

Komentovaná zkrácená verze evropských doporučení pro diagnostiku a management akutní plicní embolie z roku 2014

P. Heinc, F. Kováčik, J. Látal, J. Přeček, A. Smékal, L. Rec

I. interní klinika – kardiologická LF UP a FN Olomouc

Souhrn

Zásadní novinkou současných evropských doporučení pro diagnostiku a léčbu akutní plicní embolie je nová stratifikace rizika, kde vymizela původní nejrozporuplnější kategorie středního rizika. Pacienti z této skupiny jsou dle rozměru pravé komory, funkce pravé komory a hladiny troponinu nově kategorizováni do skupiny s vysokým nebo nízkým rizikem. Dle této nové kategorizace je zde specifikována diagnostika i moderní léčba, včetně nových perorálních antikoagulancií, trombolýzy i embolektomie. Je zde zásadně aktualizována problematika plicní embolie v těhotenství a plicní embolie v koincidenci s nádorovým onemocněním.

Klíčová slova

plicní embolie – stratifikace rizika – diagnostické principy – léčebné strategie

Commented abbreviated 2014 version of ESC guidelines on the diagnosis and management of acute pulmonary embolism

Abstract

The major innovation of the current European guidelines on the diagnosis and management of acute pulmonary embolism is a new risk stratification, where the most contentious medium risk category was cancelled. According to the size of the right ventricle, function of the right ventricle and the troponin level in this group of patients has now been categorised into the groups with either high risk or low risk. According to this new categorisation, specified diagnostic methods and advanced treatment are presented, including new oral anticoagulants, thrombolysis and embolectomy. The guidelines also update the issues of pulmonary embolism in pregnancy and in connection with cancer.

Keywords

pulmonary embolism – risk stratification – diagnostic principles – therapeutic strategies

Úvod

Nová evropská doporučení byla publikována v srpnu 2014 (European Heart Journal) a důvodem jejich inovace byla potřeba klinické aplikace nových poznatků, které optimalizují diagnostiku a na základě přesnější stratifikace optimalizují také léčbu akutní plicní embolie (PE). Vzhledem k tomu, že tato nová doporučení jsou příliš podrobná a obsáhlá, komentovaná zkrácená verze, kterou nabízí náš časopis, by měla sloužit hlavně k rychlé orientaci praktické obce lékařů.

Význam epidemiologie a patofyziologie pro nové klasifikace a stratifikace akutní plicní embolie

Hluboká žilní trombóza (HŽT) a PE jsou třetím nejčastějším kardiovaskulárním (KV) onemoc-

něním s roční incidencí 100–200/100 000 obyvatel a ve vyspělých zemích je PE hlavní příčinou úmrtí matek v souvislosti s těhotenstvím [1]. Nová evropská doporučení uvádějí celou řadu predisponujících faktorů, které rozděluje na silné, střední a slabé. Ke stanovení závažnosti PE je třeba znát patofyziologii. Akutní PE má vliv jak na oběh, tak i na výměnu plynů. Selhání pravé komory (PK) způsobené tlakovým přetížením je považováno za primární příčinu úmrtí při závažné PE. Tlak v plicnici stoupne, pokud se uzavře 30–50 % celkové plochy plicního řečiště [2]. Embolizací vyvolaná vazokonstrikce přispívá ke zvýšené plicní rezistenci a také k úměrnému snížení arteriální poddajnosti. Náhlé zvýšení plicní cévní rezistence a tlaku v PK zvyšuje napětí v myocytech, což vede k dilataci PK, která pak mění kontraktilní vlastnosti dle Starlingova zákona.

Neurohumorální aktivace vede dále k inotropní a chronotropní stimulaci. Tyto kompenzační mechanismy zvýší tlak v plicnici, čímž zlepší průtok plicním řečištěm, a dočasně tak stabilizují systémový tlak, ale rozsah těchto kompenzací je limitován, jelikož PK není schopna vytvořit střední tlak v plicnici nad 40 mm Hg. Proloužení pravokomorové kontrakce do časné diastoly levé komory (LK) vede k vyklenování interventrikulárního septa do LK, čímž brání řádnému plnění LK v časné diastole, a to může přispívat k systémové hypotenzi a k hemodynamické nestabilitě [3]. Desynchronizace komorových kontrakcí vede ke vzniku bloku pravého Tawarova raménka. Spojení mezi zvýšenou hladinou biomarkerů myokardiálního poškození a horšími časnými výsledky ukazuje, že pravokomorová ischemie vede k poškození myocytů s další redukcí kontraktility a je patofy-



Obr. 1. Bazální riziková stratifikace akutní PE.

PE – plicní embolie, ^a definováno jako systolický krevní tlak < 90 mm Hg, nebo pokles systolického tlaku krve o ≥ 40 mm Hg, po dobu > 15 min, pokud toto není zapříčiněno čerstvě vzniklou arytmií, hypovolemií, nebo sepsí, ^b na základě odhadu PE vyžadující hospitalizaci, nebo dle 30denní mortality.

Tab. 1. Prediktivní skóre PE.

Parametry	Body prediktivních skórovacích systémů	
	původní verze	simplifikovaná verze
Wellsovo skóre		
předchozí PE nebo HŽT	1,5	1
srdeční frekvence ≥ 100 tepů/min	1,5	1
operace nebo imobilizace v posledních 4 týdnech	1,5	1
hemoptýza	1	1
aktivní nádorové onemocnění	1	1
kinické známky HŽT	3	1
alternativní diagnóza méně pravděpodobná než PE	3	1
Klinická pravděpodobnost		
Tři kategorie		
• nízká	0–1	N/A
• střední	2–6	N/A
• vysoká	≥ 7	N/A
Dvě kategorie		
• PE pravděpodobná	0–4	0–1
• PE nepravděpodobná	≥ 5	≥ 2

PE – plicní embolie, HŽT – hluboká žilní trombóza, min – minuta, N/A (not available) – neznámo

ziologickou známkou závažnosti akutní PE [4]. Klinická klasifikace závažnosti akutní PE je založena na časné mortalitě vztahované k akutní embolii – buď hospitalizační nebo třicetidenní. Tyto stratifikace/klasifikace mají vliv a význam pro diagnostické i léčebné strategie, které jsou pak založeny na klinickém stavu pacienta. Podezření na vysoce rizikovou embolizaci je dáno

šokovým stavem nebo perzistentní arteriální hypotenzí. Pokud tyto klinické známky nejsou, pak nejde o vysoce rizikovou akutní PE (obr. 1).

Klinické známky akutní PE

Všeobecně platí, že čím více symptomů je přítomno, tím větší je podezření na akutní PE a tím spíše by měla být provedena specifická

vyšetření k potvrzení/vyloučení akutní PE. K podezření na akutní PE nejčastěji vede symptomatika dušnosti, bolesti na hrudi, synkopy či presynkopy a/nebo hemoptýza [5]. Doposud se k podezření na akutní PE na základě klinických symptomů používala řada nestandardizovaných schémat, z nichž se v praxi nejvíce používá skórovací systém dle Wellse, včetně jeho zjednodušené verze, kde výsledné rozdělení pravděpodobností ukazuje tab. 1.

Význam jednotlivých vyšetřovacích metod pro diagnostiku PE

D-dimery

Kvantitativní stanovení D-dimerů metodou ELISA má diagnostickou senzitivitu 95 % nebo více, a může proto být použito k vyloučení PE u pacientů s nízkou nebo střední pravděpodobností – tříměsíční tromboembolické riziko u neléčených pacientů bylo 1 %. D-dimery jsou však častěji zvýšeny u starších pacientů, u hospitalizovaných pacientů, u pacientů s neoplazmaty a během těhotenství [6,7].

