RENATO ROSSI GIUSEPPE RESSA

IL MANUALE DI CLINICA PRATICA



venticinquesimo modulo

© 2004 Pillole.org

LO SCOMPENSO CARDIACO

Ressa:

Siamo arrivati allo scompenso cardiaco, una patologia che in quest'ultimo decennio ha visto farsi avanti importanti novità terapeutiche che hanno prolungato la vita di questi malati. Ma iniziamo con ordine e cominciamo, al solito, con la definizione.

Rossi:

Lo scompenso cardiaco è una sindrome complessa definita in maniera se vogliamo ovvia (per non dire lapalissiana) come una riduzione della capacità della pompa cardiaca di far fronte ai bisogni dell'organismo, sotto sforzo o a riposo.

La malattia, comunque la si voglia definire, è in progressivo aumento sia per l'invecchiamento della popolazione in generale (la frequenza infatti si impenna dopo i 65 anni) sia perchè le terapie hanno ridotto la mortalità della cardiopatia ischemica e dell'ipertensione, le due cause principali dello scompenso.

Ressa:

In altre parole prolunghiamo la vita degli infartuati e degli ipertesi ma così facendo li esponiamo di più alla evoluzione della loro patologia.

Rossi:

Questa è sicuramente una ragione. Un'altra è il miglioramento della tecniche diagnostiche: grazie all'uso diffuso dell'ecocardiografia oggi si diagnostica lo scompenso anche in soggetti senza sintomi, come vedremo meglio più avanti.

Si calcola che in Europa possano esserci fino a 10 milioni di soggetti affetti da scompenso cardiaco. Un audit eseguito da alcuni MMG della provincia di Verona sui propri assistiti nel 2004 ha permesso di stabilire che mediamente ogni medico cura da 10 a 15 soggetti con scompenso cardiaco sintomatico.

Ressa:

Anterogrado e retrogrado.

Rossi:

Attualmente è stata messa un pò in ombra la spiegazione meccanica ed è un peccato perchè la vecchia distinzione che si faceva tra deficit di pompa anterogrado (che spiega sintomi come l'astenia e l'oliguria) e retrogrado sinistro e destro (che spiega sintomi come la dispnea, la stasi polmonare e venosa periferica, gli edemi) riesce molto utile al clinico pratico.

La **fisiopatologia** dello scompenso riconosce momenti diversi ed ora si dà molta importanza agli aspetti neuro-ormonali (asse renina-angiotensina-aldosterone, peptidi natriuretici atriali e ventricolari).

Ressa:

Hai detto che le due cause più frequenti dello scompenso sono la cardiopatia ischemica (sia l'infarto che l'ischemia cronica) e l'ipertensione arteriosa.

Rossi:

Queste due cause rendono conto per circa l'80-90% dei casi. Meno frequenti sono le valvulopatie e la cardiopatia dilatativa idiopatica mentre altre sono di raro riscontro (miocarditi virali, miocardiopatia alcolica, collagenopatie, sarcoidosi, ecc.).

Ricordo di sfuggita anche la cardiomiopatia peripartum che colpisce in genere nell'ultimo trimestre di gravidanza o entro 6 mesi dal parto. La causa è ignota. Può verificarsi in tutte le gravidanze ma più a rischio sono donne dopo i 30 anni, le pluripare e le gravidanze gemellari. All'esame autoptico il cuore risulta ingrandito, con trombi murali, degenerazione muscolare e fibrosi. Secondo i testi la prognosi di questa forma di scompenso dipende dalla risposta alla terapia. Viene riferita una mortalità a 5 anni che va dal 25% al 50% se il cuore rimane dilatato dopo il primo episodio. Se vi è una regressione della cardiomegalia la prognosi è migliore ma devono assolutamente essere evitate le gravidanze.

Ressa:

La prognosi, comunque, a parte le forme virali, è di solito **non buona.**

Rossi:

La **prognosi** varia secondo la gravità: la mortalità si aggira sul 10-20% ad un anno per i pazienti in classe NYHA II-III mentre sale al 40% per la classe IV.

Secondo un rapporto dell'ANMCO (Associazione Nazionale Medici Cardiologi Ospedalieri) la mortalità ad un anno è di circa il 25% per i pazienti in classe III e del 37% per quelli in classe IV [1].

Si conoscono anche altri fattori che possono indirizzare il medico nel formulare una prognosi a distanza: la presenza di diabete o di insufficienza renale, l'età avanzata, una bassa frazione di eiezione, iposodiemia, ipotensione ed una ridotta qualità di vita sono tutti fattori associati ad una prognosi peggiore. Recenti studi suggeriscono che il dosaggio del B-type BNP [Per chi voglia approfondire alcuni aspetti sui peptidi natriuretici consiglio di consultare l'Appendice 1], oltre che usato a scopo diagnostico, può essere utile nello stimare la prognosi ed è un predittore migliore di quelli tradizionali finora individuati. Il BNP risulterebbe utile a fini prognostici anche nei soggetti con scompenso cardiaco asintomatico che possono venir diagnosticati solo con l'ecocadiogramma [30].

Ressa:

La classificazione NYHA ormai la conoscono anche i sassi, comunque vuoi parlarcene?

Rossi.

La classificazione della New York Heart Association (NYHA) prevede quattro classi, come mostrato nella tabella 1.

Questa classificazione è utile per stratificare la prognosi del malato ma va tenuto conto che non è sempre facile distinguere tra una classe II e una classe III perchè il paziente potrebbe aver ridotto la propria autonomia fisica in modo inconsapevole e quindi affermare di provare sintomi come affaticabilità o dispnea per attività intense che in realtà intense non sono.

