických cévních mozkových příhod

## Laboratory efficacy testing of acetylsalicylic acid treatment in secondary prevention of ischemic stroke

### Souhrn

**Cíl:** Určit účinnost antiagregační léčby kyselinou acetylsalicylovou v sekundární prevenci v přísně selektovaném souboru pacientů po ischemické CMP. **Soubor a metody:** Do souboru bylo zahrnuto 106 pacientů s minimalizací možných faktorů, které by mohly ovlivnit efekt kyseliny acetylsalicylové. Compliance byla potvrzena laboratorním vyšetřením kyseliny salicylové v plazmě, embolizační příhody minimalizovány pečlivým vyšetřením srdce a karotických tepen. U všech pacientů užívajících 100 mg kyseliny acetylsalicylové denně jsme vyšetřili sérové koncentrace 11-dehydrotromboxanu B2. **Výsledky:** I v tomto přísně selektovaném souboru k účinné supresi tromboxanu (95 % a více) došlo jen u 76 pacientů, ale u dalších 24 suprese dosahovala 80–94,9 % a pouze u šesti pacientů byla ještě nižší. Pacienti s neúčinnou supresí tromboxanu měli statisticky významně vyšší body mass index, cholesterol a LDL cholesterol a kyselinu močovou. **Závěr:** Kyselina acetylsalicylová vedla k výrazné supresi tromboxanu u všech pacientů, požadovaný stupeň suprese nedosáhla více než čtvrtina souboru pacientů. V souladu s nejnovějšími poznatky je pravděpodobné, že zdánlivě nedostatečná suprese tromboxanu je způsobena produkcí tromboxanu z mimodestičkových zdrojů.

### Abstract

**Aim:** To assess the efficacy of antiplatelet therapy with acetylsalicylic acid (ASA) in secondary prevention in a strictly selected group of patients after ischemic stroke. **Patients and methods:** The group included 106 patients with a minimum of factors potentially affecting the effect of ASA. While compliance was verified by laboratory determination of ASA levels in plasma, presence of previous embolic events was minimized by thorough examination of the heart and carotid arteries. All patients taking 100 mg of ASA daily had their serum 11-dehydrothromboxane B2 levels determined. **Results:** Even in this strictly selected set of patients, effective thromboxane suppression (95% and higher) was only achieved in 76 patients, with suppression levels of 80–94.9% determined in 24 patients, and lower in another six patients. Patients with inadequate thromboxane suppression had statistically higher body mass index, cholesterol and LDL cholesterol, and uric acid levels. **Conclusion:** While ASA use led to marked thromboxane suppression in all patients, the required level of suppression was not achieved in over a fourth of our patients. Consistent with latest reports, it is likely that the seemingly inadequate suppression of thromboxane is due to its production from sources other than platelets.

Autoři prohlašují, že studie na lidských subjektech popsaná v manuskriptu byla provedena v souladu s etickými standardy příslušné komise odpovědné za provádění klinických studií a Helsinskou deklarací z roku 1975, revidovanou v roce 2000, a veškerý výzkum s prací spojený je v souladu s platnými zákony ČR. Autoři nejsou v žádném konfliktu zájmů.

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.

T. Adámek<sup>1</sup>, Z. Paluch<sup>2</sup>,  
L. Sadílková<sup>1</sup>, Š. Alušík<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Interní oddělení, Thomayerova nemocnice, Praha

<sup>2</sup> Ústav farmakologie, 2. LF UK, Praha

<sup>3</sup> Katedra vnitřního lékařství, Institut postgraduálního vzdělávání ve zdravotnictví, Praha



MUDr. Tomáš Adámek  
Interní oddělení  
Thomayerova nemocnice  
Videňská 800  
140 59 Praha 4  
e-mail: tomas.adamek@ftn.cz

Přijato k recenzi: 1. 10. 2018

Přijato do tisku: 18. 12. 2018

### Klíčová slova

kyselina acetylsalicylová – ischemická cévní mozková příhoda – 11-dehydrotromboxan

### Key words

acetylsalicylic acid – ischemic stroke – 11-dehydrothromboxane

## Úvod

V sekundární prevenci ischemických CMP (iCMP) se kromě korekce rizikových faktorů a případných intervenčních zákroků zejména na karotických tepnách připisuje značný význam antiagregační léčbě. Mezi antiagreganci si důležitou roli nadále zachovává kyselina acetylsalicylová (ASA), a to i po zavedení nejnovějších doporučených postupů [1–3].

Pro laboratorní hodnocení účinku ASA se za zlatý standard pokládá vyšetření sérových koncentrací tromboxanu B2 [4] a také European Medicines Agency (EMA) považuje sérové koncentrace tromboxanu B2 za

jediný validní marker pro hodnocení účinku různých přípravků s obsahem ASA [5]. Vyšetření sérových koncentrací tromboxanu B2 probíhá ve vzorku krve bez použití anti-koagulancií a po hodinové inkubaci vzorku při teplotě 37 °C [6]. Nevýhodou stanovení tohoto markeru je značná variabilita výsledků, které ovlivňují zejména nejednotné postupy při zpracování vzorku [7]. Naměřené hodnoty v klinických studiích se často liší až 10násobně [8,9]. Při doporučováním postupu s inkubací vzorku jsou již dobře měřitelné i sérové koncentrace jeho stabilnějšího metabolitu 11-dehydrotromboxanu B2 (11-dTXB2). Ten se nejčastěji vyšetřuje

v moči [10], ale i toto vyšetření je zatíženo značnou chybou. Odhaduje se, že až 30 % 11-dTXB2 v moči pochází z mimodestičkových zdrojů [11].

