

# INFARKT MYOKARDU U STARŠÍCH PACIENTŮ

O. Dostál, J. Bělohávek, T. Kovárník, P. Kuchynka, A. Linhart

## Souhrn

Akutní infarkt myokardu je závažné onemocnění bezprostředně ohrožující život. Pro nemocné staršího věku platí, že kromě srdečního selhání v úvodu hospitalizace je právě biologický věk jedním z nejnepříznivějších faktorů mortality a že na možnostech a komplexnosti léčby závisí i další osud pacienta včetně jeho případné doživotní invalidizace. Autoři diskutují rozdíly mezi populacemi starších a mladších nemocných s akutním infarktem myokardu s ohledem na rizikové faktory i volbu terapeutického postupu a uvádějí praktické zkušenosti ze svého pracoviště.

## Klíčová slova

akutní infarkt myokardu – starší pacienti – koronární jednotka – srdeční selhání

## Summary

**Myocardial infarction in elderly patients.** Acute myocardial infarction is a serious life-threatening illness. In elderly patients, their biological age, besides heart failure in the initial phase of hospitalization is considered to be one of most significant negative prognostic markers. Authors discuss differences in older and younger population of patients suffering acute myocardial infarction in regards both to risk factors and therapeutic approach and present their own experience.

## Keywords

acute myocardial infarction – elderly patients – coronary care unit – heart failure

virtuální histologie), se zdá, že dokonce i proces postupného narůstání plátu má podobný mechanismus a že k rozvoji infarktového ložiska dochází až tehdy, je-li obturován celý lumen tepny [6]. S dalšími příčinami vzniku IM, ať už také na podkladě aterosklerózy (distální embolizace aterosklerotických hmot do tepenné periferie), na podkladě uzávěru odstupu pravé nebo levé koronární tepny při aortální disekci, na základě protrahovaného vazospazmu či snížení průtokové rezervy tepny při postižení její stěny vaskulitidou, se setkáváme poměrně vzácně.

Je tedy nasnadě, že incidence IM, stejně jako aterosklerózy, vzrůstá s věkem, kdy se zvyšuje množství a prohlubuje závažnost rizikových faktorů aterosklerózy, které se nejen sčítají, ale často i násobí. Nejvyšší incidence akutního infarktu myokardu v České republice je ve věkovém rozmezí u mužů i u žen mezi 70–79 lety (graf 1). Horší je i prognóza starších pacientů (graf 2; opět údaje týkající se naší republiky), a to nejen kvůli difuznějšímu rozsahu a tíži aterosklerotického postižení, ale i vinou přidružených komorbidit, které po překonání akutní fáze prodlužují rekonvalescenci pacienta. I při průchodnosti postižené tepny je další vývoj stavu pacienta výrazně ovlivněn právě přidruženými komorbiditami.

U pacientů s akutním IM starších 75 let je mortalita za hospitalizace kolem 20 %. Vyloučíme-li nemocné se špatnou vstupní prognózou při závažném akutním srdečním selhání (Killip 3), klesá na cca 6 % [7]. Obecnými faktory špatné prognózy jsou kromě věku (zejména nad 85 let) a akutního srdečního selhání i ejekční frakce LK pod 35 %, renální insuficience, předchozí anamnéza perkutánní koronární intervence a diabetes mellitus [8].

## Úvod

Infarkt myokardu (IM) je jednou z forem akutní ischemické choroby srdeční (ICHS) a přes veškeré pokroky moderní medicíny je právě ischemické onemocnění srdce stále nejčastější příčinou úmrtí v souhrnné populaci [1].

V posledních letech je obecně patrný klesající trend incidence onemocnění kardiovaskulárního systému a s ním spojených závažných akutních komplikací. V naší republice je tento pokles patrný od 90. let minulého století [2]. Budeme-li se dále věnovat jen IM, můžeme vysledovat jak snížení incidence (v roce 1995 bylo na 100 000 obyvatel hospitalizováno 256 nemocných s touto diagnózou a v roce 2001 a 2002 průměrně jen 223 pacientů), tak pokles délky hospitalizace (v roce 1995 12,6 dní, ve srovnání s rokem 2002, kdy průměrný počet dní strávených na nemocničním lůžku do dimise byl 7,8 dne) a v neposlední řadě i snížení úmrtnosti (hospitalizační letalita byla v roce 2002 nejnižší za posledních 10 let a sice 10,3 paci-

entů na 100 hospitalizovaných) [3]. Hospitalizační mortalita se v naší republice liší podle jednotlivých regionů i podle toho, zda jsou do konečných čísel zahrnuty jen hospitalizace na odděleních nemocničního typu nebo i hospitalizace na lůžkách oddělení následné a sociální péče (například v Moravskoslezském kraji byla mortalita pacientů s ICHS v roce 2002 17,9 % a kraji Královéhradeckém v témže roce 31,4 % – zde jsou však zahrnuti i zemřelí na odděleních následné a sociální péče) [4,5].