Tabella 1. Classificazione dello scompenso cardiaco secondo la NYHA

Classe I - pazienti con cardiopatie organiche ma asintomatici

Classe II - pazienti con cardiopatie organiche in cui l'attività fisica abituale provoca sintomi

Classe III - pazienti con cardiopatie organiche e sintomi causati da attività leggere

Classe IV - pazienti con cardiopatie organiche e sintomi anche a riposo

Ressa:

Mi sbaglio o c'è anche una classificazione alternativa più recente?

Rossi:

Si. Nel 2001 l'American Heart Association e l'American College of Cardiology [2] hanno proposto una classificazione in stadi un pò diversa, come mostrato nella tabella 2.

Tabella 2. Classificazione dello scompenso secondo l'AHA/ACC (2001)

Stadio A: pazienti senza sintomi e senza alterazioni cardiache ma a rischio di scompenso (ipertensione, cardiopatia ischemica, diabete, storia di abuso etilico o uso di farmaci cardiotossici)

Stadio B: pazienti senza sintomi ma con alterazioni cardiache (infarto miocardico, valulopatie, ipertrofia ventricolare sinistra, dilatazione o ipocontrattilità del ventricolo sinistro, disfunzione ventricolare sinistra*)

Stadio C: pazienti con cardiopatia e sintomi oppure senza sintomi ma che in passato hanno avuto dei sintomi di scompenso (in questo caso anche se i pazienti sono divenuti asintomatici non è possibile il ritorno allo stadio B)

Stadio D: pazienti con sintomi persistenti a riposo, che necessitano di ricoveri e terapie infusive o in attesa di trapianto cardiaco

* Frazione di eiezione (FE) < 40%

Come si può notare la nuova classificazione introduce lo stadio A che non era contemplato dalla classificazione NYHA. Se può sembrare esagerato dire ad un iperteso che è uno scompensato in stadio A, d'altra parte va riconosciuto alla nuova classificazione il merito di richiamare l'attenzione su condizioni predisponenti che, se non adeguatamente trattate, hanno una tendenza evolutiva sfavorevole.

Lo stadio B equivale alla classe I NYHA, lo stadio C alle classi II-III e infine lo stadio D alla classe IV.

La nuova classificazione evidenzia anche come lo scompenso sia una sindrome che solo negli stadi avanzati si rende clinicamente manifesta ma che per lungo tempo è **asintomatica** e può essere diagnosticata solo con l'anamnesi e il riscontro strumentale (essenzialmente l'ecocardiogramma).

Questo concetto, che viene rappresentato con il classico esempio dell'**iceberg**, dovrebbe farsi strada anche nella clinica pratica, dove in genere lo scompenso viene diagnosticato quando compaiono i sintomi.

Ressa:

Dissento! è come il prediabete, la preipertensione, ecc., "siete tutti malati e se non lo siete ve lo facciamo diventare noi medici"; comunque vai pure avanti e parlaci della diagnosi.

Rossi:

Se devo essere sincero anch'io all'inizio non ero molto convinto. Però ripensandoci bene non sottovaluterei gli aspetti positivi della nuova classificazione, soprattutto per lo stadio B, nel senso che richiamando l'attenzione del medico su una tipologia di pazienti che, pur se asintomatici, sono a rischio evolutivo verso lo scompenso, dovrebbero essere seguiti e trattati meglio. Penso per esempio a pazienti infartuarti o ipertesi con disfunzione ventricolare sinistra, nei quali è stato chiaramente

dimostrato che aceinibitori e betabloccanti riducono la mortalità. Comunque si tratta per certi versi di una questione di nomenclatura. Se ti va di chiamarli infartuati con disfunzione ventricolare sx invece che scompensati in stadio B va benissimo, quello che conta è trattarli nel migliore dei modi.

Ressa:

Veniamo alla diagnosi.

Rossi:

La **diagnosi clinica** di scompenso può presentare diverse difficoltà perchè i sintomi della sindrome possono essere aspecifici (astenia, facile stancabilità, confusione mentale negli anziani) e anche quelli ritenuti più suggestivi (come la dispnea e gli edemi) potrebbero essere dovuti ad altre cause. La dispnea da sforzo o a riposo, l'ortopnea, la dispnea e la tosse notturna possono essere attribuite a cause polmonari se il paziente ha anche un'asma o più frequentemente una BPCO.

Ressa:

Di solito la raccolta dell'anamnesi dovrebbe aiutare perchè i pazienti broncopatici cronici hanno alle spalle una lunga storia di tosse produttiva e poi, comunque, l'ortopnea è da ritenersi di origine cardiaca fino a prova contraria.

Rossi:

Anche negli obesi talora si tende ad attribuire l'astenia e la dispnea all'eccesso ponderale.

I segni dovuti alla ritenzione idrica come gli edemi alle gambe e ai piedi possono essere interpretati come segni di insufficienza venosa o da farmaci (calcioantagonisti diidropiridinici) mentre oliguria e nicturia qualche volta, negli uomini, vengono attribuite ad ipertrofia prostatica.

Altri sintomi dello scompenso sono: tachicardia e cardiopalmo, dimagramento, disturbi addominali. La presenza di dolori toracici dovrebbe far pensare ad una possibile angina mentre la comparsa di scompenso acuto può essere dovuta ad un infarto che non raramente negli anziani non provoca dolore.

Ressa:

E l'esame obiettivo?

Rossi:

L'esame obbiettivo evidenzia i classici segni di stasi polmonare (rumori umidi alle basi) e periferica (edemi agli arti inferiori e presacrali se il paziente è allettato), turgore delle giugulari (che va cercato con il paziente a letto, a busto rialzato di 45°), epatomegalia. L'auscultazione cardiaca permette di rilevare tachicardia, soffi, aritmie e 3° tono (per la verità quest'ultimo è un segno ritenuto importante per la diagnosi di scompenso ma, a mio avviso, difficile da individuare, soprattutto se vi è tachicardia).

