



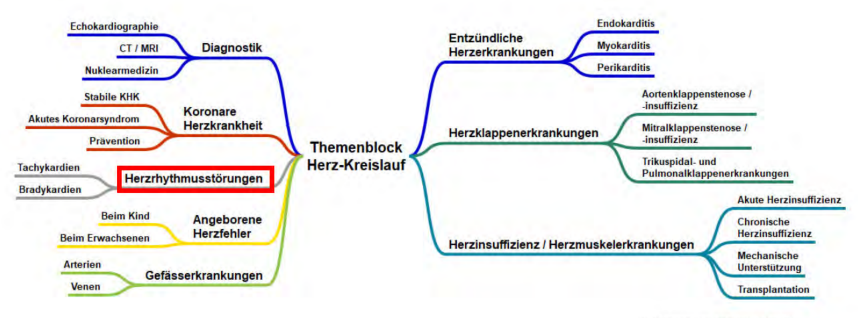
POL 2024

Donnerstag, 12. Dezember 2024

Plötzlicher Leistungsabfall im Alter

PD Dr. med. Ardan M. Saguner Leitender Arzt Rhythmologie Klinik für Kardiologie Universitäres Herzzentrum UniversitätsSpital Zürich ardan.saguner@usz.ch

Mindmap



UZH Medizinische Fakultät (CC BY-NC)





Lernziele

- 1. Sie kennen die typischen Symptome und Präsentation eines Patienten mit Vorhofflimmern
- 2. Sie können die Pathophysiologie und Stadien des Vorhofflimmerns erklären
- 3. Sie können die akuten und Langzeittherapiekonzepte (ohne Details) beim Vorhofflimmern erklären



Anamnese

- 68 jähriger Patient
- Erstkonsultation
- Vorgeschichte
 - Arterielle Hypertonie seit 10 Jahren
 - Therapie mit Lisinopril/Hydrochlorothiazid 5/12.5 mg 1-0-0
- Vater mit 53J Herzinfarkt



Thiaziddiuretika



Jetziges Leiden

- In den letzten Wochen
 - rasche Ermüdbarkeit
 - Belastungsdyspnoe NYHA III
 - Palpitationen



Klinischer Status

- 68-jähriger Patient in gutem AZ
- BMI 31 kg/m² Bei Vorhofflimmern versuchen wir unter 27 zu kommen
- BD 151/83 mmHg, Puls 120 /min, unregelmässig, afebril, allseits orientiert, GCS 15
- Unauffällige Herztöne, unregelmässig, peripheres Pulsdefizit
- diskrete Halsvenenstauung, HJR positiv

Rechts-Herz-Insuffizienz

- Diskrete periphere Ödeme
- Eupnoe, Vesikuläratmen über allen Lungenfeldern
- Übriger Status unauffällig



Labor

| Hämatologie | Unauffällig | |
|---------------------|-------------|----------------|
| PTZ (Quick) | 100 % | 16 - 33 |
| INR | 1.0 | 3.5 - 2.0 |
| Natrium | 136 mmol/l | 132 - 146 |
| Kalium | 3.6 mmol/l | 3.6 - 4.5 |
| Kreatinin | 78 µmol/l | 44 - 80 |
| GFR nach MDRD | 60 ml/min | |
| Bilirubin, total | 16 µmol/l | < 17 |
| LDH | 439 U/I | 150 - 420 |
| ALT(GPT) | 33 U/I | 10 - 35 |
| AST | 47 U/I | 10 - 50 |
| GGT | 79 U/I | 8 - 61 |
| Alk. Phosphatase | 134 U/I | < 129 |
| CRP (C-reakt.Prot.) | <5 mg/l | < 5 |
| CK total | 65 U/I | < 167 |
| Myoglobin | 42 µg/l | 28 - 72 |
| Troponin T | 0.03 µg/l | < 0.10 |
| NT-proBNP | 481 ng/l | < 227 |
| Glucose, Hep.Plasma | 6.0 mmol/l | 3.9 - 6.1 |