Akutní IM vzniká nejčastěji (ve více než 95 % případů) na podkladě akutní obliterace koronární tepny postižené chronickým aterosklerotickým procesem při tzv. destabilizaci aterosklerotického plátu [1]. Na uzávěru tepny se podílejí i přirozené hemostatické vlastnosti krve se vznikem trombu nad prasklou fibrózní čepičkou plátu (trombotická obliterace). Podle teorií známých z poslední doby, kdy je koronární ateroskleróza mapována pomocí moderních zobrazovacích metod (intravaskulární ultrazvuk,

I to je důvod, proč jsme se ve svém sledování věnovali právě starším pacientům. Přestože podle epidemiologické definice začíná stáří již ve věku 60 let (počáteční stáří 60–74 let, pokročilé stáří 75–89 let, krajní stáří nad 90 let) [9], většina velkých klinických studií sledujících starší pacienty zahrnuje až nemocné nad 65 let. Stejně tak jsme se i my ve svém sledování věnovali nemocným starším 65 let.

Významným nepříznivým faktorem pro další vývoj onemocnění je i to, že starší pacienti přicházejí do zdravotnického zařízení později než mladší pacienti a často s méně intenzivně vyjádřenou typickou symptomatologií. V popředí symptomů často stojí jen nově vzniklá dušnost nebo celková únava [10]. Podle některých publikovaných údajů je procento pacientů starších 75 let a přicházejících do nemocničního zařízení až po 6 hod od vzniku prvních obtíží velmi vysoké: blíží se 30 % [11]. Tak se významně prodlužuje čas od vzniku okluzie tepny do obnovení průtoku. Tím se zvětšuje i velikost infarktového ložiska a zvyšuje pravděpodobnost rozvoje následných významných komplikací infarktu ať akutních (postižení chlopenního systému, ruptura volné stěny levé komory, kardiogenní šok), nebo chronických (rozvoj chronického srdečního selhání při systolické dysfunkci levé nebo pravé komory) [12].

Dalším významným rozdílem při srovnání mladých a starších pacientů je přítomnost různých rizikových faktorů, případně stejných rizikových faktorů, avšak vyjádřených s různou intenzitou. Mladí postižení (zejména do 45 let) mají statisticky nižší prevalenci arteriální hypertenze, diabetu mellitu i jinak manifestované aterosklerózy (CMP, ICHDK). Naopak převládá intenzivní nikotinismus (u 92 % nemocných), výrazný civilizační stres (66 %), pozitivní rodinná anamnéza (50 %), vysoké hodnoty celkového cholesterolu, vyšší body mass index a naopak nízké hodnoty HDL (včetně familiární dispozice), prokoagulační stavy (včetně těch vyvolaných užíváním hormonální kontracepce) a excesivní abúzus alkoholu (až u 22 %) [13].

U starších pacientů je častěji, vzhledem k difuznějším aterosklerotickým změnám, angiograficky patrné postižení více věnčitých tepen v rozsáhlejších úsecích. Zatímco u 72 % mladých nemocných je postižena jen 1 koronární tepna, u pacientů starších 75 let se setkáváme se stejným postižením jen cca u 1/3 z nich [14].

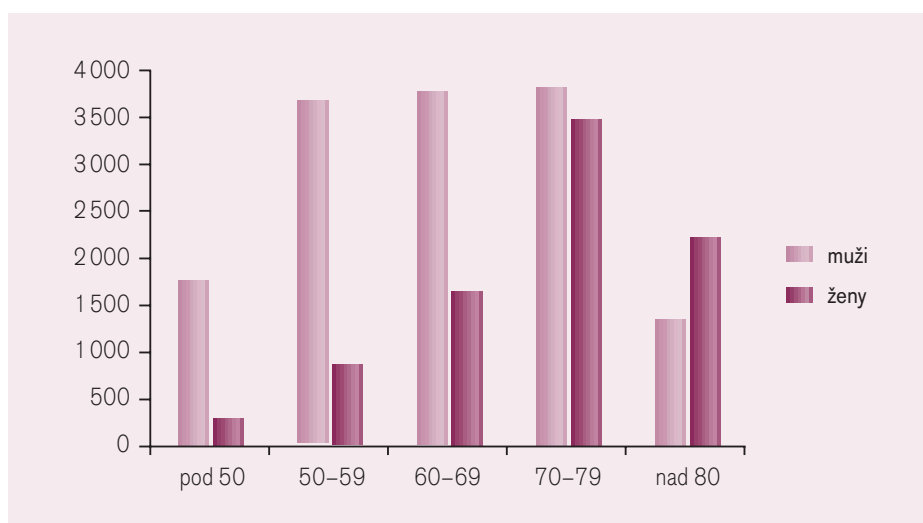
Jak jsme již zmínili, je u pacientů staršího věku velice důležitá asociace onemocnění vyplývají-

cích z generalizovaného aterosklerotického postižení, tedy asociace ICHS, ischemické choroby mozku a ICHDK.

