

Praktické užití a indikace transkraniální stimulace stejnosměrným proudem

Practical use and indications of transcranial direct current stimulation

Souhrn

Východiska: Transkraniální stimulace stejnosměrným proudem (transcranial direct current stimulation; tDCS) je jednou z metod biologické léčby, která se dostává do popředí klinického i výzkumného zájmu. Jedním z mechanismů účinku je podprahová modifikace vzniku elektrického potenciálu v neuronech, avšak efekt se neomezuje pouze na samotné nervové buňky. Metoda je ekonomicky nenáročná, ale její správné provedení vyžaduje určité praktické dovednosti. V této práci byly zpracovány recentní studie a doporučení týkající se praktické aplikace a terapeutických indikací, ve kterých je možné užít tento typ stimulace s efektem. **Cíl:** Ozřejmení postupů praktické aplikace a léčebných protokolů v rámci tDCS a jeho potenciálu v neuropsychiatrické praxi. **Závěr:** V rámci současných poznatků je s významnou silou důkazu prokázána účinnost tDCS v léčbě nerezistentní depresivní poruchy, bažení a fibromyalgie, s menší silou také u chronické neuropatické bolesti při lézích míšních. Výzkumy v dalších indikacích probíhají.

Abstract

Background: Transcranial direct current stimulation (tDCS) is a modality of biological treatment, which has recently received a considerable boom in popularity both in clinics and research. Its principles include a subthreshold modification of electric current in neurons, even though the effect is not limited to neural cells. The method is economically reasonable, but the correct application requires certain operational knowledge. This review sums up recent studies and recommendations with regard to practical application and therapeutic indications, where this type of stimulation can be used effectively. **Aim:** Clarification of practical application procedures and therapeutic protocols within tDCS and its potential in neuropsychiatric practice. **Conclusion:** The therapeutic effect of tDCS has been proven in patients with non-resistant depression, craving, and fibromyalgia with high recommendation and chronic neuropathic pain due to spinal cord injury with less recommendation; nevertheless, research efforts in other areas continue.

Tato práce byla podpořena granty: MZ ČR – RVO VFN 64165; Q27/LF1; AZV 15-31538A; NPU I (LO1611).

Úvod

Transkraniální stimulace stejnosměrným proudem (transcranial direct current stimulation; tDCS) je moderní terapeutickou metodou v portfoliu mnoha odborností současné medicíny. Využívá stejnosměrného

proudu o nízké intenzitě k navození podprahových změn potenciálu kortikálních, ale i subkortikálních neuronů. Za svoji oblibu vděčí velmi příznivému profilu nežádoucích účinků a nízké pořizovací ceně, která by v budoucnu mohla umožnit pořízení pří-

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. Mareš¹, J. Albrecht¹, J. Buday¹, S. Čerešňáková², J. Raboch¹, M. Anders¹

¹ Psychiatrická klinika 1. LF UK a VFN v Praze

² Národní ústav duševního zdraví, Klecany



MUDr. Tadeáš Mareš

Psychiatrická klinika

1. LF UK a VFN

Ke Karlovu 11

128 01 Praha 2

e-mail: tadeas.mares@vfn.cz

Přijato k recenzi: 12. 9. 2018

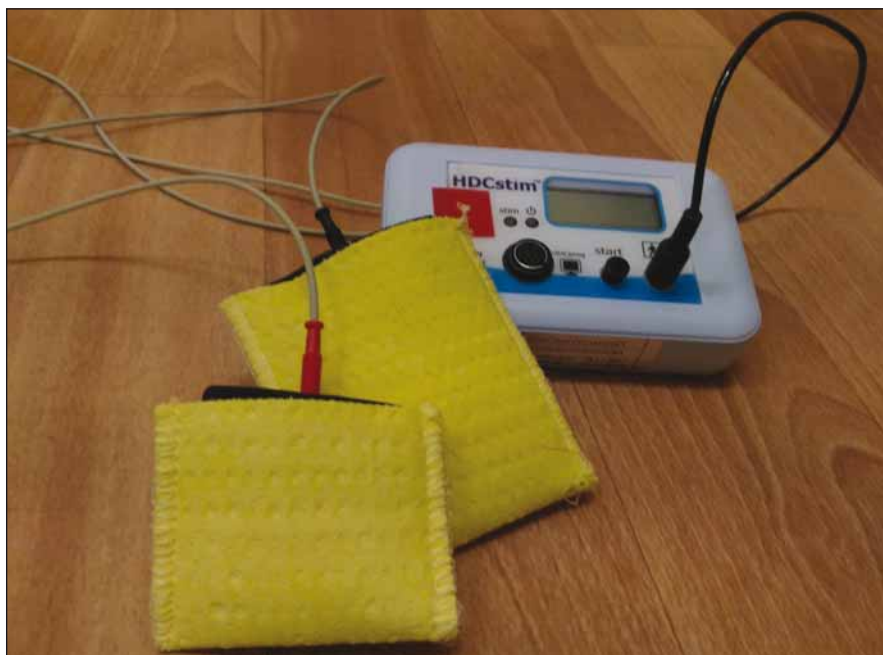
Přijato do tisku: 7. 1. 2019

Klíčová slova

transkraniální stimulace stejnosměrným proudem – bažení – depresivní porucha – schizofrenie – tinitus – fibromyalgie – chronická neuropatie

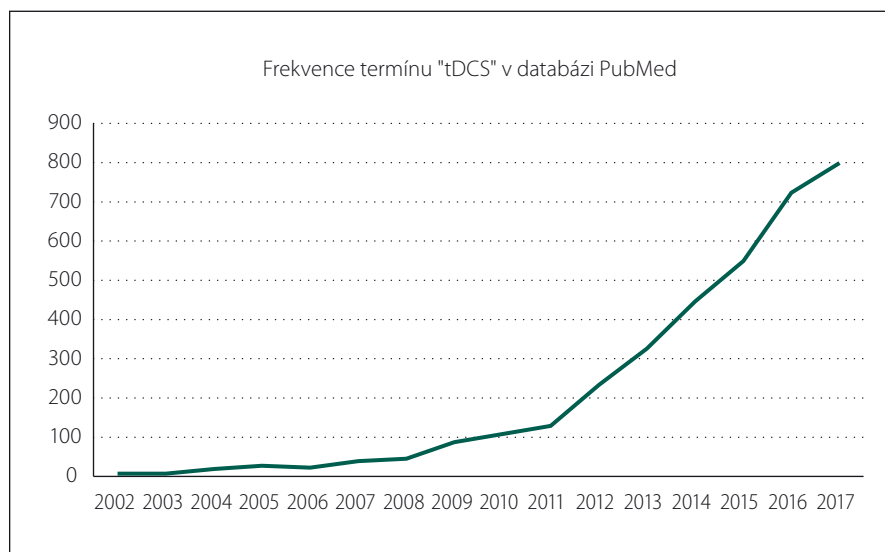
Key words

transcranial direct current stimulation – craving – depression – schizophrenia – tinnitus – fibromyalgia – chronic neuropathy



Obr. 1. Příklad přístroje pro transkraniální stimulaci stejnosměrným proudem HDCstim (The Magstim Company Ltd., Whitland, Velká Británie).

Fig. 1. Machine for transcranial direct current stimulation HDCstim (The Magstim Company Ltd., Whitland, UK).



Obr. 2. Frekvence termínu „tDCS“ v databázi PubMed.

Fig. 2. Frequency of the term "tDCS" in the PubMed database.

znamenány v terapii chronické neuropatické bolesti (v důsledku míšních lézí) či fibromyalgie, v psychiatrii zejména depresivních poruch a bažení při různých typech závislosti.

Historicky můžeme odkazy na primitivní verze terapie elektrickým proudem nalézt již ve starověkém Římě, ale její význam byl marginální. Současným metodám se podobala pramálo. Proto jsou se vznikem této formy terapie spojováni Luigi Galvani, Ales-

sandro Volta a zejména Giovanni Aldini, který jako první užil tuto metodu v terapii melancholie [1].

V minulém století se v této oblasti angažovali zejména Albert [2] a hlavně Nitsche a Paulus [3]. Zájem o tento typ stimulace, a především o její praktické uplatnění v klinickém prostředí, stoupá, o čemž svědčí i každoroční statistiky vyhledávače PubMed (obr. 2).

Principy

S ohledem na směr průchodu elektrického proudu dochází na membránách neuronů k posunu klidového membránového potenciálu směrem k hyperpolarizaci či depolarizaci [4], tj. excitaci pod anodou a inhibici pod katodou. Tyto změny jsou prokázány měřeními motorických evokovaných potenciálů, jejichž amplituda při anodální stimulaci stoupá, zatímco při katodální se snižuje, a to i při velmi krátkých expozicích, přičemž délka stimulace prokazatelně ovlivňuje trvání efektu [3].

