

# Validace dotazníku pro hodnocení dopadu cévní mozkové příhody – česká verze Stroke Impact Scale 3.0

## Validation of questionnaire for evaluation of ischemic stroke sequels – the Czech version of Stroke Impact Scale 3.0

### Souhrn

**Úvod:** Hodnocení kvality života u pacientů po prodělané ischemické CMP (iCMP) je nezbytné pro objektivní posouzení následků v běžném životě a umožňuje lépe identifikovat všechny aspekty postižení a omezení. V ČR však validovaný specifický nástroj pro hodnocení kvality života u pacientů po iCMP chybí. **Cíl:** Validace české verze nejčastěji používaného nástroje na světě – Stroke Impact Scale verze 3.0 (SIS 3.0), která umožní její standardizované použití v české populaci. **Soubor a metodika:** Do validační studie byli zařazeni konsektivní pacienti s iCMP bez kognitivního deficitu ve věku 18–80 let. Vnitřní konzistence byla zjišťována pomocí Cronbachova koeficientu alfa. Na hodnocení konstrukční a kriteriální validity SIS byly použity škály SIS 3.0, WHOQOL-BREF, National Institutes of Health Stroke Scale, modifikovaná Rankinova škála, index Barthelové a škála hodnocení úzkosti a deprese při hospitalizaci (Hospital Anxiety and Beck Depression Inventory). **Výsledky:** Do studie bylo zařazeno celkem 150 pacientů (58,4 % mužů, průměrný věk 57,6 ± 13,7 let) průměrně 3,8 ± 0,4 měsíce po vzniku iktu, přičemž 96,7 % z nich dosáhlo dobrého klinického výsledku (mRS 0–2). Cronbachův koeficient alfa jednotlivých domén se pohyboval v rozmezí domén od 0,750 do 0,934. Signifikantní korelace byly zjištěny mezi doménami SIS 3.0, WHOQOL-BREF a ostatními testy námi použité neuropsychologické baterie. **Závěr:** V prezentované studii byly ověřeny psychometrické vlastnosti a potvrzena dostatečná kriteriální a konstrukční validita české verze SIS 3.0.

### Abstract

**Introduction:** Assessment of the quality of life in patients after ischemic stroke (IS) is essential to objectively assess the consequences in everyday life and to better identify all aspects of disability and limitations. However, there is no validated specific tool for quality-of-life assessment in patients after IS in the Czech Republic. **Aim:** To validate the Czech version of the Stroke Impact Scale (SIS) 3.0 – the most used tool worldwide in stroke survivors, which will allow its standardized use in the Czech population. **Patients and methods:** Consecutive patients with IS without cognitive deficit aged 18–80 years were included in the validation study. Internal consistency was examined using the Cronbach's alpha coefficient. The following scales were used to determine the construct and criterion validity of the Czech version of SIS 3.0: WHOQOL-BREF, the National Institutes of Health Stroke Scale, modified Rankin Scale, Barthel Index, and Hospital Anxiety and Beck Depression Inventory. **Results:** A total of 150 patients (58.4% men, mean age 57.6 ± 13.7 years) were enrolled in the study at a mean follow-up of 3.8 ± 0.4 months after the onset of stroke, with 96.7% achieving good functional independence (mRS 0–2). Cronbach's alpha coefficient of particular domains ranged from 0.750 to 0.934. Significant correlations were found between SIS 3.0 domains, WHOQOL-BREF and other used tools of the neuropsychological battery. **Conclusion:** In the presented study, the psychometric properties were verified and adequate criteria and construct validity of the Czech version of SIS 3.0 were confirmed.

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zasláné do biomedicínských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

E. Gurková<sup>1</sup>, D. Šaňák<sup>2</sup>,  
L. Šáteková<sup>1</sup>, Š. Šaňáková<sup>1</sup>,  
J. Zapletalová<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Ústav ošetřovatelství, Fakulta zdravotnických věd, UP Olomouc

<sup>2</sup> Komplexní Cerebrovaskulární centrum, Neurologická klinika, LF UP a FN Olomouc

<sup>3</sup> Ústav lékařské biofyziky a statistiky, LF UP Olomouc



prof. MUDr. Daniel Šaňák, Ph.D., FESO  
Komplexní cerebrovaskulární centrum,  
Neurologická klinika  
LF UP a FN Olomouc  
I. P. Pavlova 6  
775 20 Olomouc  
e-mail: daniel.sanak@fnol.cz

Přijato k recenzi: 31. 5. 2022

Přijato do tisku: 21. 7. 2022

### Klíčová slova

ischemická cévní mozková příhoda – kvalita života související se zdravím – škála k posouzení dopadu cévní mozkové příhody verze 3.0 – validita – reliabilita

### Key words

ischemic stroke – health related quality of life – Stroke Impact Scale 3.0 – validity – reliability

## Úvod

Kvalita života související se zdravím (health related quality of life; HRQoL) u pacientů po CMP reflektuje dopad ischemické CMP (iCMP) na vnímání úrovně fungování ve fyzické, kognitivní a sociální oblasti života, na psychickou pohodu a rovněž na schopnost prožívat plnohodnotný život [1]. Koncept HRQoL se stal jedním z nejpoužívanějších nástrojů pro pacientem hodnocené následky postižení či nemoci (patient reported outcomes; PROMs) v neurologii nejen v oblasti klinického výzkumu, ale i v rámci hodnocení kvality zdravotní péče nebo kvality léčby z perspektivy pacienta. V současnosti je HRQoL využívána především v multidisciplinární následné péči o pacienty po CMP s cílem lépe identifikovat všechny aspekty následků nebo postižení, omezení aktivit a sociální participace u pacientů [2,3]. Hodnocení HRQoL po iCMP a pochopení fyzických, funkčních a psychosociálních následků, které po CMP pacienti prožívají, je zdůrazněno v prioritách výzkumu a vývoje zahrnutých do Evropského akčního plánu pro cévní mozkovou příhodu (European Stroke Action Plan; ESAP) na léta 2018–2030. Kontinuálně roste zájem o shromažďování údajů týkajících se PROMs vč. HRQoL, které by nejlépe odrážely CMP z perspektivy pacienta a poskytovaly další informace nad rámec tradičních klinických ukazatelů (hodnocení funkčního stavu, kognitivních funkcí apod.).

