



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Клинические рекомендации

Острый инфаркт миокарда с подъемом сегмента ST электрокардиограммы

Коды по МКБ 10: 121.0/121.1/121.2/121.3/121.9/122.0/122.1/122.8/122.9/124.0/124.8

Возрастная группа: взрослые

Год утверждения: 201...

Разработчик клинической рекомендации:

Российское кардиологическое общество

22	Оглавление	
23	Список сокращений	4
24	Термины и определения.....	6
25	1. Краткая информация по заболеванию.....	10
26	1.1 Определение заболевания	10
27	1.2 Этиология и патогенез заболевания.....	11
28	1.3 Эпидемиология заболевания	13
29	1.4 Особенности кодирования заболевания по Международной статистической	
30	классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем.....	13
31	1.5 Классификация заболевания.....	14
32	1.6 Клиническая картина	16
33	2. ДИАГНОСТИКА ЗАБОЛЕВАНИЯ	17
34	2.1 Жалобы и анамнез	17
35	2.2 Физикальное обследование.....	18
36	2.3 Лабораторная диагностика.....	18
37	2.4 Инструментальная диагностика.....	19
38	2.5 Стратификация риска	22
39	3. Лечение, включая медикаментозную и немедикаментозную терапию,	
40	диетотерапию, обезболивание, медицинские показания и противопоказания к	
41	применению методов лечения.....	22
42	3.1.Реперфузионное лечение заболевания.	22
43	3.1.1 Реперфузия: общие положения	23
44	3.1.2 Первичное чрескожное коронарное вмешательство	24
45	3.1.3Тромболитическая терапия.....	27
46	3.1.4 Коронарное шунтирование	31
47	3.1.5 Антитромботическое сопровождение реперфузионных вмешательств.....	32
48	3.2 Медикаментозное лечение азболевания.....	39
49	3.2.1 Обезболивание и устранение беспокойства.....	39
50	3.2.2 Коррекция гипоксемии	41
51	3.2.3 Нитраты	42
52	3.2.4 Бета-адреноблокаторы	43
53	3.2.5 Блокаторы кальциевых каналов.....	44
54	3.2.6 Блокаторы ренин-ангиотензин-альдостероновой системы	45
55	3.2.7 Липидснижающая терапия	46
56	3.2.8 Антитромботическая терапия.....	48
57	3.2.9 Иное медикаментозное лечение.....	62
58	3.3.Осложнения инфаркта миокарда с подъемом ST и их лечение.....	64
59	4. Медицинская реабилитация, медицинские показания и противопоказания к	
60	применению методов реабилитации.....	81
61	5. Профилактика и диспансерное наблюдение, медицинские показания и	
62	противопоказания к применению методов профилактики.	83
63	5.1 Профилактика	83
64	5.2.Диспансерное наблюдение	85
65	6.Организация медицинской помощи	86
66	6.1 Показания для госпитализации	86
67	6.2 Показания к выписке пациента из стационара	87
68	6.3 Иные организационные технологии	88
69	Дополнительная информация.....	89
70	Критерии оценки качества медицинской помощи	89
71	Список литературы.....	91

72	Приложение А2. Методология разработки клинических рекомендаций.....	124
73	Приложение А3. Связанные документы.....	126
74	Приложение Б. Алгоритмы ведения пациента.....	127
75	Приложение Б1. Выбор реперфузии у пациента с ИМпST.....	127
76	Приложение Б2. Варианты реперфузии и временные задержки при ИМпST.....	129
77	Приложение Б3. Выбор пероральных антитромботических средств при ИМпST.....	131
78	Приложение В. Информация для пациента	132
79	Приложение Г1. Критерии диагностики инфаркта миокарда	134
80	Приложение Г2. Причины повышения уровня сердечного тропонина и заболевания	
81	или состояния, затрудняющие оценку ЭКГ при подозрении на ИМпST	138
82	Приложение Г3. Внутривенная инсулинотерапия при ИМпST.....	140
83	Приложение Г4. Оценка риска неблагоприятных событий у пациентов с ИМпST	
84	после выписки (для принятия решения о ранней выписке по -шкала Zwolle)	141
85	Приложение Г5. Классификация сердечной недостаточности при ИМ по Killip.....	142
86	Приложение Г6. Тромболитики и режимы их дозирования при ИМпST	143
87	Приложение Г7. Анти тромботические средства при ИМпST	144
88	Приложение Г8. Медикаментозное лечение ИМпST.....	148
89	Приложение Г9. Дозы анти тромботических средств при нарушенной функции почек	
90	150
91		
92		
93		

Список сокращений

94	Список сокращений
95	АБ— атеросклеротическая бляшка
96	АВК — антагонисты витамина К
97	АВС— активированное время свертывания крови
98	АГ — артериальная гипертензия
99	АД — артериальное давление
100	АДФ — аденозиндифосфат
101	АПФ — ангиотензинпревращающий фермент
102	АСК — ацетилсалициловая кислота
103	АЧТВ — активированное частичное тромбопластиновое время
104	БСК – болезни системы кровообращения
105	БKK — блокатор кальциевых каналов
106	БРА – блокатор рецепторов к ангиотензину
107	ВГН — верхняя граница нормы
108	ГМС — голометаллические стенты
109	ГПР Пб/Ша —гликопротеиновые рецепторы Пб/Ша тромбоцитов
110	ДАТТ – двойная антитромбоцитарная терапии
111	ЖТ – желудочковая тахикардия
112	ИАПФ — ингибитор ангиотензинпревращающего фермента
113	ИБС — ишемическая болезнь сердца
114	ИВЛ- искусственная вентиляция легких
115	ИМ — инфаркт миокарда
116	ИМбпST — инфаркт миокарда без подъема сегмента ST
117	ИМпST — инфаркт миокарда с подъемом сегмента ST
118	ИМТ — индекс массы тела
119	КА — коронарная артерия
120	КАГ— коронарная ангиография
121	КР - кардиореабилитация
122	КШ —коронарное шунтирование (операция)
123	ЛЖ — левый желудочек
124	ЛНП — липопротеиды низкой плотности
125	ЛНПГ — левая ножка пучка Гиса
126	МНО — международное нормализованное отношение
127	НМГ — низкомолекулярный гепарин
128	НФГ — нефракционированный гепарин

129	ОАК — пероральные антикоагулянты
130	ОКС — острый коронарный синдром
131	ОКСбпST — острый коронарный синдром без подъема сегмента ST на ЭКГ
132	ОКСпST — острый коронарный синдром с подъемом сегмента ST на ЭКГ
133	ПОАК — прямые пероральные антикоагулянты
134	(апиксабан, дабигатрана этексилат, ривароксабан, эдоксабан)
135	РФ — Российская Федерация
136	СВ – сердечный выброс
137	СВЛ — стент, выделяющий лекарство
138	СД — сахарный диабет
139	рСКФ — расчётная скорость клубочковой фильтрации
140	СН — сердечная недостаточность
141	ТИА – транзиторная ишемическая атака
142	ТГВ – тромбоз глубоких вен
143	ТЭЛА – тромбоэмболия легочных артерий
144	УДД – уровень достоверности доказательств
145	УУР – уровень убедительности рекомендаций
146	ФВ — фракция выброса
147	ФЖ – фибрилляция желудочков
148	ФК — функциональный класс
149	ФП — фибрилляция предсердий
150	ФР — фактор риска
151	ХБП – хроническая болезнь почек
152	ХС — холестерин
153	ХСН — хроническая сердечная недостаточность
154	ЧКВ — чрескожное коронарное вмешательство
155	ЭКГ — электрокардиография (электрокардиограмма)
156	ЭКС — электрокардиостимулятор
157	ЭхоКГ — эхокардиография
158	
159	

Термины и определения

Голометаллический стент – стент, представляющий собой металлический каркас из биологически инертного материала.

Доказательная медицина – надлежащее, последовательное и осмысленное использование современных наилучших доказательств (результатов клинических исследований) в процессе принятия решений о состоянии здоровья и лечении пациента

Заболевание – возникающее в связи с воздействием патогенных факторов нарушение деятельности организма, работоспособности, способности адаптироваться к изменяющимся условиям внешней и внутренней среды при одновременном изменении защитно-компенсаторных и защитно-приспособительных реакций и механизмов организма [1].

Инструментальная диагностика – диагностика с использованием для обследования пациента различных приборов, аппаратов и инструментов.

Инфаркт миокарда со стойкими подъемами сегмента ST на ЭКГ (ИМпST) – инфаркт миокарда, при котором в ранние сроки заболевания как минимум в двух смежных отведениях ЭКГ фиксируются стойкие (длительностью более 20 минут) подъемы сегмента ST.

Инфаркт миокарда без стойких подъемов сегмента ST на ЭКГ (ИМбпST) – инфаркт миокарда, при котором в ранние сроки заболевания как минимум в двух смежных отведениях ЭКГ отсутствуют стойкие (длительностью более 20 минут) подъемы сегмента ST.

Исход – любой возможный результат, возникающий от воздействия причинного фактора, профилактического или терапевтического вмешательства, все установленные изменения состояния здоровья, возникающие как следствие вмешательства

Конфликт интересов – ситуация, при которой у медицинского или фармацевтического работника при осуществлении ими профессиональной деятельности возникает личная заинтересованность в получении лично либо через представителя компании материальной выгоды или иного преимущества, которое влияет или может повлиять на надлежащее исполнение ими профессиональных обязанностей вследствие противоречия между личной заинтересованностью медицинского работника или фармацевтического работника и интересами пациента [1].

Клиническое исследование – любое исследование, проводимое с участием человека в качестве субъекта для выявления или подтверждения клинических и/или фармакологических эффектов исследуемых продуктов и/или выявления нежелательных реакций на исследуемые продукты, и/или изучения их всасывания, распределения,

метаболизма и выведения с целью оценить их безопасность и/или эффективность. Термины "клиническое испытание" и "клиническое исследование" являются синонимами [2].

Лабораторная диагностика — совокупность методов, направленных на анализ исследуемого материала с помощью различного специализированного оборудования.

Лекарственные препараты – лекарственные средства в виде лекарственных форм, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности [3].

Медицинское вмешательство - выполняемые медицинским работником и иным работником, имеющим право на осуществление медицинской деятельности, по отношению к пациенту, затрагивающие физическое или психическое состояние человека и имеющие профилактическую, диагностическую, лечебную, реабилитационную или исследовательскую направленность виды медицинских обследований и (или) медицинских манипуляций, а также искусственное прерывание беременности [1].

Медицинский работник - физическое лицо, которое имеет медицинское или иное образование, работает в медицинской организации и в трудовые (должностные) обязанности которого входит осуществление медицинской деятельности, либо физическое лицо, которое является индивидуальным предпринимателем, непосредственно осуществляющим медицинскую деятельность [1].

Нестабильная стенокардия – недавно возникшая или утяжелившаяся стенокардия, когда тяжесть и продолжительность ишемии недостаточны для развития некроза кардиомиоцитов.

Острое повреждение (некроз) миокарда – гибель кардиомиоцитов, приведшая к повышению и/или снижению содержания в крови биомаркеров некроза миокарда (предпочтительно сердечного тропонина), которое как минимум однократно превышает 99-й перцентиль значений у здоровых лиц.

Острый инфаркт миокарда (ОИМ): острое повреждение (некроз) миокарда вследствие ишемии, подтвержденное характерной динамикой уровня биомаркеров в крови.

Острый коронарный синдром (ОКС) – термин, обозначающий любую группу клинических признаков или симптомов, позволяющих подозревать острый инфаркт миокарда или нестабильную стенокардию.

Острый коронарный синдром без стойких подъемов сегмента ST на ЭКГ (ОКСбпST) – недавно возникшие клинические признаки или симптомы ишемии миокарда, когда как минимум в двух смежных отведениях ЭКГ отсутствуют стойкие (длительностью более 20 минут) подъемы сегмента ST.

229 **Острый коронарный синдром со стойкими подъемами сегмента ST на ЭКГ (ОКСпST)**
230 – недавно возникшие клинические признаки или симптомы ишемии миокарда в сочетании
231 с наличием стойких (длительностью более 20 минут) подъемов сегмента ST как минимум в
232 двух смежных отведениях ЭКГ.

233 **Операция коронарного шунтирования** – наложение обходного анастомоза,
234 позволяющего улучшить кровоток дистальнее гемодинамически значимого стеноза в
235 коронарной артерии. В зависимости от методики включает аорто-коронарное, маммаро-
236 коронарное и другие виды шунтирования.

237 **Пациент** - физическое лицо, которому оказывается медицинская помощь или которое
238 обратилось за оказанием медицинской помощи независимо от наличия у него заболевания
239 и от его состояния [1].

240 **Первичное чрескожное коронарное вмешательство** – способ реперфузионного лечения
241 острого коронарного синдрома со стойкими подъемами сегмента ST на ЭКГ, когда первым
242 мероприятием по восстановлению проходимости коронарной артерии является чрескожное
243 коронарное вмешательство.

244 **Первый медицинский контакт** - время первичного осмотра пациента врачом,
245 фельдшером, медицинской сестрой или сотрудниками бригады скорой помощи, которые
246 регистрируют ЭКГ (и имеют результаты ее интерпретации), могут выполнить первичные
247 манипуляции (например, дефибрилляцию сердца). Первый медицинский контакт может
248 состояться как на догоспитальном этапе, так и при поступлении пациента в медицинское
249 учреждение (например, в приемное отделение).

250 **Постинфарктная стенокардия** – стенокардия, возникшая в первые 2 недели после
251 инфаркта миокарда.

252 **Рабочая группа по разработке/актуализации клинических рекомендаций** – коллектив
253 специалистов, работающих совместно и согласованно в целях разработки/актуализации
254 клинических рекомендаций, и несущих общую ответственность за результаты данной
255 работы.

256 **Симптом** - (от греч. *symptomos* – признак, совпадение) – это признак какого-либо
257 заболевания – статистически значимое отклонение того или иного показателя от границ его
258 нормальных величин или возникновение качественно нового, не свойственного здоровому
259 организму явления.

260 **Синдром** – устойчивая совокупность ряда симптомов с единым патогенезом

261 **Состояние** - изменения организма, возникающие в связи с воздействием патогенных и
262 (или) физиологических факторов и требующие оказания медицинской помощи [1]

263 **“Спасительное” (“спасающее”) чрескожное коронарное вмешательство** – срочное
264 чрескожное коронарное вмешательство после неуспешной тромболитической терапии.

265 **Стент, выделяющий лекарство** – стент, из структур которого выделяется
266 антипролиферативное вещество, препятствующее образованию неоинтимы и за счет этого
267 способствующее замедлению повторного стенозирования.

268 **Тезис-рекомендация** – положение, отражающее порядок и правильность выполнения того
269 или иного медицинского вмешательства, имеющего доказанную эффективность и
270 безопасность.

271 **Тромболитическая терапия** – способ реперфузионного лечения острого коронарного
272 синдрома со стойкими подъемами сегмента ST на ЭКГ, когда для восстановления
273 проходимости окклюзированной коронарной артерии парентерально, как правило
274 внутривенно, вводится лекарство, создающее условия для растворения тромба
275 (тромболитик).

276 **Уровень достоверности доказательств (УДД)** – степень уверенности в том, что
277 найденный эффект от применения медицинского вмешательства является истинным [4].

278 **Уровень убедительности УР(УУР)** – степень уверенности в достоверности эффекта
279 вмешательства и в том, что следование рекомендациям принесет больше пользы, чем вреда
280 в конкретной ситуации [4].

281 **Фармако-инвазивный подход** – способ реперфузионного лечения острого коронарного
282 синдрома со стойкими подъемами сегмента ST на ЭКГ, когда в первые сутки после
283 тромболитической терапии выполняется коронарная ангиография и при необходимости
284 ЧКВ (неотложно при неуспешной тромболитической терапии, срочно при рецидиве
285 ишемии или через 3-24 часа от начала тромболизиса при наличии признаков реперфузии
286 миокарда).

287 **Хирургическое лечение** - метод лечения заболеваний путём разъединения и соединения
288 тканей в ходе хирургической операции.

289 **Чрескожное коронарное вмешательство** – восстановление кровотока в окклюзированном
290 или стенозированном участке коронарной артерии с использованием чрескожного введения
291 необходимых для этого устройств. Включает чрескожную баллонную ангиопластику,
292 коронарное стентирование и другие, менее распространенные методики. Как правило, если
293 не указано иное, под чрескожным коронарным вмешательством подразумевают коронарное
294 стентирование.

295

1. Краткая информация по заболеванию

1.1 Определение заболевания

Острый коронарный синдром (ОКС) – термин, обозначающий любую группу клинических признаков или симптомов, позволяющих подозревать острый инфаркт миокарда (ИМ) или нестабильную стенокардию (НС). Термин “ОКС” используется, когда диагностической информации еще недостаточно для окончательного суждения о наличии или отсутствии очагов некроза в миокарде и, следовательно, представляет собой предварительный диагноз в первые часы и сутки заболевания, в то время как термины “ИМ” и “нестабильная стенокардия” используются при формулировании окончательного диагноза. Соответственно, термин “ОКС” может использоваться на догоспитальном или раннем госпитальном этапах и в дальнейшем трансформируется в диагноз “острый ИМ”, “НС”, либо, по результатам дифференциальной диагностики – в любой другой диагноз, в том числе не кардиологический.

ОКС может быть как проявлением дестабилизации хронического течения ИБС, так и первым признаком поражения коронарного русла у пациентов, не предъявлявших ранее каких-либо жалоб.

Острый инфаркт миокарда (ОИМ) – острое повреждение (некроз) миокарда вследствие ишемии. Для диагностики ОИМ, не связанного с ЧКВ или операцией коронарного шунтирования, следует документировать повышение и/или снижение содержания в крови биомаркеров некроза миокарда (предпочтительно сердечного тропонина), которое как минимум однократно должно превышать 99-й перцентиль значений у здоровых лиц.

Критерии острой ишемии миокарда для диагностики ОИМ (достаточно наличия хотя бы одного):

- Симптомы ишемии миокарда;
- Остро возникшие (или предположительно остро возникшие) ишемические изменения ЭКГ;
- Появление патологических зубцов Q на ЭКГ;
- Подтверждение с помощью методов визуализации наличия новых участков миокарда с потерей жизнеспособности или нарушением локальной сократимости в виде изменений, характерных для ишемической этиологии;
- Выявление внутрикоронарного тромбоза при коронарной ангиографии или на аутопсии.

Подробнее критерии инфаркта миокарда представлены в Приложении Г1. [5].

Изменения на ЭКГ, характерные для ишемии миокарда:

1. Остро возникшие подъемы сегмента ST на уровне точки J как минимум в двух смежных отведениях ЭКГ, $\geq 0,1$ мВ во всех отведениях, за исключением отведений V₂-V₃, где элевация сегмента ST должна составлять $\geq 0,2$ мВ у мужчин в возрасте 40 лет и старше, $\geq 0,25$ мВ у мужчин моложе 40 лет или $0,15 \geq$ мВ у женщин (при отсутствии гипертрофии левого желудочка или БЛНПГ).

2. Остро возникшие подъемы сегмента ST на уровне точки J $\geq 0,1$ мВ в отведениях V₂-V₃ в сравнении с ранее зарегистрированной ЭКГ (при отсутствии гипертрофии левого желудочка или БЛНПГ).

