

KLINICKÉ STUDIE ACC 2007 – I.

J. Vítovec, J. Špinar

V této části uvádíme závěry velkých klinických studií zaměřených na srdeční selhání či diastolickou dysfunkci a prezentovaných na sjezdu American College of Cardiology 2007, který letos proběhl 24.–27. března v New Orleans v Louisianě, 18 měsíců po katastrofických záplavách způsobených hurikánem Katrina. Konání sjezdu bylo první velkou akcí po této tragické události, a jak řekl prezident ACC prof. Steven E. Nissen: „Je to vrácení významné role tomuto městu, je to šance vrátit něco, co mu dlužíme, a my víme, že New Orleans to oceňuje.“ Hurikán Katrina, protržení hrází a následné rabování toto unikátní město značně poškodily. Opravena je jen Francouzská čtvrť (obr. 1), downtown a malá část okolí. Zbytek jsou stále opuštěné ruiny. Slavná Bourbon street vítala účastníky kongresu tradičně (obr. 2) i netradičně (obr. 3).

Letošní sjezd byl přehlídkou mnoha studií, které postupně čtenářům Kardiologické revue představíme.

ALPHA

Prognostic Value of T-wave Alternans in Patients with Heart Failure Due to Nonischemic Cardiomyopathy (G. M. De Ferrari – Italy)

Cíl: stanovit/ určit prognostický význam alternujících T vlny (TWA) u nemocných s dilatační (neischemickou) kardiomyopatií (DKM) pro identifikaci kandidátů implantace vnitřního defibrilátoru (ICD).



Obr. 1. Opravená Francouzská čtvrť.

Tab. 1. Studie ALPHA.

událost	všichni (n = 446)	abnorm. TWA (n = 292)	norm. TWA (n = 154)
celková mortalita	28	25	3
srdeční smrt	18	16	2
arytmická smrt	7	7	0
symptom. KT či FK	11	9	2
zachycená KT	4	4	0
hospitalizace	85	61	24



Obr. 2. Tradiční uvítání.



Obr. 3. Netradiční uvítání.

Charakteristika souboru: 446 nemocných s DKM, funkční třídy NYHA II–III, EF pod 0,4 a bez výskytu maligní arytmie v anamnéze. Doba sledování byla 18–24 měsíců. Nemocní vyšetřeni pomocí EKG Heartwave systému nebo CH 2000. U 154 nemocných byl normální nález TWA a 292 nemocných mělo abnormální TWA.

Primárním cílem studie bylo zaměření na srdeční úmrtí nebo výskyt maligní komorové arytmie.

Výsledky studie ALPHA jsou uvedeny v tab. 1.

Výskyt primárního cíle (srdeční úmrtí nebo komorová arytmie) byl u normální TWA

2,6% a u abnormální TWA 12,3 % se statistickou významností $p = 0,002$.

Závěr: Abnormální výskyt alternující T vlny v EKG–záznamu u nemocných s DKM NYHA I–III zvyšuje riziko srdečního úmrtí nebo výskytu maligní komorové arytmie 4krát, zatímco nemocní s normální TWA mají dobrou prognózu, bez nutnosti implantace ICD.

EVEREST

Efficacy of Vasopressin Antagonism in Heart Failure Outcome Study With Tolvaptan Study (M. A. Konstam for EVEREST Investigators)

Cíl studie: určit účinek tolvaptanu (antagonisty V2 receptorů pro vazopresin) u nemocných s akutním srdečním selháním vyžadujícím hospitalizaci, a to jak v krátkodobém účinku (7 dní), tak dlouhodobě.

Design a soubor nemocných: randomizovaná, dvojitě slepá, placebem kontrolovaná studie, zahrnující 4 133 pacientů, kteří byli hospitalizováni pro zhoršené srdeční selhání.

Intervence: Během 48 hodin po přijetí byli nemocní randomizováni k podání tolvaptanu per os v dávce 30 mg/denně ($n = 2 072$) nebo placebo ($n = 2 061$) po dobu minimálně 60 dní. Všem byla samozřejmě poskytnuta standardní léčba srdečního selhání, včetně podání kličkových diuretik.