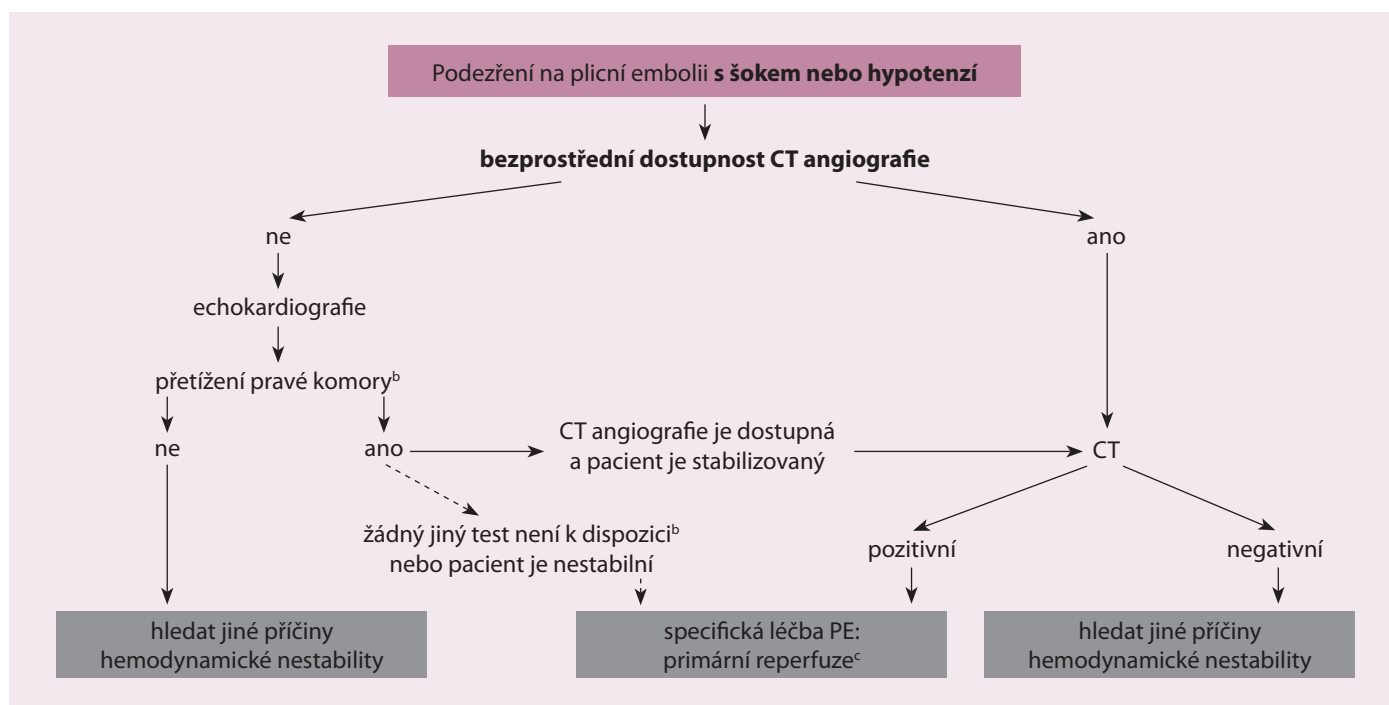
Počítačová tomografická angiografie (CTA)

Tato metoda se stala metodou volby pro zobrazení plicního cévního řečiště a především u pacientů bez podezření na PE slouží k jejímu definitivnímu vyloučení. Tato metoda umožňuje zobrazení plicního řečiště až na segmentální úroveň [8] a vykazuje senzitivitu 83 % a specifitu 96 % [9]. Pozitivní prediktivní hodnota CTA je vysoká (92–96 %) u pacientů se střední či vysokou pravděpodobností akutní PE stanovené na základě klinických příznaků, ale podstatně nižší (58 %) u pacientů s nízkou pravděpodobností akutní PE. Proto bychom měli být velmi opatrní v případech, kdy není soulad klinického hodnocení a CTA.

Scintigrafie plic

Kombinovaná (ventilačně perfuzní) scintigrafie je bezpečná diagnostická metoda při podezření na PE.

Pozitivní nález slouží k potvrzení PE s vysokou pravděpodobností, normální nález perfuze PE vylučuje [10]. Jde o radiačně i kontrastně šetrné vyšetření, které se preferenčně doporučuje ambulantním pacientům s nízkým klinickým podezřením na PE při normálním RTG plic, u mladých pacientů (především u žen), u pacientů s anafylaktickou reakcí na kontrastní látku v anamnéze, polyvalentních alergiků, při renální insuficienci a u pacientů s myelomem a paraproteinemií.



Obr. 2. Navrhovaný diagnostický algoritmus pro pacienty s podezřením na vysoce rizikovou PE.

CT – počítačová tomografie, PE – plicní embolie, ^a zahrnuje případy, kdy pacientův stav je natolik kritický, že to umožňuje pouze vyšetření u lůžka, ^b kromě diagnostiky dysfunkce pravé komory transtorakální echokardiografie může v některých případech přímo potvrdit PE vizualizací mobilních trombů v pravostranných srdečních dutinách. Další pomocné vyšetření u lůžka zahrnuje transezofageální echokardiografii, která může odhalit embolii v plicní tepně a v jejích hlavních větvích a bilaterální kompresní žilní sonografie, která může potvrdit hlubokou žilní trombozu. Všechna tato vyšetření mohou pomoci při rozhodování o emergentní léčbě, ^ctrombolýza, alternativně chirurgická embolektomie nebo perkutánní katetrová léčba.

Plicní angiografie

Plicní angiografie byla po desetiletí zlatou diagnostickou standardou akutní PE. Tato metoda však nebyla bez rizika (mortalita 0,5 %, nefatální velké komplikace 1 %, malé komplikace 5 %) [11]. Dnes je vytlačena méně invazivní CTA, která nabízí podobnou diagnostickou přesnost [12]. Plicní angiografie se stále častěji používá jako zobrazovací metoda při katetrovém řešení akutní PE. Digitální subtrakční angiografie (DSA) vyžaduje proti CTA méně kontrastní látky, má výbornou kvalitu zobrazení při zadrženém dechu, ale je méně výhodná pro zobrazení hlavních plicních arterií při pohybu hrudníku (artefakty při dýchacích pohybech).

Magnetická rezonance

Tato metoda není zatím v klinické praxi využívána především pro malou senzitivitu, velký podíl nepřesvědčivých scanů a nízkou dostupnost na urgentních příjmech.

Echokardiografie

Známky pravokomorového tlakového přetížení a dysfunkce PK v důsledku akutní PE mohou být detekovány echokardiograficky.