Proto jsme se rozhodli ověřit v naší studii, zda pro hodnocení efektu ASA lze použít vyšetření sérových koncentrací 11-dTXB2 B2. Koncentrace 11-dTXB2 v séru, zejména po inkubaci vzorku, jsou mnohem vyšší než v plazmě. O podrobnostech měření tromboxanů (a zejména rozdílech při vyšetření 11-dTXB2 v séru a plazmě) v závislosti na použité metodě jsme referovali na jiném místě [12].

Nedostatečná suprese tromboxanu má za následek častější výskyt kardiovaskulár-

**Tab. 1. Charakteristika souboru, klinické ukazatele, kardiovaskulární rizikové faktory.**

Klinické ukazatele	Stanovené hodnoty, SD
věk (roky)	66,5 ± 9,3
muži (n)	51 (48,1 %)
ženy (n)	55 (51,9 %)
body mass index kg/m <sup>2</sup>	27,7 ± 4,9
srdeční frekvence (n/min)	72,6 ± 7,9
systolický krevní tlak (mm Hg)	137,6 ± 18,1
diastolický krevní tlak (mm Hg)	78,6 ± 9,3
arteriální hypertenze (n)	80 (75,5 %)
diabetes mellitus (n)	32 (30,2 %)
hypercholesterolemie (n)	74 (69,8 %)
status kuřáctví (n)	25 (23,6 %)
pozitivní rodinná anamnéza CVD (n)	55 (51,9 %)
současný výskyt ICHS (n)	14 (13,2 %)
současný výskyt ICHDKK (n)	9 (8,5 %)

CVD – kardiovaskulární choroby; ICHDKK – ischemická choroba dolních končetin; ICHS – ischemická choroba srdeční; n – počet pacientů; SD – směrodatná odchylka

**Tab. 2. Charakteristika souboru podle stupně aterosklerotických změn na extrakraniálním průběhu karotid.**

Ultrasonografický nálezn na karotických tepnách	n (%)
normální nálezn	16 (15,1)
okrajové změny	79 (74,5)
okrajové změny po karotické endarterektomii	2 (1,9)
stenóza 50–69 %	3 (2,8)
stenóza 70–99 %	2 (1,9)
uzávěr arteria carotis interna	4 (3,8)

n – počet pacientů

**Tab. 3. Charakteristika souboru z pohledu sledovaných rutinálních laboratorních parametrů, celý soubor n = 106.**

Laboratorní parametry	Hodnota, SD
leukocyty (10 <sup>9</sup> /l)	7,5 ± 1,8
erythrocyty (10 <sup>12</sup> /l)	4,5 ± 0,5
hemoglobin (g/l)	141,6 ± 17
trombocyty (10 <sup>9</sup> /l)	228,8 ± 61,5
kreatinin (μmol/l)	77,9 ± 15,6
urea (mmol/l)	5,8 ± 1,7
glukóza (mmol/l)	6,3 ± 2,2
kyselina močová (μmol/l)	345,6 ± 94,3
cholesterol (mmol/l)	5,0 ± 0,9
LDL cholesterol (mmol/l)	2,9 ± 0,8
HDL cholesterol (mmol/l)	1,4 ± 0,4
triglyceridy (mmol/l)	1,6 ± 0,7
AST (μkat/l)	0,5 ± 0,2
ALT (μkat/l)	0,5 ± 0,3
GMT (μkat/l)	0,8 ± 1,0
bilirubin (μmol/l)	10 ± 4,7
CRP (mg/l)	3,42 ± 3,3
bílkovina (g/l)	69,8 ± 5,7
albumin (g/l)	42,5 ± 6,3

ALT – alaninaminotransferáza; AST – aspartátaminotransferáza; CRP – C-reaktivní protein; GMT – γ-glutamyltransferáza; SD – směrodatná odchylka

**Tab. 4. Charakteristika souboru podle typu a lokalizace CMP.**

Typ CMP	n (%)
v karotickém povodí, vyjma lakunární	60 (56,6)
lakunární	31 (29,2)
ve vertebrobasilárním povodí	15 (14,2)

Tab. 5. Průměrná měřená koncentrace sérového 11-dehydrotromboxanu B2 (11-dTXB2).

Pacienti	s úplnou supresí 11-dhTXB2		s neúplnou supresí 11-dTXB2	
	n (%)	koncentrace 11-dTXB2 (pg/ml)	n (%)	koncentrace 11-dTXB2 (pg/ml)
celkem (n = 106)	76	68,9	30	508
muži (n = 51)	37 (72,5)	59,3	14 (27,5)	544
ženy (n = 55)	39 (70,9)	77,7	16 (29,1)	476

n – počet pacientů

ních příhod vč. mozkových [13]. Příčiny nedostatečné suprese tromboxanu jsou různé. Za nejčastější je pokládána non-compliance. Výsledky léčby ASA mohou být ovlivněny také embolizačními příčinami iCMP. V naší práci jsme se snažili vyhodnotit antiagregační účinek ASA v souboru pacientů s laboratorně ověřenou compliancí a minimalizací embolizačních příhod.

### Soubor a metody

Prospektivní jednocentrová klinická studie byla provedena na interním oddělení Thomayerovy nemocnice v Praze. Studie byla schválena společnou etickou komisí Institutu klinické a experimentální medicíny a Thomayerovy nemocnice v Praze. Všichni pacienti podepsali informovaný souhlas.