Ačkoli byla v poslední době u pacientů po iCMP implementována celá řada různých, jak obecných (např. Short-Form 36, Nottingham Health Profile, EuroQOL, WHOQOL-BREF 26), tak specifických nástrojů HRQoL (Stroke Impact Scale, Burden of Stroke Scale, Stroke Specific Quality of Life Scale, Stroke Patient-Reported Outcome Measure, Newcastle Stroke-Specific Quality of Life Measure, Change in Quality of Life scale, Stroke and Aphasia Quality of Life Scale, Neuro-QOL survey), dosud neexistuje jednoznačný konsensus v tom, který z nástrojů je nejvhodnější [4]. Navíc chybí dostatečné srovnání používaných nástrojů v kontextu psychometrické a klinimetrické kvality měření (validita, reliabilita, citlivost ke změně způsobené specifickými intervencemi v péči po iCMP). V klinických studiích [5] jsou ze specifických nástrojů nejčastěji používané tyto dva sebe-posuzující (self-reported) nástroje – Stroke Impact Scale (SIS) a Stroke-Specific Quality of Life Scale (SS-QOL). Při komparaci klinimetrických a psychometrických kritérií SIS a SS-QOL [6] dosahoval SIS lepší vlastnosti (citlivost ke změně

a kriteriální validitu) u pacientů podstupujících rehabilitaci po iCMP. Proto se zdá být vhodnější pro hodnocení změn po rehabilitačních intervencích nebo v dlouhodobé následné péči [7]. V posledních letech narůstá počet validačních studií zkoumajících psychometrické a klinimetrické parametry různých jazykových verzí SIS [2,4,8–16]. Nástroj se vyvíjí již více než dvě desetiletí a prošel několika modifikacemi. V současné době se používá třetí verze (verze SIS 3.0) a alternativní formy [4,17,18] (modifikovaná zkrácená forma SIS [SF-SIS] a 16 položková verze zahrnující jen fyzické dimenze HRQoL [SIS-16]). SIS je doporučen při longitudinální sledování změn po iCMP ve výzkumu nebo klinické praxi [19]. Jednotlivé verze SIS mají excelentní psychometrické i klinimetrické vlastnosti (tab. 1) [2,4–7,9–11,13,15,17,18,20–23], představují standardizované nástroje HRQoL využitelné při efektivním plánování péče o pacienty po iCMP v klinické praxi nebo při podpoře metodologické kvality a zobecňování výsledků klinických studií zahrnujících sledování HRQoL. Psychometrické vlastnosti jednotlivých jazykových verzí byly extenzivně ověřované, souhrnný přehled výsledků validačních studií uvádí tab. 1. Česká verze SIS dosud nebyla testována. Validovaný specifický nástroj pro hodnocení specifické HRQoL u pacientů po iCMP v českém jazykovém prostředí chybí a je potřebný. Ischemické CMP představují třetí nejčastější příčinu úmrtí v ČR [24] a ČR se také zařazuje mezi země s nejvyšší odhadovanou incidencí, prevalencí a mortalitou iCMP v Evropě [25,26]. Vysoká incidence iCMP v populaci je sdružená se zvyšujícím se počtem pacientů žijících s následky po iktu, což vyžaduje objektivní a spolehlivé posouzení těchto následků. Jejich důkladný popis vycházející z validních a spolehlivých nástrojů HRQoL, jakým je i SIS, umožňuje také specifičtěji zaměřit následnou péči o pacienty po iktu.

Cílem naší studie bylo otestovat psychometrické vlastnosti (konstruktové a kriteriální důkazy validity) české verze SIS 3.0, a umožnit tak její standardizované použití pro potřeby české populace.

## Soubor a metodika

Prezentovaná validační studie byla provedena v rámci prospektivní studie FRAILTY (Factors Affecting the Quality of Life After Ischemic Stroke in Young Adults); reg. č. NCT04839887. První fází validační studie byla transkulturní validace české jazykové verze SIS 3.0 dle publikovaných doporučení Mapi Research Trust [27] a společnosti Interna-

tional Society for Pharmacoeconomics and Outcomes (ISPO) [28]. Celý proces transkulturní validace byl rozdělen do následujících kroků s cílem vytvořit finální českou verzi:

- a) získání souhlasu Mapi Research Trust s překladem;
- b) vytvoření panelu odborníků (neurolog, profesionální překladatelé, rodilý mluvčí, odborníci se zkušeností s lingvistickou validací) pro jednotlivé fáze překladu;
- c) provedení dvou nezávislých překladů z anglického do českého jazyka (forward translation) a jejich sjednocení;
- d) provedení dvou nezávislých překladů z českého do anglického jazyka (backward translations) a jejich sjednocení;
- e) harmonizace verzí; revize návrhu finálního překladu zkušeným neurologem (DŠ);
- f) testování verze v pilotní skupině 5 pacientů po iCMP různého věku a s různým reziduálním neurologickým deficitem po iktu;
- g) finalizace české verze.

Popis vývoje, obsahu a psychometrických vlastností nástroje je detailně popsán v tab. 1.

Do testování psychometrických vlastností české verze SIS 3.0 byli v průběhu 12 měsíců konsekutivně zařazeni pacienti dispenzarizovaní v Komplexním cerebrovaskulárním centru Neurologické kliniky FN Olomouc, kteří splnili následující vstupní kritéria: iCMP, věk 18–80 let (vč.) a podpis informovaného souhlasu s účastí ve studii. Vylučujícími kritérii pro účast ve studii byly: těžké postižení zraku nebo sluchu neumožňující vyplnění dotazníků, afázie a alexie, kognitivní deficit, aktivní onkologické onemocnění a jiné choroby významně ovlivňující denní aktivity.

Neurologický deficit po iktu byl hodnocen pomocí škály National Institutes of Health Stroke Scale (NIHSS) [29], následky po iktu pomocí modifikované Rankinovy škály (modified Rankin Scale; mRS) [30] a dotazníku Barthelové (Barthel Index; BI) (tab. 2) [31]. Po vyšetření pacienti vyplnili dotazníkový set, který obsahoval tyto části: 1) Kvalita života; hodnocena českou verzí SIS 3.0 (tab. 1) a generickým nástrojem WHOQOL-BREF [32,33], který hodnotí čtyři domény – fyzické zdraví, prožívání, sociální vztahy a prostředí; 2) Úzkost a deprese po CMP; hodnoceny dvěma sebesposuzujícími screeningovými škálami – Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS) [34] a Beckova sebesposuzovací škála depresivity pro dospělé (BDI-I) [35]. Po ukončení dotazníku pacienti hodnotili jeho srozumitelnost.

Tab. 1. Přehled psychometrických a klinimetrických kritérií SIS.