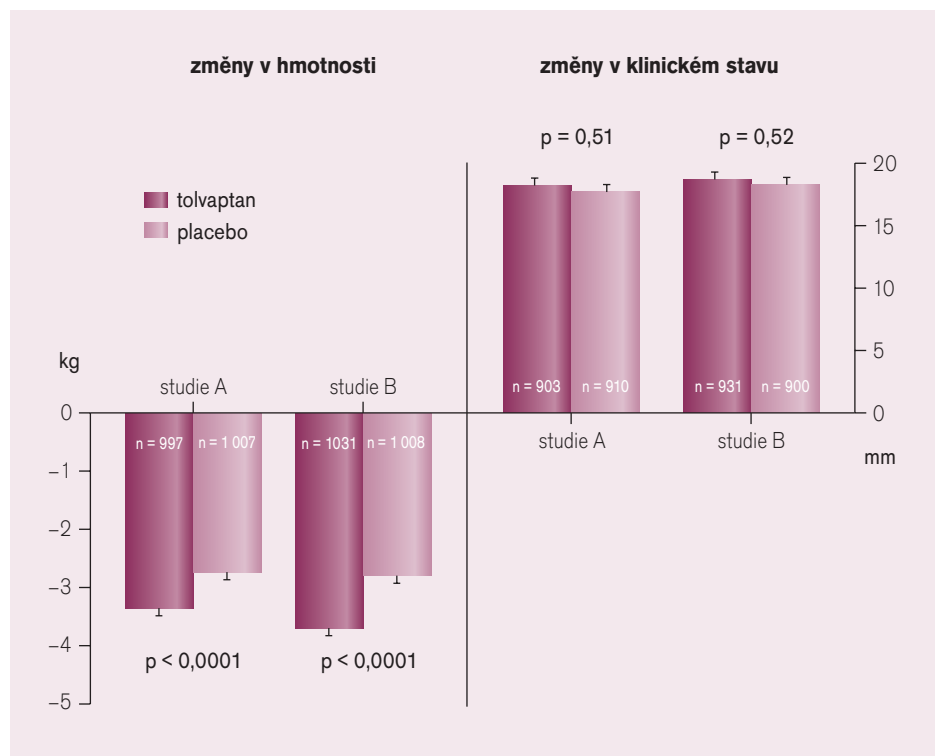
Hlavní cíle: Primárním cílem bylo zjištění celkové mortality (superiority and noninferiority) a kardiovaskulární mortality nebo hospitalizace pro srdeční selhání (pouze superiority). Sekundární cíle zahrnovaly zjištění změn dušnosti, hmotnosti a výskytu otoků

Při krátkodobém sledování 1. a 7. den byl po tolvaptanu shledán patrnější ústup dušnosti a otoků, 7. den pouze ústup otoků (graf 1–3).

Výsledky studie EVEREST jsou uvedeny v tab. 2.

Závěr: Tolvaptan podaný per os přináší krátkodobou úlevu dušnosti a ústup otoků, dlouhodobě neměl vliv na celkovou mortalitu ani na klinický průběh srdečního selhání.

cíle	tolvaptan (n = 2 072)	placebo (n = 2 061)	pouze superiority	pouze noninferiority
primární				
celková mortalita	537 (25,9 %)	543 (26,3 %)	0,68	< 0,001
KV-úmrtí nebo hosp. pro SS	871 (42,0 %)	829 (40,2 %)	0,55	
sekundární				
KV-úmrtí nebo KV-hospitalizace	1 006 (48,5 %)	958 (46,4 %)	0,52	
incidence KV-mortality	421 (20,3 %)	408 (19,8 %)	0,67	
incidence klinického zhoršení SS (smrt, hospitalizace nebo neplánovaná vizita)	757 (36,5 %)	739 (35,8 %)	0,62	



Graf 1. Studie EVEREST – změny v hmotnosti.