### Zařazovací kritéria

Do studie byli zařazeni pacienti, kteří v sekundární prevenci iCMP užívali dlouhodobě 100 mg ASA (Anopyrin 100 mg tbl. [Zentiva, Praha, ČR]) denně a prodělali iCMP min. půl roku před zařazením do studie. Podmínkou byl EKG verifikovaný sinusový rytmus a echokardiografickým vyšetřením vyloučení všech diagnóz uvedených níže. Diagnóza iCMP byla v akutním stadiu potvrzena klinickým nálezem a vyšetřením CT nebo MR.

### Vylučovací kritéria

Do studie nebyli zařazeni pacienti s kardiovaskulární příhodou, k níž došlo před méně než půl rokem, pacienti po aortokoronárním bypassu, s kardiostimulátorem a s fibrilací síní, pacienti s echokardiograficky prokázanou systolickou dysfunkcí levé komory srdeční, endokarditidou, změnami či umělými chlopněmi, pravolevými srdečními zkraty, myxomem a aneuryzmatem síňového septa. Dále nebyli zařazeni pacienti s jaterní cirhózou, maligním onemocněním, tromboembolickou chorobou, chronickým zánětlivým onemocněním a akutní infekcí. Rovněž nebyli zařazeni nemocní s kombi-

novanou antiagregační nebo antikoagulační terapií, pacienti s patologickými hodnotami leukocytů, trombocytů, erytrocytů a sérovým kreatininem mimo referenční rozmezí a s elevací C-reaktivního proteinu (CRP). Vyřazení byli i pacienti, kteří užívali v posledních 14 dnech nesteroidní antiflogistika nebo inhibitory protonové pumpy.

### Charakteristika souboru

Do souboru jsme zařadili celkem 106 pacientů, průměrný věk byl 66,5 let, obě pohlaví byla podobně zastoupena. U všech jsme provedli podrobné klinické a laboratorní vyšetření, vč. vyšetření 11-dTXB2 a kyseliny salicylové.

V tab. 1–4 jsou uvedeny přítomné rizikové faktory kardiovaskulárních chorob, biometrické ukazatele a laboratorní parametry, podtyp iCMP a ultrasonografický nález na extrakraniálním průběhu karotických tepen.

### Vyšetření 11-dehydrotromboxanu B2

Vzorky krve byly odebírány do zkumavek BD Vacutainer\* Clot Activator tube (Becton, Dickinson and Company, Franklin Lakes, NJ, USA) 2 h po požití 100 mg ASA. Po odběru byl vzorek inkubován při teplotě 37 °C po dobu 1 h a následně byl centrifugován při otáčkách 1 000 g po dobu 15 min. Po odlití séra jsme provedli vyšetření koncentrace 11-dTXB2, a to metodou EIA za použití kitů Cayman Chemicals (Cayman Europe, Tallin, Estonsko) a Neogen (Neogen Corporation, Lexington, KY, USA). Na základě vyšetření kontrolní skupiny pacientů před podáním ASA a po něm byla v naší laboratoři určena horní hranice pro účinnou supresi 11-dTXB2 v séru 200 pg/ml (průměr +2 SD). Koncentrace 11-dTXB2 v plazmě po podání ASA se pohybovaly kolem 100 pg/ml [14,15].

### Ověření compliance

Compliance byla ověřena vyšetřením koncentrace ASA v plazmě metodou vysoce účinné kapalinové chromatografie s fluo-

rescenční detekcí, jež byla publikována a podrobně popsána jinde [16].

### Statistické metody

Ke zpracování jsme využili parametrické a neparametrické testy. Použili jsme t-test k porovnání průměrů dvou skupin pro data, která mají Gaussovo rozložení. Pro ostatní data byl použit dvouvýběrový Wilcoxonův test. Kontingenční tabulky jsme pak použili ke zjištění závislosti mezi dvěma kvantitativními veličinami. Dále byl aplikován chí-kvadrát test ke zhodnocení významnosti rozdílů relativních četností mezi skupinami. Všechny testy byly dvoustranné a byla zvolena 5% hladina významnosti. Pro analýzu dat byl použit statistický software SYSTAT 10 (Systat Software, Inc. San Jose, CA, USA).

