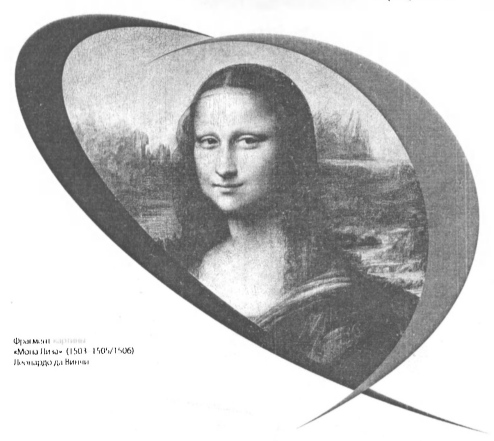
МЕЖДУНАРОДНЫЙ НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКИЙ ЖУРНАЛ

КАРДИОЛОГИЯ

№ 3 (40) 2015



ISSN 2072-912X





Галицкая С.С.^{1,7}, Митьковская Н.П.¹, Статкевич Т.В.¹, Постоялко А.С.²

Galitskaya S.17, Mitkovskaya N.1, Statkevich T.1, Postoyalko A.2

Раннее постинфарктное ремоделирование у пациентов с острым коронарным синдромом с подъемом сегмента ST, подвергшихся интервенционным вмешательствам

Early postinfarction remodelling in patients with acute coronary syndrome and ST-segment elevation treated with interventional procedures

Резюме - -----

В статье представлены результаты обследования 64 пациентов с острым коронарным синдромом с подъемом сегмента ST, подвергшихся чрескожным интервенционным вмешательствам. Выделены структурно-функциональные характеристики сердечно-сосудистой системы, особенности раннего постинфарктного ремоделирования сердца у пациентов с неблагоприятным течением инфаркта миокарда в виде рецидивирующих коронарных событий и смерти после эффективных интервенционных вмешательств.

Ключевые слова: острый коронарный синдром, чрескожное коронарное вмешательство, ремоделирование, рецидивирующие коронарные события.

Results of the examination of 64 patients with acute coronary syndrome and ST-segment elevation treated with percutaneous coronary interventions are presented in the article. We obtained structural and functional characteristics of cardiovascular system, as well as peculiarities of early post-infarction remodelling in patients with unfavourable outcomes – recurrent coronary events and death after successful percutaneous coronary interventions.

 $\textbf{Keywords:} \ a cute \ coronary \ syndrome, per cutaneous \ coronary \ intervention, \ remodelling, \ recurrent \ coronary \ events.$

Белорусский государственный медицинский университет, Минск, Беларусы

² Республиканский клинический медицинский центр Управления делами Президента Республики Беларусь, Минск, Беларусь

¹Belarusian State Medical University, Minsk, Belarus

^{&#}x27;Republican Clinical Medical Center of Administrative Department of the President of the Republic of Belarus, Minsk, Belarus

едования

ВВЕДЕНИЕ

В соответствии с решением Международного форума по ремоделированию сердца, под ремоделированием сердца понимают молекулярные, клеточные, интерстициальные изменения, а также изменение экспрессии генов, которые клинически манифестируют изменением размера, формы и функции сердца после его повреждения [1].

В основе ремоделирования лежит ряд патофизиологических процессов, происходящих на всех уровнях структурной организации сердца. Происходит активация экспрессии фетальных генов, нарушение поверуему или утрату трансмембранного транспорта ионов кальция, апоптоз кардиомиоцитов, деградация коллагена, пролиферация фибробластов и фиброз мисжарда.

При остром инфаркте миокарда (ИМ) развивается дисфункция миокарда, которая может быть как необратимой (некроз миокарда), так и обратимой (гибернация и оглушение миокарда).

Выключение из акта сокращения определенного участка миокарда приводит к ряду структурно-морфологических изменений как поврежденных (гипо-, а- и дискинезия, растяжение и истончение пораженного сегмента), так и интактных участков миокарда (гиперфункция и гипертрофия, расширение полости, повышение напряжения миокарда) [3]. Сначала эти процессы носят компенсаторный характер, затем на смену гиперфункции приходит срыв компенсации, происходит патологическое расширение сердца с изменением геометрии ее полостей и выраженным нарушением функционального состояния миокарда [2, 4].