I u tDCS se prokazuje, že samotný efekt je výrazný spíše po ukončení stimulace než v jejím průběhu, což odpovídá poznatkům z repetitivní transkraniální magnetické stimulace (rTMS) [5,6]. Vliv na kortikální excitabilitu však nebyl prokázán pouze v motorických oblastech, nýbrž i v celé řadě dalších mozkových lokalit a v současné době se jedná téměř již o axiomatické pojetí tohoto principu.

Ovlivnění buněčného metabolismu kalcia a kalcium-dependenční synaptické plasticity metabotropních glutamatergních neuronů se jeví být jedním z hlavních mechanismů účinku, vzhledem k vymizení efektu stimulace následkem blokády N-methyl-D-asparátových receptorů [7]. Pomocným mechanismem je vliv na γ -aminomáselnou kyselinu a její interakce s glutamatergním systémem [8].

Sporný mechanismus představuje ovlivnění apoptotických procesů v buňce regulací influxu kalcia, což by bylo výhodné zejména v léčbě stavů po ischemických inzultech [9]. Někteří autoři však upozorňují na nepřesvědčivé výsledky v dlouhodobém horizontu.

V kontextu neuronálních sítí byl prokazován vliv tDCS na jejich konektivitu a synchronizaci, a to nejen na kortikální úrovni, ale taktéž na úrovni subkortikální a kortiko-subkortikální [10].

Synaptický efekt byl dlouhou dobu považován za hlavní pilíř účinku stimulace, synapse však tvoří pouze malou část CNS a výzkumy čím dál více prokazují význam axonálního působení (tedy non-synaptického vlivu), při němž dochází ke změnám konformací membránových molekul, což dle některých prací přispívá právě k trvání efektu [11].

Stejný proud má vliv i na gliové buňky. Ty tvoří přes 50 % všech buněk CNS a jejich vliv na modulaci neurotransmise, regulaci homeostázy a krevního zásobení kortikálních regionů byl v minulosti podrobně

popisován. Již zvířecí modely prokázaly přímý vliv stejnosměrného proudu na fetální gliové buňky, při jehož působení dochází už při nižších intenzitách k elongaci astrocytů a mikroglíí a při vyšších intenzitách k zarovnání buněčných těl dle indukujícího elektrického pole – mikroglie rovnoběžně, astrocyty kolmo [12]. Nutno zdůraznit, že takto výrazné změny se vyskytly u intenzit elektrického proudu dalece překračujících neurodegenerační toxicitu, avšak morfoloické změny byly zaznamenány v mikroglíích i při daleko nižších intenzitách [13]. Nesmíme zapomínat, že změny působením stejnosměrného proudu nejsou pouze morfoloické, nýbrž následkem depolarizace astrocytů může také docházet k uvolnění glutamátu, a tím modulaci neuronální aktivity [14]. Fyziologické změny membránového potenciálu astrocytů vlivem tDCS nejsou v současnosti zcela zmapovány, ale dostupné práce i teoretické modely jejich existenci předpokládají [15].

Výzkum mikroglíí je omezen i vzhledem k nemožnosti navození fyziologicky rozvětveného stavu při preparaci buněčných kultur [13]. Z hlediska působení stejnosměrného proudu se však nepředpokládá výrazný vliv rozvětvených glií i vzhledem k jejich vysokému elektrickému odporu [13]. Funkční mechanismy améboidních mikroglíí jsou popsány mnohem důkladněji a i výrazný podíl napětově řízených iontových kanálů svědčí pro jejich roli v rámci modulace synaptické plasticity za pomoci mozkového neurotrofického faktoru a jeho interakcí s receptorem tyrozin-kinázy B, což v důsledku může vést k reorganizaci a neurorehabilitaci v rámci léčby po mozkových inzultech [16]. Tento postulát byl zevrubně zkoumán mimo jiné i na zvířecích modelech a katodální stimulace morčat se spinální lézí prokázala zvýšený axonální růst, a to i skrz oblast gliové jizvy [17].

Samotnou kapitolou je i teorie non-neuronálního působení stejnosměrného proudu v susceptibilních buňkách a tkáních, zejména ve vztahu k ovlivnění zánětlivých procesů, což zahrnuje mimo jiné endotel a lymfocyty [18]. I vzhledem k nové vlně výzkumu úlohy zánětlivých procesů u mnohých neuropsychiatrických stavů (RS, morbus Alzheimer, schizofrenie a jiné) je tato oblast výzkumu tDCS velmi dynamická a do budoucna značně slibná.

Provedení

Samotné praktické provedení tDCS je poměrně nenáročné. Pacientovi jsou umístěny

elektrody na předem vybraná místa, na přístroji obsluha nastaví protokol a následně spustí stimulaci. Tento zjednodušený pohled však nereflexuje celou řadu nuancí, které úspěšnou aplikaci tDCS doprovází [19].

Elektrody

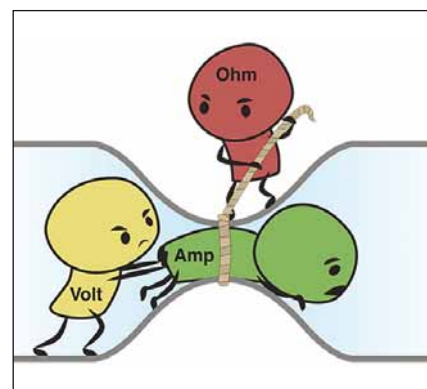
Stejný proud je aplikován za pomoci dvou či více povrchových elektrod (nejčastěji gumových), které bývají pro lepší vodivost ošetřeny (viz níže). Standardní rozměry elektrod bývají mezi 25 a 35 cm² a jejich velikost je jedním z parametrů stimulace. Velikost je zásadní pro precizní zacílení účinku, tedy menší elektroda působí mnohem fokálněji, kdežto účinek větší elektrody je spíše disperzní. Proto bývají velké elektrody užívány v oblastech, kde není výraznější efekt fokální stimulace žádoucí. Modifikací elektrod byla vyvinuta samostatná metoda high definition-tDCS, která pro precizní lokalizaci efektu využívá jedné anody obklopené zpravidla čtyřmi katodami. Striktně lokalizovaného efektu je tak dosaženo nejenom vyšší intenzitou stimulace při užití menší elektrody (vyšší proudová hustota), ale také zejména díky potlačení (nežádoucího) účinku v přilehlých mozkových oblastech [20]. Tato konfigurace umožňuje eliminovat velkou nevýhodu čtvercových elektrod, již je koncentrace proudové hustoty podél hran [21]. Největší nevýhodou je naopak riziko takzvaného „shuntingu“ neboli přenosu elektrického proudu po pokožce (či likvorem) s minimálním účinkem na mozkové struktury podobně jako solný můstek při elektroencefalografii [22].

Fixace

Fixace elektrod na kalvě je problematika, kterou je třeba intenzivně řešit při praktické aplikaci tDCS, neboť jejich posun o pouhých 5 % délky může alterovat přesnost, a tím i výsledky celé stimulace [23]. V tomto ohledu máme na výběr mezi třemi základními metodami – elastické čepice ze síťoviny (dobrá přilnavost, riziko „shuntingu“), neoprenové čapky (nejspolehlivější fixace, limitace pouze na lokalizaci v systému 10–20) a gumové pásky (nejnižší cena, nerovnoměrný tlak na elektrody).

Snižování odporu

Při aplikaci elektrického proudu je (stejně jako např. při elektrokonvulzivní terapii) [24,25] prioritou minimalizace elektrického odporu. Elektrický tok musí překonávat nejen odpor samotné mozkové tkáně, ale také pokožky,



Obr. 3. Znárodnění Ohmova zákona ($U = I \times R$), kde U = elektrické napětí (Volt), I = elektrický proud (Amp), R = elektrický odpor (Ohm) [57].

Fig. 3. Representation of Ohm's law ($U = I \times R$), where U = electrical voltage (Volt), I = electrical current (Amp), R = electrical resistance (Ohm) [57].

podkoží, kostních struktur či likvoru a mozkových plen. Připomínáme Ohmův zákon, (obr. 3) který říká, že chceme-li při konstantní hodnotě elektrického proudu dosáhnout co nejefektivnější stimulace, musíme buď zvyšovat napětí či snižovat odpor.