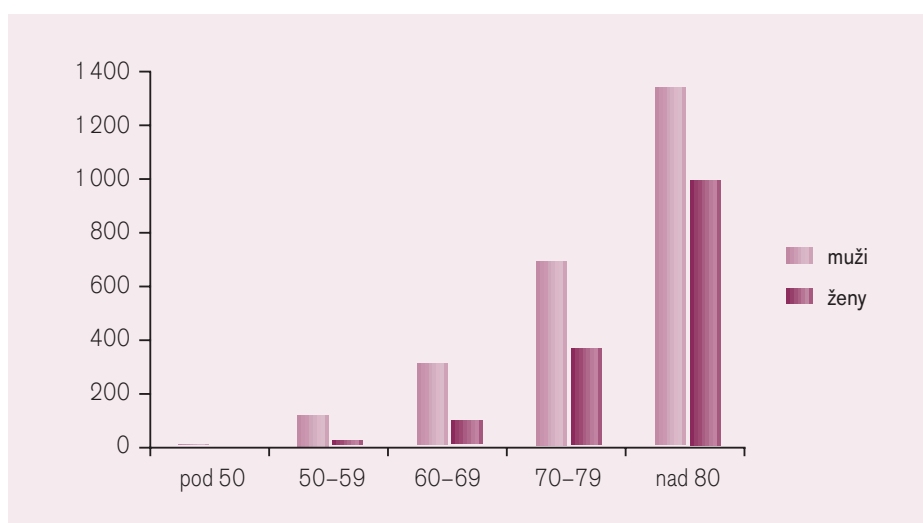
Výsledky nedávných studií jsou shrnuty v dokumentu TASC (TransAtlantic inter-Society Consensus) [15], respektive v jeho revizi z roku 2005. Koronarografické vyšetření provedené u pacientů s ICHDK ve stadiu bez klaudikací odhalilo postižení koronárních tepen až v 90 % případů a u 28 % z nich bylo dokonce angiograficky odhaleno závažné onemocnění 3 tepen [16].

Ve studii CHS (Cardiovascular Health Study) [17] byla nízká hodnota kotníkobrachialního tlakového indexu (ABPI) v těsné korelaci s počtem pacientů postižených IM, syndromem anginy pectoris a městnavým srdečním selháním [18].

U pacientů v symptomatickém stadiu ICHDK bylo významné postižení karotického řečiště zjištěno až u 50 % vyšetřených [19]. Analýzou 2 v současné době nejvíce citovaných studií (prospektivní studie autorů Aronowa a Ahna a studie CAPRIE – viz dokument TASC) bylo zjištěno, že jen asi 37 % pacientů starších 62 let nemělo v anamnéze ICHDK, ICHS ani cerebrovaskulární nemoc. 60 % z pacientů s ICHDK mělo v anamnéze ICHS nebo iktus. Pacienti, kteří měli v anamnéze ICHS nebo cerebrovaskulární postižení měli naopak ICHDK v různých stadiích ve 40 % případů. Statisticky 7 pacientů ze 300 s anamnézou ICHDK umírá na IM. Nejrizikovější k predikci kardiovaskulárního rizika a kardiovaskulární mortality je ABPI 0,6 a méně.



Graf 1. Počet hospitalizovaných pacientů s akutním IM podle věkových skupin v roce 2002 v České republice, upraveno podle [3] (počty pacientů na 100 000 obyvatel).



Graf 2. Specifická úmrtnost na akutní IM podle věkových skupin v roce 2002 v České republice, upraveno podle [3] (počty pacientů na 100 000 obyvatel).

Ve věku nad 65 let se také vyrovnává procentuální zastoupení mužů a žen postižených infarktem; u ženské populace v tomto věku také skokově narůstá mortalita (graf 2).

### Naše zkušenosti

Na koronární jednotce (KJ) II. interní kliniky kardiologie a angiologie 1. LF UK a VFN v Praze bylo v roce 2005 ošetřeno celkem 837 pacientů. Z toho bylo 171 nemocných starších 65 let hospitalizováno s prokázanou koronární příhodou (ať už jako minimální myokardiální léze nebo IM bez nebo s ST elevacemi).

Průměrný věk našich starších pacientů byl 74,8 let, nejstaršímu nemocnému bylo 93 roků. Lehce převládá počet nemocných mužů

(89 mužů, 82 žen). Předchozí anamnézu ICHS mělo pouze 66 pacientů, ve 105 případech byl akutní koronární syndrom primomanifestací ICHS.

Průměrný počet hospitalizačních dnů na naší koronární jednotce byl 6,25. Část pacientů indikovaných pro perkutánně nerekonstruovatelný nález na koronárním řečišti (nejčastěji nemoc 3 tepen, komplikované, kalcifikované bifurkační léze) nebo pro kombinaci koronární nemoci a závažného postižení chlopenního aparátu (ať už ischemické nebo degenerativní) byla po diagnostice onemocnění nebo stabilizaci pacienta přeložena na Klinikou kardiovaskulární chirurgie VFN v rozmezí několika hodin. Průměrná délka hospitalizace na Klinice kardiovaskulární

chirurgie VFN u pacientů překládaných z lůžka na lůžko byla 8,2 dne. Průměrná doba hospitalizace ve VFN byla tedy 7,2 dne.

