

## Raccomandazioni per la gestione perioperatoria del cardiopatico da sottoporre a chirurgia non cardiaca

---

B. BIAGIOLI, G. CATENA, G. CLEMENTI, G. GRILLONE, M. MERLI, M. RANUCCI

---

La richiesta di una standardizzazione nella valutazione preoperatoria e nel trattamento di pazienti cardiopatici da sottoporre a chirurgia non cardiaca riflette l'incremento delle procedure chirurgiche in pazienti di età sempre più avanzata, l'uso di nuove e molteplici tecnologie non invasive impiegate nella valutazione e soprattutto un'abbondante letteratura di scarsa qualità con end-points clinici di differente spessore.

Questo documento risulta in gran parte derivato dalla revisione della letteratura più recente e dalla trascrizione in forma sintetica dei suggerimenti pubblicati nell'ultimo quinquennio dalle Società Scientifiche Americane che più estesamente hanno affrontato la valutazione del rischio cardiaco perioperatorio nella chirurgia non cardiaca: American Heart Association e American College of Physicians.

Le raccomandazioni, sia in fase valutativa preoperatoria che di strategia peri e postoperatoria, non suffragate da evidenze scientifiche forti o consistenti, sono state comunque sottoposte a revisione critica da parte del Direttivo del Gruppo di Studio per la Anestesia in Cardiocirurgia e hanno

---

Sulla base del testo predisposto da: N. Barzaghi, P. Ceriana, M. Maurelli - Modulo di Anestesia Cardiotoracica, Servizio di Anestesia e Rianimazione, I.R.C.C.S. Policlinico «San Matteo» - Pavia.

Con la Collaborazione di: G. Minzioni - Centro Cardiocirurgico «C. Dubost», Divisione di Cardiocirurgia, I.R.C.C.S. Policlinico «San Matteo» - Pavia — R. Tramarin - Dipartimento di Cardiologia, I.R.C.C.S. Fondazione «S. Maugeri», Centro Medico di Pavia.

*Direttivo del Gruppo di Studio per l'Anestesia  
in Cardiocirurgia*

---

ottenuto un consenso basato sull'esperienza.

Il proposito principale è stato quello di:

— valutare l'abilità prognostica dei tests clinici e non invasivi di individuare il rischio perioperatorio di eventi cardiaci (infarto del miocardio, ischemia, aritmia) e di morte tra pazienti da sottoporre a chirurgia non cardiaca;

— di tratteggiare le strategie operative pre e postoperatorie intese a ridurre sia la mortalità che la morbilità correlata alla malattia cardiaca di base.

Il presente documento non contiene informazioni e indicazioni a riguardo delle strategie anestesologiche nel paziente affetto da cardiopatie congenite da sottoporre ad interventi chirurgici non cardiaci, problema che sarà esaminato in successive raccomandazioni.

### Considerazioni fisiopatologiche sulla patologia di base

#### *Cardiopatie ischemiche*

Nel paziente con cardiopatia ischemica, l'esistenza di una stenosi coronarica fa sì che il miocardio si trovi talora in situazioni in cui l'ossigeno disponibile (apporto di ossigeno)

è inferiore ai bisogni metabolici (consumo di ossigeno). Pertanto, il paziente coronaropatico tollera male le condizioni cliniche anche preoperatorie in cui si realizza uno sbilanciamento tra apporto e consumo di ossigeno, vale a dire gli stati di desaturazione arteriosa, di anemia, di ipotensione grave e gli stati iperdinamici <sup>1</sup>.

Nel contesto della patologia coronarica vanno identificate differenti situazioni cliniche che si associano ad un profilo di rischio operatorio crescente a parità di intervento da eseguire <sup>2-4</sup>: l'angina stabile, l'infarto pregresso (occorso oltre otto settimane dall'intervento), l'angina instabile, l'infarto recente (verificatosi entro 5-8 settimane dall'intervento) e l'infarto acuto (occorso nei 30 giorni precedenti l'intervento).

In pazienti diabetici con disfunzione del sistema nervoso autonomo (compromissione del parasimpatico cardiaco), l'ischemia miocardica può verificarsi senza comparsa di angina; si configura così il quadro clinico dell'ischemia silente, il cui riconoscimento identifica una sottopopolazione di pazienti a rischio elevato di infarto e morte cardiaca improvvisa <sup>5</sup>.

L'angina stabile è espressione di una stenosi coronarica fissa ed è caratterizzata da una soglia di angina ben identificabile, mentre nell'angina instabile le lesioni coronariche e la spiccata vasoreattività mediano un quadro clinico più grave caratterizzato da un rapido progredire dei sintomi verso uno stato di male anginoso. In effetti, nella casistica di Shah *et al.*, l'incidenza di IMA perioperatorio nei pazienti con angina instabile è pari al 28% <sup>2</sup>.

Anche il tempo intercorso tra l'episodio infartuale e l'intervento di chirurgia non cardiaca permette di definire il rischio di reinfarto perioperatorio. Per quanto lo studio sia stato effettuato in epoca precedente l'impiego dei trombolitici e di procedure come l'angioplastica primaria che hanno modificato l'evoluzione dell'IMA, ed il valore dei dati ottenuti possa quindi non riflettere la realtà del momento attuale, il rischio di reinfarto è stato stimato del 27%, dell'11% e del 4% rispettivamente nei pazienti sottoposti ad

intervento entro 3 mesi, nei 3-6 mesi e oltre 6 mesi da un pregresso infarto miocardico <sup>3</sup>. Un parere autorevole sull'argomento è stato recentemente espresso dall'American College of Cardiology/American Heart Association Task Force che ha invitato a considerare a rischio aggiuntivo di reinfarto i pazienti sottoposti ad intervento di chirurgia non cardiaca nelle otto settimane successive ad un episodio infartuale <sup>4</sup>.

### *Cardiopatie valvolari*

Tra le cardiopatie valvolari le stenosi sono più temibili delle insufficienze.

Tra tutte le valvulopatie merita particolare attenzione la stenosi aortica <sup>6</sup>. Nella stenosi aortica, l'ostruzione critica all'eiezione ventricolare e l'ischemia miocardica per inadeguata perfusione coronarica possono condurre ad arresto cardiocircolatorio refrattario alle usuali manovre di rianimazione cardiopolmonare.

Nella stenosi mitralica l'ipertensione del circolo polmonare e la diminuita compliance polmonare rappresentano le alterazioni fisiopatologiche più rilevanti.

Nella insufficienza mitralica e/o aortica, l'evenienza di bradicardia e l'aumento delle resistenze vascolari sistemiche aumentano la frazione di rigurgito; questa condizione clinica si accompagna pertanto a brusco deterioramento dell'assetto emodinamico, come del resto la presenza di aritmie ipercinetiche.

### *Cardiopatie dilatative*

Nelle cardiopatie dilatative le variazioni acute del precarico, l'aumento del postcarico e le aritmie (tachicardie e bradicardie con perdita del ritmo sinusale) sono importanti nell'aggravamento rapido della già compromessa contrattilità.

## **Valutazione preoperatoria**

La valutazione preoperatoria del cardiopatico da sottoporre ad intervento di chirurgia non cardiaca ha come principali obiettivi:

— la definizione della natura, della gravità e delle ripercussioni della cardiopatia su vari apparati e funzioni dell'organismo;

— la stratificazione del rischio operatorio, in base alla gravità della cardiopatia e alla natura dell'intervento chirurgico;

— la pianificazione di una strategia operativa in funzione del rischio.

Nel 1996, una task force multidisciplinare nominata dall'American College of Cardiology (ACC) e dall'American Heart Association (AHA) ha stilato una serie di linee guida per la valutazione cardiovascolare perioperatoria in chirurgia non cardiaca<sup>4 8</sup>. Questo documento, che unitamente a quello emanato nell'anno successivo dall'American College of Physicians<sup>7</sup> affronta il problema in modo sistematico ed esprime importanti concetti.

L'anamnesi del paziente, l'analisi dei documenti clinici ed un accurato esame obiettivo sono i momenti fondamentali della valutazione preoperatoria. Nella maggior parte dei pazienti, semplici domande consentono di definire la riserva funzionale cardiovascolare: in particolare, la capacità di salire almeno un piano di scale senza disturbi caratterizza una riserva funzionale moderata ( $\geq 4$  MET; MET = livello di equivalente metabolico) (tab. I). L'elettrocardiogramma (ECG) a riposo, il radiogramma del torace, un bilancio ematochimico completo (esame emocromocitometrico completo di conta piastrinica, attività protrombinica e tempo di tromboplastina parziale, creatininemia, glicemia, sodiemia, potassiemia, cloruremia, calcemia) sono obbligatori nel paziente affetto da cardiopatia.

I pazienti possono essere raggruppati in tre categorie in base alla presenza di fattori di rischio cardiovascolare definiti rispettivamente maggiori, intermedi e minori.

Sono:

1) Fattori di rischio maggiori:

— sindromi coronariche instabili: infarto miocardico acuto (<30 giorni) con evidenza clinica o strumentale di ischemia residua, angina instabile o invalidante;

— insufficienza cardiaca scompensata;

— valvulopatia grave;

— aritmie gravi: blocco atrio-ventricolare di grado avanzato (blocco di II grado, Mobitz 2>2:1; blocco di III grado), aritmie ventricolari sintomatiche, aritmie sopraventricolari con risposta ventricolare non controllata.

TABELLA I. — *Richiesta energetica, espressa in livelli di equivalenti metabolici (MET), necessaria allo svolgimento di alcune attività fisiche\**.

MET	Attività fisica
1	Accudire la propria persona
1	Mangiare, vestirsi
1	Camminare all'interno della casa
1	Camminare in piano per 1-2 isolati a bassa velocità (3.2-4.8 km/h)
4	Spolverare i mobili o lavare i piatti (lavoro domestico poco faticoso)
4	Salire un piano di scale o camminare adagio in collina
>4	Camminare in piano a velocità sostenuta (6,4 km/h)
	Fare una breve corsa
	Lavare i pavimenti o spostare i mobili (lavoro domestico faticoso)
	Svolgere attività sportiva o ricreativa che comporta un impegno fisico moderato: golf, bowling, ballo, tennis doppio
>10	Svolgere attività sportiva o ricreativa che comporta un impegno fisico notevole: nuoto, sci, calcio, basket, tennis singolo

\* Modificato dalle linee guida dell'ACC/AHA Task Force<sup>4</sup>.

2) Fattori di rischio intermedi:

— angina stabile o controllata;

— infarto miocardico pregresso;

— insufficienza cardiaca compensata o pregresso scompenso cardiaco;

— diabete mellito.

3) Fattori di rischio minori:

— età avanzata;

— ECG anormale (blocco di branca sinistra, ipertrofia ventricolare sinistra, anomalie della ripolarizzazione, ritmo non sinusale);

— ridotta capacità funzionale;

— pregresso infarto cerebrale;

— ipertensione arteriosa non controllata dalla terapia medica o non trattata.

Analogamente, gli interventi chirurgici possono essere distinti in tre gruppi in base al rischio cardiovascolare ad essi correlato.