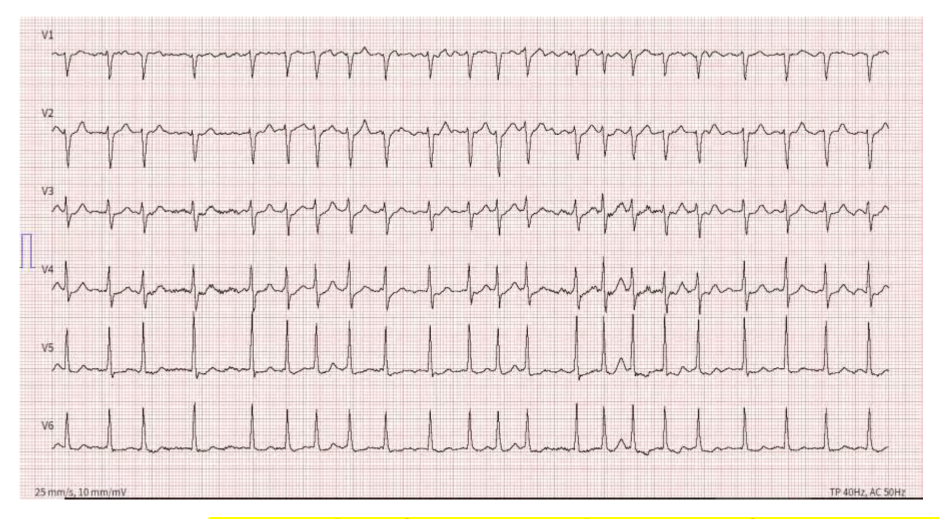


12- Kanal EKG

Tachykardes Vorhofflimmern

Einzige Rhythmusstörung mit totalem Chaos --> R-R Abstände random

135/min.

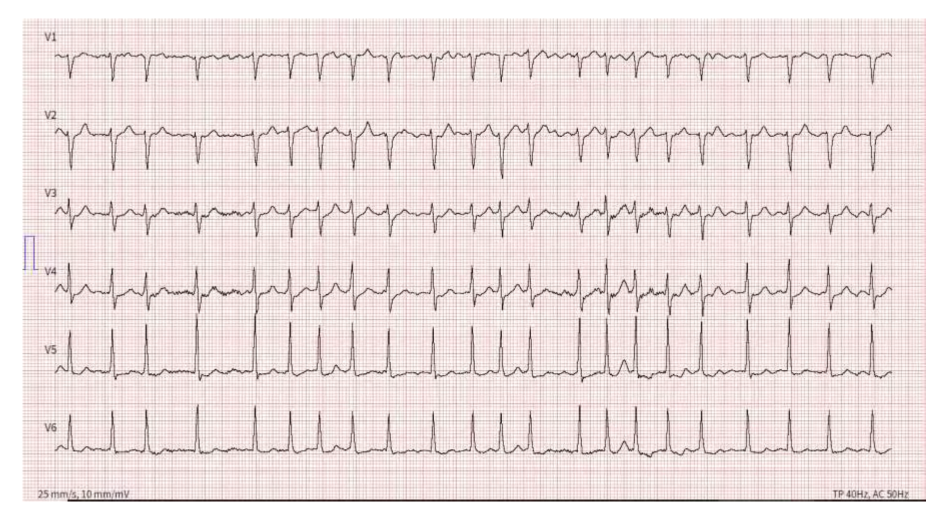


--> Antikoagulation für Thromboseprophylaxe (wenn Risikofaktoren vorhanden sind)



12- Kanal EKG – tc Vorhofflimmern

135/min.





Transthorakale Echokardiographie

- Normal grosser linker Ventrikel, schwergradig reduzierte systolische Auswurffraktion (LVEF 25 % bei diffuser Hypokinesie)
- Leicht dilatierter linker Vorhof (LAVI 43ml/m²)

DD Herzinsuffizienz

- Myokardinfarkt mit Narbenbildung
- Klappenpathologien/Stenose
- Hypertension
- Krebsmedikamente (Doxorubicin)





Diagnosen

1. Hypertensive und rhythmogene Kardiopathie
Neu: persistierendes symptomatisches
Vorhofflimmern (EHRA III) mit
Herzinsuffizienz (HFrEF)
Heartfailure with reduced ejection fraction