FUSION II

Results of the Follow-up Serial Infusions of Nesiritide for the management of Patients With (Advanced) Heart Failure Trial (C. M. Yancy behalf on Fusion II Investigators)

Cíl studie: určit účinnost a bezpečnost nesiritidu u ambulantních nemocných s pokročilým srdečním selháním.

Design a soubor nemocných: multicentrická, randomizovaná, dvojitě zaslepená, placebem kontrolovaná studie, zahrnující 911 pacientů s pokročilým srdečním selháním maximálně zaléčeným (NYHA IV; stadium D), kteří ambulantně dostávali 1krát nebo 2krát týdně po 6 hodinách infuzí nesiritidu či placebo po dobu 12 týdnů.

Intervence: Po randomizaci na aktivní léčbu nesiritidem v dávce: bolus 2,0 $\mu\text{g}/\text{kg}$ a poté 0,01 $\mu\text{g}/\text{kg}$ infuze po dobu 4–6 hodin nebo placebem byli pacienti dále rozděleni na skupiny, které dostávaly tuto léčbu 1krát nebo 2krát týdně.

V aktivních skupinách bylo po 300 nemocných v placebových po 150 nemocných.

Hlavní cíle: Primárním cílem byla zjištění incidence celkové mortality nebo hospitalizace pro kardiovaskulární či renální zhoršení během 12 týdnů. Sekundární cíle zahrnovaly zjištění počtu hospitalizací z kardiovaskulárních či renálních příčin a počtu dní naživu či mimo nemocnici, změny kvality života KV dle dotazníku Kansas City Cardiomyopathy Questionnaire (KCCQ) a dobu, kdy nemocný zemře.

Výsledky studie FUSION II jsou shrnuty v tab. 3.

Závěr: U nemocných s pokročilým srdečním selháním opakované infuze nesiritidu ve srovnání s placebem nezhoršily renální funkce ani nezvýšily úmrtí. V kontextu s optimální a maximální léčbou těchto nemocných již nesiritid neukázal jejich další zlepšení.

VALIDD

Valsartan In Diastolic Dysfunction: Effect of the Angiotensin II Antagonist Valsartan on Diastolic Function in Patient with Hypertension and Diastolic Dysfunction (S. D. Solomon behalf of Validd Investigators)

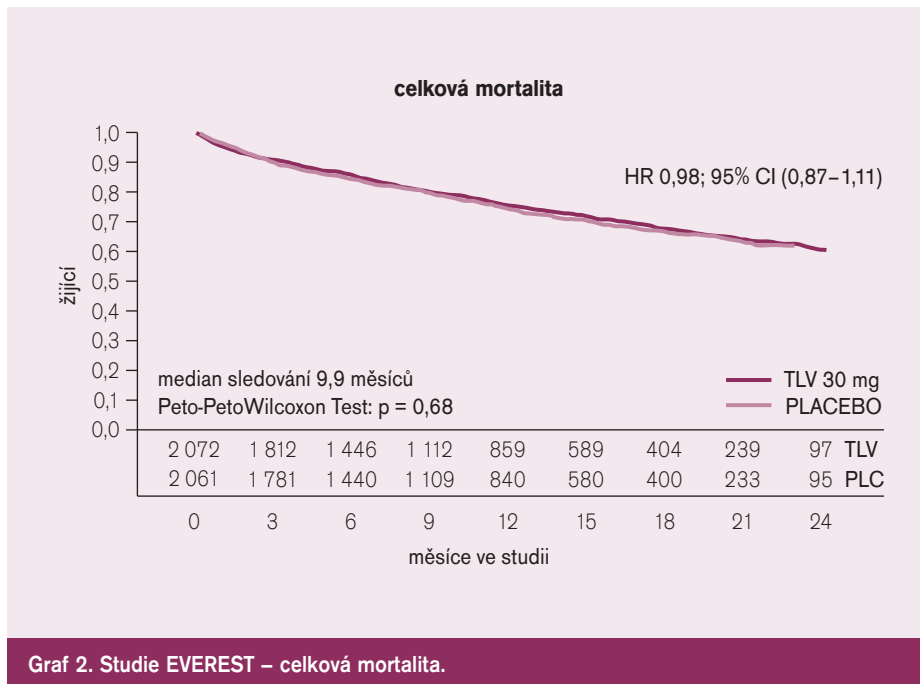
Cíl studie: testování hypotézy, že valsartan u nemocných s hypertenzí zlepší diastolickou poruchu nad rámec snížení TK jinými antihypertenzivy.