<b>Tvorba nástroje</b>	SIS verze 3 byla vyvinuta na základě konsenzu panelů odborníků a ohniskových skupin v London Center on Aging, University of Kansas Medical Center [17,18,20].
<b>Zaměření</b>	Zjištění důsledků CMP, zejména lehké až středně těžké CMP na kvalitu života. Čas vyplnění: 15–20 min.
<b>Charakteristika</b> počet položek: 59 počet domén: 8 skóre: 0/100	<b>Domény SIS verze 3.0:</b> Fyzické obtíže (síla – 4 položky); Funkce postižené ruky (5 položek); Denní činnosti (ADL/IADL – 10 položek); Mobilita (9 položek); Komunikace (7 položek); Emoce (9 položek); Kognice (7 položek); Sociální participace (8 položek); Hodnocení zotavení se po mrtvici (vizuální analogová stupnice od 0–100). Interpretace skóre SIS vychází z algoritmu, který je využíván například při SF 36 (transformace hrubých skóre domén do podoby procentuálních skóre v rozmezí od 0 do 100). Výsledky dotazníku jsou vyjadřovány v podobě osmi doménových, resp. procentuálních skóre a průměrného hrubého skóre samostatné položky hodnotící celkovou percepci zotavení po CMP.

**Psychometrická kritéria****Důkazy obsahové validity**

Konceptualizace SIS vychází z trojdimenzionálního biopsychosociálního modelu člověka v ICF. Prostřednictvím rigorózních kvalitativních i kvantitativních postupů byla identifikovaná široká škála poruch, disabilit a hendikepů souvisejících s CMP. Položky byly sestaveny na základě konsenzu panelů odborníků a ohniskových skupin (focus groups) tvořených pacienty po CMP a jejich neformálními opatrovateli [17,18,20].

**Kritériální důkazy validity**

**Souběžná a diskriminační validita:** signifikantní korelace mezi SIS 3.0 a:

- testem kognitivních funkcí MMSE [2,5,7,15,18];
- Barthelové indexem základních denních činností (BI) [2,5,17,18,21];
- IADL [2,5,11,18,21];
- škálou FMA [6]; testem hodnotícím svalovou sílu (Motricity Index) [17,18]; FIM [6,15];
- NIHSS [2,4,5];
- depresivní symptomatologii a prožíváním úzkosti [2,5,11,15].

**Prediktivní validita:** silné korelace mezi doménami SIS před léčbou a škálou FMA 12 měsíců po léčbě [6].

**Konstrukční důkazy validity****Dimenzionalita SIS**

Nová 4faktorová struktura (tělesná, kognitivní, emocionální oblast, sociální participace) [5].

**Konvergentní validita SIS** (korelace s jinými etablovanými HRQoL):

Korelace mezi SIS 3.0 a:

- EuroQOL (EQ-5D), SF-36 [2,4,5,10,11,15].

**Reliabilita****Vnitřní konzistence**

Dobrá vnitřní konzistence pro většinu domén [2,4,5,9–11,13,22].

**Test-retest reliabilita**

Akceptovatelná test-retest reliabilita [2,9,11].

**Podlahový (minimální skóre) nebo stropový (maximální skóre) efekt**

Podlahový efekt (neschopnost zaznamenat případné zhoršení): Sociální participace [5]; Funkce ruky [2].

Stropový efekt (neschopnost zaznamenat případné zlepšení): Kognitivní funkce [5]; Komunikace; Sociální participace [2].

**Klinimetrická kritéria****Responsiveness**

(longitudinální validita – citlivost ke změně, schopnost odhalit klinicky významnou změnu v průběhu času)

Hodnocení změn před a po léčbě, nízká citlivost ke změně byla prokázána pro většinu domén SIS. Sociální participace, funkce ruky a zotavení po CMP byly domény s největší citlivostí ke změně v průběhu prvního roku po CMP [6,23].

ADL – všední denní činnosti; BI – index Barthelové; FIM – funkční indexem soběstačnosti; FMA – Fugl-Meyer Assessment; HRQoL – kvalita života podmíněná zdravím; IADL – Lawton-Brodyho test instrumentálních denních činností; ICF – Mezinárodní klasifikace funkční schopnosti, disability a zdraví; MMSE – Mini-Mental State Examination; NIHSS – National Institutes of Health Stroke Scale; SIS – Stroke Impact Scale

**Statistická analýza**

Získaná data byla statisticky zpracována pomocí programu SPSS; verze 25 (IBM, Armonk,

NY, USA). Pro popis rozložení hodnot byla použita deskriptivní statistika (hrubé skóre jednotlivých domén WHOQoL-BREF a SIS

3.0, průměr, směrodatná odchylka (standard deviation; SD), medián, rozsah, interkvartilové rozpětí, absolutní a relativní

Tab. 2. Vybrané základní deskriptivní charakteristiky souboru zařazených pacientů.

Proměnná	Hodnota
<b>Demografické a klinické charakteristiky pacientů</b>	
n, muži (%)	150, 88 (58,4)
věk (roky, průměr ± SD)	57,6 ± 13,7
délka hospitalizace pro iCMP (dny, medián ± SD)	24,1 ± 22,6; 17
délka trvání deficitu (dny, medián, průměr ± SD)	38,5 ± 13,9; 17,5
ambulantní rehabilitace (n, %)	58 (38,6)
interval mezi iCMP a vyplněním dotazníku (měsíce, medián ± SD, průměr)	3,0; 3,8 ± 0,4
<b>NIHSS</b>	
NIHSS 0 (n, %)	89 (59,3)
NIHSS 1–2 (n, %)	59 (39,3)
NIHSS 3–5 (n, %)	2 (1,4)
<b>mRS</b>	
mRS 0–2 (n, %)	145 (96,7)
mRS 3–4 (n, %)	5 (3,3)
<b>Index Barthelové:</b>	
nezávislost (100 bodů); n (%)	134 (89,3)
lehká závislost (65–95 bodů); n (%)	16 (10,7)
<b>Sociodemografické charakteristiky pacientů</b>	
<b>Vzdělání:</b>	
základní (n, %)	18 (12,2)
středoškolské (n, %)	102 (68,2)
vysokoškolské (n, %)	30 (19,6)
<b>Rodinný stav:</b>	
svobodný/á (n, %)	13 (8,7)
ženatý/vdaná (n, %)	89 (59,1)
rozvedený/á (n, %)	26 (17,4)
vdovec/vdova (n, %)	22 (14,8)
<b>Zaměstnání:</b>	
aktuálně v pracovním poměru (n, %)	56 (37,1)
nezaměstnaný/á (n, %)	6 (4,2)
v důchodu (n, %)	88 (58,7)
<b>Úzkost a deprese po iCMP při vyplnění dotazníku</b>	
<b>Deprese (HADS skóre):</b>	
≤ 7 (normální) (n, %)	123 (81,6)
8–10 (nízké) (n, %)	13 (8,8)
11–14 (střední) (n, %)	12 (8,2)
15–21 (vysoké) (n, %)	2 (1,4)
<b>Úzkost (HADS skóre):</b>	
≤ 7 (normální) (n, %)	112 (74,8)
8–10 (nízké) (n, %)	25 (16,4)
11–14 (střední) (n, %)	13 (8,8)
15–21 (vysoké) (n, %)	0
<b>BDI dotazník (skóre):</b>	
0–9 (normální nálada) (n, %)	106 (70,8)
10–20 (mírná deprese) (n, %)	31 (20,9)
20–40 (střední deprese) (n, %)	12 (7,6)
40–60 (silná deprese) (n, %)	1 (0,7)

