

# Klinický přístup k pacientovi s aortální stenózou

K. Linhartová

Kardiologické oddělení, FN Plzeň

Kardiologie v sadech, s.r.o., Plzeň

## Souhrn

Aortální stenóza je nejčastěji korigovaná chlopenní vada, která postihuje 2,5 % osob nad 65 let. Vada má vždy progresivní charakter, přičemž rychlost progresu je velmi variabilní. Ke korekci je indikována významná symptomatická vada nebo těžká vada s ejetční frakcí levé komory < 50 %, také rizikovou stratifikací asymptomatických pacientů však identifikujeme ty, kteří profitují z korekce vady. Chirurgická náhrada aortální chlopně je standardem u pacientů s nízkým a středním rizikem. Katetrizační implantace aortální chlopně má v současné době pětileté výsledky podobné jako operace u vysoce rizikových pacientů a lepší než konzervativní postup u inoperabilních pacientů. Volba korekce vady je týmovým rozhodnutím na základě zhodnocení operačního rizika i anatomických faktorů vady.

## Klíčová slova

aortální stenóza – kalcifikace – náhrada aortální chlopně – TAVI – zátěžový test

## Clinical approach to patients with aortic stenosis

### Abstract

Aortic stenosis is the most frequently corrected valve disease affecting 2.5% of persons over 65 years. Aortic stenosis is always progressive, while the rate of progression varies. Aortic valve replacement is indicated in patients with severe symptomatic aortic stenosis or ejection fraction (< 50%). Patients with asymptomatic aortic stenosis who can profit from early surgery are selected by risk stratification. Surgical aortic valve replacement is standard in patients with low and medium risk. TAVI 5-year results are similar to surgery in high risk patients and better than conservative treatment in inoperable patients. The choice of TAVI vs. surgery is a team decision based on the overall risk and anatomical factors of aortic stenosis.

### Keywords

aortic stenosis – calcification – aortic valve replacement – TAVI – exercise test

## Úvod

Aortální stenóza je třetí nejčastější kardiovaskulární (KV) onemocnění a nejčastěji operovaná vada. Postihuje asi 2,5 % populace ve věku nad 65 let, ale až 10 % osob ve věku nad 80 let [1]. Její průběh zatím nedokážeme ovlivnit a základem léčby zůstává korekce u pokročilém stadiu vady [2].

Hlavním diagnostickým nástrojem je echokardiografie, součástí hodnocení aortální stenózy je i posouzení morfologie aorty a posouzení odpovědi levé komory (LK). K upřesnění diagnostiky a zejména při plánování katetrizační implantace aortální chlopně (TAVI) je nezbytná výpočetní tomografie (CT) a nově se uvažuje o prognostickém významu hodnocení stupně fibrózy myokardu LK pomocí magnetické rezonance (MR) [3].

Evropská doporučení pro diagnostiku a léčbu chlopenních vad byla publikována v roce 2012 [4]. Pro klinickou praxi je však velmi

názorné rozdělení aortální stenózy podle Doporučení Americké kardiologické společnosti (ACC) z roku 2014 [5]. Chlopenní vady jsou zde rozděleny do čtyř stadií podle predisponujících faktorů, hemodynamické významnosti a symptomů (tab. 1).

## „Staging“ a léčba aortální stenózy

**Stadium A** – riziko aortální stenózy. Znamená přítomnost faktorů predisponujících k vzniku aortální stenózy. Je to především dysplastická, bikuspidní aortální chlopeč, která postihuje 0,5–2 % populace. Jen zcela ojediněle zůstane dvojčipá chlopeč celý život intaktní. Prakticky vždy progreduje během života k významné vadě, v 80 % ke stenóze. Při nálezu dysplastické aortální chlopně je indikováno CT nebo MR hrudní aorty, která bývá dilatovaná asi ve 40 %. Koarktace aorty je vzácná, ale pokud se vyskytne, v 90 % bývá spojena

právě s bikuspidní chlopní. Je namístě i echokardiografické vyšetření pokrevních příbuzných první linie, kde lze výskyt bikuspidní chlopně očekávat asi ve 20 % [6].

Druhým rizikovým faktorem je skleróza trojcípé aortální chlopně, která je velmi častým nálezem (až ve 25 %) u osob nad 65 let [1]. Není indikací k léčbě ani sledování, skleróza je spíše markerem koronární nemoci a bývá spojena s KV rizikovými faktory. Ke stenóze progreduje jen asi v 10–15 % během pěti let [7].

