

# Recidivující tranzitorní globální amnézie – čtyři kazuistiky

## Recurrent Transient Global Amnesia – Four Case Reports

### Souhrn

Tranzitorní globální amnézie (TGA) je charakterizována náhlým vznikem těžké anterográdní amnézie a absencí dalších fokálních neurologických příznaků. I když je TGA většinou považována za monofázické onemocnění, recidivující průběh není raritní. Etiopatogeneze recidivujících případů nebyla většinou systematicky hodnocena. Cílem naší práce je posouzení výskytu a možných etiopatogenetických faktorů recidivující TGA. V průběhu pěti let bylo na naší klinice hospitalizováno 55 pacientů s TGA, z toho u čtyř (7,3 %) šlo o recidivující formu onemocnění. Jednotlivé případy prezentujeme formou kazuistik. Naše práce poukazuje na skutečnost, že výskyt recidivující TGA není vzácný a v našem souboru (7,3 %) odpovídá literárním údajům. Recidivy se mohou vyvinout v období několika měsíců až let od první ataky. Etiopatogeneze se zřejmě neliší od nerekidivujících forem TGA. Prokázali jsme možnou souvislost s migrénou a vaskulární příčinou kardioembolické geneze. U žádného z pacientů nebyla prokázána souvislost s epilepsií, anamnéza nepodporovala familiární výskyt.

### Abstract

Transient global amnesia (TGA) is characterized by sudden onset of severe anterograde amnesia and absence of other focal neurological deficits. Although TGA is usually considered as monophasic disease, recurrence is not rare. Etiopathogenesis of recurrent cases has not yet been systematically evaluated. The aim of our study is to evaluate occurrence and pathophysiological factors of recurrent TGA. Within five years, 55 patients with TGA were admitted to our clinic, four of which (7.3%) presented with the recurrent form. All recurrent cases are presented as case reports. Our series showed that the incidence of recurrent TGA is not rare and, in our group (7.3%), corresponds to the reported data. Relapses can develop within several months up to several years after the first attack. Etiopathogenesis is probably the same as in non-recurrent forms of TGA. We considered possible association with migraine and vascular cardiac embolic origin. We did not find any association with epilepsy and the patient histories did not support familial occurrence.

**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.

**A. Mitášová<sup>1</sup>, J. Bednařík<sup>1,2</sup>**

<sup>1</sup> Neurologická klinika LF MU a FN Brno

<sup>2</sup> CEITEC – Středoevropský technologický institut, MU, Brno



**MUDr. Adéla Mitášová, Ph.D.**

Neurologická klinika

LF MU a FN Brno

Jihlavská 20

625 00 Brno

e-mail: adela.mitasova@email.cz

Přijato k recenzi: 27. 5. 2015

Přijato do tisku: 6. 8. 2015

### Klíčová slova

paměť – tranzitorní globální amnézie – tranzitorní ischemická ataka – migréna

### Key words

memory – transient global amnesia – transient ischemic attack – migraine

### Úvod

Tranzitorní globální amnézie (TGA) byla poprvé popsána Fisherem a Adamsem v roce 1964 [1]. Jedná se o jednotku charakterizovanou náhlým vznikem těžké anterográdní amnézie a absencí dalších fokálních neurologických příznaků.

Z časového hlediska rozdělujeme paměť na okamžitou, krátkodobou (recentní) a dlouhodobou. Okamžitá paměť zahrnuje množství informace, které je jedinec schopen udržet bez aktivního učení a je typicky postižena u jedinců s poruchou pozornosti a u pacientů s lézí horního frontálního neokortexu, není

vázána na hipokampy. Krátkodobá (recentní) paměť zahrnuje schopnost vnímat a vybavovat si specifické informace, jako jsou slova nebo události, s odstupem minut nebo hodin. Klíčovou roli při vybavování recentních paměťových stop mají hipokampy. Jednoduchým nástrojem k posouzení krátkodobé pa-

měti je test číselných řad. Dlouhodobá paměť uchovává informace získávané po celý život. Vzpomínky jsou uloženy prostřednictvím hipokampu a v průběhu dnů až měsíců delokalizovány do neokortexu. Vybavení těchto vzpomínek z dlouhodobé paměti je zachováno i při poškození hipokampu [2].