Sono interventi chirurgici:

1) Ad alto rischio (classe A):

— interventi maggiori in urgenza, specie nell'anziano;

— interventi di chirurgia aortica e vascolare arteriosa periferica;

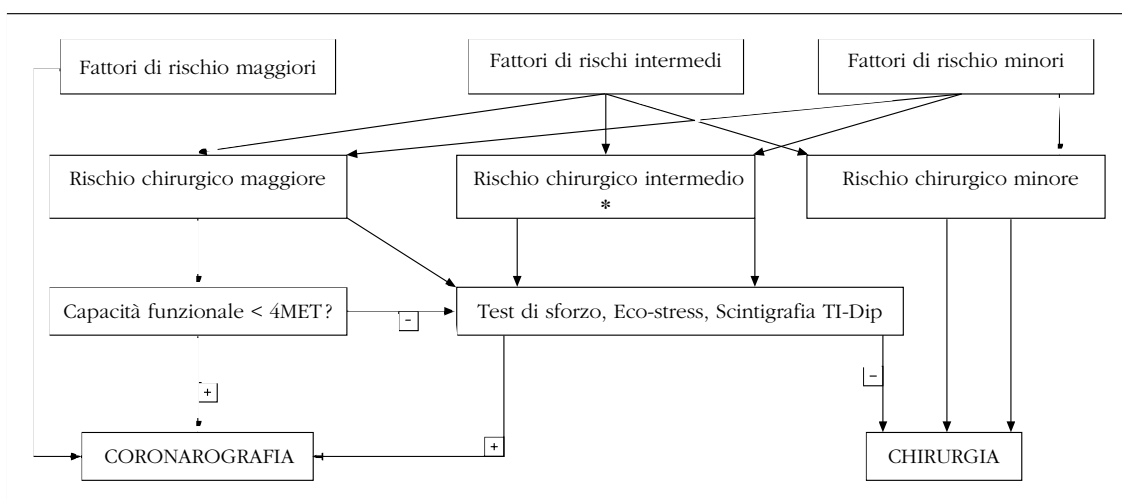


Fig. 1. — Algoritmo diagnostico dell'AHA, nella sua forma semplificata proposta da Sirieux *et al.*,<sup>9</sup> modificata. \*) L'ACP non raccomanda l'indagine ulteriore con test non invasivi per i pazienti da sottoporre a chirurgia non vascolare, stratificati nel rischio intermedio attraverso la valutazione clinica, perché l'evidenza scientifica è debole<sup>19</sup>.

— procedure chirurgiche prolungate e/o associate a importanti variazioni volemiche.

2) A rischio intermedio (classe B):

— interventi di tromboendoarterectomia carotidea;

— interventi di chirurgia toracica e addominale;

— interventi chirurgici della testa e del collo;

— procedure ortopediche;

— interventi chirurgici della prostata.

3) A rischio basso (classe C):

— procedure endoscopiche;

— procedure chirurgiche di superficie;

— intervento di cataratta;

— chirurgia della mammella.

Identificati in ciascun paziente i fattori di rischio cardiovascolare e il rischio di complicanze cardiovascolari in relazione alla procedura chirurgica, le indicazioni fornite dall'AHA/ACC si possono schematicamente riassumere come segue:

— I pazienti con fattori di rischio maggiori necessitano di una valutazione cardiologica immediata che condurrà, nella maggior parte dei casi, ad una rivascularizzazione miocardica o ad una chirurgia valvolare o ad una modificazione della terapia medica in atto, a prescindere dalla natura dell'inter-

vento chirurgico proposto, e purché questo non rivesta carattere di emergenza.

— I pazienti con fattori di rischio intermedi possono essere sottoposti ad intervento chirurgico di elezione senza indagini supplementari se la loro riserva funzionale è almeno moderata e l'intervento proposto è a rischio basso o intermedio. Qualora l'intervento sia a rischio elevato, e comunque quando la capacità funzionale è scarsa, è necessaria una valutazione cardiologica (fig. 1)<sup>9</sup>.

— I pazienti con fattori di rischio minori possono essere sottoposti ad intervento chirurgico di elezione senza indagini supplementari, qualsiasi sia la natura dell'intervento programmato, se la loro riserva funzionale è almeno moderata e, in caso di scarsa capacità funzionale, se la chirurgia è a rischio basso o intermedio. In caso di chirurgia ad alto rischio e di scarsa capacità funzionale, è necessaria una valutazione cardiologica (fig. 1)<sup>9</sup>.

Inoltre, in ogni paziente, una particolare cura va posta nell'individuazione e nell'ottimizzazione di quelle patologie non cardiache che aggravano il rischio cardiaco e operatorio, vale a dire l'anemia, la malattia polmonare cronica, l'epatopatia avanzata e l'insufficienza renale.

Rispetto al documento dell'AHA/ACC, le

linee guida pubblicate nel 1997 dall'American College of Physicians (ACP) derivano dall'applicazione di un metodo di analisi dei dati in cui la relazione tra un dato parametro (es.: angina instabile) e un dato evento (morte per cause cardiache nel periodo perioperatorio) è valutata come solidità (forza) dell'evidenza che correla l'uno all'altro, quest'ultima essendo poi definita come debole, consistente e forte<sup>4 10</sup>. Le linee guida dell'ACP per la valutazione del rischio perioperatorio di infarto miocardico e di morte per cause cardiache nel paziente cardiopatico sottoposto a chirurgia non cardiaca sviluppano tre punti fondamentali.

Il primo punto riguarda l'identificazione della classe di rischio cardiovascolare, necessaria per identificare in quali pazienti richiedere una valutazione cardiologica e l'esecuzione di indagini diagnostiche cardiologiche. Per la stratificazione del rischio viene proposta una scala a punteggio, il Cardiac Risk Index di Goldman modificato da Detsky<sup>11</sup> (tab. II). In relazione al punteggio totale (compreso tra 0 e 110) ottenuto, i pazienti sono stratificati in tre classi di rischio con diversa probabilità di complicanze cardiache maggiori (tab. III).

I pazienti in classe 2 e 3 sono considerati sicuramente ad elevato rischio di complicanze cardiache perioperatorie.

La possibilità di complicanze maggiori non può essere tuttavia esclusa nei pazienti che hanno ottenuto un basso punteggio globale poiché l'accuratezza predittiva negativa del Cardiac Risk Index non è buona. Pertanto, i pazienti in classe 1 devono essere ulteriormente indagati per la presenza degli «indici di basso rischio» identificati da Eagle *et al.*<sup>12</sup> e da Vanzetto *et al.*<sup>13</sup> (tab. IV).

Sono realmente a basso profilo di rischio i pazienti che non presentano nessuno o solo uno degli indici di basso rischio considerati. I pazienti a basso rischio di complicanze cardiache maggiori perioperatorie possono essere sottoposti all'intervento chirurgico di elezione senza ulteriori accertamenti diagnostici.

Nei pazienti in cui si identificano due o più indici di basso rischio, il profilo di rischio deve essere considerato di entità intermedia.

TABELLA II. — *Cardiac Risk Index di Goldman modificato da Detsky.*

Variabile	Punteggio
Età >70 anni	5
Infarto miocardico	
— Nei 6 mesi precedenti l'intervento	10
— Oltre i 6 mesi	5
Angina per la Società Cardiovascolare Canadese*	
— In classe III	10
— In classe IV	20
Edema polmonare	
— Nella settimana precedente l'intervento	10
— Acuto in anamnesi	5
Ritmo cardiaco	
— Non sinusale o con extrasistolia atriale	5
— Più di 5 battiti extrasistolici ventricolari	5
Stenosi aortica critica	20
Condizioni generali scadenti** o allettamento	5
Intervento di emergenza	10

\* Classificazione dell'angina secondo la Società Cardiovascolare Canadese: 0=non angina; I=angina da sforzo intenso; II=angina da sforzo moderato; III=angina dopo un piano di scale (o meno) a passo normale; IV=angina per ogni minima attività fisica.

\*\* PaO<sub>2</sub> <60 mmHg; PaCO<sub>2</sub> >50 mmHg; potassiemia <3 mEq/l; azotemia >300 mg/dl; creatininemia >3 mg/dl.

TABELLA III. — *Cardiac Risk Index di Goldman modificato da Detsky: classi di rischio.*

Punteggio	Classe	Probabilità di complicanze cardiache maggiori (%)
0-15	I	15
20-30	II	20-30
>30	III	>60%

In questi pazienti è necessaria l'esecuzione di indagini ulteriori al fine di ristrutturare il rischio di complicanze cardiache perioperatorie.

Le indagini cardiologiche che consentono un'ulteriore stratificazione del rischio includono quelle che valutano la funzione ventricolare sinistra, l'ischemia cardiaca e relativa riserva coronarica od entrambi.

La valutazione della frazione d'eiezione a riposo non aggiunge alla valutazione clinica dati che contribuiscono alla ulteriore stratificazione del rischio; la ventricolografia (evidenza consistente) e l'ecocardiografia transtoracica (evidenza forte) non sono test idonei a stimare il rischio perioperatorio<sup>14 15</sup>.

Le indagini ergometriche non possono

TABELLA IV. — *Indici di basso rischio secondo Eagle et al.<sup>12</sup> secondo Vanzetto et al.<sup>13</sup>.*

Secondo Eagle	Secondo Vanzetto
Età >70 anni	Età >70 anni
Anamnesi di angina	Anamnesi di angina
Diabete mellito	Diabete mellito
Aritmie ventricolari in anamnesi	Onde Q patologiche all'ECG
Onde Q patologiche all'ECG	Anamnesi di scompenso cardiaco
	Anamnesi di infarto miocardico
	Alterazioni dell'ST all'ECG standard
	Ipertensione con criteri ECG di ipertrofia ventricolare severa

essere effettuate da molti pazienti (dal 30% al 70%) in lista per interventi di chirurgia vascolare e dai soggetti con alterata capacità di deambulare. In ogni caso, il potere predittivo dei test ergometrici è risultato basso<sup>16 17</sup>.

La scintigrafia al tallio e/o l'eco-dobutamina, soprattutto nel caso di test negativo, consentono la ristrutturazione del rischio nei pazienti inizialmente classificati a rischio intermedio e candidati ad intervento di chirurgia vascolare (evidenza forte), in cui la loro esecuzione è quindi consigliabile<sup>13 18</sup>. Al contrario, non è evidente il vantaggio di sottoporre a scintigrafia o a eco-dobutamina pazienti a basso rischio candidati a chirurgia vascolare (evidenza consistente – forte)<sup>12</sup> e i pazienti a rischio basso ed intermedio candidati a chirurgia non vascolare (evidenza debole)<sup>19</sup>.

Il monitoraggio Holter preoperatorio non ha potere predittivo sul rischio nei pazienti candidati a procedure di chirurgia non vascolare (evidenza forte)<sup>20</sup>. Anche nei pazienti in lista per procedure di chirurgia vascolare, al momento attuale non esistono dati sufficienti a provare una reale utilità del test.

In definitiva le indagini cardiologiche non invasive possono non essere in grado di stratificare completamente i pazienti dal momento che gli eventi postoperatori hanno probabilmente genesi multifattoriale con implicazioni sia sulla richiesta che sull'offerta di ossigeno, indipendentemente dalla presenza o meno di stenosi coronarica (sanguinamento, anemia, ipercoagulabilità, dolore e stress chirurgico).

La coronarografia è un'indagine invasiva e rischiosa. L'esame coronarografico non può essere pertanto consigliato al solo fine della stratificazione del rischio perioperatorio.