BDI – Beck Depression Inventory Scale; BI – index Barthelové denních aktivit; HADS – Hospital Anxiety and Depression Scale; iCMP – ischemická CMP; mRS – modifikovaná Rankinova škála (modified Rankin Scale); n – počet; NIHSS – National Institutes of Health Stroke Scale; SD – směrodatná odchylka (standard deviation)

početnost). Pro vyhodnocení jednotlivých domén SIS 3.0 a WHOQoL-BREF byla provedena transformace vypočítaných hrubých skóre na škále o rozpětí od 0 do 100 (vyšší skóre označuje vyšší kvalitu života). Normalita kvantitativních dat byla ověřena pomocí Shapiro-Wilkových testů normality. Pro non-normální distribuci hodnot dotazníku SIS 3.0 byly k testování rozdílu v kvalitě života z hlediska sledovaných proměnných (funkční stav, reziduální neurologický deficit, míra deprese a úzkosti) používány primárně neparametrické testy (Kruskal-Wallisův test, Mann-Whitneyho U test) s post-hoc testy s Bonferroniho korekcí signifikance. Kriteriační důkazy validity a konvergentní validita SIS 3.0 byly hodnoceny pomocí Spearmanovy korelace (korelace mezi skóre domén SIS 3.0 a funkčním neurologickým deficitem, mírou deprese, úzkostí a doménami WHOQoL-BREF). Vnitřní konzistence dotazníku byla testována pomocí Cronbachova koeficientu alfa. Pro zpracování dat byla zvolena hladina významnosti  $p = 0,05$ .

Pro zjištění konstrukční validity (faktorové struktury/dimenzionality) byly v prvním kroku ověřeny předpoklady pro použití faktorové analýzy (FA). Byly zhodnoceny matice korelačních koeficientů pro položky SIS 3.0. Rovněž byl vytvořen sutinový graf pro grafické ověření počtu sledovaných faktorů, byly vypočítány Kaiser-Meyer-Olkinova míra (KMO) a Bartlettův test homogenity. Pro potvrzení faktorové struktury byla použita konfirmační (CFA) a explorační faktorová analýza (EFA). V rámci CFA/EFA byly vypočítány indexy dobré shody: Comparative fit index (CFI), Root mean square error of approximation (RMSEA), Normed fit index (NFI) a Tucker-Lewis index (TLI).

Odhad velikosti souboru pro dotazník SIS se spolehlivostí 95 % byl stanoven na 150 (přesnost  $\Delta = 5,2$ ;  $\sigma = 32,51$ ; získaný průměr z norem pro standardní odchylku [36] [37]). V datovém souboru byla frekvence výskytu chybějících dat 4,6 %.

## Výsledky

Do studie bylo zařazeno celkem 150 pacientů (58,4 % mužů) s iCMP (průměrný věk  $57,6 \pm 13,7$  let, jejichž vybrané relevantní deskriptivní charakteristiky jsou uvedeny v tab. 2). Pacienti vyplnili dotazník průměrně  $3,8 \pm 0,4$  měsíce po vzniku iktu, přičemž 96,7 % z nich dosáhlo dobrého klinického výsledku (mRS 0–2), 59,3 % nemělo žádný re-

Tab. 3. Základní deskriptivní charakteristiky použitých nástrojů a vnitřní konzistence české verze SIS 3.0.

Škála SIS 3.0	Min-Max	Průměr (SD)	Cronbachův koeficient alfa	% efekt podlahy	% efekt stropu
fyzické obtíže (síla)	0–100	71,69 (22,20)	0,803	0,7	14,7
funkce postižené ruky	0–100	82,02 (26,38)	0,895	2	35,3
ADL/IADL	0–100	89,34 (10,58)	0,899	0	36
mobilita	25–100	86,77 (16,75)	0,923	0	24,7
komunikace	32,14–100	90,41 (13,14)	0,879	0	43,3
emoce	16,67–100	70,44 (15,51)	0,75	0	3,3
kognice	25–100	86,22 (16,24)	0,919	0	30,7
sociální participace	3–100	74,25 (23,57)	0,883	0	14,7
VAS skóre	0–100	78,35 (20,05)			
<b>WHOQoL-BREF</b>					
fyzické zdraví	14,29–100	67,66 (17,28)	0,82		
prožívání	25–100	69,74 (17,01)	0,834		
sociální vztahy	16,67–100	71,22 (18,81)	0,753		
prostředí	43,75–100	76,31 (13,54)	0,808		
<b>Úzkost a deprese po CMP</b>					
HADS – depresivita	0–16	4,42 (3,73)	0,82		
HADS – úzkost	0–14	4,97 (3,71)	0,812		
BDI-I	0–31	7,77 (6,44)	0,859		

ADL/IADL – základní/instrumentální denní aktivity; BDI-I – Beckova sebeposuzovací škála depresivity (0–63) (Beck Depression Inventory Scale); HADS – Hospital Anxiety and Depression Scale (skóre 0–21); Max – maximum; Min – minimum; SD – směrodatná odchylka (standard deviation); SIS 3.0 – Stroke Impact Scale, verze 3.0; VAS – vizuální analogová stupnice (Visual Analogue Scale); WHOQoL-BREF – dotazník kvality života WHOQOL-BREF

ziduální neurologický deficit a 89,3 % bylo nezávislých (BI: 100 bodů) (tab. 2).