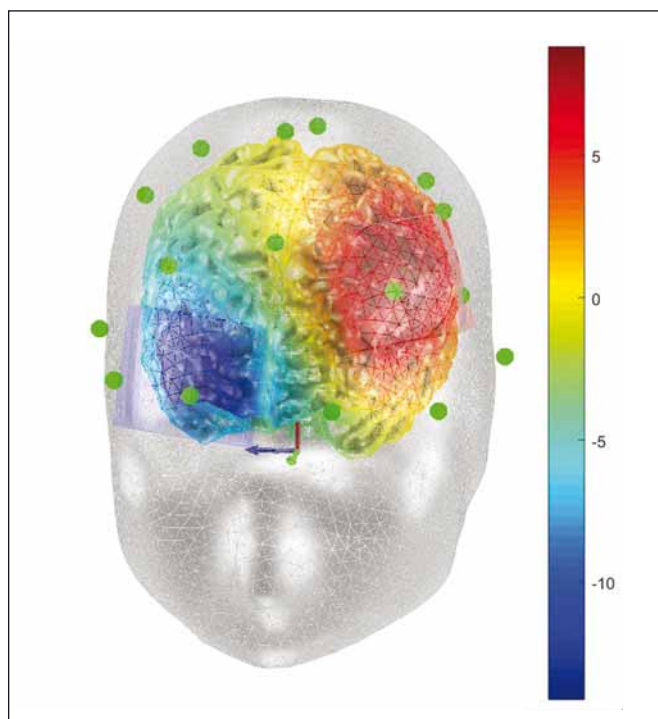
Napětí není možné výrazně zvyšovat s ohledem na užívané přístroje a možné poškození tkání. Odpor můžeme snižovat za pomoci houbiček s fyziologickým roztokem či elektrovedivým gelem. Užití houbiček je levnější metodou, ale přináší s sebou riziko „shuntingu“ proudu po pokožce hlavy či snížení fokality stimulace [26].

Užití elektrovedivých past či gelů (např. EEG gel) je lepší možnost v rámci snižování celkového odporu [27], avšak je přítomno vyšší riziko kožní iritace vzhledem k tendenci gelu rychleji vysychat [28] a dyskomfortu „ulepených vlasů“, což je faktor potenciálně snižující adhezenci k léčbě [29].

Parametry stimulace

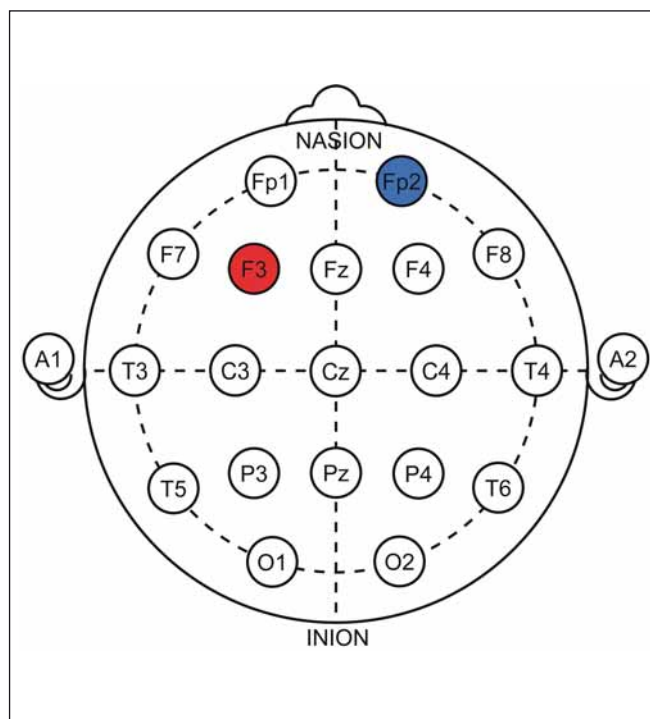
Stimulační protokoly jsou definovány několika parametry: elektrický proud vyjádřený v miliampérech (většinou v rozmezí 0,5–2 mA), délka stimulace (10–30 min), umístění, velikost a tvar elektrod. Okrajově se ještě udává takzvaný ramp-up a ramp-down, tedy délka iniciálního časového úseku do dosažení požadované intenzity elektrického proudu (obvyčejně 15–30 s).

Stále je všeobecně přijímáno paradigma vyšší intenzity proudu ve vztahu k velikosti účinku, ale některé práce naznačují, že tento vztah nemusí být zcela lineární. Zvýšením



Obr. 4. Výpočetní model elektrického potenciálu (V) při terapii deprese. Anoda nad levým dorzolaterálním prefrontálním kortexem, katoda v orbitofrontální oblasti.

Fig. 4. Computational model of electric potential (V) during the therapy of depression. Anode over the left dorsolateral prefrontal cortex, cathode over the orbitofrontal area.



Obr. 5. Znárodnění protokolu k terapii deprese v systému 10–20. Anoda (červená) nad levým dorzolaterálním prefrontálním kortexem, katoda (modrá) v orbitofrontální oblasti.

Fig. 5. 10–20 representations of the therapeutic protocol for depression treatment. Anode (red) over the left dorsolateral prefrontal cortex, cathode (blue) over the orbitofrontal area.

Tab. 1. Souhrn významných recentních studií při užití anody nad L-DLPFC a katody nad supraorbitální/orbitofrontální oblastí při terapii deprese a jejich síla důkazu; převzato z Lefaucheur et al [34]. Prokázány pravděpodobný účinek u pacientů bez lékové rezistence a pravděpodobná absence účinku u pacientů s farmakorezistentní depresí – síla doporučení B.

Autor	Rok	Počet pacientů	Sham	Anoda	Katoda	Proud (mA)	Délka aplikace (min)	Počet aplikací	Délka hodnocení	Metody	Závěr	Třída důkazu
Boggio et al	2008	40	10	L-DLPFC	pravá supraorbitální oblast	2	20	10	1 m	HDRS, BDI	signifikantní zlepšení nálady oproti sham stimulaci	II
Loo et al	2010	34	15	L-DLPFC	pravá supraorbitální oblast	1	20	5 + 5 (sham skupina pouze 5 aktivních)	1 m	HDRS-17, MADRS	bez rozdílu oproti sham stimulaci	II
Loo et al	2012	60	29	L-DLPFC	pravá supraorbitální oblast	2	20	15 + 15 (sham skupina pouze 15 aktivních)	1 m	MADRS	signifikantní zlepšení nálady oproti sham stimulaci	I
Palm et al	2012	22	11	L-DLPFC	pravá orbitofrontální oblast	1–2	20	10	0	HDRS-24	bez rozdílu oproti sham stimulaci	II
Bennabi et al	2015	23	11	L-DLPFC	pravá supraorbitální oblast	2	30	10	1 m	HDRS, MADRS	bez rozdílu oproti sham stimulaci	II

BDI – Beck's Depression Inventory; HDRS – Hamilton Depression Rating Scale; L-DLPFC – levý dorzolaterální prefrontální kortex; m – měsíc; MADRS – Montgomery–Åsberg Depression Rating Scale

Tab. 2. Souhrn významných recentních studií při užití anody nad L-DLPFC a katody nad R-DLPFC při terapii deprese a jejich síla důkazu; převzato z Lefaucheur et al [34]. Prozatím není možno potvrdit ani vyloučit účinek na podkladě dostupných důkazů.

Autor	Rok	Počet pacientů	Sham	Anoda	Katoda	Proud (mA)	Délka aplikace (min)	Počet aplikací	Délka hodnocení	Metody	Závěr	Třída důkazu
Blumberger et al	2012	24	11	L-DLPFC	R-DLPFC	2	20	15	1 m	HDRS-17, MADRS, BDI	bez rozdílu oproti sham stimulaci	II
Brunoni et al	2013	103	26 tDCS + placebo, 24 sham + sertraline, 26 sham + placebo	L-DLPFC	R-DLPFC	2	30	10 + 2	6 m	MADRS, HDRS-17, BDI	<ul style="list-style-type: none"> • signifikantní zlepšení tDCS + sertraline proti ostatním skupinám; • samotné tDCS bylo signifikantně lepší oproti placebo; • bez rozdílu mezi sertralinem (50 mg) a aktivním tDCS 	I
Brunoni et al	2014	37	17	L-DLPFC	R-DLPFC	2	30	10	2 t	HDRS-21, BDI	signifikantní zlepšení zaznamenáno pouze u starších pacientů	II

BDI – Beck's Depression Inventory; HDRS – Hamilton Depression Rating Scale; L-DLPFC – levý dorzolaterální prefrontální kortex; m – měsíc; MADRS – Montgomery-Åsberg Depression Rating Scale; R-DLPFC – pravý dorzolaterální prefrontální kortex; t – týden; tDCS – transkraniální stimulace stejnosměrným proudem

intenzity elektrického proudu z 1 na 2 mA v některých aplikacích může dojít k převrácení účinku [30]. Hranice 2 mA je obecně považována za bezpečnou pro užití na lidech, ale některé studie testují až dvojnásobnou intenzitu [31].