Ressa:

E gli esami strumentali?

Rossi:

Possiamo identificare due tipologie di pazienti:

- 1. quelli con segni evidenti o comunque sospetti in cui gli esami strumentali non fanno altro che confermare la diagnosi
- 2. quelli asintomatici (la parte sommersa dell'iceberg) in cui gli esami strumentali permettono una diagnosi precoce di disfunzione ventricolare sinistra.

La diagnostica strumentale di primo livello comprende l'ECG, la radiografia del torace e l'ecocardiogramma.

L'ECG mostra di solito varie anomalie (fibrillazione atriale, ipertrofia ventricolare sinistra, blocco di branca sinistro, alterazioni ischemiche) ma non è specifico; l'ECG tuttavia è un esame importante: se il tracciato è normale si può, non dico con sicurezza ma "quasi", escludere uno scompenso perchè solo una percentuale molto bassa di scompensati, all'incirca uno su dieci, ha un ECG normale.

La **radiografia** del torace può mostrare, nelle forme avanzate, cardiomegalia e segni di stasi polmonare.

L'esame principe però rimane l'**ecocardiogramma** perchè permette da una parte di misurare la frazione di eiezione (FE) e quindi di diagnosticare precocemente la parte sommersa dell'iceberg; oltre a questo permette di valutare la gravità della compromissione ventricolare (grado di riduzione della FE) e questo è importante per la prognosi che è tanto più cattiva quanto più è ridotta la FE. L'esame rende possibile anche diagnosticare alterazioni valvolari, ipertrofia ventricolare sinistra, cardiomiopatia ipertrofica ostruttiva, dilazione ventricolare, discinesie e acinesie delle pareti.

Ressa:

Come abbiamo detto più volte nel nostro libro gli esami strumentali vanno sempre visti con occhio critico, filtrando le possibili cause di errore dovute alla macchina e all'operatore.

In questo caso affermo che è da guardare con sospetto un esame ecocardiografico che sia durato meno di mezz'ora, a meno che il paziente non sia già noto all'operatore; prima ancora di guardare le immagini e leggere i risultati dei vari indicatori strumentali io chiedo sempre al paziente per quanto tempo è stato indagato con l'esame.

Un esame frettoloso puo' spiegare la variabilità che spesso notiamo tra esami fatti a pochissima distanza di tempo (perchè sospetti).

In tutti gli scompensati la frazione di eiezione è compromessa?

Rossi:

In una percentuale variabile dal 30% al 50% di soggetti con sintomi e segni di scompenso cardiaco [3] la FE è normale (> del 40%), Si tratta del cosidetto **scompenso diastolico**, o meglio scompenso con funzione sistolica conservata.

Questo tipo di scompenso è prevalente nelle donne e negli anziani, riconosce le stesse cause dello scompenso da disfunzione sistolica, soprattutto l'ipertensione. Nello scompenso diastolico l'ipertrofia e/o la fibrosi portano ad una progressiva riduzione di elasticità delle pareti dei ventricoli con difficoltà al riempimento diastolico.

Ressa:

Ricordo anche cause rare come le cardiomiopatie infiltrative da emocromatosi, amiloidosi, l'ipotiroidismo.

Ci sono dei segni che distinguono lo scompenso diastolico?

Rossi:

Diciamo che già la presenza di una ipertrofia ventricolare sx (IVS) all'ECG può far pensare di essere di fronte ad uno scompenso da disfunzione diastolica, ma è l'ecocardiogramma che permette la diagnosi nel senso che nello scompenso diastolico c'è una IVS e una FE > 40% mentre nello scompenso da disfunzione sistolica è più frequente la dilatazione ventricolare e la FE risulta ridotta.

Ressa:

Aggiungo che l'analisi delle velocità di flusso con il Doppler cardiaco dà informazioni decisive, si presenta nel grafico dell'ecodoppler cardiaco con due onde: la E e la A.

La prima corrisponde al riempimento diastolico iniziale del ventricolo, la seconda al riempimento tardivo.

Nel soggetto normale, il rapporto tra le due onde (E/A) è maggiore di 1, cioè l'onda E è più alta della A perchè il riempimento precoce è prevalente; il tempo di decelerazione dell'onda E è superiore a 200 millisecondi.

Nella disfunzione precoce, a causa dell'alterato rilasciamento, nella fase iniziale della diastole la pressione nella camera ventricolare scende più lentamente del normale, il gradiente atrio-ventricolo si riduce e prevale, quindi il riempimento tardivo, in conseguenza di ciò l'onda E diviene più bassa della A, il loro rapporto diventa < 1, il tempo di decelerazione è compreso tra 150 e 200 millisecondi.

Nella disfunzione diastolica avanzata i livelli assoluti di pressione nell'atrio sinistro e ventricolo aumentano ristabilendo il gradiente pressorio tra le due camere ma in queste condizioni l'atrio va in insufficienza funzionale e il riempimento precoce diastolico ventricolare è di nuovo predominante, anche se insufficiente, tanto che nel tracciato vediamo un'onda E alta e stretta perchè il tempo di decelerazione è molto abbreviato e inferiore a 140 millisecondi, l'onda A è anch'essa più alta e stretta alla base.

Chiedo scusa di questa digressione, apparentemente fine a se stessa, ma negli esami ecodoppler fatti bene questi dati sono scritti ed è bene saperli interpretare.

Torniamo alla clinica: qual è la prognosi dello scompenso diastolico?

Rossi:

Lo scompenso diastolico viene considerato a prognosi più benigna ma probabilmente non è così e non vi è accordo in letteratura [4]; neppure vi sono prove derivanti da studi clinici di quale terapia sia efficace (quasi tutti gli studi clinici sono stati effettuati in pazienti con FE < 40%).

