

1А.С.Постоялко,

2Д.Е.Абельский,

1Ю.П.Тараканов

Оценка долгосрочных результатов использования стентов с лекарственным покрытием при лечении больных ишемической болезнью сердца со стенозированием коронарных артерий

1ГУ «Республиканская больница»

Управления делами Президента Республики Беларусь

2Белорусский государственный медицинский университет

Целью исследования было сравнить эффективность применения традиционных стентов и стентов с лекарственным покрытием – рапамицин (“Sypher”-Cordis (США)) и таксол (“Luc-Chopin”-Balton (Польша)) при лечении стенозов коронарных артерий после имплантации и через 6 месяцев. Были изучены и проанализированы данные обследования и лечения 272 больных с ишемической болезнью сердца и поражением коронарных артерий. Всего было установлено 382 стента, из них 158 стентов без лекарственного покрытия, а также 224 стента с лекарственным покрытием с последующим проведением контрольной коронарографии через 6 месяцев. Полученные результаты свидетельствуют о том, что при использовании стентов с лекарственным покрытием частота и динамика возникновения рестеноза на порядок меньше, чем при использовании стентов без лекарственного покрытия.

Ключевые слова: стент с лекарственным покрытием, ишемическая болезнь сердца, стенозирование коронарных артерий, стентирование, рестеноз.

Проблема лечения больных ишемической болезни сердца (ИБС) со стенозированием коронарных артерий занимает одно из центральных мест в развитии инвазивной кардиологии. В настоящее время в большинстве развитых стран заболеваемость ИБС приняла характер эпидемии. В США ежегодно около 1 млн. американцев умирает от ИБС. В Российской Федерации и в Республике Беларусь на долю ИБС приходится более 50% от общего уровня кардиальной смертности [2].

Среди причин возникновения стенозов коронарных артерий выделяют: атеросклеротическое поражение, тромбоз, спазм. Наиболее тяжелые проявления ишемии миокарда наблюдаются при стенозе основного ствола или устья левой коронарной артерии. Чем проксимальнее расположен стеноз, тем большая масса миокарда подвергается ишемии в соответствии с зоной васкуляризации. В настоящее время в кардиологии для лечения стенозов коронарных артерий применяются различные методы.

В предыдущее десятилетие большим достижением в кардиологии явилось проведение реваскуляризации миокарда путем проведения оперативных вмешательств – аортокоронарного шунтирования (АКШ). До 90-х годов XX века это было «золотым стандартом» в лечении ишемической болезни сердца. По мере развития медицинских технологий меняется количество и качество инвазивных вмешательств, удовлетворяющих запросы здравоохранения [1].

На сегодняшний день в эндоваскулярном лечении стенозов коронарных артерий при ИБС методом выбора является баллонная ангиопластика и имплантация коронарных стентов, на долю которых приходится более 2,5-3 млн. инвазивных вмешательств в год в мире. За последние 5 лет более 90% вмешательств пришлось на стентирование коронарных артерий [4].

Показанием к баллонной ангиопластике служит поражение коронарной артерии в её проксимальных отделах при условии отсутствия выраженного кальциноза и поражения дистального русла этой артерии [1]. По системе катетеров в стенозированную артерию вводят дилатационный баллончик (максимальный диаметр наполненного баллончика: 3,5 – 4 мм., в спавшемся состоянии: 1,0 – 1,3 мм.). При достижении баллончиком стенозированного сегмента он заполняется 30% раствором контрастного вещества. В таком состоянии баллончик находится в течение 5-60 секунд. При необходимости процедуру выполняют несколько раз. Успешным считается вмешательство, после которого степень стеноза уменьшается более, чем на 20%. Положительный результат дилатации достигается примерно у 80% больных. Стентирование коронарных артерий представляет собой так же операцию баллонной дилатации, но дополненную фиксацией изначально суженного участка с помощью металлических эндопротезов с эффектом памяти (стентов). Диаметр стента варьирует от 1,5 до 4,5 мм, длина – от 8 до 32 мм. Длина катетера – 100-120 см [1].

Преимуществами эндоваскулярного метода лечения являются: малоинвазивность, быстрая процедура, значительное сокращение периода реабилитации и экономическая эффективность [1].

Однако высокотехнологичный метод стентирования не в полной мере приводит к долгосрочному клиническому успеху. Как показали исследования ряда авторов, основной проблемой использования традиционных стентов является рестеноз – гиперплазия интимального слоя артерии, включающая пролиферацию гладкомышечных клеток и миграцию их в направлении просвета сосуда, в результате чего происходит стенозирование просвета в зоне имплантации более, чем на 50% в отдаленный период наблюдения – через 6 и более месяцев после установки эндоваскулярного протеза [3].

Основными патогенетическими звенями формирования процесса рестеноза являются: ранняя эластическая отдача (“recoil”) – от нескольких часов до нескольких дней; формирование пристеночных тромбов; пролиферация неоинтимы и формирование экстрацеллюлярного матрикса; хронические изменения в геометрии артериальной стенки, включающие миграцию гладкомышечных клеток из меди в интиму [5].