Amnézie je termín, kterým označujeme ztrátu deklarativní paměti na určité ohraničené období. Retrogradní amnézie se vztahuje na události, které předcházely poškození mozku. Naproti tomu anterogradní amnézie znamená neschopnost vybavit si děje a skutečnosti, které se odehrály po poškození hipokampu. Může se objevit při narušení krátkodobé paměti nebo přepisu do paměti dlouhodobé [2].

TGA je příkladem poruchy krátkodobé paměti s postižením ukládání nových informací po dobu záchvatu (anterogradní amnézie) a částečným narušením vybavování událostí před vznikem potíží (částečná retrogradní amnézie). Typický příznak onemocnění je neustálé opakování stejných dotazů a tvrzení. I po odeznění klinických příznaků mají pacienti na epizodu TGA trvale amnézii. Jak již z názvu vyplývá, jedná se o přechodný stav, který obvykle trvá 2–8 hod a nikdy nepřesahuje 24 hod [3].

Standardní diagnostická kritéria vytvořili Hodges a Warlow v roce 1990 [3], tato kritéria zahrnují:

- jednoznačné příznaky anterogradní amnézie, potvrzené přítomnými pozorovateli;
- absence poruchy vědomí či jiné kognitivní poruchy než amnézie;
- žádný fokální neurologický deficit;
- trvání příznaků do 24 hod;
- vyloučeno recentní trauma hlavy, nebyly zjištěny žádné znaky epilepsie nebo aktivní epilepsie v posledních dvou letech.

V literatuře uváděná incidence onemocnění se pohybuje od tří do osmi případů na 100 000 obyvatel za rok [4–6]. TGA obvykle postihuje jedince mezi 40 a 80 lety a přibližně stejným poměrem postihuje ženy i muže [7].

Příčina onemocnění není jednoznačně objasněna, existuje však několik teorií. Někteří autoři předpokládají, že příčinou TGA je arteriální ischemie [8–10], což dokládají zvýšeným výskytem cévních rizikových faktorů [10] a také přítomností malých lézí patologicky zvýšeného signálu v elokventních paměťových oblastech temporálního laloku a hipokampu na difúzním vážném obrazu (Diffusion-Weighted Imaging;

DWI) magnetické rezonance (MR) mozku [8]. V posledních letech se objevují studie, které ischemickou příčinu TGA spíše vyvracejí [11,12], případně prokazují odlišný podklad ischemie od pacientů s tranzitorní ischemickou atakou (TIA), a to ischemii způsobenou venózní kongescí či na podkladě vazospazmů [13,14]. V literatuře je často uváděna souvislost vzniku TGA s cerebrální venózní kongescí, která se vytváří na podkladě inkompetence chlopní vena jugularis interna s následným venózním refluxem během Valsalvova manévru [15–18].

