

Kryptogener Schlaganfall bei persistierendem Foramen ovale

Zusammenfassung: Der Verschluss eines persistierenden Foramen ovale (PFO) bei kryptogenem Schlaganfall oder TIA mittels eines Schirmchens ist nach heutigem Kenntnisstand nicht zu empfehlen. In drei aktuellen randomisierten kontrollierten Studien (RCT) wurde kein Vorteil gegenüber einer medikamentösen Therapie nachgewiesen. Wegen des fehlenden Wirksamkeitsnachweises, hoher Kosten und Device-assoziiierter Komplikationen sollte ein Schirmchen nur in begründeten Einzelfällen eingesetzt werden. Da entsprechende RCT fehlen, ist ein Verschluss eines PFO mit Schirmchen auch bei Tauchern und Patienten mit Migräne abzulehnen.

Wahrscheinlich wurde in den letzten zehn Jahren weltweit bei > 100.000 Patienten ein PFO mit einem schirmchenartigen Verschluss-Device katheterinterventionell verschlossen (1). Bei Gesamtkosten von 10.000 US-\$ pro Prozedur wurden demnach deutlich > 1 Mrd. Dollar in diesen Eingriff investiert – und einige hundert Komplikationen produziert, auch fatale. Leider werden diese unerwünschten Implantat-Wirkungen (UIW) aber nach wie vor nicht systematisch erfasst. Man ist daher auf Einzelfallberichte angewiesen (2, 3).

Im fetalen Kreislauf ist das Foramen ovale physiologischerweise eine Kurzschluss-Verbindung zwischen rechtem und linkem Vorhof. Da die Lunge noch nicht belüftet ist, wird der Lungenkreislauf größtenteils umgangen, und das Blut fließt über den rechten Vorhof, linken Vorhof und linken Ventrikel in die Aorta. Das Foramen ovale verschließt sich normalerweise in den ersten Lebenswochen. Bei etwa 20-25% der Erwachsenen ist diese Verbindung jedoch offen geblieben (= PFO; 4). Ein PFO ist weniger eine Krankheit als eine Normvariante. Ein PFO ähnelt einer Kulisse, d.h. zwei Endokard-Blätter liegen über einander. Bei erhöhtem Druck im rechten Vorhof, z.B. beim Pressen oder Husten, können sie sich voneinander abheben. Dabei entsteht ein schmaler Spalt oder ein kleiner Kanal (meist zwischen 2-6 mm breit), durch den nicht nur Blut, sondern auch kleine Partikel, wie Luftblasen oder Blutgerinnsel, von rechts nach links übertreten können. Zum Nachweis eines PFO wird bei der transösophagealen Echokardiografie eine echoreflektierende Flüssigkeit injiziert und man lässt, wenn das Kontrastmittel im rechten Vorhof erscheint, den Patienten pressen oder husten. Bei einem PFO ist dann ein mehr oder weniger starker Übertritt des Kontrastmittels nach links zu beobachten. Auch bei einem Herz-CT wird ein PFO häufig zufällig gesehen. PFO sind teilweise auch mit anderen strukturellen Anomalien assoziiert wie beispielsweise Vorhofseptum-Aneurysma (bei 10%) oder einer persistierenden Venenklappe im rechten Vorhof, wodurch es zu einem besonders großen, manchmal auch spontanem Rechts-Links-Shunt kommen kann (5).

Bei Patienten mit kryptogenen ischämischen Schlaganfällen oder TIA findet sich häufiger ein PFO. Als kryptogen wird ein Insult bezeichnet, wenn keine der klassischen Ursachen gefunden wird: Vorhofflimmern, Karotisstenose, Aortenatheromatose. Kryptogen sind ca. 30%, bei jüngeren Patienten bis zu 60% der ischämischen Schlaganfälle (6). In der PICSS-Studie aus dem Jahre 2002, bei der Schlaganfall-Patienten mit ASS oder Warfarin zur Sekundärprophylaxe behandelt wurden, fand sich in der Subgruppe der Patienten mit kryptogenem Schlaganfall signifikant häufiger ein PFO als in der Subgruppe mit bekannter Ursache des Schlaganfalls (39,2% vs. 29,9%; 5).