Ressa:

Che ci dici degli esami ematochimici?

Rossi:

Gli **esami di laboratorio** non rivestono importanza per la diagnosi ma servono per valutare se vi sono patologie associate (diabete, ipercolesterolemia, anemia, ipertiroidismo, ecc.) e per il monitoraggio della terapia (elettroliti, cretinina, digoxinemia).

Un aiuto per la diagnosi di scompenso cardiaco potrà forse in futuro arrivare dal dosaggio dei **peptidi natriuretici**, soprattutto quelli di tipo B (BNP: B-type Natriuretic Peptide).

Per chi voglia approfondire alcuni aspetti sui peptidi natriuretici consiglio di consultare l'Appendice 1.

Ressa:

Parliamo della terapia.

Rossi:

La storia naturale dello scompenso cardiaco è radicalmente cambiata con l'avvento di due classi di farmaci, gli aceinibitori e i beta-bloccanti, che hanno dimostrato di essere in grado di ridurre la mortalità

Tuttavia vi sono dei punti non risolti dovuti al fatto che tutti i trials sullo scompenso sono stati effettuati in pazienti in larga parte diversi da quelli curati negli ambulatori dei medici di famiglia [6]. Per chi voglia approfondire questo punto consiglio la lettura dell'Appendice 2.

Gli **aceinibitori** migliorano i sintomi (di solito nel giro di 1-3 mesi), rallentameno il peggioramento della malattia e riducono la mortalità [8] e sono consigliati in tutte le classi di scompenso cardiaco dalle linee guida dell'AHA/ACC [9].

Generalmente si ritiene che vi sia un effetto classe per cui tutti gli aceinibitori sono considerati efficaci.

Ressa:

A che dosaggio?

Rossi:

E' importante ricordare che bisogna raggiungere la dose di farmaci utilizzata nei trials clinici o comunque la dose massima tollerata dal paziente e non continuare ad usare le formulazioni a dosaggi ridotti adoperate per iniziare la terapia.

Ressa:

Parlaci dei sorprendenti beta bloccanti.

Rossi:

Anche i **beta-bloccanti** sono consigliati in tutte le classi di scompenso cardiaco [9] perchè riducono ospedalizzazioni e mortalità [10]. Vanno usati nei pazienti compensati dopo che sono stati stabilizzati con adeguata terapia e senza segni di ritenzione idrica (**pazienti asciutti**), iniziando con dosaggi bassi e progressivamente titolati (nell'arco di diverse settimane) con controllo costante della pressione e della frequenza cardiaca perchè all'inizio potrebbero addirittura peggiorare lo scompenso per il loro effetto inotropo negativo.

Come per gli aceinibitori bisogna arrivare alle dosi usate nei trials o alle massime tollerate.

I beta-bloccanti che hanno dimostrazioni di efficacia sono il **metoprololo**, il **bisoprolo** e il **carvedilolo** [11,12,13]. Non è dimostrata l'efficacia di altri betabloccanti per questa indicazione. Per chi voglia altri particolari consiglio la lettura dell'Appendice 3.

Ressa:

E i sartani?

Rossi:

Gli antagonisti del recettore dell'angiotensina II (ARB) possono essere usati quando gli aceinibitori non sono tollerati. Non ci sono dimostrazioni che gli ARB siano superiori agli aceinibitori mentre è ancora prematuro un uso esteso dell'associazione delle due classi. Per chi voglia altri particolari consiglio la lettura dell'Appendice 4.

Ressa:

Abbiamo tralasciato i diuretici.

Rossi:

I diuretici vengono usati in presenza di ritenzione idrica. Sono efficaci sui sintomi ma non è nota la loro capacità di rallentare la progressione della malattia nè ci sono dati che dimostrino una riduzione della mortalità. Si possono usare sia i tiazidici che i diuretici dell'ansa. Questi ultimi sono più potenti e tendono a compromettere meno la funzionalità renale, quindi si preferiscono quando i segni di congestione venosa sono importanti oppure quando vi è ipercreatininemia.

In alcuni casi resistenti si possono tra loro associare. Nei casi refrattari bisogna ricorrere alla somministrazione per via infusiva di diuretici dell'ansa o alla associazione di questi con metolazone. L'effetto collaterale più noto dei diuretici è l'ipopotassiemia a cui si può ovviare con l'aggiunta di un diuretico risparmiatore di potassio come l'amiloride o lo spironolattone o con integrazioni per os di

potassio. Una volta risolti i sintomi da ritenzione idrica i diuretici vanno continuati a dosaggio ridotto. Alcuni consigliano, una volta compensato il paziente, di usarli al bisogno. Per altri particolari consiglio di consultare l'Appendice 5.

Ressa:

Questo contrasta con l'esperienza quotidiana, nella quale spesso vediamo che anche diminuendo di poco i dosaggi i pazienti si scompensano.

Rossi:

In questi casi mi sembra ragionevole continuare la somministrazione, tenendo il minimo dosaggio efficace.

Ressa:

Parlaci della vecchia cara digitale, storicamente il primo farmaco usato in terapia.

Rossi:

La **digitale** è un farmaco storico nel trattamento dello scompenso: migliora i sintomi e riduce le ospedalizzazioni ma non la mortalità, come ha dimostrato lo studio DIG [21].

Alcune preoccupazioni derivano dal fatto che uno studio a posteriori del DIG [22] suggerisce un aumento della mortalità nelle donne che assumevano digitale, ma non negli uomini, forse perchè le dosi usate erano troppo elevate. Un'altra analisi del DIG evidenzia che la mortalità è maggiore del placebo quando si usano dosi tali da portare la concentrazione ematica di digoxina > 1,2 ng/ml [23]. Si consiglia quindi di mantenere la digoxinemia tra 0,5 e 0,8 ng/ml.