Lokalizace

Vzhledem k tomu, že jsou elektrody na skalp pouze přikládány, může být velice obtížné správně určit místo pro optimální terapeutický účinek. Jednou z možností je užití neuronavigačního softwaru, který vyžaduje MR mozku, což spolu s cenou vybavení pro neuronavigaci jde proti hlavním benefitům tDCS, tj. cenové dostupnosti a jednoduché proveditelnosti. Standardně se proto užívá EEG systém 10–20, který je optimální svou jednoduchostí a minimálními náklady.

Při vývoji nových stimulačních protokolů se v poslední době stále více uplatňuje užití výpočetních modelů, z nichž jmenujme např. předprogramovaný nástroj COMETS2 (Computational NeuroEnginee-

ring Laboratory, Hanyang University, Korea), který je schopen modelovat disperzi elektrického proudu v celosvětově rozšířeném výpočetním prostředí MatLab [32].

Nežádoucí účinky

Velkou výhodou tDCS je poměrně příznivý profil nežádoucích účinků. V rámci jednotlivých studií byly hlášeny nežádoucí účinky jen u 17 % stimulovaných a zpravidla se jednalo o svědění či zarudnutí v místě stimulace, dále o mírnou únavu či nevolnost, vzácněji i rychlé změny nálady a obtíže se soustředěním [33]. Z klinického pozorování však musíme podotknout, že paradoxně výraznější výskyt subjektivních nežádoucích účinků bývá u pacientů stimulovaných sham (placebo) stimulací a velkou roli hraje senzitivita pacienta.

Užití v praxi

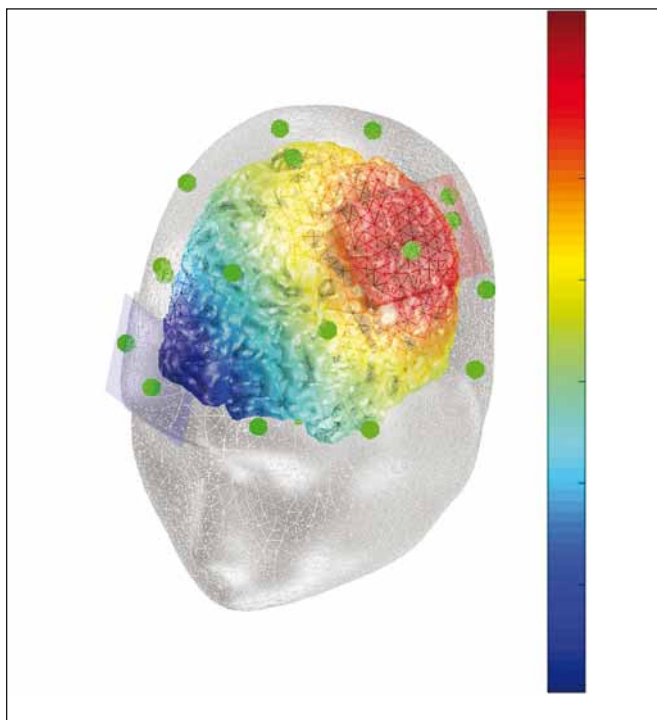
Vzhledem k rozkvětu tDCS jsou oblasti výzkumu rozsáhlé a pro potřeby léčby psychických a neurologických onemocnění uvádíme jednotlivé indikace a protokoly.

Síla doporučení je uvedena na podkladě analýzy autorů Lefaucheur et al, tento tým na podkladě doporučení European Federation of Neurological Societies (EFNS) z roku 2004 provedl analýzu dostupné evidence-based literatury a jednotlivé studie rozdělil do tříd (I–IV) dle hodnoty důkazu, který poskytují. Na jejich podkladě poté určil tři úrovně síly doporučení: úroveň A – „rozhodně (ne)efektivní“, úroveň B – „pravděpodobně (ne)efektivní“, úroveň C – „možná (ne)efektivní“ [34].

Podotkneme, že také z toho důvodu nejsou ve výčtu zahrnuty výzkumy kognitivního deficitu při Alzheimerově nemoci, subjektivního vnímání tinitu, motorického výkonu při Parkinsonově nemoci a stavech po CMP, a dále u epilepsie či mentální anorexie, kde jsou výsledky značně sporné [35].

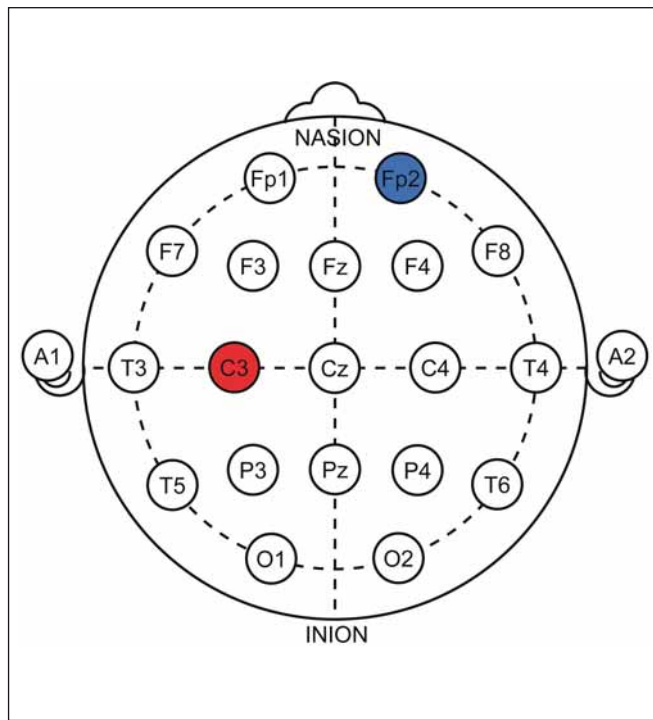
Depresivní porucha

Podklad pro užití tDCS v rámci terapie depresivních stavů je překvapivě shodný s metodou rTMS [36]: tedy dosažení interhemisferické rovnováhy mezi pravým



Obr. 6. Výpočetní model elektrického potenciálu (V) při terapii fibromyalgie. Anoda nad levou M1 oblastí, katoda nad pravým supraorbitálním regionem.

Fig. 6. Computational model of electric potential (V) during therapy for fibromyalgia. Anode over the left M1 area, cathode over the right orbitofrontal area.



Obr. 7. Znázornění protokolu při terapii bolesti u pacientů s fibromyalgií v systému 10–20. Anoda (červená) nad levou M1 oblastí, katoda (modrá) nad pravým supraorbitálním regionem.

Fig. 7. 10–20 representation of therapeutic protocol for fibromyalgia treatment. Anode (red) over the left M1 area, cathode (blue) over the right orbitofrontal area.

a levým dorzolaterálním prefrontálním kortexem (dorsolateral prefrontal cortex; DLPFC) [37], což je možné dvěma způsoby stimulace, tj. excitací levého či inhibicí pravého DLPFC. Lateralita není v současných výzkumech zohledněna a její vliv je proto sporný.

Anodální stimulace levého DLPFC můžeme dle protokolů rozdělit do dvou skupin. První skupina zahrnuje stimulace s anodou umístěnou nad levým DLPFC, zatímco katoda je umístěna nad pravým orbitofrontálním kortexem, přičemž kvalita recentních dat zatím poskytuje sílu doporučení B (obr. 4 a 5). Pravděpodobný účinek na depresivní prožívání u pacientů nerezistentních vůči léčbě antidepresivy při užití elektrického proudu 2 mA po dobu min. 20 min, a to min. po 10 dnů terapie [34] (tab. 1). Stimulace nižší intenzitou proudu a při nižším počtu aplikací či u skupiny farmakorezistentních pacientů nemá prokazatelný efekt.

Dalším protokolem, který je zastoupen v široké řadě studií, je anodální stimulace levého DLPFC s katodou umístěnou nad pravým DLPFC, ale jí je třeba podrobit ex-

tenzivním výzkumným snahám k definitivnímu závěru, neboť některé práce hovoří ve prospěch tohoto protokolu [38] a u jiných však účinnost nebyla prokázána (tab. 2).

Výpočetní modely nabízejí alespoň částečný vhled do mechanismu účinku tDCS, zejména ve vztahu k hlubším neuronálním sítím zahrnujícím např. amygdalu či hipokampus [39], celkový mechanismus účinku v terapii depresivních epizod však nebylo prozatím možné objasnit. Můžeme se domnívat, že přínos této metody bude v budoucnu spočívat ve schopnosti rychle redukovat depresivní symptomatiku u nemocných odmítajících běžnou farmakoterapii.