Velká většina (74,8 %) pacientů nevykazovala symptomy úzkosti (HADS  $\leq$  7) nebo deprese (81,6 %) po iktu (tab. 2). Nejnížší skóre ve škále SIS 3.0 bylo zjištěno v oblasti emocí a nejvyšší v oblasti komunikace (tab. 3). Fyzické zdraví byla jediná doména v dotazníku WHOQoL-BREF (průměr: 15,06), která byla nižší, než je norma pro českou populaci (průměr: 15,55) [33].

Efekt stropu (podíl pacientů, kteří dosáhli maximálního skóre) byl prominentní u sedmi domén SIS (tab. 3). Kritéria konfirmační analýzy české verze SIS nebyla splněna pro indexy NFI, TLI a CFI (hodnoty  $<$  0,9), předpoklad „goodness of fit“ modelu splňoval pouze index RMSEA. Výsledek chí-kvadrát testu (hodnota testové statistiky  $\chi^2 = 2\,421$ ;  $p < 0,0001$ ) nepotvrdil strukturu modelu s osmi faktory. V dalším kroku bylo proto přistoupeno k hledání optimální faktorové struktury prostřednic-

tím EFA. V rámci uvedených předpokladů pro FA nebyl splněn první předpoklad o korelaci jednotlivých položek, v korelační matici bylo vysoké procento korelačních koeficientů s nižší než požadovanou hodnotou (s hodnotami pod 0,2 bylo v korelační matici více než 30 % korelačních koeficientů). Hodnota celkové KMO přesahovala doporučenou hodnotu 0,7 a hodnota Bartlettova testu byla signifikantní ( $p < 0,0001$ ). KMO vypočítaná pro jednotlivé položky (measures of sampling adequacy; MSA) v diagonále anti-image matice byla u třech položek v doméně „Emoce“ nižší než 0,5 a tyto položky proto byly z FA vyloučeny. Při určení počtu faktorů (podle suťového grafu, Kaiserova pravidla a stanovení faktorových zátěží) bylo jako nejlepší faktorové řešení zvoleno řešení s čtyřmi faktory, vysvětlující 54,6 % variance, přičemž v případě našeho souboru ( $n = 150$ ) by faktorové zátěže měly být vyšší než 0,5. Po vyřazení sporných položek s nízkou zátěží bylo faktorové řešení lepší po šikmé ro-

taci metodou Oblimin než v případě ortogonální rotace metodou Varimax; stále se však vyskytovalo deset položek bez jednoznačného faktorového zařazení. Po jejich vyloučení vedla EFA k řešení 4faktorového modelu s 46 položkami (matice CFA a EFA nejsou z hlediska rozsahu grafické přílohy součástí článku), nicméně parametry modelu nepotvrdily vhodnost daného modelu a kritéria CFA nebyla splněna ani pro žádný z indexů (RMSEA,  $\chi^2$ , NFI, TLI a CFI). Na základě těchto výsledků a z důvodu srovnatelnosti výsledků se zahraničními studii pokračovala analýza s původní strukturou nástroje.

Vnitřní konzistence SIS 3.0 byla dostatečná, Cronbachův koeficient alfa jednotlivých domén se pohyboval v rozmezí domén od 0,750 do 0,923 (tab. 3), přičemž hodnoty některých domén (mobilita, funkce postižené ruky) přesáhly horní mez intervalu párových korelačních koeficientů při odhadu reliability ( $> 0,3$  a  $< 0,8$ ). Jejich vyloučení však

Tab. 4. Konstrukční a kriteriální důkazy validity SIS 3.0.

Škála SIS 3.0	WHOQOL-BREF		NIHSS	mRS	BI	HADS – depresivita	HADS – úzkost	BDI
	rho		rho	rho	rho	rho	rho	rho
Fyzické obtíže (síla)	fyzická oblast	0,582*						
	psychologická oblast	0,24	-0,435*	-0,447*	0,419*	-0,432*	-0,301	-0,435*
	sociální oblast	0,366						
	prostředí	0,275						
Funkce postižených rukou	fyzická oblast	0,677*						
	psychologická oblast	0,307	-0,412*	-0,424*	0,466*	-0,440*	-0,261	-0,429*
	sociální oblast	0,333						
	prostředí	0,344						
Komunikace	fyzická oblast	0,252**	-0,226	-0,218	0,16	-0,351	-0,310	-0,321
	psychologická oblast	0,279**						
	sociální oblast	0,210*						
	prostředí	0,260**						
ADL/IADL	fyzická oblast	0,596*						
	psychologická oblast	0,366	-0,400	-0,430*	0,492*	-0,533*	-0,259	-0,440*
	sociální oblast	0,344						
	prostředí	0,314						
Mobilita	fyzická oblast	0,678*	-0,270	-0,286	0,35	-0,505*	-0,284	-0,458*
	psychologická oblast	0,388						
	sociální oblast	0,33						
	prostředí	0,346						
Emoce	fyzická oblast	0,454*						
	psychologická oblast	0,579*	-0,164	-0,173	0,216	-0,551*	-0,465*	-0,593*
	sociální oblast	0,516*						
	prostředí	0,405*						
Kognice	fyzická oblast	0,392	-0,240	-0,224	0,212	-0,523*	-0,451*	-0,472*
	psychologická oblast	0,468*						
	sociální oblast	0,366						
	prostředí	0,382						
Sociální participace	fyzická oblast	0,518*						
	psychologická oblast	0,312	-0,428*	-0,448*	0,395	-0,464*	-0,385	-0,467*
	sociální oblast	0,311						
	prostředí	0,311						

\*p < 0,0001

ADL/IADL – základní/instrumentální denní aktivity; BDI – Beckova sebehodnotovací škála depresivity (Beck Depression Inventory Scale); BI – index Barthelové denních aktivit; HADS – Hospital Anxiety and Depression Scale; mRS – modifikovaná Rankinova škála (modified Rankin Scale); NIHSS – National Institutes of Health Stroke Scale; Rho – Spearmanovo rho; SIS 3.0 – Stroke Impact Scale, verze 3.0, WHOQoL-BREF – dotazník kvality života WHOQOL-BREF

nevedlo k žádné změně hodnoty Cronbachova koeficientu alfa.