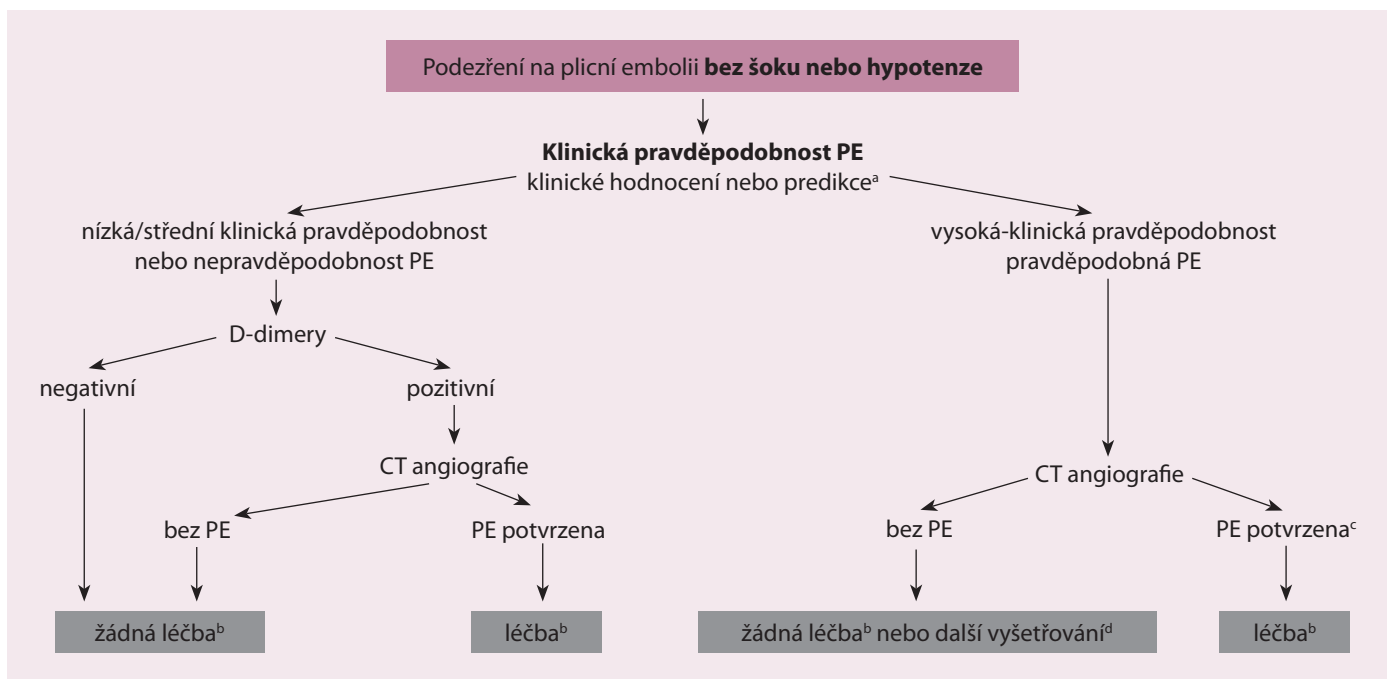
S ohledem na zvláštní geometrii PK neexistuje individuální echokardiografický parametr, který by poskytoval rychlou a spolehlivou informaci o velikosti a funkci PK. To byl hlavní důvod rozdílných výsledků ve studiích, nicméně negativní prediktivní hodnota 40–50 % v těchto studiích určuje, že negativní výsledek nemůže vyloučit akutní PE [13]. Navíc známky pravostranného přetížení můžeme nalézt i u komitantních kardiálních či plicních onemocnění v nepřítomnosti akutní PE [14].

Dilatace PK se vyskytuje u nejméně 25 % pacientů s PE a tento parametr je užitečný pro stanovení stratifikačního rizika akutní PE. Echokardiografický nález poškozené funkce PK (snížená ejekční frakce či kontraktilita volné stěny) má vysokou pozitivní prediktivní hodnotu pro PE i v případě přítomnosti koincidujícího kardiorepiračního onemocnění (nutno vyloučit infarkt PK) [15]. Užitečné je změření systolických exkurzí trikuspidálního anulu (tricuspid annulus plane systolic excursion – TAPSE) [16]. Specifická dalších echokardiografických parametrů není optimální k doporučení do rutinní praxe. Echokardiografické vyšetření není doporučováno jako součást diagnostického postupu u hemodynamicky stabilních pa-

cientů s podezřením na akutní PE bez vysokého rizika [13]. V případě podezření na vysoce rizikovou akutní PE, nepřítomnost echokardiografických známek pravokomorového přetížení a dysfunkce PK prakticky vylučuje PE jako příčinu hemodynamické nestability a echokardiografické vyšetření dále v tomto případě slouží k odhalení dalších možných kardiovaskulárních příčin. Na druhou stranu, v případě podezření na vysoce rizikovou akutní PE, kde jsou echokardiografické známky pravokomorového přetížení a dysfunkce PK, je oprávněná indikace emergentní reperfuze léčby, jestliže bezprostřední CTA není dostupná [17].

Sonografické kompresivní vyšetření žil dolních končetin

Průkaz neúplné kompresibility žil dolních končetin (přítomnost trombu) má vysokou pozitivní prediktivní hodnotu pro PE, přičemž senzitivita tohoto vyšetření je 39 % a specifická 99 %. Vyšetření má význam jen u pacientů bez podezření na vysoce rizikovou embolizaci a nález HŽT u pacientů s podezřením na PE opravňuje k nasazení antikoagulační léčby bez dalšího vyšetřování.



Obr. 3. Navrhovaný diagnostický algoritmus pro pacienty bez podezření na vysoce rizikovou PE.

CT – počítačová tomografie, PE – plicní embolie, ^a dvě alternativní klasifikační schémata se mohou použít pro klinické posouzení pravděpodobnosti – viz tab. 3, ^b léčbou se míní antikoagulační léčba PE, ^c CT angiogram je považován za diagnostický pro PE, pokud tuto prokazuje na segmentální nebo více proximální úrovni, ^d v případě negativního CT angiogramu u pacientů s vysokou klinickou pravděpodobností PE by se měla zvážit další vyšetření než dojde k vysazení specifické léčby.

Tab. 2. Doporučení pro diagnostiku plicní embolie s šokem nebo s hypotenzí.

Doporučení	Třída ^a	Hladina ^b
Podezření na PE s šokem nebo s hypotenzí		
Při podezření na vysoce rizikovou PE (šok nebo hypotenze) je k diagnostickému účelu doporučeno provedení urgentní CT angiografie nebo transtorakální echokardiografie (v závislosti na dostupnosti a klinickém stavu).	I	C
U pacientů s podezřením na vysoce rizikovou PE a známkách PK dysfunkce, kteří jsou příliš nestabilní, aby podstoupili CT angiografii, by se mělo pátrat po žilních trombech a/nebo po trombech v plicnici za pomoci CUS a/nebo TEE k další podpoře diagnózy PE, pokud jsou tato vyšetření okamžitě k dispozici.	IIb	C
U nestabilních pacientů, kteří byli odesláni přímo do katetrizační laboratoře a koronární angiografie vyloučila akutní koronární syndrom, by měla být zvážena plicní angiografie jako diagnostická alternativa PE.	IIb	C

CT – počítačová tomografie, CUS – sonografické kompresivní vyšetření žil, TEE – transezofageální echokardiografie, HŽT – hluboká žilní trombóza, PE – plicní embolie, PK – pravokomorové, ^a třída doporučení I–III, ^b hladina průkaznosti A–C, ^c za použití multidetektorového CT.

Diagnostické strategie

Doposud byla stanovena řada diagnostických postupů při podezření na PE, jejichž přesnost byla testována v zařízeních urgentní medicíny [18]. Nedodržení diagnostických strategií, kde došlo k vysazení antikoagulace, vedlo k signifikantnímu vzestupu tromboembolických příhod ve tříměsíčním sledovacím období. Současné nejpřímější diagnostické algoritmy při podezření na PE s šokem nebo s hypotenzí ukazuje obr. 2 a současné nejpřímější diagnostické algoritmy podezření na PE bez šoku nebo hypotenze ukazuje obr. 3. Tyto

diagnostické algoritmy se mohou měnit dle dostupnosti vyšetřovacích metod v jednotlivých nemocnicích i dle specifického klinického stavu. Doporučení pro diagnostiku při podezření na PE s šokem nebo s hypotenzí ukazuje tab. 2 a doporučení pro diagnostiku při podezření na PE bez šoku nebo hypotenze ukazuje tab. 3.