### Výsledky

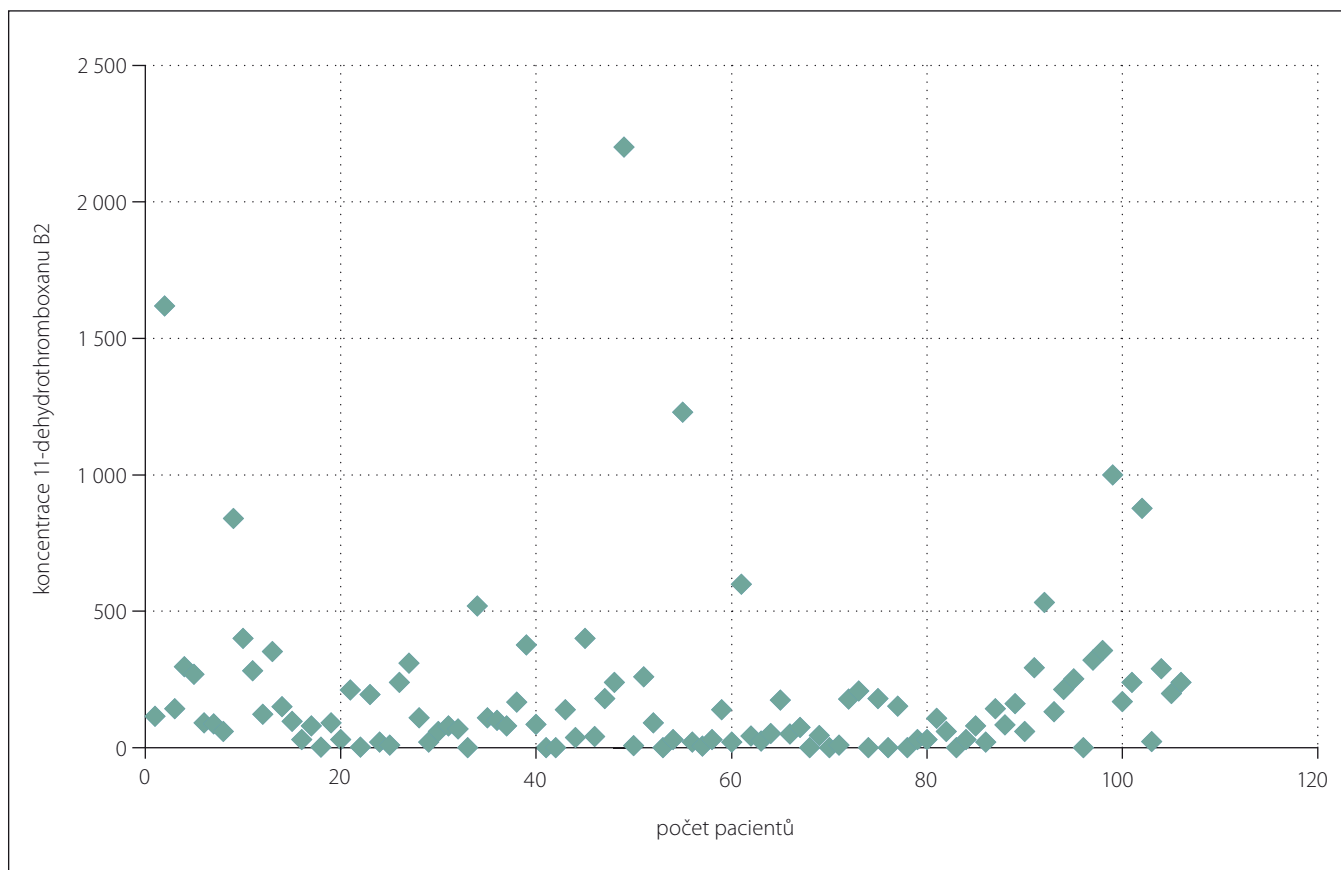
#### Compliance

Hodnoty ASA v plazmě se pohybovaly v rozmezí 1,0 až 4,3 µg/ml a potvrdily užívání ASA u všech pacientů.

#### Měření sérových koncentrací 11-dTXB2

U většiny pacientů byly sérové koncentrace 11-dTXB2 dobře měřitelné, ale u 10 (9,4 %) pacientů byly suprimované hodnoty pod detekčním limitem použitého setu.

Ze 106 vyšetřených pacientů mělo účinnou supresi tvorby tromboxanu 76 (71,7 %) nemocných. Průměrná koncentrace 11-dTXB2 ve skupině nemocných s účinnou supresí byla 69,9 ± 59,6 pg/ml. Neúčinnou supresi (tj. odpovídající méně než 95 %) tvorby 11-dTXB2 jsme detekovali u 30 (28,3 %) nemocných. Tato skupina měla průměrnou koncentraci 11-dTXB2 508 ± 445 pg/ml (tab. 5). Zdánlivě se jedná o relativně velkou skupinu pacientů, ale při bližším zkoumání (obr. 1) zjistíme, že u dalších 24 pacientů byla suprese tromboxanu relativně vysoká a pohybovala se v rozmezí 80–94,9 %. Jen u šesti pacientů byly hodnoty 11-dTXB2 vyšší než 800 pg/ml.



Obr. 1. Sérová koncentrace 11-dehydrotromboxanu B2 (pg/ml).

Fig. 1. Serum 11-dehydrothromboxane B2 levels (pg/ml).

### Porovnání souborů pacientů s úplnou a neúplnou supresí 11-dTXB2

Při porovnání pacientů byla prokázána statisticky významná asociace mezi vyšší koncentrací tromboxanu a vyšším body mass indexem, zvýšenou koncentrací kyseliny močové, celkového a LDL cholesterolu. Pacienti s nedostatečnou supresí tromboxanu měli i vyšší CRP, rozdíl nebyl statisticky významný (3,8/3,2 mg/l). Patrný byl také vyšší výskyt nedostatečné suprese 11-dTXB2 u diabetiků, i když nebyl statisticky významný (tab. 6, 7).

### Efekt zvýšené dávky ASA ze 100 mg na 300 mg denně na supresi 11-dTXB2

U devíti pacientů s nedostatečnou supresí tvorby 11-dTXB2 při terapii 100 mg ASA jsme zvýšili dávku ASA na 300 mg denně a následně provedli opětovné stanovení koncentrace 11-dTXB2 v séru. U osmi z nich jsme prokázali větší supresi 11-dTXB2 než po dávce 100 mg, ale jen u čtyř pacientů jsme zvýšením dávky dosáhli požadované suprese tvorby 11-dTXB2.

### Diskuze

Sérové koncentrace 11-dTXB2 jsou uvedeným postupem s hodinovou inkubací velmi dobře měřitelné. ASA však vyvolává mohutnou supresi tromboxanu a v našem souboru byly u 9 % pacientů suprimované hodnoty již pod detekčním limitem použitého setu. Přes určité výhody stanovení 11-dTXB2 si myslíme, že vhodnějším parametrem vyšetřování je sérová koncentrace tromboxanu B2, se kterým jsou i větší dosavadní zkušenosti.

Také nejnovější práce prokazují, že nedostatečná suprese tromboxanu ASA představuje zvýšené kardiovaskulární riziko [17,18].