Design a soubor nemocných: multicentrická, randomizovaná, dvojitě zaslepená, placebem kontrolovaná studie, zahrnující 384 pacientů nad 45 let s hypertenzí 1 a 2 stupně dle JNC 7, normální ejekční frakcí nad 0,5 a známkami diastolické dysfunkce, zjištěné echokardiograficky pomocí tkáňového dopplerovského vyšetření (DTI) měřením rychlosti relaxačního času mitrálního anulu vlny E' (zařazovací hodnoty rychlosti vlny E': 45–54 roků pod 10 cm/s; 55–65 pod 9 cm/s a nad 65 let pod 8 cm/s).

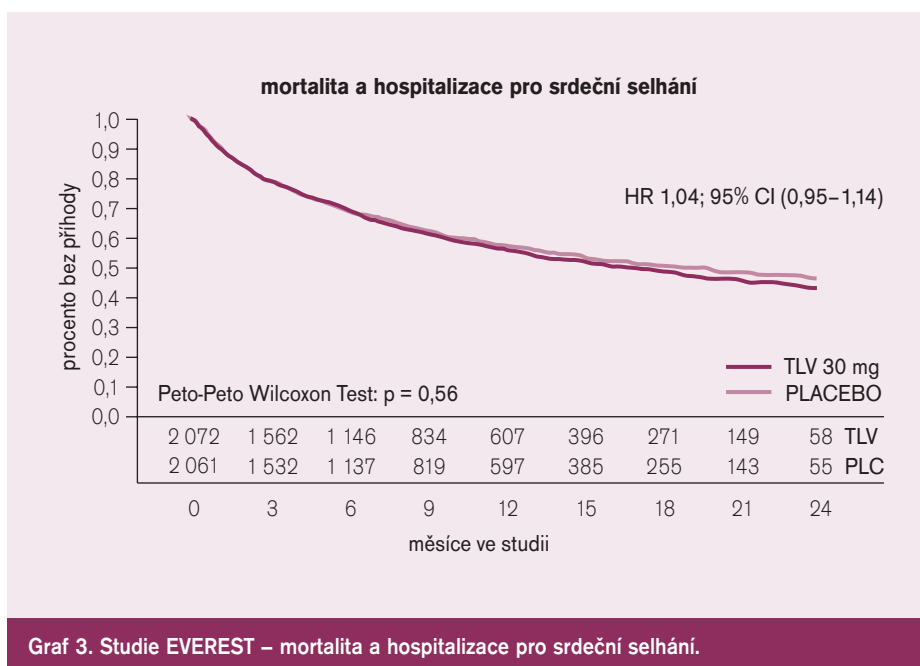
Intervence: Nemocní dostávali ke stávající léčbě buď 2 160 mg valsartanu nebo placebo s cílem dosáhnout krevního tlaku 135/80 mm Hg a níže. Byla povolena současná léčba diuretiky, betablokátorů, antagonistů vápníku nebo alfablokátorů, celková doba sledování byla 9 měsíců.

Hlavní cíle: změna relaxace levé komory při TDI vyšetření a změny krevního tlaku.

Výsledky: V obou skupinách došlo k podobnému zlepšení relaxace levé komory ($p = 0,29$), tab. 4.



Graf 2. Studie EVEREST – celková mortalita.



Graf 3. Studie EVEREST – mortalita a hospitalizace pro srdeční selhání.