Hodnocení prognózy

Prognostická hodnocení jsou založena na základě klinických parametrů, zobrazovacích metod a laboratorních testů.

Klinické parametry k prognostickému hodnocení

Akutní pravokomorová dysfunkce je stěžejním parametrem, který určuje výsledek akutní PE. Známký akutního pravostranného selhání jako přetrvávající hypotenze a kardiogenní šok ukazují na vysoké riziko časného úmrtí. Synkopa a tachykardie v souvislosti s preexistujícími podmínkami a komorbiditami jsou spojeny s nepříznivou krátkodobou prognózou. Pro dlouhodobější prognostické hodnocení se v praxi nejčastěji používají klinické parametry

Tab. 3. Doporučení pro diagnostiku PE bez šoku nebo hypotenze.

Doporučení	Třída ^a	Hladina ^b
Podezření na PE bez šoku nebo hypotenze		
Pro diagnostiku PE se doporučuje používat ověřená kritéria.	I	B
Klinická hodnocení		
Doporučuje se, aby diagnostické strategie byly založeny na klinické pravděpodobnosti hodnocené buď klinickým stavem nebo ověřenými predikčními pravidly.	I	A
D-dimery		
Stanovení hladiny D-dimerů vysoce citlivou metodou se doporučuje u pacientů s nízkou nebo střední klinickou pravděpodobností, nebo u pacientů, kde je PE nepravděpodobná, aby se snížila míra ozáření i potřeba nezbytných zobrazovacích metod.	I	A
U pacientů s malou klinickou pravděpodobností PE, nebo u pacientů s nepravděpodobnou PE, normální hladiny D-dimerů za použití vysoce citlivé i středně citlivé metody vylučují PE.	I	A
Další vyšetření by měla být zvážena u pacientů se střední pravděpodobností PE, kde byl negativní výsledek při použití středně citlivého testu.	IIb	C
Měření D-dimerů se nedoporučuje u pacientů s vysokou klinickou pravděpodobností PE – normální výsledek nevylučuje bezpečně PE, a to ani při použití nejcitlivějších metod.	III	B
CT angiografie^c		
Normální CT angiografie bezpečně vylučuje PE u pacientů s nízkou nebo střední klinickou pravděpodobností PE, nebo pokud je PE nepravděpodobná.	I	A
Normální CT angiografie bezpečně vylučuje PE u pacientů s vysokou klinickou pravděpodobností PE nebo u pravděpodobné PE.	IIa	B
CT angiografie ukazuje trombus potvrzující PE na segmentální nebo proximálnější úrovni.	I	B
Další vyšetření k potvrzení PE by mělo být zváženo v případě izolované subsegmentální sraženiny.	IIb	C
V/Q scintigrafie		
Normální perfuzní scintigram plic vylučuje PE.	I	A
Vysoce pravděpodobný V/Q sken potvrzuje PE.	IIa	B
Nediagnostický V/Q sken může vyloučit PE, pokud je kombinován s negativním proximálním CUS u pacientů s nízkou klinickou pravděpodobností PE nebo s nepravděpodobnou PE.	IIa	B
CUS dolních končetin		
CUS dolních končetin k diagnostice HŽT by se mělo zvážit u vybraných pacientů s podezřením na PE, abychom se vyhnuli dalším zobrazovacím metodám, pokud je výsledek CUS pozitivní.	IIb	B
CUS prokazující proximální HŽT u pacienta s klinickým podezřením na PE potvrzuje PE.	I	B
Jestliže CUS prokazuje pouze distální HŽT, měla by být zvážena další vyšetření k potvrzení PE.	IIa	B
Plicní angiografie		
Plicní angiografie by měla být zvážena v případě diskrepance mezi klinickým hodnocením a výsledky neinvazivních vyšetřovacích metod.	IIb	C
MR		
MR by se neměla používat k vyloučení PE.	III	A
CT – počítačová tomografie, CUS – sonografické kompresivní vyšetření žil, HŽT – hluboká žilní trombóza, MR – magnetická rezonance, PE – plicní embolie, V/Q – ventilačně-perfuzní, ^a třída doporučení I–III, ^b hladina průkaznosti A–C, ^c za použití multidetektorového CT		

ve formě tzv. indexu závažnosti plicní embolie (PESI), které ukazuje tab. 4.

Zobrazovací metody k prognostickému hodnocení

Echokardiografické hodnocení morfologie a funkce LK pomáhá při prognostické stratifikaci u hemodynamicky stabilní PE. Echokardiografické parametry, které se používají pro rizikovou stratifikaci PE, zahrnují dilataci PK, což vede ke zvýšenému poměru rozměru PK k LK, hypokinezi volné stěny PK, zvýšené rychlosti proudu při měření trikuspidální regurgitace, zmenšení systolických exkurzí trikuspidálního anulu (TAPSE) nebo ke kombinaci uvedených parametrů. Echokardiograficky zjištěná dysfunkce PK u hemodynamicky stabilních pacientů je spojena se zvýšeným rizikem krátkodobé mortality, nicméně celková pozitivní prediktivní hodnota mortality je nízká [19].

Laboratorní testy k prognostickému hodnocení

Známky pravokomorové dysfunkce

Hemodynamickou závažnost pravokomorové dysfunkce odráží hladina natriuretických peptidů [20].

U normotenzních pacientů s PE je však pozitivní prediktivní hodnota časné mortality u natriuretických peptidů nízká. Za optimální hranici pro identifikaci zvýšeného rizika je považována plazmatická koncentrace NT-proBNP 600 pg/ml a více [21].

Známky myokardiálního poškození

Myokardiální poškození odráží hladina troponinu. Zvýšené hodnoty troponinu jsou spojeny s horší prognózou a zvýšenou mortalitou.

Význam prognostických strategií

K hodnocení prognózy byly stanoveny různé algoritmy na základě kombinací výše zmíněných parametrů, nicméně jejich významnost pro praxi nebyla objektivně verifikována. Hodnota predikce časné mortality na základě základních parametrů se jevila jako užitečná informace, ale pro praxi bylo podstatně důležitější, že na jejím základě bylo provedeno prognostické hodnocení, které dalo základ pro stanovení optimální léčby. Z uvedených parametrů pro hodnocení prognózy má jedna kombinace zcela zásadní význam pro léčebnou strategii – kombinace pravokomorové dysfunkce (dle echokardiografie či CTA) s pozitivní hodnotou troponinu indikuje podání trombolýzy [22].

Tab. 4. Původní a zjednodušený index závažnosti plicní embolie – PESI/sPESI.

Parametr	Originální verze – PESI	Zjednodušená verze – sPESI
věk	věk v letech	1 bod (věk > 80 let)
mužské pohlaví	+10 bodů	–
karcinom	+30 bodů	1 bod
chronické srdeční selhání	+10 bodů	1 bod
chronické plicní onemocnění	+10 bodů	1 bod
tepová frekvence ≥ 110/min	+20 bodů	1 bod
systolický tlak krve < 100 mm Hg	+30 bodů	1 bod
dechová frekv. > 30 dechů/min	+20 bodů	–
teplota < 36 °C	+20 bodů	–
změna mentálního stavu	+60 bodů	–
arteriální saturace kyslíku < 90 %	+20 bodů	1 bod