Byly zjištěny signifikantní korelace mezi doménami SIS 3.0 a WHOQOL-BREF, které dokládají konvergentní validitu české verze

SIS 3.0 (tab. 4). Souběžná validita SIS 3.0 byla ověřena na celém výzkumném souboru pomocí korelace dosažených skóre jednotlivých domén SIS s ostatními testy použité neuropsychologické baterie (NIHSS, mRS,

BI, HADS, BDI). Byla prokázána signifikantní negativní korelace mezi skóre domén SIS a skóre NIHSS, mRS a BI. Konkrétní hodnoty korelačních koeficientů uvádí tab. 4, přičemž nejvyšší konvergentní validitu s reziduál-

**Tab. 5. Diskriminační validita SIS 3.0 – rozdíly mezi skupinami. V tabulce jsou uvedeny hodnoty p z neparametrických testů: Kruskal-Wallis t a Mann-Whitney.**

Škála SIS 3.0	NIHSS 0 × 1–4	mRS 0–2 × 3 a vyšší	BI nezávislost × lehká závislost	HADS deprese normální × nízká × střední × vysoká	HADS úzkost normální × nízká × střední × vysoká
fyzické obtíže (síla)	< 0,0001	0,002	< 0,0001	0,048	0,068
funkce postižené ruky	< 0,0001	0,001	< 0,0001	0,052	0,354
komunikace	0,01	0,686	0,05	0,024	0,109
ADL/IADL	< 0,0001	0,0003	< 0,0001	0,023	0,618
mobilita	0,007	0,001	< 0,0001	0,003	0,047
emoce	0,13	0,39	0,008	< 0,0001	< 0,0001
kognice	0,008	0,322	0,01	< 0,0001	0,001
sociální participace	< 0,0001	0,015	< 0,0001	0,007	0,038

ADL/IADL – základní/instrumentální denní aktivity; BI – index Barthelové denních aktivit; HADS – Hospital Anxiety and Depression Scale; mRS – modifikovaná Rankinova škála (modified Rankin Scale); NIHSS – National Institutes of Health Stroke Scale; SIS 3.0 – Stroke Impact Scale, verze 3.0

ním neurologickým deficitem a následky iktu (NIHSS, mRS, BI) měly domény: fyzické obtíže; funkce postižené ruky, ADL/IADL a sociální participace. Nejsilnější korelace se škálami deprese měly domény: emoce, kognice, sociální participace, mobilita a ADL/IADL.

Většina domén SIS se lišila mezi jednotlivými pacienty podle jejich stupně reziduálního neurologického deficitu a přítomnosti depresivní symptomatologie (tab. 5). Nejvyšší diskriminační validita byla zjištěna při hodnocení rozdílů v doménách SIS a stupněm nezávislosti v denních aktivitách (BI) a deprese (HADS).

## Diskuze

V prezentované studii jsme ověřili psychometrické vlastnosti a potvrdili dostatečnou kritériální a konstrukční validitu české verze SIS 3.0. Jedná se o první validační studii specifického nástroje HRQoL pro pacienty po iktu v ČR.

Konstrukční důkazy validity mohou být podpořeny množstvím odlišných postupů. Nejužitečnějším způsobem je faktorová analýza, zejména u multidimenzionálních konstruktů, jakým je i HRQoL. Protože položky české verze nesplňovaly předpoklady pro testování faktorové struktury, použité techniky CFA/EFA jsou diskutabilní. Při exploračních technikách jsme vycházeli z posledně publikované studie zkoumající faktorovou strukturu SIS 3.0 [5]. V dané studii byla zjištěna čtyřfaktorová struktura (fyzická oblast, kognice, emoce a sociální participace), která

prokázala lepší výsledky položkové fit statistiky než původní verze s osmi faktory. V naší studii jsme vhodnost modelu s čtyřmi faktory nepotvrdili.

Multidimenzionální nástroje specifické pro CMP poskytují komplexnější a přesnější hodnocení následků CMP a jsou citlivější na krátkodobé změny zdravotního stavu pacientů po CMP oproti generickým nástrojům [5]. Hodnocení jednotlivých oblastí HRQoL umožňuje lépe pochopit, jak se onemocnění a jeho léčba reálně promítají do každodenního života pacienta. Pomáhá také lépe porozumět jeho preferencím, očekáváním a požadavkům v souvislosti s onemocněním. Tato zjištění mohou být v klinické praxi použita pro zajištění adekvátní následné nebo podpůrné rehabilitační péče, zlepšení adherence a sebepečce pacienta v kontextu požadavků komplexního terapeutického režimu [7]. Pro měření HRQoL pacientů po CMP dominují v českých studiích [38,39] převážně generické nástroje (např. EuroQOL). Používání SIS 3.0 pro klinické i výzkumné účely u pacientů se subakutní a chronickou CMP je doporučováno experty Neurologické sekce Americké asociace pro fyzikální terapii (American Physical Therapy Association; APTA) [19]. SIS byl posuzován na základě kritérií APTA, známé pod akronymem EDGE (Evidence Database to Guide Effectiveness), hodnotící psychometrické, klinimetrické parametry a klinickou využitelnost hodnotících škál a nástrojů u pacientů po CMP [19]. Dostupné jazykové verze SIS 3.0 byly vytvořené rigorózně

ním procesem transkulturní validace. Jednotlivé kroky testování české verze SIS 3.0 směřovaly k vytvoření nástroje, který je konceptuálně ekvivalentní s původní verzí s porovnatelnými psychometrickými vlastnostmi.

Vnitřní konzistence SIS 3.0 byla dostatečná, porovnatelná s předcházejícími validačními studii [2,4,5,9–11,13,22]. Při testování konvergentních důkazů validity jsme sledovali korelace mezi skóre jednotlivých domén SIS a doménami etablovaného a již v českém prostředí validovaného nástroje na měření identického konstruktů – HRQoL. Při testování tohoto druhu validity byly v předcházejících studiích použity nástroje EQ-5D [4,10] nebo SF-36 [2,5,11,15]. V předkládané studii byl použit WHOQOL-BREF, který je široce využíván v rámci české populace při sledování HRQoL. Signifikantní korelace zjištěné mezi doménami SIS 3.0 a WHOQOL-BREF jsou významnými důkazy konvergentní validity české verze SIS 3.0 (tab. 4). Kritériové důkazy validity představují hodnocení stupně, do jakého je možné adekvátně použít skóre nástroje k vyvozování nejpravděpodobnější pozice osoby na měřené proměnné – kritériu. Kritérium je proměnná, která je ve významném vztahu s testem a kterou je možné na základě výsledků testu predikovat. Je to standard, vůči kterému jsou test anebo testové skóre hodnoceny. V našem případě jsme na základě předcházejících studií [2,5,11,15,21] jako kritérium zvolili skóre z testů neuropsychologické baterie (NIHSS, mRS, BI, HADS, BDI). Výsledky

studie naznačují, že SIS může rozlišovat mezi pacienty s různým stupněm neurologického deficitu a následků po iktu, nezávislosti v denních aktivitách nebo deprese. Výsledky validace české verze SIS 3.0 jsou porovnatelné s některými zahraničními studiemi [5], které potvrzují využitelnost nástroje v monitorování progresu následků iCMP nebo výsledků rehabilitace.