L'unica eccezione è rappresentata da quei pazienti in cui è necessario completare la diagnostica di una sospetta coronaropatia indipendentemente dall'intervento di chirurgia non cardiaca<sup>21</sup>.

Complessivamente, nei pazienti sottoposti a Chirurgia Vascolare il 20% di quelli sottoposti alla procedura di stratificazione del rischio rientra nella classe ad elevata probabilità di complicanze cardiache perioperatorie. Di questi, circa la metà sono pazienti inizialmente ritenuti a rischio intermedio e ristrutturati nella classe di alto rischio attraverso le indagini cardiologiche non invasive (evidenza forte)<sup>13 18</sup>.

Una volta identificata la classe di rischio a cui un paziente appartiene è poi necessario identificare le strategie operative per minimizzare il rischio in ogni singolo paziente. Si possono riconoscere alcune situazioni paradigmatiche:

1) Il rischio è legato a fattori non modificabili quali l'età. Va considerata la possibilità di cambiare l'approccio chirurgico eseguendo, anziché un intervento radicale, un gesto palliativo o meno invasivo; in alcuni casi può essere opportuno escludere alcuna opzione chirurgica.

2) Il rischio è legato a patologia cardiaca non ischemica suscettibile di miglioramento (scompenso, aritmia, valvulopatia). In questo caso va in primo luogo ottimizzato il trattamento medico della cardiopatia; successivamente il rischio dovrà essere rivalutato.

3) Il rischio è legato ad una cardiopatia ischemica suscettibile di correzione chirurgica. La decisione sull'opportunità di procedere ad una rivascolarizzazione miocardica prima dell'intervento di chirurgia non cardiaca dipende da quanto la correzione della

coronaropatia modifica la prognosi a breve e lungo termine.

Per quanto attiene alla prognosi a breve termine, al momento attuale non sono disponibili indagini prospettiche. Due indagini retrospettive mirate ad evidenziare se la prognosi a breve termine di pazienti sottoposti a chirurgia vascolare è positivamente influenzata dalla precedente correzione chirurgica della patologia coronarica concludono che la riduzione del rischio di complicanze cardiache maggiori può essere tuttavia controllata dal rischio proprio della procedura di bypass coronarico<sup>21 22</sup>.

Il valore della angioplastica coronarica percutanea (PTCA) è stabilito molto meno bene. Un recente lavoro di Gottlieb *et al.* ha valutato l'influenza della PTCA sulla prognosi a breve termine di pazienti ad alto rischio in lista per procedure di chirurgia vascolare. I pazienti sottoposti ad angioplastica prima della chirurgia vascolare, presentavano un'incidenza di complicanze cardiache peroperatorie inferiore a quella dei pazienti con profilo di rischio simile non sottoposti a rivascolarizzazione (evidenza debole)<sup>23</sup>. Più recentemente Posner, sempre in un'analisi retrospettiva, non rilevava differenze tra pazienti coronaropatici trattati con pregressa PTCA e non trattati nelle complicanze più gravi (infarto del miocardio e morte) dopo chirurgia non cardiaca (evidenza debole)<sup>24</sup>. Quindi la corrente evidenza non supporta l'uso della PTCA al di là di indicazioni prestabilite anche se questi dati meritano conferma da indagini prospettiche in quanto l'angioplastica, efficace nel risolvere l'angina ma meno costosa e meno rischiosa rispetto al bypass coronarico, potrebbe rappresentare un'opzione valida per ridurre il rischio di complicanze cardiache tanto più se si considera il fatto che dopo angioplastica è possibile procedere all'intervento di chirurgia non cardiaca in tempi brevi.

Per quanto riguarda i benefici a lungo termine del bypass coronarico prima dell'intervento di chirurgia non cardiaca, esiste una forte evidenza a favore della rivascolarizzazione per i pazienti con angina instabile refrattaria alla terapia medica massimale, con stenosi del tronco comune, con malattia trivasale

e depressa funzione miocardica, con malattia bivasale ma stenosi critica prossimale della discendente anteriore e disfunzione ventricolare sinistra<sup>25</sup>. Questi stessi pazienti rientrano in quella categoria di cardiopatici in cui, secondo le linee guida dell'ACC/AHA, sarebbe indicato procedere a bypass coronarico indipendentemente dal problema contingente dell'intervento di chirurgia non cardiaca. Queste indicazioni sono state confermate nella revisione delle linee guida pubblicate nel 1999 con l'aggiunta di: malattia bivasale-equivalente del tronco comune e malattia di uno o due vasi senza lesioni significative della discendente anteriore e presenza di ampia area vitale a rischio<sup>26</sup>. Eagle *et al.* utilizzando il Coronary Artery Surgery Study Database per indagare sull'influenza di precedente intervento di bypass coronarico al follow-up di 4,1 anni concludeva per un potere protettivo nei pazienti con angina avanzata e/o malattia coronarica multivasale se confrontati con pazienti in solo trattamento farmacologico (evidenza debole)<sup>27</sup>.

Tuttavia, mancando uniformità di consenso ed evidenza sul timing ottimale dell'intervento di bypass rispetto a quello non cardiaco è consigliabile decidere non sulla base di protocolli standardizzati ma, in ogni singolo caso, in base alla gravità della coronaropatia, all'urgenza dell'intervento non cardiaco e — non ultimo — al parere del paziente debitamente informato.

### **Gestione della terapia cardiovascolare nell'ambito della chirurgia non cardiaca**

#### *Aspetti generali sull'impiego dei farmaci cardiovasoattivi*

Il paziente cardiopatico è per lo più in terapia medica cronica, basata sull'impiego combinato di uno o più farmaci cardiovasoattivi e, nella maggior parte dei casi, di farmaci che agiscono sull'emostasi (tab. V).

Ad eccezione dei pazienti in compenso cardiocircolatorio precario, talora in terapia endovenosa, i farmaci cardiovasoattivi vengono generalmente somministrati per via ora-

TABELLA V. — *Farmaci di comune impiego nel cardiopatico.*

A. Farmaci attivi sul sistema cardiovascolare
— Antianginosi ( $\beta$ -bloccanti; calcio-antagonisti; nitroderivati)
— Antipertensivi (ACE-inibitori; $\alpha$ 2-agonisti; diuretici)
— Antiaritmici (di classe I: chinidina, disopiramide, procainamide; di classe II: lidocaina, mexiletina, tocainide di classe III: amiodarone)
— Inotropi (Digitale; amine simpaticomimetiche; inibitori della fosfodiesterasi III)
B. Farmaci attivi sull'emostasi
— Anticoagulanti (dicumarolici; eparine)
— Antiaggreganti (acido acetilsalicilico; dipiridamolo; indobufene; picotamide monoidrata; ticlopidina)

le. Per alcuni principi attivi [nitroderivati,  $\alpha$ 2-agonisti] sono anche disponibili formulazioni a cessione transdermica, di uso piuttosto diffuso. L'assorbimento di questi medicinali, somministrati per via orale o transdermica, è prevedibile solo se è mantenuta l'integrità anatomica e funzionale della via di assorbimento, cosa che non sempre si verifica nel periodo perioperatorio, anche nel caso in cui la sede dell'atto chirurgico non sia l'apparato gastroenterico o muscolo tegumentario: basti pensare alla frequenza con cui si verificano nel postoperatorio alterazioni funzionali del transito intestinale (ileo, vomito) e fenomeni di ipoperfusione cutanea.

Pertanto, e soprattutto nei pazienti con compenso più labile, è opportuno pianificare preventivamente tipo, dose, via e modalità di somministrazione dei farmaci cardiovassoattivi da utilizzare nel periodo perioperatorio.

Per quanto riguarda la scelta del medicamento, non per tutti i farmaci è disponibile sia la formulazione orale che parenterale: è il caso di diversi  $\beta$ -bloccanti e degli ACE-inibitori, che devono essere sostituiti con farmaci a profilo farmacodinamico, almeno ad effetto cardiovascolare, similare.

Quanto alla dose, la biodisponibilità di molti medicinali dati per via orale è incompleta. Pertanto, le dosi da impiegare per uso endovenoso possono essere inferiori rispetto a quelle somministrate per via enterale: è questo il caso del propranololo e dei calcio-antagonisti.

Con l'eccezione di alcuni farmaci (nitroglicerina, nifedipina), che vengono assorbiti rapidamente attraverso la mucosa sottolinguale e possono essere somministrati d'urgenza rispettivamente in occasione di crisi anginose e di crisi ipertensive, la via di somministrazione di scelta dei medicinali cardiovassoattivi nel periodo perioperatorio è quella endovenosa. La somministrazione endovenosa consente infatti di prescindere dalla variabilità nella risposta al farmaco dovuta all'alterazione dei processi di assorbimento, di individuare esattamente la dose di farmaco che produce l'effetto desiderato e di mantenere tale effetto costante mediante infusione endovenosa. Tali obiettivi possono essere raggiunti quando la somministrazione dei farmaci cardiovassoattivi viene effettuata con precisione, vale a dire mediante pompe infusionali in vie venose dedicate. A questo proposito, per quanto consigliabile nei pazienti con compenso labile, non esistono dati certi a supporto della pratica di incannulare sistematicamente un vaso venoso centrale al fine di infondere farmaci.

È comunque sconsigliabile l'infusione continua di più farmaci cardiovassoattivi in un unico condotto venoso utilizzando prolunghie e raccorderie, come pure l'infusione in una stessa linea venosa di farmaci cardiovassoattivi e liquidi di riempimento. In entrambi i casi, modificare la velocità di infusione di una soluzione significa modificare la velocità di somministrazione del volume di liquido (e ovviamente la quantità di farmaco) che è contenuto distalmente al raccordo, cosa che può causare alterazioni emodinamiche tanto più gravi quanto maggiore è la concentrazione dei farmaci in soluzione.

Come ultima osservazione di carattere generale va ricordato che l'impiego della via intramuscolare deve essere considerato con cautela nei pazienti in terapia anticoagulante — e molti pazienti cardiopatici lo sono — per il rischio di ematomi nel punto di iniezione.

#### *Aspetti specifici sulla terapia con farmaci cardiovassoattivi*

Esiste consenso nel ritenere che un paziente ben compensato sul piano clinico grazie ad

una terapia medica adeguata sia nelle condizioni migliori per reggere lo stress perioperatorio e che, al fine di garantire un compenso clinico ottimale, la terapia assunta cronicamente debba essere continuata perioperatoriamente.

Di fatto, non sono note interazioni tra farmaci cardiovascolari ed anestetici di entità tale da rendere necessaria la sospensione preoperatoria dei primi. Al contrario, è stato dimostrato che la sospensione dei medicinali cardiovascolari può essere associata ad alterazioni emodinamiche<sup>28 29</sup>.

In merito alla somministrazione della terapia prima dell'intervento, dato che l'assunzione di acqua nell'ora precedente l'induzione dell'anestesia è da ritenersi sicura nei pazienti senza patologie dell'apparato gastroenterico, la terapia può essere assunta regolarmente per via orale alle dosi abituali prima dell'intervento.