С целью повышения эффективности стентирования за счет снижения рестеноза в области имплантации в настоящее время в мировой практике начали использовать стенты с лекарственным покрытием (СЛП). Состав лекарственных средств, которыми покрывают стенты разнообразен, однако механизм их действия сводится к нарушению деления клеток за счет воздействия на рибосомальный аппарат клеток эндотелия и ядерные ДНК, РНК в процессе их синтеза [2].

Целью исследования было на основании полученных данных сравнить эффективность применения традиционных стентов и стентов с лекарственным покрытием – рапамицин (“Sypher”-Cordis (США)) и таксол (“Luc-Chopin”-Balton (Польша)) при лечении стенозов коронарных артерий после имплантации и через 6 месяцев.

Материал и методы

Для выполнения поставленной цели изучены и проанализированы данные, полученные в результате эндоваскулярного обследования и лечения 272 больных с ишемической болезнью сердца и поражением коронарных артерий. Показанием к эндоваскулярному стентированию являлся стеноз, занимающий более 50%, а в большинстве случаев 80% просвета сосудов, в сочетании со стенокардией покоя или напряжения, а так же признаками ишемии миокарда при проведении нагрузочных тестов.

Общая и клиническая характеристика 272-х пациентов, находившихся на обследовании и лечении в ГУ «Республиканская больница УД Президента Республики Беларусь» (г.Минск), за период с 2003 – 2006 гг. представлена в таблице.

Таблица

Характеристика пациентов, находившихся на обследовании и лечении в ГУ «Республиканская больница УД Президента Республики Беларусь» (г.Минск), за период с 2003 – 2006 гг.

Характеристика больных	$\Sigma = 272$ человека	
	Кол-во человек, п	%
Мужчины, возраст 58±8	240	88,2
Женщины, возраст 59±9	32	11,8
Фракция выброса ЛЖ <40%	67	24,6
Инфаркт миокарда в анамнезе	110	40,4
Курение	173	63,6
Артериальная гипертензия	230	84,5
Гиперхолестерolemия	250	91,9
АКШ в анамнезе	35	12,8
Однососудистое поражение	127	46,7
Многососудистое поражение	145	53,3

Всего было установлено 382 стента, из них 158 традиционных стентов без лекарственного покрытия (модели «S670, S7»-Medtronik (США), «Bx Velocity»-Cordis (США), «Tsunami»-Terumo (Япония), «Chopin-2»-Balton (Польша)), а так же 224 стента с лекарственным покрытием (100 стентов модели Luc-Chopin (Польша) с покрытием паклитаксель (таксол) и 124 стента модели «Sypher»-Cordis (США) с покрытием рапамицин) с последующим проведением контрольной коронарографии.

За 7 дней до проведения процедуры и в течение 2-6-12 месяцев после нее пациенты получали тиклопидин в дозе 500мг в сутки или плавикс – 75мг в сутки. Во время вмешательства вводили внутривенно гепарин в дозе 70 ЕД/кг веса тела. Через каждые 30 минут проводилось исследование активного времени свёртывания крови и активного частичного тромболитического

времени (АЧТВ), что позволяло контролировать уровень гепарина и поддерживать АЧТВ на уровне трехкратного превышения нормы. Всем пациентам был рекомендован прием статинов под контролем липидного спектра крови.

Результаты и обсуждение

Повторная коронарография проводилась через 6 месяцев после имплантации коронарных стентов. Полученные результаты свидетельствуют о том, что при использовании традиционных коронарных стентов без лекарственного покрытия частота возникновения рестеноза составила 16,92%, в то время как при использовании стентов с лекарственным покрытием – рапамицин («Sypher»-Cordis (США)) и таксол («Luc-Chopin» (Польша)) – 0,74% и 2,20% соответственно.

Средний диаметр нестенозированных коронарных артерий находился в пределах 2,5-3,5 мм, длина стеноза составляла от 12 до 25мм. Средний диаметр стеноза коронарных артерий составлял: для операций по имплантации традиционных стентов – 90,5%; для операции по имплантации стентов «Sypher»-87 %; для операций по имплантации стентов «Luc-Chopin»-88,1%. Динамика возникновения рестеноза отражена на рисунке 1.