Tab. 3. Studie FUSION II.

cíle	placebo (n = 306)	nesiritide (n = 605)	pouze superiority
celková mortalita a KV či renální hospitalizace	36,8 %	36,7 %	0,79
celková mortalita	9,6 %	9,5 %	0,98
KV či renální hospitalizace	33,9 %	32,9 %	0,95
počet KV/renálních hosp. (průměr + SD)	0,8 + 1,88	0,38	
dny mimo nemocnici či naživu	74,8 + 17,5	72,5 + 20,5	0,09
změny kvality života dle KCCQ (průměr + SD)	14,2 + 21,1	13,0 + 24,1	0,52
KV-mortalita	9,2 %	8,1 %	0,68

Závěr: Bylo pozorováno obdobné zlepšení diastolické dysfunkce u obou skupin léčených nemocných s léky i bez léků, které blokují receptory AT1 pro angiotenzin II. I zde se ukázalo, že nejdůležitější pro zlepšení diastolické dysfunkce je snížení krevního tlaku.

MERLIN TIMI 36

Metabolic Efficiency with Ranolazine for Less Ischemia in Non-ST elevation Acute Coronary Syndromes

Cíl studie: Primárním cílem studie bylo porovnat účinnost ranolazinu na snížení počtu kardiovaskulárních úmrtí, infarktu myokardu (IM) nebo rekurentní ischemie během dlouhodobé terapie pacientů s akutním koronárním syndromem (AKS) bez ST elevací oproti placebo.

Dosud bylo provedeno 5 randomizovaných, dvojitě zaslepených studií s ranolazinem, které prokazují jeho účinnost u pacientů s chronickou stabilní anginou pectoris. První 3 z těchto studií zkoumaly zejména okamžitou účinnost a perorální dávkování, testována byla zátěžová tolerance. Všechny tyto studie prokázaly zvýšenou toleranci zátěže o podání ranolazinu.

Další z těchto studií byla studie MARISA (Monotherapy Assessment of Ranolazine in Stable Angina) porovnávací efekt 3 dávek ranolazinu (500, 1000, 1 500 2krát denně) oproti placebo u 191 pacientů se stabilní anginou pectoris. Podávání ranolazinu vedlo k významnému prodloužení tolerance zátěže při zátěžovém testu, a to v závislosti na velikosti dávky.

Paralelní studií byla studie CARISA (Combination Assessment of Ranolazine in Stable Angina), porovnávací efekt 2 dávek ranolazinu (750 a 1 000 mg 2krát denně) v kombinaci s diltiazemem, amlodipinem nebo atenololem oproti placebo u 823 pacientů se stabilní anginou pectoris. Po 12 týdnech terapie došlo k významnému zvýšení tolerance zátěže, verifikovanému opět podle zátěžového testu.

Design a soubor: Do studie byli zařazováni pacienti s akutním koronárním syndromem, s klidovými anginózními symptomy v předchozích 48 hodinách se středním až zvýšeným rizikem (pozitivní kardiomarkery nebo ST deprese

0,1 mV nebo diabetes mellitus nebo TIMI risk score 3). Randomizace ranolazine/placebo probíhala co nejdříve po hospitalizaci pro AKS v poměru 1 : 1. Ranolazine/placebo byl podáván zpočátku v infuzi v dávce 200 mg/hod po dobu 1 hodiny, dále v dávce 80 mg/hod. Dávka byla redukována při případných nežádoucích účincích, při renální insuficienci nebo při prodloužení QT-intervalu. Intravenózní fáze terapie trvá 12–96 hodin, potom je pacient převeden na perorální dávky po 12 hodinách, tedy 2 denně. Velikost perorální dávky (1 000, 750, 500, 375 mg 2krát denně) byla opět určena podle tolerance. Perorální medikace je podávána do ukončení sledování ve studii. Ostatní terapie byla standardní podle stávajících guidelines, včetně invazivní terapie a revaskularizace.

Celkem bylo zařazeno 6 560 nemocných ve 440 centrech v 17 zemích (včetně České republiky). Průměrná doba sledování byla 348 dní.