Man vermutet, dass beim kryptogenen Schlaganfall kleine venöse Thromben über das PFO nach links kreuzen und in das Gehirn embolisieren. Es gibt eindrucksvolle echokardiografische Dokumentationen solcher Ereignisse, bei denen ein Thrombus gerade das PFO passiert (7). Auch bei der Entstehung von Migräne und der Dekompressionskrankheit von Tauchern soll das PFO eine Rolle spielen. Bei diesen Erkrankungen sollen vasoaktive Substanzen aus der Peripherie bzw. Luftblasen aus dem venösen System durch das PFO ins arterielle System übertreten und zentralnervöse Schäden auslösen.

Diese Beobachtungen und die Verfügbarkeit eines Devices waren für viele Kardiologen Grund genug, PFO kurzerhand zu verschließen. Dabei war bis vor kurzem keineswegs klar, ob man diesen Patienten damit etwas Gutes tut oder ihnen sogar Schaden zufügt. Zehn Jahre lang wurden vielerorts PFO-Schirmchen implantiert, ohne dass eine einzige randomisierte Studie vorgelegt wurde. Eine Metaanalyse zur Rezidivprophylaxe kryptogener Schlaganfälle durch Verschluss eines PFO aus dem Jahre 2012 konnte zwar 50 Studien einschließen, es handelte sich aber fast ausnahmslos um unkontrollierte, meist sehr kleine und monozentrische Kohortenstudien. In all den Jahren wurden gerade einmal sieben vergleichende und keine einzige RCT durchgeführt. Die Metaanalyse kam zu dem Schluss, dass es vorteilhaft ist, ein PFO nach kryptogenem Schlaganfall zu verschließen (8).

In den Schlaganfall-Guidelines der amerikanischen Herz- und Schlaganfallgesellschaft von 2010 (9) wird, da RCT fehlen, jedoch klar gesagt, dass ein PFO nicht verschlossen werden sollte (Klasse IIb, Evidenzgrad C). Es wird zu einer plättchenhemmenden Therapie geraten (Klasse IIa, Evidenzgrad B). Konsequenterweise wurde in den USA der PFO-Verschluss mit Schirmchen als experimentelles Verfahren eingestuft (9). In Europa dagegen wurde der PFO-Verschluss rasch zu einem Routineverfahren, denn hier reicht ja bekanntlich die CE-Zertifizierung aus, um ein Implantat anwenden zu dürfen. Wird die Implantation dann auch noch gut vergütet, gibt es in vielen Katheterlabors keine Zurückhaltung mehr. So haben einzelne Zentren in Deutschland in den vergangenen Jahren vermutlich über 1.500 Schirmchen bei PFO implantiert (3).

In den vergangenen Monaten wurden nun endlich drei RCT zum PFO-Verschluss veröffentlicht. Die erste Studie (CLOSURE I) im März im N. Engl. J. Med. (10) und zwei weitere (RESPECT, PC-Trial) im März 2013 (11, 12). Allen drei RCT ist gemeinsam, dass sie generell eine niedrige Reinsult-Rate fanden (2-6% nach zwei bzw. vier Jahren medianer Nachbeobachtung) und in der Intention-to-treat-Analyse keinen signifikanten Vorteil für den PFO-Verschluss beim Endpunkt Rezidiv-Schlaganfall oder TIA (s. Tab. 1). Damit gerät die scheinbare Evidenz für die Vorteile des PFO-Verschlusses ins Wanken. Offenbar sind die Gründe für einen Reinsult bei diesen Patienten doch sehr vielfältig. Die Patienten in

CLOSURE I hatten sehr häufig noch andere Krankheiten, die ein gewisses Risiko für Schlaganfälle bergen (arterielle Hypertonie, Klappen-Dysfunktionen, Arrhythmien usw.). Außerdem konnte bei bis zu 20% der Patienten das PFO nur unvollständig verschlossen werden, und bei bis zu 5% der Patienten wurde wahrscheinlich durch das Device Vorhofflimmern ausgelöst (s. Tab. 1).