Ремоделирование сердца при остром ИМ условно разделяют на раннюю (в пределах 72 ч) и позднюю фазы (после 72 ч) [5]. В раннюю фазу дилатация размеров левого желудочка (ЛЖ) является ответом на снижение сократимости миокарда и направлена на поддержание ударного объема за счет увеличения конечно-диастолического объема (КДО) ЛЖ. Процесс увеличения размеров и объемов происходит за счет экспансии инфаркта, т.е. растяжения и истончения миокарда пораженной зоны [2, 6]. Сегментарная потеря толщины стенок миокарда, приводящая к экспансии, обусловлена скольжением мышечных волокон друг относительно друга от эндокардиальной к эпикардиальной поверхности [7]. Экспансия миокарда более распространена при передневерхушечной локализации зоны инфаркта, что может быть связано с большими компенсаторными сократительными резервами передней стенки по сравнению с другими участками миокарда.

Позднее ремоделирование вовлекает весь левый желудочек и ассоциируется со структурной перестройкой интактного миокарда, постепенной дилатацией, нарушением формы и геометрии левого желудочка, гипертрофией миокарда [8, 9].

По данным ряда исследований, выделены факторы, влияющие на выраженность процессов ремоделирования при остром ИМ: размер ИМ, передняя локализация ИМ, степень проходимости инфаркт связанной артерии, трансмуральное поражение, низкие значения фракции выброса (ФВ) ЛЖ, отсутствие или неэффективность реперфузионной терапии, возникновение феномена невосстановления кровотока, артериальная гипертензия (АГ), курение, гипергликемия, использование

В цир оком пелимании ремоделирование серица - компложаное нармаелие стоуктуры и функцио-моученито мискарна 121

нестероидных противовоспалительных препаратов и глюкокортикостероидов в остром периоде заболевания [2, 10].

Существуют данные о наличии процесса обратного ремоделирования при остром ИМ после проведения реперфузии, связанного с уменьшением объемов полости ЛЖ и восстановлением формы в течение полугода после коронарного события. Основное патогенетическое звено в процессе обратного ремоделирования у пациентов с острым ИМ с подъемом ST – эффективный микроваскулярный кровоток в инфарктной зоне. В случае своевременного открытия инфаркт-связанной артерии происходит улучшение микроваскулярного кровотока в течение первой недели, что является предиктором развития обратного ремоделирования в дальнейшем [11].

Большое внимание уделяется изучению возможных эхокардиографических предикторов выживаемости и прогноза. Так, при оценке прогностического значения КДО, конечно-систолического объема (КСО) и ФВ ЛЖ показано, что конечно-диастолический объем левого желудочка имел 59% предсказательного значения, фракция выброса левого желудочка – 46,6%, конечно-систолический объем левого желудочка — 82,9% прогностического значения в отношении выживаемости и прогноза. При этом прямой предиктор выживания при остром ИМ – конечно-систолический объем левого желудочка менее 100 мл, его увеличение на 25 мл прямо пропорционально увеличивает относительный риск смерти [12].

🞽 ЦЕЛЬ

Изучить структурно-функциональные особенности сердечно-сосудистой системы пациентов с острым коронарным синдромом с подъемом сегмента ST, подвергшихся чрескожным коронарным вмешателствам

■ МАТЕРИАЛЫ И МЕТОДЫ

В исследование включены 64 пациента с острым коронарным синдромом (ОКС) с подъемом сегмента ST в возрасте от 36 до 85 лет, которым в соответствии с протоколом ведения было выполнено первичное ЧКВ. У всех пациентов выполнена первичная ангиопластика со стентированием инфаркт-связанной артерии с достижением эффективной реперфузии – кровоток ТІМІ 3. В зависимости от развития неблагоприятных исходов после выполнения реперфузии были выделены 2 группы: исследуемая группа (п=24), включавшая пациентов с развившимися в остром периоде инфаркта миокарда (ИМ) рецидивирующими коронарными событиями (РКС) и умерших на госпитальном этапе от сердечно-сосудистых причин пациентов, и группа сравнения (п=40), в которой не наблюдалось выделенных осложнений. В рамках РКС в остром периоде ИМ после проведения реперфузионной терапии рассматривали рецидив ИМ, раннюю постинфарктную стенокардию, ретромбоз инфарктсвязанной артерии, т.е. тромбоз стента.