Zatímco u zdravých dobrovolníků malé dávky ASA vedou k téměř kompletní inhibici tvorby tromboxanu B2 (98 %) [19], v souborech pacientů je to mnohem méně [20,21]. Sérové koncentrace tromboxanu může ovlivňovat celá řada faktorů [22], které jsme se snažili eliminovat přísnými zařazovacími kritérii. U pacientů s iCMP přetrvávají zvýšené hodnoty tromboxanu až několik měsíců, a proto jsme je v našem souboru vyšetřovali nejdříve až za půl roku po příhodě [23].

Za nejčastější příčinu neefektivní suprese tromboxanu je však pokládána noncompliance k léčbě. Proto jsme v našem souboru potvrdili 100% adherenci k léčbě laboratorním ověřením. V takto selektovaném souboru pacientů po iCMP jsme prokázali, že ASA u 100 z nich (94,3 %) suprimovala sérové koncentrace 11-dTXB2 na 80% úrovni a u 76 (72 %) na požadované 95% úrovni a více. Menší supresi tromboxanu vysvětlujeme relativně častým zastoupením pacientů s arteriální hypertenzí, cukrovkou, hypercholesterolemií a kuřáků. Menší účinnost ASA u pacientů s diabetem, resp. metabolickým syndromem je dobře známa [24]. Také v našem souboru byla nedostatečná suprese tromboxanu zaznamenána více než u jedné třetiny diabetiků (34 %). Diabetici mají ve srovnání s nediabetickou populací též vyšší riziko iCMP, která je provázána vyšší úmrtností a vyšším rizikem recidiv [25].

V našem souboru (vzhledem k vylučovacím kritériím) byli více zastoupeni pacienti s lakunárním typem iktu (29 %), u kterých nebyl prokázán lepší efekt jiných antiagregancí vč. duálních kombinací v porovnání

s ASA v monoterapii [26]. Menší účinnost ASA u diabetu mellitu 2. typu vysvětlují někteří autoři vlivem oxidativního stresu [27]. Zcela převratná je práce čínských autorů [28], kteří zjistili, že pacienti s diabetem mellitem 2. typu mají 4x vyšší expresi receptoru P2Y12 v porovnání se zdravými jedinci, což přispívá k hyperaktivitě destiček a snižuje účinnost antiagregační léčby.

Při porovnávání skupiny s účinnou a nedostatečnou supresí tromboxanu jsme zjistili statisticky významnou asociaci mezi nižším stupněm suprese tromboxanu a vyšším body mass indexem, hypercholesterolemií a hyperurikémií. Zatímco u obezity a hypercholesterolemie jde o nález v souladu s literárními údaji, souvislost s hyperurikémií je velmi zajímavá. Dnes se pokládá za nezávislý rizikový faktor vzniku velkých kardiovaskulárních příhod [29]. Hyperurikémie středně zvyšuje riziko vzniku CMP i mortality [30]. Námí prokázaná asociace mezi zvýšenou koncentrací kyseliny močové a nedostatečnou supresí 11-dTXB2 je dalším pomocným argumentem do diskuze o léčbě asymptomatické hyperurikémie. Na rozdíl od USA a Evropy se v některých státech, např. v Japonsku a Číně, léčí i asymptomatická hyperurikémie v případě přítomnosti dalších kardiovaskulárních rizikových faktorů a chorob již od hladiny 476  $\mu\text{mol/l}$  [31]. V některých pracích léčba hyperurikémie snižovala výskyt srdečního infarktu, iCMP i celkovou mortalitu [32].

Mezi faktory, které mohly ovlivňovat hodnoty 11dTXB2, patří i současně užívané léky. Některé inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu, statiny a selektivní inhibitory zpětného vychytávání serotoninu mohou hodnoty tromboxanu lehce snižovat, inhibitory protonové pumpy naopak zvyšovat [33,34]. Nesteroidní antirevmatika snižují antiagregační efekt ASA reverzibilní inhibicí cyklooxygenázy 1 [35]. Užívání inhibitorů protonové pumpy i nesteroidních antirevmatik bylo kontraindikací zařazení do studie, z ostatních skupin užívali pacienti nejčastěji ACE inhibitory a statiny.

Efekt ASA také závisí na velikosti dávky, frekvenci podávání i způsobu aplikace. Při vyšší dávce dochází k větší supresi tromboxanu [36]. Proto jsme u devíti našich pacientů s nedostatečnou supresí 11-dTXB2 podali vyšší dávku ASA (300 mg), jež je stále ještě pokládána za nízkou dávku. U osmi z nich došlo k dalšímu poklesu tromboxanu, ale požadovanou supresi jsme dosáhli jen u čtyř z nich. Vysvětlení nabízí nejnovější poznatky o mimodestičkových zdrojích tromboxanu,

**Tab. 6. Srovnání pacientů s úplnou a neúplnou supresí 11-dehydrotromboxanu B2 (11-dTXB2) z pohledu klinických parametrů.**