Kritisch ist auch zu sehen, dass es in allen drei RCT keinen medikamentösen Standard für die Kontroll-Gruppen gab. Manche wurden gar nicht mit Antithrombotika behandelt, manche mit einfacher oder dualer Hemmung der Thrombozytenfunktion und manche mit oralen Antikoagulanzen (OAK) oder sogar OAK plus ASS. In Subgruppen von RESPECT scheinen Patienten mit großen Septum-Aneurysmen und großen Shunts von einem Verschluss zu profitieren. Diese Untergruppen sind jedoch generell zu klein, um eine endgültige Aussage treffen zu können und im kleineren PC-Trial konnte diese Beobachtung auch nicht bestätigt werden. Wahrscheinlich ist auch der mediane Beobachtungszeitraum von zwei bzw. vier Jahren zu kurz, um gänzlich den Stab über die Methode zu brechen. Zudem laufen auch noch einige RCT, deren Ergebnisse abgewartet werden sollten (13). Sicher ist aber, dass die Befürworter der Schirmchen mehr und mehr in die Defensive geraten. Auch bei Patienten mit Migräne und PFO scheint der Verschluss des PFO keine Vorteile zu bringen, wie die MIST-Studie gezeigt hat (14). In ihr wurde bei 147 Patienten entweder das PFO mit Schirmchen verschlossen oder eine Sham-Prozedur durchgeführt.

Nach der gegenwärtigen Datenlage schließen wir uns den Empfehlungen der deutschen Gesellschaft für Neurologie und der deutschen Schlaganfallgesellschaft zur Sekundärprävention des Schlaganfalls bei PFO (15) an:

- Bei Patienten mit alleinigem PFO, gleich welcher Größe, und erstem zerebralen ischämischen Ereignis erfolgt eine Prophylaxe mit ASS (100 mg/d; Evidenzgrad B).
- Kommt es zu einem Rezidiv unter ASS oder besteht ein PFO mit Vorhofseptum-Aneurysma (ASA), wird eine orale Antikoagulation mit einer INR von 2,0-3,0 für mindestens zwei Jahre empfohlen (Evidenzgrad C).
- Kommt es zu einem weiteren Rezidiv oder bestehen Kontraindikationen für eine orale Antikoagulation, kann ein interventioneller PFO-Verschluss in Erwägung gezogen werden (Evidenzgrad C).

Literatur

1. Johnston, S.C.: N. Engl. J. Med. 2012, **366**, 1048. [Link zur Quelle](#)
2. Murphy, J.C., et al.: Catheter Cardiovasc. Interv. 2010, **76**, 132. [Link zur Quelle](#)
3. Staubach S.:Dissertation medizinische Fakultät der Univ. Frankfurt 2009: [Link zur Quelle](#)
4. Homma, S., et al. (PICSS = **PFO**In **C**ryptogenic **S**troke **S**tudy): Circulation 2002, **105**, 2625. [Link zur Quelle](#)
5. Lamy, C., et al. (PFO-ASA Study = **P**atent **F**oramen **O**vale-**A**trial **S**eptal**A**neurysma): Stroke 2002, **33**, 706. [Link zur Quelle](#)
6. Topol, E.J.(Edt.): Textbook of Cardiovascular Medicine 2002, 2nd Edt.Lippincott Williams & Wilkins. Chapt. 52. Transesophageal Echocardiography,S. 1175.
7. Kitsios,G.D., et al.: Stroke 2012, **43**, 422. [Link zur Quelle](#)