С целью оценки структурно-функциональных особенностей сердечно сосудистой системы, изучения особенностей раннего ремоделирования сердца в первые 72 ч от начала ИМ пациентам было выполнено эхокардиографическое исследование. Ультразвуковое исследование



сердца выполнялось в трех режимах: М-, В-модальном и цветном доплеровском. Определяли следующие структурно-гемодинамические показатели состояния камер сердца: размер певого предсердия (ЛП), конечный диастолический (КДР) и конечный систолический (КСР) размеры полости ЛЖ, толщину задней стенки левого желудочка (ЗСЛЖс, ЗСЛЖд) и межжелудочковой перегородки (МЖПс, МЖПд) в систолу и диастолу, переднезадний размер правого желудочка (ПЗРПЖ), Вычислялись следующие показатели систолической функции ЛЖ: конечный диастолический (КДО) и конечный систолический (КСО) объемы ЛЖ, ударный объем (УО) ЛЖ, фракция выброса ЛЖ (ФВ) в M-(Teicholz) и В-модальном (Simpson) режиме.

Для оценки локальной сократимости миокарда согласно реком заполнина мендациям Американского общества кардиологов использовалось диагисствревания условное деление левого желудочка на 16 сегментов. Сократимость каждого сегмента оценивалась в баллах: 1 - сократительная способность сохранена, 2 - сипокинез, 3 - акинез, 4 - дискинез. Вычислялся и уточиры постоваров индекс локальной сократимости миокарда левого желудочка (ИЛСМ), представляющий собой отношение общего число баллов к количеству визуализированных сегментов. Оценивалась суммарная сократимость — отсутствого двименнопораженных сегментов (ССПС), представляющая собой сумму баллов сегментов с нарушенной сократимостью.

Обработка полученных данных проводилась с использованием статистических пакетов Excel, Statistica (версия 10.0, StatSoft, Inc., USA). Для описания количественных признаков проанализированы параметры распределения с использованием критерия Шалиро - Уилка. Сравнение двух независимых групп по количественному признаку в случае распределения значений изучаемого признака по закону нормального — нерваляется у распределения проводилось при помощи критерия t-Стъюдента, в случае распределения значений изучаемого признака, отличном от нормального, использовали критерий Манна – Уитни, Проводилась оценка различия между независимыми выборками по частоте исследуемого признака на основе точного критерия Фишера, тест-х². Различия в группах считали значимыми при вероятности безоцибочного прогноза 95.5% (p<0.05).

■ РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Проанализированы основные кардиоваскулярные факторы риска (мужской пол, возраст, курение, наличие артериальной гипертензии, семейный анамнез ранней ишемической болезни сердца, индекс массы тела (ИМТ), наличие сахарного диабета) в исследуемых группах. В группе пациентов с развившимися в остром периоде инфаркта РКС отмечены более высокие среднегрупповые значения ИМТ по сравнению с группой пациентов с неосложненным течением ИМ, Характеристика групп представлена в табл. 1.

Изучаемые группы достоверно не различались по возрастному и половому составу, медикаментозному лечению на догоспитальном и стационарном этапах лечения, срокам проведения коронароангио графии.

При анализе локализации зоны ИМ выявлена большая частота встречаемости очага поражения в переднеперегородочной,

100 4 (1008/0400) TMPSWEETSPREEDING иеследуемскі обласци. actions and comment и узоливания миркарда дискине з когда исследуемых участок перелого желудок казичка ався Bernmandhanes прошео опожнем

Таблица 1 Характеристика групп

Показатель	Исследуемая группа (n=24)	Группа сравнения (n=40)
Возраст, лет; М±тг	63,67±2,2	59,92 ±1,9
Мужской пол, % (n)	83,3 (20)	77,5 (34)
Курение, % (n)	54,2 (13)	52,4 (21)
Af, % (n)	95,9 (23)	90 (36)
Семейный анамнез ИБС, % (n)	29,2 (7)	25 (10)
Сахарный диабет, % (n)	29,2 (7)	14,3 (5)
ИМТ, кг/м [©] ; М.E.m	30.5 (27.5: 32.3)*	27 (25.4: 29)

Примечание: * достовернос (в различия показателей при сравнении с группой сравнения при р<0,05.

верхушечнобоковой области ЛЖ в группе пациентов с РКС и госпитальной летальностью по сравнению с группой с неосложненным течением ИМ (29,5% (n=7) и 7,5% (n=3) соответственно, χ^2 =5,3, μ <0,05, табл. 2).

При сравнительном анализе основных эхокардиографических параметров в исследуемой группе пациентов с РКС и гослитальной летальностью выявлены более высокие значения показателей, характеризующих размеры ЛЖ – КДР, КСР, КСО ЛЖ (табл. 3).

Частота выявления пациентов с КДР>5,3 см для женщин и >5,9 см для мужчин составила 10% (n=4) пациентов в группе сравнения и 29,2% (n=7) пациентов в исследуемой группе с РКС (χ^2 =3,9; p<0,05).