Sledovaný parametr	s úplnou supresí 11-dTXB2 (n = 76)	s neúplnou supresí 11-dTXB2 (n = 30)	p
věk (roky)	66	67,5	0,47
muži (n)	37 (72,5 %)	14 (27,5 %)	ns
ženy (n)	39 (70,9 %)	16 (29,1 %)	ns
body mass index (kg/m <sup>2</sup> )	27	29,4	0,0198
systolický krevní tlak (mm Hg)	136,3	140,8	0,1830
diastolický krevní tlak (mm Hg)	78,4	79	0,7616
arteriální hypertenze (n)	57 (75 %)	23 (76,7 %)	0,8574
diabetes mellitus (n)	21 (27,6 %)	11 (36,7 %)	0,3614
dyslipidemie (n)	52 (68,4 %)	22 (73,3 %)	0,6187
status kuřáctví (n)	17 (22,4 %)	8 (26,7 %)	0,6387
pozitivní rodinná anamnéza CVD (n)	42 (55,3 %)	13 (43,3 %)	0,2681
současný výskyt ICHS (n)	12 (15,8 %)	2 (6,7 %)	0,2114
současný výskyt ICHDKK (n)	6 (7,9 %)	3 (10 %)	0,7261

CVD – kardiovaskulární choroby; ICHDKK – ischemická choroba dolních končetin; ICHS – ischemická choroba srdeční; n – počet pacientů; ns – není signifikantní

**Tab. 7. Srovnání laboratorních parametrů u pacientů s úplnou a neúplnou supresí 11-dehydrotromboxanu B2 (11-dTXB2).**

Laboratorní parametry	s úplnou supresí 11-dTXB2	s neúplnou supresí 11-dTXB2	p
leukocyty (10 <sup>9</sup> /l)	7,48	7,46	0,9336
erythrocyty (10 <sup>12</sup> /l)	4,5	4,7	0,0783
hemoglobin (g/l)	141,2	142,6	0,7110
trombocyty (10 <sup>9</sup> /l)	226,5	234,7	0,4789
kreatinin ( $\mu\text{mol/l}$ )	77,8	77,9	0,9781
urea (mmol/l)	5,8	5,7	0,7967
glukóza (mmol/l)	6,3	6,4	0,6674
kyselina močová ( $\mu\text{mol/l}$ )	335,2	375,2	0,0306
cholesterol (mmol/l)	4,9	5,3	0,0312
LDL cholesterol (mmol/l)	2,8	3,2	0,0324
HDL cholesterol (mmol/l)	1,4	1,3	0,1392
triglyceridy (mmol/l)	1,5	1,7	0,1292
AST ( $\mu\text{kat/l}$ )	0,48	0,45	0,4590
ALT ( $\mu\text{kat/l}$ )	0,46	0,42	0,3472
GMT ( $\mu\text{kat/l}$ )	0,77	0,79	0,2265
bilirubin ( $\mu\text{mol/l}$ )	10,1	9,7	0,5266
CRP (mg/l)	3,2	3,8	0,3486
bílkovina (g/l)	69,3	71	0,1961
albumin (g/l)	42,6	42,0	0,6427

ALT – alaninaminotransferáza; AST – aspartátaminotransferáza; CRP – C-reaktivní protein; GMT –  $\gamma$ -glutamyltransferáza

keré dokáží produkovat monocyty/makrofágy, endotel i svalové buňky cév cestou COX-2. Pro tento důvod by svědčily i vyšší hodnoty CRP v této skupině. Lze se domnívat, že i tento mimodestičkový tromboxan představuje pro pacienta zvýšené kardiovaskulární riziko. Pacienti po aortokoronárním bypassu s nedostatečně suprimovanými hodnotami tromboxanu (hodnocený jako mimodestičkový) měli horší vyhlídky vč. smrti po dobu sledování 5 let [37]. ASA má také příznivý vliv na endotel a mohla by nepřímo snižovat produkci tromboxanu v endotelálních buňkách [38].

V současnosti je známo kolem 50 různých receptorů, jejichž blokádu zabráníme funkci destiček, přičemž v klinické praxi nyní využíváme dva. Dnes víme, že ASA dokáže blokovat jen jednu z několika cest aktivace destiček, a proto zcela nedokáže zabránit vzniku kardiovaskulárních příhod, podobně jako i jiná antiagregancia.

Jaká je její pozice v antiagregační léčbě v sekundární prevenci iCMP v současnosti?

Duální léčba (ASA + klopidogrel) výrazně zvyšuje riziko hemoragických komplikací. Na základě podrobného hodnocení výsledků studií CHANCE a POINT [39,40] doporučují odborníci pro získání optimálního poměru riziko/přínos omezení duální léčby na 3–4 týdny od vzniku příhody a dále pokračovat v monoterapii ASA. Inhibitory receptoru P2Y12 nemají žádný vliv na aktivitu tromboxanu, a proto k jeho supresi je nutno podávat ASA. Podpůrným argumentem pro dlouhodobé použití ASA může být i její protinádorový účinek, který se v současnosti intenzivně studuje.

### Klady a zápory studie

Za silnou stránku studie pokládáme fakt, že: a) vyšetření jsme provedli v relativně homogenním souboru pacientů, kdy jsme minimalizovali možnost výskytu embolizačních příčin iCMP; b) přísnými zařazovacími a vylučovacími kritérii jsme také eliminovali faktory, které by mohly ovlivňovat hodnoty vyšetřovaného 11-dTXB<sub>2</sub>; c) adherence k léčbě byla potvrzena laboratorním vyšetřením; d) za nejdůležitější však pokládáme důkaz, že i v takto selektovaném souboru léčba ASA nevedla k dostatečné supresi tromboxanu u velké části pacientů.

Za omezení v naší studii považujeme skutečnost, že šlo o jednorázové a neopako-

vané vyšetření tromboxanu, podobně jako u většiny provedených klinických studií.

### Závěr

U pacientů po iCMP s ověřenou compliancí a minimalizací embolizačních příhod ASA výrazně suprimovala tvorbu tromboxanu téměř u všech pacientů. Požadovanou 95% supresi tromboxanu však nedosáhla více než čtvrtina pacientů a 34 % diabetiků. V souladu s nejnovějšími poznatky je pravděpodobné, že zdánlivě nedostatečná suprese tromboxanu je způsobena produkcí tromboxanu z mimodestičkových zdrojů.