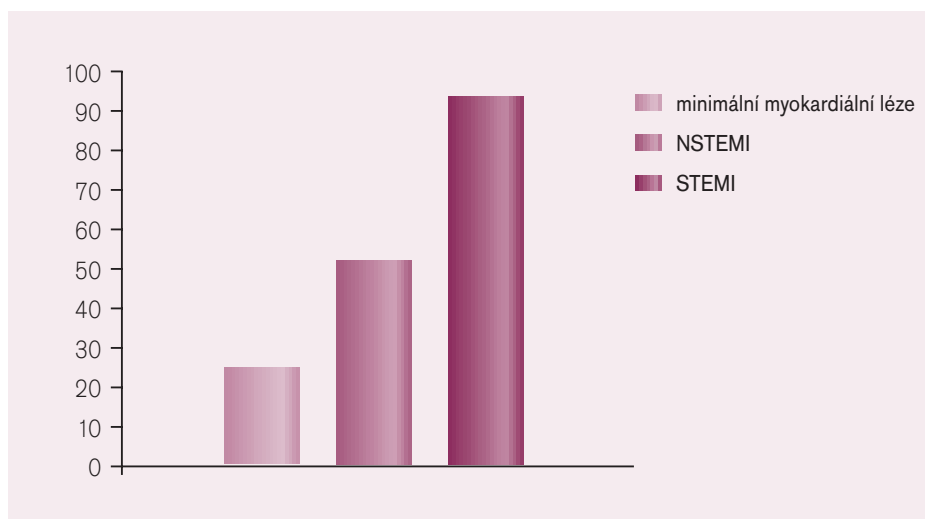
Nejčastějším typem myokardiální nekrózy byl akutní IM s ST elevacemi na EKG (u 94 pacientů, tedy u 55 %), následován akutním infarktem bez ST elevací (52 pacientů) a jen malý počet nemocných [25] prodělal minimální myokardiální lézi (definovaná jako pozitivní hodnota Troponinu I nebo T, negativní CK, CK MB, CK MB mass, bez čerstvých změn na EKG) [20]. 2 pacienti měli normální koronarogram a jejich postižení myokardu vzniklo na podkladě protrahovaného vazospazmu koronární arterie (graf 3).

Nejčastější lokalizací postižení u IM s ST nebo bez ST elevací byla samostatně přední stěna (s postižením ramus interventricularis ant. – 27 %), nicméně souhrnně dominovalo postižení spodní a zadní stěny, eventuálně i pravé komory srdeční (41 %) při postižení pravé věnčité tepny nebo ramus cirkumflexus u dominantního levotypu cévního zásobení myokardu. 36 pacientů mělo hemodynamicky významný nález na 2 věnčitých tepnách a 65 pacientů mělo postižené všechny 3 věnčité tepny (graf 4).

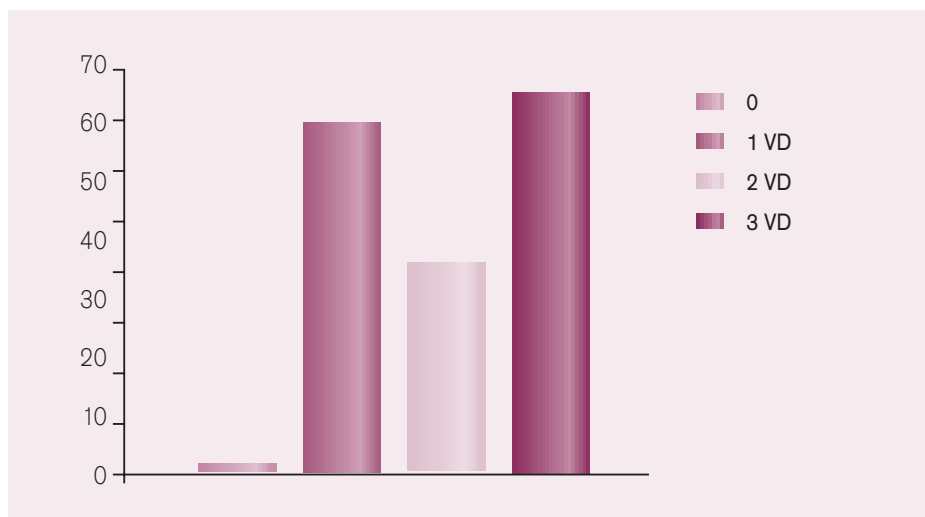
U 8 nemocných jsme koronarografické vyšetření neprováděli. Jednalo se o nemocné ve velmi vysokém věku (kolem 90 let), těžce polymorbidní (většinou s generalizovanými karcinomy či hematologickými malignitami) a příznivým klinickým průběhem s brzkou stabilizací stavu.

