

## 13 Kardiovaskulárne rizikové faktory a ich manažment

Ivan Tkáč

Kardiovaskulárne (KV) ochorenia (KVO) sú hlavnou príčinou morbidít a mortality pacientov s diabetes mellitus. Riziko KV-príhod u pacientov s DM2T je v porovnaní s osobami bez diabetu 2-násobné. U všetkých pacien-

tov s DM by mala byť pravidelne vyšetovaná a vyhodnocovaná prítomnosť KV-rizikových faktorov (KVRF), resp. rizikových faktorov aterosklerózy a ich závažnosť. Pri nerozvinutom KVO aspoň 1-krát ročne. Hlavné KVRF

Tab. 13.1 | Rizikové kardiovaskulárne rizikové faktory (rizikové faktory aterosklerózy)

KARDIOVASKULÁRNE RIZIKOVÉ FAKTORY	
neovplyvniteľné	ovplyvniteľné
vek muži > 45 rokov ženy > 55 rokov	fajčenie
menopauza	dyslipidémia
mužské pohlavie	zvýšený celkový cholesterol
pozitívna rodinná anamnéza u prvostupňových príbuzných (u mužov do 55 rokov, u žien do 65 rokov)	zvýšený LDL-cholesterol
	zvýšené triacylglyceroly
	nízky HDL-cholesterol
	artériová hypertenzia
	diabetes mellitus
	obezita
	diéta bohatá na živočíšne tuky a cholesterol
	nízka fyzická aktivita
	hyperkoagulačný stav s endoteliálnou dysfunkciou a s doštičkovou hyperreaktivitou
	excesívna konzumácia alkoholu
	homocysteín
	psychický stres
	eGFR < 60 ml/min/1,73 m <sup>2</sup>

Tab. 13.2 | Hodnotenie kardiovaskulárneho rizika (hodnotenú parametre a kalkulačtor rizika)

nástroje odhadu rizika – model			
UKPDS risk model (kalkulačtor)	ADVANCE Risk Engine (kalkulačtor)	SCORE Risk calculator	Framingham risk calculator
štandardne vyšetované parametre u všetkých pacientov			
aktuálny vek		aktuálny vek	aktuálny vek
pohlavie	pohlavie	pohlavie	pohlavie
etnikum	etnikum		
	obvod pásu		
trvanie diabetu	trvanie diabetu		
	vek v čase diagnózy diabetu		
hodnoty HbA <sub>1c</sub> , STK, T-C, HDL-C	hodnoty HbA <sub>1c</sub> , STK, DTK, UACR, eGFR, non-HDL-C	hodnoty	hodnoty
		T-C, STK	STK, T-C, HDL-C
fajčenie		fajčenie	fajčenie
	prítomnosť liečenej hypertenzie		
prítomnosť fibrilácie predsiení	prítomnosť fibrilácie predsiení		
	vek skončenia formálneho vzdelania		
on-line calculator			
<a href="http://integrate.ccretherapeutics.org.au/Calculator/UkPds.aspx">http://integrate.ccretherapeutics.org.au/Calculator/UkPds.aspx</a>	<a href="http://www.advanceriskengine.com/#page0">http://www.advanceriskengine.com/#page0</a>	<a href="http://www.heartscore.org/sk/Pages/Welcome.aspx">http://www.heartscore.org/sk/Pages/Welcome.aspx</a>	<a href="http://cvdrisk.nhlbi.nih.gov/">http://cvdrisk.nhlbi.nih.gov/</a>

DTK – diastolický krvný tlak eGFR – glomerulárna filtrácia HDL-C – HDL cholesterol non-HDL-C – non-HDL-cholesterol STK – systolický krvný tlak T-C – celkový cholesterol UACR – pomer albumínu a kreatinínu v moči/Urine Albumin-Creatinine Ratio

u pacienta s DM ukazuje tab. 13.1. Hodnotenie kardiovaskulárneho rizika zobrazuje tab. 13.2. Frekvenciu hodnotenia kardiovaskulárneho rizika u pacienta bez KVO ukazuje tab. 13.3. Abnormality pri hlavných KVRF by mali byť liečené podľa odporúčaní, ako je uvedené v príslušných kapitolách. Hlavné odporúčania v skrátenej forme sumarizuje tab. 13.4. Pri rozvinutom KVO je starostlivosť o pacienta interdisciplinárna (kardiológ, neurológ, angiológ). Základné terapeutické odporúčania sú zosumarizované v tab. 13.5, s. 135.