3. Остро возникшие горизонтальные или косонисходящие снижения сегмента ST $\geq 0,05$ как минимум в двух смежных отведениях ЭКГ и/или инверсии зубца T $> 0,1$ мВ как минимум в двух смежных отведениях ЭКГ с доминирующим зубцом R или соотношением амплитуды зубцов R/S > 1 . [5].

Инфаркт миокарда со стойкими подъемами сегмента ST на ЭКГ (ИМпST) – инфаркт миокарда, при котором в ранние сроки заболевания имеют место стойкие (длительностью более 20 минут) подъемы сегмента ST как минимум в двух смежных отведениях ЭКГ. К этой категории также относят пациентов с остро возникшей блокадой левой ножки пучка Гиса (ЛНПГ).

Подразумевается, что в абсолютном большинстве случаев подобные изменения ЭКГ вызваны трансмуральной ишемией миокарда, обусловленной полной острой окклюзией крупной ветви КА. В результате такой ишемии при ее естественном течении (без патогенетического лечения) происходит некроз достаточно большого участка сердечной мышцы, как правило, трансмуральный. Наличие такого некроза сопряжено с очень высоким риском смерти от фатальных нарушений ритма и проводимости сердца, разрыва миокарда и острой сердечной недостаточности.

Постинфарктная стенокардия – стенокардия, возникшая в первые 2 недели после инфаркта миокарда.

1.2 Этиология и патогенез заболевания

ИМ, как правило, является следствием тромбоза крупной ветви КА. Тромб возникает чаще всего на месте разрыва так называемой уязвимой (нестабильной) атеросклеротической бляшки (АБ) с большим липидным ядром, богатой воспалительными элементами и истонченной покрывкой, однако возможно образование окклюдующего тромба и на дефекте эндотелия (эрозии) КА, не обязательно локализованном на поверхности АБ. Нередко окклюзия развивается в месте гемодинамически незначимого стеноза КА. В отличие от ОКСбпST, основу патогенеза которого составляет неокклюдующий пристеночный тромбоз, при ИМпST почти всегда имеется стойкая и

полная тромботическая окклюзия крупной эпикардиальной ветви КА, вызывающая трансмуральную ишемию миокарда.

В КА пациентов с ИМ нередко находят несколько уязвимых АБ, в том числе с нарушенной целостностью их поверхностных структур. Из-за высокого риска возникновения повторных окклюзий КА у таких пациентов, локальные воздействия на уровне конкретной АБ, обусловившей развитие клинической картины ИМ, требуется сочетать с системными лечебными мероприятиями, направленными на снижение вероятности повреждения других АБ и тромбоза.

Тромб, расположенный на поверхности и даже в структурах АБ, может быть источником эмболий в дистальное сосудистое русло сердца. Эмболизация микрососудов миокарда сама по себе может приводить к образованию мелких очагов некроза и/или способствовать расширению основного участка некроза. Кроме того, в случае устранения окклюзии крупной ветви КА, мелкие тромбоэмболы, могут нарушать движение крови на уровне микроциркуляции, препятствуя полноценному восстановлению кровоснабжения миокарда (реперфузии).

Ишемию миокарда могут спровоцировать или утяжелить анемия, гипоксемия, воспаление, инфекция, лихорадка, а также метаболические или эндокринные расстройства (в частности, гипертиреоз). Спазм, диссекция и тромбоз КА наряду с тахикардией и повышением АД могут возникнуть при применении кокаина и некоторых других препаратов.

У большинства пациентов с ИМпST, даже при использовании своевременного лечения, развивается некроз миокарда различных размеров. Количество погибающего и погибшего миокарда почти линейно связано с угрозой остановки кровообращения, вызванной асистолией сердца или фатальными желудочковыми аритмиями, прежде всего – фибрилляцией желудочков. Размер и трансмуральность некроза определяют риск развития другого потенциально фатального осложнения ИМ – разрыва миокарда. Следствием потери существенной части активного миокарда является процесс ремоделирования сердца. Образование очагов некроза в миокарде сопровождается изменением размера, формы и толщины стенки левого желудочка (ЛЖ), а сохранившийся миокард испытывает повышенную нагрузку и подвергается гипертрофии. Насосная функция изменившего форму ЛЖ ухудшается, что ведет к появлению сердечной недостаточности (СН). Наихудшим проявлением ремоделирования ЛЖ при ИМ считается формирование аневризмы ЛЖ, почти всегда с явной СН, иногда – с образованием тромба в полости аневризмы с серьезной угрозой эмболий в сосуды большого круга кровообращения.

1.3 Эпидемиология заболевания

Болезни системы кровообращения являются ведущей причиной смертей у взрослого населения в РФ (46,3% от общего числа смертельных исходов). В структуре смертности от БСК на долю ИБС в 2018 году пришлось более половины (52,6%). В этом же году ИМ как причина смерти зафиксирован у 54.427 человек (6,5% в структуре смертности при БСК) [6].

По данным Центрального Научно-исследовательского института организации и информатизации здравоохранения Министерства Здравоохранения в 2016 году в РФ зафиксировано 187240 случаев острого ИМ (включая повторный), из них во время госпитализации умерли 33185, т.е. 17,7%. Этот же показатель в 2015 году составил 18,6% (при 188511 зарегистрированных случаях острого ИМ). Представленные в этом документе данные позволяют говорить о том, что на ИМ приходится около 90% всех острых форм ИБС (87,7% и 90,3% в 2015 и в 2016 годах, соответственно), остальное приходится на «другие формы острых ишемических болезней сердца». Данный документ не содержит информации о соотношении ИМпST и ИМбпST, но клиническая практика указывает на то, что большая часть смертельных исходов в период госпитализации происходит у пациентов с ИМпST [7]

В последние годы соотношение между ИМпST и ИМбпST в общем числе ИМ неуклонно меняется в сторону ИМбпST [8], в основном за счет лабораторного выявления дополнительных случаев ИМбпST среди тех, кого еще недавно называли пациентами с нестабильной стенокардией. Объективной предпосылкой для этого является широкое использование для подтверждения некроза миокарда определения уровня тропонинов, в т.ч. высокочувствительными методами.

На фоне широкого внедрения инвазивного лечения смертность при ИМпST снижается. По данным национальных регистров в Европе летальность в стационаре колеблется от 6 до 14%. Краткосрочный регистр ОКС, выполненный в Москве в 2012 году, показал, что на долю ОКСпST пришлось 28,3% случаев от общего числа ОКС. Умерли в стационаре 12,4% пациентов с ОКСпST (при ОКСбпST - только 1,9%) [9].

1.4 Особенности кодирования заболевания по Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем

I 21. Острый инфаркт миокарда.

I 21.0. Острый трансмуральный инфаркт передней стенки миокарда.

I 21.1. Острый трансмуральный инфаркт нижней стенки миокарда.

I 21.2. Острый трансмуральный инфаркт миокарда других уточненных локализаций.

I 21.3. Острый трансмуральный инфаркт миокарда неуточненной локализации.

I 21.9. Острый инфаркт миокарда неуточненный.

I 22. Повторный инфаркт миокарда.

I 22.0. Повторный инфаркт передней стенки миокарда.

I 22.1. Повторный инфаркт нижней стенки миокарда.

I 22.8. Повторный инфаркт миокарда другой уточненной локализации.

I 22.9. Повторный инфаркт миокарда неуточненной локализации.

I 24. Другие формы острой ишемической болезни сердца.

I 24.0. Коронарный тромбоз, не приводящий к инфаркту миокарда.

I 24.8. Другие формы острой ишемической болезни сердца.

I 24.9. Острая ишемическая болезнь сердца неуточненная.

Чаще всего исходом ОКСпST является ИМ с формированием зубца Q на ЭКГ. В таком случае присваиваются коды I21.0-I21.2, I22.0-I22.8. В случае, если ОКСпST приводит к ИМ без формирования зубца Q, также присваиваются коды I21.0-I21.2, I22.0-I22.8.

В случае, если ОКСбпST прогрессирует в ИМпST присваиваются коды I21.0-I21.2, I22.0-I22.8

В случае, когда при ОКСпST, не развился ИМ (отсутствует его критерии), присваивается код I24.0. Рекомендуемая формулировка: «*Острый коронарный тромбоз без развития ИМ* (требуется указать - на фоне ТЛТ, ЧКВ или ТЛТ и ЧКВ)»

В случаях внезапной смерти пациента с ОКСпST (ИМ 3 типа по критериям 4-го универсального определения) в клиническом диагнозе следует использовать рубрику I24.8.

Так называемые "неуточненные" рубрики (I21.3, I21.9, I22.9, I24.9) и соответствующие им формулировки в заключительном клиническом диагнозе могут использоваться только в исключительных случаях - при наличии объективных трудностей диагностики. В патологоанатомических и судебно-медицинских диагнозах использоваться не могут.

Использование кодов I23 «некоторые текущие осложнения ОИМ» при кодировании основного заболевания / первоначальной причины смерти недопустимо (данные состояния являются осложнением основного заболевания – ИМ).

1.5 Классификация заболевания

Классификации ОКС и острого ИМ.

472 **На этапе предварительного диагноза:**

473 1. ОКС с подъемом сегмента ST ИМ с подъёмом сегмента ST (к этой группе относят

474 также остро возникшую блокаду ЛНПГ).

475 2. ОКС без подъёма сегмента ST.

476 **Клинический диагноз (в том числе заключительный) после**

477 **подтверждения/исключения ИМ:**

478 1. ИМ с подъёмом сегмента ST (к этой группе относят также остро возникшую

479 блокаду ЛНПГ).

480 2. ИМ без подъёма сегмента ST.

481 3. Нестабильная стенокардия.

482 **Классификация ИМ на основании последующих изменений на ЭКГ:**

483 1. ИМ с формированием патологических зубцов Q.

484 2. ИМ без формирования патологических зубцов Q.

485 **Классификация ИМ на основании глубины поражения мышечного слоя (является**

486 **приоритетной для патологоанатомического/судебно-медицинского диагноза):**

487 1. Субэндокардиальный ИМ.

488 2. Трансмуральный ИМ.

489 **Классификация ИМ на основании локализации очага некроза:**

490 1. ИМ передней стенки левого желудочка (передний ИМ).

491 2. ИМ боковой стенки левого желудочка (боковой ИМ).

492 3. ИМ верхушки сердца.

493 4. ИМ нижней стенки левого желудочка (нижний ИМ).

494 5. ИМ задней стенки ЛЖ (задний ИМ).

495 6. ИМ межжелудочковой перегородки.

496 7. ИМ правого желудочка.

497 8. ИМ предсердий.

498 9. Возможны сочетанные локализации: задненижний, переднебоковой и др.

499 **Классификация ИМ на основании наличия ИМ в анамнезе:**

500 1. Повторный ИМ – ИМ, развившийся через 28 суток после предшествующего ИМ.

501 2. Рецидив ИМ – ИМ, развившийся в течение 28 суток после предшествующего ИМ.

502 **Классификация типов ИМ:**

503 **Тип 1.** ИМ, развившийся вследствие разрыва или эрозии атеросклеротической АБ в

504 КА с последующим формированием внутрикоронарного тромба (атеротромбоз) с резким

505 снижением кровотока дистальнее поврежденной АБ или дистальной эмболизацией

506 тромботическими массами/фрагментами АБ с последующим развитием некроза миокарда.

Более редкой причиной ИМ 1 типа является интрамуральная гематома в поврежденной атеросклеротической бляшке с быстрым увеличением ее объема и уменьшением просвета артерии.

Тип 2. ИМ, развившийся в результате ишемии, вызванной причинами, не связанными с тромботическими осложнениями коронарного атеросклероза. Патофизиологически такие ИМ связаны с повышением потребности миокарда в кислороде и/или уменьшения его доставки к миокарду, например, вследствие эмболии коронарной артерии, спонтанной диссекции коронарной артерии, дыхательной недостаточности, анемии, нарушениях ритма сердца, артериальной гипертензии или гипотензии и т.д. ИМ 2 типа может возникать как у пациентов с наличием, так и с отсутствием коронарного атеросклероза.

Тип 3. ИМ 3 типа соответствует случаям появления симптомов, указывающих на ишемию миокарда, сопровождающихся предположительно новыми ишемическими изменениями ЭКГ или фибрилляцией желудочков, когда пациенты умирают до появления возможности взятия образцов крови или в период до повышения активности биохимических маркеров некроза миокарда в крови. Диагноз подтверждается на основании обнаружения острого ИМ на аутопсии.

Тип 4а. ИМ, связанный с осложнениями, возникшими по время процедуры ЧКВ и в ближайшие 48 часов после нее.

Тип 4б. ИМ, связанный с тромбозом коронарного стента, документированный при КАГ или аутопсии. В зависимости от сроков после имплантации стента выделяют острый (0-24 ч), подострый (>24 ч – 30 суток), поздний (>30 суток – 1 год) и очень поздний (>1 года) тромбоз стента.

Тип 4с. ИМ, связанный с рестенозом после ЧКВ. ИМ 4с типа устанавливается в случае обнаружения выраженного рестеноза в артерии, соответствующей зоне ИМ, когда отсутствуют признаки тромбоза и другие поражения инфаркт-связанной артерии.

Тип 5. ИМ, связанный с операцией коронарного шунтирования.

Критерии диагностики и дифференциальной диагностики ИМ разных типов представлены в *Приложении Г1* [5,10,11].

1.6 Клиническая картина

Для ишемии миокарда характерны боль или чувство сжатия, давления или тяжести за грудиной, которые иногда описываются пациентом как дискомфорт. Возможны иррадиация в левую руку, левое плечо, горло, нижнюю челюсть, эпигастрий, а также нетипичные клинические проявления, такие как потливость, тошнота, боль в животе,

одышка, удушье, потеря сознания, которые в некоторых случаях являются единственными или доминирующими. При ИМ симптомы сходны по характеру с возникающими при приступе стенокардии, но отличаются по силе и продолжительности (как правило сильнее и продолжительнее). При ИМ симптомы, как правило, возникают в покое, не устраняются приемом нитроглицерина, а иногда и повторными инъекциями наркотических анальгетиков. Интенсивность болевого синдрома при этом может быть различной – от незначительной до невыносимой; симптомы могут носить волнообразный характер и продолжается от 20 мин до нескольких часов. При нетипичных клинических проявлениях в зависимости от преобладающей симптоматики у пациентов с развивающимся ИМ выделяют астматический вариант, абдоминальный вариант, аритмический вариант, цереброваскулярный вариант, а также малосимптомную (безболевою) форму.

В клинической картине ИМпST могут присутствовать, иногда преобладать, симптомы его основных осложнений – острой сердечной недостаточности (отек легких, шок), выраженной брадикардии или тахикардии.

Одним из возможных клинических проявлений ИМ, иногда единственным доступным для врачебной оценки, может быть набор симптомов, свойственных остановке кровообращения, вызванной желудочковой тахикардией/фибрилляцией желудочков, асистолией или электромеханической диссоциацией. У пациентов с устраненной или спонтанно разрешившейся остановкой кровообращения, ведущим симптомом может быть разной степени стойкое угнетение сознания, вплоть до глубокой комы.

2. ДИАГНОСТИКА ЗАБОЛЕВАНИЯ

2.1 Жалобы и анамнез

- В начальной диагностике ИМпST рекомендуется опираться на представленный выше болевой синдром и/или его эквиваленты. Для указания в диагнозе «повторного» ИМ потребуется информация о ранее перенесенных ИМ.

- В диагностике ИМпST рекомендуется опираться на клинических проявления заболевания, изменения на ЭКГ и фиксировать время от начала болевого эпизода до контакта с врачом.

Комментарии: Для принятия основных решений, касающихся лечения пациента с ИМпST, требуются лишь опрос и оценка ЭКГ. В отдельных случаях дифференциальной диагностики с другими состояниями/заболеваниями, сопровождающимися похожими

изменениями ЭКГ («некоронарные» подъемы сегмента ST) могут помочь дополнительные характеристики болевого синдрома и данные других методов, например эхокардиографии

2.2 Физикальное обследование

- Физикальное обследование не дает информации о признаках ИМ, но рекомендуется для выявления осложнений заболевания (например, набухших вен шеи и хрипы в легких при сердечной недостаточности) и данных, позволяющих заподозрить наличие других причин появления симптомов, т.е. помочь в дифференциальной диагностике. Среди примеров таких признаков – шум трения перикарда при перикардите, асимметричный пульс при аневризме аорты, перкуторные и аускультативные признаки наличия воздуха в плевральной полости при пневмотораксе [36].

ЕОК 1С (УУР С; УДД 5)

2.3 Лабораторная диагностика

- У пациентов с ИМ для подтверждения диагноза рекомендуется определение динамики уровня биохимических маркеров повреждения кардиомиоцитов в крови, предпочтительно сердечного тропонина Т или I [12,13].

ЕОК 1А (УУР А, УДД 1).

Комментарии: применительно к ИМnST лабораторное подтверждение некроза миокарда с помощью определения уровня тропонинов носит формальный характер и имеет не первостепенное значение. Определение маркеров повреждения необходимо для окончательного подтверждения диагноза, но первичная лечебная стратегия строится на основании клинической картины и ЭКГ. Все основные решения по оказанию помощи пациенту с ИМnST не зависят от лабораторного подтверждения. Более того, важнейшие решения, например решение о введении тромболитика или проведении первичного ЧКВ, не должны откладываться до получения информации об уровне тропонина.

Рекомендуется использовать количественное определение уровня сердечных тропонинов. Качественные и полуколичественные методики неуместны, т.к. не позволяют оценить изменения концентрации этих маркеров, обязательное для постановки диагноза. Преходящее повышение уровня сердечного тропонина в крови свидетельствует о некрозе кардиомиоцитов вне зависимости от причины, которая может быть связана как с первичным ограничением коронарного кровотока, так и другими, в том числе внесердечными факторами (Приложение Г2). Повышение уровня сердечного тропонина выше 99-го перцентиля здоровых лиц в условиях, указывающих на наличие ишемии миокарда, свидетельствует об остром ИМ (Приложение Г1).

У всех пациентов с подозрением на ИМ для оценки риска, правильного дозирования лекарственных средств, обеспечения безопасности лечения рекомендуется определение уровня креатинина в крови при поступлении в стационар с расчетом клиренса креатинина и СКФ [14].

ЕОК 1А (УУР-А; УДД- 1)

Комментарий: *Уровень креатинина в крови и расчетный показатель клиренса креатинина важны для выбора дозировок ряда лекарств. СКФ может использоваться для оценки риска ишемических и геморрагических событий.*

У всех пациентов с ИМ для оценки и контроля риска кровотечений рекомендуется определение уровня гемоглобина, гематокрита, а также числа эритроцитов и тромбоцитов при поступлении в стационар [14].

ЕОК 1С (УУР-А; УДД-1).

Комментарий: *Выявление сниженного уровня гемоглобина, числа эритроцитов и тромбоцитов в крови является признаком повышенного геморрагического риска; при высоком числе тромбоцитов повышен риск раннего тромбоза стентов, установленных в коронарных артериях.*

У всех пациентов с ИМ для последующих оценки и контроля углеводного обмена рекомендуется определение концентрации глюкозы в крови при поступлении в стационар, скрининг на наличие сахарного диабета, а также частое (не реже 3 раз в сутки) определение уровня глюкозы в крови при известном сахарном диабете или гипергликемии в период госпитализации [15, 16].