Naším nejčastějším terapeutickým přístupem byla primární perkutánní intervence a koronární angioplastika s implantací metalického nebo lékového stentu dle typu léze (91 nemocných tj. 54 %). Ve 3 případech jsme provedli direct-PCI s ošetřením infarktové tepny s tím, že pro nález nemoci 3 tepen podstoupí pacient ve 2. době kompletní chirurgickou revaskularizaci myokardu. Primárně jsme k CABG (coronary artery bypass graft) indikovali 37 nemocných, u 7 z nich si ještě nález na chlopenním systému vynutil náhradu aortální chlopně nebo plastiku či náhradu chlopně mitrální.

Ze souboru zemřelo za hospitalizace na naší KJ 11 pacientů (6,5 %). Další 3 pacienti indikovaní k chirurgické koronární revaskularizaci překládem z lůžka na lůžko (tedy 11 % z celkového počtu 28) zemřeli na naší kardiologické klinice. Z pacientů, které jsme překládali na rajonní pracoviště (46 pacientů) jich zemřelo za hospitalizace právě na rajonním pracovišti 7 (tedy 15,2 %). Celková hospitalizační mortalita



Graf 3. Typ myokardiální léze u pacientů hospitalizovaných na KJ II. interní kliniky kardiologie a angiologie 1. LF UK a VFN v roce 2005 (absolutní počty).



Graf 4. Distribuce počtu postižení věnčitých tepen aterosklerózou u katetrizovaných pacientů s akutním IM hospitalizovaných na KJ II. interní kliniky kardiologie a angiologie 1. LF UK a VFN v roce 2005 (absolutní počty).

Tab. 1. Hospitalizační mortality našeho souboru pacientů.

oddělení	n (počet zemřelých pacientů)	počet mužů	počet žen	průměrný věk (v letech)	průměrný věk mužů (v letech)	průměrný věk žen (v letech)	počty ve věk. rozmezí 65–75 let	počty ve věk. rozmezí 76–80 let	počty ve věk. rozmezí nad 80 let
KJ	11	5	6	76,3	76,6	76,0	4	5	2
KKVCH	n = 3	3	0	68,5	68,5	0	3	0	0
rajonní nem.	n = 7	4	3	79,9	79,3	80,7	0	4	3

souboru (včetně rajonních zařízení a Kliniky kardiiovaskulární chirurgie 1. LF UK a VFN) byla 12,3 % – 21 pacientů (podrobněji tab. 1). 35 pacientů jsme po seznámení s koronarografickým nálezem léčili konzervativně, v tomto podsouboru jsou také 2 pacienti se zcela normálním nálezem na koronárním řečišti; akutní koronární syndrom u nich byl způsoben spazmem koronární tepny.

Žádného z pacientů jsme vzhledem k výbavě našeho pracoviště katetizační laboratoří a ve shodě s výsledky četných studií neléčili systémovou trombolýzou.

Průměrná hodnota ejekční frakce levé komory při opuštění naší KJ byla 48,6 % (nejnižší 20 %, nejvyšší 67 %), přičemž převládali nemocní s normální nebo jen hraniční hodnotou systolické funkce LK (souhrnně tab. 2).

## Léčba

Akutní infarkt myokardu je závažné onemocnění, ohrožující bezprostředně život každého postiženého. Pro nemocné staršího věku však platí, že kromě srdečního selhání v úvodu hospitalizace je právě biologický věk jedním z nejnepříznivějších rizikových faktorů mortality [21] a že na možnostech a komplexnosti léčby závisí i další osud pacienta včetně jeho eventuální doživotní invalidizace.

Přesné údaje o postupu a načasování jednotlivých léčebných metod u starších pacientů s akutním infarktem v literatuře chybí a právě v této skupině postižených se dosud nejvíce uplatňuje individuální přístup. Přesto je několik základních doporučení, vyplývajících z mnoha v poslední době uveřejněných studií, která si závěrem dovolíme shrnout.

Základem léčby je včasné podání antiagregační a antikoagulační léčby ve standardních dávkách.

Oxygenoterapie by se měla použít vždy, nedosahuje-li hodnota kapilární saturace kyslíkem 94 % [22].

Řada studií již nesporně prokázala proaktivní vliv betablokátorů u pacientů s ICHS

včetně nemocných se srdečním selháním (CIBIS, CIBIS II, BEST, MERIT-HF, COPERNICUS atd.) [23–25].

Positivní vliv na snížení morbidity a mortality mají i ACE-inhibitory nebo blokátory angiotenzinových receptorů (studie HOPE, EUROPA, PEACE, EPHEBUS, VALIANT atd.) [26–30]. Kombinace ACE-inhibitorů a blokátorů angiotenzinových receptorů by měla respektovat přesná indikační kritéria, protože kombinací léčba výrazně zvyšuje incidenci nežádoucích účinků vyvolaných farmakoterapií [31].

Mortalitní data mají také inhibitory hydroxyl-methylglutaryl koenzym A reduktázy (statiny), jejichž podávání pacientům starších 65 resp. 75 let je stejně bezpečné a tyto nemocní z něj profitují stejně, nebo dokonce více než mladí nemocní (studie 4S, PROSPER, HPS, MIRACL, PROVE-IT, TNT atd.) [32–35].