### Literatura

- Oza R, Rundell K, Garcellano M. Recurrent ischemic stroke: strategies for prevention. *Am Fam Physician* 2017; 96(7): 436–440.
- Rothwell PM, Algra A, Chen Z et al. Effects of aspirin on risk and severity of early recurrent stroke after transient ischaemic attack and ischaemic stroke: time-course analysis of randomised trials. *Lancet* 2016; 388(10042): 365–375. doi: 10.1016/S0140-6736(16)30468-8.
- Kernan WN, Ovbiagele B, Black HR et al. Guidelines for the prevention of stroke in patients with stroke and transient ischaemic attack. A guideline for healthcare professionals from the American Heart Association/American Stroke Association. *Stroke* 2014; 45(7): 2160–2236. doi: 10.1161/STR.0000000000000024.
- Cattaneo M. The clinical relevance of response variability to antiplatelet therapy. *Hematology Am Soc Hematol Educ Program* 2011; 2011: 70–75. doi: 10.1182/asheducation-2011.1.70.
- Committee for Proprietary Medicinal Products. Position paper on the regulatory requirements for the authorization of low-dose modified release ASA formulations in the secondary prevention of cardiovascular events. [online] EMEA: London 2002. Available from URL: [http://www.ema.europa.eu/docs/en\\_GB/document\\_library/Scientific\\_guideline/2009/09/WC500003340.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2009/09/WC500003340.pdf).
- Kuliczkowski W, Witkowski A, Polonski L et al. Inter-individual variability in the response to oral antiplatelet drugs: a position paper of the Working Group on antiplatelet drugs resistance appointed by the Section of Cardiovascular Interventions of the Polish Cardiac Society, endorsed by the Working Group on Thrombosis of the European Society of Cardiology. *Eur Heart J* 2009; 30(4): 426–435. doi: 10.1093/eurheartj/ehn562.
- Santos MT, Moscardó A, Latorre A et al. The time between venepuncture and blood incubation is critical for serum thromboxane B<sub>2</sub> synthesis. *Platelets* 2017; 28(3): 310–311. doi: 10.1080/09537104.2016.1246719.
- Brun C, Daali Y, Combescure C et al. Aspirin response: differences in serum thromboxane B<sub>2</sub> levels between clinical studies. *Platelets* 2016; 27(3): 196–202. doi: 10.3109/09537104.2015.1072147.
- van Diemen JJ, Fuijkschot WW, Spit K et al. Influence of pre-analytical time and temperature conditions on serum thromboxane B<sub>2</sub> levels. *Thromb Res* 2018; 163: 1–5. doi: 10.1016/j.thromres.2018.01.010.
- Paluch Z, Jedlicková V, Skibova J et al. The effectiveness of antiplatelet treatment with aspirin in polymorbid patients. *Int Angiol* 2007; 26(3): 206–212.
- Cattaneo M. Letter by Cattaneo regarding article "Incomplete inhibition of thromboxane biosynthesis by acetylsalicylic acid: determinants and effect on car-

diovascular risk". *Circulation* 2009; 119(24): e594. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.108.838888.

- Adámek T, Paluch Z, Alušík Š. Úskalí měření tromboxanů v klinické praxi. *Chem Listy*. In press 2018.
- Eikelboom JW, Hirsh J, Weitz JI et al. Aspirin-resistant thromboxane biosynthesis and the risk of myocardial infarction, stroke, or cardiovascular death in patients at high risk for cardiovascular events. *Circulation* 2002; 105(14): 1650–1655.
- Sadilkova L, Paluch Z, Mottlova J et al. The purification is not crucial in EIA measurement of thromboxane B<sub>2</sub> and 11-dehydrothromboxane B<sub>2</sub> in human plasma. *Clin Lab* 2012; 58(1–2): 177–183.
- Sadilkova L, Paluch Z, Mottlova et al. The effect of selected pre-analytical phase variables on plasma thromboxane A<sub>2</sub> measurements in humans. *Int J Lab Hematol* 2013; 35(1): 92–100. doi: 10.1111/j.1751-553X.2012.01458.x.
- Alusik S, Jedlickova V, Paluch Z et al. Determination of plasma salicylic acid levels to assess compliance to acetylsalicylic acid therapy. *Chem Listy* 2010; 104: 803–806.
- Cheng X, Xie NC, Xu HL et al. Biochemical aspirin resistance is associated with increased stroke severity and infarct volumes in ischemic stroke patients. *Oncotarget* 2017; 8(44): 77086–77095. doi: 10.18632/oncotarget.20356.
- Zhang N, Wang Z, Zhou L. Aspirin resistance are associated with long-term recurrent stroke events after ischaemic stroke. *Brain Res Bull* 2017; 134: 205–210. doi: 10.1016/j.brainresbull.2017.08.012.
- Patrono C, Ciabattoni G, Pinca E et al. Low dose of aspirin and inhibition of thromboxane B<sub>2</sub> production in healthy subjects. *Thromb Res* 1980; 17(3–4): 317–327.
- Eikelboom JW, Hankey GJ, Thom J et al. Incomplete inhibition of thromboxane biosynthesis by acetylsalicylic acid: determinants and effect on cardiovascular risk. *Circulation* 2008; 118(17): 1705–1712. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.108.768283.
- Lopez RL, Guyer KE, Torre IG et al. Platelet thromboxane (11-dehydro-Thromboxane B<sub>2</sub>) and aspirin response in patients with diabetes and coronary artery disease. *World J Diabetes* 2014; 5(2): 115–127. doi: 10.4239/wjcd.v5i2.115.
- Rocca B, Dragani A, Pagliaccia F. Identifying determinants of variability to tailor aspirin therapy. *Expert Rev Cardiovasc Ther* 2013; 11(3): 365–379. doi: 10.1586/erc.12.144.
- Kooten F, Ciabattoni G, Koudstaal PJ et al. Increased platelet activation in the chronic phase after cerebral ischemia and intracerebral hemorrhage. *Stroke* 1999; 30(3): 546–549.
- Smith JP, Haddad EV, Taylor MB et al. Suboptimal inhibition of platelet cyclooxygenase-1 by aspirin in metabolic syndrome. *Hypertension* 2012; 59(3): 719–725. doi: 10.1161/HYPERTENSIONAHA.111.181404.
- Chen W, Pan Y, Jing J et al. Recurrent stroke in minor ischemic stroke or transient ischemic attack with metabolic syndrome and/or diabetes mellitus. *J Am Heart Assoc* 2017; 6(6): pii: e005446. doi: 10.1161/JAHA.116.005446.
- Kwok C, Shoamaneh A, Copley H et al. Efficacy of antiplatelet therapy in secondary prevention following lacunar stroke: pooled analysis of randomized trials. *Stroke* 2015; 46(4): 1014–1023. doi: 10.1161/STROKEAHA.114.008422.
- Santilli F, Lapenna D, La Barbara S et al. Oxidative stress-related mechanisms affecting response to aspirin in diabetes mellitus. *Free Radic Biol Med* 2015; 80: 101–110. doi: 10.1016/j.freeradbiomed.2014.12.010.
- Hu L, Chang L, Zhang Y et al. Platelets express activated P2Y<sub>12</sub> receptor in patients with diabetes mellitus. *Circulation* 2017; 136(9): 817–833. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.116.026995.
- Capuano V, Marchese F, Capuano R et al. Hyperuricemia as an independent risk factor for major cardiovascu-