Quanto alla somministrazione della terapia dopo l'atto chirurgico, nel caso in cui questo non comporti o non si accompagni ad alterata funzionalità gastrointestinale ed il paziente sia ben collaborante, la terapia potrà essere assunta come di consueto. Nel caso invece in cui la via enterale sia preclusa, è necessario considerare altre modalità di assunzione dei medicinali cardiovascolari anche per evitare la ripresa della sintomatologia cardiologica e/o l'insorgenza di sindromi da sospensione. Queste ultime, descritte per gli  $\alpha_2$ -agonisti e i  $\beta$ -bloccanti, si manifestano come crisi ipertensive con tachiaritmie, che a loro volta possono accompagnarsi ad ischemia miocardica.

A tutt'oggi, gli studi mirati ad evidenziare una possibile relazione tra mantenimento o sospensione della terapia cardiovascolare ed incidenza di complicanze cardiovascolari perioperatorie in popolazioni a rischio sono pochi ed esclusivamente limitati a soggetti con cardiopatia ischemica, che è di gran lunga la cardiopatia più frequente. Da questi studi, emergono risultati rilevanti sul piano clinico.

Per quanto attiene ai  $\beta$ -bloccanti, è stato dimostrato che l'incidenza e la gravità dell'ischemia miocardica perioperatoria è significativamente inferiore nei pazienti coronaro-

patici o con fattori di rischio per coronaropatia che giungono all'intervento di chirurgia non cardiaca con la terapia  $\beta$ -bloccante mantenuta fino all'immediato preoperatorio e ripresa precocemente nel postoperatorio (evidenza forte)<sup>30</sup>. Il McSPI Research Group ha confermato che la somministrazione preoperatoria di atenololo al momento dell'induzione e poi per 1 settimana dopo a pazienti ad alto rischio per coronaropatie, riduce significativamente l'incidenza di ischemia miocardica postoperatoria. Tale riduzione è significativamente associata a riduzione del rischio di morte a 2 anni (evidenza forte)<sup>31</sup>. L'azione cardioprotettiva dei  $\beta$ -bloccanti è conseguente all'effetto inotropo e cronotropo negativo che, limitando la risposta cardiaca in contrattilità e frequenza allo stimolo algogeno, riduce il consumo di ossigeno del miocardio, di cui al tempo stesso migliora la perfusione.

A fronte dei benefici enunciati, la terapia perioperatoria con  $\beta$ -bloccanti non è esente da rischi, specie in contesti clinici complessi (pazienti con riserve limitate in condizioni critiche). L'impossibilità ad aumentare la portata cardiaca per effetto della terapia  $\beta$ -bloccante può infatti condurre a non soddisfare le richieste tessutali, specialmente quando coesistono anemia, ipovolemia, febbre, stati di ipercatabolismo. Ove possibile, una opportuna correzione di tali condizioni, unitamente alla messa in atto di un monitoraggio emodinamico adeguato, diventa di importanza determinante.

Per quanto raccomandata, la somministrazione perioperatoria di calcio antagonisti e nitrati non risulta essere associata ad un effetto preventivo sull'ischemia perioperatoria evidente quanto quello emerso per i  $\beta$ -bloccanti. Questo verosimilmente a ragione del meccanismo stesso d'azione di questa classe di medicinali. Nei pazienti in terapia con calcio-antagonisti e nitrati, infatti, la risposta in frequenza cardiaca allo stimolo simpatico può non essere marcatamente depressa. Lo stimolo algogeno può quindi essere responsabile di uno squilibrio acuto tra apporto e consumo di ossigeno, con conseguente ischemia.

In questo contesto, l'impiego perioperatorio degli  $\alpha$ 2-agonisti potrebbe trovare uno spazio proprio, tanto più se si considera il fatto che questi medicinali sono provvisti d'azione sedativa, ansiolitica ed analgesica e limitano l'entità del brivido postoperatorio, che comporta rilevante consumo di ossigeno<sup>32</sup>.

Considerazioni particolari vanno fatte in merito all'impiego perioperatorio di ACE-inibitori, una classe di farmaci largamente utilizzati in pazienti con ipertensione arteriosa e con deficit di pompa cardiaca. In pazienti ipertesi trattati con ACE-inibitori, l'induzione della narcosi si può accompagnare a severi episodi ipotensivi e bradicardia, talora correggibili solo ricorrendo a farmaci vasopressori. Per questo motivo alcuni A. consigliano, nel preoperatorio, di sospendere l'ACE-inibitore, sostituendolo con antipertensivi di altra classe farmacologica. I tempi minimi consigliati di sospensione dell'ACE-inibitore prima di un intervento chirurgico sono di 12 ore per il captopril e il quinapril e di 24 ore per l'enalapril, il lisinapril e il ramipril (evidenza forte)<sup>33</sup>. Ammesso che la sospensione dell'ACE-inibitore possa essere ritenuta praticabile nel contesto di una cardiopatia ipertensiva, bisogna riflettere sull'opportunità di tale comportamento nei pazienti con funzione contrattile depressa, in cui l'ACE-inibitore è il vasodilatatore più largamente utilizzato. In questi pazienti infatti un aumento del postcarico può accompagnarsi a scompenso cardiocircolatorio acuto.

Sebbene gli antiaritmici di classe Ia e Ib interferiscano con i curari non depolarizzanti (prolungandone la durata d'azione), l'eventuale terapia antiaritmica in corso deve essere mantenuta nel periodo perioperatorio per evitare la ripresa delle aritmie. Per quanto siano stati riportati casi di ipotensione refrattaria, bradicardia resistente all'atropina e dissociazione atrioventricolare nei pazienti in trattamento con amiodarone<sup>34</sup>, la sospensione di tale terapia nel preoperatorio è inopportuna per ragioni cliniche (ripresa delle aritmie) e farmacocinetiche (il tempo di emivita dell'amiodarone è pari a 29-100 giorni).

Per quanto attiene ai pazienti in trattamento endovenoso continuo con farmaci cardiovasoattivi, nel perioperatorio, l'infusione di que-

sti farmaci non va sospesa ma ottimizzata. A tal fine, il monitoraggio emodinamico (vedi oltre) è necessario. L'induzione della narcosi può associarsi a ipotensione (da deficit contrattile del cuore) con ipoperfusione, contenibile in parte somministrando gli anestetici lentamente, alle dosi minime possibili per ottenere l'effetto desiderato e tenendo conto del fatto che la latenza dell'effetto può essere marcatamente aumentata. Nel corso dell'intervento, le variazioni volemiche acute vanno contrastate e prontamente corrette. Allo stesso modo devono essere corrette le alterazioni elettrolitiche, che possono causare gravi turbe del ritmo cardiaco.

#### *Aspetti specifici sulla terapia con farmaci attivi sull'emostasi*

La maggioranza dei pazienti coronaropatici è in terapia antiaggregante, generalmente con acido acetilsalicilico a basse dosi o ticlopidina, più raramente con dipiridamolo, indobufene o picotamide monoidrato.

Come per i  $\beta$ -bloccanti, anche l'acido acetilsalicilico va continuato nel perioperatorio in quanto il suo impiego è associato ad una minore incidenza di ischemia miocardica in assenza di un sostanziale aumento del sanguinamento chirurgico<sup>28</sup>.

Malauguratamente, anche bassi dosaggi di aspirina possono causare gastropatia erosiva, il che giustifica la pratica di istituire una gastroprotezione farmacologica sistematica in tutti i pazienti in terapia antiaggregante con aspirina, indipendentemente da ogni contesto perioperatorio<sup>35</sup>. Durante il periodo perioperatorio, che rappresenta una causa indipendente di stress per l'organismo, l'impiego di gastroprotettori, raccomandato in linea generale, è da ritenersi necessario nei soggetti in terapia con salicilati.

La ticlopidina è l'antiaggregante di scelta nei pazienti intolleranti e/o allergici all'aspirina. L'effetto antiaggregante persiste per oltre 8 giorni dopo l'interruzione del farmaco. A tutt'oggi, la gestione della terapia con ticlopidina nel periodo perioperatorio non è codificata. Per una chirurgia elettiva, sembrerebbe prudente sospendere la terapia con ticlopidina<sup>36,37</sup>. Per procedure d'urgenza, rimane

dubbia l'efficacia della terapia steroidea e di desmopressina; nel caso di rischio emorragico rilevante, probabilmente è preferibile la trasfusione di concentrati piastrinici<sup>37</sup>.

In considerazione del numero limitato di pubblicazioni pertinenti, non è possibile identificare linee guida in merito alla gestione perioperatoria della terapia antiaggregante con dipiridamolo, indobufene e picotamide.

Sebbene qualche caso di ematoma epidurale dopo anestesia loco-regionale sia stato descritto in pazienti antiaggregati con aspirina o antinfiammatori non steroidei, l'incidenza di tale complicanza non pare essere significativamente maggiore nei pazienti trattati con aspirina rispetto a quelli non in terapia antiaggregante (evidenza consistente)<sup>38</sup>. È quanto emerge da dati ottenuti in studi clinici retrospettivi e prospettici condotti, nei primi anni novanta, su larghe casistiche di pazienti antiaggregati con aspirina, in cui pertanto la possibilità di un'anestesia loco-regionale non deve ritenersi preclusa dalla terapia antiaggregante<sup>28</sup>. Studi simili non risultano essere stati finora effettuati su popolazioni trattate con ticlopidina, a cui non pare corretto estendere le conclusioni emerse per l'aspirina.

La gestione perioperatoria della terapia anticoagulante è estremamente difficile per la complessità intrinseca della materia e per la contemporanea esigenza di:

— effettuare l'atto chirurgico in presenza di un assetto coagulativo quasi normalizzato, per limitare il rischio di complicanze emorragiche da eccessiva anticoagulazione (in corso di intervento o nell'immediato post-operatorio);

— limitare al minimo necessario il periodo con assetto coagulativo ai limiti della norma per evitare l'insorgenza di complicanze tromboemboliche.