2. Arterielle Hypertonie

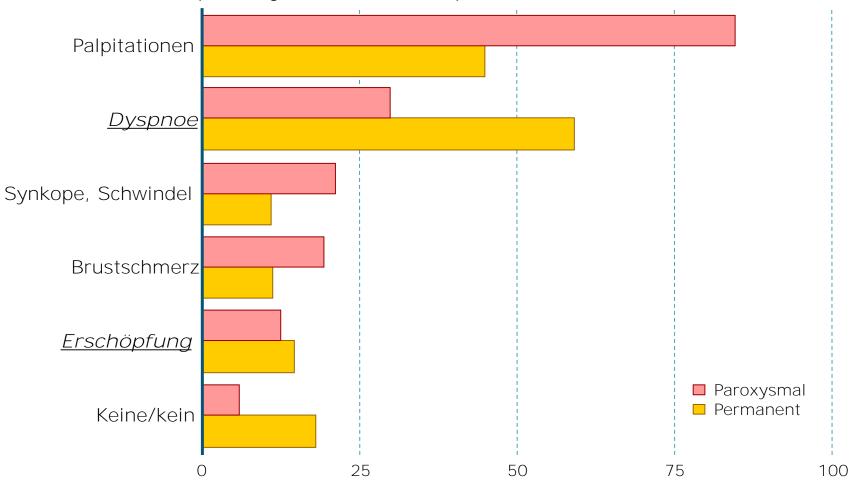
```
Medikamente:
- ACE-Hemmer
- Angiotensin-Rezeptor-Neprilysin-Inhibitor (ARNI) Wichtig
- Mineralkortikoid-Rezeptorantagonisten (MRA) --> Spironolacton
- Beta-Blocker
- SGLT 2 Inhibitoren
```

Flecainid nur bei jungen Patienten sonst Amiodaron (Dauert aber lange bis angereichert)



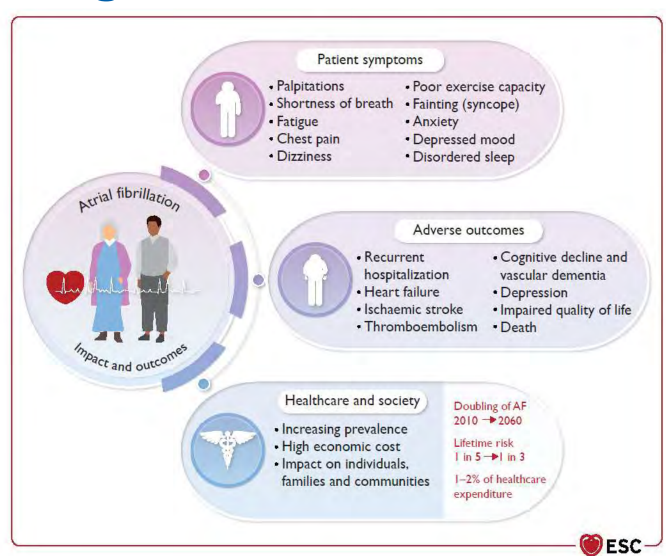
Symptome des Vorhofflimmerns

ALFA-Studie: paroxysmal n=167; permanent/chronisch n=389





Folgen des Vorhofflimmerns





Symptomklassifikation des AF

| Score | Symptoms | Description |
|-------|-----------|--|
| 1 | None | AF does not cause any symptoms |
| 2a | Mild | Normal daily activity not affected by symptoms related to AF |
| 2b | Moderate | Normal daily activity not affected by symptoms related to AF, but patient troubled by symptoms |
| 3 | Severe | Normal daily activity affected by symptoms related to AF |
| 4 | Disabling | Normal daily activity discontinued |



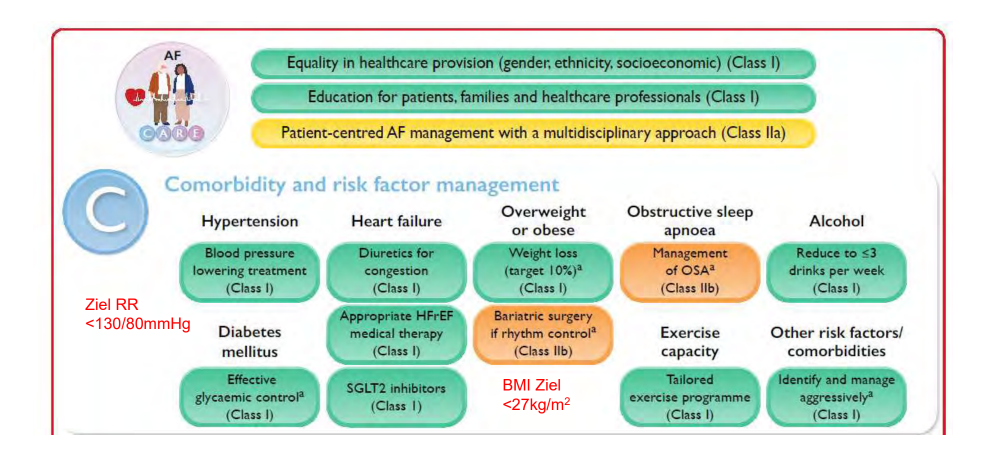
Definition von Vorhofflimmern

Vorhofflimmern ist definiert als:

- die häufigste anhaltende Arrhythmie
- supraventrikuläre Arrhythmie
- absolut arrhythmisch
- chaotische atriale Aktivierung mit
- dadurch bedingter Verschlechterung der mechanischen Vorhoffunktion
- Häufig tachykard und daher zusätzliche Symptome

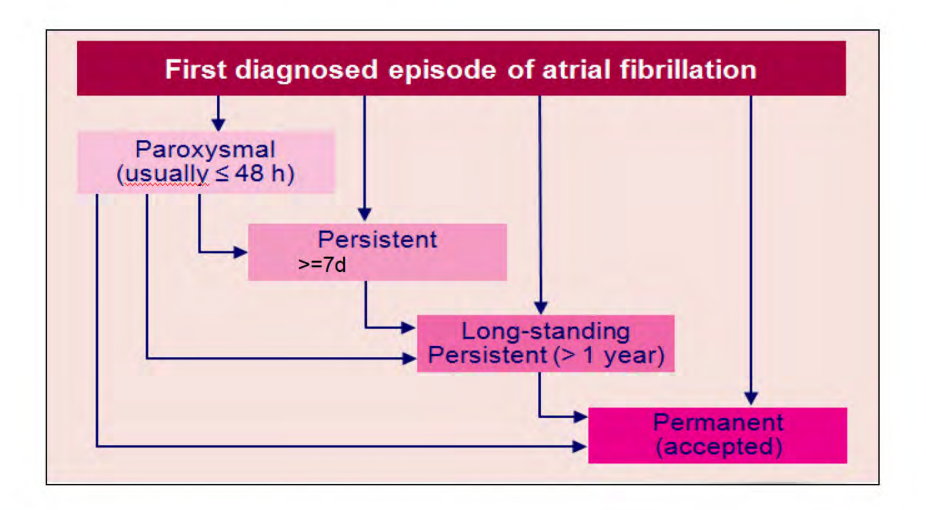


Prädisponierende Faktoren



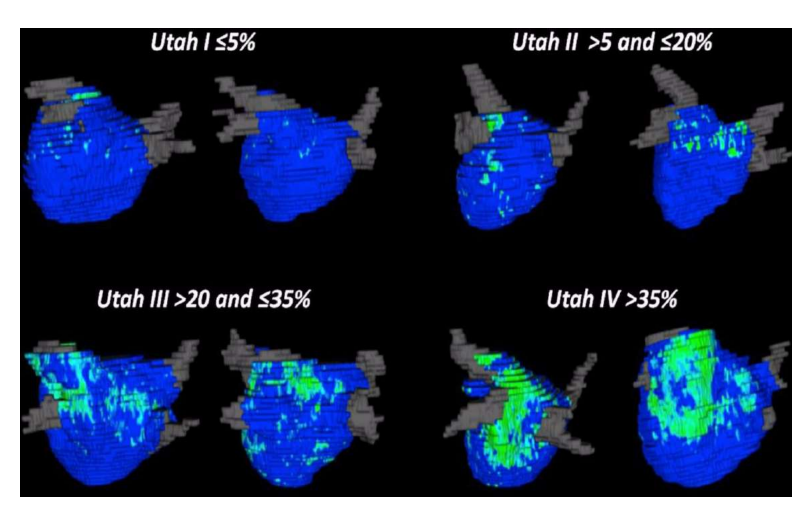


Stadien des Vorhoffflimmerns





Krankheitsprogression (AF begets AF)...