Ressa:

Ricordo, però, i vecchi clinici che adoperavano la digitale in preparazione galenica e portavano il paziente fino al vomito (nella fase di carico terapeutico).

Rossi:

Si, ma erano tempi in cui l'EBM non era ancora nata e la medicina era completamente soggettiva e nelle mani di chi "aveva il potere di decidere" senza dover rendere conto a nessuno. I vecchi clinci erano dei maestri in fatto di semeiotica ma vorrei vederli confrontarsi con gli studi di massa. Senza contare che a quei tempi avevano a disposizione un armamentario terapeutico limitato.

Ressa:

Resta da parlare ancora di spironolattone e nitrati.

Rossi:

Lo **spironolattone** (25-50 mg/die) ha dimostrato di ridurre mortalità ed ospedalizzazioni nei pazienti con scompenso in classe III-IV [24]. L'effetto collaterale più noto è l'iperpotassiemia, dovuta spesso al concomitante uso di aceinibitori (vedi Appendice 6). Lo spironolattone dovrebbe essere usato solo se i valori della creatinina sono inferiori a 2 mg/dL e la potassiemia è inferiore a 5 mmol/L

Infine in alcuni casi di dispnea refrattaria notturna viene proposto, a scopo sintomatico, l'uso del **nitrato transdermico**, da lasciare applicato alla notte.

Ressa

Poi fare un rapido esame conclusivo della terapia?

Rossi:

In **conclusione** la terapia dello scompenso cardiaco si basa essenzialmente su aceinibitori (o ARB) e

betabloccanti, sull'uso dei diuretici in caso di ritenzione idrica, sulla digitale se vi è FA ma anche in caso di ritmo sinusale nei pazienti non controllati dalla terapia standard; nelle classi avanzate di scompenso si associa lo spironolattone.

Uno studio dimostra però che i betabloccanti sono largamente sottoutilizzati [26].

Questo non dovrebbe stupire perchè i medici sono stati quasi ossessionati per anni dal pericolo di usare i betabloccanti nei pazienti con riduzione della capacità contrattile cardiaca a causa del noto effetto inotropo negativo di questi farmaci.

Da un audit eseguito fra medici veronesi è emerso che:

- 1. molti medici temono di peggiorare la situazione e ritengono i betabloccanti difficili da maneggiare
- 2. che sono gli stessi cardiologici ad usare poco i betabloccanti
- 3.che i pazienti visti nella pratica sono di solito molto anziani, magari con scompenso diastolico, diversi dai pazienti arruolati nei trials, per cui c'è il timore che questa classe di farmaci possa non essere utile in questa popolazione di malati.

Ressa:

Quali sono gli errori da evitare nella gestione dello scompenso cardiaco?

Rossi:

Alcuni degli errori più comuni sono:

- 1 non limitare l'assunzione di sale
- 2 prescrivere eccessivo riposo a letto (esclusi ovviamente i casi avanzati)
- non **monitorare costantemente il peso e la diuresi** per evidenziare precocemente segni di ritenzione idrica (l'incarico può essere dato ad un familiare che provvederà ad annotare ogni giorni i valori riscontrati con l'obbligo di avvisare il medico se compare un aumento del peso o una riduzione della diuresi)
- 4 tollerare valori pressori troppo elevati
- 5 usare acenibitori e betabloccanti a dosaggi troppo bassi
- 6 non aumentare la dose dei diuretici se ritenzione idrica importante
- 7 associare farmaci ad effetto inotropo negativo (betabloccanti e verapamil)
- 8 non monitorare costantemente elettroliti e funzione renale.

Ressa:

Quali sono i fattori che possono aggravare o scatenare uno scompenso in pazienti in equilibrio precario?

Rossi:

Bisogna sempre escludere un'anemia, un ipertiroidismo, un abuso di FANS.

Anche infezioni sistemiche, polmoniti, aritmie possono fungere da fattori scatenanti.

Da non dimenticare infine che un infarto miocardico o un' embolia polmonare possono precipitare uno scompenso acuto.

Ressa:

E lo scompenso diastolico?

Rossi:

Ho già definito lo **scompenso diastolico** (o scompenso con frazione di eiezione conservata). Ho anche detto che non sappiamo bene a quali farmaci risponda meglio perchè non è stato fatto nessun RCT in questa condizione se si esclude uno dei bracci dello studio CHARM [18]. Non abbiamo quindi dati affidabili per raccomandare terapie particolari.

Si ritiene che la digitale sia controindicata perchè l'effetto inotropo negativo potrebbe peggiorare la

disfunzione diastolica e che i diuretici debbano essere prescritti con cautela per la possibile riduzione della portata cardiaca. Qualcuno usa gli aceinibitori e gli alfa litici.

Ressa:

Ci sono novità in vista nella terapia dello scompenso?

Rossi:

Penso valga la pena citare due tipi di "devices" che probabilmente in un prossimo futuro prenderanno piede: i PM risincronizzanti e i defibrillatori impiantabili.

Nei pazienti con scompenso cardiaco cronico nel 30% dei casi circa si ha un ritardo di conduzione intraventricolare (un blocco di branca dx o sx) che si traduce in una perdita della coordinazione della contrazione ventricolare e questo, in ultima analisi, porta ad una riduzione della funzionalità contrattile. Questi pazienti hanno outcomes peggiori rispetto agli scompensati con QRS di durata normale. La terapia risincronizzante si basa sull'impiego di pace-maker bicamerali a 2 o 3 elettrodi che agiscono attivando simultaneamente i due ventricoli.