Fibromyalgie

Fibromyalgie a jiné „centralizované“ stavy bolesti se v současné době stávají stále častěji předmětem výzkumných snah. Samotná fibromyalgie v závislosti na diagnostických kritériích postihuje 2–8 % populace a bývá doprovázena řadou psychických komorbidit (deprese, úzkosti, posttraumatické stresové poruchy či obsedantně-kompulzivní poru-

chy) [40], což dále prohlubuje invalidizaci této skupiny.

Většina prací volí pro umístění anody oblast M1 (tj. oblast C3/C4 dle systému 10–20) (obr. 6 a 7) a v menší míře DLPFC, katoda je obvykle nad kontralaterální supraorbitální oblastí. Možný mechanismus účinku spočívá v aktivaci descendentní inhibice bolesti či modulaci neuronálních okruhů zpracovávajících afektivní a senzoryckou percepci podnětů v motorické kůře, talamu či DLPFC [41].

Odpověď pacientů je definována zlepšením na vizuální analogové škále (VAS), současná data hovoří se silou doporučení B (tab. 3) ve prospěch anodální stimulace levého motorického kortexu při proudu 2 mA, po dobu 20 min a minimálně pěti aplikací. To vede ke snížení VAS o 14–58 % oproti stavu před stimulací, a to až po dobu 2 měsíců, což prokazatelně zlepšuje i kvalitu života [42]. Potvrdila se také korelace efektu stimulace s glutamatergní transmisí v předním cingulu [43], což odpovídá teorii glutamatergní dysregulace v patofyziologii fibromyalgie [44].

Sporný je poměr analgetického a antidepresivního efektu stimulace, protože pouze

Tab. 3. Souhrn významných recentních studií při užití anody nad levou oblastí M1 a katody nad pravou supraorbitální oblastí při terapii fibromyalgie a jejich síla důkazu; převzato z Lefaucheur et al [34]. Prokázán účinek na snížení vnímané bolesti a zvýšení kvality života – síla doporučení B.

Autor	Rok	Počet pacientů	Sham	Anoda	Katoda	Proud (mA)	Délka aplikace (min)	Počet aplikací	Délka hodnocení	Metody	Závěr	Třída důkazu
Fregni et al	2006	32	10 + 11 anodální DLPFC stimulace	levá M1	pravá supraorbitální oblast	2	20	5	3 t	VAS, CGI, PGA, FIQ, SF-36	signifikantní snížení bolesti oproti sham stimulaci a DLPFC (58 proti 33 %) a zvýšení kvality života a trvajících minimálně 3 týdny se sestupnou tendencí	II
Valle et al	2009	41	14 + 13 anodální DLPFC stimulace	levá M1	pravá supraorbitální oblast	2	20	10	2 m	VAS, FIQ	výraznější snížení bolesti oproti sham stimulaci, efekt byl signifikantní po dobu 60 dnů pouze u M1 skupiny	II
Riberto et al	2011	23	12	levá M1	pravá supraorbitální oblast	2	20	10 (1/ týden)	0	VAS, SF-36, FIQ, HAS	diskrétní efekt na zlepšení kvality života v důsledku bolesti, ale nedostatek efektu v ostatních doménách hovoří spíše proti stimulaci ob týden	II
Fagerlund et al	2015	48	24	levá M1	pravá supraorbitální oblast	2	20	5	1 m	NRS, FIQ	snížení bolesti v aktivní skupině (13,6 %) oproti shamové (1,7 %)	II
Foerster et al	2015	12	cross-over po 1 týdně	levá M1	pravá supraorbitální oblast	2	20	5	1 t	VAS, MPQ, MR	signifikantní zlepšení skóre bolesti oproti sham, což korelovalo se snížením glutamatergární transmise v předním cingulu	II
Jales Jr et al	2015	20	10	levá M1	pravá supraorbitální oblast	1	10	10 (1/ týden)	1 t	VAS, SF-36, FIQ, FA, SPECT	signifikantní zlepšení skóre bolesti a kvality života oproti sham, zvýšení perfuze některých mozkových tkání u části pacientů v aktivní skupině	II
Khedr et al	2017	40	20	levá M1	pravá supraorbitální oblast	2	20	10	1 m	WPI, VAS, HAM-D, HAM-A, měření beta endorfinů	úleva od bolesti a zlepšení v psychologických testech, které byly odraženy v hladině beta-endorfinů	II

CGI – Clinical Global Impression; DLPFC – dorzolaterální prefrontální kortex; FA – Fischer's algimeter; FIQ – Fibromyalgia Impact Questionnaire; HAM-A – Hamilton Anxiety Rating Scale; HAM-D – Hamilton Depression Rating Scale; HAS – Health Assessment Questionnaire; m – měsíc; MPQ – McGill Pain Questionnaire; NRS – Numerical Rating Scale; PGA – Patient Global Assessment; SF-36 – 36-Item Short Form Survey; SPECT – single photon emission computed tomography; t – týden; VAS – Visual Analog Scale; WPI – Widespread Pain Index

velmi malá část relevantních studií užíla objektivizované testové metody depresivního prožívání a spíše spoléhala na sebeposuzovací dotazníky.

Chronická neuropatická bolest

Výzkumy tDCS jsou v této oblasti četné, ale vzhledem k velmi extenzivnímu dělení jednotlivých stavů spojených s bolestí a místy

až striktním inkluzivním kritériím nedosahují u většiny z nich dostatečného počtu k vyslovení definitivních terapeutických doporučení.

Tab. 4. Souhrn významných recentních studií při užití anody nad levou oblastí M1 (či kontralaterálně od lokalizace bolesti) a katody nad kontralaterální supraorbitální oblastí při terapii chronické neuropatické bolesti dolních končetin při lézích míšních a jejich síla důkazu – převzato z Lefaucheur et al [34]. Prokázán účinek na snížení vnímané bolesti – síla doporučení C.

Autor	Rok	Počet pacientů	Sham	Anoda	Katoda	Proud (mA)	Délka aplikace (min)	Počet aplikací	Délka hodnocení	Metody	Závěr	Třída důkazu
Fregni et al	2006	17	6	M1 (dominantní hemisféry či kontralaterálně k místu bolesti)	kontralaterální supraorbitální oblast	2	20	5	16 d	VAS, CGI, PGA	signifikantní zlepšení v skórech bolesti (58 %), signifikantní zlepšení oproti sham skupině, v menší míře i 16 dnů po stimulaci; 63 % respondérů v aktivní skupině (zlepšení o 50 % a více)	III
Soler et al	2010	37	10 aktivní; 9 sham stimulační + virtuální iluze; 9 aktivní + virtuální iluze	M1 (dominantní hemisféry či kontralaterálně k místu bolesti)	kontralaterální supraorbitální oblast	2	20	10	3 m	NPSI, NRS	snížení vnímané bolesti o 30 % ve skupině aktivní tDCS + virtuální, zlepšení v porovnání s ostatními skupinami i po 3 měsících od stimulace	III
Wrigley et al	2013	10	crossover	M1 (dominantní hemisféry či kontralaterálně k místu bolesti)	kontralaterální supraorbitální oblast	2	20	5	6 m	ASIAIS, NPS	bez prokázaného efektu na bolest	II
Souto et al	2014	20	10	levá M1	pravá supraorbitální oblast	2	20	5	0	VAS, MPQ, DQ4, PPT, SF-36	bez výrazného rozdílu v úlevě mezi aktivní a sham stimulační, výrazný placebo efekt	II
Yoon et al	2014	16	6	levá M1	pravá supraorbitální oblast	2	20	10	1 d	NRS, PGIC, FDG-PET	signifikantní snížení na NRS oproti sham stimulaci, zvýšení metabolické aktivity v medulle a snížení s levým DLPFC při aktivní stimulaci	III

ASIAIS – American Spinal Injury Association Impairment Scale; CGI – Clinical Global Impression; d – den; DLPFC – dorsolaterální prefrontální kortex; DQ4 – Doleur Neuropatique 4; FDG – [¹⁸F]-fluorodeoxyglukóza; m – měsíc; MPQ – McGill Pain Questionnaire; NPS – Neuropathic Pain Scale; NPSI – Neuropathic Pain Symptom Inventory; NRS – Numerical Rating Scale; PGA – Patient Global Assessment; PGIC – Patient Global Impression Change; PPT – Pressure Pain Threshold; SF-36 – 36-Item Short Form Survey; tDCS – transkraniální stimulace stejnosměrným proudem; VAS – Visual Analog Scale