ЕОК 1аВ (УУР В; УДД 4).

2.4 Инструментальная диагностика

У всех пациентов с подозрением на ИМ рекомендуется зарегистрировать ЭКГ в покое как в минимум в 12 стандартных отведениях [17-23].

ЕОК 1А (УУР А; УДД 2).

Комментарий: *если изменения на ЭКГ в 12 стандартных отведениях неинформативны (нет смещений сегмента ST. достаточных для постановки диагноза), а по клиническим данным предполагается наличие ишемии миокарда, рекомендуется использовать дополнительные отведения, такие как V₇—V₉ и V_{3R}—V_{4R}. При неинформативной ЭКГ у*

пациентов с сохраняющимся подозрением на ОКС, продолжающимися или возобновляющимися симптомами, для своевременного выявления ишемических изменений на ЭКГ рекомендуется регистрировать повторно (например, с интервалами в 15—30 мин в течение первого часа) или начать мониторинг смещений сегмента ST в 12 отведениях.

- Рекомендуется использовать дополнительные отведения ЭКГ V₇-V₉ и V_{3R}-V_{4R} у пациентов с ИМпST задней и нижней стенки ЛЖ (для диагностики распространения инфаркта на правый желудочек и базальные отделы левого желудочка) [20].

ЕОК ПА (УУР В; УДД 3)

- У пациентов с подозрением на ИМ для ускорения диагностики рекомендуется зарегистрировать ЭКГ в течение 10 мин на месте первого контакта с медицинским работником (как правило, догоспитально) и безотлагательно интерпретировать ее квалифицированным врачом [36].

ЕОК 1С (УУР С; УДД 5)

- У пациентов с ИМпST для своевременного выявления и устранения нарушений ритма сердца рекомендуется скорейшее начало мониторинга ЭКГ [36].

ЕОК 1С (УУРС; УДД 5)

- У пациентов с ИМпST для подтверждения диагноза, оценки тяжести поражения и определения прогноза рекомендуется эхокардиография (ЭхоКГ) [36].

ЕОК 1С(УУР С; УДД 5)

Комментарий: выполнение ЭхоКГ не должно задерживать транспортировку пациента на КАГ. ЭхоКГ необходима для оценки функции и геометрии ЛЖ, а также для распознавания таких осложнений, как тромбоз полости, разрывы сердца, нарушение функции клапанов (в частности, митральная регургитация), ИМ правого желудочка, перикардит. В случае подозрения на разрыв миокарда (наружный или внутренний) желательно выполнить ЭХОКГ до проведения КАГ. Существенна роль ЭхоКГ в диагностике расслоения аорты. Оценка динамики локальной и глобальной функции сердца помогает уточнить эффективность лечения. Кроме того, данные ЭхоКГ, прежде всего ФВ ЛЖ, необходимы для определения прогноза заболевания.

Пациентам с ИМпСТ для решения вопроса о выполнении ЧКВ рекомендуется КАГ, обязательная как в рамках стратегии первичного ЧКВ, так и в рамках стратегии с фармакоинвазивным подходом.

ЕОК IА (УУР А; УДД 1)

Комментарии: Основная задача КАГ – обнаружение острой окклюзии или осложненного стеноза артерии для последующего устранения этого поражения с помощью ЧКВ (или обхода места окклюзии с помощью КШ).

Магнитно-резонансная томография сердца при ОКСпСТ рекомендуется в качестве предпочтительного метода для уточнения локализации и объёма поражения миокарда даже при относительно небольших размерах очагов некроза, а также для дифференциальной диагностики поражений миокарда [24, 25].

ЕОК IIbВ (УУР В; УДД 4)

Комментарии: Магнитно-резонансная томография сердца позволяет дифференцировать ишемическую или воспалительную (миокардиты) природу поражения, является эталонным методом трехмерной оценки морфологии и функции камер сердца, а также клапанного аппарата. Дополнительное преимущество метода – отсутствие лучевой нагрузки. Однако технические сложности выполнения ограничивают его применение в самом остром периоде заболевания. Необходимость и возможность выполнить магнитно-резонансную томографию сердца не может быть основанием для задержки с КАГ.

Сцинтиграфия миокарда с ^{99m}Tc-пирофосфатом в покое рекомендуется у пациентов с ИМ в качестве дополнительного метода диагностики, который показан для верификации некроза миокарда в тех случаях, когда имеются существенные затруднения в интерпретации изменений ЭКГ в связи с наличием блокады ножек пучка Гиса или признаков перенесенного в прошлом ИМ [26, 27].

ЕОК IIaВ (УУР В; УДД 2)

Комментарии: Необходимость и возможность выполнить сцинтиграфию миокарда не может быть основанием для задержки с КАГ.

Компьютерная томография не рекомендуется как стандартный метод обследования при ИМпСТ. Однако, обследование с внутривенным введением контраста, может оказаться полезным для дифференциальной диагностики, позволяя выявить отличные от ИМ, угрожающие жизни состояния (расслоение аорты, ТЭЛА, пневмоторакс, и пр.). В отдельных случаях расслоение аорты может сопровождаться развитием ИМ за счет

вовлечения в расслоение коронарных артерий, что может быть выявлено при компьютерной томографии [28, 29].

ЕОК ПьВ (УУР В; УДД 3)

2.5 Стратификация риска

Существуют многочисленные шкалы оценки риска неблагоприятных исходов, разработанные для пациентов с ИМпСТ (GRACE, TIMI, DYNAMIC TIMI, CADILLAC, PAMI, Zwolle). Тем не менее внятных валидированных подходов, направленных на улучшение исходов лечения за счет конкретных действий в период госпитализации и после нее, основанных на оценке пациентов ИМпСТ с помощью этих шкал, не существует. Индивидуальный риск неблагоприятного исхода определяется локализацией и распространенностью ИМ (оцениваются по данным ЭКГ и ЭХОКГ), наличием многососудистого поражения коронарных артерий, осложнений данного ИМ, своевременностью и полноценностью реперфузии миокарда, возрастом и сопутствующими состояниями (прежде всего – нарушенной функцией почек и сахарным диабетом). Факт и успешность реперфузионной терапии, наличие устойчивых желудочковых аритмий, СН и/или сниженная ФВ ЛЖ определяют целесообразность и сроки имплантации кардиовертера-дефибриллятора.

- Рутинная стратификация риска с помощью шкал у пациентов ИМпСТ в период госпитализации не рекомендуется (из-за отсутствия доказанно эффективных вмешательств, основанных на результатах стратификации) [36]

ЕОК ШС (УУРС; УДД 5)

Комментарии: у отдельных пациентов с ИМпСТ с успешным первичным ЧКВ при принятии решения о ранней (в пределах 72 часов от поступления) выписке может быть рассмотрено использование шкалы Zwolle (Приложение Г4) – [30]

3. Лечение, включая медикаментозную и немедикаментозную терапию, диетотерапию, обезболивание, медицинские показания и противопоказания к применению методов лечения

3.1.Реперфузионное лечение заболевания.

Тромботическая окклюзия крупной ветви КА в прямой связи с поврежденной атеросклеротической бляшкой, общепризнана как основной патогенетический механизм развития и прогрессирования ИМпСТ. Локализация и стойкость окклюзии определяют

размер некроза миокарда, прямо связанный с риском смерти от основных осложнений ИМ (сердечной недостаточности, потенциально фатальных нарушений ритма и проводимости сердца, разрыва миокарда). Устранение острой окклюзии и восстановление проходимости коронарной артерии (реперфузия) является основой лечения пациентов с ИМпST. Поэтому все пациенты ИМпST сразу после установления диагноза (независимо от возраста или половой принадлежности) должны рассматриваться как кандидаты на реперфузионную терапию. Кроме того, у пациентов после остановки кровообращения, предположительно вызванной ИМпST, уровень сознания не может быть основанием для воздержания от выполнения коронарной ангиографии (с намерением выполнить первичное ЧКВ). В настоящее время реперфузионное лечение предусматривает использование двух стратегий: первичного ЧКВ и фармакоинвазивного подхода, включающего последовательное применение ТЛТ и ЧКВ. Выбор между этими двумя стратегиями определяется, прежде всего, доступностью подразделений, способных организовать своевременное ЧКВ

3.1.1 Реперфузия: общие положения

- Реперфузионная терапия для снижения риска смерти рекомендуется всем пациентам с ИМпST и длительностью симптомов <12 часов [31,32]

ЕОК IА (УУР-А; УДД -1)

- Для снижения риска смерти в качестве предпочтительного метода реперфузии при ИМпST в указанный временной промежуток, при соблюдении организационных требований, рекомендуется первичное ЧКВ [32]

ЕОК IА (УУР-А; УДД -1)

Комментарий: кроме снижения риска смерти, первичное ЧКВ имеет преимущество перед системной ТЛТ на уровне предотвращения рецидивов ИМ и ишемии миокарда, меньшей частоты инсультов, в том числе геморрагических. Значительная часть доказательств преимущества первичного ЧКВ перед системной ТЛТ получена до широкого применения внутрикоронарных стентов, т.е. при сравнении банальной баллонной ангиопластики с ТЛТ.

- Как подход к снижению риска смерти при ИМпST реперфузионное лечение не рекомендуется, если от начала симптомов прошло более 48 часов и у пациента нет дополнительных клинических оснований для вмешательства (продолжающаяся или рецидивирующая ишемия миокарда с симптомами, СН, угрожающие жизни нарушения ритма сердца) [33-35]

ЕОК ПВ (УУР-В; УДД -3)

- У пациентов с ИМпСТ с полным исчезновением симптомов и нормализацией положения сегмента ST на ЭКГ без реперфузионного лечения (спонтанно или после приема нитроглицерина) для уменьшения угрозы ретромбоза показана ранняя (в пределах 24 часов от начала симптомов) коронарная ангиография с намерением выполнить ЧКВ [36]

ЕОК IC (УУР-С; УДД -5)

3.1.2 Первичное чрескожное коронарное вмешательство

- Для снижения риска смерти первичное ЧКВ является предпочтительной реперфузионной стратегией в первые 12 часов от начала развития ИМпСТ, если ожидаемое время от момента постановки диагноза до проведения проводника в просвет инфаркт связанной КА не превышает 120 минут [32]

ЕОК IA (УУР-А; УДД -1)

Комментарий: в случаях первичного ЧКВ следует укладываться во временной интервал от постановки диагноза до введения проводника в просвет коронарной артерии. Для пациентов, поступивших непосредственно в учреждение, реализующее первичные ЧКВ, это время не должно превышать 60 минут, а у пациентов, переведенных из «неинвазивных» учреждений – 90 минут.

Не следует рассматривать в качестве ограничений/противопоказаний к первичному ЧКВ возраст, указания на нарушенную азотвыделительную функцию почек, сопутствующие заболевания и состояния. Как относительные противопоказания к ЧКВ могут расцениваться непереносимость рентгеноконтрастных веществ и чрезвычайно высокая масса тела пациента (превышающая ограничения, заявленные производителем ангиографической установки). В этих случаях возможна вынужденная тромболитическая терапия без последующего ЧКВ.

- Рутинная стратегия первичного ЧКВ для снижения риска ишемических событий рекомендована у пациентов, поступивших в интервале 12-48 часов от начала симптомов ИМпСТ [33,37,38]

ЕОК ПаА (УУР -А; УДД -2)

- Рекомендуются предпочесть первичное ЧКВ тромболизису для снижения риска смерти у пациентов с ИМпST, осложненным кардиогенным шоком или тяжелой сердечной недостаточностью, независимо от продолжительности задержки, связанной с организацией ЧКВ [39,40]

ЕОК IА (УУР-А; УДД -2)

- У пациентов с ИМпST с противопоказаниями к ТЛТ для снижения риска смерти рекомендуется стремиться выполнить ЧКВ, даже с существенными отклонениями в соблюдении временных требований [41,42]

ЕОК IIaВ (УУР-А;УДД -3)

- При выполнении первичного ЧКВ при ИМпST для снижения риска смерти рекомендуется обязательное вмешательство на инфаркт-связанном сосуде [32, 44]

ЕОК IА (УУР-А; УДД -1).

Комментарий: как правило, речь идет об устранении острой тромботической окклюзии крупной ветви КА. Доказательства в данном случае получены в мета-анализах исследований, сравнивавших ЧКВ на инфаркт-связанной артерии с тромболитической терапией.

- Для снижения суммарного риска ишемических событий (смерть, рецидив ИМ или ишемии, необходимость в повторной реваскуляризации) рекомендуется ЧКВ на не инфаркт-связанных артериях у гемодинамически стабильных пациентов с ИМпST и многососудистым поражением (в основном в виде этапной процедуры, выполненной в пределах индексной госпитализации или в ближайшие недели после нее, но возможно и во время первичного ЧКВ) [44-46].

ЕОК IIaА (УУР-В;УДД 2)

Комментарий: отношение к полной реваскуляризации при ИМпST основывается на результатах как данных мета-анализов нескольких небольших рандомизированных исследований, не выявивших убедительного преимущества этого подхода на уровне смертности и риска рецидива ИМ, так и на результатах недавнего крупного рандомизированного исследования COMPLETE. В нем у пациентов с ИМпST и многососудистым поражением коронарных артерий выполнение этапной (второй) ЧКВ на неинфаркт-связанных артериях приводило к значительному снижению суммарной частоты неблагоприятных событий (ИМ, сердечная смерть, повторная реваскуляризация) при сравнении с тактикой консервативного лечения после пЧКВ.

Имеющиеся данные упомянутых небольших исследований и мета-анализов не позволяют выбрать предпочтительные сроки для выполнения вмешательства на неинфаркт-связанных артериях (в рамках первичного ЧКВ или вторым этапом после периода наблюдения за пациентом), а этапное ЧКВ в исследовании COMPLETE проводилось как в период госпитализации, так и после выписки (в пределах 45 суток после первичного ЧКВ), но не в рамках первичного ЧКВ.

- У пациентов с ИМпСТ, осложненным кардиогенным шоком, из-за возможного увеличения риска смерти и почечной недостаточности рекомендуется воздержаться от одномоментных многососудистых ЧКВ, ограничившись вмешательством на инфаркт-связанной артерии [47, 48]

ЕОК ШВ (УУР-В; УДД 2)

- Для снижения риска рецидива ИМ и необходимости в повторной реваскуляризации при первичном ЧКВу пациентов с ИМпСТ рекомендуется предпочесть коронарное стентирование баллонной ангиопластике [49,50]

ЕОК ІА (УУР-А; УДД 1)

Комментарий: мета-анализы не выявили преимущества стентирования перед ангиопластикой на уровне снижения риска смерти. Большая часть доказательной базы, указывающей на преимущество ЧКВ перед ТЛТ на уровне смертности, получена при использовании банальной баллонной ангиопластики (без стентирования). Поэтому воздерживаться от ЧКВ в виде баллонной ангиопластики, ссылаясь на отсутствие подходящих стентов, неоправданно.

- С целью снижения риска рецидива ИМ, тромбоза стента и необходимости в повторной реваскуляризации в случае коронарного стентирования при ИМпСТ рекомендуется использовать СВЛ нового поколения [51-53].

ЕОК ІА (УУРА; УДД 1)

Комментарий: информация о преимуществе СВЛ перед ГМС на уровне смертности противоречива. Воздерживаться от стентирования с помощью ГМС при отсутствии СВЛ неоправданно.

- Из-за отсутствия значимого влияния на риск ишемических событий и возможного увеличения риска инсульта при ЧКВ у пациентов с ИМпST рекомендуется воздержаться от рутинной тромбаспирации [54]

ЕОК IIIA (УУР-А;УДД 1)

Комментарий: решение о выполнении тромбаспирации в начале или по ходу ЧКВ может быть принято на основании индивидуальных ангиографических и клинических данных пациента.

- Для снижения риска кровотечений и риска осложнений в месте сосудистого доступа, для снижения риска смерти, ЧКВ при ИМпST рекомендуется выполнять, используя в качестве места доступа лучевую, а не бедренную артерию (в случаях, когда это технически возможно) [55-58].

ЕОК IА (УУР-А; УДД 1)

Комментарий: кроме уменьшения риска крупных кровотечений ишемических событий, выбор лучевого доступа вместо бедренного обеспечивает более раннюю активизацию пациента. Важно, что преимущество лучевого доступа перед бедренным очевидны лишь в учреждениях, где с помощью лучевого доступа выполняется более 80% всех диагностических и лечебных коронарных процедур.

3.1.3Тромболитическая терапия

- ТЛТ при отсутствии противопоказаний рекомендована для снижения риска смерти у пациентов с ИМпST с длительностью симптомов <12 часов, у которых ожидается, что первичное ЧКВ не будет выполнено в пределах 120 минут после постановки диагноза [59]

ЕОК IА (УУР-А; (УДД -1)

Комментарий: Введение тромболитика должно быть начато в пределах 10 минут от постановки диагноза (время, отведенное на организацию ТЛТ, выбрано на основании медианы подобного времени (9 минут), зарегистрированной в исследовании STREAM, показавшем сходные исходы лечения при стратегии первичного ЧКВ и стратегии с фармакоинвазивным подходом [60]

- При условиях, оправдывающих ТЛТ как начальную стратегию реперфузии (см.выше), при отсутствии противопоказаний к ней и при наличии возможностей (тромболитик, обученный персонал, дефибриллятор, средства для сердечно-легочной реанимации),

для снижения риска смерти у пациентов ИМпСТ, рекомендуется догоспитальное применение данного метода реперфузии [61-63]

ЕОК ІА (УУР-А; УДД -1)

Комментарий:

Абсолютные противопоказания к ТЛТ:

- ранее перенесенный геморрагический инсульт или нарушение мозгового кровообращения неизвестной этиологии;
- ишемический инсульт в предшествующие 6 месяцев;
- повреждения или новообразования ЦНС, артериовенозные мальформации ЦНС;
- недавняя серьезная травма/хирургическое вмешательство/травма головы/желудочно-кишечное кровотечение (в течение предыдущего месяца);
- известные геморрагический диатез или кровоточивость (кроме менструальных кровотечений);
- Расслоение аорты (заподозренное или подтвержденное);
- пункция некомпенсируемых сосудов, биопсия печени, спинно-мозговая пункция в течение предыдущих 24 часов.

Относительные противопоказания к ТЛТ

- транзиторная ишемическая атака в предыдущие 6 месяцев;
- прием пероральных антикоагулянтов;
- беременность и І-я неделя после родов;
- рефрактерная АГ (САД >180 мм рт.ст. и/или ДАД>110 мм рт.ст.);
- тяжелое заболевание печени;
- инфекционный эндокардит;
- травматическая или длительная сердечно-легочная реанимация;
- обострение язвенной болезни;

- При отсутствии противопоказаний, невозможности выполнения ЧКВ и сохранении симптомов и признаков трансмуральной ишемии (подъемов сегмента ST на ЭКГ) у отдельных пациентов с ИМпСТ (большая зона миокарда под угрозой и/или гемодинамическая нестабильность) для снижения риска смерти рекомендовано проведение тромболитической терапии через 12-24 часа после начала симптомов [64]

ЕОК ІвС (УУР-С; УДД -5)

- Все пациентам с ИМпСТ, получающим тромболитик (догоспитально или в стационаре без возможности выполнения ЧКВ), для снижения риска смерти

рекомендован незамедлительный перевод в учреждения, реализующие ЧКВ в круглосуточном режиме [65-68].