Řada autorů zdůrazňuje zvýšenou incidenci migrény u pacientů s TGA, čímž poukazují na možnou souvislost těchto dvou jednotek [4,5,19,20]. Přestože existuje řada rozdílů mezi těmito diagnózami, jako je např. věk nástupu obtíží, počet recidiv a absence bolestí hlavy během TGA, uvažuje se o společném patofyziologickém podkladu, a to dysregulaci v oblasti mozkového kmene [19]. V minulosti byl zvažován i epileptický původ TGA [21,22]. Pantoni et al poukázali především na krátké epizody TGA (trvajících méně než hodinu) a recidivující TGA související s možnou epileptickou etiologií [18]. V současnosti převládá názor, že klasická TGA nemá epileptický původ, o čemž svědčí i diagnostická kritéria, kde je epilepsie jejím vylučujícím kritériem [3]. Dalšími spouštěcími faktory TGA mohou být hyperventilace, potápění ve studené vodě [18], emoční stres, paradoxní embolizace cestou foramen ovale apertum (FOA) [3,23,24]. Saura et al publikovali kazuistiku, ve které popisují případ výskytu TGA po dobutamin-atropinové zátěžové echokardiografii [25]. Existují práce popisující výskyt TGA v souvislosti s endoskopickými výkony. V roce 2006 publikovali Hiraga et al tři kazuistické případy vzniku TGA po gastroscopickém vyšetření [26]. Profice et al uvádějí kazuistiku 54leté pacientky, u níž došlo ke vzniku TGA v průběhu transesofageální echokardiografie (TEE). Anterogradní amnézie vznikla během provádění Valsalvova manévru, na jehož základě bylo následně prokázáno FOA [27].

I když byla TGA většinou považována za monofázické onemocnění, recidivující průběh není raritní. V limitovaném vzorku dosud publikovaných prací se riziko recidivy TGA pohybovalo mezi 5 a 18 % [3,5,6,20,28–30].

Etiopatogeneze recidivujících případů nebyla většinou systematicky hodnocena, někteří autoři uvádějí možnou genetickou predispozici. Corston et al popisují případ recidivující TGA u čtyř bratrů, kdy dva

z nich prodělali dvě epizody a další dva prodělali tři epizody TGA [31]. Na možnou genetickou predispozici k vzniku TGA poukazují ve své práci i Segers-van Rijn et al, jež publikují případ rodiny, jejíž pět členů prodělalo TGA (čtyři z osmi sourozenců a jejich matka). Někteří z nich měli recidivující formu TGA [32]. Formou kazuistiky byl publikován případ recidivující familiární TGA objevující se po vysazení betablokátoru u pacienta s anamnézou migrény [33]. Na souvislost recidivující TGA a migrény poukázala i práce Melo et al, kdy všichni pacienti s rekurentní TGA měli v předchorobí migrenózní cefaleu [20].

Cílem naší práce bylo zhodnocení výskytu a možných etiopatogenetických faktorů recidivující TGA. V průběhu let 2009–2014 bylo na naší klinice hospitalizováno celkem 55 pacientů s TGA, průměrný věk 65,7 (rozmezí 41–89), 34 žen a 21 mužů. Průměrný věk žen i mužů byl téměř totožný (ženy 63,9; muži 65,6).

Čtyři pacienti prodělali více než jednu epizodu TGA, což představuje 7,3 % nemocných. Tyto čtyři případy prezentujeme formou jednotlivých kazuistik. Podrobný přehled je uveden v tab. 1.

### Kazuistiky Pacient 1

Pacientka (70 let) prodělala třikrát epizodu TGA v průběhu sedmi let (v 57, 62 a 64 letech). Doba trvání jednotlivých epizod byla 6–12 hod. V předchorobí se léčila s arteriální hypertenzí, hypercholesterolemií a od dětství trpěla migrénou bez aury. Provedená MR mozku prokázala drobná ischemicko-degenerativní ložiska v bílé hmotě. Ultrazvuk magistralních mozkových tepen (UZ MMT) prokázal lehké aterosklerotické změny, bez nálezu hemodynamicky významné stenózy. Elektroencefalogram (EEG) byl bez ložiskové, paroxysmální či epileptické aktivity. V rámci pátrání po možné kardiologické etiologii bylo provedeno 24hod Holterovo monitorování EKG, které neprokázalo srdeční arytmií, a transtorakální echokardiografie byla s normálním nálezem. Původně zvažovaná TEE nebyla provedena pro špatnou toleranci vyšetření pacientkou. U této pacientky bylo pozoruhodným jevem úplné vymizení migrenózních atak v období klimakteria (od 52 let), ve kterém došlo k rozvoji recidivující TGA.