È nostra convinzione che una gestione ottimale della terapia anticoagulante nel periodo perioperatorio sia uno degli elementi centrali nell'assistenza al malato cardiopatico. Un approccio razionale alla gestione della terapia anticoagulante, che può essere opportuno e preferibile concordare — a seconda delle diverse realtà operative — con specialisti nel campo dell'emostasi, deve tener conto: dei fattori che motivano la necessità dell'anticoa-

TABELLA VI. — *Fattori da considerare nel paziente in terapia anticoagulante orale (TACO) da sottoporre a chirurgia non cardiaca.*

- 
- 1) Fattori inerenti alla cardiopatia: motivo per cui il paziente è in TACO.
- A) Fibrillazione atriale (unico fattore). — Il rischio di sanguinamento facendo l'intervento in scagulazione è maggiore del rischio di stroke: la sospensione dell'AC può essere accettabile e va ponderata in ogni singolo caso.
- B) Valvulopatia reumatica su mitrale nativa, con atrio-megalia sinistra e/o fibrillazione atriale. La TACO cronica è necessaria; la terapia eparinica perioperatoria, limitata ai periodi in cui INR<2, va riservata ai pazienti ad alto rischio di complicanze emboliche (stroke nel mese precedente la chirurgia) a dispetto del maggior sanguinamento.
- C) Protesi valvolare:  
 — biologica: la TACO è necessaria solo nei primi 3 mesi dopo impianto  
 — meccanica: anticoagulazione obbligatoria per sempre: il passaggio alla terapia eparinica nel perioperatorio è necessario.
- 2) Fattori inerenti alla chirurgia non cardiaca nel portatore di protesi valvolari meccaniche.
- A) Chirurgia maggiore, indifferibile (es: politraumatizzato con emorragia interna). Vitamina K1 *e.v.* (2,5-5 mg, lentamente) ed eventualmente trasfusioni di plasma fresco congelato per contrastare l'emorragia.
- B) Chirurgia maggiore, differibile di 24 ore. Vitamina K1 (1 mg, p.o. oppure 0,5 -1 mg i.v.) generalmente riduce l'INR da ~4,0 a ~1,5 in ~24 h nei pazienti in terapia con warfarina; nel postoperatorio, trattamento standard (vedi testo).
- C) Chirurgia maggiore, elettiva. Prima dell'intervento, interruzione della TACO e sostituzione con terapia eparinica in infusione endovenosa (vedi testo).
- D) Chirurgia minore, elettiva (es: avulsione dentaria, biopsia cutanea):  
 — paziente in terapia con acenocumarolo: stop Sintrom per ~24 ore (così che 1,5<INR<2) prima della procedura; subito dopo la fine della procedura assumere la dose standard di farmaco.  
 — paziente in terapia con warfarina: unica dose orale di vitamina K1\* da assumere 36 ore prima della procedura continuando ad assumere la dose standard di warfarina; al momento della procedura, INR sarà pari a ~1,75.
- 

\*) Formula per calcolare la dose di vitamina K1 da assumere p.o. così da portare l'INR al momento della procedura al valore di 1,75:  $16 - [17 \times (1,75 / \text{INR in terapia})]$ , dove INR in terapia è compreso tra 2,5 e 4,9.

---

gulazione nel singolo paziente (tab. V), dell'atto chirurgico cui il paziente deve essere sottoposto (tab. VI), del rischio relativo di tromboembolia e di sanguinamento rispetti-

TABELLA VII. — *Anticoagulanti.*

Parametro	Eparine	Anticoagulanti orali
Farmaci	Eparina non frazionata sodica e calcica (ENF) Eparina a basso peso molecolare (EBPM)	Acenocumarolo (Sintrom®) Warfarina (Coumadin®)
Meccanismo dell'azione anticoagulante	ENF: Promuove in modo prevalente l'inibizione della trombina da parte dell'antitrombina III (che non deve essere insufficiente!) EBPM: Inibiscono in modo prevalente il fattore X attivato e quindi la conversione della protrombina in trombina (il livello di antitrombina non deve essere insufficiente!)	Bloccano la formazione della vitamina K in forma ridotta, cofattore per l'attivazione: — dei fattori della coagulazione II, VII, IX, X; — della proteina C e S
Valutazione dell'effetto	ENF: variazione dell'aPTT ratio EBPM: test per uso clinico non diffuso	Variazione dell'attività protrombinica espressa in INR
Anticoagulazione	<b>ENF: 2.0 &lt; aPTT ratio &lt; 2.5</b>	<b>2.5 &lt; INR &lt; 4.0</b>
Via di somministrazione	ENF sodica: endovenosa (boli o infusione) ENF calcica: sottocutanea, 2-3 boli/die	Orale (unica somministrazione giornaliera)
Problemi legati alla via di somministrazione	L'assorbimento dal sottocute dipende dal trofismo, dalla perfusione e dalla temperatura cutanea	L'assorbimento orale è relativamente prevedibile, nel singolo paziente, solo in presenza di un'attività peristaltica normale e di un'alimentazione enterale regolare per quantità e qualità (interazioni con alimenti).
Latenza dell'effetto dopo inizio della terapia	ENF e.v.: azione immediata ENF s.c.: 30'-120' (perfusione e temperatura)	Sintrom: inizio dopo 8-12 h; picco: 24-36 h Coumadin: inizio dopo 8-12 h; picco: 36-72 h
Durata dell'effetto dopo sospensione della terapia	ENF e.v.: 3-4 h (paziente normotermico) ENF s.c.: 12-14 ore	Sintrom: 24-36 h Coumadin: 2-5 giorni
Antagonizzazione dell'effetto	ENF: protamina solfato, nella dose di 1 mg/100 UI di eparina (efficacia immediata) EBPM: non esiste antagonista; volendo normalizzare la coagulazione, trasfusione di plasma fresco congelato (efficacia immediata).	Non esiste antagonista; volendo accelerare la normalizzazione dell'INR: — vitamina K1, p.o. oppure e.v. (efficace in circa 24 h) — trasfusione di plasma fresco congelato (efficacia immediata)
Complicanze <sup>35</sup>	Sanguinamento Osteoporosi (dopo uso prolungato, che è inopportuno) Trombocitopenia indotta dall'eparina <sup>58</sup>	Sanguinamento  Necrosi cutanea da warfarina

vamente in corso di anticoagulazione perioperatoria subottimale e completa, degli strumenti di cui il medico dispone per modificare l'assetto coagulativo in relazione con lo specifico contesto clinico (tab. VII)<sup>28 39-44</sup>.

L'impiego dell'eparina viene limitato a brevi periodi di trattamento mentre la terapia anticoagulante cronica è basata sulla somministrazione per via orale di dicumarolici. In

Italia sono commercializzate due dicumarolici, l'acenocumarolo (Sintrom®) e la warfarina (Coumadin®), tra loro differenti per caratteristiche farmacocinetiche. Il tempo di emivita dell'acenocumarolo è infatti inferiore a quello della warfarina, di cui è pertanto più prolungata la durata dell'effetto farmacologico dopo la riduzione della posologia o la sospensione della terapia.

In previsione di una chirurgia maggiore elettiva o differibile, il dicumarolico va interrotto e sostituito con un'appropriate terapia eparinica <sup>39</sup>.

Nel paziente in range ottimale di anticoagulazione, la somministrazione di eparina deve iniziare quando l'INR è di poco superiore a 2, vale a dire circa 24 ore dopo l'ultima somministrazione di Sintrom<sup>®</sup> e circa 36 ore dopo l'ultima somministrazione di Coumadin<sup>®</sup>. La terapia eparinica, titolata al raggiungimento di un aPTT ratio di 2-2,5, deve proseguire fino a regressione dell'effetto dei dicumarolici. Tenendo conto dell'emivita dei dicumarolici e ammettendo che l'INR del paziente sia circa 3, il tempo necessario alla normalizzazione dell'INR è generalmente inferiore a 48 ore per l'acenocumarolo e di 3-5 giorni per la warfarina.

Per quanto riguarda la via di somministrazione dell'eparina, nel periodo preoperatorio l'infusione continua endovenosa sembra essere preferibile alla via sottocutanea (che è pur sempre praticabile!) probabilmente per la migliore titolabilità della dose in relazione all'effetto.

L'eparina deve essere sospesa prima dell'atto chirurgico, che può essere eseguito in sicurezza quando il valore di aPTT è prossimo al range di normalità. In relazione con la cinetica del farmaco dato rispettivamente per via endovenosa e sottocutanea, il tempo necessario a normalizzare l'aPTT dopo sospensione dell'eparina è generalmente pari a 2-4 ore nel caso dell'infusione endovenosa e a 12-14 ore dopo somministrazione sottocutanea.

Il ripristino della terapia anticoagulante con eparina subito dopo la fine dell'atto chirurgico è gravato da un rischio elevato di complicanze emorragiche: il 3% dei pazienti trattati per 2 giorni con eparina *e.v.* presentano complicanze emorragiche, mortali o con sequele nel 3% dei casi <sup>39</sup>. L'opportunità di iniziare la terapia eparinica nel postoperatorio va quindi stabilita dopo aver valutato, in ogni singolo paziente, il rischio relativo di complicanze emorragiche ed emboliche. Sugli aspetti concreti di tale valutazione tuttavia non esiste reale uniformità di giudizio tra gli esperti <sup>39 41</sup>. Sebbene gravata dal rischio di

sanguinamento, secondo Tavel e Stein <sup>41</sup>, la terapia eparinica dovrebbe essere ripresa non appena il rischio di sanguinamento può essere considerato ragionevolmente ridotto nei pazienti con protesi valvolare meccanica in posizione mitralica, in cui il rischio di complicanze emboliche è verosimilmente più elevato che nei pazienti con protesi valvolari aortiche o con fibrillazione atriale senza complicanze emboliche nel mese precedente la chirurgia. Proprio in considerazione del rischio emorragico, in queste due ultime categorie di pazienti, se sottoposti a chirurgia che non preclude l'impiego della via enterale oltre il giorno dell'intervento, lo stesso A. considera ragionevole non riprendere l'infusione di eparina ma iniziare l'anticoagulante orale non appena si possa escludere una causa chirurgica di sanguinamento. L'A. non precisa se in questi pazienti, nell'attesa di raggiungere un INR adeguato, sia necessario somministrare eparina nelle dosi impiegate per la profilassi della trombosi venosa profonda. Tale comportamento è invece raccomandato da Kearon e Hirsh <sup>39</sup>.

Al momento di reintrodurre la terapia con anticoagulanti orali, vale a dire una volta ripristinata una regolare attività peristaltica, la terapia eparinica e dicumarolica devono essere effettuate al contempo nei primi 3-5 giorni di terapia. In pratica, la terapia eparinica può essere sospesa solo dopo il ritorno dell'INR nei limiti del range terapeutico di anticoagulazione. Vale la pena ricordare che l'eparina agisce da anticoagulante solo quando la concentrazione ematica di antitrombina III è adeguata e che condizioni cliniche spesso riscontrabili nel perioperatorio (insufficienza epatica, stati settici) si associano a deficit di antitrombina III.

Per una chirurgia minimamente invasiva di tipo elettivo, una strategia attuabile può consistere nel diminuire il livello di anticoagulazione limitatamente al breve intervallo di tempo necessario ad effettuare la procedura chirurgica (tab. VI).

Nel caso di chirurgia indifferibile, nel paziente totalmente anticoagulato con eparina, l'eparina può essere antagonizzata mediante somministrazione di protamina solfato, effettuata in boli endovenosi ripetuti

monitorizzando il valore di aPTT o il tempo di coagulazione attivato (ACT). Contrariamente a quanto si verifica per l'eparina, non esiste la possibilità di antagonizzare i dicumarolici. Nel contesto di complicanze emorragiche pericolose per la vita e di chirurgia maggiore indifferibile è clinicamente accettabile la somministrazione di vitamina K1 e di plasma fresco congelato.

Secondo Smith <sup>28</sup>, in relazione al rischio emorragico, nel paziente in terapia anticoagulante l'anestesia loco-regionale è una tecnica relativamente controindicata e la decisione in merito alla continuazione o alla sospensione della terapia eparinica finalizzata all'esecuzione di un'anestesia loco-regionale deve essere presa in base al rapporto rischio-beneficio in ogni singolo paziente. Qualora l'anestesia loco-regionale venga ritenuta preferibile ad altre tecniche di anestesia, è raccomandabile dar corso alla procedura anestesiológica solo dopo normalizzazione dei parametri coagulativi.