Vlastní revaskularizace by měla být co nejdříve provedena u rizikové skupiny nemocných s akutním koronárním syndromem, kteří mají akcelerované obtíže v posledních 48 hod, stenokardie trvající déle než 20 min nebo u nemocných, kteří nereagují na aplikaci 3 dávek nitroglycerinu po 5 minutách, kteří mají rozvíjející se srdeční selhání, hypotenzi, tachykardii, bradykardii, raménkovou blokádu, komorovou tachyarytmii, dynamické změny ST segmentu na EKG, pokračující trend elevace kardiálních markerů. Zvláštní pozornost je nutno věnovat pacientům s cukrovkou. Podle řady studií je PCI efektivnějším revaskularizačním přístupem než systémová trombolýza. Převoz nemocného je indikován do zařízení disponujícího katetizační laboratoří je indikován, není-li délka převozu delší než 2 hod (Air PAMI, STOP AMI, STAT atd) [36,37].

Tab. 2. Souhrnná tabulka.

celkový počet pacientů	n = 171
průměrný věk	74,8 let
počet mužů	89
počet žen	82
předchozí anamnéza ICHS	66 (38,5 %)
STEMI	94 (55 %)
NSTEMI	52 (30,5 %)
minim. myokard. léze	25 (14,5 %)
PCI	88 (54 %)
PCI + následná CABG	3 (1,8 %)
CABG (+ event. chlopenní operace)	37 (23 %)
konzervativní postup	35 (21,5 %)
SKG neprovedena	8 (4,5 %)
samostatné postižení přední stěny	40 (23,5 %)
spodní, zadní stěna (+ event. PK)	71 (41,5 %)
3VD	65 (38 %)
průměrná ejekční frakce levé komory	48,6 %
průměrný počet hospitalizačních dní na KJ	6,25
průměrný počet hospitalizačních dní na KKVCH	8,2
hospitalizační mortalita na KJ + KKVCH	14 (8,2 %)
celková hospitalizační mortalita včetně rajonních pracovišť	21 (12,3 %)

Rutinní používání inhibitorů glykoprotei-  
ných receptorů IIb/IIIa před koronární intervencí  
a v jejím průběhu je zatím sporné a čeká se na  
výsledky dalších velkých sledování. Studie  
(PURSUIT, PRISM, PRISM-Plus, GUSTO  
IV-ACS, PARAGON A, B, TACTICS) [38–41]  
sice potvrzují pozitivní efekt na kombinovaný  
end point (riziko restenózy, recidiva IM, úmrtí)  
ale připouští i vyšší riziko krvácení (intrakra-  
niální, hematurie, hemoptýza).

Nitráty a blokátory kalciových kanálů jsou  
doporučovány jen jako symptomatická antiangi-  
nózní léčba nebo – v případě blokátorů kalcio-  
vých kanálů – kombináční léčba arteriální  
hypertenze.

Obecně je ale vhodné u starších pacientů  
(zejména ve věkové skupině nad 75 let) postu-  
povat co nejuvážlivěji.

V další péči je také nezbytná intervence i u ji-  
ných příčin, které ischemii myokardu zhoršují:  
arytmie, anémie, hypotyreóza, nekontrolovaná  
arteriální hypertenze i hypotenze a infekce [8].

Pro další zachování kvality života pacientů  
po akutním IM je také nutná intenzivní intervence  
rizikových faktorů, zejména arteriální hyperten-  
ze, diabetes mellitus, a správná léčba srdečního  
selhání včetně optimálních dávek betablokátorů,  
ACE-inhibitorů, diuretik a antagonistů aldoste-  
ronu do maxima tolerance. Při farmakoterapii  
starších nemocných je však důležité si uvědo-  
mit, že celková rezerva tkání organismu je men-  
ší; již při nižších dávkách spatřujeme nežádoucí  
účinky jako bradykardii a poruchy atrioventriku-  
lárního vedení, hypotenzi, progresi renální insu-  
ficiencie, elevaci jaterních testů nebo změny  
kognitivních funkcí [8]. Dalším rozdílem je také  
nižší compliance těchto nemocných. V rozsáhlé  
studii Bennera et al na 34 501 pacientech uží-  
valo předepsanou léčbu (sledována byla léčba  
statiny, tedy jednoho léku 1krát denně) po 6  
měsících od zahájení 60 % nemocných a jen  
32 % ji užívalo i po 10 letech [42].

Minimálně stejně důležitá jako ve skupině  
mladých nemocných je změna životního stylu,  
zanechání kouření (dle některých údajů redu-  
kuje následnou mortalitu až ve 36 %) [43] a na-  
víc léčba depresivních stavů, které se u těchto  
nemocných dostávají častěji než v mladších vě-  
kových skupinách [44].

## Literatura

1. Widimský P, Špaček R. Infarkt myokardu – úvodní po-  
známky. In: Aschermann M et al (eds). Kardiologie. Praha:  
Galén 2004; vol. 1, 688–689.