**Stadium B** znamená lehkou až střední stenózu. Jakmile postižení chlopně přejde do tohoto stadia, má již vždy progresivní charakter. Průměrná progresivní středního gradientu je 7 mm Hg/rok, individuálně se však výrazně liší a mění se i u jednoho člověka během života. Vada se také může zpočátku vyvíjet jako regurgitace, zatímco později převládne kalcifikace a vývoj ke stenóze. Proto jsou indikovány pravidelné echokardiografické kontroly v při-

**Tab. 1. Stadia aortální stenózy. Dle Guidelines ACC 2014 [5].**

| Stadium | Charakteristika   |
|---------|---|
| A       | riziko AS<br>příklady: aortální skleróza, bikuspidální aortální chlopeň   |
| B       | progre-<br>sivní AS<br>lehká AS: Vmax 2–2,9 m/s, střední gradient < 20 mm Hg<br>střední AS: Vmax 3–3,9 m/s, střední gradient 20–40 mm Hg  |
| C       | asymptomatická těžká AS<br>změněné cípy s omezenou hybností a Vmax ≥ 4,0 m/s nebo střední gradient ≥ 40 mm Hg (AVA obvykle < 1,0 cm <sup>2</sup> )<br>C1: normální ejekční frakce levé komory<br>C2: EF LK < 50 %<br>velmi těžká Vmax ≥ 5,0 m/s   |
| D       | symptomatická těžká AS<br>těžce změněné cípy s omezeným otevíráním<br>D1: těžká AS s vysokým gradientem: Vmax ≥ 4,0 m/s, střední gradient ≥ 40 mm Hg (AVA obvykle < 1,0 cm <sup>2</sup> )<br>D2: těžká AS s nízkým průtokem a nízkým gradientem (s nízkou EF): EF LK < 50 % s klidovou AVA < 1,0 cm <sup>2</sup> a Vmax 3–4 m/s.<br>při nízké dávce dobutaminu Vmax ≥ 4,0 m/s a AVA < 1,0 cm <sup>2</sup><br>D3: těžká AS s nízkým průtokem a nízkým gradientem (s normální EF): Vmax 3–4 m/s, AVA < 1,0 cm <sup>2</sup> , indexovaná AVA < 0,6 cm <sup>2</sup> /m <sup>2</sup> , a indexovaný tepový objem SV < 35 ml/m <sup>2</sup> , měřeno při normotenzi |

AS – aortální stenóza, EF LK – ejekční frakce LK, AVA – plocha aortálního ústí, SV – srdeční výdej

**Tab. 2. Indikace k operaci těžké asymptomatické aortální stenózy. Dle Guidelines ESC 2012 a ACC 2014 [4,5].**

| Indikace  | Třída doporučení dle |                  |
|---|----------------------|------------------|
|   | ESC                  | ACC              |
| snížená ejekční frakce levé komory  | I                    | I                |
| symptomy související s AS při zátěžovém testu   | I                    | I                |
| pokles TK pod výchozí hodnotu při zátěžovém testu   | Ila                  | Ila              |
| Nízké operační riziko a některý z následujících nálezů:   |                      |                  |
| • velmi těžká AS definovaná maximální transaortální rychlostí > 5,5 m/s                           | Ila                  | Ila<br>(5,0 m/s) |
| • těžká kalcifikace aortální chlopně a progresse maximální transaortální rychlosti ≥ 0,3 m/s /rok | Ila                  | IIb              |
| • výrazně zvýšené hladiny natriuretických peptidů bez jiného vysvětlení                           | IIb                  | –                |
| • vzestup tlakového gradientu při zátěži o > 20 mm Hg   | IIb                  | –                |
| • výrazná hypertrofie levé komory bez hypertenze  | IIb                  | –                |

ESC – Evropská kardiologická společnost, ACC – Americká kardiologická společnost, Třída doporučení I = je indikována, Ila = měla by být zvažována, IIb = lze zvažovat [4,5], AS – aortální stenóza

blíže ročních intervalech, blíže ke stadiu těžké vady pak častěji. V tomto stadiu obvykle aortální stenóza nezpůsobuje obtíže. Více než dvě

třetiny pacientů mají arteriální hypertenzi [8] a v medikamentózní léčbě je možné využít celé spektrum antihypertenziv, nezbytná je

pouze pečlivá titrace dávky. Téměř všichni pacienti mají dyslipidemii, kterou je třeba léčit hypolipidemiky, ačkoli nebylo prokázáno, že by statiny dokázaly zpomalit progresi vady [9].

**Stadium C** označuje hemodynamicky těžkou, avšak asymptomatickou vadu. Základní charakteristikou je vysoký transaortální gradient. Aortální stenóza je hodnocena jako těžká, i když spočtená plocha ústí může být více než 1 cm<sup>2</sup>, jak je tomu u kombinované vady. Správné zhodnocení asymptomatickosti může být problematické: pacient nemusí zaznamenat postupný pokles tolerance a reagovat na něj. Prospektivní i retrospektivní analýzy registrů [10,11] navíc ukázaly, že i v rámci asymptomatické vady je vhodná další riziková stratifikace k identifikaci pacientů, kteří mohou profitovat z operace, zejména při nízkém operačním riziku. Indikace k operaci asymptomatické aortální stenózy shrnuje tab. 2.