Riziko úmrtnosti		
Třída I: ≤ 65 bodů velmi nízké 30denní riziko mortality (0–1,6 %)	0 bodů – 30denní riziko mortality = 1,0 % (95% CI 0,0–2,1 %)	
Třída II: 66–85 bodů nízké riziko mortality (1,7–3,5 %)	≥ 1 bod – 30denní riziko mortality = 10,9 % (95% CI 8,5–13,2 %)	
Třída III: 86–105 bodů střední riziko mortality (3,2–7,1 %)		
Třída IV: 106–125 bodů vysoké riziko mortality (4,0–11,4 %)		
Třída V: > 125 bodů velmi vysoké riziko mortality (10,0–24,5 %)		

min – minuta, frekv. – frekvence

Léčba akutní fáze

Hemodynamická a respirační podpora

Jde o vitální léčbu u pacientů s PE a pravokomorovým selháváním. Mírná volumová expanze (500 ml) může zvýšit srdeční index a normalizovat systémový tlak [23]. Agresivní volumová expanze může naopak při větším přetížení PK vést k neúměrnému mechanickému přepětí. V těchto případech jsou vazopresorika nezbytná. Noradrenalin (norepinefrin) dokáže přímým pozitivním inotropním efektem a zvýšenou koronární perfuzí PK zlepšit funkci PK a periferní vazokonstrikcí zvýšit systémový tlak. Dobutamin a/nebo dopamin se mohou podávat při nízkém srdečním indexu, ale při normálním systémovém tlaku. Hypoxemie a hypokapnie jsou většinou mírné a hypoxemii lze upravit oxygenoterapií. Pokud

je třeba mechanické podpory dýchání, pak se musí mít na paměti její nepříznivý hemodynamický efekt v důsledku pozitivního nitrohrudního tlaku, který může redukovat žilní návrat a zhoršit pravokomorové selhání při masivní PE, proto by se mělo opatrně pracovat s nastavením výše tlaku na konci expira.

Antikoagulace

Parenterální forma

Antikoagulace je indikována k prevenci časného úmrtí a recidiv symptomatické či fatální tromboembolie. V akutní fázi se podává po dobu 5–10 dnů parenterální antikoagulační léčba (nefrakcionovaný heparin – UFH, nízkomolekulární heparin – LMWH nebo fondaparinux). Parenterální podání heparinu by se mělo překrývat s inicializací podávání warfarinu nebo dabigatranu/edoxabanu v případě

Tab. 5. Úprava dávkování nefrakcionovaného heparinu dle hodnoty aPTT.

Aktivovaný parciální trombotoplastinový čas	Změna dávky
< 35 s (< 1,2násobek kontrol)	80 U/kg bolus, zvýšení rychlosti infuze o 4 U/kg/hod
35–45 s (1,2–1,5násobek kontrol)	40 U/kg bolus, zvýšení rychlosti infuze o 2 U/kg/hod
46–70 s (1,5–2,3násobek kontrol)	žádná změna
71–90 s (2,3–3,0násobek kontrol)	snížení rychlosti infuze o 2 U/kg/hod
> 90 s (> 3,0násobek kontrol)	zastavení infuze na 1 hod, následně snížení rychlosti infuze o 3 U/kg/hod

aPTT – aktivovaný parciální trombotoplastinový čas, U – jednotky, kg – kilogram, hod – hodina, s – sekunda.

Tab. 6. Schválené trombotolytické režimy pro léčbu PE.

Streptokináza	250 000 IU jako úvodní dávka během 30 min následovaná 100 000 IU/hod během 12–24 hod zrychlený režim: 1,5 milionu IU během 2 hod
Urokináza	4 400 IU/kg jako úvodní dávka během 10 min následovaná 4 400 IU/kg/hod po dobu 12–24 hod zrychlený režim: 3 miliony IU během 2 hod
rtPA	100 mg během 2 hod nebo 0,6 mg/kg během 15 min (maximální dávka je 50 mg)

IU – mezinárodní jednotky, hod – hodina, min – minuta, s – sekunda, rtPA – rekombinantní aktivátor tkáňového plasminogenu

volby těchto nových antikoagulantů. Pokud se k perorální léčbě použije rivaroxaban nebo apixaban, jejich léčba může být zahájena přímo nebo 1–2 dny po zahájení parenterální antikoagulační léčby. Rivaroxaban se podává v akutní fázi ve zvýšené dávce první tři týdny, apixaban sedm dnů. Obecně je dávkování při léčbě akutní PE dáno souhrnem údajů o každém jednotlivém léčivém přípravku (SPC). UFH se doporučuje nasadit při zvažování primární reperfuze, při závažné renální insuficienci (clearance kreatininu < 30 ml/min) nebo při těžké obezitě. Dávkování UFH se upravuje na základě aktivovaného parciálního trombotoplastinového času (aPTT) (tab. 5) [24]. LMWH nevyžaduje rutinní monitorování, ale při těhotenství je vhodné periodické sledování faktoru anti-Xa [25]. Maximální hodnota faktoru anti-Xa by měla být měřena 4 hod po poslední aplikaci a průběžná hodnota faktoru anti-Xa by měla být měřena těsně před aplikací další dávky. Tyto průběžné hodnoty účinné antikoagulace dle faktoru anti-Xa by měly být v rozmezí 0,6–1,0 IU/ml pro dávkování 2x denně a 1,0–2,0 IU/ml pro dávkování 1x denně [26].

Perorální forma

Antagonisté vitaminu K – warfarin

Léčba perorálními antikoagulanty by měla být zahájena co nejdříve a nejlépe současně s parenterální antikoagulací. Parenterální anti-

koagulace by měla trvat alespoň pět dnů a až do doby, kdy hladina INR dosáhne hodnoty 2,0–3,0 při dvou po sobě jdoucích měřeních.

Nová antikoagulantia

Nová antikoagulantia se ukázala jako efektivní a noninferiorní, přitom s menším výskytem velkých krvácivých komplikací proti standardní léčbě LMWH/warfarin. Proto byla přijata jako adekvátní alternativní medikace ke standardní léčbě akutní PE.

Trombotolytická léčba

Trombotolytická léčba obnovuje plicní perfuzi podstatně rychleji než antikoagulační léčba samotným UFH. Časné odstranění obstrukce vede k okamžitému snížení rezistence a tlaku v plicnici s doprovodným zlepšením funkce PK [27]. Hemodynamický přínos trombolýzy je omezen jen na prvních pár dnů a nebyl prokázán další přínos po týdenní trombotolytické léčbě [28]. Doporučené režimy trombotolytické léčby ukazuje tab. 6. V případě streptokinázy a urokinázy jsou preferovány zrychlené režimy s aplikací dávky během 2 hod [29]. Kontraindikace trombotolytické léčby ukazuje tab. 7. Infuze UFH by měla být po dobu aplikace streptokinázy a urokinázy zastavena, v případě rtPA (rekombinační aktivátor tkáňového plasminogenu) se infuze UFH zastavovat nemusí. U pacientů, kteří jsou v době podání trom-

bolýzy léčeni LMWH nebo fondaparinuxem, by měla být následná parenterální léčba UFH odložena o 12 hod při režimu LMWH 2x denně a 24 hod při režimu LMWH 1x denně. Vzhledem k tomu, že trombotolytická léčba představuje krvácivé riziko, kdy může být potřeba bezprostředního vysazení následné antikoagulační terapie (event. vznikne potřeba antidotové léčby), zdá se optimální po ukončení trombotolytické léčby pokračovat několik hodin antikoagulační léčbou UHF a teprve poté pokračovat antikoagulační léčbou LMWH nebo fondaparinuxem. Největší přínos trombolýzy je, pokud je započata do 48 hod po vzniku symptomů, ale může být užitečná i 6–14 dnů po vzniku symptomů [30].

Chirurgická embolektomie

Plicní embolektomie je technicky relativně jednoduchý zákrok, proto není třeba tyto pacienty transportovat do speciálních kardiotorakálních center. V současné době je chirurgická embolektomie indikována u vysoce rizikové PE a pro vybrané pacienty se středním rizikem především v případech, kde je kontraindikace trombolýzy nebo tato selhala.