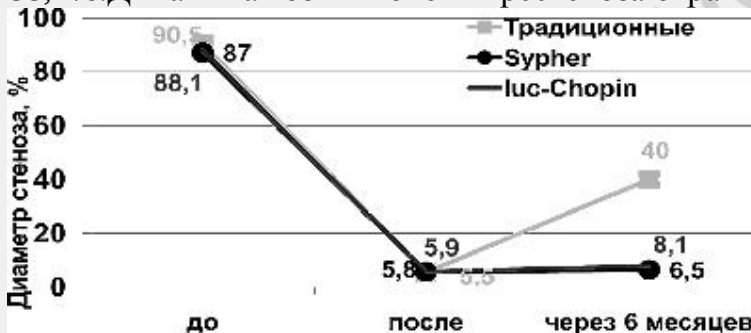


Рис. 1. Средняя динамика рестеноза у больных ИБС (до, после, а также через 6 месяцев после имплантации стентов с рапамицином, таксолом и традиционных стентов)

Сравнительная оценка ангиографических критериев отдалённых результатов имплантации традиционных стентов и стентов с лекарственным покрытием достоверно показала преимущество второго указанного метода при лечении ИБС, вызванной стенозированием коронарных артерий. Об этом свидетельствуют снижение в 7 раз (для стентов «Luc-Chopin»), и в 20 раз (для стентов «Sypher») частоты ангиографического рестеноза, а также значительная разница в динамике образования рестеноза (для традиционных стентов – 35% за 6 месяцев, для стентов с ЛП «Sypher» – 0,7% за 6 месяцев, для стентов с ЛП «Luc-Chopin» – 2,2% за 6 месяцев). Наглядно это можно оценить при сравнении ангиограмм двух пациентов (рис. 2 и рис. 3).

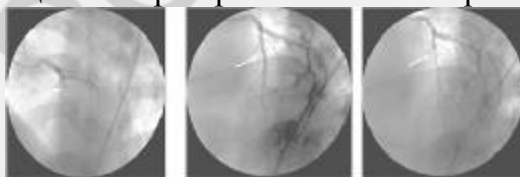


Рис. 2. Серия ангиограмм ПМЖВ больного Н. (63 г.) при имплантации традиционного стента BxVelocity без лекарственного покрытия, фирмы «Cordis J&J» США.

А – до процедуры; Б – после реканализации и имплантации традиционного стента размером 3,0x12 мм; В – контрольная коронарография через 6 месяцев;



Рис. 3. Серия ангиограмм ПМЖВ больной Д. (58 лет) при имплантации стента с лекарственным покрытием Cypher фирмы «Cordis J&J» (США). А – до процедуры; Б – после реканализации и имплантации СЛП размером 3,0x18 мм; В – контрольная коронарография через 6 месяцев после имплантации стента с рапамицином.

На основании этих данных можно сделать вывод о высокой эффективности подавления неоинтимальной гиперплазии, основного источника возникновения рестенозов при применении традиционных стентов без лекарственного покрытия.

В последнее время проводится большое количество клинических и лабораторных исследований эффективности действия стентов с лекарственным покрытием в отдалённом периоде, и некоторые из них свидетельствуют о значительном снижении этого показателя через 26-32 месяца после установки стентов из-за снижения концентрации действующего лекарственного вещества. Однако данные исследования не ставят под сомнение лечебное действие лекарственного препарата покрытия стента, а направлены на изучение и совершенствование физико-химических характеристик веществ, ответственных за постепенное пролонгированное высвобождение лекарства [6].

Выводы

1. Использование СЛП в настоящее время является наиболее эффективным и современным (ввиду своей малоинвазивности, малотравматичности, экономической эффективности, отсутствия необходимости в наличии дополнительных навыков по сравнению с установкой радиационных коронарных стентов) методом лечения ИБС вызванной стенозированием коронарных артерий.

2. Метод постепенно внедряется и в Республике Беларусь, в нескольких лечебных учреждениях уже производится установка стентов с ЛП, а оборудование для установки имеется во всех областных центрах.

Литература

1. Алекян, Б.Г., Бокерия, Л.А., Бузиашвили, Ю.И., Коломбо, А., Интервенционные методы лечения ишемической болезни сердца.-Москва.-НЦССХ им. А.Н.Бакулева РАМН.-2005. – 417с.
2. Беленков, Ю.Н., Савченко, А.П. Первый опыт применения сиролимус-покрытых стентов Cypher в лечении ишемической болезни сердца. – Кардиология. – 2004г. – № 3.-С. 9-14.

3. Беленков, Ю.Н., Матчин, Ю.Г., Савченко, А.П. Первые результаты стентирования бифуркационных стенозов коронарных артерий.- Терапевтический архив – 2004г. – №6.-С.16-22.
4. Colombo, A., Drzewiecki, J., Banning, A., et al. Randomized study to assess the effectiveness of slow-and moderate-release polymer-based paclitaxel-eluting stents for coronary artery lesions. – Circulation. – 2003. – 108. P. 36-42.
5. Macaya, C., Alfonso, F., Iniguez, A., Goicolea, J., Hernandez, R., Zarco, P. Stenting for elastic recoil during coronary angioplasty of the left main coronary artery.-American Journal of Cardiology. – 1992. – 70. P.105-107.
6. Rodriguez, A.E., Maree A.O., Mieres, J., Berrocal, D., Grinfeld, L., Fernandez-Pereira, C., Curotto, V., Rodriguez-Granillo, A., O'Neill, W. and Palacios, I. F. Late loss of early benefit from drug-eluting stents when compared with bare-metal stents and coronary artery bypass surgery: 3 years follow-up of the ERACI III registry.-European Heart Journal. – 28. September 1, 2007.-P. 2118 – 2125.