**Stadium D** označuje těžkou symptomatickou vadu, kterou dále rozdělujeme na tři skupiny.

Těžká vada s vysokým gradientem (D1) je diagnosticky nejsnadnější a je jasnou indikací ke korekci vady. Snížená ejekční frakce LK není kontraindikací výkonu, neboť vysoký gradient je sám o sobě známkou funkční rezervy a snížená ejekční frakce je obvykle alespoň částečně reverzibilní.

Těžká vada s nízkým gradientem a nízkou ejekční frakcí levé komory (D2) je charakterizována plochou ústí < 1 cm<sup>2</sup>. Diagnostickým problémem je odlišení od situace, kdy příčinou omezeného otevírání chlopně nejsou změny na chlopní, ale nízký tepový objem. Přínosná může být echokardiografie nízkou dávkou dobutaminu (do 15 µg/kg/min). Vzestup ejekční frakce ukazuje na zachovanou kontraktilní rezervu, vzestup gradientu svědčí pro významnost vady, a posouvá tedy k indikaci korekce vady. Není-li přítomna kontraktilní rezerva, nelze závažnost vady spolehlivě posoudit. Pomocí může posouzení kalcifikací pomocí CT. Tato skupina pacientů je vysoce riziková obvykle polymorbidní s koronární nemocí či nemocí periferních tepen a rozhodování o intervenci je individuální na základě posouzení celkového rizika.

Diagnosticky nejobtížnější je symptomatická těžká aortální stenóza s nízkým gradientem a zachovanou ejekční frakcí nebo s paradoxně nízkým tepovým objemem (D3). Základním hemodynamickým parametrem je nález plochy ústí < 1 cm<sup>2</sup>, zatímco transaortální gradient by odpovídal střední

vadě. Diagnózu významné vady zde činíme per exclusionem, je-li pacient normotenzní a je-li správně změřený gradient. Častým zdrojem omylů může být chybné změření výtokového traktu levé komory (LVOT). Nesprávně nízký rozměr LVOT dosazený do rovnice kontinuity nadhodnocuje tíži vady. LVOT je navíc trojrozměrná struktura, takže lineární měření může být různě nepřesné. K diagnostice může přispět CT k zhodnocení kalcifikace chlopně, která koreluje s tíží vady, a vyšetření hladiny biomarkerů např. NT-pro BNP [12]. Pacienti v tomto stadiu budou rovněž velmi pravděpodobně profitovat z operace.

### Volba způsobu korekce vady

O volbě způsobu intervence rozhoduje tzv. Heart Team [4] tvořený klinickým a intervenčním kardiologem, kardiochirurgem a autory zobrazení v echokardiografickém i CT obraze na základě odhadu operačního rizika, přidružených onemocnění, stavu pacienta i integrace faktorů anatomie aortální chlopně, aorty i přístupových tepen.

Klasickým řešením je náhrada aortální chlopně protézou – u osob nad 60 let obvykle biologickou. Přístupem je střední sternotomie, při vhodné anatomii i ministernotomie. Operace je standardem u osob s nízkým a středním operačním rizikem.

TAVI je podle současných platných doporučení Evropské kardiologické společnosti (ESC) indikována pacientům s vysokým operačním rizikem či s kontraindikací operačního řešení vady. Podmínkou je nepřítomnost známých závažných onemocnění, které by zkracovaly předpoklad dožití pod jeden rok i při úspěšné TAVI.

Poprvé u člověka byla TAVI provedena v roce 2002 a do roku 2014 bylo na celém světě provedeno kolem 100 000 výkonů. Studie PARTNER B prokázala nejprve významné snížení dvouleté mortality pacientů hodnocených jako inoperabilní léčených TAVI oproti standardní, medikamentózní léčbě (43,3 vs. 68 %) a významný příznivý klinický efekt přetrvává i po pěti letech [13]. Studie PARTNER A

nezjistila u osob s vysokým operačním rizikem významné rozdíly v celkové mortalitě při léčbě TAVI oproti operační náhradě aortální chlopně, a to až do pěti let od výkonu (67,8 vs. 62,4 %) [14]. V současné době probíhají srovnání TAVI a náhrady aortální chlopně u osob se středním rizikem. Posun indikace TAVI do méně rizikové a mladší skupiny pacientů by kladl větší důraz na dlouhodobou trvanlivost protézy. Značné rozdíly v počtu implantací i v rámci Evropy ukazují, že významnou roli hrají i ekonomické faktory.