Perkutánní katetrová léčba

Cílem intervenční katetrové léčby je odstranění trombotické obstrukce z hlavní plicní arterie, a tím usnadnění zotavení přetížené PK,

Tab. 7. Kontraindikace trombolytické léčby.

Absolutní kontraindikace^a	
hemoragická mozková mrtvice nebo mozková mrtvice nejasného původu kdykoli v anamnéze	
ischemická mozková mrtvice v předchozích šesti měsících	
poškození centrálního nervového systému nebo neoplazmata	
velké trauma/chirurgický výkon/úraz hlavy v předchozích třech týdnech	
gastrointestinální krvácení v posledním měsíci	
známé krvácivé riziko	
Relativní kontraindikace	
přechodná mozková ischemie v posledních šesti měsících	
perorální antikoagulační léčba	
těhotenství nebo období jednoho týdne po porodu	
nekomprimovatelné punkční místo	
traumatická resuscitace, refrakterní hypertenze (systolický tlak krve >180 mm Hg)	
pokročilé onemocnění jater	
infekční endokarditida	
aktivní peptický vřed	
^a absolutní kontraindikace k trombolýze se může stát relativní u pacienta v bezprostředním ohrožení života vysoce rizikovou plicní embolií.	

zlepšení symptomů a zlepšení přežívání. Je indikována u pacientů s absolutní kontraindikací trombolýzy. Intervence zahrnuje několik možných způsobů. Lze provést rozmělnění trombu a posunutí do periferie, reolytickou trombektomii, sukční trombektomii nebo rotační trombektomii. U pacientů bez absolutní kontraindikace trombolýzy (s relativní kontraindikací) je katetrová léčba často preferovanou alternativou.

Léčebné strategie

Optimální léčbu PE s šokem nebo hypotenzí (vysoce riziková PE) ukazuje tab. 8 a optimální

léčbu PE bez šoku nebo hypotenze (středně riziková a nízké riziková PE) ukazuje tab. 9.

Délka antikoagulace

Cílem antikoagulační léčby pacientů s PE je prevence recidivy tromboembolické příhody. Dominantně se v praxi užívá warfarin a tři nová antikoagulantia, pouze u pacientů s přítomným neoplazmatem je preferován LMWH [31]. Výskyt recidivy tromboembolické příhody nezávisí na primární klinické manifestaci (PE či HŽT) [32]. U pacientů, kde PE vznikla sekundárně, by léčba warfarinem měla trvat do tří měsíců s možným zkrácením dle kli-

nických souvislostí. Léčba delší než tři měsíce není doporučována vzhledem k tomu, že přechodné rizikové faktory, které vedly ke vzniku PE, již neexistují. Poněkud odlišná situace je v případě, že PE vznikla bez zjevné příčiny. Zde existují rizikové faktory, které mohou identifikovat pacienty, u kterých je dlouhodobě vyšší riziko recidivy PE. Jedná se o tromboembolickou příhodu v anamnéze, přetrvávající dysfunkci PK při propuštění z hospitalizace, reziduální HŽT, přítomnost antifosfolipidového syndromu a hereditární trombofilní stavy [33]. Na druhou stranu negativní D-dimery se měsíc po vysazení antikoagulační léčby jeví jako preventivní faktor recidivy tromboembolické příhody [34]. U pacientů s primární PE by měla antikoagulační léčba trvat nejméně tři měsíce, a to na základě poměru rizika recidivy tromboembolizace a krvácivých komplikací. Po uplynutí této doby je u těchto pacientů s nízkým rizikem krvácení pokračování v antikoagulační léčbě na zváženu a lze se řídit pacientovou preferencí. U pacientů s recidivou primární tromboembolické příhody (PE nebo HŽT) je doporučena trvalá antikoagulace.

Nová antikoagulantia

Pro účinnou protrahovanou antikoagulační léčbu akutní PE dnes máme k dispozici tři nová antikoagulantia jako alternativu k warfarinu – dabigatran, rivaroxaban a apixaban. Rando-mizované studie s těmito preparáty prokázaly minimálně srovnatelný efekt v prevenci recidivy tromboembolické příhody vůči warfarinu, proto jsou doporučeny jako možná alternativní protrahovaná antikoagulační léčba akutní PE. Pravidla pro protrahovanou léčbu novými antikoagulantii jsou stejná jako u warfarinu či antikoagulační léčby obecně, jak je uvedeno výše.

Tab. 8. Doporučení pro léčbu akutní fáze PE s šokem nebo hypotenzí.

Doporučení	Třída ^a	Hladina ^b
PE s šokem nebo hypotenzí (vysoce riziková)		
Doporučuje se, aby u pacientů s vysoce rizikovou PE byla intravenózní antikoagulace s UFH zahájena bez prodlení.	I	C
Doporučuje se trombolytická léčba.	I	B
Chirurgická plicní embolektomie se doporučuje u pacientů, u nichž je trombolýza kontraindikována nebo selhala ^c .	I	C
Perkutánní katetrová léčba by měla být zvážena jako alternativa k chirurgické plicní embolektomii u pacientů, u nichž je plná dávka systémové trombolýzy kontraindikována nebo selhala ^c .	Ila	C
PE – plicní embolie, UFH – nefrakcionovaný heparin, ^a třída doporučení I–III, ^b hladina průkaznosti A–C, ^c pokud jsou v daném místě tyto možnosti.		

Tab. 9. Doporučení pro léčbu akutní fáze plicní embolie bez šoku nebo hypotenze.

Doporučení	Třída ^a	Hladina ^b
PE bez šoku nebo hypotenze (střední – nízké riziko)		
Antikoagulace: kombinace parenterální léčby s VKA		
Parenterální antikoagulace se doporučuje zahájit neprodleně u pacientů s vysokou nebo střední klinickou pravděpodobností PE zatímco probíhá další diagnostický postup.	I	C
U většiny pacientů se doporučuje pro akutní fázi parenterální antikoagulační léčba LMWH nebo fondaparinuxem.	I	A
Paralelně s parenterální antikoagulační léčbou se současně doporučuje podávání VKA s cílovou hodnotou INR 2,5 (interval 2,0–3,0).	I	B
Antikoagulace: nová perorální antikoagulancia		
Jako alternativa ke kombinaci parenterální antikoagulace s VKA se doporučuje antikoagulace rivaroxabanem (15 mg 2x denně po dobu tří týdnů a následně 20 mg jednou denně).	I	B
Jako alternativa ke kombinaci parenterální antikoagulace s VKA se doporučuje antikoagulace apixabanem (10 mg 2x denně po dobu sedmi dnů a následně 5 mg 2x denně).	I	B
Po skončení akutní fáze parenterální antikoagulační léčby, jako alternativa antikoagulační léčby VKA se doporučuje podávání dabigatranu (150 mg 2x denně, nebo 110 mg 2x denně u pacientů ve věku > 80 let nebo u těch, kteří současně užívají verapamil).	I	B ^d
Po skončení akutní fáze parenterální antikoagulační léčby, jako alternativa antikoagulační léčby VKA se doporučuje podávání edoxabanu.	I	B
Nová perorální antikoagulancia (rivaroxaban, apixaban, dabigatran, edoxaban) se nedoporučují u pacientů s těžkou renální insuficiencí.	III	A
Reperfuze léčba		
Rutiní podávání systémové trombolýzy se nedoporučuje, pokud pacient není v šoku nebo nemá protra-hovanou hypotenzi.	III	B
U pacientů se středním/vysokým rizikem PE se doporučuje pečlivé sledování k časnému odhalení hemody-namické dekompenzace a k časnému zahájení reperfuze terapie.	I	B
Trombolytická léčba by měla být zvážena u pacientů se středním/vysokým rizikem PE a klinickými příznaky hemodynamické dekompenzace.	IIa	B
Chirurgická plicní embolektomie může být zvážena u pacientů se středním/vysokým rizikem PE, kde lze předpokládat vysoké riziko krvácení při trombolytické léčbě.	IIb	C
Perkutánní katetrová léčba může být zvážena u pacientů se středním/vysokým rizikem PE, kde lze předpo-kládat vysoké riziko krvácení při trombolytické léčbě.	IIb	B
Časné propuštění do domácí léčby		
U pacientů s nízkým rizikem akutní PE by se mělo zvážit časné propuštění a pokračování léčby doma, pokud lze poskytnout řádnou antikoagulační léčbu ambulantně.	IIa	B

aPTT – aktivovaný parciální tromboplastinový čas, INR – mezinárodní normalizovaný poměr, LMWH – nízkomolekulární heparin, PE – plicní embolie, UFH – nefrakcionovaný heparin, VKA – antagonisty vitamínu K, ^a třída doporučení I–III, ^b hladina průkaznosti A–C