Hlavním omezením studie byly výběr pacientů a rozsah souboru. Rozsah výběrového souboru odpovídal požadavkům na velikost souboru pro kriteriální a konvergentní validitu ve vztahu k počtu položek nástroje (minimálně 10 respondentů na jednu položku v sledované doméně). Pro testování faktorové struktury je rozsah souboru limitující. Pro průřezový design studie nebylo možné sledovat longitudinální validitu. V dalším výzkumu se zaměříme na testování citlivosti SIS 3.0 ke změně – to znamená schopnost nástroje odhalit klinicky významnou změnu v průběhu času. Zároveň budeme na větším počtu pacientů testovat vhodnost čtyřfaktorového řešení. Dalším omezením byl monocentrický charakter studie. Třetím omezením byla selekce pacientů, resp. potencionální selekční bias. Do studie byli zařazeni pouze pacienti bez kognitivního deficitu. Do studie nebyli zařazeni pacienti, kteří byli nedávno hospitalizováni pro jiné závažné onemocnění, pacienti s psychiatrickým onemocněním, těžkou zrakovou nebo sluchovou poruchou či postižením a pacienti v terminálním stádiu onemocnění.

## Závěr

Standardizované hodnocení HRQoL je nezbytné pro objektivní a spolehlivé posouzení následků po ischemické CMP. Získané informace umožňují hodnocení kvality poskytované multidisciplinární péče a identifikaci všech aspektů následků a postižení po iktu. Díky provedené validační studii je nyní dostupná také česká verze škály SIS 3.0. Česká verze SIS 3.0 vykazuje srovnatelnou validitu a vnitřní konzistenci jako originální verze a jeho následně validované další jazykové mutace.

## Etické aspekty

Studie byla provedena ve shodě s Helsinskou deklarací z roku 1975 (a jejími revizemi z let 2004 a 2008). Studie byla schválena lokální etickou komisí FN Olomouc a LF UP (6/2021, č. NU22-09-00021). Všichni pacienti podepsali informovaný souhlas s účastí ve studii. Prezentovaná validační studie byla provedena v rámci prospektivní studie FRAILTY (Factors Affecting the Quality of Life After Ischemic Stroke in Young Adults); reg. č. NCT04839887 (ClinicalTrials.gov).

## Finanční podpora

Studie byla podpořena z programového projektu Agentury pro zdravotnický výzkum Ministerstva zdravotnictví ČR s reg. č. NU22-09-00021 a grantem IGA LF UP\_2022\_013.

## Konflikt zájmů

Všichni autoři deklarují, že v souvislosti s předmětem studie nemají žádný konflikt zájmů.

## Literatura

- van Mierlo ML, Schröder C, van Heugten CM et al. The influence of psychosocial factors on health-related quality of life after stroke: a systematic review. *Int J Stroke* 2014; 9(3): 341–348. doi: 10.1111/ijls.12149.
- Carod-Artal FJ, Coral LF, Trizotto DS et al. The stroke impact scale 3.0: evaluation of acceptability, reliability, and validity of the Brazilian version. *Stroke* 2008; 39(9): 2477–2484. doi: 10.1161/STROKEAHA.107.513671.
- Hunger M, Sabariego C, Stollenwerk B et al. Validity, reliability and responsiveness of the EQ-5D in German stroke patients undergoing rehabilitation. *QualLifeRes* 2012; 21(7): 1205–1216. doi: 10.1007/s11136-011-0024-3.
- MacIsaac R, Ali M, Peters M et al. Derivation and validation of a modified short form of the stroke impact scale. *J Am Heart Assoc* 2016; 5(5): e003108. doi: 10.1161/JAHA.115.003108.
- Vellone E, Savini S, Fida R et al. Psychometric evaluation of the Stroke Impact Scale 3.0. *J Cardiovasc Nurs* 2015; 30(3): 229–241. doi: 10.1097/JCN.0000000000000145.
- Lin KC, Fu T, Wu CY et al. Psychometric comparisons of the Stroke Impact Scale 3.0 and Stroke-Specific Quality of Life Scale. *Qual Life Res* 2010; 19(3): 435–443. doi: 10.1007/s11136-010-9597-5.
- Sullivan JE. Measurement characteristics and clinical utility of the stroke impact scale. *Arch Phys Med Rehabil* 2014; 95(9): 1799–1800. doi: 10.1016/j.apmr.2014.02.011.
- Caël S, Decavel P, Binquet C et al. Stroke impact scale version 2: validation of the French version. *Phys Ther* 2015; 95(5): 778–790. doi: 10.2522/ptj.20130012.
- Ochi M, Ohashi H, Hachisuka K et al. The reliability and validity of the Japanese version of the Stroke Impact Scale Version 3.0. *J UOEH* 2017; 39(3): 215–221. doi: 10.7888/juoeh.39.215.
- Jenkinson C, Fitzpatrick R, Crocker H et al. The Stroke Impact Scale: validation in a UK setting and development of a SIS short form and SIS index. *Stroke* 2013; 44(9): 2532–2535. doi: 10.1161/STROKEAHA.113.001847.
- Choi SU, Lee HS, Shin JH et al. Stroke Impact Scale 3.0: reliability and validity evaluation of the Korean version. *Ann Rehabil Med* 2017; 41(3): 387–393. doi: 10.5535/arm.2017.41.3.387.
- Coppers A, Möller JC, Marks D. Psychometric properties of the short form of the Stroke Impact Scale in German-speaking stroke survivors. *Health Qual Life Outcomes* 2021; 19(1): 190. doi: 10.1186/s12955-021-01826-5.
- Mohammad AH, Al-Sadat N, Siew Yim L et al. Reliability and validity of the Nigerian (Hausa) version of the Stroke Impact Scale (SIS) 3.0 index. *Biomed Res Int* 2014; 2014: 302097. doi: 10.1155/2014/302097.
- Gonçalves RS, Gil JN, Cavalheiro LM et al. Reliability and validity of the Portuguese version of the Stroke Impact Scale 2.0 (SIS 2.0). *Qual Life Res* 2012; 21(4): 691–696. doi: 10.1007/s11136-011-9977-5.
- Hantal AO, Dogu B, Buyukavci R et al. Stroke impact scale version 3.0: study of reliability and validity in stroke patients in the Turkish population. *Turk J Phys Med*

Rehabil 2014; 60(2): 106–116. doi: 10.5152/tftrd.2014.70487.