2. Dušek J et al. Pokles celkové a sezónní úmrtnosti pro in-  
farkt myokardu v České republice v letech 1994–2003.  
*Cor Vasa* 2006; 48(4): 21.
3. ÚZIS – ČR, Aktuální informace č. 13/2004.
4. ÚZIS – ČR, Informace ze zdravotnictví Moravskoslez-  
ského kraje č. 20/2003.
5. ÚZIS – ČR, Informace ze zdravotnictví Královéhradecké-  
ho kraje č. 02/2002.
6. Burke AP, Kolodgie FD et al. Healed plaque ruptures  
and sudden coronary death, evidence that subclinical rup-  
ture has a role in plaque progression. *Circulation* 2001;  
103: 934–940.
7. Gotwalles Y et al. Acute STEMI in old patients. The real  
life. *Ann Cardiol Angeiol* 2004; 53(6): 305–313.
8. Helmy T, Patel AD, Wenger NK et al. Evidence-based  
management of coronary artery disease in the elderly –  
current prospectives. *Med Gen Med* 2005; 7(2): 75.
9. Internetová dokumentace – [www.eamos.cz](http://www.eamos.cz)
10. LaCroix AZ, Guralnik JM, Curb JD et al. Chest pain and  
coronary heart disease mortality among older men and women  
in three communities. *Circulation* 1990; 81: 437–446.
11. Dangelser G et al. Acute ST – elevation myocardial in-  
farction in the elderly (> 75 years). Results from a regional  
multicenter study. *Presse Med* 2005; 34(14): 983–989.
12. Wehrens XH, Doevendans PA. Cardiac rupture compli-  
cating myocardial infarction. *Int J Cardiol* 2004; 95(2–3):  
285–292.
13. Joussein-Remacle S, Delarche N, Bader H et al. Risk  
factors in young population with acute myocardial infarction:  
one year prospective study. *Ann Cardiol Angeiol* 2006;  
55(4): 204–209.
14. Miyamoto S, Goto Y, Sumida H, Yasuda et al. Risk fac-  
tors and physical activity levels at the onset of acute myo-  
cardial infarction in young men. *J Cardiol* 2000; 36(2):  
75–83.
15. Internetová dokumentace – [www.tasc-pad.org](http://www.tasc-pad.org)
16. Hertzner NR, Beven EG, Young JR et al. Coronary artery  
disease in peripheral vascular patients: a classification of  
1000 coronary angiograms and results of surgical manage-  
ment. *Ann Surg* 1984; 199: 223–233.
17. Kronmal RA, Barzilay JL, Smith NL et al. Mortality in  
pharmacologically treated older adults with diabetes: the  
Cardiovascular Health Study, 1989–2001. *PLoS Med*  
2006; 3(10): 400.
18. Newman AB, Siscovick DS, Manolio TA. Ankle–arm in-  
dex as a marker of atherosclerosis in the Cardiovascular  
Health Study. *Circulation* 1993; 88: 837–845.
19. Hennerici M, Aulich A, Sandeman W. Incidence of  
asymptomatic extracranial arterial disease. *Stroke* 1981;  
12: 750–758.
20. Widimský P, Janoušek S, Vojáček J. Doporučení pro  
diagnostiku a léčbu akutního infarktu myokardu, (Q typ/  
s elevací ST/s raménkovým blokem). guidelines České  
kardiologické společnosti č. 24, internetová dokumentace  
– [www.kardio.cz](http://www.kardio.cz), resp. *Cor Vasa* 2002; 44(7/8):  
K123–K143.
21. De Gevigny G, Delahaye F, Staat P. Heart failure and  
myocardial infarction in the elderly. For its more specific ma-  
nagement. *Presse Med* 2003; 32(22): 1033–1038.
22. Wilbert S, Aronow WS. Treatment of unstable Angina  
Pectoris/Non-ST-segment elevation myocardial infarction  
in elderly patients. *J Gerontol A Bio Sci Med Sci* 2003;  
58(10): 927–933.