ЕОК IA (УУР-А, УДД -1)

Комментарий: *все случаи тромболитической терапии (эффективной и неэффективной) должны рассматриваться как начальная часть стратегии реперфузии в рамках фармакоинвазивного подхода, предусматривающего последующее выполнение ЧКВ (спасающее, срочное или отсроченное) в пределах суток от проведения тромболитической терапии.*

- В случае применения ТЛТ при ИМпST для уменьшения риска смерти рекомендуется предпочесть фибринспецифичные тромболитики нефибринспецифичным [69]

ЕОК IIaB (УУР-В; УДД -2)

Комментарий: *Доказательства преимущества одного из фибринспецифичных тромболитиков (альтеплазы**) перед нефибринспецифичной стрептокиназой на уровне смертности продемонстрированы только в одном исследовании и не подтверждались при последующих мета-анализах. Предпочтительность фибринспецифичных тромболитиков в данном случае определяется не столько большей эффективностью, сколько неудачным профилем переносимости стрептокиназы (аллергические реакции и способность вызывать артериальную гипотонию) и непредсказуемой угрозой нейтрализации ее эффектов специфическими антителами (у отдельных пациентов)*

Практические аспекты тромболитической терапии

- При безуспешной ТЛТ (нет снижения подъемов сегмента ST более 50% от исходного через 90 минут от начала введения фибринолитика) для восстановления проходимости КА, предотвращения рецидива ИМ и сердечной недостаточности рекомендуется срочное спасающее ЧКВ (и не рекомендуется повторная ТЛТ) [70-74].

ЕОК IA (УУР-А; УДД -1)

Комментарий: *В исследованиях, посвященных сравнению спасающего ЧКВ и консервативного ведения пациентов с ИМпST после неэффективной ТЛТ, помимо снижения рисков рецидива ИМ и сердечной недостаточности, отмечена статистически незначимая тенденция к меньшей смертности при выполнении спасающего ЧКВ*

- После успешной ТЛТ рекомендуется ранняя (2-24 часа после начала тромболитизиса) КАГ с намерением выполнить ЧКВ в инфаркт-связанной артерии (для снижения

рецидива ИМ, суммарного риска рецидива ИМ и смерти, а также для снижения риска повторной ишемии миокарда) [66, 67]

ЕОК IА (УУР-А; УДД -1)

Комментарии: Критерии успешности ТЛТ многочисленны, но на практике оправдана оценка изменения положения сегмента ST в наиболее информативном отведении ЭКГ (там, где на исходной ЭКГ смещение сегмента вверх было наибольшим). Желательно полное исчезновение подъема сегмента ST через 90 минут от начала ТЛТ, но для признания ТЛТ эффективной достаточно снижения подъема сегмента ST на 50 и более процентов от исходного.

2-х часовая граница рекомендуемого интервала (от начала ТЛТ до выполнения ЧКВ) выбрана достаточно условно в основном для того, чтобы удержать медицинских работников от выполнения так называемого «подготовленного» ЧКВ (реализация процедуры, не дожидаясь оценки эффективности тромболитической терапии). В исследованиях по оценке эффектов «подготовленной» ЧКВ, пациенты в рамках такой стратегии получали не только ТЛТ, но и блокатор GРIІb/ІІІа рецепторов тромбоцитов. В настоящее время «подготовленная» ЧКВ не рекомендована, т.к. в неоднократных сравнениях ее со «стратегией первичного ЧКВ» либо отсутствовали какие-либо преимущества, либо регистрировалась более высокая частота неблагоприятных исходов, включая увеличение риска кровотечений и смерти [75-77]

- Если при ИМпST после успешной ТЛТ не удалось по каким-то причинам выполнить КАГ и ЧКВ в интервале 2-24 ч, для уменьшения риска рецидива ИМ рекомендуется выполнить КАГ и определиться с реваскуляризацией в более поздний период (за время госпитализации).

ЕОК IС (УУР-С; УДД -5)

- При рецидиве ишемии миокарда или признаках реокклюзии после первоначально успешной ТЛТ у пациента ИМпST для снижения риска смерти рекомендуется КАГ с намерением выполнить срочное ЧКВ [36, 64]

ЕОК IС (УУР-С, УДД -5)

- При развитии острой левожелудочковой недостаточности, гемодинамической или электрической нестабильности после первоначально успешной ТЛТ при ИМпST для снижения риска смерти рекомендуется КАГ с намерением выполнить срочное ЧКВ [36, 64]

ЕОК IC (УУР-С; УДД -5)

3.1.4 Коронарное шунтирование

КШ у пациентов с ИМпST имеет ограниченное применение и не рассматривается среди основных подходов к реперфузии миокарда. Оно никогда не изучалось у подобных пациентов в рандомизированных исследованиях. Тем не менее, в отдельных случаях ИМпST в различные сроки от начала заболевания может обсуждаться и должно выполняться КШ.

- С целью снижения риска смерти при ИМпST неотложное КШ рекомендуется у пациентов с невозможностью выполнения ЧКВ, но имеющих кардиогенный шок или тяжелую сердечную недостаточность [78]

ЕОК IIaB (УУР- В; УДД 3)

- С целью снижения риска смерти неотложное КШ рекомендуется у пациентов ИМпST с невозможностью выполнения ЧКВ или с безуспешной ЧКВ, имеющих продолжающуюся или рецидивирующую ишемию миокарда [36, 64]

ЕОК IIb С (УУР- С; УДД 5)

- С целью снижения риска смерти при ИМпST КШ рекомендуется у пациентов, подвергнутых кардиохирургическим операциям в связи с механическими осложнениями ИМ, такими как разрыв межжелудочковой перегородки, отрыв или стойкая дисфункция папиллярной мышцы, наружный разрыв миокарда желудочков [36, 64, 79, 80].

ЕОК IIa С (УУР- В; УДД 5)

- С целью снижения риска смерти и рецидива ИМ при ИМпST КШ рекомендуется при осложнениях ЧКВ, а именно при неудачном раскрытии стента, переломе стента или при рецидивирующем остром тромбозе в месте вмешательства. КШ рекомендуется и при расслоении или перфорации коронарной артерии, если осложнение не удается устранить применением эндоваскулярных методик [36].

ЕОК IIb С (УУР- С; УДД 5)

Комментарий: за исключением явно неотложных случаев (с продолжающейся ишемией миокарда, шоком, механическими осложнениями ИМ), ясности со сроками выполнения КШ при ИМпST нет. Сроки отчасти определяются необходимостью обеспечить геморрагическую безопасность вмешательства, выждав 3-7 дней после отмены блокатора P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов (тикагрелор** следует отменить

как минимум за 3-5 дней, клопидогрел** как минимум за 5 дней, прасугрел – как минимум за 7 дней до планового хирургического вмешательства). У отдельных стабильных пациентов ИМпСТ после успешного первичного ЧКВ (с высоким индексом SYNTAX, сахарным диабетом, низкой фракцией выброса левого желудочка) следует рассматривать КШ, как вариант отсроченной полной реваскуляризации при многососудистом поражении. При обсуждении вариантов КШ в каждом конкретном случае следует иметь в виду использование доступного вспомогательного кровообращения (до, во время и после операции) и выбор щадящих методик самой операции (например, КШ без подключения аппарата искусственного кровообращения).

3.1.5 Антитромботическое сопровождение реперфузионных вмешательств

Своевременное восстановление кровотока в крупной ветви КА механически, спонтанно или с помощью ТЛТ, неизбежно создает угрозу повторной окклюзии с рецидивом ишемии и угрозой серьезных последствий расширения зоны ишемии/некроза. Ключевая роль в решении этой проблемы отводится антитромботической терапии, направленной на предотвращение реокклюзии. В острый период предлагается активно воздействовать на оба компонента системы гемостаза: тромбоциты и коагуляцию крови. В рамках любой стратегии реперфузии предусмотрено использование антиагрегантов (как правило, не менее двух) и антикоагулянта.

Антитромботическое лечение, не зависящее от выбранной стратегии реперфузии

- Для снижения риска смерти, рецидива ИМ и ишемического инсульта (суммарно и отдельно для каждого из перечисленных неблагоприятных исходов) всем пациентам с ИМпСТ при отсутствии противопоказаний рекомендован прием АСК** до начала реперфузионного вмешательства (или вместо него, если последнее не проводится по каким-то причинам) [81, 82]

ЕОК IА (УУР-А; УДД -1)

Комментарий: применение АСК** на догоспитальном этапе не имеет доказательств эффективности и безопасности (в сравнении с хорошо изученным использованием в стационаре). Исключение составляют пациенты с догоспитальным тромболизисом (АСК** должна быть применена до начала или во время введения тромболитика). Оправданность применения АСК** у пациентов, подвергаемых первичному ЧКВ, вытекает из того, что эффективность данного вмешательства (ЧКВ) в клинических

исследованиях продемонстрирована у пациентов ИМпST, получавших АСК** в качестве обязательного фонового лечения.

- Для снижения рисков смерти и/или рецидива ИМ всем пациентам с ИМпST при отсутствии противопоказаний рекомендовано применение парентерально вводимого антикоагулянта, начатое перед, или как минимум, во время, реперфузионного вмешательства [83-91]

ЕОК IA (УУР-А; УДД -1)

Комментарий: выбор антикоагулянта, длительность антикоагуляции в зависимости от выбранной стратегии реперфузии или вынужденном воздержании от реперфузии представлены ниже. Как и в случае с АСК** оправданность применения парентеральных антикоагулянтов на догоспитальном этапе не имеет доказательств клинической эффективности и безопасности (в сравнении с хорошо изученным использованием в стационаре), полученных в рандомизированных, контролируемых исследованиях. Исключение составляют пациенты с догоспитальным тромбозом (где антикоагулянт должен быть применен до начала или во время введения тромболитика).

- Для снижения суммарного риска ишемических событий (сердечно-сосудистая смерть, ИМ, ишемический инсульт), блокатор P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов рекомендуется в дополнение к АСК** до начала или во время реперфузионного вмешательства всем пациентам с ИМпST, не имеющим противопоказаний [92-95].

УУР-А (УДД -1) ЕОК IA

Комментарий: выбор блокатора P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов для сопровождения реперфузионного вмешательства определяется стратегией реперфузии, доступностью препаратов и их индивидуальными характеристиками, ограничивающими безопасность их применения у отдельных категорий пациентов с ИМпST. Применение блокатора P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов следует избегать при ИМпST с высокой вероятностью срочного КШ (известное поражение коронарных артерий, не подходящее для ЧКВ или КШ в дополнение к операциям в связи с механическими осложнениями инфаркта миокарда – устранению дефекта межжелудочковой перегородки или свободной стенки желудочка, протезированию митрального клапана). Как и в случае с АСК** оправданность применения блокатора P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов на догоспитальном этапе не имеет полученных в рандомизированных, контролируемых исследованиях доказательств эффективности и безопасности на уровне ишемических событий. Дополнительным аргументом против догоспитального применения этих средств, является увеличение

риска смерти в первые сутки лечения у пациентов, получивших тикагрелор** в рамках подготовки к первичному ЧКВ в исследовании ATLANTIC [96]. Гипотетически догоспитальное назначение блокатора P2Y₁₂ пациентам с ИМnST можно рассматривать при соблюдении двух условий: 1. Нет сомнений в диагнозе (характерная клиническая картина и типичные изменения ЭКГ); 2. Существует согласованность между догоспитальным звеном и инвазивным стационаром и высокая вероятность проведения экстренного ЧКВ. При этом неназначение блокатора P2Y₁₂ ингибитора до ЧКВ не может являться причиной задержки вмешательства. Оснований включать догоспитальное назначение блокаторов P2Y₁₂ в перечень обязательных мероприятий нет. Соответственно, нельзя считать неназначение блокаторов P2Y₁₂ тактической ошибкой. При сомнениях в диагнозе ОКСnST и тактике лечения, прием ингибиторов P2Y₁₂ оправдано отложить до оценки коронарной анатомии.

Исключение для воздержания от догоспитального использования этих средств составляют пациенты с догоспитальным тромбозом (где блокатор P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов должен быть применен до начала или во время введения тромболитика).

Антитромботическое сопровождение ТЛТ.

Антиагреганты и ТЛТ

- Для снижения риска смерти, рецидива ИМ, суммарного риска ишемических событий (сердечно-сосудистая смерть, ИМ, инсульт, рефрактерная ишемия, требующая реваскуляризации), клопидогрел** рекомендован пациентам ИМnST, не имеющим противопоказаний, в дополнение к АСК** до начала или во время ТЛТ [92, 93].

ЕОК IB (УУР-А; УДД -2)

Комментарий: применение клопидогрела** на догоспитальном этапе не имеет доказательств эффективности и безопасности (в отличие от убедительных доказательств целесообразности его применения, полученных в стационаре). Исключение - пациенты с догоспитальным тромбозом (клопидогрел** в нагрузочной дозе должен быть применен до начала или во время введения тромболитика).

Клопидогрел**, после его использования во время ТЛТ, может быть достаточно рано (в пределах суток от начала ТЛТ) заменен на тикагрелор**, как в рамках фармакоинвазивного подхода, так и у пациентов, получивших только тромболитик (без последующего ЧКВ). Безопасность такого «раннего» переключения с клопидогрела** на тикагрелор** показана в исследовании TREAT [97], а большую эффективность тикагрелора** (по сравнению с клопидогрелом**) в снижении риска ишемических событий

(суммарный риск сердечно-сосудистой смерти, ИМ и ишемического инсульта) в этой клинической ситуации предлагается экстраполировать из результатов исследования PLATO [98], в которое не включались пациенты с ИМпST, получившие ТЛТ. Возможность раннего перехода с клопидогрела** на тикагрелор** у пациентов с ИМпST, получивших тромболитик, не распространяется на лиц старше 75 лет. Доказательств возможности и безопасности раннего перехода с клопидогрела** на прасугрел у пациентов с ИМ, получивших ТЛТ, в виде результатов рандомизированных контролируемых исследований не существует.

- Тикагрелор** и прасугрел не рекомендуются в дополнение к АСК** до начала или во время ТЛТ из-за отсутствия доказательств безопасности такого подхода при ИМпST.

ЕОК ШС (УУР-С; УДД -5)

- Блокаторы ГПРПb/IIIa не рекомендуются в дополнение к АСК** до начала или во время ТЛТ из-за отсутствия доказательств эффективности и наличия указаний на увеличение риска кровотечений у пациентов с ИМпST [99,100].

ЕОК ШВ (УУР-В; УДД -2)

Антикоагулянты и ТЛТ

- Для снижения суммарного риска смерти или рецидива ИМ эноксапарин** рекомендуется как антикоагулянт первого выбора (по результатам сравнения с НФГ**) у пациентов с ИМпST, получивших ТЛТ [101-105]

ЕОК IА (УУР-А; УДД -1)

Комментарий: многократно продемонстрированное превосходство эноксапарина** над НФГ** распространяется в основном на пациентов, получивших фибринспецифичные тромболитики. Но доказательства целесообразности его применения есть и у пациентов, получивших стрептокиназу [106]. Важно, что эноксапарин** в упомянутых выше сравнениях не имел преимуществ на уровне геморрагической безопасности.

- Для снижения суммарного риска (смерть и рецидив ИМ) у пациентов ИМпST, получивших ТЛТ, рекомендуется ингибитор Ха фактора фондапаринукс [107]

ЕОК IIа В (УУР-В; УДД -3)

Комментарий: превосходство фондапаринукса над НФГ**/плацебо в сложном исследовании OASIS-6 получено в основном в подгруппе пациентов, получавших стрептокиназу, где фондапаринукс в большинстве случаев сравнивался с плацебо. Но и у

пациентов, получивших другие, в том числе фибринспецифичные, тромболитики, он был, как минимум, не хуже НФГ** [108]. Не следует забывать, что фондапаринукс – средство выбора при наличии легкой и умеренной тромбоцитопении или при угрозе развития гепарин-индуцированной тромбоцитопении.

- НФГ** в виде внутривенного болюса с последующей внутривенной инфузией рекомендуется в качестве парентерального антикоагулянта у пациентов с ИМпST, получающих ТЛТ. Среди доказанных эффектов такой антикоагуляции – лучшая проходимость инфаркт-связанной артерии через несколько дней после введения тромболитика [109].

ЕОК Пь В (УУР-В; УДД -4)

Комментарий: Вводимый внутривенно НФГ** (в дополнение к ТЛТ) не имеет доказательств эффективности на уровне снижения риска крупных ишемических событий или смерти, как в сравнении с плацебо, так и в сравнении с другими антикоагулянтами. Тем не менее, он, как и АСК**, не одно десятилетие являлся обязательным элементом сопровождения ТЛТ у пациентов получивших фибринспецифичные тромболитики (производные тканевого активатора плазминогена). Утраченные в результате прямых сравнений с эноксапарином**, приоритетные позиции НФГ** остаются неизменными, когда выбирается антикоагулянт в дополнение к ТЛТ у пациентов с тяжелым нарушением азотвыделительной функции почек и у пациентов с очень высокой или низкой массой тела. Подразумевается, что в каждом из этих случаев, изменяемая в зависимости от значений АЧТВ, скорость введения НФГ**, призвана сделать лечение таких пациентов более эффективным и безопасным.

Антитромботическое сопровождение первичного ЧКВ.

Антиагреганты и ЧКВ

- При планируемом первичном ЧКВ у пациента с ИМпST для снижения суммарного риска смерти, ИМ и инсульта (по сравнению с использованием клопидогрела**) при отсутствии противопоказаний (внутричерепное кровоизлияние в прошлом, продолжающееся кровотечение) в дополнение к АСК** рекомендуется тикагрелор**, назначенный перед или во время ЧКВ [94].

ЕОК IV (УУР-А; УДД 2).

Комментарии: Переход на прием тикагрелора**, начиная с нагрузочной дозы, возможен у пациентов, уже получивших клопидогрел**, в том числе в нагрузочной дозе. Лечение

тикагрелором** не исключает применение блокаторов ГПР IIb/IIIa при выполнении ЧКВ. При одновременном применении АСК** и тикагрелора** перед операцией КШ и перед другими крупными хирургическими вмешательствами тикагрелор** следует отменить за 3 суток, кроме случаев, когда опасность последствий отказа от срочного КШ превосходит ожидаемые последствия возможного кровотечения.

- При планируемом первичном ЧКВ у пациента с ИМпСТ для снижения суммарного риска смерти, ИМ и инсульта (по сравнению с использованием клопидогрела**) при отсутствии противопоказаний (любое нарушение мозгового кровообращения в прошлом, продолжающееся кровотечение) в дополнение к АСК** рекомендуется прасугрел, назначенный перед или во время ЧКВ [95].

ЕОК IV (УУР-А; УДД 2)

Комментарии: Безопасность перехода на прием прасугрела у пациентов, уже получивших клопидогрел**, изучена недостаточно. Лечение прасугрелом не исключает применение блокаторов ГПР IIb/IIIa при выполнении ЧКВ. При одновременном применении АСК** и прасугрела перед операцией КШ и перед другими крупными хирургическими вмешательствами прасугрел следует отменить за 7 суток, кроме случаев, когда опасность последствий отказа от срочного вмешательства превосходит ожидаемые последствия возможного кровотечения.