16. Kamwesiga JT, von Koch L, Kottorp A et al. Cultural adaptation and validation of Stroke Impact Scale 3.0 version in Uganda: a small-scale study. *SAGE Open Med* 2016; 4: 2050312116671859. doi: 10.1177/2050312116671859.

17. Duncan PW, Lai SM, Bode RK et al. Stroke Impact Scale-16: a brief assessment of physical function. *Neurology* 2003; 60(2): 291–296. doi: 10.1212/01.wnl.0000041493.65665.d6.

18. Duncan PW, Bode RK, Lai SM et al. Rasch analysis of a new stroke-specific outcome scale: The Stroke Impact Scale. *Arch Phys Med Rehabil* 2003; 84(7): 950–963. doi: 10.1016/s0003-9993(03)00035-2.

19. Sullivan JE, Crouner BE, Kluding PM et al. Outcome measures for individuals with stroke: process and recommendations from the American Physical Therapy Association neurology section task force. *Phys Ther* 2013; 93(10): 1383–1396. doi: 10.2522/ptj.20120492.

20. Duncan PW, Wallace D, Studenski S et al. Conceptualization of a new stroke-specific outcome measure: the stroke impact scale. *Top Stroke Rehabil* 2001; 8(2): 19–33. doi: 10.1310/BRHX-PKTA-0TUJ-UYWT.

21. Lai SM, Perera S, Duncan PW et al. Physical and social functioning after stroke: comparison of the stroke impact scale and short form-36. *Stroke* 2003; 34(2): 488–493. doi: 10.1161/01.STR.0000054162.94998.CO.

22. Richardson M, Campbell N, Allen L et al. The stroke impact scale: performance as a quality of life measure in a community-based stroke rehabilitation setting. *Disabil Rehabil* 2016; 38(14): 1425–1430. doi: 10.3100/09638288.2015.1102337.

23. Guidetti S, Ytterberg C, Ekstam L et al. Changes in the impact of stroke between 3 and 12 months post-stroke, assessed with the Stroke Impact Scale. *J Rehabil Med* 2014; 46(10): 963–968. doi: 10.2340/16501977-1865.

24. Bednařík J, Tomek A, Bar M et al. Ischemická cévní mozková příhoda nebo tranzitorní ischemická ataka nekardioembolické etiologie a jejich sekundární prevence. Adaptovaný klinický doporučený postup. [online]. Dostupné z: <https://kdp.uzis.cz/res/guideline/11-aterotromboticka-ischemicka-cmp-nebo-tia-jejich-sekundarni-prevence-final.pdf>.

25. Bryndziár T, Šedová P, Mikulík R. Incidence cévní mozkové příhody v Evropě – systematická review. *Cesk Slov Neurol N* 2017; 80/113(2): 180–189.

26. Sedova P, Brown RD, Zvolisky M et al. Validation of stroke diagnosis in the National Registry of Hospitalized Patients in the Czech Republic. *J Stroke Cerebrovasc Dis* 2015; 24(9): 2032–2038. doi: 10.1016/j.jstrokecerebrovasdis.2015.04.019.

27. Acquadro C, Conway K, Giroudet C et al. Linguistic validation manual for health outcomes assessments. Lyon, France: MAPL Institute 2012.

28. Wild D, Grove A, Martin M et al. Principles of good practice for the translation and cultural adaptation process for patient-reported outcomes (PRO) measures: report of the ISPOR task force for translation and cultural adaptation. *Value Health* 2005; 8(2): 94–104. doi: 10.1111/j.1524-4733.2005.04054.x.

29. Brott T, Adams HP, Olinger CP et al. Measurements of acute cerebral infarction: a clinical examination scale. *Stroke* 1989; 20(7): 864–870. doi: 10.1161/01.str.20.7.864.

30. Dromerick AW, Edwards DF, Diringner MN. Sensitivity to changes in disability after stroke: a comparison of four scales useful in clinical trials. *J Rehabil Res Dev* 2003; 40(1): 1–8. doi: 10.1682/jrrd.2003.01.0001.

31. Mahoney FI, Barthel DW. Functional evaluation: the Barthel index. *Md State Med J J* 1965; 14: 61–65.

32. Development of the World Health Organization WHOQOL-BREF quality of life assessment. *The WHOQOL*

Group. Psychol Med 1998; 28(3): 551–558. doi: 10.1017/s0033291798006667.

**33.** Dragomirecká E, Bartoňová J. Dotazník kvality života Světové zdravotnické organizace WHOQOL-BREF. Psychometrické vlastnosti a první zkušenosti s českou verzí. Psychiatrie 2006; 10(3): 144–149.

**34.** Zigmond AS, Snaith RP. The hospital anxiety and depression scale. Acta Psychiatr Scand 1983; 67(6): 361–370. doi: 10.1111/j.1600-0447.1983.tb09716.x.

**35.** Beck AT, Ward C, Mendelson M et al. An inventory for measuring depression. Arch Gen Psychiatry 1961; 4(6): 561–571. doi: 10.1001/archpsyc.1961.01710120031004.

**36.** Dimunová L, Sováříková Soosová M, Kardosová K et al. Quality of life in post-stroke patients. Kontakt 2021; 23(3): 157–161. doi: 10.32725/kont.2020.036.

**37.** Hendl J. Přehled statistických metod zpracování dat. Analýza a metaanalýza dat. Praha: Portál 2004.

**38.** Fadrná T, Školoudík D. Quality of life in self-sufficient patients after stroke. Cesk Slov Neurol N 2017; 80/113(3): 323–327. doi: 10.14735/amcsnn2017csnn.eu1.

**39.** Fadrná T, Mikšová Z, Herzig R et al. Factors influencing quality of life in patients followed in the neurosonology laboratory for carotid stenosis. Health Qual Life Outcomes 2018; 16(79): 1–10. doi: 10.1186/s12955-018-0902-2.

## Poděkování partnerům České neurologické společnosti



*platinoví partneři*

**MERCK**

*zlatý partner*



*stříbrný partner*



**teva**

*bronzoví partneři*