Эффективность баллонных катетеров с лекарственным покрытием в лечении больных с рестенозом ранее имплантированных коронарных стентов

Осиев А.Г., Мироненко С.П., Крестьянинов О.В., Нарышкин И.А.

ФГБУ "Новосибирский научно-исследовательский институт патологии кровообращения имени академика Е.Н. Мешалкина" МЗ РФ, г. Новосибирск

Частота рестенозов, возникающих в отдаленном периоде после эндоваскулярных вмешательств (ЭВВ), по данным различных авторов, колеблется от 10 до 40% и до сих пор остается одной из наиболее актуальных проблем в современной кардиологии.

Материал и методы. Выполнено 90 эндоваскулярных вмешательств по поводу рестеноза ранее имплантированного стента. В зависимости от вида эндоваскулярного вмешательства все пациенты были разделены на две группы. Пациентам 1-й группы (35 человек) ангиопластика рестеноза осуществлялась при помощи Paclitaxel (паклитаксель), покрытого баллонного катетера. Пациентам 2-й группы (55 человек) производилась ангиопластика внутристентового рестеноза с использованием непокрытого баллонного катетера. Средний возраст пациентов составил в 1-й группе 58.6 ± 8.02 и во 2-й группе 61,05 ± 10,2 года. Во всех группах преобладали пациенты мужского пола (в 1-й группе – 97%, во 2-й группе – 80%) с хронической ИБС, имеющие в анамнезе перенесенный ИМ (в 1-й группе 60%, во 2-й группе 69%), с клиническими признаками стенокардии напряжения II-III функционального класса (в 1-й группе – 74%, во 2-й группе – 74,8%) и III функциональным классом ХСН (в 1-й группе - 70%, во 2-й группе - 75%). Обращает также на себя внимание внимание высокая частота в обеих группах сопутствующей артериальной гипертензии (в 1-й группе – 91%, во 2-й группе – 92,7%).

Степень рестеноза в стентированном сегменте оценивалась при помощи цифровой компьютерной ангиографии (ЦКА).

В исследование вошли больные с I и II классом рестеноза. Повторное вмешательство по поводу рестеноза ранее имплантированного стента выполнялось в среднем через 9,64 ± 4,76 мес. У 80 пациентов ЧКВ выполнено в плановом порядке и у 10 - в экстренном. В 1-й группе выполнена ЧТКА с использованием монорельсового баллонного катетера DIOR/SeQuent Please с лекарственным покрытием (паклитаксель) диаметром, соответствующим диаметру ранее имплантированного стента, и длиной, соответствующей протяженности рестеноза, давлением от 12 до 24 атм (17,7 \pm 3,5 атм), длительностью 57 ± 8,7 с. Средняя длина баллонного катетера составила 23,7 ± 5,7 мм. Пациентам 2-й группы ЧТКА выполнена с использованием монорельсового баллонного катетера без лекарственного покрытия MAVERIK/QUANTUM диаметром, соответствующим диаметру ранее имплантированного стента, и длиной, соответствующей протяженности рестеноза, давлением от 8 до 16 атм (14,6 \pm 3,2 атм), длительностью 52 \pm 8,3 с. Средняя длина баллонного катетера составила 16,9 ± 5,7 мм. Длина стентированных сегментов варьировала в 1-й группе от 12 до 114 мм (31,4 ± 18,2 мм), во 2-й группе от 8 до 110 мм (32.4 ± 21.4 мм). Степень рестеноза в среднем составила в 1-й группе 82,6 ± 11,6%, во 2-й группе 74 ± 11,6%. Рестеноз I класса выявлен в 77,5% случаев в 1-й группе и в 80,4% во 2-й группе. Рестеноз ІІ класса выявлен в 22,5% случаев в 1-й группе и 19,6% во 2-й группе соответственно. У 13 (37,2%) пациентов из 1-й группы было выявлено однососудистое поражение коронарного русла, у 18 (51,4%) – двух- и у 4 (11,4%) – трехсосудистое поражение. Во 2-й группе выявлено 28 (51%) однососудистых поражений коронарного русла, у 19 (34,5%) – двух- и у 8 (14,5%) - трехсосудистое поражение.