- При планируемом первичном ЧКВ для снижения суммарного риска ишемических событий при отсутствии противопоказаний (продолжающееся кровотечение) в дополнение к АСК** рекомендован и клопидогрел**, с назначением его перед или во время ЧКВ. Основные кандидаты на лечение клопидогрелом** – пациенты, нуждающиеся в длительном приеме антикоагулянтов и те, у кого по каким-то причинам невозможно лечение тикагрелором** или прасугрелом [36]

ЕОКIIaC (УУР-А; УДД 5)

Комментарии: формально у клопидогрела** нет доказательств его эффективности на уровне сравнения с плацебо или другим блокатором P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов при первичном ЧКВ. Он используется по этому показанию задолго до конкурентов из-за экстраполяции результатов его оценки при ЧКВ у других категорий пациентов (ОКСбпСТ, стабильные формы ИБС).

При одновременном применении АСК** и клопидогрела** перед операцией КШ и другими крупными хирургическими вмешательствами клопидогрел** следует отменить за

5-7 суток, кроме случаев, когда опасность последствий отказа от срочного вмешательства превосходит ожидаемые последствия возможного кровотечения.

- При планируемом первичном ЧКВ у пациентов с ИМпСТ для снижения риска тромботических осложнений любой из трех доступных блокаторов P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов (клопидогрел**, прасутгрел или тикагрелор**) рекомендован вместо АСК**, когда ее применение невозможно из-за аллергии и других угрожающих жизни или плохо переносимых побочных эффектов [36].

ЕОКПаС (УУР-В; УДД 5)

Комментарии: формально предпочтителен клопидогрел** из-за наличия данных о его сравнении с АСК** при других состояниях [110] и из-за возможности сочетать его с низкой дозой ривароксабана** (после отмены парентерального антикоагулянта)

- Для снижения риска/лечения тромботических осложнений ЧКВ и для снижения риска рецидива ИМ у пациентов с ИМпСТ рекомендуется использовать блокаторы ГПР IIb/IIIa при ЧКВ (в условиях широкого применения ДАТТ) только как аварийное вмешательство в случае возникновения тромботических осложнений или высокого, по мнению оператора, риска их развития (выраженный исходный внутрикоронарный тромбоз, феномен slow-reflow или no-reflow) [36].

ЕОКПа С (УУР В; УДД 5)

Комментарии: многочисленные доказательства эффективности блокаторов ГПР IIb/IIIa при первичном и других видах ЧКВ у пациентов с ИМпСТ получены до внедрения в стандарты лечения таких пациентов ДАТТ. Их применение во время процедуры особенно уместно, если пациент с ИМпСТ, подвергаемый ЧКВ, по каким-то причинам не получил блокатор P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов.

Антикоагулянты и ЧКВ

- При первичном ЧКВ у пациентов с ИМпСТ для снижения риска тромботических осложнений и крупных ишемических событий рекомендуется использование НФГ** в виде внутривенного болюса [36]

ЕОКПаС (УУР-В; УДД 5)

Комментарии: у НФГ** нет доказательств его эффективности на уровне сравнения с плацебо. Во время ЧКВ НФГ** вводят в/в болюсами, добиваясь поддержания определенных значений активированного времени свертывания крови (250 - 300 секунд (для анализатора Hemotech) или 300-350 секунд (для анализатора Hemochron)).

- 1315
- 1316 • У пациентов с ИМпСТ при первичном ЧКВ для снижения риска тромботических
- 1317 осложнений и крупных ишемических событий рекомендуется внутривенное введение
- 1318 эноксапарина натрия** [111]

1319 **ЕОК Па В (УУР-А; УДД 2)**

1320

- 1321 • У пациентов ИМпСТ при первичном ЧКВ для снижения риска тромботических
- 1322 осложнений и крупных ишемических событий рекомендуется внутривенное введение
- 1323 бивалирудина [112,113]

1324 **ЕОК ПаВ (УУР-А; УДД 2).**

1325 **Комментарии:** В мета-анализе сравнительных исследований НФГ** и бивалирудина при

1326 первичном ЧКВ не выявлено преимущества последнего на уровне смертности (что во

1327 основном и стало основанием для приоритетного размещения НФГ** в списке

1328 антикоагулянтов, используемых при этом методе реперфузии). Применение бивалирудина

1329 в этих сравнениях сопровождалось более высокой частотой тромбоза стентов и меньшей

1330 частотой кровотечений. Бивалирудин является препаратом выбора у пациентов с

1331 наличием или угрозой развития тромбоцитопении и при высоком риске кровотечения.

1332

- 1333 • В случае выполнения первичного ЧКВ у пациента, получившего до ЧКВ
- 1334 фондапаринукс, для снижения риска тромботических осложнений ЧКВ в связи с
- 1335 процедурой рекомендуется вводить стандартный болюс НФГ** (не рекомендуется
- 1336 выполнять ЧКВ на фоне антикоагуляции только фондапаринуксом) [107].

1337 **ЕОК ПьВ (УУРВ; УДД 3).**

1338

- 1339 • Из-за неоправданного увеличения риска кровотечений продолжение антикоагуляции
- 1340 после успешного ЧКВ не рекомендуется, если только нет других оснований для
- 1341 лечебной (фибрилляция предсердий, тромбоз полости левого желудочка, венозный
- 1342 тромбоз или ТЭЛА) или профилактической (тяжелая сердечная недостаточность,
- 1343 ограниченная подвижность пациента) антикоагуляции [36]

1344 **ЕОК ПС (УУР-В; УДД 5).**

1345

1346

1347 **3.2 Медикаментозное лечение азболевания**

1348

1349 **3.2.1 Обезболивание и устранение беспокойства**

1350

- Для устранения боли и снижения симпатической активности, приводящей к тахикардии и повышению АД, у пациентов с ИМпST рекомендуется внутривенное введение морфина** [114].

ЕОК ПаВ (УУР-С; УДД 4)

Комментарии: Отличительная особенность ангинозного приступа при ИМ – слабая реакция или отсутствие реакции на нитроглицерин**. Тем не менее, если ангинозный приступ не ослабевает через несколько минут после прекращения действия провоцирующего фактора (физическая нагрузка) или если он развился в покое, пациенту следует принять нитроглицерин** в дозе 0,4-0,5 мг в виде таблеток под язык или аэрозоля (спрея). Если симптомы не исчезают через 5 мин, а препарат удовлетворительно переносится, можно использовать его повторно. Если боль в или дискомфорт грудной клетке сохраняются в течение 5 мин после повторного приема нитроглицерина, необходимо немедленно вызвать СМП. Если 2–3 приёма нитроглицерина не уменьшают интенсивность приступа, дальнейший приём не имеет смысла. В связи с опасностью гипотонии постоянно контролируют АД.

Помимо обезболивания морфин** способствует уменьшению страха, возбуждения, снижает симпатическую активность, увеличивает тонус блуждающего нерва, уменьшает работу дыхания, вызывает расширение периферических артерий и вен (последнее особенно важно при отеке легких). Доза, необходимая для адекватного обезболивания, зависит от индивидуальной чувствительности, возраста, размеров тела. Перед использованием 10 мг морфина** гидрохлорида или сульфата разводят как минимум в 10 мл 0,9% раствора хлорида натрия. Первоначально следует ввести в/в медленно 2-4 мг лекарственного вещества. При необходимости введение повторяют каждые 5-15 мин по 2-4 мг до купирования боли или возникновения побочных эффектов, не позволяющих увеличить дозу.

Назначение морфина** приводит к замедлению и ослаблению основного эффекта антиагрегантов (клопидогрел**, тикагрелор**, прасугрел), что может отразиться на результатах лечения у некоторых пациентов [115-117]

При использовании морфина** возможны следующие осложнения:

- выраженная артериальная гипотензия; устраняется в горизонтальном положении в сочетании с поднятием ног (если нет отека легких). Если этого недостаточно, в/в капельно вводится 0,9% раствор хлорида натрия. В редких случаях – прессорные препараты;
- выраженная брадикардия в сочетании с артериальной гипотензией; устраняется атропином** (в/в 0,5-1,0 мг);

- 1386 • тошнота, рвота; устраняется производными фенотиазина, в частности,
1387 метоклопрамидом** (в/в 5-10 мг);
- 1388 • выраженное угнетение дыхания; устраняется налоксоном** (в/в 0,1-0,2 мг,
1389 при необходимости повторно каждые 15 мин), при этом уменьшается и
1390 анальгезирующее действие препарата.

1391 Опиаты могут ослаблять перистальтику кишечника и приводить к запорам.
1392 Препараты этой группы снижают тонус мочевого пузыря и затрудняют
1393 мочевыведение, особенно у мужчин с гипертрофией предстательной железы.

1394

- 1395 • При наличии признаков выраженного беспокойства и возбуждения для их устранения у
1396 пациентов с ИМП/СТ рекомендуется назначение транквилизаторов [36]

1397 **ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)**

1398 **Комментарии:** для уменьшения страха обычно достаточно создать спокойную
1399 обстановку и ввести наркотический анальгетик. При выраженном возбуждении могут
1400 потребоваться транквилизаторы (например, диазепам** в/в 2,5-10 мг). Важное значение
1401 для эмоционального комфорта пациента имеет соответствующий стиль поведения
1402 персонала, разъяснение диагноза, прогноза и плана лечения. У пациента с сохраняющимся
1403 беспокойством и нарушенным поведением, а также симптомами отмены при
1404 никотиновой зависимости также можно назначить транквилизаторы. При возбуждении
1405 и делирии достаточно эффективно и безопасно в/в введение галоперидола**.

1406

1407 **3.2.2 Коррекция гипоксемии**

1408

1409 **Кислородотерапия**

- 1410 • Пациентам с ИМП/СТ при наличии гипоксемии ($\text{SaO}_2 < 90\%$ или $\text{PaO}_2 < 60$ мм рт.ст.)
1411 для ее устранения показана кислородотерапия [36]

1412 **ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)**

1413 **Комментарии:** дыхание кислородом проводят через носовые катетеры со скоростью 2-8
1414 л/мин. Контролируют насыщение крови кислородом, измеряя сатурацию неинвазивно или
1415 оценивая показатели кислотно-основного состояния крови лабораторно.

1416

- 1417 • Из-за отсутствия положительных эффектов на течение болезни кислородотерапия не
1418 показана пациентам с ИМП/СТ с уровнем сатурации крови кислородом выше 90%
1419 [118].

1420 **ЕОК IIIB (УУР-А; УДД 2).**

Комментарии: Кислородотерапия ни только не приносит пользы пациентам с неосложненным ИМ, но может быть вредна, что предположительно обусловлено увеличением повреждения миокарда [119].

3.2.3 Нитраты

- Из-за отсутствия доказательств эффективности рутинное назначение нитратов в виде внутривенной инфузии, трансдермально или перорально, при ИМпСТ не рекомендуется [120, 121]

1.

ЕОК ПИВ (УУР-А; УДД 2)

Комментарии: внутрь нитраты при ИМ назначают только по показаниям, к которым, прежде всего, относят постинфарктную стенокардию. Иногда нитраты назначают по поводу сердечной недостаточности, хотя для этой цели лучше подходят ингибиторы АПФ. Для профилактики толерантности к нитратам их назначают прерывисто: промежуток времени между последним приёмом препарата и первым приёмом на следующий день должен быть не менее 12 ч (оптимально 16 ч)

- Внутривенная инфузия нитратов (нитроглицерина** или изосорбида динитрата**) рекомендуется для симптоматического лечения у пациентов с ИМпСТ и продолжающейся ишемией миокарда, артериальной гипертензией, СН. Условие: отсутствие противопоказаний (артериальная гипотония, ИМ ПЖ, использование ингибиторов фосфодиэстеразы V в предшествующие 48 часов).

ЕОК Па В (УУР-В; УДД -2)

Комментарии: Критерий адекватно подобранной скорости введения (дозировки) при в/в инфузии нитратов – уровень систолического АД, который должен быть снижен на 10-15% у нормотоников и на 25-30% у лиц с АГ, но не ниже 100 мм рт. ст. Обычная начальная скорость введения нитроглицерина** 10 мкг/мин. При ее неэффективности скорость инфузии увеличивается на 10-15 мкг/мин каждые 5-10 мин, пока не будет достигнут желаемый эффект. Если достичь целевого уровня снижения АД не удастся, даже увеличив скорость инфузии нитроглицерина до 200 мкг/мин, то дальнейшее увеличение дозы не имеет смысла. Оптимальная продолжительность инфузии нитратов не более 24-48ч, т.к. в дальнейшем часто развивается толерантность. При развитии гипотонии обычно достаточно прекратить инфузию нитроглицерина**, так как у препарата короткий период полувыведения. Реже приходится проводить стандартные мероприятия по увеличению притока крови к сердцу (приподнять нижние конечности, возможно в/в

1457 введение 0,9% раствора хлорида натрия, прессорных аминов). Противопоказанием к
1458 назначению нитратов является выраженная гипотония – систолическое АД<90 мм.рт.ст.
1459 При появлении головной боли назначают анальгетики и кофеинсодержащие препараты.

1461 3.2.4 Бета-адреноблокаторы

- 1463 • Пациентам ИМпST с высоким АД, сохраняющейся ишемией миокарда, тахикардией, не
1464 имеющим признаков острой СН для контроля за ишемией рекомендуется внутривенное
1465 введение бета-адреноблокатора [122, 123]

1466 ЕОК Па В (УУР-В; УДД 3).

1467 **Комментарии:** Первоначальная доза может быть введена в/в, особенно у пациентов с АГ,
1468 сохраняющейся ишемией, тахикардией при отсутствии признаков СН с последующим
1469 переходом на прием препаратов внутрь. Есть данные, что польза от β-адреноблокаторов
1470 тем выше, чем раньше начата терапия и чем быстрее проявляется их действие.
1471 Препараты и дозы для в/в введения - см. приложение Г8

- 1473 • Всем пациентам с ИМпST, не имеющим противопоказаний, для снижения риска
1474 осложнений ИМ и улучшения прогноза рекомендуется пероральный прием бета-
1475 адреноблокаторов [124].

1476 ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД 3)

1477 **Комментарии:** Убедительные данные об улучшении прогноза при назначении бета-
1478 адреноблокаторов у пациентов с ОКСпST были получены, в основном, в дореперфузионную
1479 эру

1480 Польза рутинного назначения бета-адреноблокаторов у пациентов, которые подверглись
1481 первичной ЧКВ, на основании РКИ и системных мета-анализов, не показана [125-128].

1482 Вместе с тем результаты некоторых регистров говорят о том, что назначение бета-
1483 адреноблокаторов приводит к улучшению прогноза [129,130]. Гемодинамически
1484 стабильным пациентам с ИМпST бета-адреноблокаторы могут быть назначены в первые
1485 24 ч после начала болезни. В ранние сроки ИМпST важнейшее значение имеет выбор
1486 приемлемой дозы препарата, которая не должна быть слишком большой при опасности
1487 возникновения осложнений (прежде всего – наличии СН). О достаточности дозы обычно
1488 судят по достигнутой ЧСС. Она не должна быть ниже 44-46 ударов в 1 мин в ночные часы
1489 в покое. Абсолютные противопоказания к использованию бета-адреноблокаторов при
1490 ИМпST: кардиогенный шок, тяжелая обструктивная болезнь легких в стадии обострения,
1491 атрио-вентрикулярная (АВ) блокада II-III ст. у пациентов без функционирующего
1492 искусственного водителя ритма сердца, аллергия. Относительные противопоказания:

клинические проявления СН, свидетельства наличия низкого сердечного выброса, систолическое АД <100 мм рт. ст., ЧСС <60 ударов в 1 мин, удлинение интервала PQ >0,24 сек, обструктивная болезнь легких в анамнезе, наличие факторов риска возникновения кардиогенного шока. У пациентов с существенным нарушением сократимости ЛЖ начинать лечение следует с минимальных доз бета-адреноблокаторов. Через 24-48 ч после исчезновения выраженной брадикардии, артериальной гипотензии, тяжелой СН, АВ блокады можно начать аккуратное титрование дозы препаратов для приема внутрь. При наличии исходных противопоказаний к бета-адреноблокаторам возможность их назначения следует регулярно пересматривать. Следует воздержаться от назначения бета-адреноблокаторов с внутренней симпатомиметической активностью

- Для уменьшения риска смерти при ИМпСТ с СН или сниженной ФВ ЛЖ (<40%) рекомендуется пероральный прием бета-адреноблокаторов без внутренней симпатомиметической активности [131, 132].

ЕОК IА (УУР-А; УДД 1).

Комментарии: изученными у пациентов с ИМ считаются метопролол** и карведилол**

3.2.5 Блокаторы кальциевых каналов

- Из-за отсутствия доказательств эффективности у пациентов с ИМпСТ не рекомендуется рутинное назначение блокаторов кальциевых каналов [133,134]

ЕОК IIIА (УУР- А; УДД 1).

Комментарии: в связи с возможностью неконтролируемой гипотонии следует избегать назначения нифедипина** короткого действия у пациентов с ИМ [135]

- При непереносимости бета-адреноблокаторов для контроля за ишемией миокарда рекомендуется рассмотреть назначение верапамила** у пациентов ИМпСТ без СН, без сниженной ФВ ЛЖ и без других противопоказаний [133].

ЕОК IIIБ В (УУР В;УДД 2)

Комментарии: дилтиазем, верапамил** и дигидропиридины 2-го поколения (амлодипин**) можно назначать пациентам с постинфарктной стенокардией при недостаточной эффективности бета-адреноблокаторов и нитратов, или при невозможности контролировать артериальную гипертензию другими средствами. Дилтиазем и верапамил** иногда используют для контроля сердечного ритма, реже для купирования суправентрикулярных аритмий в случае неэффективности/противопоказаний к бета-адреноблокаторам. Верапамил** или дилтиазем могут использоваться только при

отсутствии симптомов СН и/или существенной сократительной дисфункции ЛЖ, нарушений синоатриальной и АВ проводимости и брадиаритмий. Совместный прием верапамила** или дилтиазема с бета-адреноблокатором крайне нежелателен.

3.2.6 Блокаторы ренин-ангиотензин-альдостероновой системы

Ингибиторы ангиотензин-превращающего фермента (ИАПФ) и блокаторы рецепторов ангиотензина II (БРА).

- Для предотвращения дисфункции ЛЖ, СН и смерти рекомендуется применение ингибитора АПФ у всех пациентов с ИМпСТ, не имеющих противопоказаний [136]

ЕОК Ia A (УУР-В; УДД 2).

- Для снижения риска смерти и развития/прогрессирования СН рекомендуется раннее (в первые 24 часа ИМпСТ) назначение ингибиторов АПФ у пациентов с СН, сниженной ФВ ЛЖ, сахарным диабетом или ИМ передней локализации [136, 137].

ЕОК Ia (УУР А; УДД 1).

Комментарии: у пациентов со стабильной гемодинамикой назначение ИАПФ в первые 24ч от начала заболевания безопасно [138]. Следует постепенно увеличивать дозу ИАПФ до рекомендуемой (целевой), которая по данным клинических исследований обеспечивает положительное влияние на прогноз, а если это невозможно, до максимально переносимой (Приложение Г8). Противопоказания для начала использования ИАПФ: систолическое АД <100 мм рт. ст., выраженная почечная недостаточность, гиперкалиемия, двусторонний стеноз почечных артерий, беременность, индивидуальная непереносимость.