### Pacient 2

Pacientka (67 let) byla hospitalizována pro epizodu TGA dvakrát v průběhu čtyř měsíců.

Tab. 1. Podrobný přehled kazuistik.

Pacient	1	2	3	4
pohlaví	žena	žena	muž	žena
věk	64	67	73	69
počet epizod TGA	3	2	2	2
časové rozmezí výskytu TGA	7 let	4 měsíce	5 let	13 měsíců
předchorobí	AH, HLP	HLP, tachykardie	AH, HLP	AH, HLP
migréna v anamnéze	ano – migréna bez aury	ano – migréna bez aury	ne	ne
zobrazovací vyšetření mozku	MR – ojedinělá ischemicko-degenerativní ložiska v bílé hmotě	MR – vícečetné ischemicko-degenerativní změny v bílé hmotě	MR – nečetné ischemicko-degenerativní změny v bílé hmotě	MR mozku v normě
echo srdce	v normě	v normě	středně velké FOA s ASA	v normě
EKG	v normě	fibrilace síní	v normě	v normě
EEG	v normě	v normě	v normě	v normě
UZ MMT	lehké AS změny	lehké AS změny	lehké AS změny	v normě

AH – arteriální hypertenze, AS – aterosklerotické, ASA – atriální septální aneurysma, CT – počítačová tomografie, ECHO – echokardiografie, EEG – elektroencefalogram, EKG – elektrokardiogram, FOA – foramen ovale apertum, HLP – hyperlipidémie, MR – magnetická rezonance, TGA – tranzitorní globální amnézie, UZ MMT – ultrazvuk magistrálních mozkových tepen.

Anamnesticky se léčila s hypercholesterolemií, migrénou bez aury a pro paroxysmální supraventrikulární tachykardie užívala chronicky malou dávku betablokátoru. Obdobně jako u předchozího případu byl na MR mozku nález ischemicko-degenerativních změn, zde byly vícečetné. UZ MMT taktéž prokázal lehké aterosklerotické změny, EEG vyšetření bylo s normálním nálezem. K recidivě TGA došlo v průběhu vyšetření TEE, kdy byl poprvé zachycen paroxysmus fibrilace síní. TEE byla bez patologického nálezu. Pro nově zjištěnou paroxysmální fibrilaci síní byla následně zavedena chronická antikoagulační terapie.

### Pacient 3

Muž (73 let) byl přijat na Neurologickou kliniku LF MU a FN Brno pro příznaky TGA. Obdobně potíže prodělal již před pěti lety na dovolené v zahraničí. Doposud se léčil s arteriální hypertenzí a hyperlipidémií. MR mozku prokázala opět nespecifické ischemicko-degenerativní změny v bílé hmotě hemisfér. Obdobně jako u předchozích případů byl UZ MMT s nálezem lehkých aterosklerotických změn bez hemodynamicky významných stenóz, EEG vyšetření neprokázalo epileptickou aktivitu. EKG Holter ukázal pouze trend k nižší tepové frekvenci, bez záchytu srdeční arytmie. Patologický nález byl ovšem objeven na TEE, kde bylo prokázáno středně velké FOA s atriálním septálním aneuryz-

matem charakteru bidirekčního zkratu. FOA bylo velikosti 2 mm, levopřavý zkrat s průnikem kontrastu spontánně, masivněji pak při Valsalvově manévru. Kardiologem byl indikován uzávěr FOA Amplatzerovým okludérem.

### Pacient 4

Jako poslední případ představujeme 69letou pacientku, u níž se recidiva TGA vyskytla po 13 měsících od první epizody onemocnění. Byla sledována pro arteriální hypertenzi, hypercholesterolemii a osteoporózu. V tomto případě byly veškeré provedené vyšetřovací metody – MR mozku, UZ MMT, EEG i kardiologická vyšetření – bez průkazu patologie. Anamnesticky netrpěla na bolesti hlavy, přičemž oběma epizodám TGA předcházela intenzivní cefalea, která vznikla ráno po probuzení a přetrvávala i v průběhu poruchy krátkodobé paměti.