### **Gestione intraoperatoria del cardiopatico nell'ambito della chirurgia non cardiaca**

#### *Considerazioni specifiche alla luce della patologia di base*

La gestione perioperatoria del paziente cardiopatico deve essere finalizzata al raggiungimento di un assetto emodinamico non necessariamente normale ma stabile. Tale obiettivo può essere soddisfatto non solo attraverso l'appropriata gestione della terapia cardiovascolare ma anche dalla attuazione delle misure farmacologiche, ambientali e relazionali che consentono di ridurre l'ansia generata dall'attesa dell'intervento. Non va dimenticato infatti che molti episodi ischemici si verificano nel periodo preoperatorio <sup>1</sup>.

Per quanto attiene alle competenze dell'anestesista, la presa in carico del cardiopatico inizia con l'esame clinico, il colloquio col paziente e la prescrizione della preanestesia. Obiettivo della premedicazione è indurre una modesta sedazione e ridurre l'ansia

(e lo stato iperdinamico che ad essa si associa) senza tuttavia causare eccessiva sedazione e depressione respiratoria. Questi obiettivi sono generalmente soddisfatti utilizzando blande dosi di benzodiazepine, che al momento rappresentano la classe di farmaci di impiego più comune in premedicazione. In contesti particolari (pazienti cardiopatici e ipertesi, candidati ad interventi di chirurgia vascolare) può essere opportuno utilizzare un farmaco ad azione  $\alpha_2$ -agonista in alternativa o in associazione con le benzodiazepine <sup>45</sup>.

*Cardiopatie ischemiche.* — Nei pazienti con angina stabile o precedentemente sottoposti a bypass aortocoronarico o angioplastica, come precedentemente detto, l'obiettivo perioperatorio è evitare valori estremi di pressione arteriosa e di frequenza cardiaca. Tuttavia, poiché episodi ischemici possono talora verificarsi anche in assenza di fattori causali immediatamente evidenti, è importante mettere in atto un monitoraggio emodinamico adeguato.

Nei pazienti con angina a bassa soglia, con angina instabile o infarto recente va valutata la possibilità di trattare la coronaropatia prima di effettuare l'intervento di chirurgia non cardiaca. Nel caso in cui questo rivesta carattere d'urgenza o d'emergenza e sia un intervento ad elevato rischio di complicanze cardiache è da considerare la messa in atto di un monitoraggio emodinamico (cateterismo arteria polmonare sec. Swan Ganz ed ecografia transesofagea) ed è da valutare, anche in relazione con la realtà operativa in cui l'anestesista si trova ad operare, la possibilità di utilizzare perioperatoriamente la contropulsazione aortica.

*Cardiopatie valvolari.* — Indipendentemente dal tipo di valvulopatia, i pazienti valvulopatici candidati ad interventi di chirurgia non cardiaca devono effettuare la profilassi antibiotica dell'endocardite infettiva <sup>46</sup>.

Per quanto attiene alla gestione emodinamica perioperatoria, nei pazienti con insufficienza valvolare è opportuno correggere i fattori che esacerbano la frazione di rigurgito (bradicardia e vasocostrizione sistemica).

Nei pazienti con stenosi aortica in classe

non chirurgica (ovvero con gradiente transvalvolare aortico di picco <50 mmHg e frazione di eiezione del ventricolo sinistro buona), gli obiettivi da soddisfare sono: il mantenimento di un ritmo sinusale con frequenza compresa tra 65 e 90 battiti/minuto, il mantenimento di una volemia normale e di resistenze sistemiche medio-alte. L'ipotensione, specie diastolica, e la tachicardia vanno prontamente corrette. Nei pazienti con stenosi aortica critica, la correzione della valvulopatia mediante sostituzione valvolare o valvulotomia percutanea deve precedere, ove possibile, l'esecuzione dell'intervento di chirurgia non cardiaca. Se questo non fosse differibile, nel contesto clinico di edema polmonare franco o pre-edema, si può considerare la possibilità di una contropulsazione aortica perioperatoria. Questa misura terapeutica può essere praticata solo in contesti particolari, vale a dire laddove esista disponibilità di un contropulsatore e di un esperto nel suo impiego.

Anche nei pazienti con stenosi mitralica serrata la correzione della valvulopatia dovrebbe precedere, ove possibile, l'esecuzione dell'intervento di chirurgia non cardiaca. Nelle stenosi mitraliche, anche in classe non strettamente chirurgica (cioè con area mitralica >1,5 cm<sup>2</sup>) sono spesso presenti fibrillazione atriale (cronica o parossistica), ipertensione polmonare e sovraccarico ventricolare destro. Il ritmo sinusale è importante per il compenso emodinamico. Tuttavia, nei pazienti in fibrillazione atriale cronica, il ripristino del ritmo sinusale mediante cardioversione elettrica o farmacologica è spesso impossibile. In questi soggetti, pertanto, la fibrillazione atriale va accettata. Nel caso in cui la frequenza di risposta ventricolare sia molto elevata, è tuttavia giustificato intervenire farmacologicamente, poiché solo la riduzione della frequenza ventricolare consente un riempimento ventricolare adeguato, da cui dipende criticamente la portata cardiaca. Nel paziente con stenosi mitralica è poi necessario mantenere normale la volemia, contrastare l'eccessiva vasodilatazione sistemica ed evitare (o correggere) gli stati di ipossiemia, ipercapnia e acidosis metabolica che aumentano i valori di pressione polmonare, già elevati in questa patologia.

*Cardiopatie dilatative.* — Nei pazienti con cardiopatia dilatativa vanno valutate l'eziologia della cardiopatia di base (cardiopatia idiopatica, post-ischemica, valvolare, post-chemioterapica), il grado di compenso e la riserva funzionale del paziente.

L'intervento, dove non esistano condizioni cliniche che ne rendano inopportuno il differimento, deve aver luogo dopo il raggiungimento delle condizioni di compenso cardiovascolare migliori possibili con la terapia medica. L'obiettivo perioperatorio è evitare brusche cadute del precarico, repentini aumenti del postcarico e le situazioni, anche iatrogene, che deprimono la già scadente contrattilità.

#### *Pazienti portatori di pace-maker e dispositivi antiaritmici*<sup>47</sup>

Noto il motivo per cui è stato impiantato uno stimolatore endocavitario (tipo di bradiaritmia), se ne devono conoscere tipo (stimolatore monocamerale o bicamerale) e modalità di programmazione (stimolazione fissa o demand; soglia di stimolazione e frequenza di stimolazione). Nel caso di interventi di chirurgia maggiore in pazienti totalmente dipendenti da pace-maker oppure di interventi in cui si prevede estensivo uso di bisturi elettrico, può essere opportuno riprogrammare lo stimolatore da modalità demand (VVI) a fissa (VOO) ed aumentare la frequenza di stimolazione. Generalmente i pace-maker vengono impostati a 70-75 b/min. Tale frequenza tuttavia può non essere sufficiente a garantire l'incremento di portata cardiaca desiderabile nel corso dell'intervento chirurgico e nel postoperatorio. Nel caso in cui la riprogrammazione non sia possibile, va considerata la possibilità di posizionare un elettrostimolatore endocavitario flottante.

Un problema particolare è rappresentato dall'interferenza del bisturi elettrico nel funzionamento del pace-maker e dei defibrillatori impiantabili.

Per ridurre l'entità dell'interferenza tra pace-maker ed elettrobisturi è necessario impiegare elettrocauteri bipolari (anziché unipolari), limitandone l'uso a brevi scariche. Inoltre la piastra isolante a contatto col paziente deve

essere posta il più lontano possibile dalla scatola del pace-maker evitando che questa sia situata tra la piastra e il campo operatorio.

I defibrillatori impiantabili devono essere disattivati prima dell'inizio dell'atto chirurgico. L'impiego del bisturi elettrico, come pure la defibrillazione esterna, può infatti danneggiare in modo permanente il dispositivo antiaritmico; in aggiunta, la corrente generata dall'elettrobisturi può essere letta dal dispositivo come «aritmia maligna» e attivare pertanto una defibrillazione interna inopportuna e pericolosa (innesco di una aritmia ventricolare maligna). Durante il periodo di disattivazione del defibrillatore impiantabile è opportuna l'applicazione di placche adesive collegate a defibrillatore esterno per trattare rapidamente e senza inquinare il campo operatorio una fibrillazione ventricolare o una tachicardia ventricolare sostenuta eventualmente insorta.

*Pazienti sottoposti a trapianto cardiaco*<sup>48</sup>. — In aggiunta alle problematiche legate all'immunosoppressione (aumentata suscettibilità alle infezioni) e agli effetti collaterali della terapia (nefrotossicità da ciclosporina, depressione corticosurrenalica da glicocorticoidi), il paziente sottoposto a trapianto cardiaco presenta problematiche peculiari poiché il cuore trapiantato è denervato. La denervazione cardiaca implica che:

- mancano i riflessi barorecettoriali dall'arco aortico e dal seno carotideo;
- il cuore risponde prontamente alle catecolamine di sintesi ma con più lentezza alle catecolamine endogene;
- l'aumento della portata cardiaca avviene per aumento della gettata sistolica;
- l'alleggerimento del piano di anestesia non causa tachicardia in via riflessa;
- il paziente è molto sensibile all'ipovolemia e alle variazioni di postura;
- la somministrazione di farmaci che agiscono sulla frequenza cardiaca tramite attivazione del sistema nervoso autonomo (l'atropina, in primo luogo) non modifica la frequenza stessa.

*Pazienti con protesi valvolari meccaniche*. — Le problematiche peculiari in questi pa-

zienti sono in relazione alla necessità di un'anticoagulazione cronica (vedi: Aspetti specifici sulla terapia con farmaci attivi sull'emostasi) e all'elevata suscettibilità alle infezioni della valvola protesica.

I portatori di protesi valvolari devono effettuare la profilassi antibiotica dell'endocardite infettiva in occasione di procedure diagnostiche e terapeutiche potenzialmente associate a batteriemia (incluse le procedure odontoiatriche!) e di fatti flogistici a possibile eziologia batterica (flogosi delle vie respiratorie, delle vie urinarie, escoriazioni cutanee)<sup>49</sup>.

#### *Anestesia generale vs anestesia loco-regionale*

L'anestesia generale e loco-regionale, se correttamente applicate, non presentano differenze importanti in merito al rispetto della funzione cardiaca. La scelta di una particolare tecnica quindi deve essere effettuata in base al tipo di procedura chirurgica, alle caratteristiche fisiche e psicologiche del paziente, alla familiarità dell'anestesista con la tecnica prescelta, all'ambiente in cui avrà luogo il decorso postoperatorio (con speciale riferimento alla possibilità di trasferire il paziente in un ambiente intensivo).

Allo stato attuale delle conoscenze, anche per quanto attiene all'incidenza di complicazioni cardiovascolari perioperatorie, non pare esista differenza tra tecniche di anestesia generale e loco-regionale<sup>50</sup>. Vale la pena di ricordare a questo proposito il lavoro di Shah<sup>2</sup>, che stima pari al 3% l'incidenza di infarto miocardico dopo interventi in anestesia loco-regionale ed identifica i pazienti diabetici ed i coronaropatici con ischemia silente come sottogruppi di pazienti a rischio di complicanze particolarmente elevato.

#### *Monitoraggio intraoperatorio*

Le procedure chirurgiche di breve durata, eseguibili con anestesia locale, cioè buona parte di quelle in classe di rischio C, possono essere gestibili con una semplice MAC (monitored anesthesia care) e pertanto con ECG, pulsossimetria e pressione arteriosa non invasiva.