Plicní embolie a těhotenství

Těhotenství nemění klinické známky PE, nicméně častá symptomatika dušnosti v těhotenství by měla být brána s větší opatrností a pozorností. Hladina D-dimerů se v těhotenství zvyšuje, nicméně hraniční hodnota k vyloučení PE platí pro těhotné stejně jako pro ostatní populaci. Je-li výsledek D-dimerů abnormální, pokračuje se diagnosticky sonografickým kompresivním vyšetřením žil dolních

končetin, protože nález proximální HŽT indikuje antikoagulační léčbu a další zobrazovací metody jsou již díky tomuto nálezu zbytečné. Pokud je sonografie negativní, mělo by se v diagnostice pokračovat. Všechny radiologické metody jsou pod prahem, který se považuje za nebezpečný pro poškození plodu, nicméně pokud je dostupná plicní scintigrafie, měla by být upřednostněna před CT vyšetřením. Z důvodu co nejmenší radiační zátěže

se ventilační scan pokládá za zbytečný, pokud je provedený RTG snímek plic negativní. Diagnostický přínos perfuze scintigrafie plic je u těhotných žen nejméně tak výtěžný jako CT [35]. Doporučení pro diagnostiku a léčbu PE v těhotenství ukazují tab. 10.

Léčba

Antikoagulační léčba PE v těhotenství je založena na heparinu, protože heparin neprochází

Tab. 10. PE v těhotenství – doporučení.

Doporučení	Třída ^a	Hladina ^b
Podezření na PE v těhotenství zasluží konvenční diagnostické hodnocení ověřenými vyšetřovacími metodami.	I	C
Negativní výsledek hladiny D-dimerů má podobný klinický význam jako u netěhotných pacientek, proto je toto vyšetření primárně doporučeno, aby se předešlo zbytečnému ozařování.	IIb	C
Primárně je doporučeno provedení CUS dolních končetin, kde diagnóza proximální HŽT potvrzuje PE a na základě toho lze předejít zbytečnému ozařování.	IIb	C
K vyloučení podezření na PE u těhotných žen s normálním RTG hrudníku by se měla zvážit perfuzní scintigrafie.	IIb	C
Pokud perfuzní scintigrafie není k dispozici a RTG snímek hrudníku není v normě, měla by se zvážit CT angiografie.	IIa	C
Doporučovanou léčbou těhotných s PE bez šoku či hypotenze je LMWH s úpravou dávky dle tělesné hmotnosti.	I	B

CT – počítačová tomografie, CUS – sonografické kompresivní vyšetření žil, LMWH – nízkomolekulární heparin, HŽT – hluboká žilní tromboza, PE – plicní embolie, ^a třída doporučení I–III, ^b hladina průkaznosti A–C.

placentou a není v signifikantním množství ani v mateřském mléce. LMWH se rovněž ukázal jako dostatečně bezpečný, proto proti jeho podávání v těhotenství není námitek. Dávka LMWH by měla být upravena dle hmotnosti pacienta bez nutnosti monitorace účinnosti. Úpravu dávky dle monitorace hodnoty anti-Xa lze zvážit u těhotných žen s extrémní tělesnou hmotností nebo s onemocněním ledvin. UFH není v těhotenství kontraindikován, ale vyžaduje sledování aPTT. Všechna nová perorální antikoagulantia jsou v těhotenství kontraindikována. Zvláštní pozornost vyžaduje vedení porodu. LMWH musí být vysazen nejméně 12 hod před porodem, pokud tento má být veden v epidurální analgezi, a v další antikoagulační léčbě lze pokračovat za 12–24 hod po odstranění epidurálního katetru. Po porodu lze heparin nahradit warfarinem, který lze podávat i kojícím matkám. Antikoagulační léčba by měla být podávána nejméně šest týdnů po porodu a celková doba antikoagulační léčby by měla trvat minimálně tři měsíce. Trombolytická léčba by se neměla podávat peripartálně, s výjimkou kritických případů.

Plicní embolie a zhoubné onemocnění

Celkové riziko tromboembolické nemoci u pacientů s rakovinou je čtyřikrát vyšší než v obecné populaci a pacienti léčení chemoterapií mají šestnásobný nárůst tromboembolických příhod proti zdravé populaci. Prvních šest týdnů po operaci karcinomu se riziko tromboembolizmu extrémně zvyšuje a ještě mezi 4. a 12. měsícem zůstává toto riziko extrémně zvýšené (až 30x), což nabádá k po-

zornosti při vážení délky antikoagulační léčby. Při diagnostice je třeba ze zmíněných důvodů počítat s informací o přítomném karcinomu. Negativní výsledek D-dimerů má stejně velký význam jako u pacientů bez karcinomu. Na druhou stranu je třeba vědět, že hladina D-dimerů je u nemocných s karcinomem nespécificky zvýšena. S nárůstem CT vyšetření se u pacientů s karcinomem diagnostikuje vzrůstající počet asymptomatických PE. Jejich závažnost je nejasná, ale dle současných znalostí se doporučuje přistupovat k nim jako k symptomatickým emboliím běžné populace.

Léčba

Za optimální antikoagulační léčbu u pacientů s PE a rakovinou se pokládá LMWH, který se podává v akutní fázi (s výjimkou vysoce rizikové PE) a pokračuje se po dobu prvních 3–6 měsíců. Chronická antikoagulace může pokračovat s LMWH nebo může přejít na warfarin nebo může být ukončena. Při zvažování délky antikoagulace je třeba ke každému pacientovi s rakovinou po PE přistupovat individuálně dle rizika recidivy PE, krvácivých komplikací, typu léčby karcinomu a preference pacienta.

Závěr

Zásadní novinkou současných evropských doporučení pro diagnostiku a léčbu PE je nová stratifikace rizika, kde vymizela nejrozporupnější kategorie středního rizika. Pacienti z této skupiny jsou dle rozměru PK, funkce PK a hladiny troponinu odlišeni a nově jsou kategorizováni do vysokého nebo nízkého rizika. Dle této nové stratifikace je zde specifikována dia-

gnostika i moderní léčba včetně nových perorálních antikoagulantů, trombolýzy i embolektomie. Je zde zásadně aktualizována problematika PE v těhotenství a PE v koincenci s nádorovým onemocněním.