### Diskuze

Údaje v literatuře i naše výsledky potvrzují vyšší výskyt recidivující TGA, než se dříve předpokládalo. V našem souboru se recidiva TGA vyskytla v 7,3 %, což je v souladu s literárními údaji.

Melo et al hodnotili recidivující TGA na podobném vzorku pacientů (51) a prokázali výskyt recidivy v 5,8 % [20]. Druhá epizoda onemocnění se vyskytla v intervalu od 4 do 60 měsíců od první epizody. Tyto údaje

plně odpovídají i našim výsledkům, v nichž se první recidiva TGA objevila ve zcela totožném časovém rozmezí. V roce 1994 publikovali Melo et al práci obsahující větší soubor pacientů (103), z nichž 13 mělo recidivující formu onemocnění (12,6 %) [29]. Díky většímu vzorku pacientů bylo možné lépe hodnotit i počet recidiv TGA. Nejvíce zastoupeni byli pacienti s jednou recidivou TGA (osm případů), čtyři měli tři epizody a jeden pacient prodělal TGA čtyřikrát. Výskyt dvou epizod byl v rozmezí 3–60 měsíců. V našem souboru pouze jedna pacientka prodělala více recidiv onemocnění, u ostatních se vyskytla TGA jen dvakrát. Naším údajům odpovídají i výsledky práce Hodgese et al, kteří na větším souboru pacientů (114) prokázali recidivující TGA v 7,9 % [4]. Vyšší výskyt rekurentní TGA (18 %) doložili ve své práci Auyeung et al na vzorku 27 pacientů [30].

Všechny naše případy měly cévní rizikové faktory, arteriální hypertenzi a hyperlipidémii, vyjma jedné pacientky, která měla hyperlipidémii a paroxysmální fibrilaci síní. Tyto skutečnosti poukazují na možnou ischemickou genezi TGA a její souvislost s TIA. Ischemickou etiologii můžeme předpokládat i vzhledem k nálezům ischemicko-degenerativních ložisek na MR mozku u 75 % našich pacientů. Stejně tak práce Winbecka et al poukazuje na možnou souvislost TGA s TIA embolické etiologie či na podkladě venózní

kongesce ve strukturách odpovědných za paměťové funkce [10]. V jeho práci porovnával pacienty s TGA a TIA. V obou skupinách se vyskytovalo podobné procento pacientů s cévními riziky: arteriální hypertenzí, hyperlipidemií a nikotinismem. V obou sledovaných vzorcích pacientů byl taktéž zaznamenán podobný výskyt fibrilace síní (u TGA u 7 %, u TIA u 8 % pacientů). Ischemickou etiologii kardioembolické geneze předpokládáme u pacientky 2 našeho souboru, u které byl poprvé zachycen paroxysmus fibrilace síní právě při vzniku druhé epizody TGA, jež vznikla čtyři měsíce po první. V anamnéze měla tato pacientka paroxysmy supraventrikulární tachykardie, nelze ovšem vyloučit již dříve probíhající paroxysmy fibrilace síní, které nebyly prokázány na Holterově monitorování EKG. Po zavedení chronické antikoagulační terapie byla pacientka bez další recidivy TGA. U této pacientky by bylo možné v případě druhé epizody TGA uvažovat i o souvislosti s endoskopickým výkonem, jelikož existují práce popisující výskyt TGA právě během těchto výkonů. Autoři Hiraga et al popisují vznik TGA během gastroscopie [26] a Profice et al publikovali kazuistiku vzniku TGA během TEE. V druhé uváděné práci se jednalo o pacientku, u níž bylo pomocí TEE prokázáno FOA, a lze tedy předpokládat i možnost kardioembolické geneze [27]. Možnost ischemické geneze TGA podporují také Yang et al, kteří prokázali na DWI léze v oblasti laterální porce hipokampu odpovídající cévnímu povodí [8].