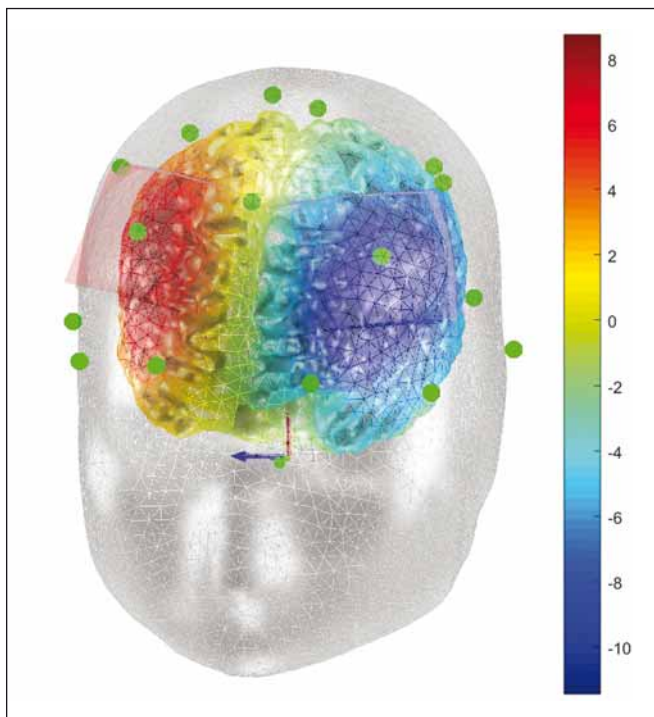
Přesto po průkazu účinku vysokofrekvenční rTMS v úlevě od neuropatické bolesti [45] byly s velkým optimismem zintenzivněny snahy v rámci tDCS a je nutno podotknout, že dosavadní výsledky spíše podtrhují rozdílnost těchto metod. Stimulace stejnosměrným proudem v lokalizaci M1 (kontralaterálně k místu bolesti) účinkuje v terapii bolestí dolních končetin, zatímco rTMS napomáhá spíše úlevě od bolesti obličeje a horních končetin. Ně-

kteří autoři tento rozdíl připisují rozdílnému působení obou modalit [34], ale v tuto chvíli nejsou k dispozici evidence-based data, která by tuto rozdílnost ozřejmila.

Se silou doporučení C (tab. 4) byl prokázán účinek anodální stimulace M1 v terapii chronické neuropatické bolesti dolních končetin na podkladě léze míšní, a to při užití proudu 2 mA po 20 min o minimálně pěti aplikacích [34]. Nutno podotknout, že některé stu-

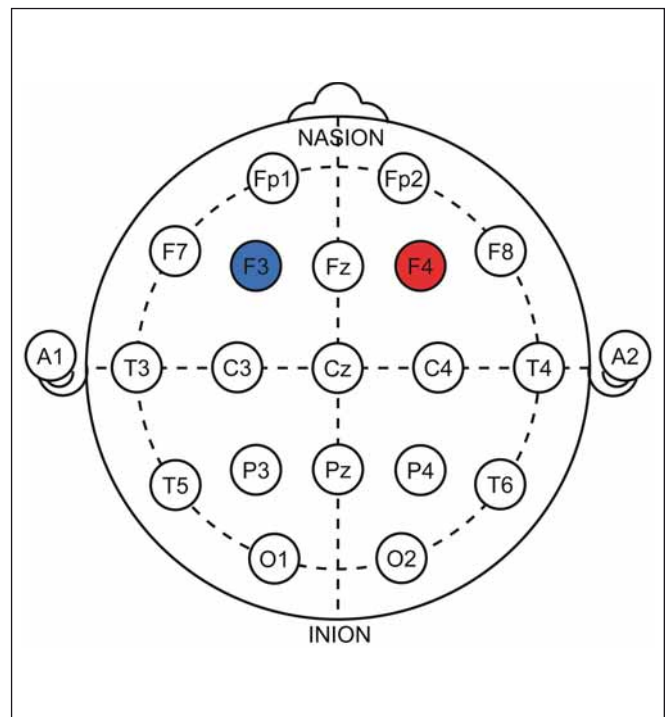
die v rámci primární analýzy prokázaly velmi silný efekt shamové stimulace a velmi malý rozdíl oproti stimulaci aktivní [46]. Není k dispozici dostatek dat k vyvození doporučení při periferních lézích, přestože některé studie vychází v tomto ohledu velmi slibně [47].

Dosavadní studie jsou zatíženy velkým množstvím metodických chyb a bude tedy třeba dalšího výzkumu k lepšímu porozumění této problematice, do té doby bude převažovat rTMS.



Obr. 8. Výpočetní model elektrického potenciálu (V) při terapii bažení. Anoda nad pravým dorzolaterálním prefrontálním kortexem, katoda nad levým dorzolaterálním prefrontálním kortexem.

Fig. 8. Computational model of electric potential (V) during therapy for craving. Anode over the right dorsolateral prefrontal cortex, cathode over the left dorsolateral prefrontal cortex.



Obr. 9. Znázornění protokolu k terapii bažení v systému 10–20.

Anoda (červená) nad pravým dorzolaterálním prefrontálním kortexem, katoda (modrá) nad levým dorzolaterálním prefrontálním kortexem.

Fig. 9. 10–20 representations of the therapeutic protocol for craving treatment. Anode (red) over the right dorsolateral prefrontal cortex, cathode (blue) over the left dorsolateral prefrontal cortex.

Schizofrenie

Bádání v této indikaci je často u pacientů komplikováno přítomností paranoidního nastavení vůči tDCS („elektríně do hlavy“). Výzkumy se zaměřují na dva okruhy symptomů. Těmi jsou perzistující verbálně auditivní halucinace a negativní symptomatika [48].

Úlevu od těchto obtíží by měla poskytnout anodální stimulace levého DLPFC při současné katodální stimulaci pravé temporoparietální junkce [49]. Řada zobrazovacích studií poukazuje na zvýšenou neuronální aktivitu v temporoparietální oblasti u pacientů s perzistujícími verbálně auditivními halucinacemi, přičemž negativní symptomatika je asociována zejména s hypoaktivitou v levém i pravém DLPFC [50].

Protokol o 10 aplikacích trvajících 20 min o proudu 2 mA zaznamenal 3 měsíce trvající ústup persistujících verbálně auditivních halucinací o 31 % (sham stimulace pouze 8 %), zároveň byla zaznamenána signifikantní úleva od negativní symptomatiky v Positive and Negative Syndrome Scale [51]. Jiné týmy měly potíže s replikací těchto výsledků, avšak pokud byl přesně dodržován protokol, byly výsledky alespoň částečně potvr-

zeny [52]. Pozdější studie užívající obdobný protokol (10 aplikací, 20 min, 2 mA, při anodě nad levým a katodě nad pravým DLPFC) zaznamenala zlepšení ve skóru negativních příznaků o 45,4 %, což bylo signifikantní vůči sham stimulaci [53].

Z výše uvedeného je patrné, že léčba některých příznaků schizofrenie pomocí tDCS je prozatím pouze velice slibnou možností a několik kvalitně provedených studií nás dělí od definitivního potvrzení účinku.

Závislosti a bažení

V rámci studia závislostního chování je DLPFC stálým zdrojem nových poznatků. Ukazuje se totiž, že DLPFC hraje důležitou roli v regulaci a inhibici „reward“ mechanismu a je u závislých osob dysfunkční [54].

Stimulační protokol spočívá v kombinované anodální stimulaci pravého DLPFC se současnou katodální stimulací levého DLPFC (obr. 8 a 9). U závislosti na alkoholu tento přístup vedl ke zvýšení kvality života a míry abstinence (měřeno půl roku po stimulaci), přesto bažení zůstalo nezměněno [55]. Zajímavé výsledky poskytuje výzkum závislosti na kokainu, kde se podařilo prokázat pozi-

tivní vliv na bažení, efekt však postupně vymizel po 4 týdnech [56], počet aplikací byl poněkud suboptimální (pouze pět). Podobných výsledků dosahuje i výzkum závislosti na tabáku, avšak studie jsou prozatím limitovány.

Po zhodnocení kvality dostupných zdrojů můžeme efekt tDCS v terapii bažení a závislosti považovat se silou doporučení B za prokázany [34] (tab. 5).

Závěr

Transkraniální stimulace stejnosměrným proudem je rychle se rozvíjející neurostimulační metoda, jejíž účinnost je se silou doporučení B prokázána v léčbě nerezistentních depresivních poruch, fibromyalgie a bažení. Předpokládá se, že během několika let bude obdobné doporučení i pro léčbu negativních příznaků schizofrenie, perzistujících verbálně auditivních halucinací a posíleno v léčbě chronické neuropatické bolesti. Aplikace v léčbě dalších onemocnění je předmětem extenzivního výzkumu. Pořizovací náklady jsou oproti jiným modalitám biologické léčby velice nízké, nežádoucí účinky velmi mírné a jedná se proto o potenciálně ideální způ-

Tab. 5. Souhrn významných recentních studií při užití anody nad R-DLPFC a katody nad L-DLPFC při terapii cravingu a jejich síla důkazu – převzato z Lefaucheur et al [34]. tDCS v této indikaci je pravděpodobně efektivní (síla doporučení B).