Pre výpočet KV-rizika bolo vytvorených viacero „kalkulátorov“. Aktuálne sa odporúča systém SCORE (tab.13.2). Podľa tohto skórovacieho systému prítomnosť DM (s výnimkou DM1T u mladých ľudí bez iných hlavných rizikových faktorov) automaticky predstavuje vysoké riziko. Pacienti s DM a prejavmi poškodenia orgánov (napr. proteínúria) alebo s prítomným ďalším hlavným KVRF (artérová hypertenzia, fajčenie, hypercholesterolémia) patria do skupiny s veľmi vysokým rizikom. Frekvenciu vyšetrení KVRF u pacientov bez prítomného KV-ochorenia zobrazuje tab. 13.3.

**Tab. 13.3 | Frekvencia hodnotenia KV-rizika u diabetika\* bez KVO**

program vyšetrení	frekvencia
anamnéza, TK, pulz	pri každej návšteve
telesná hmotnosť, obvod pása	pri každej návšteve
EKG	1-krát ročne v rámci skríningu
Ewingove testy na prítomnosť KAN	1-krát ročne v rámci skríningu
ABI	1-krát ročne v rámci skríningu
laboratórne ukazovatele (lipidogram)	2-krát ročne v rámci skríningu
eGFR, UACR	1-krát ročne v rámci skríningu
stratifikácia rizika	1-krát ročne v rámci skríningu
iné parametre vyšetované u špecifikovaných skupín (za určitých okolností): cirkulujúci NT-proBNP troponín T, hsCRP	v prípade dôvodnej klinickej potreby
<b>kandidátmi pre náročnejšie, resp. invazívne kardiologické vyšetrenie sú**:</b>	
pacienti s typickými alebo atypickými kardiálnymi symptómami	
pacienti s abnormálnymi zmenami na pokojovom EKG	
rizikovní asymptomatickí pacienti: napr. prítomnosť PAO, u pacientov, ktorí plánujú výraznejšiu fyzickú aktivitu, prítomnosť a pod	
ergometria	príslušné vyšetrenie indikuje a realizuje kardiológ, resp. angiológ, resp. neurológ
2D-echokardiografia	
scintigrafia myokardu	
koronarografia	
angiografia periférnych ciev	
prítomnosť aterosklerotického plátu v karotidách	

\*pacient s DM1T i DM2T

\*\*u asymptomatických pacientov s normálnym EKG nie je odporúčaný rutinný cielený skrínig na prítomnosť koronárneho ochorenia, pretože ne-zlepšuje výsledky ak sú dobre (intenzívne) kontrolované KVRF.

**ABI** – ischemický AB index (pomer systolického tlaku krvi na a. dorsalis pedis alebo a. tibialis posterior k systolickému tlaku krvi na a. brachialis)  
**eGFR** – glomerulárna filtrácia **KAN** – kardiálna autonómna neuropatia **KV** – kardiovaskulárny **KVO** – kardiovaskulárne ochorenie **PAO** – periférne artériové ochorenie **eGFR** – glomerulárna filtrácia **TK** – krvný tlak **UACR** – pomer albuminu a kreatinínu v moči/Urine Albumin-Creatinine Ratio

**Tab. 13.4 | Odporúčania pre prevenciu a liečbu prítomného KVO na podklade aterosklerózy**

výživa (diéta)
u pacientov s obezitou alebo nadváhou je potrebná redukcia kalorického príjmu
medicínsku nutričnú liečbu (diétne opatrenia) je pre každého pacienta potrebné individualizovať
monitorovanie príjmu sacharidov je dôležitou stratégiou pre kontrolu glykémii
konzumácia ovocia, zeleniny, strukovín, celozrnných potravín a mliekarenských produktov namiesto iných zdrojov sacharidov
mediteránny spôsob stravovania môže viesť k zlepšeniu glykemicko-kontroly a KVRF
ADA odporúča obmedzenie príjmu sodíka na < 2 300 mg/deň (podobne ako v bežnej populácii)
AHA odporúča redukciu na < 1 500 mg/deň