- У пациентов с ИМпСТ имеющих СН, сниженную ФВ ЛЖ или АГ в случае непереносимости ИАПФ для лечения СН, снижения риска смерти и прогрессирования СН, рекомендуется использовать БРА, предпочтительно валсартан [139]

ЕОК Ib (УУР-В; УДД 2)

Комментарии: Начальная доза валсартана составляет 20 мг/сут; при хорошей переносимости дозу препарата постепенно увеличивают вплоть до 160 мг 2 раза в сутки

- У пациентов, переживших ИМпСТ и имеющих явную хроническую СН и ФВ ЛЖ менее 35%, для снижения риска смерти и необходимости госпитализации из-за СН

рекомендуется замена ИАПФ (или БРА), принимаемого в максимальной переносимой дозе, на сакубитрил/валсартан** [140]

ЕОК IIaB (УУР -B; УДД 2).

Комментарии: для предлагаемой замены СН должна быть подтверждена повышенным уровнем мозгового натрийуретического пептида (≥ 150 пг/мл) или его N-концевого фрагмента (≥ 600 пг/мл). Пациент должен находиться на стабильных дозах бета-блокатора, ИАПФ или БРА не менее 4-х недель, иметь уровень калия крови менее 5,2 ммоль/л, систолическое АД ≥ 100 мм рт.ст. и расчетную СКФ ≥ 30 мл/мин/1,72 м². Сакубитрил/валсартан** назначается в дозе 200 мг 2 раза в день. В ходе лечения обязателен контроль за АД и уровнем калия.

- Для снижения риска смерти и прогрессирования СН рекомендуется использовать блокаторы рецептора альдостерона, предпочтительно эплеренон, в добавление к бета-адреноблокатору и ингибитору АПФ у пациентов с ИМпST и ФВ ЛЖ $\leq 40\%$ в сочетании с СН или с сахарным диабетом при условии, что нет почечной недостаточности и гиперкалиемии [141]

ЕОК IIaB (УУР-A; УДД 2)

Комментарии: предпочтительно назначать эплеренон в первые сутки от начала ИМ [142]. Есть указания на снижение риска смерти при использовании блокаторов рецептора альдостерона, в том числе спиронолактона**, у всех пациентов ИМпST при отсутствии противопоказаний и независимо от наличия сердечной недостаточности и сниженной ФВ ЛЖ [143, 144]. При таком подходе предпочтительно назначать блокатор рецепторов альдостерона в пределах 72 часов от начала ИМ. Противопоказания к назначению блокатора рецепторов к альдостерону: уровень креатинина в крови у мужчин > 220 мкмоль/л, у женщин > 175 мкмоль/л, а также концентрация калия более 5 ммоль/л. Во время лечения антагонистами альдостерона контролируют уровень креатинина и калия крови. Если уровень калия в крови превышает 5,5 ммоль/л, препараты отменяют. Рекомендуется поддерживать концентрацию калия в крови в диапазоне 4,0-5,0 ммоль/л.

3.2.7 Липидснижающая терапия

- Для снижения суммарного риска ишемических событий у пациентов с ИМпST рекомендуется в период госпитализации начать лечение статином в высокой дозе (независимости от исходного уровня холестерина). Условие – отсутствие противопоказаний [145-149].

ЕОК IIaB (УУР-В; УДД 3)

Комментарии: у пациентов с ИМпST, подвергнутых первичному ЧКВ, имеются многочисленные доказательства дополнительного снижения риска ишемических событий и даже смерти при использовании высоких доз статинов, применение которых начато до ЧКВ (при сравнении с использованием статинов с началом их применения на более поздних этапах госпитализации) [150-157].

Терапия статинами обычно хорошо переносится, частота серьезных побочных эффектов не превышает 2%. Возможно появление миалгии и мышечной слабости, которые появляются, в основном, в первые недели после начала терапии и обычно быстро проходит после отмены статина. Рабдомиолиз с повышением уровня креатинкиназы более чем в 10 раз наблюдается крайне редко. Возможно бессимптомное повышение уровня трансаминаз в 3 и более раза, что требует снижения дозы или отмены препарата с дальнейшим наблюдением за активностью печеночных трансаминаз. Следует помнить, что в острую фазу ИМ повышение уровня трансаминаз обусловлено некрозом кардиомиоцитов и не является причиной для отказа от назначения статинов. Основные противопоказания для назначения статинов: повышенная чувствительность; активное заболевание печени или повышение активности печеночных трансаминаз в плазме крови неясного генеза более чем в 3 раза по сравнению с верхней границей нормы; женщины детородного возраста, не использующие адекватные методы контрацепции; беременность; период грудного вскармливания.

- У пациентов ИМпST, не имеющих противопоказаний к приему статинов, для снижения риска ишемических событий рекомендуется использовать аторвастатин** в дозе 80 мг в сутки или розувастатин в дозе 20-40 мг в сутки [158, 159].

ЕОК IIb (УУР-А; УДД 2)

- У пациентов ИМпST для получения информации о состоянии липидного обмена рекомендуется как можно быстрее определить уровень липидов, предпочтительно в первые 24 ч госпитализации [36].

ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)

- У пациентов, перенесших ИМпST, рекомендуемый целевой уровень холестерина ЛНП для определения эффективности длительной терапии статинами на амбулаторном этапе (определяется через 4-8 недель от начала применения статина) - менее 1,4 ммоль/л [160]

ЕОК IA (УУР-А; УДД 1)

Комментарии: для достижения целевых значений холестерина ЛПНП (1,4 ммоль/л и менее) на амбулаторном этапе уместно сочетать прием статина (в максимальной переносимой дозе) с эзетимибом и/или с ингибитором пропротеиновой конвертазы субтилизин-кексинового типа 9 [161, 162].

- Для оценки эффективности гиполипидемической терапии у пациентов с ИМ рекомендуется определять уровень холестерина ЛПНП не ранее чем через 4 недели после начала терапии [163]

ЕОК ПьВ (УУР-В; УДД 4)

- Если у пациента после ИМпST не удастся достигнуть целевых значений уровня холестерина ЛПНП на фоне терапии статинами в максимально переносимых дозах, рекомендовано назначить эзетимиб [164].

ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД 2)

- Если у пациента после ИМпST не удастся достигнуть целевых значений уровня холестерина ЛПНП на фоне терапии статинами в максимально переносимых дозах и эзетимибом, для снижения риска ишемических событий рекомендовано назначить препарат из группы блокаторов пропротеиновой конвертазы субтилизин-кексинового типа 9 (алирокумаб** [165] или эволокумаб**[166])

ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД 2)

Комментарии: если на фоне терапии статинами в максимально переносимых дозах уровень холестерина ЛПНП остается значительно повышенным ($> 2,5$ ммоль/л), можно рассмотреть блокаторы пропротеиновой конвертазы субтилизин-кексинового типа 9 как препарат второй линии.

- У пациентов после ИМпST с указаниями на непереносимость статинов для достижения целевых значений холестерина ЛПНП рекомендуется использовать эзетимиб и/или препарат из группы блокаторов пропротеиновой конвертазы субтилизин-кексинового типа 9 (алирокумаб** или эволокумаб**) [36]

ЕОК ПьВ (УУР-С; УДД 5).

3.2.8 Антитромботическая терапия

3.2.8.1. Антитромбоцитарные препараты (антиагреганты)

- Для снижения риска смерти, сосудистой смерти, повторного ИМ и ишемического инсульта рекомендуется длительный (неопределенно долгий) прием АСК** всем пациентам с ИМпСТ, не имеющим противопоказаний, вне зависимости от исходной стратегии реперфузии [82]

ЕОК ІА (УУР-А; УДД 1

Комментарии: у пациентов, в предшествующую неделю регулярно не принимавших АСК**, рекомендуется начальная (нагрузочная) доза 150-325 мг; постоянная поддерживающая доза АСК** 75-100 мг 1 раз в сутки.

- Всем пациентам с ИМпСТ, не имеющим высокого риска кровотечений, в добавление к АСК** на протяжении 12 месяцев рекомендуется прием блокатора P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов (для снижения суммарного риска смерти, ИМ и ишемического инсульта) [98, 167].

ЕОК ІА (УУР-А; УДД 1).

- У пациентов с ИМпСТ после первичного ЧКВ для снижения суммарного риска (смерти и ИМ), риска тромбоза стента в добавление к АСК** при отсутствии противопоказаний (внутричерепное кровоизлияние в анамнезе, продолжающееся кровотечение) рекомендуется тикагрелор** (нагрузочная доза 180 мг, поддерживающая 90 мг 2 раза в сутки- в течение 12 месяцев) [94]

ЕОК ІаВ (УУР-А; УДД 3)

- При коронарном стентировании у пациентов с ИМпСТ, не получавших других ингибиторов P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов, в добавление к АСК** для снижения риска смерти и суммы ишемических событий (смерть, ИМ, инсульт), риска тромбоза стента рекомендуется прасугрел (нагрузочная доза 60 мг, ежедневная поддерживающая доза 10 мг в течение 12 месяцев), если нет противопоказаний (внутричерепное кровоизлияние в анамнезе, ишемический инсульт/ТИА в анамнезе, продолжающееся кровотечение) [95].

ЕОК ІаВ (УУР-А; УДД 3)

Комментарии: У пациентов старше 75 лет, с массой тела ниже 60 кг необходимо снизить суточную дозу прасугрела до 5 мг.

При выборе блокатора P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов у пациентов с ИМпST, подвергнутых первичному ЧКВ, следует учитывать результаты прямого сравнения тикагрелора** и прасугрела (у пациентов с ИМпST, подвергнутых первичному ЧКВ) в исследовании PRAGUE-18 (не выявившего преимущества одного препарата перед другим на уровне ишемических и геморрагических событий) [168] и в исследования ISAR-REACT5, в котором у пациентов с ОКС (более 40% из них с ИМпST), подвергнутых ЧКВ, показано преимущество прасугрела над тикагрелором** на уровне суммарной частоты развития ишемических событий (сумма случаев смерти, ИМ или инсульта за 12 месяцев) без убедительных различий в частоте крупных кровотечений [169].

- Пациентам с ИМпST, которые не могут получать тикагрелор** или прасугрел, для возможного снижения суммарного риска смерти, ИМ и инсульта и риска тромбоза стента в добавление к АСК** рекомендуется клопидогрел** (нагрузочная доза 300–600 мг, поддерживающая 75 мг 1 раз в сутки) [170].

ЕОК Пь В (УУР-В; УДД 3)

Комментарии: Нагрузочная доза клопидогрела** 600 мг используется в случаях, когда выполняется ЧКВ, 300 мг — при ТЛТ. Считается необходимым воздерживаться от нагрузочной дозы клопидогрела** у пациентов ИМпST старше 75 лет, получивших ТЛТ. При выполнении ЧКВ величина нагрузочная дозы клопидогрела** не имеет возрастных ограничений.

- Для предотвращения ретромбоза начинать использование ингибитора P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов у пациентов с ИМпST рекомендуется перед ТЛТ и перед или во время ЧКВ [36].

ЕОК IC (УУР- С; УДД 5)

- У пациентов с ИМпST для снижения риска ишемических событий рекомендуется продолжать ДАТТ (сочетание АСК** с блокатором P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов) на протяжении 12 месяцев не зависимо от стратегии реперфузии, методики ЧКВ и типа установленных стентов, при условии, что у пациента нет исходно очевидного высокого риска кровотечений [98, 167]

ЕОК IA (УУР-А; УДД 1)

- При повышенном риске кровотечений рекомендуемая длительность ДАТТ (сочетание АСК** с блокатором P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов) у пациентов, перенесших ИМпST, для снижения этого риска может быть меньше 12 месяцев [171, 172].

ЕОК Пь А (УУР-А; УДД - 2)

Комментарий. Досрочное прекращение ДАТТ увеличивает частоту коронарных осложнений. Частой причиной досрочного прекращения приема одного или обоих компонентов ДАТТ являются кровотечения и необходимость в хирургическом вмешательстве. Минимальная длительность ДАТТ после установки стентов составляет 1 месяц для ГМС и 3 месяца для современных СВЛ. В случае необходимости отменить блокатор P2Y₁₂ тромбоцитов из-за хирургического вмешательства крайне желательно реализовать это вмешательство в условиях многопрофильного стационара с возможностью проведения ЧКВ в случае возникновения периоперационных тромбоза стента и ИМ.

При необходимости экстренной несердечной хирургической операции или серьезном кровотечении лечение ингибиторами P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов следует прекратить и возобновить при первой возможности после устранения причин кровотечения. При высоком риске рецидива кровотечения минимальный срок двойной антитромбоцитарной терапии составляет 1 месяц после установки ГМС и 3 месяца после установки современных типов СВЛ.

Если прерывание ДАТТ является абсолютно необходимым, следует иметь в виду, что альтернативного более безопасного варианта профилактики тромбоза стентов нет. По мере возможности АСК** следует продолжить, так как отмена обоих препаратов еще больше повышает риск тромбоза.

Тикагрелор** следует отменить как минимум за 3 дня, клопидогрел** как минимум за 5 дней, прасугрел – как минимум за 7 дней до планового хирургического вмешательства. При отсутствии возможности выдержать указанные сроки решение об оперативном лечении следует принимать консилиумом врачей разных специальностей, который должен оценить риски кровотечения и отмены двойной антитромбоцитарной, а также учесть тип хирургического вмешательства, риск рецидива ишемии миокарда, степень поражения коронарных артерий, время, прошедшее от начала ИМ и ЧКВ, характеристику установленных стентов. О последствиях преждевременного прерывания двойной антитромбоцитарной терапии следует помнить и у пациентов с ИМnST, не получивших реперфузионного лечения. При хирургических вмешательствах с низким риском кровотечения не следует досрочно прерывать ДАТТ.

- У пациентов с ИМnST, подвергнутых коронарному стентированию, с высоким коронарным риском и низким риском кровотечений, не имевших кровотечений в течение первого года лечения, для снижения риска смерти, повторного ИМ, суммарного риска ишемических событий рекомендуется продление ДАТТ (сочетание АСК** с

1774 блокатором P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов) на более длительный срок [173]. При этом в
1775 ходе наблюдения за пациентом соотношение риска и пользы продления ДАТТ должно
1776 регулярно пересматриваться

1777 **ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД 1)**

1778

- 1779 • У пациентов, перенесших ИМ, с сохраняющимся высоким коронарным риском, не
1780 имевших кровотечений в первый год ДАТТ (сочетание АСК** с блокатором P2Y₁₂
1781 рецептора тромбоцитов), для снижения суммарного риска ишемических событий
1782 рекомендуется продление ДАТТ в виде сочетания АСК** с уменьшенной дозой
1783 тикагрелора** (60 мг 2 раза в сутки) на дополнительные 36 месяцев [174,175].

1784 **ЕОК ПьВ (УУР-В; УДД 2)**

1785 ***Комментарий.** К пациентам, перенесшим ИМ и имеющим высокий коронарный риск,*
1786 *относят лиц ≥50 лет в сочетании, как минимум, с одним из следующих факторов риска:*
1787 *возраст ≥65 лет, наличие СД, требующего медикаментозного лечения, два и более*
1788 *перенесенных ИМ в прошлом, многососудистый коронарный атеросклероз, ХБП с рСКФ*
1789 *менее 60 мл/мин/1,73 м².*

1790

- 1791 • Для защиты слизистой желудочно-кишечного тракта и для возможного снижения риска
1792 желудочно-кишечных кровотечений в период назначения ДАТТ рекомендуется
1793 использовать ингибиторы протонного насоса [176,177].

1794 **ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД- 3)**

1795 ***Комментарий.** Применение ингибиторов протонного насоса возможно как у всех*
1796 *пациентов, переживших ИМнСТ и получающих ДАТТ, так и более избирательно, у*
1797 *пациентов с повышенным риском желудочно-кишечных кровотечений (язвенная болезнь*
1798 *или желудочно-кишечное кровотечение в анамнезе, хроническое использование*
1799 *нестероидных противовоспалительных средств или кортикостероидов, как минимум 2 из*
1800 *следующих признаков – возраст ≥65 лет, диспепсия, желудочно-пищеводный рефлюкс,*
1801 *инфицирование Helicobacter Pylory, хроническое употребление алкоголя). Известно о*
1802 *возможном ослаблении антитромбоцитарного эффекта клопидогрела** при его*
1803 *сочетании с омепразолом** или эзомепразолом** на уровне лабораторной оценки*
1804 *активности тромбоцитов (но не с пантопразолом или рабепразолом). Нет*
1805 *доказательств, что эти лекарственные взаимодействия оказывают неблагоприятное*
1806 *влияние на клинические результаты лечения.*

1807

- В некоторых случаях в первые 12 месяцев после ИМпСТ для снижения риска кровотечений рекомендуется рассмотреть переход с прасугрела или тикагрелора** на клопидогрел** [178-180].

ЕОК ПьА (УУР-С; УДД 2)

Комментарии. Возможные основания для перехода с прасугрела или тикагрелора** на клопидогрел** в первые 12 месяцев после ИМпСТ: появление или повторение клинически значимых кровотечений, причину которых невозможно выявить и/или устранить; небольшие повторяющиеся (“надоедливые”) кровотечения, источник которых устранить не удастся, сказывающиеся на приверженности к лечению; побочные эффекты тикагрелора**, (клинически значимая одышка, клинические проявления гиперурекемии); появление показаний к длительному лечению антикоагулянтами (ФП, ТГВ/ТЭЛА, тромб в полости левого желудочка, имплантация искусственного клапана сердца); возникновение ишемического инсульта или ТИА у получающих прасугрел; стремление уменьшить стоимость лечения; желание пациента уменьшить кратность приема препарата (переход с тикагрелора** на клопидогрел**) и число принимаемых таблеток (переход с тикагрелора**/прасугрела на фиксированную комбинацию АСК** с клопидогрелом**) с целью улучшения приверженности к лечению; ограниченная доступность прасугрела или тикагрелора**, не позволяющая обеспечить их регулярный прием.

С учетом риска возникновения тромботических последствий при ИМ и/или ЧКВ при изменении интенсивности ДАТТ выделяют “острый” период (первые 24 часа), ранний период (со 2-х по 30 сутки), поздний (от 31 суток до 12 месяцев) и очень поздний периоды (более 1 года). Переход с прасугрела или тикагрелора** на клопидогрел** в острый и ранний периоды крайне нежелателен.

Предлагаемые способы перехода с тикагрелора** или прасугрела на клопидогрел**:

1) В первые 30 дней от начала лечения ИМ и/или ЧКВ: прием внутрь 600 мг клопидогрела** через 24 часа от последнего приема тикагрелора** или прасугрела. При переходе на клопидогрел** из-за кровотечения или его опасения следует рассмотреть начало приема клопидогрела с поддерживающей дозы (75 мг). В последующем доза клопидогрела** 75 мг 1 раз в сутки.

2) Спустя 30 дней от начала лечения ИМ и/или ЧКВ: прием внутрь 75 мг клопидогрела** через 24 часа от последнего приема прасугрела; прием внутрь 600 мг клопидогрела через 24 часа от последнего приема тикагрелора**. При переходе на клопидогрел** из-за кровотечения или его опасения следует рассмотреть начало приема

клопидогрела** с поддерживающей дозы (75 мг). В последующем доза клопидогрела** 75 мг 1 раз в сутки.