Частота выявления пациентов с КД0>104 мл для женщин и >155 мл для мужчин составила 12,5% (n=5) пациентов в группе сравнения и 25% (n=6) пациентов в исследуемой группе.

Частота выявления пациентов с КСО>49 мл для женщин и >58 мл для мужчин составила 17,5% (n=7) пациентов в группе сравнения и 62,5% (n=15) пациентов в исследуемой группе (χ^2 =13,5; p<0,001).

Статистически значимых межгрупповых различий по значениям толщины ЗСЛЖ и МЖП в систолу и диастолу, размерам ЛП и ПЗРПЖ не выявлено

При анализе показателей, характеризующих систолическую функцию ЛЖ, установлено снижение сократительной способности миокарда,

Таблица 2 Результаты топической диагностики ИМ

Локализация ИМ, % (n)	Исследуемая группа, (n=24)	Группа сравнения, (n=40)
Переднеперегородочный	16,67% (4)	17,5% (7)
Переднеперегородочный и верхушечный	4,17% (1)	2,5% (1)
Переднеперегородочный и верхушечнобоковой	29,5% (7)*	7,5% (3)
Передний распространенный	4,17% (1)	7,5% (3)
Нижний	33,3% (8)	50% (20)
Высовий боковой	**	2,5% (1)
Нижнебоковой	4,17% (1)	2,5% (1)
Заднебазальный	8,3% (2)	10% (4)

Примечание: * достоверность различия показателей при сравнении с группой сравнения при р<0,05.

Таблица 3
Эхокардиографические показатели у пациентов

Показатель	Исследуемая группа (n=24)	Группа сравнения (п=40)
ЛП, см	4 (3,8; 4,4)	3,8 (3,6; 4,25)
ПЗРПЖ, см	2,44±0,07	2,34±0,056
МЖПс, см	1,5 (1,3; 1,75)	1,6 (1,4; 1,7)
МЖПд, см	1,15 (0,95; 1,4)	1,2 (1; 1,3)
ЗСЛЖс, см	1,5 (1,3; 1,7)	1,5 (1,4; 1,6)
ЗСЛЖд, см	1,1 (0,9; 1,2)	1,1 (1; 1,2)
КДР, см	5,63±0,12'	5,18±0,09
КСР, см	4 (3,7; 4,5)*	3,6 (3,25; 3,8)
КДО, мл	148,17±8,18	128,05±8,64
КСО, мл	71,7±5,17°	53±3,77
УО, мл	75,6±3,64	76,5±4,2
ФВ ЛЖ no Teicholz, %	52 (48,5; 54,5)	56 (53,5; 60,5)
ФВ ЛЖ по Simpson, %	45,86±2,04	48,4±1,12
илсм лж	1,47 (1,3; 1,56)	1,1875 (1,125; 1,25)
CCTC	13 (10; 17)	6 (4; 8)

Примечание: * -- достоверность различия показателей при сравнении с группой сравнения при p<0,05.

а именно ФВ ЛЖ по Teicholz, у пациентов с развившимися РКС и умерших пациентов по сравнению с группой пациентов с неосложненным течением ИМ (табл. 3). Частота выявления пациентов с систолической дисфункцией ЛЖ (ФВ ЛЖ<55%) составила 75% (n=18) в исследуемой группе и 50% (n=12) в группе сравнения (χ^2 =12,2; p<0,001). При этом у пациентов с неосложненным течением ИМ наблюдалось незначительное снижение систолической функции, а у пациентов исследуемой группы (РКС + летальность) структура нарушения систолической функции

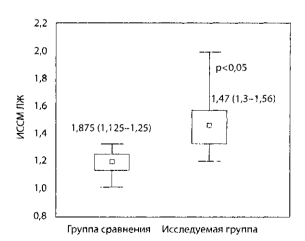


Рис. 1. Среднегрупповые значения ИЛСМ ЛЖ

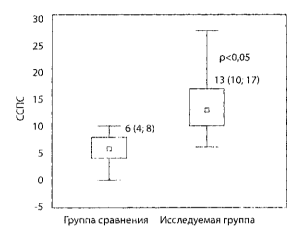


Рис. 2. Среднегрупловые значения ССПС

представлена следующим образом: 77,8% (n=14) пациентов – с незначительным нарушением (ФВ ЛЖ – 45–54%), 16,7% (n=3) пациентов – с умеренным нарушением (ФВ ЛЖ – 30–44%), 5,5% (n=1) пациентов – со значительным нарушением систолической функции ЛЖ (ФВ ЛЖ<30%) в соответствии с рекомендациями Европейской и Американской ассоциации эхокардиографии 2006 г.