La terapia con defibrillatori impiantabili (cosidetti ICD), usata dapprima in prevenzione secondaria nei soggetti che hanno avuto una fibrillazione ventricolare o che sono sopravvissuti ad un arresto cardiaco, viene ora proposta anche nei pazienti con scompenso in classe avanzata e FE inferiore al 30-35%. Essa ha lo scopo di ridurre il rischio di morte aritmica.

Vi sono studi e meta-analisi che hanno dimostrato l'utilità di questi "devices" nel ridurre la mortalità e gli outcomes. Mi limito a citare i due studi più recenti. Nel primo pazienti con scompenso in classe II-III NYHA e FE < 35% sono stati randomizzati a placebo, amiodarone o ICD (in tutti inoltre veniva somministrata la terapia standard dello scompenso): rispetto la placebo l'ICD (ma non l'amiodarone) ha ridotto la mortalità totale [28]. Nel secondo [29] pazienti con scompenso cardiaco da disfunzione sistolica in classe NYHA III o IV e perdita della coordinazione contrattile sono stati trattati con terapia medica associata o meno a devices risincronizzanti:la terapia risincronizzante ha dimostrato di migliorare i sintomi e la qualità di vita e di ridurre le complicanze e il rischio di morte.

Le indicazioni, comunque, per il momento non sono ancora ben standardizzate, gli studi hanno dato in alcuni casi risultati contrastanti e le analisi per sottogruppi possono essere viziate da errori statitistici. Ricerche future probabilmente permetteranno di individuare i pazienti che più possono beneficiare di questo approccio non farmacologico. In effetti sembra che il punto critico di questi devices, al momento, sia la selezione ottimale dei pazienti perchè non tutti gli scompensati possono trarne beneficio.

Vanno valutati l'età, il sesso, le patologie concomitanti, il tipo di scompenso, l'entità della riduzione della frazione di eiezione, ecc.

La gestione globale dello scompensato

Una collaborazione tra MMG, cardiologo, e personale infermieristico porterebbe sicuramente ad una miglior gestione dello scompenso cardiaco sul territorio. Lo scompensato necessita infatti di un follow-up che deve essere tanto più stretto quanto più grave è la situazione emodinamica, con controlli clinici, di laboratorio e strumentali, aggiustamento o variazioni della terapia, controllo della diuresi e del peso corporeo, della compliance alla assunzione dei farmaci, ecc.

Tutto questo è possibile se si dispone di un team medico e infermieristico addestrato e in grado di interagire con le necessità del MMG e del paziente domiciliare.

Tuttavia la cronica mancanza di fondi e la scarsa attenzione riservata alla medicina extraospedaliera, allo stato attuale, non consente di arrivare ad avere equipe territoriali adeguatamente addestrate per fornire a questo tipo di malati l'assistenza di cui necessitano.

L'edema polmonare acuto

Rossi:

L'edema polmonare acuto è dovuto ad uno scompenso della funzione del ventricolo sinistro che produce un aumento della pressione a livello dei capillari polmonari con trasudazione di liquido negli alveoli. I fattori che possono precipitare un edema polmonare sono una grave crisi ipertensiva, l'infarto o comunque una ischemia cardiaca, tachiaritmie e bradiaritmie, sovraccarichi eccessivi di liquidi per via venosa, una insufficienza valvolare acuta.

Ressa:

Mi pare che i casi classici caratterizzati da gravissima dispnea, cianosi, espettorato schiumoso e dalla cosidetta "marea montante" all'ascoltazione toracica si vedano sempre meno rispetto ai primi anni di professione.

Rossi.

Si, in effetti è più frequente essere chiamati al mattino per una dispnea insorta durante la notte. Qualche volta l'episodio è già passato e si riscontrano solo dei rantoli alle basi, altre volte la dispnea è ancora in atto, troviamo il paziente seduto sui bordi del letto che respira a fatica, vi può essere cianosi labiale mentre l'esame obiettivo toracico è abbastanza tipico perchè evidenzia rantoli più o meno diffusi e talori rumori secchi.

La minor frequenza dei casi gravi è probabilmente dovuta al miglior trattamento sia dello scompenso che delle sue cause, grazie alla disponibilità di farmaci efficaci.

Ressa:

E' importante la diagnosi differenziale con la crisi asmatica (in questi casi di solito non ci sono rantoli ma solo fischi e sibili e vi è una storia tipica), con la BPCO riacutizzata o con altre cause di dispnea (polmonite, embolia polmonare, pneumotorace).

Come ci dobbiamo comportare di fronte a questi pazienti?

Rossi:

Il paziente va subito ospedalizzato e il comportamento da tenere è quello suggerito a proposito del dolore toracico in cui si sopetta un IMA: chiamare subito l'ambulanza richiedendo che a bordo vi sia un medico, somministrare nitrati sub-linguali e furosemide 2-3 fiale EV. I testi consigliano anche morfina (che però raramente il medico ha in borsa e che è controindicata se non si è sicuri della origine cardiaca), digossina (se la frequenza ventricolare è alta) ed eventualmente aminofillina se vi è un accentuato broncospamo (da fare per via venosa molto lenta diluendo la soluzione con il sangue del paziente). Direi però che queste ultime misure sono da attuarsi se si prevede che l'arrivo dell'ambulanza tardi molto (per esempio zone disagiate) e solo nei casi gravissimi. Infatti sia la digossina che l'aminofillina possono provocare aritmie cardiache (la seconda anche crisi convulsive). Un'altra misura da prendere è il cosidetto salasso bianco (si mettono tre lacci emostatici che vanno cambiati a rotazione alla radice di tre arti).

Ressa:

Nel caso la crisi dispnoica fosse già passata al nostro arrivo è davvero necessario ricoverare?

Rossi:

A mio avviso è comunque utile inviare il paziente in PS per accertamenti cardiologici ed eventuale ricovero (non va dimenticato infatti che la causa della dispnea potrebbe essere stata un infarto

oppure un'embolia polmonare che potrebbe ripetersi).