Skratky na konci tabuľky, s. 135

**Tab. 13.4 | Odporúčania pre prevenciu a liečbu prítomného KVO na podklade aterosklerózy (pokračovanie)****obezita/nadváha** (viď kap. 19, s. 180n, tab. 19.10, s. 191)

pri každej návšteve pacienta by malo byť vypočítané BMI a zaznamenané do dokumentácie; odporúčané by mali byť RDO s cieľom redukcie telesnej hmotnosti o > 5 %

pacienti s nadváhou a obezitou by mali byť edukovaní o úprave životného štýlu, ktorý môže prispievať k dlhodobému poklesu telesnej hmotnosti o 3–5 % s klinicky významnými zdravotnými benefítmi

farmakologická liečba sa odporúča u pacientov s BMI > 27 kg/m<sup>2</sup>

bariatrická liečba (metabolická chirurgia) sa u pacientov s DM2T odporúča uvážiť pri BMI > 30 kg/m<sup>2</sup>

**glykemická kontrola** (viď kap. 6.3, s. 63n)

intenzívna glykemická kontrola sa odporúča u novo diagnostikovaných pacientov s DM2T

intenzívna glykemická kontrola u pacientov s už prítomným KVO vedie k redukcii nefatálneho IM, neovplyvňuje riziko CMP, môže však zvyšovať riziko SZ a KV aj celkovej mortality

metformín je preferovanou iniciálnou liečbou DM2T hlavne z hľadiska prevencie KV-príhod a mortality

DPP4i sú vo vzťahu ku KV-morbidite a mortalite neutrálne (sitagliptín); niektoré však môžu zvyšovať riziko srdcového zlyhávania (saxagliptín, alogliptín)

u pacientov so symptomatickým SZ by nemali byť používané glitazóny

sulfonylurea sa združuje so zvýšeným rizikom a zhoršením SZ

u pacientov s DM2T s dlhodobo neuspokojivou glykemickou kontrolou a prítomným KVO by mala byť odporúčaná liečba SGLT2i alebo GLP1-RA, nakoľko môže viesť k redukcii KV-morbidity a mortality

HbA<sub>1c</sub> ≤ 7,0 % – väčšina pacientov s cieľom redukcie incidencie mikrovaskulárnych komplikácií: dosahuje sa pri priemernej hodnote glykémie cca 8,3–8,9 mmol/l. Glykémia nalačno by mala byť udržiavaná < 7,0 mmol/l, postprandiálna glykémia < 10 mmol/l

HbA<sub>1c</sub> < 6,5 % – vybraná skupina pacientov (s krátkym trvaním ochorenia, dlhou očakávanou dĺžkou života, bez prítomnosti KVO, ak takáto kontrola sa dá dosiahnuť bez zásadného rizika hypoglykémie alebo iných nežiaducich účinkov liečby)

HbA<sub>1c</sub> < 8,0 % alebo ešte mierne vyššie (< 8,5 %) vhodná pre pacientov s anamnézou ťažkých hypoglykémii, limitovanej očakávanej dĺžky dožitia, s pokročilými komplikáciami, s poškodením kognitívnych funkcií, polymorbiditou a u ktorých sa cieľové hodnoty dosahujú ťažko napriek edukácii o intenzívnom selfmanažmente, opakovaným konzultáciami a efektívnym dávkam viacerých PAD, vrátane inzulínu

**krvný tlak** (viď kap. 14, s. 136n)

pri TK > 140/90 mm Hg sa farmakologická liečba u pacienta s DM začína ihneď

pri TK > 160/90 mm Hg sa u pacienta s DM odporúča začať farmakologickú liečbu 2-kombináciou účinných látok s potvrdeným KV-benefítom

cieľovou hodnotou pre väčšinu pacientov s DM je STK/DTK < 140/90 mm Hg

STK/DTK < 130/80 mm Hg môže byť vhodný pre niektorých pacientov (ako sú mladší pacienti s potenciálom renálnej protektivity, pacienti s rizikom cievnej mozgovej príhody, ktorí nemajú preexistujúce KVO, pacienti s veľmi vysokým KV-rizikom, pacienti s albuminúriou, retinopatiou), ak sa takéto hodnoty dosiahnu bez nežiaducich terapeutických dôsledkov

u pacientov s DM1T je cieľová hodnota < 130/80 mm Hg

u pacientov vo veku > 80 rokov je cieľovou hodnotou < 150/90 mm Hg

cieľové hodnoty u tehotnej ženy sú: STK 120–160 mm Hg/DTK 80–105 mm Hg

výber skupín/účinných látok s dokázaným KV-benefítom (ACEi alebo ARB alebo tiazidové diuretikum alebo dihydropyridínové Ca-blokátory); obvykle kombinácia viacerých, nie však kombinácia ACEi + ARB!