23. Mangoni AA, Jackson SH. The implication of growing  
evidence base for drug use in elderly patients. Part 3. –  
beta adrenoreceptor blockers in heart failure and thrombo-  
lytics in acute myocardial infarction. *Br J Clin Pharmacol*  
2006; 61(5): 521–528.
24. Levy P, Lechat P, Leizovicz A et al. A cost minimaliza-  
tion of heart failure therapy with bisoprolol in the French  
settings an analysis from CIBIS trial data. *Cardiac Insuffi-  
ciency Bisoprolol Study. Cardiovasc Drug Ther* 1998;  
12(3): 301–305.
25. Domanski MJ, Krause-Steinrauf H, Massie BM et al.  
A komparativ analysis from 4 trials of beta – blocker therapy  
for heart failure: BEST, CIBIS II, MERIT-HF and COPERNI-  
CUS. *J Card Fail* 2003; 9(5): 354–363.
26. Mc Queen MJ, Lonn E, Gerstein HC et al. The HOPE  
(Heart Outcomes Prevention Evaluation) Study and its  
consequences. *Scand J Clin Lab Incest Suppl* 2005; 240:  
143–156.
27. Ceconi C, Fox KM, Remme WJ et al. ACE inhibition  
with perindopril and endothelial function. Results of a sub-  
study of the EUROPA study: PERTINENT. *Cardiovasc Res*  
2007; 73(1): 237–246.
28. Sica DA. New considerations relating to vasa effect  
with angiotenzin-converting enzyme inhibitors – the PEACE  
study. *J Clin Hypertens* 2005; 7(3): 188–193.
29. Pitt B. Effect of aldosterone blockade in patients with  
systolic left ventricular dysfunction: implications of the RALES  
and EPHESUS studies. *Mol Cell Endocrinol* 2004;  
217(1–2): 53–58.
30. White HD, Aylward PE, Huang Z et al. Mortality and  
morbidity Romain high desopate captopril and/or Valsartan  
therapy in elderly patients with left ventricular systolic dysfunc-  
tion, heart failure or both after acute myocardial infarction:  
results from the Valsartan in Acute Myocardial Infarction  
Trial (VALIANT). *Circulation* 2005; 112(22): 3391–3399.
31. Pfeffer MA, McMurray JJ, Velazquez EJ et al. Vlasartan,  
captopril or both in myocardial infarction complicated by  
heart failure, left ventricular dysfunction, or both. *N Engl J  
Med* 2003; 349: 1893–1906.
32. Haffner SM, Alexandr CM, Cook TJ et al. Reduced co-  
ronary events in simvastatin-treated patients with coronary  
heart disease and diabetes or impaired fasting glukose lev-  
els: subgroup analyse in the Scandinavian Simvastatin  
Survival Study. *Arch Intern Med* 1999; 159: 2661–2667.
33. Philippe F. Value and role of lipid lowering therapy for  
cardiovascular prevention in the elderly. *Ann Cardiol Angiol*  
2003; 52(4): 246–253.
34. Ray KK, Canon CP. Intensive statin therapy in acute co-  
ronary syndromes: clinical benefits and vascular biology.  
*Curr Opin Lipidol* 2004; 15(6): 637–643.
35. Evans M, Roberts A Dares S et al. Medical lipid regulat-  
ing therapy: current evidence, ongoing trials and future de-  
velopments. *Drugs* 2004; 64(11): 1181–1196.
36. Mehta RH, Havaji KJ, Cox D et al. Clinical and angio-  
graphic correlates and outcomes of suboptimal coronary  
flow in patients with acute myocardial infarction undergoing  
primary percutaneous coronary intervention. *J Am Coll  
Cardiol* 2003; 42(10): 1739–1746.
37. Mehta AB, Abhyankar AD. Sion thrombolysis trial –  
randomised trial of intravenous thrombolysis and primary  
percutaneous transluminal coronary angiography for acute  
myocardial infarction (AMI) – feasibility phase data of angio-  
plasty limb. *J Assoc Physicians India* 1994; 42(1): 43–44.

**38.** Fintel DJ, Ledley GS. Management of patients with non ST-segment elevation acute coronary syndromes: insight from the PURSUIT trial. *Clin Cardiol* 2000; 23(Suppl 5): 1–12.

**39.** Tetros SJ, Snapin SM, Wan Y et al. Tirofiban therapy for patients with acute coronary syndromes and prior coronary bypass grafting in the PRISM-PLUS trial. *Am J Cardiol* 2004; 93(7): 843–847.

**40.** Chan AW, Moliterno DJ. Defining the role of abciximab for acute coronary syndromes: lessons from CADILLAC, ADMIRAL, GUSTO IV, GUSTO V and TARGET trials. *Curr Opin Cardiol* 2001; 16(6): 375–383.

**41.** Mc Kay RG, Boden WE. Small peptide GP IIb/III receptor inhibitors as upstream therapy in non ST-segment

elevation acute coronary syndromes: results of the PURSUIT, PRISM, PRISM-PLUS, TACTICS and PARAGON trials. *Curr Opin Cardiol* 2001; 16(6): 364–369.

**42.** Hochman JS, Sleeper LA, Webb JG et al. Early revascularization in acute myocardial infarction complicated by cardiogenic shock. SHOCK investigators. *N Engl J Med* 1999; 341: 625–634.

**43.** Critchley JA, Capewell S. Mortality risk reduction associated with smoking cessation in patients with coronary heart disease: a systemic review. *JAMA* 2003; 290: 86–97.

**44.** Hanna IR, Wenger NK. Secondary prevention of coronary heart disease in elderly patients. *Am Fam Physician* 2005; 71(12): 2289–2296.

*Doručeno do redakce 26. 1. 2007  
Přijato k otištění po recenzi 15. 2. 2007*

**MUDr. Ondřej Dostál**  
**MUDr. Jan Bělohávek**  
**MUDr. Tomáš Kovárník**  
**MUDr. Petr Kuchynka**  
**prof. MUDr. Aleš Linhart, DrSc.**  
 II. interní klinika kardiologie a angiologie  
 1. LF UK a VFN, Praha  
[ondrejdostal@seznam.cz](mailto:ondrejdostal@seznam.cz)

**WWW.VNITRNILEKARSTVI.CZ**