Autor	Rok	Substance	Počet pacientů	Sham	Anoda	Katoda	Proud (mA)	Délka aplikace (min)	Počet aplikací	Délka hodnocení	Metody	Závěr	Třída důkazu
Boggio et al	2009	nikotin	27	14	R-DLPFC	L-DLPFC	2	20	5	0	počet cigaret za den, FTND	snížení počtu vykouřených cigaret v týdnu aktivní stimule; redukce cravingu při vyvolávacích podmínkách oproti sham	II
Klauss et al	2014	alkohol	33	17	R-DLPFC	L-DLPFC	2	2 x 13	5	6 m	WHOQOL, HAM-A, FAB, OCDS, MMSE, HAM-D	zlepšení v celkové kvalitě života oproti sham skupině, ale bez rozdílu v ostatních testech; na konci sledování byl poměr abstinentů v aktivní skupině výraznější – 8/16 oproti 2/17	II
Fecteau et al	2014	nikotin	12	cross-over	R-DLPFC	L-DLPFC	2	30	5	4 d	počet cigaret za den	snížení počtu vykouřených cigaret oproti sham skupině trvajících až 4 dny po ukončení stimule; pozorováno častější odmítání cigaret	II
Batista et al	2015	crack kokain	38	19	R-DLPFC	L-DLPFC	2	20	5	1 t	WHOQOL, HAM-A, HAM-D, OCDS	zlepšení v cravingu, úzkostech a kvalitě života oproti sham stimulaci; Cravingové score se snižovalo lineárně po 4 týdny	II

d – den; FAB – Frontal Assessment Battery; FTND – Fagerstrom Test For Nicotine Dependence; HAM-A – Hamilton Anxiety Rating Scale; HAM-D – Hamilton Depression Rating Scale; L-DLPFC – levý dorzolaterální prefrontální kortex; m – měsíc; MMSE – Mini-Mental State Examination; OCDS – Obsessive Compulsive Drinking Scale; R-DLPFC – pravý dorzolaterální prefrontální kortex; t – týden; tDCS – transkraniální stimulece stejnosměrným proudem; WHOQOL – World Health Organization Quality of Life

sob domácí léčby pacientů s neuropsychiatrickými onemocněními, přestože je třeba nejprve zajistit bezpečné užití mimo nemocniční zařízení dle námitek IFCN (International Federation of Clinical Neurophysiology). Užití metody dosud není v ČR hrazeno z prostředků veřejného zdravotního pojištění (na rozdíl od rTMS či elektrokonvulzivní terapie) a jedná se prozatím o ryze experimentální metodu, což se vzhledem k rostoucímu množství dat o účinnosti může v budoucnu změnit.

Literatura

1. Wexler A. Recurrent themes in the history of the home use of electrical stimulation: transcranial direct current stimulation (tDCS) and the medical battery (1870-1920). *Brain Stimul* 2017; 10(2): 187–195. doi: 10.1016/j.brs.2016.11.081.
2. Albert DJ. The effect of spreading depression on the consolidation of learning. *Neuropsychologia* 4(1): 49–64. doi: 10.1016/0028-3932(66)90020-0.
3. Nitsche MA, Paulus W. Excitability changes induced in the human motor cortex by weak transcranial direct current stimulation. *J Physiol* 2000; 527 (Pt 3): 633–639. doi: 10.1111/j.1469-7793.2000.t01-1-00633.x.

4. Bindman LJ, Lippold OC, Redfearn JW. Long-lasting changes in the level of the electrical activity of the cerebral cortex produced by polarizing currents. *Nature* 1962; 196: 584–585.
5. Anders M, Dvorakova J, Rathova L et al. Efficacy of repetitive transcranial magnetic stimulation for the treatment of refractory chronic tinnitus: a randomized, placebo controlled study. *Neuro Endocrinol Lett* 2010; 31(2): 238–249.
6. Santarnecchi E, Feurra M, Barneschi F et al. Time course of corticospinal excitability and autonomic function interplay during and following monopolar tDCS. *Front Psychiatry* 2014; 5: 86. doi: 10.3389/fpsy.2014.00086.