- На фоне широкого применения ДАТТ блокаторы ГПР IIb/IIIa при ИМпST рекомендуются как спасительное средство только для лечения тромботических осложнений ЧКВ, массивного интракоронарного тромбоза и при развитии феномена no-reflow [98, 181, 182].

ЕОК IIaB (УУР-B; УДД 3)

Комментарии. Блокаторы ГПР IIb/IIIa при ИМпST активно изучались до появления блокаторов P2Y₁₂ рецепторов тромбоцитов. Основным осложнением, ограничивающим их применение, являются кровотечения. Факторами, способствующими передозировке препаратов, являются старческий и выше возраст, женский пол, почечная недостаточность, малая масса тела, сахарный диабет, ХСН. Применение блокаторов ГПР IIb/IIIa может вызывать тромбоцитопению. Блокаторы ГПР IIb/IIIa в сочетании с ДАТТ должны использоваться вместе с парентеральным антикоагулянтом. Сочетание блокатора ГПР IIb/IIIa с бивалирудином в рутинной практике не рекомендуется, поскольку по частоте ишемических событий оно эквивалентно монотерапии бивалирудином, но вызывает больше крупных кровотечений.

1.1.8.2. Антикоагулянтная терапия у пациентов с ИМпST

(кроме этого раздела см. антитромботическое сопровождение реперфузии)

- При ИМбпST парентеральное введение антикоагулянтов для снижения риска тромботических осложнений рекомендуется продолжать максимально до 8-ми суток (или до выписки, если она произойдет раньше этого срока) или до успешного завершения ЧКВ, если нет иных показаний к продленной антикоагулянтной терапии [36].

ЕОК IIb C (УУР-C; УДД 5)

Комментарии. пациенты, получающие пероральные антикоагулянты, не должны получить ТЛТ. У пациентов, получающих антагонисты витамина K, рекомендуется воздержаться от парентерального введения антикоагулянтов (в том числе во время ЧКВ) при условии, что значение МНО равно или превышает 2,0. При меньшем значении МНО рекомендуется стандартный болюс НФГ**.

У пациентов, получающих прямые пероральные антикоагулянты, возможно продолжение их приема с дополнительным внутривенным введением парентерального антикоагулянта

1877 в связи с ЧКВ (в обычной дозе и независимо от времени, прошедшего после приема прямого
1878 перорального антикоагулянта).

1879

- 1880 • Для снижения риска тромботических осложнений фондапаринукс натрия (2,5 мг
1881 ежедневно подкожно, первое введение – 2,5 мг в/в) при ИМпСТ рекомендуется в
1882 качестве антикоагулянта для сопровождения ТЛТ с использованием стрептокиназы и у
1883 пациентов, не получивших реперфузионную терапию [107]

1884 **ЕОКПаВ (УУР-В; УДД 3)**

1885 **Комментарии.** пациенту, получающему фондапаринукс, во время ЧКВ следует
1886 внутривенно вводить НФГ** – первоначальный болюс в дозе 85 МЕ/кг (при одновременном
1887 применении блокатора ГПР IIb/IIIa - 60 МЕ/кг), необходимость повторного введения
1888 определяется величиной активированного времени свертывания крови. Фондапаринукс
1889 натрия противопоказан при клиренсе креатинина ниже 20 мл/мин.

1890 .

1891 **Бивалирудин**

1892

- 1893 1. При ИМпСТ применение бивалирудина (внутривенно болюс 0,75 мг/кг и инфузия 1,75
1894 мг/кг/час) рекомендуется рассмотреть в качестве альтернативы НФГ** для
1895 антитромботической поддержки ЧКВ, т.е. для снижения риска тромботических
1896 осложнений ЧКВ [183-185].

1897 **ЕОК ПаА (УУР-В; УДД 1)**

1898 **Комментарии.** Бивалирудин - препарат выбора у пациентов с гепарин-индуцированной
1899 тромбоцитопенией. Инфузию бивалирудина рекомендуется начать одновременно с ЧКВ и
1900 продолжать до 4-х часов после его завершения. Рекомендация использовать бивалирудин
1901 как альтернативу сочетанию НФГ** с блокатором ГПР IIb/IIIa время ЧКВ утратила
1902 актуальность, поскольку в условиях широкого распространения ДАТТ применение
1903 блокаторов ГПР IIb/IIIa в основном ограничивается случаями с тромботическими
1904 осложнениями во время ЧКВ.

1905

1906 **Нефракционированный гепарин****

1907

- 1908 • При ИМпСТ внутривенная инфузия НФГ** в сопровождение ТЛТ рекомендуется для
1909 поддержки реперфузии (снижения риска тромботических осложнений) в случаях, когда

1910 фондапаринукс натрия и эноксапарин** противопоказаны (в частности, из-за
1911 выраженной почечной недостаточности) [36].

1912 **ЕОК IIa C (УУР-С; УДД 5)**

1913 **Комментарии.** Внутривенная инфузия НФГ** должна осуществляться в дозе,
1914 обеспечивающей удлинение активированного частичного тромбопластинового времени в
1915 1,5-2,5 выше контрольного для данной лаборатории. При использовании НФГ** во время
1916 ЧКВ рекомендуется ввести внутривенно болюсом 70–100 МЕ/кг (при одновременном
1917 применении ингибитора гликопротеиновых рецепторов IIb/IIIa 50–70 МЕ/кг),
1918 необходимость повторного введения определяется величиной активированного времени
1919 свертывания крови.

1920

- 1921 • Если ЧКВ при ИМпST выполняется на фоне начатой внутривенной инфузии НФГ**, во
1922 время процедуры для поддержания должного уровня антикоагуляции рекомендуется
1923 использовать дополнительное внутривенное введение болюсов НФГ** под контролем
1924 активированного времени свертывания крови [186].

1925 **ЕОК IIaB (УУР-С; УДД 2)**

1926

1927 **Эноксапарин**

1928

- 1929 • Если пациент с ИМпST получал эноксапарин** до ЧКВ (в связи с ТЛТ), для снижения
1930 риска ишемических и геморрагических осложнений процедуру рекомендуется
1931 выполнять на фоне его продолжающегося применения [89].

1932 **ЕОК IIaB (УУР-В; УДД 2)**

1933 **Комментарий:** Эноксапарин** не рекомендуется при рСКФ ниже 15 мл/мин/1,73 м².

1934

- 1935 • У пациентов с ИМпST, с ожидаемыми высоким риском ишемических
1936 событий и низким риском кровотечений, не переносивших в прошлом
1937 инсульт или ТИА, для снижения риска смерти, снижения суммарного риска
1938 смерти, ИМ, инсульта и риска тромбоза коронарных стентов к сочетанию
1939 АСК** и клопидогрела** после завершения лечения парентеральным
1940 антикоагулянтом рекомендуется добавить ривароксабан** в дозе 2,5 мг 2 раза
1941 в сутки сроком на 1 год [187].

1942 **ЕОК IIa B (УУР-В; УДД -2)**

1943 **Комментарий.** Добавление ривароксабана** в дозе 2,5 мг 2 раза в сутки не изучено в
1944 комбинации с двойной антитромбоцитарной терапией, в состав которой входят
1945 прасугрел или тикагрелор**. Данный подход не может использоваться у пациентов,

1946 *нуждающихся в использовании более высоких доз пероральных антикоагулянтов (в*
1947 *частности, при наличии ФП с повышенным риском инсульта).*

- 1948
- 1949 • У пациентов, перенесших ИМ, с сохраняющимся высоким коронарным риском,
1950 получающих АСК** без блокатора P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов, в рамках вторичной
1951 профилактики (для снижения суммарного риска ишемических событий и риска смерти)
1952 рекомендуется присоединение к АСК** ривароксабана** в дозе 2,5 мг 2 раза в день на
1953 неопределенно долгое время [188, 189].

1954 **ЕОК IIaB (УУР-В; УДД 2)**

1955 ***Комментарий.** К пациентам, перенесшим ИМ, имеющим достаточный для*
1956 *предлагаемого вмешательства риск сердечно-сосудистых событий, относят лиц ≥ 65 лет*
1957 *или моложе, но в сочетании документированным поражением или вмешательством в двух*
1958 *сосудистых бассейнах, или в сочетании с как минимум двумя факторами риска: курение,*
1959 *сахарный диабет, нарушение функции почек с рСКФ менее 60 мл/мин/1,73 м², нетяжелая*
1960 *СН (ФВ ЛЖ > 30% и класс по NYHA I-II), нелакунарный ишемический инсульт (более месяца*
1961 *до назначения ривароксабана**). Не подходят для длительного совместного использования*
1962 *АСК** и низкой дозы ривароксабана** пациенты с высоким риском кровотечения,*
1963 *недавним инсультом, геморрагическим и лакунарным инсультом в прошлом, с тяжелой*
1964 *сердечной недостаточностью (ФВ ЛЖ < 30% или класс по NYHA III-IV), с рСКФ менее 15*
1965 *мл/мин/1,73 м², нуждающиеся в ДАТТ, лечении антиагрегантом, отличным от АСК**, или*
1966 *в использовании лечебных доз антикоагулянтов по другим показаниям*

1968 **3.1.8.3. Антитромботическая терапия у пациентов с ИМпST, нуждающихся в**

1969 **длительном использовании антикоагулянтов.**

- 1970 .
- 1971 • Пациенты с ИМпST, развившемся на фоне терапии пероральным антикоагулянтом, из-
1972 за неприемлемого риска кровотечений не должны получать ТЛТ [36]

1973 **ЕОК IIIС (УУР-С; УДД 5)**

- 1974
- 1975 • При необходимости в длительном использовании пероральных антикоагулянтов у
1976 пациентов с ИМпST, подвергнутых коронарному стентированию, длительность
1977 применения сочетания перорального антикоагулянта с АСК** и клопидогрелом**
1978 (тройная антитромботическая терапия) для уменьшения риска геморрагических
1979 осложнений рекомендуется ограничить несколькими днями (1 - 7 дней), с последующей
1980 отменой АСК**. Двойная антитромботическая терапия (пероральный антикоагулянт и

клопидогрел**) применяется до 12-ти месяцев. После чего клопидогрел** отменяется, продолжается «монотерапия» пероральным антикоагулянтом в целевой для профилактики тромбозмболических событий (у пациентов с ФП) дозе [190-194].

ЕОК ПаВ (УУР- В; УДД 2)

Комментарий: Показаниями к длительному применению антикоагулянтов: ФП в сочетании с умеренным/тяжелым митральным стенозом; неклапанная ФП с суммой баллов по шкале CHA₂DS₂-VASc ≥ 2 у мужчин или ≥ 3 у женщин; ТГВ/ТЭЛА, требующие лечения антикоагулянтами; тромб в ЛЖ; механические протезы клапанов сердца.

Данные о возможности ранней отмены АСК** получены в серии рандомизированных исследований, сравнивавших геморрагическую безопасность «тройной» и «двойной» антитромботической терапии у пациентов нуждавшихся в длительной антикоагуляции (как, правило из-за наличия ФП) и приеме ДАТТ (из-за ОКС и/или ЧКВ). «Двойная» антитромботическая терапия в абсолютном большинстве случаев состояла из антикоагулянта и клопидогрела**. В каждом исследовании были представлены пациенты с ИМпST, в том числе подвергнутые ЧКВ. В каждом из этих исследований удалось показать снижение риска кровотечений при использовании сочетания антикоагулянта и одного антиагреганта при сравнении с «тройной» антитромботической терапией. В каждом отдельном исследовании и в их мета-анализе это снижение риска зарегистрировано, как минимум, без увеличения риска эмболических и ишемических событий.

- Для снижения риска кровотечений при необходимости в длительном использовании пероральных антикоагулянтов у пациентов с ИМпST, подвергнутых коронарному стентированию, использование двойной антитромботической терапии, состоящей из перорального антикоагулянта и клопидогрела**, рекомендуется в случаях, когда риск кровотечений превосходит риск коронарных осложнений [190-194].

ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД 1)

Комментарии: Показания к длительному применению антикоагулянтов – ФП в сочетании с умеренным/тяжелым митральным стенозом; неклапанная ФП с суммой баллов по шкале CHA₂DS₂-VASc ≥ 2 у мужчин или ≥ 3 у женщин; ТГВ/ТЭЛА, требующие лечения антикоагулянтами; тромб в ЛЖ; механические протезы клапанов сердца.

Переход на двойную антитромботическую терапию (отмена АСК**, продолжение приема сочетания перорального антикоагулянта с клопидогрелом**) рекомендуется через несколько дней после коронарного стентирования, обычно при выписке из стационара. Данные о безопасности раннего перехода на двойную антитромботическую терапию у

2016 *всех пациентов с ОКС, а также у имеющих наиболее высокий риск коронарных и*
2017 *кардиоэмболических осложнений ограничены.*

2018

- 2019 • У пациентов с ИМпST и ФП, нуждающихся в сочетании антикоагулянта и
2020 антитромбоцитарных препаратов, для снижения риска кровотечений рекомендуется
2021 использовать ПОАК, а не антагонисты витамина К (если к ПОАК нет
2022 противопоказаний) [191-194, 195-197].

2023 **ЕОК IV (УУР-А; УДД 1).**

2024 **Комментарий:** *Данные о сравнительной эффективности прямых пероральных*
2025 *антикоагулянтов и варфарина** у пациентов с ИМ ограничены анализом подгрупп в*
2026 *рандомизированных контролируемых исследованиях.*

2027

- 2028 • У пациентов с ИМпST и ФП, нуждающихся в сочетании антикоагулянта с
2029 антитромбоцитарным препаратом, для предотвращения эмболических событий
2030 рекомендуется апиксабан** в дозах, предназначенных для пациентов с неклапанной
2031 ФП, если к нему нет противопоказаний [193].

2032 **ЕОК IIaB (УУР-В; УДД -2)**

2033 **Комментарий.** *По имеющимся данным апиксабан** безопаснее варфарина** в составе*
2034 *двойной и тройной антитромботической терапии при сходной с варфарином** частоте*
2035 *коронарных осложнений. Рекомендуемой для большинства пациентов дозой является 5 мг*
2036 *2 раза в день. Сниженная до 2,5 мг 2 раза в день доза используется при клиренсе*
2037 *креатинина от 15 до 30 мл/мин или при наличии двух и более из перечисленных факторов:*
2038 *возраст старше 80 лет, вес менее 60 кг и уровень креатинина крови выше 133 мкмоль/л.*

2039

- 2040 • У пациентов с ИМпST и ФП, нуждающихся в сочетании антикоагулянта и
2041 антитромбоцитарных препаратов, для предотвращения эмболических событий
2042 рекомендуется дабигатрана этексилат в дозе 150 мг 2 раза в сутки или 110 мг 2 раза в
2043 сутки, если к нему нет противопоказаний [192].

2044

2045 **ЕОК IIaB (УУР-В; УДД 2)**

2046 **Комментарий.** *Дабигатрана этексилат** в дозах 110 или 150 мг 2 раза в сутки в составе*
2047 *двойной антитромбоцитарной терапии (в комбинации с клопидогрелом**) безопаснее*
2048 *тройной антитромботической терапии (сочетание варфарина**, клопидогрела** и*
2049 *АСК**). При этом отмечена тенденция к большей частоте коронарных событий при*
2050 *использовании дозы дабигатрана** 110 мг 2 раза в сутки. Поэтому в составе двойной*

анти тромботической терапии (в комбинации с клопидогрелом**) предпочтительно использовать дабигатрана этексилат** в дозе 150 мг 2 раза в сутки. Дозу 110 мг 2 раза в сутки в составе двойной анти тромботической терапии можно рекомендовать для пациентов с преобладающим риском кровотечений, при наличии показаний, сформулированных в рекомендациях по лечению пациентов с ФП. В составе тройной анти тромботической терапии предпочтительнее доза 110 мг 2 раза в сутки.

- У пациентов с ИМпСТ и ФП, нуждающихся в сочетании антикоагулянта и анти тромбоцитарных препаратов, для предотвращения эмболических событий рекомендуется ривароксабан** в дозе 15 мг 1 раз в сутки (у пациентов с клиренсом креатинина 30-50 мл/мин – 10 мг 1 раз в сутки), если к нему нет противопоказаний [191].

ЕОК IIa B (УУР-B; УДД 2)

Комментарий. Ривароксабан** в дозе 15 мг 1 раз в сутки (у пациентов с клиренсом креатинина 30-50 мл/мин – 10 мг 1 раз в сутки) в комбинации с клопидогрелом** безопаснее тройной анти тромботической терапии (сочетание варфарина**, клопидогрела** и АСК**).

- У пациентов с ИМпСТ при применении антагонистов витамина К в сочетании с анти тромбоцитарными препаратами для обеспечения геморрагической безопасности рекомендуется поддерживать МНО в нижней границе терапевтического диапазона, а рекомендуемое время нахождения МНО в терапевтическом диапазоне - не менее 65% [36].

ЕОК IIa C; УУРС (УДД 5).

Комментарий. Целевые значения МНО при использовании антагонистов витамина К в сочетании с анти тромбоцитарными препаратами составляют 2,0-2,5 и могут быть выше в некоторых клинических ситуациях (в частности, у пациентов с механическими протезами клапанов сердца, при тромбоемболических осложнениях на фоне указанных значений МНО).

- У пациентов с ИМпСТ, нуждающихся в длительном использовании пероральных антикоагулянтов, которым не выполнялось коронарное стентирование, рекомендуется сочетание одного анти тромбоцитарного препарата с пероральным антикоагулянтом (двойная анти тромботическая терапия) [193, 198, 199].

ЕОК IIa B (УУР-B; УДД-3)

Комментарий. В качестве антиагреганта в составе двойной антитромботической терапии рекомендуется использовать клопидогрел**. Тройная антитромботическая терапия у пациентов с ОКСnST, которым не выполнялось коронарное стентирование, в целом не рекомендуется из-за высокой частоты кровотечений, но может быть рассмотрена в индивидуальном порядке у пациентов с низким риском кровотечений и высоким риском коронарных осложнений.

- Для уменьшения риска геморрагических осложнений во время ЧКВ у пациентов, получающих пероральные антикоагулянты, рекомендуется использовать лучевой доступ [58].

ОК Па А (УУР-А; УДД 2)

- У пациентов с ИМбпST, получающих пероральный антикоагулянт, для обеспечения геморрагической безопасности лечения не рекомендуется использовать ингибиторы P2Y₁₂ рецептора тромбоцитов до получения результатов коронарной ангиографии и принятия решения о выполнении ЧКВ, а блокаторы ГПР IIb/IIIa рассматривать только при очевидных тромботических осложнениях ЧКВ.

ЕОК ШС (УУР-С; УДД -5).

- Для защиты слизистой желудочно-кишечного тракта и возможного снижения риска желудочно-кишечных кровотечений на период применения тройной антитромботической (сочетание перорального антикоагулянта с клопидогрелом* и АСК*) и двойной антитромботической (сочетание перорального антикоагулянта с клопидогрелом** или аспирином) рекомендуется использовать ингибиторы протонного насоса [36].