lar events: a 10-year cohort study from Southern Italy. *J Cardiovasc Med (Hagerstown)* 2017; 18(3): 159–164. doi: 10.2459/JCM.0000000000000347.

30. Li M, Hou W, Zhang X et al. Hyperuricemia and risk of stroke: a systematic review and meta-analysis of prospective studies. *Atherosclerosis* 2014; 232(2): 265–270. doi: 10.1016/j.atherosclerosis.2013.11.051.

31. Guo L. Interpretation of the Chinese expert consensus: recommendations for diagnosis and treatment of asymptomatic hyperuricemia complicated with cardiovascular diseases. *J Transl Intern Med* 2014; 2(2): 93–96.

32. Larsen KS, Pottegard A, Lindegaard HM et al. Effect of allopurinol on cardiovascular outcomes in hyperuricemic patients: a cohort study. *Am J Med* 2016; 129(3): 299–306. doi: 10.1016/j.amjmed.2015.11.003.

33. Blinden K, Singla A, Gesheff M et al. Statin therapy and thromboxane generation in patients with coronary artery disease treated with high-dose aspirin. *Thromb Haemost* 2014; 112(2): 323–331. doi: 10.1160/TH14-01-0094.

34. Würtz M, Grove EL, Kristensen SD et al. The antiplatelet effect of aspirin is reduced by proton pump inhibitors in patients with coronary artery disease. *Heart* 2010; 96(5): 368–371. doi: 10.1136/hrt.2009.181107.

35. Brune K, Patrignani P. New insights into the use of currently available non-steroidal anti-inflammatory drugs. *J Pain Res* 2015; 8: 105–118. doi: 10.2147/JPR.S75160.

36. Gurbel PA, Bliden KP, DiChiara J et al. Evaluation of dose-related effects of aspirin on platelet function. Results from the Aspirin-Induced Platelet Effect (ASPECT) study. *Circulation* 2007; 115(25): 3156–3164. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.106.675587.

37. Kakorous N, Gluckman T, Conte JV et al. Differential impact of serial measurement of nonplatelet thromboxane generation on long-term outcome after cardiac surgery. *J Am Heart Assoc* 2017; 6(11): e007486. doi: 10.1161/JAHA.117.007486.

38. Dzeshka MS, Shantsila A, Lip GY. Effects of aspirin on endothelial function and hypertension. *Curr Hypertens Rep* 2016; 18(11): 83. doi: 10.1007/s11906-016-0688-8.

39. Wang Y, Wang Y, Zhao X et al. CHANCE Investigators. Clopidogrel with aspirin in acute minor stroke or transient ischemic attack. *N Engl J Med* 2013; 369(1): 11–19. doi: 10.1056/NEJMoa1215340.

40. Johnston SC, Easton JD, Farrant M et al. On behalf of the POINT Investigators. Clopidogrel and aspirin in acute ischemic stroke and high-risk TIA. *N Engl J Med* 2018; 379(3): 215–225. doi: 10.1056/NEJMoa1800410.

## ERRATUM

### Erratum

V *Cesk Slov Neurol N* 2018; 81/114(6): 647–651 byla v článku „P. Hradílek, E. Meluzínová, I. Kovářová. Těhotenství a roztroušená skleróza z pohledu neurologa“ na str. 649 v kapitole Glukokortikoidy chybně uvedena gramáž. Správné znění dotčené věty přikládáme níže:

„Metylprednizolon v této situaci podáváme v nižších jednotlivých dávkách (125 mg nebo 250 mg na 1 infuzi) do celkové dávky **1–2 g i.v.**“