Per gli interventi in classe di rischio superiore (classi B e A), il monitoraggio di base deve prevedere la rilevazione in continuo dell'ECG con cavo a 5 derivazioni e possibilmente 2 derivazioni in lettura continua simultanea (preferibilmente D2 e V4 o V5), pulsossimetria, capnometria, rilevazione della temperatura nasofaringea e pressione arteriosa cruenta. La gestione della volemia non può prescindere dalla valutazione oraria, oltre che delle perdite chirurgiche, della diuresi. Per gli interventi di classe A e buona parte di quelli in classe B, è opportuna la incannulazione di un vaso centrale per la valutazione della pressione venosa centrale.

Tecniche supplementari di monitoraggio (analisi del tratto ST, cateterismo destro, ecografia transesofagea) devono essere messe in atto in casi selezionati.

Quanto all'*analisi del tratto ST*, è noto che esiste una correlazione positiva tra episodi ischemici preoperatori ed infarto miocardico perioperatorio<sup>1</sup>. L'attuale tecnologia di analisi computerizzata dell'ECG e del tratto ST permette di rilevare gli episodi ischemici con sensibilità e specificità elevate. È auspicabile un impiego più esteso dell'analisi del tratto ST nei pazienti con angina stabile a bassa soglia o con angina instabile.

Il *cateterismo cardiaco destro* mediante catetere di Swan-Ganz non garantisce una rilevazione accurata degli episodi di ischemia miocardica intraoperatori, come dimostrano i bassi valori di specificità e sensibilità sulle variazioni della pressione di incuneamento<sup>51</sup>. Tuttavia, il catetere di Swan-Ganz fornisce utili dati sulla volemia, sulla portata cardiaca e sulle resistenze vascolari. Il catetere di Swan-Ganz a fibre ottiche in aggiunta consente la misurazione in continuo della saturazione venosa mista di ossigeno (SvO<sub>2</sub>) che, una volta escluse variazioni importanti di SaO<sub>2</sub>, di emoglobina e di consumo di O<sub>2</sub> è indicativa di variazioni (nello stesso senso) della portata cardiaca.

L'impatto dell'impiego intraoperatorio del cateterismo cardiaco destro sulla gestione dei pazienti è stato valutato dall'ASA nel 1993. Dagli studi esaminati non sono emerse evidenze forti per motivare l'impiego intraoperatorio del catetere di Swan-Ganz<sup>52</sup>.

Sul cateterismo dell'arteria polmonare si riaccende periodicamente la polemica circa il rapporto costo/beneficio. Recenti studi osservazionali<sup>53</sup> hanno ipotizzato un effetto netto di aumento della mortalità nel gruppo in cui tale monitoraggio veniva applicato, nella cura iniziale di pazienti critici nella Unità di Terapia Intensiva Statunitensi. La comunità scientifica internazionale, pur auspicando trials controllati sull'argomento dal momento che pochi dati sono disponibili e le raccomandazioni sono basate principalmente su deduzioni da lavori non controllati od opinioni di esperti, non ha risposto favorevolmente all'ipotesi di moratoria nell'uso del catetere di Swan-Ganz proposto da alcuni A.<sup>54</sup>. Limitatamente alla gestione del paziente critico, l'opportunità del cateterismo cardiaco destro rappresenta un problema tuttora insoluto per la difficoltà a stabilire scientificamente l'impatto della procedura sulla sopravvivenza dei pazienti, essendo a questo fine necessario un campione di dimensioni considerevoli.

L'American College of Cardiology in risposta alle numerose richieste di chiarimento in merito ha prodotto recentemente un documento validato da una Consensus Conference di esperti e pubblicato nel settembre 1998. Limitatamente all'indicazione nella chirurgia non cardiaca l'uso del catetere di Swan-Ganz ha un ruolo riconosciuto nella guida al trattamento di pazienti selezionati con insufficienza cardiaca scompensata che devono essere sottoposti a chirurgia non cardiaca con rischio medio od alto, mentre le opinioni divergono notevolmente se l'insufficienza è compensata<sup>55</sup>.

In sintesi, il posizionamento intraoperatorio del catetere di Swan Ganz è utile nei pazienti con depressa funzione contrattile, insufficienza cardiaca scompensata, in cui la conoscenza del valore di pressione venosa centrale non è indicativa delle pressioni di riempimento delle cavità sinistre e pertanto non può essere impiegata per guidare la terapia cardiovasoattiva<sup>55</sup>. Esiste invece una evidenza debole sull'utilità del suo posizionamento negli interventi caratterizzati da elevato stress emodinamico e marcato spostamento di fluidi tra il compartimento centrale ed i comparti tissutali, in assenza di fattori di rischio cardiovascolari<sup>52</sup>.

L'*ecografia transesofagea (TEE)* fornisce informazioni qualitative e quantitative di elevato valore diagnostico sulla volemia, sulla cinesi globale e segmentaria di entrambi i ventricoli e sull'apparato valvolare cardiaco.

Per quanto attiene specificamente alle variazioni della cinesi segmentaria in concomitanza di episodi ischemici, i riscontri ecocardiografici sono più numerosi e più precoci rispetto alle corrispondenti modificazioni elettrocardiografiche. Malgrado al momento attuale ci sia poca evidenza diretta che la diagnosi di ischemia miocardica mediante TEE migliori la prognosi, l'ASA nel suo documento del 1996 conclude che tale evidenza si può desumere indirettamente dagli studi che dimostrano come un precoce trattamento dell'ischemia e dell'infarto miocardico migliorino la sopravvivenza <sup>56</sup>.

La TEE è una tecnica consigliabile in pazienti con stenosi aortica critica, in quelli con funzione di pompa depressa e in quelli con elevato rischio di ischemia miocardica, soprattutto nei casi in cui l'ECG ha un valore diagnostico limitato per presenza di ritmo da pace-maker o per blocco di branca sinistra.

Un'applicazione clinica estensiva dell'ecografia transesofagea è purtroppo spesso limitata dalla difficoltà a disporre in sala operatoria dell'apparecchiatura necessaria e di un operatore esperto. Un ulteriore limite della tecnica è rappresentato dal fatto che, per ovvie ragioni, la sonda viene inserita dopo l'induzione della narcosi e rimossa prima dell'estubazione del paziente, il che non consente di monitorizzare due fasi della narcosi caratterizzate da elevato stress emodinamico.

### **Gestione postoperatoria del cardiopatico nell'ambito della chirurgia non cardiaca**

A fine intervento, la decisione in merito alla collocazione del paziente in recovery room, terapia intensiva o reparto di degenza dipende da una serie di parametri, tra cui sono particolarmente importanti le condizioni generali e la/e patologia/e di base del

paziente, la procedura chirurgica effettuata, il decorso intraoperatorio, la logistica propria della struttura in cui avverrà il decorso postoperatorio e il livello di assistenza disponibile.

Indipendentemente dal luogo (ambiente intensivo, subintensivo o reparto di degenza) in cui il paziente trascorre il periodo postoperatorio, dal punto di vista logistico-organizzativo, non lontano dal posto letto deve essere presente un cardiomonitor con defibrillatore funzionante. Il letto, inoltre, deve essere provvisto di un piano rigido sotto il torace al fine di assicurare l'efficacia di un eventuale massaggio cardiaco esterno.

Il rischio di ischemia miocardica è maggiore nelle prime 48-72 ore postoperatorie; pertanto le misure di monitoraggio dell'ischemia miocardica devono essere protratte almeno per questo periodo.

Il monitoraggio delle condizioni cliniche include, oltre che la sorveglianza del paziente, la rilevazione dei parametri vitali (frequenza cardiaca, pressione arteriosa, diuresi, saturazione arteriosa di ossigeno per via transcutanea). Tra i criteri di dimissibilità del paziente dalle unità di cure intermedie al reparto non si può omettere la normalità dello stato neurologico e dell'equilibrio acido-base, oltre che dei parametri emodinamici ed elettrocardiografici precedentemente citati.

Come detto, indipendentemente dalla cardiopatia di base, il paziente cardiopatico tollera male le situazioni di aumentato consumo di ossigeno.

Nel postoperatorio immediato tali situazioni sono fondamentalmente dovute al brivido e al dolore. Pertanto, un buon riscaldamento corporeo e una terapia analgesica adeguata costituiscono i presupposti per un decorso postoperatorio non complicato da problematiche di natura cardiaca.

Indipendentemente dall'adeguatezza della terapia analgesica, nel periodo postoperatorio l'organismo deve affrontare uno stato di stress dovuto in ogni caso ad un aumentato catabolismo e, talora, ad anemia, ipovolemia e ipertermia. Nel paziente cardiopatico, data la spesso limitata possibilità di adeguare la portata cardiaca negli stati di stress, il verificarsi di queste situazioni cliniche comporta il

concreto pericolo di una inadeguata perfusione tissutale. Una cura particolare va quindi posta nell'evitare gli squilibri volemi e nel trattare gli stati ipertermici <sup>57</sup>.

Quanto alla relazione tra anemia e ischemia miocardica intra e postoperatoria, un recente lavoro di Hogue *et al.* ha dimostrato che l'incidenza di complicanze ischemiche è maggiore nei pazienti anziani con valori di ematocrito <28%, specialmente se coesiste tachicardia (evidenza forte) <sup>58</sup>. Questa evidenza motiva il consiglio di considerare come soglia per la trasfusione nel paziente critico un valore di emoglobina di 10 g/dl <sup>59</sup>.

In molti casi l'ischemia postoperatoria non è dovuta a turbe emodinamiche ma ad alterazioni emoreologiche mediate dalla reazione allo stress, il cui corrispettivo clinico è un sindrome infiammatoria sistemica con tendenza alla trombofilia. Per questo motivo, soprattutto nei pazienti cardiopatici, è opportuno riprendere la terapia anticoagulante e antiaggregante piastrinica non appena si possa ragionevolmente escludere o considerare ridotto il rischio di complicanze emorragiche di natura chirurgica.

Ulteriori studi ben condotti potranno in futuro chiarire alcuni quesiti ancora senza risposte convincenti e perfezionare in parte queste Raccomandazioni.

Le aree da investigare maggiormente includono:

— la determinazione di quali test non invasivi possono migliorare la stratificazione nella classe di pazienti a rischio intermedio da sottoporre a chirurgia non vascolare;

— le indicazioni ed il timing alla rivascolarizzazione miocardica (sia chirurgica che tramite angioplastica percutanea con o senza stent) prima della chirurgia non cardiaca.