Merz-MRI vom linken Vorhof Blau: gesundes Myokard

Grün: Fibrose

Utah-Stadien: Ausmass der LA Fibrose



Weitere Schritte bei unserem Patienten

- Tachykardes symptomatisches Vorhofflimmern
- HFrEF -> Koronarographie → KEINE signifikanten Stenosen
- Ziel: Rhythmuskontrolle (Sinusrhythmus)



Vorteile der frühen Rhythmuskontrolle

The NEW ENGLAND JOURNAL of MEDICINE

ESTABLISHED IN 1812

OCTOBER 1, 2020

VOIL 383 NO. 14

Early Rhythm-Control Therapy in Patients with Atrial Fibrillation

P. Kirchhof, A.J. Carrin, A. Goette, A. Brandes, L. Eckardt, A. Elyan, T. Fetsch, I. C. van Gelder, D. Haase, L.M. Haegeli, F. Hamann, H. Heidbüchel, G. Hindricks, J. Kautzner, K.-H. Kuck, L. Moni, G.A. Ng. J. Rekosz, N. Schoen, U. Schotten, A. Suling, J. Taggeselle, S. Themistoclakis, E. Vettorazzi, P. Vardas, K. Wegscheider, S. Willems, H.J.G.M. Crims, and G. Breithardt, for the EAST-AFNET 4 Trial Investigators.

BACKGROUNG

Despite improvements in the management of artial fibrillation, patients with this condition remain at increased risk for cardiovascular complications. It is unclear whether early thythm-control therapy can reduce this risk.

HETHODS

In this international, investigator-initiated, parallel-group, open, litiaded-outcomeassessment trial, we randomly assigned patients who had early areal fibrillation (diagnosed SI year before enrollment) and candawascular conditions to receive either early rhythm control or usual care, Early rhythm control included treatment with uniterrhythanic drugs or arrial fibrillation ablation after randomization. Usual care limited rhythm control to the management of strial fibrillation-related symptoms. The first primary nurcome was a composite of death from cardiovascular causes, stroke, or hospitalization with worsening of beart failure or acute coronary syndroms; the second primary outcome was the number of nights spent in the baspital per year. The primary safety notcome was a composite of death, stroke, or serious adverse svents related to rhythm-control therapy. Secondary outcomes, including symptoms and left ventricular function, were also evaluated.

DESMITT

in 135 centers, 2789 patients with early arrial fibrillanue (median time since niugnosis, 36 days) underwant andomization. The trial was stopped for affinary at the third interim analysis after a median of 5.1 years of follow-up per patient. A first-primary-outcome event occurred in 240 of the powerts assigned to early rhythm control (3.9 per 100 person-years) thazard ratio, 0.79; 96% contidence interval, 0.66 to 0.94; P=0.005). The mean (z810 number of nights spent in the bospital did not differ significantly between the groups (5.8±21.0 and 5.1±15.5 days per year respectively, P=0.23). The percentage of patients with a primary safety outcome event did not differ significantly between the groups; serious adverse events related to rhythm-control therapy occurred in 4.9% of the patients assigned or early hythm control and 1.4% of the patients assigned to usual care. Symptoms and left wenticular function at 2 years did not differ significantly between the groups.

CONCCUERDING

Early rhythm-countrol therapy was associated with a lower risk of adverse cardiovascular ourcomes than usual care among patients with early arrial fibrillation and cardiomiscular conditions. (Funded by the German Munistry of Education and Research and others: EAST-AENET 4 ISRCTN number, ISRCTN04708680) Clinical-Trials.agov.number, NCT01288372; EndraCT number, 2010-021258-26.)

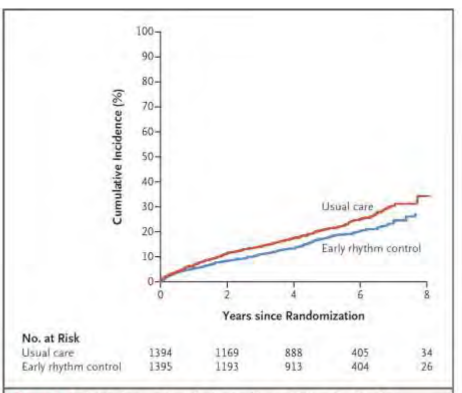


Figure 2. Aalen-Johansen Cumulative-Incidence Curves for the First Primary Outcome.

The first primary outcome was a composite of death from cardiovascular causes, stroke, or hospitalization with worsening of heart failure or acute coronary syndrome.