APPENDICI

Appendice 1. I peptidi natriuretici

Lo scompenso cardiaco provoca l'attivazione di numerosi meccanismi che hanno lo scopo di mantenere adeguata sia la pressione che la perfusione tissutale (attivazione del sistema renina-angiotensina-aldosterone con vasocostrizione e ritenzione idro-salina). A questo corrisponde una contro-regolazione con produzione da parte degli atri e dei ventricoli di peptidi che provocano vasodilatazione e aumento della diuresi e della natriuresi opponendosi al sistema renina-angiotensina-aldosterone.

Il dosaggio del BNP è stato proposto come metodo di screening per esempio nei soggetti con dispnea acuta per discriminare la dispnea di origine cardiaca. Dagli studi disponibili [5] sembra un esame utile soprattutto ad escludere lo scompenso perchè ha un potere predittivo negativo molto elevato. Forse il dosaggio del BNP potrà diventare come la glicemia per il diabete ma per il momento non è disponibile nella pratica di base. Recenti studi indicano inolre che il dosaggio del BNP potrebbe avere, nello scompensato, anche un valore prognostico [30].

Sono in corso studi che stanno valutando l'utilità diagnostica e prognostica del BNP in altre condizioni cardiologiche come la cardiopatia ischemica e la sua utilità per la stratificazione del rischio cardiovascolare.

Appendice 2. Differenze tra i pazienti arruolati negli RCT e i pazienti "reali"

Le maggiori differenze sono le seguenti [7]: negli RCT sono stati reclutati pazienti più giovani (di solito inferiori ai 65 anni), non ci sono studi sullo scompenso diastolico (una FE > 40% era un criterio di esclusione), negli studi sono poco rappresentati i pazienti con fibrillazione atriale e le donne, la creatinina > 2-2,5 mg/dL e la coesistenza di patologie croniche erano altri criteri di esclusione dall'arruolamento.

Questa selettività (insieme ad altri fattori noti, come la maggior compliance farmacologica notoriamente ottenuta negli studi rispetto alla pratica) spiega per esempio la diversa mortalità che si riscontra negli studi (attorno al 12-15%) rispetto a quella reale (25-30%).

Appendice 3. I betabloccanti nello scompenso

I tre betabloccanti approvati per lo scompenso sono carvedilolo, metoprololo e bisprololo

Uno studio suggerisce che il carvedilolo possa essere superiore al metoprololo, ma il trial è stato criticato in quanto la formulazione e le dosi di metoprololo erano diverse da quelle usate nello studio MERIT-HF [11]. Sia il carvedilolo [13] che il metoprololo [14] hanno dimostrato di poter essere usati anche nella classe IV NYHA.

Appendice 4. Gli ARB nello scompenso cardiaco

In uno studio non c'era differenza significativa fra losartan e captopril per l'end-point mortalità totale [16].

In un altro studio l'aggiunta del valsartan alla terapia standard ha ridotto le ospedalizzazioni ma non la mortalità e nel sottogruppo di pazienti che assumevano sia aceinibitore che betabloccante l'aggiunta del sartano tendeva ad aumentare la mortalità [17]. Un altro RCT [18] ha valutato il candesartan in 3 gruppi di pazienti: in quelli che assumevano anche un aceinibitore l'ARB riduceva mortalità cardiovascolare e ricoveri, in quelli che assumevano solo ARB si aveva una riduzione dei ricoveri ma non della mortalità cardiodiovascolare e infine nel gruppo con FE > 40% (scompenso diastolico) l'aggiunta dell'ARB produceva solo una trend non significativo per la riduzione dei ricoveri; la riduzione della mortalità totale valutata complessivamente nei 3 bracci raggiungeva il 9% e sfiorava la significatività.

Infine il valsartan si è dimostrato equivalente al captopril nello scompenso post-infartuale mentre l'uso contemporaneo dei due farmaci aumentava gli effetti collaterali senza portare ulteriori benefici [19]. Il significato pratico di tutti questi studi non è chiaro. Per ora credo si possa dire, in accordo con una recente meta-analisi [27], che gli ARB debbano essere usati in sostituzione degli aceinibitori se questi non sono tollerati mentre è ancora presto per raccomandare un loro uso in associazione.

Appendice 5: Uso dei diuretici al bisogno

Uno studio recente [20], esaminando i dati di un registro, ha evidenziato che l'uso dei diuretici nello scompenso era associato ad un aumento della mortalità, soprattutto nei pazienti con ridotta funzionalità renale. Trattandosi di uno studio osservazionale non è possibile dire che i diuretici sono pericolosi ma gli autori consigliano di valutare

l'opportunità, dopo aver raggiungiunto il compenso, di sospendere il diuretico e di riprenderlo se dovessero comparire segni di ritenzione (misurare costantemente il peso!).

Appendice 6. Ipopotassiemia da spironolattone

Uno studio [25] ha richiamato l'attenzione sul fatto che dopo la pubblicazione dei risultati del RALES sono aumentati i casi di iperpotassiemia grave, probabilmente per un uso improprio dello spironolattone che dovrebbe essere usato a dosaggi bassi, in pazienti selezionati e monitorando frequentemente potassiemia e funzione renale.