u pacientov s proteinúriou (UACR > 25 mg/mmol) alebo mikroalbuminúriou (UACR 2,5 u mužov/3,5 u žien) mg/mmol sa za výber prvej línie považuje ACEi alebo ARB

pri liečbe diuretikami, ACEi alebo sartanmi sa odporúča kontrolovať eGFR a kálium v sére

uvážiť aspoň 1 antihypertenzívum podať večer pre spaním

pacienti s predošlým IM by mali byť liečení betablokátorom aspoň počas 2 rokov po IM

**dyslipidémia** (viď kap. 17, s. 151n)

hlavný marker a súčasne terapeutický cieľ predstavuje LDL-C (resp. non-HDL-C)

cieľové hodnoty pre LDL-C sú: u diabetikov so stredným rizikom < 2,6 mmol/l, u diabetikov s vysokým KV-rizikom < 1,8 mmol/l a u diabetikov s veľmi vysokým KV-rizikom < 1,4 mmol/l

hlavný prostriedok na zníženie hodnôt LDL-C sú statíny

liečba statínom sa odporúča u všetkých pacientov s DM vo veku > 40 rokov bez ohľadu na ďalšie KVRF; intenzita liečby statínom závisí od prítomnosti KVRF, resp. KVO

kombinácia s ezetimibom alebo PCSK9i prináša ďalší benefit

liečba statínom (aj v kombinácii s ezetimibom) poskytuje benefit aj u pacientov s CKD a môže spomaliť pokles renálnych funkcií

u pacientov v konečnom štádiu ochorenia obličiek (renálnym zlyhaním) sa neodporúča iniciovať liečbu statínom, ak ju však už pacient predtým užíval, môže byť ponechaná

kombinácia s fibrátom (pri súčasne zvýšených TG a nízkom HDL-C)

kontraindikácie a nežiaduce účinky statínov: 5–10 % myalgia, raritne rabdomyolýza: pri myalgii bez CPK – iný statín, redukcia dávky (nie vysadiť); vyhýbať sa liekom metabolizovaným cez cytochróm P450