Therapie des Vorhofflimmerns

Primäre Ziele

- Verminderung des Auftretens von thrombembolischen Ereignissen (Antikoagulation)
- Reduktion der Symptome (Rhythmuskontrolle oder Frequenzkontrolle)

Sekundäre Ziele

- Erhaltung des Sinusrhythmus (Rhythmuskontrolle)
- Verbesserung der Herzleistung
 - z.B. bei Tachykardiomyopathie-komponente
- Verbesserung des Überlebens?
 - CASTLE-AF NEJM 2018
 - EAST-AF Net4 NEJM 2020
 - CASTLE-HTX NEJM 2023
 - SELECT Trial NEJM 2023



Therapie-Optionen («Tools»)

Kardioversion

Medikamentös ←→ Elektrisch (EKV)

Prävention eines erneuten Auftretens von AF (Rhythmuskontrolle)

- Antiarrhythmika (z.B., Amiodaron, Flecainid, Sotalol)
- Katheter-Ablation (Pulmonalvenenisolation)
- Lifestylemassnahmen (v.a. Gewichtsreduktion, Blutdruckeinstellung, CPAP etc.)

Kontrolle der ventrikulären Frequenz (Frequenzkontrolle)

- Medikamente (Betablocker, Calciumantagonisten, Digitalis)
- Last resort: Chirurgische Ablation oder Schrittmacher-Implantation und AV-Knoten-Ablation ("Pace and Ablate")

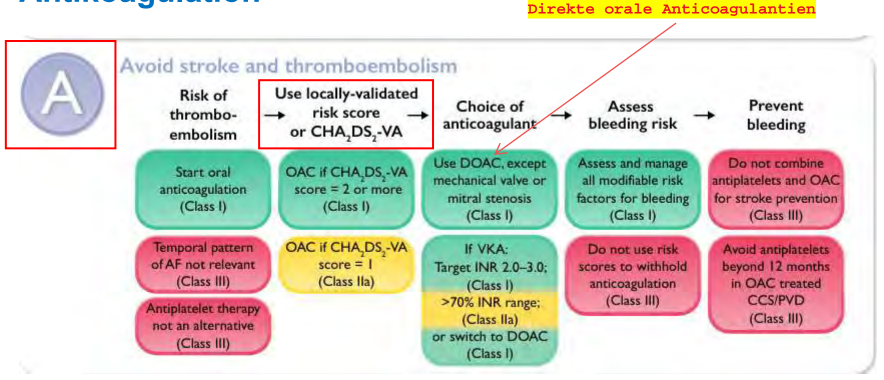
Reduzierung des Thromboembolischen-Risikos

- Orale Antikoagulantien
- Vorhofsohr-Verschluss nur bei absoluter Kontraindikation für NOAK



2024 AF Guidelines – What's New?

Antikoagulation



Weibliches Geschlecht abgeschafft!

HAS-BLED abgeschafft!

Problem bei Marcoumar --> INR kann zu hoch sein und muss immer überprüft werden

Marcoumar kann mehr Hirnblutungen auslösen



Antikoagulation – CHA₂DS₂ VA Score

Table 10 Updated definitions for the CHA₂DS₂-VA score

| CHA ₂ DS ₂ -VA component | | component Definition and comments | | |
|--|--|--|----|--|
| C | Chronic heart failure | Symptoms and signs of heart failure (irrespective of LVEF, thus including HFpEF, HFmrEF, and HFrEF), or the presence of asymptomatic LVEF \leq 40%. ^{261–263} | 1 | |
| Н | Hypertension | Resting blood pressure >140/90 mmHg on at least two occasions, or current antihypertensive treatment. The optimal BP target associated with lowest risk of major cardiovascular events is 120–129/70–79 mmHg (or keep as low as reasonably achievable). 162,264 | 1 | |
| A | Age 75 years or above | Age is an independent determinant of ischaemic stroke risk. 265 Age-related risk is a continuum, but for reasons of practicality, two points are given for age ≥75 years. | 2. | |
| D | Diabetes mellitus | Diabetes mellitus (type 1 or type 2), as defined by currently accepted criteria, ²⁶⁶ or treatment with glucose lowering therapy. | 1 | |
| S | Prior stroke, TIA, or arterial thromboembolism | Previous thromboembolism is associated with highly elevated risk of recurrence and therefore weighted 2 points. | 2 | |
| ٧ | Vascular disease | Coronary artery disease, including prior myocardial infarction, angina, history of coronary revascularization (surgical or percutaneous), and significant CAD on angiography or cardiac imaging. 267 OR Positionary disease including intermittent claudication, provided provided to PVD. | 1 | |
| | | Peripheral vascular disease, including: intermittent claudication, previous revascularization for PVD, percutaneous or surgical intervention on the abdominal aorta, and complex aortic plaque on imaging (defined as features of mobility, ulceration, pedunculation, or thickness ≥4 mm). ^{268,269} | | |
| A | Age 65–74 years | 1 point is given for age between 65 and 74 years. | 1 | |