Bibliografia

- 1. Rapporto dell'ANMCO sullo scompenso cardiaco. Banca dati Giofil. 06 dicembre 2000.
- 2. Hunt et al. Sito internet: www.acc.org/clinical/guidelines/failure/
- 3. Vasan RS et al. J Am Coll Cardiol 1995; 26:1565
- 4. Krumholz HM et al. J Am Coll Cardiol 2003;41:1510-1522.
- 5. Collins SP et al. Ann Emerg Med 2003; 41:532
- 6. Del Sindaco D et al. Ital Heart J Suppl 2002;3:145
- 7. Heiat A et al. Arch Intern Med 2002:162:1682
- 8. Flather ND et al. Lancet 2000; 355:1575
- 9. Hunt SA et al. Circulation 2001;104:2996
- 10.Foody JM et al. JAMA 2002;287:883
- 11.Studio MERIT-HF (metoprololo). Lancet 1999; 353: 2001
- 12. Studio CIBIS II (bisoprololo). Lancet 1999; 353: 9
- 13. Studio COPERNICUS (carvedilolo). N Engl J Med 2001; 344:1651
- 14.Studio COMET.Lancet 2003;362:7
- 15. Goldstein S et al. Studio MERIT-HF (analisi a posteriori). J Am Coll Cardiol 2001;38:932
- 16.Studio ELITE II. Lancet 2000; 355:1582
- 17. Studio Val HeFT. N Engl J Med 2001; 345:1667
- 18.Studio CHARM. Lancet 2003; 362:759
- 19.Studio VALIANT. N Engl J Med 2003; 349:1839
- 20. American College of Cardiology 53rd Annual Scientific Session: Session 1069-114. Presented March 8, 2004.
- 21.Studio DIG. N Engl J Med 1997; 336:525
- 22.Rathore SS et al. N Engl J Med 2002; 347:1403
- 23.Rathore SS et al. JAMA 2003; 289:871
- 24.Studio RALES. N Engl J Med 1999; 341:709
- 25. Juurlink DN et al. N Engl J Med 2004;351:543
- 26.Cleland JF et al. Lancet 2002; 360:1631
- 27.Lee VC et al. Ann Intern Med 2004; 141:693-704
- 28.Bardy GH et al. SCD-HeFT Trial. N Engl J Med 2005; 352:225-237
- 29.Cleland JGF et al. for the Cardiac Resynchronization Heart Failure (CARE-HF) Study Investigators. The Effect of Cardiac Resynchronization on Morbidity and Mortality in Heart Failure N Engl J Med 2005.Pubblicato online il 7 marzo 2005
- 30.Doust JA et al. How well does B-type natriuretic peptide predict death and cardiac events in patients with heart failure: systematic review. BMJ 2005 Mar 18; 330:625

UN CASO PER CRETINETTI QUELLA STRANA ARTROSI

Paziente sessantenne, affetto da ipertensione arteriosa essenziale, bpco da fumo, obesità (un 20 kg circa in più del peso ideale per il suo biotipo), viene in studio per il solito controllo e riferisce anche l'ennesima riacutizzazione di una lombalgia cronica.

Cretinetti-Falchetto lo visita: cuore, pressione; il paziente è abituato a mettersi a torso nudo quando viene visitato, cosa inusuale, di solito gli altri aprono dei piccoli varchi nella camicia dove a stento passa il fonendoscopio per l'auscultazione.

Questo fatto fa sì che gli occhi di Falchetto capitino casualmente sull'addome dove nota una pulsazione epigastrica, si chiede il perché questa si noti in un soggetto così obeso e tenta una palpazione profonda, gli sembra di sentire una pulsazione, prescrive un'ecografia dell'aorta addominale e l'ennesima Rx della colonna lombare (su pressione del paziente).

I referti parlano di aorta addominale non dilatata e spondilodiscartrosi di grado severo; solita terapia medica e prescrizione di cicli di fisiochinesi.

Il paziente torna per gli usuali controlli mensili e si lamenta perché la schiena continua a fargli male; Cretinetti si esibisce nell'ennesimo sermone sulla necessità di mettersi a dieta e, tra sé e sé, pensa che forse questo dolore servirà a convincere il paziente, dopo anni di tentativi, a calare di peso: "Questo di certo gioverà anche alla sua pressione e al suo cuore!", esclama enfaticamente.

Passano alcuni mesi e, considerata l'inefficacia assoluta delle terapie e l'aumento del dolore lombare, Cretinetti prescrive una TC della colonna; eseguito l'esame, il radiologo lo chiama in studio dicendo che non solo vede una grossa immagine alla TC ma che osservando la Rx della colonna fatta in precedenza era già possibile fare la diagnosi.

Cretinetti trasecola, dice al paziente di recarsi immediatamente in studio e redige una lettera per il collega del P.S. rimarcando l'urgenza del problema.

Il paziente, dopo molte resistenze, si reca in ospedale, trova una collega Cretinetti, ingioiellata a mo' della Madonna di Pompei, che legge distrattamente la lettera e afferma che sono necessari altri esami strumentali per fare la diagnosi; non fa a tempo a terminare la frase che il paziente cade a terra davanti a lei e giace al suolo senza coscienza.

A quel punto Cretinetti crede alla diagnosi riferita da Cretinetti-Falchetto e avvia immediatamente il malcapitato in sala operatoria dove viene salvato per un pelo.

Rottura da dissecazione dell'aorta addominale (aneurisma di 7 cm), dopo qualche anno anche la toracica discendente (messa subito sotto controllo TC) si sfiancò, stavolta l'intervento fu programmato [sette ore di camera operatoria], il paziente è ancora vivo.

L'errore metodologico di Cretinetti è stato quello di ignorare la massima del suo maestro universitario:

"SE UN ESAME STRUMENTALE O DI LABORATORIO CONTRASTA CON UNA DIAGNOSI BEN STRUTTURATA BISOGNA AVERE IL CORAGGIO DI DIRE CHE È SBAGLIATO".

È stato anche FORTUNATO per due motivi:

- a) il paziente ha esibito il suo torso villoso con catenone al collo e SOLO per questo motivo Falchetto ha VISTO una pulsazione epigastrica;
- b) l'aneurisma non si è rotto nei MESI successivi.