Výsledky: Primární cíl – stanovení míry úmrtí z kardiovaskulárních příčin, srdeční infarkt a nemá ischemie se statisticky významně nelišily (21,8 % ranolazin, 23,5 % placebo, ns, HR 0,92). Ranolazin statisticky významně snížil počet ischemických příhod (13,9 % vs 16,1 %, $p = 0,30$) při holterovském monitorování. Po 30 dnech měl ranolazin naznačený trend i u primárního cíle ($p = 0,055$). Statisticky významně by snížen výskyt zhoršení anginy pectoris o 23 % a nutnosti navyšování antianginozní terapie o 19 %.

Výskyt nežádoucích účinků byl po ranolazinu i placebo stejný, což ukazuje na dobrou snášenlivost preparátů.

Závěr: Autoři konstatují, že studie potvrdila antianginozní efekt ranolazinu.

V České republice bylo zařazeno 392 nemocných. Poděkování patří všem aktivním centřům, především ale 3 nejlepším – Jihlava (MUDr. Klimsa), IKEM Praha (MUDr. Janek) a Kroměříž (MUDr. Navrátil).

COURAGE

Clinical Outcomes Utilising percutaneous coronary Revascularisation and Aggressive Guideline-driven drug Evaluation.

Cíl studie: posoudit strategii časné revaskularizace angioplastikou a stentem proti agresivní – plné – medikamentózní léčbě u nemocných se stabilní ischemickou chorobou srdeční.

Design a soubor: Zařazeno bylo 2 287 nemocných s anginou pectoris a s prokázanou ischemií a s minimálně 70% stenózou na koronární cévě. Pacienti byli randomizováni k angioplastice (případně se stentem), následované maximální medikamentózní terapií nebo k maximální medikamentózní terapii bez koronární intervence. Doba sledování byla 2,5 až 7,0 let s průměrem 4,6 roku.

Výsledky: Mezi uvedenými dvěma strategiemi nebyl shledán rozdíl, výskyt primárního cíle (úmrtí, nefatální IM nebo CMP) byl 211 pacientů (19 %) ve větvi s PTCA a 202 (18,5 %) na medikamentózní terapii. Výskyt recidivy infarktu myokardu byl statisticky nevýznamně vyšší ve větvi s PTCA (13,2 % vs 12,3 %), obdobně výskyt hospitalizací pro ischemickou příhodu (12,4 vs 11,8 %).

Asi třetina nemocných randomizovaných pouze k medikamentózní terapii podstoupila v průběhu studie revaskularizaci a přešla tak do větve s plastikou. Ve větvi s úvodní angioplastikou potřebovalo během studie 21,1 % nemocných další revaskularizaci.

Závěr: Autoři konstatují, že medikamentózní terapie bez angioplastiky byla stejně účinná jako strategie s okamžitou angioplastikou u nemocných se stabilní formou ischemické choroby srdeční. Navíc 2/3 nemocných s medikamentózní terapií v průběhu téměř 5 let nepotřebovala revaskularizaci. Znamená to, že u nemocných se stabilní formou ischemické choroby srdeční bychom měli léčbu zahájit agresivní farmakoterapií, a teprve pokud je nemocný nadále symptomaticky přistoupit ke koronarografii a angioplastice.

Poznámka: po zveřejnění studie akcie firmy Boston Scientific klesly z 15,22 USD na 14,22 USD (The New York Times 27. 3. 2007).

Sdělení bylo vypracováno v rámci Výzkumného záměru MŠMT – MSM0021622402

prof. MUDr. Jiří Vitovec, CSc., FESC¹
prof. MUDr. Jindřich Špínar, CSc., FESC²

¹ I. interní kardiologická klinika LF MU
a FN U sv. Anny, Brno

² Interní kardiologická klinika LF MU
a FN Brno, pracoviště Bohunice

jiri.vitovec@fnusa.cz

Tab. 4. Studie VALIDD.

cíl studie	valsartan (186 pts)	placebo (198 pts)	p
zvýšení diastolické á relaxace (vlna E - cm/s)	0,60	0,44	0,29
snížení krevního tlaku (mm Hg)	12,8/7.1	9,7/5,5	0,10/0,15