При изучении показателей, характеризующих локальную сократимость миокарда ЛЖ (ИЛСМ ЛЖ и ССПС), выявлена большая выраженность регионарных нарушений сократительной сравнения без РКС, что нашло свое отражение в статистически значимо более высоких значениях ИЛСМ в указанных группах (рис. 1, 2).

№ ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Неблагоприятное течение инфаркта миокарда чаще наблюдается при переднеперегородочной, верхушечнобоковой локализации зоны инфаркта. Раннее ремоделирование левого желудочка у пациентов с неблагоприятным течением в виде развития рецидивирующих коронарных событий и смерти после эффективных интервенционных вмешательств в сравнении с группой пациентов без изучаемых осложнений характеризуется большими значениями размеров полости левого желудочка – конечно-диастолического и систолического размеров, конечно-систолического объема, большей частотой выявления увеличенного конечно-дистолического объема полости левого желудочка, а также более выраженным снижением и более частым развитием систолической дисфункции левого желудочка, более выраженным нарушением локальной сократимости миокарда.



■ ЛИТЕРАТУРА

- 1. Cohn Jay N. (2000) Cardiac Remodeling-Concepts and Clinical Implications: A Consensus Paper From an International Forum on Cardiac Remodeling. *J Am Coll Cardiol*, vol. 30, pp. 569–582.
- 2. Markov V. (2014) Osobennosti remodelirovaniya serdca posle infarkta miokarda pri farmakoinvazivnyh metodah reperfuzii i usilennoj naruzhnoj kontrpul'sacii [Features of cardiac remodeling after myocardial infarction in the reperfusion pharmacoinvasive methods and enhanced external counterpulsation]. Tomsk, 244 p. (in Russian).
- 3. Nicolosi G.L. (1994) Cardiac remodeling and failure after myocardial infarction. J Cardiovasc Risk, vol. 1, pp. 310–313.
- 4. Eagles K.A. (2008) Trends in acute reperfusion therapy for ST-segment myocardial infarction from 1999 to 2006: we are getting better but we have got a long way to go. *Eur Heart J.*, vol. 29, pp. 609–617.
- Sutton M.G., Sharpe N. (2000) Left Ventricular Remodeling After Myocardial Infarction Pathophysiology and Therapy. Circulation, vol. 101, pp. 2981–2988.
- Mit'kovskaya N. (2013) Patogeneticheskie aspekty postinfarktnogo remodelirovaniya miokarda [Pathogenic aspects of postinfarction myocardial remodeling]. *Medical Journal*, no 1, pp. 12–18.
- 7. Anversa P. (1993) Ischaemic myocardial injury and ventricular remodeling. *Cardiovasc Res*, vol. 27, pp. 145–157.
- 8. Aripov M., Berezhinskij I., Ivashhenko A., Bokeriya L. (ed.) (2002) Ishemicheskoe remodelirovanie levogo zheludochka: metodologicheskie aspekty, voprosy diagnostiki i lecheniya [Ischemic left ventricular remodeling: methodological aspects, diagnosis and treatment]. Moscow (in Russian).
- 9. Nechesova T., Korobko I., Kuznecova N. (2008) Remodelirovanie levogo zheludochka: patogenez i metody ocenki [Left ventricular remodeling: pathogenesis and evaluation methods]. *Medical News*, no 11, pp. 7–13.
- 10. Zornoff L. (2009) Ventricular Remodeling after Myocardial Infarction: Concepts and Clinical Implications. *Arguivos Brasileiros de Cardiologia*, vol. 92, no 2, pp. 150–156.
- Funaro S. (2009) Incidence, determinants, and prognostic value of reverse left ventricular remodelling after primary percutaneous coronary intervention: results of the Acute Myocardial Infarction Contrast Imaging (AMICI) multicenter study. European Heart Journal. vol. 30, pp. 566–575.
- 12. White H.D. (1987) Left ventricular end-systolic volume as the major determinant of survival after recovery from myocardial infarction. *Circulation*, vol. 76 (1), pp. 44–51.

Поступила в редакцию 02.06.2015

Контакты: mitkovskaya1@mail.ru

(Митьковская Наталья Павловна - д.м.н., профессор, заведующая 3-й кафедрой внутренних болезней белорусского госу дарственного медицинского университета)