Naproti tomu studie Hodgese et al tuto teorii nepodporuje. Prokázali signifikantně vyšší výskyt následné CMP či TIA ve skupině pacientů s TIA, v porovnání se skupinou s TGA [4].

V práci Paie et al se u dvou ze tří pacientů s recidivující TGA v následujícím období vyskytla CMP v intervalu 24–36 měsíců [28].

Možnou cévní etiologii charakteru paradoxní embolizace lze předpokládat u našeho pacienta 3, u kterého bylo prokázáno středně velké FOA s atriatálním septálním aneurysmatem charakteru bidirekčního zkratu. K průniku kontrastu docházelo sponatánně, masivněji pak při Valsalvově manévru.

Paradoxní embolizaci prokázali Klötzsch et al, kteří vyšetřili 53 pacientů s TGA pomocí transkraniální dopplerovské sonografie s kontrastní látkou, u 55 % pacientů prokázal FOA ve srovnání s kontrolní skupinou, kde bylo FOA v 27 %. U více než třetiny pacientů předcházelo rozvoji TGA Valsalvův manévru [23].

Z naší skupiny čtyř pacientů s recidivující TGA trpěly dvě pacientky na migrénu bez aury. Zajímavým případem je právě pacientka 1, u níž došlo ke dvěma recidivám TGA. Pacientka trpěla na menstruační migrénu a v době klimakteria došlo k úplné regresi migrenózních atak a nově se objevily epizody TGA. I u naší pacientky 4 lze předpokládat migrenózní etiologii vzhledem k přítomnosti cefaleje doprovázející obě epizody TGA. V práci Melo et al všichni tři pacienti s recidivující formou TGA a polovina pacientů s jednou epizodou TGA měli v anamnéze migrénu [20]. Přestože jsou zde rozdíly v těchto dvou jednotkách, např. věk výskytu, počet recidiv, lze předpokládat jistou patofyziologickou souvislost. Hodges et al prokázali vyšší prevalenci migrény u pacientů s TGA (23 %) v porovnání s TIA (9 %) a zdravými kontrolami (6 %) [4].

U žádného z našich pacientů jsme neprokázali paroxysmální epileptickou aktivitu, EEG bylo ve všech případech negativní. Stejně výsledky publikovali Melo et al, kde u pacientů s krátkými rekurentními epizodami TGA bylo pomýšeno na možnou epileptickou genezi, která nebyla potvrzena. Paroxysmální epileptická aktivita nebyla detekována u žádného z nich [29].

V literatuře byly uváděny kazuistické případy familiární formy recidivující TGA. V rámci pátrání po možné genetické predispozici recidivující TGA jsme u žádného z našich pacientů neprokázali výskyt TGA u rodinných příslušníků.

## Závěr

Výskyt recidivující TGA není vzácný a v našem souboru (7,3 %) odpovídá literárním údajům. Recidivy se objevují v období několika měsíců až let od první ataky. Etiopatogeneze se zřejmě neliší od nerekidivujících forem TGA. U našich pacientů byla zachycena možná souvislost s migrénou a TIA kardioembolické etiologie. U žádného z našich pacientů jsme neprokázali epileptickou genezi ani genetickou predispozici k TGA.

Přechodná ztráta paměti je velice stresující zkušenost jak pro pacienty, tak pro jejich příbuzné. Je potřeba věnovat vždy dostatek času na vysvětlení povahy onemocnění a upozornit i na možnost opakovaní příznaků.

## Literatura

1. Fisher CM, Adams RD. Transient global amnesia. *Acta Neurol Scand* 1964; 40 (Suppl 9): 1–83.

2. Hort J, Rusina R. Paměť a její poruchy. 1. vyd. Praha: Maxdorf 2007.

3. Hodges JR, Warlow CP. Syndromes of transient amnesia: towards a classification. A study of 153 cases. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1990; 53(10): 834–843.