Результаты. Непосредственный ангиографический успех в 1-й группе был достигнут в 97,1% случаев (34 больных). У одного больного остаточный стеноз после ангиопластики покрытым баллонным катетером превышал 50%, что потребовало имплантации коронарного стента – имплантирован покрытый

стент (Taxus, Boston Scientific). Непосредственный ангиографический успех во 2-й группе был достигнут в 98,2% (54 больных). У одного больного 2-й группы ангиопластика осложнилась развитием окклюзирующей диссекции типа С, что потребовало имплантации коронарного стента. Больному был имплантирован покрытый коронарный стент (Taxus, Boston Scientific). У всех остальных больных обеих групп остаточный стеноз после ангиопластики не превышал 10%. Госпитальный период у одного больного 2-й группы протекал с развитием ложной аневризмы бедренной артерии. Данное осложнение велось консервативно и не потребовало хирургического вмешательства. Госпитальный период больных 1-й группы протекал без осложнений. Отдаленные результаты были прослежены у 18 больных 1-й группы (51,4%), у 24 – 2-й группы (43,6%). Повторные ангиографические исследования проводились в среднем через 6,4 ± 0,11 мес. Ангиографический рестеноз выявлен у 4 больных 1-й группы (22,2%) и у 13 больных 2-й группы 13 (54,2%) ($p_{1-2} < 0,05$). За период наблюдения летальных исходов среди больных обеих групп не было.

Обсуждение. Преимуществами использования покрытых баллонных катетеров является отсутствие необходимости имплантировать стент по методике "стент в стент" или подвергать больных хирургической реваскуляризации миокарда посредством коронарного шунтирования; однократная экспозиция за короткий промежуток времени, необходимая для миграции лекарственного вещества, обеспечивает "раскрытие" сосуда на длительное время; локальная доставка лекарственного вещества и его миграция в сосудистую стенку; биоабсорбируемое, бесполимерное покрытие обеспечивает отсутствие побочных эффектов; однородное, "без эффекта сетки", выделение лекарственного вещества; заметно сокращается время проведения антитромбоцитарной терапии. При использовании покрытых баллонных катетеров у больных ИБС с рестенозом после коронарного стентирования не выявлено поздних тромбозов и других осложнений, связанных с лекарственным покрытием.

Выводы. Применение чрескожной коронарной ангиопластики с использованием баллонных катетеров с лекарственным покрытием является эффективным методом лечения пациентов с рестенозом ранее имплантированного стента.

Стентирование коарктации аорты как альтернатива хирургии у подростков и взрослых пациентов. Профилактика и лечение осложнений

Паничкин Ю.В., Дитковский И.А., Черпак Б.В.

Национальный институт сердечно-сосудистой хирургии им. Н.М. Амосова АМН Украины, г. Киев

Цель работы: оценить безопасность и эффективность транскатетерного лечения коарктации аорты (КоА) у подростков и взрослых пациентов путем постановки эндоваскулярных стентов.

Материал и методы. В основу работы положен опыт эндопротезирования перешейка аорты у 85 подростков и взрослых пациентов с КоА в возрасте от 10 до 60 лет (средний возраст – $22,3\pm9,4$ года), массой тела от 34 до 90 кг (в среднем $57,2\pm16,6$ кг), оперированных в 2009-2013 гг. У 64 из них была изолированная КоА, у остальных она сочеталась с другими пороками сердца. Рекоарктация после предшествующего хирургического вмешательства была у 4 человек. КоА была полностью или частично устранена у 84 больных путем имплантации стентов в суженный участок аорты. Лишь у одного больного с рекоарктацией аорты градиент систолического давления (ГСД) после вмешательства составил более 35 мм рт.ст.

Результаты и обсуждение. В результате операции площадь поперечного сечения аорты на уровне коарктации увеличилась более чем в 10 раз, в среднем с $19,6\pm6,1$ до $236,3\pm48,5$ мм², артериальное давление на верхних конечностях в среднем снизилось со $166,0\pm7,0$ до $124,0\pm3,0$ мм рт.ст., ГСД между дугой и нисходящей аортой снизился в среднем с $60,6\pm9,0$ до $4,0\pm1,0$ мм рт.ст., скорость кровотока в нисходящей аорте по данным ЭхоКГ повысилась в среднем с 0,4 до 0,9 м/с. В послеоперационном периоде только 9 из 85 человек

№ 35, 2013 **65**