8. Furie, K.L., et al.: Stroke 2011, **42**, 227. [Link zur Quelle](#)
9. Furlan, A.J., et al.(CLOSURE I = Evaluation of the STARFlex septal closure system in patients with stroke and/or transient ischemic attack due to presumed paradoxical embolism through a patent foramen ovale): N. Engl. J. Med. 2012, **366**, 991. [Link zur Quelle](#)
10. Carroll, J.D., et al. (RESPECT = **R**andomized **E**valuation of recurrent **S**troke comparing **P**FO closure to **E**stablished **C**urrentstandard of care **T**reatment): N. Engl. J. Med. 2013, **368**, 1092. [Link zur Quelle](#)
11. Meier, B., et al.(PC-Trial = **P**ercutaneous **C**losure of patent foramen ovale versus medical treatment in patients with cryptogenic embolism): N. Engl. J. Med. 2013, **368**, 1083. [Link zur Quelle](#)
12. <http://www.clinicaltrials.gov/ct2/results?term=closure+patent+foramen+ovale&Search=Search> (Zugriff am 5.2.2013) [Link zur Quelle](#)
13. Dowson, A., et al. (MIST= **M**igraine **I**ntervention with **S**TAR**F**lex **T**echnology): Circulation 2008, **117**, 1397 [Link zur Quelle](#) . Erratum: Circulation 2009, **120**, e71.
14. http://www.dsg-info.de/images/stories/DSG/PDF/Leitlinien/ll08kap_024.pdf [Link zur Quelle](#)

Tabelle 1
Ergebnisse dreier randomisierter kontrollierter Studien zum Verschluss eines PFO mit Schirmchen nach kryptogenem Schlaganfall oder TIA

Parameter	CLOSURE-I-Studie (10)	RESPECT-Studie (11)	PC-Trial (12)
Zahl der Patienten insgesamt	909	980	414
Mittleres Alter	46 Jahre	46 Jahre	44 Jahre
Großer Shunt (II-III°)	53%	76%	60,9%
Mit Septum-Aneurysma	36%	35%	24,3%
Intervention (n)	STARFlex®-Device; Clopidogrel für 6 Monate und 325 mg/d ASS für 2 Jahre; 447 Patienten	AMPLATZER™ Occluder; ASS+ Clopidogrel für 1 Monat, ASS allein für 5 Monate; 499 Pat.	AMPLATZER™ Occluder; ASS für 6 Monate und Thienopyridin für 1-6 Monate; 204 Patienten
Kontroll-Gruppe (n)	3-Medikamenten-Regime erlaubt: OAK (24%), ASS (54%), ASS + OAK (7%); 462 Patienten	5-Medikamenten-Regime erlaubt: OAK (25%), einfache TFH (60%), duale TFH (14%); 481 Patienten	Medikamenten-Regime freigestellt, nach 4 Jahren: OAK (25%), ASS (68%), Thienopyridin (8%); 210 Patienten
Nachbeobachtungszeit	2 Jahre	2,1 Jahre (Median)	4,1 Jahre (Median)
Drop-Out-Rate*	10,5%* vs. 2,4%	9,6% vs. 18,7%	15,2% vs. 20,0%
Große vaskuläre Komplikationen	3,2% vs. 0%*	0,8% vs. 0%	k.A.
Großer Rest-Shunt (II-III°)	13,9%	6,5%	k.A.
Kleiner Rest-Shunt	k.A.	20,8%	k.A.
Kombinierter Endpunkt** (Device vs. Medikamente); Intention to treat	5,5% vs. 6,8% (n.s.)	1,8% vs. 3,3% (n.s.)	3,4% vs. 5,2% (n.s.)
Schlaganfall	2,9% vs. 3,1%	1,6% vs. 3,0% (n.s.)	0,5% vs. 2,4% (n.s.)
TIA	3,1% vs. 4,1%	k.A.	2,5% vs. 3,3%
Vorhofflimmern	5,7% vs. 0,7%*	k.A.	2,9% vs. 1,0%
Besonderheiten/ Subgruppen	Kein Vorteil in einer der untersuchten Subgruppen, nahezu 100 Patienten in der Device-Gruppe erhielten OAK	Möglicherweise Vorteile des Occluders bei großen Shunts und Vorhofseptum-Aneurysmen; identisches Ergebnis von Device vs. OAK	Kein Vorteil in den Subgruppen, auch nicht bei Vorhofseptum-Aneurysmen

* = Gründe: keine Implantation nach Randomisierung, schwere Protokollverletzung u.a.; ** = kombinierter Endpunkt in der RESPECT-Studie: tödlicher oder nicht-tödlicher Reinsult oder früher Tod nach der Randomisierung; im PC-Trial: Tod oder nicht-tödlicher Schlaganfall oder TIA oder periphere Embolie; k.A. = keine Angabe