u pacientov vo veku > 85 rokov je potrebné uvážiť benefit/riziko

**Tab. 13.4 | Odporúčania pre prevenciu a liečbu prítomného KVO na podklade aterosklerózy (pokračovanie)**

<b>antitrombotická liečba</b> (viď kap. 15, s. 141n)
antiagregačná liečba sa neodporúča ako primárna prevencia u pacientov s nízkym KV-rizikom vzhľadom k zvýšenému riziku krvácania (vek < 50 rokov a bez iných KVRF)
antiagregačnú liečbu ASA v dávke 75–100 mg/deň sa odporúča uvážiť ako primárnu prevenciu u pacientov so zvýšeným KV-rizikom (vek > 50 rokov + artériová hypertenzia, hyperlipoproteinémia, pozitívna rodinná anamnéza, fajčenie, albuminúria)
u pacientov vo veku < 50 rokov s prítomnosťou iných KVRF sa vyžaduje klinická úvaha lekára
pri sekundárnej prevencii sa odporúča ASA v dávke 75–100 mg
pri alergii na ASA sa odporúča klopidogrel v dávke 75 mg/deň
duálna antiagregačná liečba (ASA 75–100 mg + klopidogrel 75 mg) sa odporúča v trvaní do 1 roka po AKS (po prekonaní AIM)
EBM podporuje použitie tikagreloru (alebo klopidogrelu), ak nebola zrealizovaná perkutánna koronárna intervencia, a použitie klopidogrelu, tikagreloru alebo prasugrelu, ak PKI bola zrealizovaná
<b>nefropatia</b> (viď kap. 9.2, s. 93n)
uprednostňuje sa vyšetrenie UACR z aktuálnej vzorky moču pred zberaným močom
pri neistote o etiológii CKD, rýchlej progresii či náročnosti kontroly by mal byť pacient odoslaný k nefrológovi; odporúča sa optimalizácia glykemickej kontroly, optimalizácia kontroly TK, redukcia príjmu bielkoviny na 0,8 g/kg/deň (nedialyzovaní pacienti); u pacientov na dialýze vyššie množstvo
u pacientov s artériovou hypertenziou a mikroalbuminúriou sa odporúča liečba ACEi alebo ARB, u pacientov s makroalbuminúriou alebo eGFR < 60 ml/min/1,73 m <sup>2</sup> je táto liečba dôrazne odporúčaná
pacienti s DM a mikroalbuminúriou/proteinúriou by mali byť liečení ACEi alebo ARB nezávisle od TK
pri liečbe ACEi, ARB alebo diuretikami sa odporúča pravidelná kontrola kreatinínu a K <sup>+</sup> v sére
u pacientov s albuminúriou liečených ACEi alebo ARB sú vhodné pravidelné monitorovania UACR s cieľom hodnotenia odpovede na liečbu a progresiu DNef
ACEi ani ARB sa neodporúčajú v primárnej prevencii DNef u pacientov s normálnym TK, normálnou hodnotou UACR a normálnou hodnotou eGFR
pri eGFR < 60 ml/min/1,73 m <sup>2</sup> by pacient mal byť odoslaný k nefrológovi
U pacientov s eGFR 25–75 ml/min/1,73 m <sup>2</sup> je vhodné pridať do liečby SGLT2i (štúdie CREDENCE a DAPA-CKD)

**ACEi** – inhibitory angiotenzín konvertujúceho enzymu **ADA** – Americká diabetologická asociácia **AHA** – Americká hypertenziologická asociácia **ARB** – blokátor AT1-receptora pre angiotenzín II (sartan) **ASA** – kyselina acetylsalicylová **CKD** – chronická choroba obličiek **CPK** – kreatínfosfokináza **DNef** – diabetická nefropatia **DPP4i** – inhibitory dipeptidylpeptidázy 4 **eGFR** – glomerulárna filtrácia **IM** – infarkt myokardu **KV** – kardiovaskulárny **KVO** – kardiovaskulárne ochorenie **KVRF** – kardiovaskulárne rizikové faktory **BMI** – index telesnej hmotnosti/body mass index **PAO** – periférne artériové ochorenie **RDO** – režimové a diétne opatrenia **SZ** – srdcové zlyhávanie **TG** – triglyceridy **TK** – krvný tlak **UACR** – pomer albumínu a kreatinínu v moči/Urine Albumin-Creatinine Ratio

**Tab. 13.5 | Odporúčania pre liečbu pacientov s prítomným KVO na podklade aterosklerózy**

liečba
u pacientov so známym KVO sa odporúča použitie statínu, ASA (ak nie sú kontraindikované) a uvážiť ACEi s cieľom redukcie rizika KV-príhody
u pacientov so známym KVO sa odporúča do liečby priradiť SGLT2i (empagliflozín) alebo GLP-RA (liraglutid) s cieľom redukcie KV-mortality
u pacientov so známym KVO a artériovou hypertenziou sa odporúča použitie statínu, KAS a ACEi alebo ARB (ak nie sú kontraindikované) s cieľom redukcie rizika KV-príhody
u pacientov s predošlým IM sa odporúča pokračovať v liečbe betablokátormi počas aspoň 2 rokov po príhode
u pacientov so symptomatickým srdcovým zlyhávaním (SZ) by nemali byť používané glitazóny
u pacientov so srdcovým zlyhávaním je vhodné do liečby priradiť SGLT2i (empagliflozín) s cieľom redukcie KV- a celkovej mortality
u pacientov so stabilizovaným SZ môže byť metformín použitý pri aj pri poklese renálnych funkcií s eGFR do 30 ml/min/1,73m <sup>2</sup> , ale mal by byť vysadený u pacientov s nestabilným SZ alebo u hospitalizovaných pacientov so SZ

**ASA** – kyselina acetylsalicylová **eGFR** – glomerulárna filtrácia