4. Hodges JR, Warlow CP. The aetiology of transient global amnesia. A case-control study of 114 cases with prospective follow-up. *Brain* 1990; 113(3): 639–657.

5. Quinette P, Guillery-Girard B, Dayan J, de la Sayette V, Marquis S, Viader F et al. What does transient global amnesia really mean? Review of the literature and thorough study of 142 cases. *Brain* 2006; 129(7): 1640–1658.

6. Berli R, Hutter A, Waespe W, Bachli EB. Transient global amnesia – not so rare after all. *Swiss Med Wkly* 2009; 139(19–20): 288–292.

7. Zeman AZ, Hodges JR. Transient global amnesia. *Br J Hosp Med* 1997; 58(6): 257–260.

8. Yang Y, Kim S, Kim JH. Ischemic evidence of transient global amnesia: location of the lesion in the hippocampus. *J Clin Neurol* 2008; 4(2): 59–66. doi: 10.3988/jcn.2008.4.2.59.

9. Ay H, Furie KL, Yamada K, Koroshetz WJ. Diffusion-weighted MRI characterizes the ischemic lesion in transient global amnesia. *Neurology* 1998; 51(3): 901–903.

10. Winbeck K, Etgen T, von Einsiedel HG, Röttinger M, Sander D. DWI in transient global amnesia and TIA: proposal for an ischemic origin of TGA. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2005; 76(3): 438–441.

11. Romero JR, Mercado M, Beiser AS, Pikula A, Seshadri S, Kelly-Hayes M et al. Transient global amnesia and neurologic events: the framingham heart study. *Front Neurol* 2013; 4: 47. doi: 10.3389/fneur.2013.00047.

12. Enzinger C, Thimary F, Kapeller P, Ropele S, Schmidt R, Ebner F et al. Transient global amnesia: diffusion-weighted imaging lesions and cerebrovascular disease. *Stroke* 2008; 39(8): 2219–2225. doi: 10.1161/STROKEAHA.107.508655.

13. Sander K, Sander D. New insights into transient global amnesia: recent imaging and clinical findings. *Lancet Neurol* 2005; 4(7): 437–444.

14. Menéndez González M, Rivera MM. Transient global amnesia: increasing evidence of a venous etiology. *Arch Neurol* 2006; 63(9): 1334–1336.

15. Nedelmann M, Eicke BM, Dietrich M. Increased incidence of jugular valve insufficiency in patients with transient global amnesia. *J Neurol* 2005; 252(12): 1482–1486.

16. Schreiber SJ, Doepp F, Klingebiel R, Valdueza JM. Internal jugular vein valve incompetence and intracranial venous anatomy in transient global amnesia. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2005; 76(4): 509–513.

17. Chung CP, Hsu HY, Chao AC, Chang FC, Sheng WY, Hu HH. Detection of intracranial venous reflux in patients of transient global amnesia. *Neurology* 2006; 66(12): 1873–1877.

18. Pantoni L, Lamassa M, Inzitari D. Transient global amnesia: a review emphasizing pathogenic aspects. *Acta Neurol Scand* 2000; 102(5): 275–283.

19. Schmidtke K, Ehmsen L. Transient global amnesia and migraine. A case control study. *Eur Neurol* 1998; 40(1): 9–14.

20. Melo TP, Ferro JM, Ferro H. Transient global amnesia. A case control study. *Brain* 1992; 115(1): 261–270.

21. Rowan AJ, Protass LM. Transient global amnesia: clinical and electroencephalographic findings in 10 cases. *Neurology* 1979; 29(6): 869–872.

22. Fisher CM. Transient global amnesia. Precipitating activities and other observations. *Arch Neurol* 1982; 39(10): 605–608.