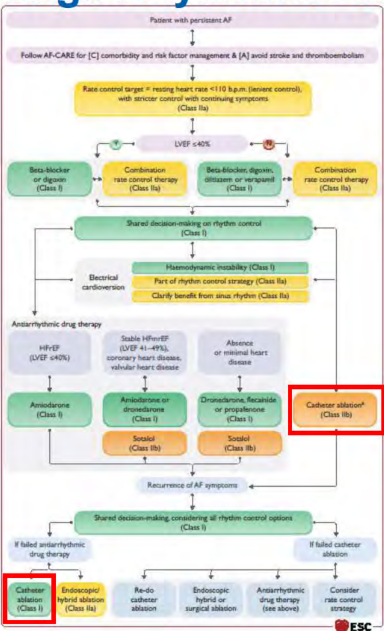


Akute Rhythmuskontrolle bei unserem Patienten

- Dauer des Vorhofflimmerns unklar-> TEE/CT: Ausschluss Thrombus
- Elektrokardioversion (EKV) in einen Sinusrhythmus
- Anschliessende Medikation:
 - ACE-I ausbauen, neu Bisoprolol, SGLT2 Inhibitor und Mineralocorticoidantagonist (antihypertensive Behandlung, Herzinsuffizienz)
 - CHA₂DS₂-VA Score 2 Punkte (Alter, AHT): Apixaban 5mg 2xd



Langfristige Rhythmuskontrolle



Class I indication if tachycardiomyopathy is considered



VHF mit HFrEF

Rhythmuskontrolle mittels Ablation ist AAD und Frequenzkontrolle überlegen

| | PABA-CHF ³⁰¹ | MacDonald et al. ³⁰² | ARC-HF ³⁰³ | CAMTAF ²⁵² | AATAC ²⁵⁵ | CAMERA- MRI ²⁵⁰ | AMICA ³⁰⁴ | CASTLE-AF ²⁵⁶ | CABANA subanalysis ²⁵⁷ | RAFT-AF ²⁵³ | CASTLE HTx ²⁶⁰ |
|---------------|-----------------------------------|------------------------------------|--|-----------------------|---|-------------------------------|------------------------|--|--------------------------------------|------------------------|--|
| Main findings | Improved composite endpoint | No LVEF improvement | Significant increase in peak O ₂ consumption | LVEF improvement | Reduction in AF recurrence, unplanned hospitalizations, and mortality | LVEF improvement | No LVEF improvement | Reduction in all-cause death or HF hospitalization | | 200 | Reduction in the primary composite endpoint |

LVEF Verbesserung durch Ablation: 13-16%

Evt. Mortalitätsbenefit durch Ablation

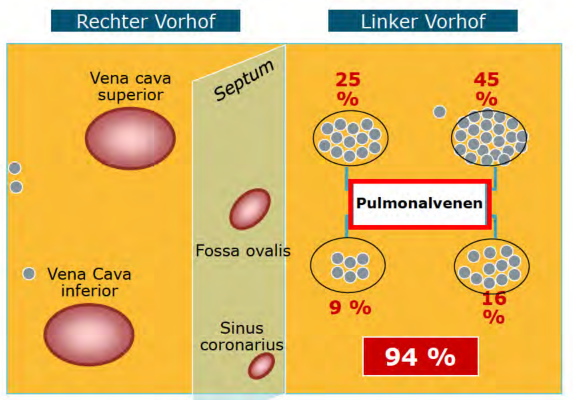


Tachycardiomyopathiekomponente – Prädiktoren der LVEF Verbesserung nach Ablation

- VHF vor HF oder simultan
- Persistierendes (rasches) VHF
- Keine ischämische Cardiomyopathie
- Kein LGE im MRI (weder Ventrikel noch Vorhöfe)
- "Antwerp Score" (schlanker QRS, unbekannte Ursache der HFrEF, LAVI
 - <50ml/m², persistierendes VHF)