Literatura

- Heit JA. The epidemiology of venous thromboembolism in the community. *Arterioscler Thromb Vasc Biol* 2008; 28: 370–372. doi: 10.1161/ATVBAHA.108.162545.
- McIntyre KM, Sasahara AA. The hemodynamic response to pulmonary embolism in patients without prior cardiopulmonary disease. *Am J Cardiol* 1971; 28: 288–294.
- Marcus JT, Gan CT, Zwanenburg JJ et al. Interventricular mechanical asynchrony in pulmonary arterial hypertension: left-to-right delay in peak shortening is related to right ventricular overload and left ventricular underfilling. *J Am Coll Cardiol* 2008; 51: 750–757. doi: 10.1016/j.jacc.2007.10.041.
- Lankeit M, Jiménez D, Kostrubiec M et al. Predictive value of the high-sensitivity troponin T assay and the simplified pulmonary embolism severity index in hemodynamically stable patients with acute pulmonary embolism: a prospective validation study. *Circulation* 2011; 124: 2716–2724. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.111.051177.
- Wells PS, Ginsberg JS, Anderson DR et al. Use of a clinical model for safe management of patients with suspected pulmonary embolism. *Ann Intern Med* 1998; 129: 997–1005.
- Douma RA, Mos IC, Erkens PM et al. Performance of 4 clinical decision rules in the diagnostic management of acute pulmonary embolism: a prospective cohort study. *Ann Intern Med* 2011; 154: 709–718. doi: 10.7326/0003-4819-154-11-201106070-00002.
- Chablotz P, Reber G, Boehlen F et al. TAFI antigen and D-dimer levels during normal pregnancy and at delivery. *Br J Haematol* 2001; 115: 150–152.
- Ghaye B, Szapiro D, Mastora I et al. Peripheral pulmonary arteries: how far in the lung does multi-detector row spiral CT allow analysis? *Radiology* 2001; 219: 629–636.

9. Stein PD, Fowler SE, Goodman LR et al. Multidetector computed tomography for acute pulmonary embolism. *N Engl J Med* 2006; 354: 2317–2327.
10. Sostman HD, Stein PD, Gottschalk A et al. Acute pulmonary embolism: sensitivity and specificity of ventilation-perfusion scintigraphy in PLOPED II study. *Radiology* 2008; 246: 941–946. doi: 10.1148/radiol.2463070270.
11. Stein PD, Athanasoulis C, Alavi A et al. Complications and validity of pulmonary angiography in acute pulmonary embolism. *Circulation* 1992; 85: 462–468.
12. van Beek EJ, Reekers JA, Batchelor DA et al. Feasibility, safety and clinical utility of angiography in patients with suspected pulmonary embolism. *Eur Radiol* 1996; 6: 415–419.
13. Roy PM, Colombet I, Durieux P et al. Systematic review and meta-analysis of strategies for the diagnosis of suspected pulmonary embolism. *BMJ* 2005; 331: 259.
14. Bova C, Greco F, Misuraca G et al. Diagnostic utility of echocardiography in patients with suspected pulmonary embolism. *Am J Emerg Med* 2003; 21: 180–183.
15. Kurzyna M, Torbicki A, Pruszczyk P et al. Disturbed right ventricular ejection pattern as a new Doppler echocardiographic sign of acute pulmonary embolism. *Am J Cardiol* 2002; 90: 507–511.
16. Pruszczyk P, Goliszek S, Lichodziejewska B et al. Prognostic Value of echocardiography in normotensive patients with acute pulmonary embolism. *JACC Cardiovasc Imaging* 2014; 7: 553–560.
17. Kucher N, Luder CM, Dörnhöfer T et al. Novel management strategy for patients with suspected pulmonary embolism. *Eur Heart J* 2003; 24: 366–376.
18. Righini M, Le Gal G, Aujesky D et al. Diagnosis of pulmonary embolism by multidetector CT alone or combined with venous ultrasonography of the leg: a randomised non-inferiority trial. *Lancet* 2008; 371: 1343–1352. doi: 10.1016/S0140-6736(08)60594-2.
19. Sanchez O, Trinquart L, Colombet I et al. Prognostic value of right ventricular dysfunction in patients with haemodynamically stable pulmonary embolism: a systematic review. *Eur Heart J* 2008; 29: 1569–1577. doi: 10.1093/eurheartj/ehn208.
20. Henzler T, Roeger S, Meyer M et al. Pulmonary embolism: CT signs and cardiac biomarkers for predicting right ventricular dysfunction. *Eur Respir J* 2012; 39: 919–926. doi: 10.1183/09031936.00088711.
21. Lankeit M, Jimenez D, Kostrubiec M et al. Validation of N-terminal pro-brain natriuretic peptide cut-off values for risk stratification of pulmonary embolism. *Eur Respir J* 2014; 43: 1669–1677. doi: 10.1183/09031936.00211613.
22. Binder L, Pieske B, Olschewski M et al. N-terminal pro-brain natriuretic peptide or troponin testing followed by echocardiography for risk stratification of acute pulmonary embolism. *Circulation* 2005; 112: 1573–1579.
23. Mercat A, Diehl JL, Meyer G et al. Hemodynamic effects of fluid loading in acute massive pulmonary embolism. *Crit Care Med* 1999; 27: 540–544.
24. Raschke RA, Gollihare B, Peirce JC. The effectiveness of implementing the weight-based heparin nomogram as a practice guideline. *Arch Intern Med* 1996; 156: 1645–1649.
25. Middeldorp S. How I treat pregnancy-related venous thromboembolism. *Blood* 2011; 118: 5394–5400. doi: 10.1182/blood-2011-04-306589.
26. Samama MM, Poller L. Contemporary laboratory monitoring of low molecular weight heparins. *Clin Lab Med* 1995; 15: 119–123.
27. Goldhaber SZ, Haire WD, Feldstein ML et al. Alteplase versus heparin in acute pulmonary embolism: randomised trial assessing right-ventricular function and pulmonary perfusion. *Lancet* 1993; 341: 507–511.
28. Konstantinides S, Tiede N, Geibel A et al. Comparison of alteplase versus heparin for resolution of major pulmonary embolism. *Am J Cardiol* 1998; 82: 966–970.
29. Meneveau N, Schiele F, Metz D et al. Comparative efficacy of a two-hour regimen of streptokinase versus alteplase in acute massive pulmonary embolism: immediate clinical and hemodynamic outcome and one-year follow-up. *J Am Coll Cardiol* 1998; 31: 1057–1063.
30. Daniels LB, Parker JA, Patel SR et al. Relation of duration of symptoms with response to thrombolytic therapy in pulmonary embolism. *Am J Cardiol* 1997; 80: 184–188.
31. Lee AY, Rickles FR, Julian JA et al. Randomized comparison of low molecular weight heparin and coumarin derivatives on the survival of patients with cancer and venous thromboembolism. *J Clin Oncol* 2005; 23: 2123–2129.
32. Murin S, Romano PS, White RH. Comparison of outcomes after hospitalization for deep venous thrombosis or pulmonary embolism. *Thromb Haemost* 2002; 88: 407–414.
33. Grifoni S, Vanni S, Magazzini S et al. Association of persistent right ventricular dysfunction at hospital discharge after acute pulmonary embolism with recurrent thromboembolic events. *Arch Intern Med* 2006; 166: 2151–2156.
34. Palareti G, Cosmi B, Legnani C et al. D-dimer testing to determine the duration of anticoagulation therapy. *N Engl J Med* 2006; 355: 1780–1789.
35. Ridge CA, McDermott S, Freyne et al. Pulmonary embolism in pregnancy: comparison of pulmonary CT angiography and lung scintigraphy. *AJR Am J Roentgenol* 2009; 193: 1223–1227. doi: 10.2214/AJR.09.2360.

Doručeno do redakce: 3. 8. 2015

Přijato po recenzi: 15. 8. 2015

doc. MUDr. Petr Heinc, Ph.D.

www.fnol.cz

petr.heinc@fnol.cz

www.kardiologickarevue.cz