7. Nitsche MA, Fricke K, Henschke U et al. Pharmacological modulation of cortical excitability shifts induced by transcranial direct current stimulation in humans. *J Physiol* 2003; 553(Pt 1): 293–301. doi: 10.1113/jphysiol.2003.049916.
8. Stagg CJ, Best JG, Stephenson MC et al. Polarity-sensitive modulation of cortical neurotransmitters by transcranial stimulation. *J Neurosci* 2009; 29(16): 5202–5206. doi: 10.1523/JNEUROSCI.4432-08.2009.
9. Lefaucheur JP. Methods of therapeutic cortical stimulation. *Neurophysiol Clin* 2009; 39(1): 1–14. doi: 10.1016/j.neucli.2008.11.001.
10. Polania R, Nitsche MA, Paulus W. Modulating functional connectivity patterns and topological functional organization of the human brain with transcranial direct current stimulation. *Hum Brain Mapp* 2011; 32(8): 1236–1249. doi: 10.1002/hbm.21104.
11. Ardolino G, Bossi B, Barbieri S et al. Non-synaptic mechanisms underlie the after-effects of cathodal transcutaneous direct current stimulation of the human brain. *J Physiol* 2005; 568(Pt 2): 653–663. doi: 10.1113/jphysiol.2005.088310.
12. Pelletier SJ, Lagacé M, St-amour I et al. The morphological and molecular changes of brain cells exposed to direct current electric field stimulation. *Int J Neuropsychopharmacol* 2014; 18(5): pii: pyu090. doi: 10.1093/ijnp/pyu090.
13. Gellner AK, Reis J, Fritsch B. Glia: a neglected player in non-invasive direct current brain stimulation. *Front Cell Neurosci* 2016; 10: 188. doi: 10.3389/fncel.2016.00188.
14. Ruohonen J, Karhu J. tDCS possibly stimulates glial cells. *Clin Neurophysiol* 2012; 123(10): 2006–2009. doi: 10.1016/j.clinph.2012.02.082.
15. Schilling T, Eder C. Ion channel expression in resting and activated microglia of hippocampal slices from juvenile mice. *Brain Res* 2007; 1186: 21–28. doi: 10.1016/j.brainres.2007.10.027.
16. Fritsch B, Reis J, Martinowich K et al. Direct current stimulation promotes BDNF-dependent synaptic plasticity: potential implications for motor learning. *Neuron* 2010; 66(2): 198–204. doi: 10.1016/j.neuron.2010.03.035.
17. Borgens RB, Blight AR, McGinnis ME. Functional recovery after spinal cord hemisection in guinea pigs: the effects of applied electric fields. *J Comp Neurol* 1990; 296(4): 634–653. doi: 10.1002/cne.902960409.
18. Heneka MT, Carson MJ, El khoury J et al. Neuroinflammation in Alzheimer's disease. *Lancet Neurol* 2015; 14(4): 388–405. doi: 10.1016/S1474-4422(15)70016-5.
19. Albrecht J, Šmotek M, Anders M. Soudobé možnosti využití transkraniální stimulace stejnosměrným proudem v léčbě duševních poruch. *Čes a slov Psychiatr* 2014; 110(2): 88–95.
20. Rostami M, Golesorkhi M, Ekhtiari H. Methodological dimensions of transcranial brain stimulation with the electrical current in human. *Basic Clin Neurosci* 2013; 4(3): 190–208.
21. Miranda PC, Lomarev M, Hallett M. Modeling the current distribution during transcranial direct current stimulation. *Clin Neurophysiol* 2006; 117(7): 1623–1629. doi: 10.1016/j.clinph.2006.04.009.
22. Datta A, Bansal V, Diaz J et al. Gyri-precise head model of transcranial direct current stimulation: improved spatial focality using a ring electrode versus conventional rectangular pad. *Brain Stimul* 2009; 2(4): 201–207. doi: 10.1016/j.brs.2009.03.005.
23. Woods AJ, Bryant V, Sacchetti D et al. Effects of electrode drift in transcranial direct current stimulation. *Brain Stimul* 2015; 8(3): 515–519. doi: 10.1016/j.brs.2014.12.007.
24. Albrecht J, Kališová L, Mareš T et al. Are we familiar with the mechanism of action of electroconvulsive therapy? *Čes a slov Psychiatr* 2017; 113(6): 268–277.
25. Buday J, Albrecht J, Mareš T et al. Transient aphasia after right unilateral ultrabrief electroconvulsive therapy: a case report. *Brain Stimul* 2018; 11(5): 1203–1204. doi: 10.1016/j.brs.2018.06.007.
26. Horvath JC, Carter O, Forte JD. Transcranial direct current stimulation: five important issues we aren't discussing (but probably should be). *Front Syst Neurosci* 2014; 8: 2. doi: 10.3389/fnsys.2014.00002.
27. Dasilva AF, Volz MS, Bikson M et al. Electrode positioning and montage in transcranial direct current stimulation. *J Vis Exp* 2011; (51): pii: 2744. doi: 10.3791/2744.
28. Lagopoulos J, Degabriele R. Feeling the heat: the electrode–skin interface during DCS. *Acta Neuropsychiatr* 2008; 20: 98–100. doi: 10.1111/j.1601-5215.2008.00274.x.
29. Thair H, Holloway AL, Newport R et al. Transcranial direct current stimulation (tDCS): a beginner's guide for design and implementation. *Front Neurosci* 2017; 11: 641. doi: 10.3389/fnins.2017.00641.
30. Batsikadze G, Moliadze V, Paulus W et al. Partially non-linear stimulation intensity-dependent effects of direct current stimulation on motor cortex excitability in humans. *J Physiol* 2013; 591(Pt 7): 1987–2000. doi: 10.1113/jphysiol.2012.249730.
31. Iyer MB, Mattu U, Grafman JJ et al. Safety and cognitive effect of frontal DC brain polarization in healthy individuals. *Neurology* 2005; 64(5): 872–875. doi: 10.1212/01.WNL.0000152986.07469.E9.
32. Lee C, Jung YJ, Lee SJ et al. COMETS2: an advanced MATLAB toolbox for the numerical analysis of electric fields generated by transcranial direct current stimulation. *J Neurosci Methods* 2017; 277: 56–62. doi: 10.1016/j.jneumeth.2016.12.008.
33. Brunoni AR, Amadera J, Berbel B et al. A systematic review on reporting and assessment of adverse effects associated with transcranial direct current stimulation. *Int J Neuropsychopharmacol* 2011; 14(8): 1133–1145. doi: 10.1017/S1461145710001690.
34. Lefaucheur JP, Antal A, Ayache SS et al. Evidence-based guidelines on the therapeutic use of transcranial direct current stimulation (tDCS). *Clin Neurophysiol* 2017; 128(1): 56–92. doi: 10.1016/j.clinph.2016.10.087.
35. Čerešňáková S, Mareš T, Albrecht J et al. Je transkraniální stimulace stejnosměrným proudem novou nadějí v léčbě mentální anorexie? *Čes a slov Psychiatr* 2018; 114(4): 164–169.
36. Albrecht J, Mareš T, Jaššová K et al. Stimulation parameters of repetitive transcranial magnetic stimulation in the treatment of neuropsychiatric disorders – protocols and localisation. *Čes a slov Psychiatr* 2017; 113(4): 158–165.
37. Giordano J, Bikson M, Kappenman ES et al. Mechanisms and effects of transcranial direct current stimulation. *Dose Response* 2017; 15(1): 1559325816685467. doi: 10.1177/1559325816685467.
38. Brunoni AR, Valiengo L, Baccaro A et al. The sertraline vs. electrical current therapy for treating depression clinical study: results from a factorial, randomized, controlled trial. *JAMA Psychiatry* 2013; 70(4): 383–391. doi: 10.1001/2013.jamapsychiatry.32.
39. Bikson M, Rahman A, Datta A. Computational models of transcranial direct current stimulation. *Clin EEG Neurosci* 2012; 43(3): 176–183. doi: 10.1177/1550059412445138.
40. Clauw DJ. Fibromyalgia: a clinical review. *JAMA* 2014; 311(15): 1547–1555. doi: 10.1001/jama.2014.3266.
41. García-Larrea M, Peyron R, Mertens P et al. Electrical stimulation of motor cortex for pain control: a combined PET-scan and electrophysiological study. *Pain* 1999; 83(2): 259–273. doi: 10.1016/S0304-3959(99)00114-1.
42. Valle A, Roizenblatt S, Botte S et al. Efficacy of anodal transcranial direct current stimulation (tDCS) for the treatment of fibromyalgia: results of a randomized, sham-controlled longitudinal clinical trial. *J Pain Manag* 2009; 2(3): 353–361.
43. Foerster BR, Nascimento TD, Deboer M et al. Excitatory and inhibitory brain metabolites as targets of motor cortex transcranial direct current stimulation therapy and predictors of its efficacy in fibromyalgia. *Arthritis Rheumatol* 2015; 67(2): 576–581. doi: 10.1002/art.38945.
44. Pyke TL, Osmotherly PG, Baines S. Measuring glutamate levels in the brains of fibromyalgia patients and a potential role for glutamate in the pathophysiology of fibromyalgia symptoms: a systematic review. *Clin J Pain* 2017; 33(10): 944–954. doi: 10.1097/AJP.0000000000000474.
45. Lefaucheur JP, André-Obadia N, Antal A et al. Evidence-based guidelines on the therapeutic use of repetitive transcranial magnetic stimulation (rTMS). *Clin Neurophysiol* 2014; 125(11): 2150–2206. doi: 10.1016/j.clinph.2014.05.021.
46. Souto J, Borges IC, Goes BT et al. Effects of tDCS-induced motor cortex modulation on pain in HTLV-1: a blind randomized clinical trial. *Clin J Pain* 2014; 30(9): 809–815. doi: 10.1097/AJP.0000000000000037.
47. Kim YJ, Ku J, Kim HJ et al. Randomized, sham controlled trial of transcranial direct current stimulation for painful diabetic polyneuropathy. *Ann Rehabil Med* 2013; 37(6): 766–776. doi: 10.5535/arm.2013.37.6.766.
48. Voráčková V, Albrecht J, Anders M. Transcranial direct current stimulation and cognitive deficits in schizophrenia. *Čes a slov Psychiatr* 2015; 111(6): 290–294.
49. Mondino M, Jardri R, Suaud-Chagny MF et al. Effects of fronto-temporal transcranial direct current stimulation on auditory verbal hallucinations and resting-state functional connectivity of the left temporo-parietal junction in patients with schizophrenia. *Schizophr Bull* 2016; 42(2): 318–326. doi: 10.1093/schbul/sbv114.
50. Hugdahl K, Løberg EM, Nygård M. Left temporal lobe structural and functional abnormality underlying auditory hallucinations in schizophrenia. *Front Neurol* 2009; 3(1): 34–45. doi: 10.3389/fneuro.01.001.2009.
51. Brunelin J, Mondino M, Gassab L et al. Examining transcranial direct-current stimulation (tDCS) as a treatment for hallucinations in schizophrenia. *Am J Psychiatry* 2012; 169(7): 719–724. doi: 10.1176/appi.ajp.2012.11071091.
52. Fröhlich F, Burrello TN, Mellin JM et al. Exploratory study of once-daily transcranial direct current stimulation (tDCS) as a treatment for auditory hallucinations in schizophrenia. *Eur Psychiatry* 2016; 33: 54–60. doi: 10.1016/j.eurpsy.2015.11.005.
53. Gomes JS, Shiozawa P, Dias AM et al. Left dorsolateral prefrontal cortex anodal tDCS effects on negative symptoms in schizophrenia. *Brain Stimul* 2015; 8(5): 989–991. doi: 10.1016/j.brs.2015.07.033.
54. Loftus AM, Yalcin O, Baughman FD et al. The impact of transcranial direct current stimulation on inhibitory control in young adults. *Brain Behav* 2015; 5(5): e00332. doi: 10.1002/brb3.332.
55. Klaus J, Penido Pinheiro LC, Silva Merlo BL et al. A randomized controlled trial of targeted prefrontal cortex modulation with tDCS in patients with alcohol dependence. *Int J Neuropsychopharmacol* 2014; 17(11): 1793–1803. doi: 10.1017/S1461145714000984.
56. Batista EK, Klaus J, Fregni F et al. A randomized placebo-controlled trial of targeted prefrontal cortex modulation with bilateral tDCS in patients with crack-cocaine dependence. *Int J Neuropsychopharmacol* 2015; 18(12): doi: 10.1093/ijnp/pyv066.
57. Miller M. Common issues and installation errors—part II; HPAC Magazine 2018. [online]. Available form URL: <https://www.hpacmag.com/features/sizing-piping-controlled-device/>.