AF - auslösende ektope Trigger

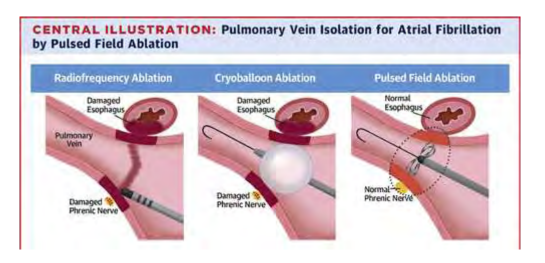


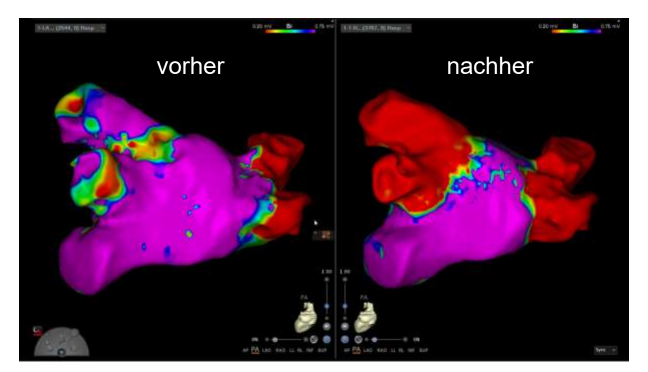
Trigger sind oft in den Lungenvenen --> man ablatiert diese

Haïssaguerre M, et al. N Engl J Med (1998) 339: 659



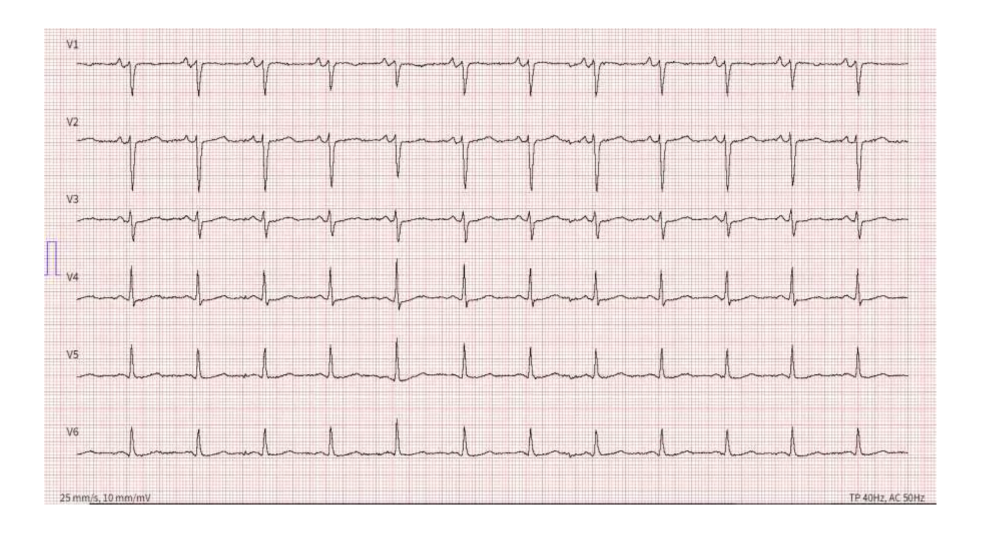
Pulmonalvenenisolation







12-Kanal EKG nach Ablation: Sinusrhythmus





Follow-Up unseres Patienten:

Erfolgreiche Pulmonalvenenisolation mit PFA

Nachkontrolle 12 Monate nach Ablation

Klinisch: kardiopulmonal kompensiert. BD 138/92mmHg, HF 62/min,. Regelmässig.

EKG und Holter: durchgehender Sinusrhythmus. Kein Vorhofflimmern.

Deutliche Besserung der Leistungsfähigkeit und Lebensqualität.

DOAK weiter bei erhöhtem CHADS-VA Score

TTE: Normalisierung der systolischen LV Funktion auf 50%, allerdings weiterhin diastolische Dysfunktion Grad I bei hypertensiver Kardiopathie

Blutverdünnung trotzdem noch weitergeben, da es trotzdem protektiv ist gegen andere Auslöser eines Schlaganfalls und da man nicht ausschliessen kann, dass er nicht wieder ein Vorhofflimmern hat





Follow-Up unseres Patienten:

Prozedere:

- Optimierung der Blutdruckeinstellung (Ziel <130/80mmHg; ACE-I ausbauen, SGLT2-Inhibitor bei HFpEF) und Gewichtsreduktion (Ziel BMI <27kg/m2)
 - Regelmässige (jährliche) Kontrollen