23. Klötzsch C, Sliwka U, Berlit P, Noth J. An increased frequency of patent foramen ovale in patients with transient global amnesia. Analysis of 53 consecutive patients. *Arch Neurol* 1996; 53(6): 504–508.

24. Owen D, Paranandi B, Sivakumar R, Seevaratnam M. Classical diseases revisited: transient global amnesia. *Postgrad Med J* 2007; 83(978): 236–239.
25. Saura D, Peñafiel P, Morales A, Albert L, Martínez F, de la Morena G et al. Transient global amnesia after dobutamine – atropine stress echocardiography. *Eur J Echocardiogr* 2008; 9(4): 567–568.
26. Hiraga A, Matsunaga T. Transient global amnesia after gastroscopy. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2006; 77(8): 995–996.
27. Profice P, Rizzello V, Pennestri F, Pilato F, Della Marca G, Sestito A et al. Transient global amnesia during transoesophageal echocardiogram. *Neurol Sci* 2008; 29(6): 477–479. doi: 10.1007/s10072-008-1034-y.
28. Pai MC, Yang SS. Transient global amnesia: a retrospective study of 25 patients. *Zhonghua Yi Xue Za Zhi* 1999; 62(3): 140–145.
29. Melo TP, Ferro JM, Paiva T. Are brief or recurrent transient global amnesias of epileptic origin? *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1994; 57(5): 622–625.
30. Auyeung M, Tsoi TH, Cheung CM, Fong DY, Li R, Chan JK et al. Association of diffusion weighted imaging abnormalities and recurrence in transient global amnesia. *J Clin Neurosci* 2011; 18(4): 531–534. doi: 10.1016/j.jocn.2010.08.019.
31. Corston RN, Godwin-Austen RB. Transient global amnesia in four brothers. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1982; 45(4): 375–377.
32. Segers-van Rijn J, de Bruijn SF. Transient global amnesia: a genetic disorder? *Eur Neurol* 2010; 63(3): 186–187. doi: 10.1159/000290249.
33. Vyhnaček M, Bojar M, Jerabek J, Hort J. Long lasting recurrent familial transient global amnesia after beta-blocker treatment withdrawal. *Neuro Endocrinol Lett* 2008; 29(1): 44–46.
34. Schakelaar JH. Two attacks of transient global amnesia within a year: a case report. *Cases J* 2009; 2: 6309. doi: 10.4076/1757-1626-2-6309.

# THE 15<sup>TH</sup> EUROPEAN CONGRESS ON CLINICAL NEUROPHYSIOLOGY

62. SPOLEČNÝ SJEZD ČESKÉ A SLOVENSKÉ  
SPOLEČNOSTI PRO KLINICKOU NEUROFYZIOLOGII

September 30 – October 3, 2015

Brno, Czech Republic

## Topics

1. Neurophysiology of brain and mind
2. Neurological and psychiatric diseases
3. Neurophysiology of normal and pathological development
4. Functional and multimodal brain imaging
5. Electroencephalography, epilepsy
6. Electromyography, neuromuscular disorders
7. Event Related Potentials/oscillations (cognitive, affective, sensory, motoric, pain)
8. Novel diagnostic neurophysiological methods / Quantitative sensory testing
9. Neurophysiological monitoring
10. Neurostimulation (invasive and non-invasive)
11. Neurophysiological signal processing / connectivity analysis and modeling
12. Varia

## Vzdělávací kursy

Nyní veškeré podrobnosti  
na [www.eccn2015.eu](http://www.eccn2015.eu)

## Kongresový sekretariát

GUARANT International spol. s r.o.  
Na Pankraci 17  
140 21 Praha 4  
Tel.: +420 284 001 444  
E-mail: [eccn2015@guarant.cz](mailto:eccn2015@guarant.cz)

[www.eccn2015.eu](http://www.eccn2015.eu)



**CEITEC**  
Central European Institute of Technology  
BRNO | CZECH REPUBLIC