

重度和极重度缺血性卒中的静脉溶栓

结果来自于SITS-ISTR注册研究

Michael V. Mazya, MD, PhD; Kennedy R. Lees, MD, FRCP; David Collas, BSc, MBBS, FRCP;

Viiu-Marika Rand, MD; Robert Mikulik, MD, PhD; Danilo Toni, MD, PhD;

Nils Wahlgren, MD, PhD; Niaz Ahmed, MD, PhD

目的：旨在评估静脉溶栓超适应症用于治疗极重度卒中患者 [美国国立卫生研究院卒中评价量表(NIHSS) 评分 >25] 与符合欧洲指南的用于治疗重度卒中患者(NIHSS 评分为 15 ~ 25)的安全性。

方法：分析数据来自参加了卒中溶栓安全监测(Safe Implementation of Thrombolysis in Stroke, SITS)国际卒中溶栓登记库(2002 - 2013 年)的 793 家医院的 57,247 例接受了 IV 组织型纤溶酶原激活物的急性缺血性卒中患者。868 例 (1.5%) 患者 NIHSS 评分 >25, 19,995 例(34.9%)患者 NIHSS 评分为 15 ~ 25。结局指标包括脑实质出血、症状性颅内出血、死亡率和功能结局。

结果：极重度和重度卒中患者的脑实质出血发生率分别为 10.7% 和 11.0% ($p = 0.79$), 根据 SITS-MOST (SITS - 监测研究) 症状性颅内出血的发生率分别为 1.4% 和 2.5% ($p = 0.052$), 3 个月死亡率分别为 50.4% 和 26.9% ($p < 0.001$), 3 个月的功能独立分别为 14.0% 和 29% ($p < 0.001$)。多因素校正并未改变单因素对照的结果。极重度组后循环卒中的患者比例更高 (36.2% vs 7.4%, $p < 0.001$), 入院时反应迟钝或昏迷的患者比例也更高 (58.4% vs 7.1%, $p < 0.001$)。极重度卒中纽约 26.2% 的患者是在症状发作后 3 小时以上才开始接受治疗, 而重度卒中组只有 14.5%。

结论：研究结果显示, NIHSS 评分 >25 的患者与 NIHSS 评分为 15 ~ 25 的患者相比并无颅内出血的超额风险, 这提示欧洲指南把 NIHSS >25 分视为 IV 组织型纤溶酶原激活物的禁忌证之一可能是不恰当的。NIHSS 评分 >25 分的患者死亡率增加, 功能独立率降低, 很可能是因为卒中本身更严重、因后循环缺血入院时存在意识障碍以及更长时间的治疗延迟。 *Neurology*® 2015;85:2098–2016