### Závěr

V korekci aortální stenózy lze dále předpokládat vývoj celkově k menší invazivitě jak chirurgických, tak katetrizačních výkonů (bez jícnové echokardiografie, bez celkové anestezie, zkrácování doby hospitalizace až k úrovni ostatních invazivních výkonů), nárůst podílu TAVI a další vývoj k vyšší bezpečnosti a spolehlivosti biologických protéz obecně. Odhaduje se, že počet provedených TAVI na celém světě se do roku 2025 zčtyřnásobí. Cílem na horizontu nadále zůstává medikamentózní prevence nebo zpomalení progresu aortální stenózy. Určitou naději v tomto smyslu je probíhající randomizovaná studie SALTIRE II [15], která testuje vliv bisfosfonátů na progresi kalcifikací v aortální chlopně a jejíž výsledky lze očekávat v roce 2017.

### Literatura

1. Stewart BF, Siscovick D, Lind BK et al. Clinical factors associated with calcific aortic valve disease. Cardiovascular Health Study. *J Am Coll Cardiol* 1997; 29: 630–634.
2. Linhartová K. Diagnostika aortální stenózy. *Kardiolog Rev Int Med* 2013; 15: 141–143.
3. Lee SP, Lee W, Lee JM et al. Assessment of diffuse myocardial fibrosis by using MR imaging in asymptomatic patients with aortic stenosis. *Radiology* 2015; 274: 359–369. doi: 10.1148/radiol.14141120.
4. Vahanian A, Alfieri O, Andreotti F et al. Guidelines on the management of valvular heart disease (version 2012). *Eur Heart J* 2012; 33: 2451–2496. doi: 10.1093/eurheartj/ehs109.
5. Nishimura RA, Otto CM, Bonow RO et al. 2014 AHA/ACC Guideline for the management of patients with valvular heart disease: executive

summary: a report of the American College of Cardiology/ American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. *Circulation* 2014; 129: 2440–2492. doi: 10.1161/CIR.0000000000000029.

6. Michelena HI, Desjardins VA, Avierinos JF et al. Natural history of asymptomatic patients with normally functioning or minimally dysfunctional bicuspid aortic valve in the community. *Circulation* 2008; 117: 2776–2784. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.107.740878.
7. Rashedi N, Otto CM. Aortic stenosis: Changing disease concepts. *J Cardiovasc Ultrasound* 2015; 23: 59–69. doi: 10.4250/jcu.2015.23.2.59.
8. Linhartová K, Filipovský J, Cerbák R et al. Severe aortic stenosis and its association with hypertension: analysis of clinical and echocardiographic parameters. *Blood Press* 2007; 16: 122–128.
9. Rossebø AB, Pedersen TR, Boman K. Intensive lipid lowering with simvastatin and ezetimibe in aortic stenosis. *N Engl J Med* 2008; 359: 1343–1356. doi: 10.1056/NEJMoa0804602.
10. Kang DH, Park SJ, Rim JH. Early surgery versus conventional treatment in asymptomatic very severe aortic stenosis. *Circulation* 2010; 121: 1502–1509. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.109.909903.
11. Rosenhek R, Zilberszac R, Schemper M. Natural history of very severe aortic stenosis. *Circulation* 2010; 121: 151–156. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.109.894170.
12. Clavel MA, Malouf J, Michelena HI et al. B-type natriuretic peptide clinical activation in aortic stenosis: impact on long-term survival. *J Am Coll Cardiol* 2014; 63: 2016–2025. doi: 10.1016/j.jacc.2014.02.581.
13. Mack MJ, Leon MB, Smith CR et al. 5-year outcomes of transcatheter aortic valve replacement or surgical aortic valve replacement for high surgical risk patients with aortic stenosis (PARTNER 1): a randomised controlled trial. *Lancet* 2015; 385: 2477–2484. doi: 10.1016/S0140-6736(15)60308-7.
14. Kapadia SR, Leon MB, Makkar R et al. 5-year outcomes of transcatheter aortic valve replacement compared with standard treatment for patients with inoperable aortic stenosis (PARTNER 1): a randomised controlled trial. *Lancet* 2015; 385: 2485–2491. doi: 10.1016/S0140-6736(15)60290-2.
15. Pawade TA, Newby D, Dweck M. Study investigating the effect of drugs used to treat osteoporosis on the progression of calcific aortic stenosis. (SALTIRE II). NCT02132026. Available from: <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02132026>.

Doručeno do redakce: 23. 9. 2015

Přijato po recenzi: 30. 10. 2015

doc. MUDr. Kateřina Linhartová, Ph.D., FESC  
www.fnplzen.cz  
linhartkaterina@seznam.cz