### Bibliografia

- Slogoff S, Keats AS. Does perioperative myocardial ischemia lead to postoperative myocardial infarction? *Anesthesiology* 1985;62:107-14.
- Shah KB, Kleinman BS, Rao T, Jacobs HK, Mestan K, Schaafsma M. Angina and other risk factors in patients with cardiac diseases undergoing noncardiac operations. *Anesth Analg* 1990;70:240-7.
- Steen PA, Tinker JH, Tarhan S. Myocardial reinfarction after anaesthesia and surgery. *JAMA* 1978;239:2566-70.
- American College of Cardiology/American Heart Association Task Force Report. Guidelines for perioperative cardiovascular evaluation for noncardiac surgery. *Circulation* 1996;93:1278-317.
- Acharya DU, Shekhar YC, Aggarwal A, Anand IS. Lack of pain during myocardial infarction in diabetics. Is autonomic dysfunction responsible? *Am J Cardiol* 1991; 68:793-6.
- Goldman L, Caldera DL, Nussbaum SR, Southwick FS, Krogstad D, Murray B *et al.* Multifactorial index of cardiac risk in noncardiac surgical procedures. *N Engl J Med* 1977;297:845-50.
- American College of Physicians. Guidelines for assessing and managing the perioperative risk from coronary artery disease associated with major noncardiac surgery. *Ann Intern Med* 1997;127:309-12.
- Guidelines for perioperative cardiovascular evaluation for noncardiac surgery. Report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on practical guidelines (committee on perioperative cardiovascular evaluation for noncardiac surgery). *J Am Coll Cardiol* 1996;27:910-48.
- Sirieux D, Lamonerie-Alvarez L, Olivier P, Souron V, Baron JF. Evaluation du risque cardiovasculaire périopératoire en chirurgie non cardiaque. *Ann Fr Anesth Réanim* 1998;17:1225-31.
- Palda VA, Detsky AS. Perioperative assessment and management of risk from coronary artery disease. *Ann Intern Med* 1997;127:313-28.
- Detsky AS, Abrams HB, McLaughlin JR, Drucker DJ, Sasson Z, Johnston N *et al.* Predicting cardiac complications in patients undergoing non-cardiac surgery. *J Gen Int Med* 1986;1:211-9.
- Eagle KA, Coley CM, Newell JB, Brewster DC, Darling RC, Strauss HW *et al.* Combining clinical and thallium data optimizes preoperative assessment of cardiac risk before major vascular surgery. *Ann Intern Med* 1989;110:859-66.
- Vanzetto G, Machecourt J, Blendea D, Fagret D, Borrelli E, Magne JL *et al.* Additive value of thallium single-photon emission computed tomography myocardial imaging for prediction of perioperative events in clinically selected high cardiac risk patients having abdominal aortic surgery. *Am J Cardiol* 1996;77:143-8.
- Baron JF, Mundler O, Bertrand M, Vicaut E, Barre E, Godet G *et al.* Dipyridamole-thallium scintigraphy and gated radionuclide angiography to assess cardiac risk before abdominal aortic surgery. *N Engl J Med* 1994; 330:663-9.
- McCann RL, Wolfe WG. Resection of abdominal aortic aneurysm in patients with low ejection fractions. *J Vasc Surg* 1989;10:240-4.
- Kaaja R, Sell H, Erkola O, Harjula A. Predictive value of manual ECG-monitored exercise test before abdominal aortic or peripheral vascular surgery. *Angiology* 1993;44:11-5.
- Carliner NH, Fisher ML, Plotnick GD, Garbart H, Rapoport A, Kelemen MH *et al.* Routine preoperative exercise testing in patients undergoing major noncardiac surgery. *Am J Cardiol* 1985;56:51-8.
- Poldermans D, Arnese M, Fioretti PM, Salustri A, Boersma E, Thomson IR *et al.* Improved cardiac risk stratification in major vascular surgery with dobutamine-atropine stress echocardiography. *J Am Coll Cardiol* 1995;26:648-53.
- Lane RT, Sawada SG, Segar DS, Ryan T, Lalka SG, Williams R *et al.* Dobutamine stress echocardiography for assessment of cardiac risk before noncardiac surgery. *Am J Cardiol* 1991;68:976-7.
- Mangano DT, Browner WS, Hollenberg M, London MJ, Tubau JF, Tateo IM. Association of perioperative myo-

- cardiac ischemia with cardiac morbidity and mortality in men undergoing noncardiac surgery. The Study of Perioperative Ischemia Research Group. *N Engl J Med* 1990;323:1781-8.
21. Mason JJ, Owens DK, Harris RA, Cooke JP, Hlathy MA. The role of coronary angiography and coronary revascularization before noncardiac vascular surgery. *JAMA* 1995;273:1919-25.
  22. Fleisher LA, Skolnick ED, Holroyd KJ, Lehmann HP. Coronary artery revascularization before abdominal aortic aneurysm surgery: a decision analytic approach. *Anesth Analg* 1994;79:661-9.
  23. Gottlieb A, Banoub M, Sprung J, Levy PJ, Beven M, Mascha EJ. Perioperative cardiovascular morbidity in patients with coronary artery disease undergoing vascular surgery after percutaneous transluminal coronary angioplasty. *J Cardiothorac Vasc Surg* 1998;12:501-6.
  24. Posner KL, Van Norman GA, Chan V. Adverse cardiac outcomes after noncardiac surgery in patients with prior percutaneous transluminal coronary angioplasty. *Anesth Analg* 1999;89(3):553-60.
  25. Guidelines and indications for coronary artery bypass surgery. A report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Assessment of Diagnostic and Therapeutic Cardiovascular Procedures (Subcommittee on Coronary Artery Bypass Graft Surgery). *J Am Coll Cardiol* 1991;17:543-89.
  26. American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines (Committee to revise the 1991 Guidelines for coronary artery bypass graft surgery). Guidelines for coronary artery bypass graft surgery: executive summary and recommendations. *Circulation* 1999;100:1464-80.
  27. Eagle KA, Rihal CS, Mickel MC, Holmes DR, Foster ED, Gersh BJ. Cardiac risk of noncardiac surgery: influence of coronary disease and type of surgery in 3368 operations. CASS Investigators and University of Michigan Heart Care Program. Coronary artery surgery study. *Circulation* 1997;96(6):1882-7.
  28. Smith MS, Muir H, Hall R. Perioperative management of drug therapy. *Clinical Considerations. Drugs* 1996; 51:238-59.
  29. Sonksen J, Gray R, Hickman PH. Safer non-cardiac surgery for patients with coronary artery disease. *Br Med J* 1998;317:1400-1.
  30. Mangano DT, Layung EL, Wallace A, Tareo I. Effects of atenolol on mortality and cardiovascular morbidity after noncardiac surgery. The Multicenter Study of Perioperative Ischemia Research Group. *N Engl J Med* 1996;335:1713-20.
  31. Wallace A, Layung B, Tateo I, Li J, Hollenberg M, Browner W *et al.* Prophylactic atenolol reduces postoperative myocardial ischemia. McSPI Research Group. *Anesthesiology* 1998;88(1):7-17.
  32. Hayashi Y, Maze M. Alpha2 adrenoceptor agonists and anesthesia. *Br J Anesth* 1993;71:108-18.
  33. Coriat P, Richer C, Douraki T, Gomez C, Hendricks K, Giudicelli JF. Influence of chronic angiotensin-converting enzyme inhibition on anesthetic induction. *Anesthesiology* 1994;81:299-307.
  34. Mason JW. Amiodarone. *N Engl J Med* 1987;316:455-66.
  35. Guslandi M. Gastric toxicity of antiplatelet therapy with low-dose aspirin. *Drugs* 1997;53:1-5.
  36. Tabuchi Y, Nosaka S, Amakata Y, Takamitsu Y, Shibata N. Perioperative management for nephrectomy in a long-term hemodialysis patient with anticoagulants for coronary stent. *Masui* 1998;47:720-5.
  37. Levy G. Anomalies préopératoires de l'hémostase. *Enc Med Chir, Anesth Réanim* 1996;IV:36-657-L-10.
  38. Horlocker TT, Wedel DJ, Schroederr DR, Rose SH, Elliot BA, Mc Gregor DG *et al.* Preoperative antiplatelet therapy does not increase the risk of spinal haematoma associated with regional anesthesia. *Anesth Analg* 1995; 80:303-9.
  39. Kearon C, Hirsh J. Management of anticoagulation before and after elective surgery. *N Engl J Med* 1997; 336:1506-11.
  40. Fifth ACCP consensus conference on antithrombotic therapy. *Chest* 1998; 114 (Suppl.).
  41. Tavel ME, Stein PD. Management of anticoagulants in a patient requiring major surgery. *Chest* 1998;114:1756-8.
  42. Hirsh J. Reversal of the anticoagulant effects of warfarin by vitamin K1. *Chest* 1998;114:1505-7.
  43. Wentzien TH, O'Reilly RA, Kearns PJ. Prospective evaluation of anticoagulant reversal with oral vitamin K1 while continuing warfarin therapy unchanged. *Chest* 1998;114:1546-50.
  44. Lichtor JL, Zacny JP. Psychological preparation and preoperative medication. In: Miller RD, editor. *Anesthesia*. London: Churchill Livingstone, 1994:1015-43.
  45. Dajani AS, Taubert KA, Wilson W, Bolger AF, Bayer A, Ferrieri P *et al.* Prevention of bacterial endocarditis. Recommendations by the American Heart Association. *Circulation* 1997;96:358-66.
  46. Metha Y, Swaminathan M, Juneja R, Saxena A, Trehan N, Atlee JL. Noncardiac surgery and pacemaker cardioverter defibrillator management. *J Cardiothorac Vasc Anesth* 1998;12:221-4.
  47. Steib A, Freys G, Otteni JC. Anesthésie pour chirurgie non spécifique chez le patient transplanté. *Ann Fr Anesth Réanim* 1993;12:27-37.
  48. Durack DT, Phil D. Prevention of infective endocarditis. *N Engl J Med* 1995;332:38-44.
  49. Mangano DT. Perioperative cardiac morbidity. *Anesthesiology* 1990;72:153-84.
  50. van Daele MERM, Sutherland GR, Mitchell MM, Fraser AG, Prakash O, Rulf EN *et al.* Do changes in pulmonary capillary wedge pressure adequately reflect myocardial ischemia during anesthesia? *Circulation* 1990;81: 865-71.
  51. Practice guidelines for pulmonary artery catheterization. A report by the American Society of Anesthesiologists Task Force on Pulmonary Artery Catheterization. *Anesthesiology* 1993;78:380-94.
  52. Connors AF, Speroff T, Dawson NV, Thomas C, Harrell FE, Wagner D *et al.* The effectiveness of right heart catheterization in the initial care of critically ill patients. *JAMA* 1996;276:889-97.
  53. Dalen JE, Bone RC. Is the time to pull the pulmonary artery catheter? *JAMA* 1996;276:916-8.
  54. ACC Expert Consensus Document: Present use of bedside right heart catheterization in patients with cardiac disease. *JACC* 1998;32(3):840-64.
  55. Practice guidelines for perioperative transesophageal echocardiography. A report by the American Society of Anesthesiologists and Society of Cardiovascular Anesthesiologists Task Force on Transesophageal Echocardiography. *Anesthesiology* 1996;84:986-1006.
  56. Le Réveille R, Dorol J, Lentz T. Hyperthermie chez l'adulte. *Enc Med Chir, Urgences* 1999;II:24-116-A-15.
  57. Hogue CW jr, Goodnough LT, Monk TG. Perioperative myocardial ischemic episodes are related to hematocrit level in patients undergoing radical prostatectomy. *Transfusion* 1998;38:924-31.
  58. Goodnough LT, Brecher ME, Kanter MH, AuBuchon JP. *Transfusion Medicine. Blood Transfusion. N Engl J Med* 1999;340:438-47.
  59. Cummins D, Hill E. Heparin-induced thrombocytopenia. *Sem Cardiothorac Vasc Anesth* 1997;1:349-65.