ЕОК ПьС (УУР-С; УДД 5)

Комментарий. Возможность ослабления антитромбоцитарного эффекта клопидогрела** продемонстрирована при его сочетании с омепразолом** или эзомепразолом**, но не с пантопразолом или рабепразолом. Нет доказательств, что эти лекарственные взаимодействия оказывают неблагоприятное влияние на клинические результаты лечения.

3.2.9 Иное медикаментозное лечение

- У пациентов с ИМпST и сахарным диабетом при уровне глюкозы выше 10 ммоль/л для контроля за гипергликемией рекомендуется использование сахароснижающих лекарственных средств [200-205].

ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД 2)

Комментарии: Целевой уровень глюкозы в крови при лечения ИМ не определен и должен выбираться с учетом сопутствующих заболеваний (допустимы более высокие уровни у пациентов с тяжелой сердечно-сосудистой патологией, в пожилом возрасте, при длительно существующем сахарном диабете, выраженной сопутствующей патологии). Следует избегать эпизодов снижения концентрации глюкозы в крови ниже 6 ммоль/л. Гипергликемия, выявляемая у пациентов с ИМ без предшествующего СД, называется транзиторной гипергликемией. В этой ситуации решить вопрос о наличии СД или транзиторной гипергликемии позволяет измерение HbA1c. Вопрос проведения в этих случаях сахароснижающей терапии решается в зависимости от клинической ситуации, однако при повышении глюкозы плазмы более 10,0 ммоль/л назначение сахароснижающей терапии представляется необходимым

- Для достижения целевого уровня гликемии у пациентов с ИМпST с помощью сахароснижающих средств рекомендуется индивидуализированный подход в выборе этих средств [36]

ЕОК ПьС (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: Наличие у пациента ИМпST сахарного диабета 2 типа не является обязательным показанием к переводу на инсулинотерапию. Многие могут продолжать проводимую ранее сахароснижающую терапию. Эффективность и безопасность некоторых современных сахароснижающих средств при остром ИМпST (фактически - в период госпитализации) не изучена. Это положение относится к агонистам рецепторов глюкагоноподобного пептида-1, ингибиторам дипептидил пептидазы-4 (глиптинам), ингибиторам натрийглюкозного котранспортера 2 типа (глифлозинам). Сроки назначения/ возобновления использования этих средств у пациентов, перенесших ИМпST, должны быть индивидуальными

- Из-за угрозы развития гипогликемии и увеличения риска ишемических событий у пациента ИМпST, имеющего сахарный диабет, рекомендуется отменить

производные сульфонилмочевины и воздержаться от их использования при последующем ведении, в том числе амбулаторном [36]

ЕОК ШС (УУР-С; УДД 5)

- Из-за угрозы развития сердечной недостаточности у пациентов ИМпST, имеющих сахарный диабет, рекомендуется отменить тиазолидиндионы и воздержаться от их использования при последующем ведении, в том числе амбулаторном [36]

ЕОК ШС (УУР-С; УДД 5)

- Из-за угрозы развития лактоцидоза у пациентов ИМпST и сахарным диабетом при поступлении в стационар рекомендуется временно отменить бигуаниды и воздержаться от их использования в первые дни госпитализации [36]

ЕОК ШС (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: Сроки возобновления приема бигуанидов, основным представителем которых является метформин**, индивидуальны. При решении вопроса о назначении/возобновлении приема метформина** следует учитывать планируемые диагностические/лечебные процедуры с использованием в/в вводимых рентгеноконтрастных средств (отмена метформина** перед остrochenными КАГ и ЧКВ обязательна), наличие нарушенной функции почек, факт наличия и тяжесть сердечной недостаточности

- Из-за возможного увеличения риска развития контраст-индуцированной нефропатии перед диагностическими и лечебными вмешательствами с использованием рентгеноконтрастных веществ у пациентов с ИМпST и гипергликемией рекомендуется временно воздержаться от применения ингибиторов натрийглюкозного котранспортера 2 типа (глифлозинов) [36]

ЕОК ШС (УУР-С; УДД 5)

- Для контроля гипергликемии до очевидной стабилизации состояния, позволяющей использовать пероральные сахароснижающие средства, у пациента с сахарным диабетом 2-го типа и ИМпST рекомендуется использовать инсулин [36]

ЕОК ПьС (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: Пациенты с ИМпST без нарушения сознания и других серьезных осложнений, способные самостоятельно принимать пищу, могут находиться на подкожной интенсифицированной инсулинотерапии, при условии, что она позволяет

поддерживать целевой диапазон гликемии и избегать гипогликемии. Методом выбора для быстрого и управляемого достижения компенсации углеводного обмена является непрерывная внутривенная инфузия инсулина короткого (ультракороткого) действия, при необходимости - в сочетании с внутривенной инфузией глюкозы. При использовании инсулина у пациентов с ИМпST и гипергликемией/сахарным диабетом следует придерживаться положений, представленных в приложении ГЗ.

- У пациентов с ИМпST (с сахарным диабетом и без сахарного диабета) из-за отсутствия доказательств значимого положительного влияния на риск смерти и нефатальных осложнений не рекомендуется использовать глюкозо-инсулиновую и глюкозо-инсулиново-калиевую смесь [206]

ЕОК IIIA (УУР-А; УДД 1)

- У пациентов с сахарным диабетом, перенесших ИМ, при амбулаторном ведении для снижения риска микро- и макрососудистых осложнений сахарного диабета рекомендуется проводить лечение, направленное на поддержание уровня гликированного гемоглобина $\leq 7,0\%$. [207]

ЕОК IIaB (УУР-В; УДД 2)

- Нестероидные противовоспалительные средства (за исключением низких доз АСК** в качестве антиагреганта и средних доз АСК** для лечения перикардита) не рекомендуются при ИМпST из-за неблагоприятного влияния на риск сердечно-сосудистых событий [208-210].

ЕОК IIb (УУР-А; УДД 2)

Комментарии: рекомендуется отменить нестероидные противовоспалительные средства и/или не начинать их использование при госпитализации с ИМпST.

3.3.Осложнения инфаркта миокарда с подъемом ST и их лечение

Дисфункция миокарда

Дисфункция миокарда является наиболее частым проявлением/осложнением ИМ. Причиной дисфункции является гибель кардиомиоцитов и/или их оглушение (станнинг) вследствие ишемии миокарда. Дисфункции ЛЖ может быть бессимптомной. Выраженная нарушение систолической функции приводит к клиническим проявлениям СН. Степень дисфункции миокарда ЛЖ является независимым предиктором смертности. Раннее

2223 выявление нарушенной функции миокарда позволяет своевременно начать лечебные
2224 мероприятия по профилактике развития СН.

- 2225 • Пациентам с ИМ рекомендуется срочно выполнить Эхо-КГ для оценки сократительной
2226 функции миокарда ЛЖ [36]

2227 **ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 5)**

2228

2229 **Сердечная недостаточность**

2230 **Острая левожелудочковая недостаточность.**

2231

2232 **Отек легких.**

2233

2234 На фоне выраженного снижения систолической функции миокарда ЛЖ и/или
2235 механических осложнений (дисфункция митрального клапана, разрыв межжелудочковой
2236 перегородки происходит повышение давления крови в капиллярах малого круга и
2237 поступление жидкой компоненты крови из внутрисосудистого русла в ткань легких.
2238 Различают интерстициальный и альвеолярный отек легких. Характерный клинические
2239 признаки отека легких: тахипноэ и влажные хрипы, часто выслушиваемые на расстоянии.
2240 Регистрируется снижение оксигенации крови. Диагноз можно подтвердить с помощью
2241 рентгенографии грудной клетки и ультразвукового исследования лёгких.

2242

- 2243 • Рекомендуется для оценки выраженности проявлений сердечной недостаточности у
2244 всех пациентов с ИМпST использовать классификацию Killip [211, 212]

2245 **ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 5)**

2246 **Комментарий:** классификация Killip приведена в приложении Г5

2247

- 2248 • У пациентов с ИМ, осложнившимся острой левожелудочковой недостаточностью,
2249 необходимо проводить повторное ЭХО-КГ для контроля за глобальной и локальной
2250 сократительной функцией, и для выявления механических осложнений ИМ [36]

2251 **ЕОК Па С (УУР-С; УДД 5)**

2252

- 2253 • Для улучшения эффективности и безопасности лечения рекомендуется контроль
2254 состоянием пациента с ИМпST и с острой сердечной недостаточностью с
2255 постоянным мониторингом сердечного ритма, АД, насыщения крови кислородом
2256 (SaO₂) и диуреза.

2257 **ЕОК Па С (УУР-С;УДД- 5)**

2258

2259 • Для коррекции гипоксемии у пациента с ИМпСТ и СН рекомендуется проведение
2260 оксигенотерапии путем ингаляции увлажнённого кислорода через маску при SaO_2 ниже
2261 90% с поддержанием $\text{SaO}_2 > 95\%$ [119]

2262 **ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД -2)**

2263 **Комментарий:** *при длительно проводимой оксигенотерапии рекомендуется*
2264 *периодическая оценка газового состава артериальной и венозной крови*

2265

2266 • Для улучшения эффективности лечения СН у пациентов с ИМпСТ при тяжелой
2267 дыхательной недостаточности (SaO_2 ниже 90% и тахипноэ выше 25/мин)
2268 рекомендуется проведение неинвазивной масочной ИВЛ с постоянным положительным
2269 давлением в конце выдоха (постоянная или бифазная вентиляция) [213, 214]

2270 **ЕОК ПаВ (УУР-В; УДД-2)**

2271 **Комментарий:** *при проведении неинвазивной ИВЛ рекомендуется периодическая оценка*
2272 *газового состава артериальной и венозной крови*

2273

2274 • Для обеспечения полноценной вентиляции легких при лечении СН у пациентов с
2275 ИМпСТ рекомендуется интубация трахеи и проведение ИВЛ. Условия: наличие
2276 дыхательной недостаточности, сопровождающейся выраженной гипоксемией,
2277 гиперкапнией и ацидозом (при неэффективности неинвазивной ИВЛ или при её
2278 непереносимости) [36]

2279 **ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 5)**

2280

2281 • При лечении СН у пациентов с ИМпСТ рекомендуется в/в введение петлевых
2282 диуретиков (фуросемид**) для уменьшения симптомов СН [36].

2283 **ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 5)**

2284 **Комментарии:** *используют в/в болюсное введение фуросемида**. Рекомендуемая*
2285 *первоначальная доза 40 мг. При развернутой картине альвеолярного отека легких,*
2286 *признаках задержки жидкости в организме, почечной недостаточности начальная доза*
2287 *может быть увеличена до 60-80 мг. При недостаточной эффективности начальной дозы*
2288 *фуросемида** при повторном введении она может быть увеличена в 2 раза и более раза.*

2289

2290 • Для уменьшения одышки и возбуждения при отеке легких у пациентов с ИМпСТ
2291 рекомендуется в/в введение морфина** [36].

2292 **ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 5)**

2293 **Комментарии:** *подробнее о использовании морфина** в разделе «Лекарственная терапия»*

2294

- 2295 • Пациентам с ИМпST, имеющим сердечную недостаточность, для уменьшения
2296 выраженности симптомов рекомендуется в/в инфузия нитратов. Условие: САД выше 90
2297 мм рт. ст. [36]

2298 **ЕОК IIa C (УУР-С; УДД 5)**

2299 **Комментарии:** *подробнее о использовании нитратов в разделе «Лекарственная терапия»*

2300

- 2301 • Для снижения риска смерти и необходимости госпитализаций рекомендуется
2302 назначение ингибиторов АПФ (а при их непереносимости - блокаторов рецепторов
2303 ангиотензина) пациентам с ИМпST с ФВ ЛЖ <40% - при стабилизации гемодинамики
2304 (при отсутствии артериальной гипотонии, гиповолемии и выраженной почечной
2305 недостаточности) [139, 215]

2306 **ЕОК Ia (УУР-А; УДД 1)**

2307

- 2308 • Из-за угрозы увеличения риска смерти не рекомендуется (противопоказано)
2309 внутривенное введение бета-адреноблокаторов пациентам с ИМпST и с признаками
2310 острой сердечной недостаточности [216]

2311 **ЕОК IIb (УУР-В; УДД 2).**

2312

- 2313 • При ИМпST рекомендуется назначение антагонистов минералокортикоидных
2314 рецепторов у пациентов с сердечной недостаточностью и/или ФВ ЛЖ $\leq 40\%$ для
2315 снижения смертности и частоты госпитализаций [14, 217]. Условие - отсутствие
2316 выраженной почечной недостаточности и гиперкалиемии.

2317 **ЕОК IIa B (УУР-А; УДД 2)**

2318

- 2319 • У пациентов с ИМпST при острой левожелудочковой недостаточности на фоне
2320 артериальной гипертензии для уменьшения выраженности симптомов и контроля
2321 уровня АД рекомендуется в/в инфузия нитратов или натрия нитропруссид

2322 **ЕОК IIaC (УУР-С; УДД -5)**

2323

2324 **Кардиогенный шок**

2325 Кардиогенный шок - жизнеугрожающее состояние, вызванное резким снижением
2326 сердечного выброса (СВ), и проявляющееся выраженной гипоперфузией органов и тканей
2327 и гипоксемией.

Основным клиническим признаком кардиогенного шока является стойкая гипотензия (САД \leq 90 мм рт. ст.), рефрактерная к инфузионной терапии и сопровождающаяся признаками острой полиорганной недостаточности в результате гипоперфузии.

Клинические признаки гипоперфузии:

- снижение температуры кожных покровов;
- мраморность кожных покровов;
- снижение темпа диуреза (< 30 мл/ч);
- изменения психического статуса и сознания.

Выделяют 3 основных варианта кардиогенного шока при ИМ:

1. Истинный кардиогенный шок, связанный со снижением сократительной способности ЛЖ.

2. Шок вследствие относительной и абсолютной гиповолемии. Близок к этому варианты рефлекторный шок, связанный с реакцией на болевой приступ.

3. Аритмический вариант — нарушения гемодинамики на фоне тяжёлых тахи- и брадиаритмий (см. Раздел «нарушения ритма»)

Кроме этих форм у пациентов с ИМпСТ нижней локализации вследствие рефлекса Бецольда-Яриша может быть рефлекторный вагусный шок, требующий специфического лечения (введения атропина** и инфузии физиологического раствора)

Гемодинамические критерии шока истинного кардиогенного шока (гипокинетический вариант)

1. Гипотензия САД $< 80-90$ мм рт. ст.
2. СИ $< 1,8$ л/мин/м² без вазоактивной терапии;
 $< 2,0-2,2$ л/мин/м² на фоне вазоактивной терапии.
3. Повышение давления наполнения:
 - КДД ЛЖ > 18 мм рт. ст.;
 - КДД ПЖ > 10 мм рт. ст.

Гиповолемический кардиогенный шок

Предположить наличие гиповолемии можно у пациента со стойкой артериальной гипотензией при сохранённой сократительной функции миокарда ЛЖ. Относительную гиповолемию часто наблюдают при ИМ правого желудочка, абсолютную - при предшествующем введении мочегонных препаратов, обильном диурезе. Абсолютная гиповолемия может быть обусловлена кровотечением, поэтому всем пациентам с устойчивой гипотонией нужно контролировать уровень

2363 гемоглобина и эритроцитов. При мониторинговании показателей центральной
2364 гемодинамики обнаруживают признаки гиповолемического типа кровообращения:

2365 1) Конечный диастолическое давление ЛЖ <18 мм.рт.ст.;

2366 2) сердечный индекс <2,2 л/мин/м².

2367

2368 **Лечение истинного кардиогенного шока**

2369 • У пациентов с ИМпСТ с кардиогенным шоком для выявления его причины
2370 рекомендуется срочно выполнить ЭхоКГ с целью оценки сократительной функции
2371 камер сердца, состояния клапанов и поиска механических осложнений ИМ [36].

2372 **ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 5).**

2373

2374 • Для обеспечения безопасности при лечении кардиогенного шока у пациентов ИМпСТ
2375 рекомендуется инвазивный мониторинг АД [36].

2376 **ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 5).**

2377

2378 • При лечении кардиогенного шока у пациентов с ИМпСТ для уточнения причины шока
2379 и контроля за эффективностью и безопасностью лечения рекомендуется инвазивный
2380 мониторинг показателей центральной гемодинамики (катетеризация легочной артерии
2381 при наличии физических и технических возможностей) [36]

2382 **ЕОК ПаС ((УУР-С; УДД 5).**

2383

2384 • У пациента с ИМпСТ и кардиогенным шоком для улучшения прогноза рекомендуется
2385 скорейшая реваскуляризация миокарда [39].

2386 **ЕОК Па В (УУР-В; УДД 2).**

2387 **Комментарий:** Выбор между ЧКВ и операцией КШ в данной клинической ситуации
2388 определяется особенностями поражения коронарного русла и наличием механических
2389 осложнений ИМ. При проведении ЧКВ у пациента с ИМпСТ и кардиогенным шоком
2390 рекомендуется ограничиваться вмешательством на инфаркт-связанной артерии [48].

2391

2392 • Для улучшения исхода лечения у пациента с ИМпСТ и кардиогенным шоком при
2393 невозможности выполнения ЧКВ рекомендуется рассмотреть возможность проведения
2394 системной тромболитической терапии (при отсутствии механических осложнений ИМ)
2395 [36].

2396 **ЕОК ПьС (УУР-С; УДД 5)**

2397

2398 • У пациентов с ИМпST и кардиогенным шоком вследствие механических осложнений
2399 ИМ, на период подготовки к оперативному лечению этих осложнений для стабилизации
2400 состояния рекомендуется применение интрааортальной баллонной контрпульсации
2401 (при наличии физических и технических возможностей) [36].

2402 **ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 5)**

2403 **Комментарий:** Проведение интрааортальной баллонной контрпульсации рутинно всем
2404 пациентам с кардиогенным шоком нецелесообразно [218].

2405
2406 • У пациентов с ИМпST и кардиогенным шоком для устранения гемодинамической
2407 нестабильности рекомендуется применение инотропных и/или вазопрессорных средств
2408 [36]

2409 **ЕОК ПбС (УУР-С; УДД 5)**

2410 **Комментарий:** внятных доказательств улучшения прогноза при использовании
2411 инотропных и/или вазопрессорных средств у пациентов с ИМпST и кардиогенным шоком
2412 нет. Поэтому устранение гемодинамической нестабильности на фоне введения этих
2413 средств не может быть поводом для отсрочки реваскуляризации, способной у части
2414 таких пациентов улучшить не только гемодинамические показатели, но и прогноз.
2415 Инфузия допамина** начинается со скоростью 5 мкг/кг/мин, в зависимости от
2416 гемодинамического ответа она постепенно может быть увеличена до 15-20 мкг/кг/мин.
2417 Добутамин** вводят с начальной скоростью 2-10 мкг/кг/мин, которая при необходимости
2418 может быть увеличена до 20 мкг/кг/мин. Норадеранлин** начинают вводить со
2419 скоростью 2 мкг/мин, которую при необходимости увеличивают. При недостаточном
2420 эффекте препараты можно комбинировать, прежде всего добутамин** и
2421 норадеранлин**. В качестве альтернатива адренергическим агентам у пациентов с
2422 ИМпST, получавших до развития острой СН длительное лечение БАБ, и у пациентов с
2423 недостаточным выделением мочи в ответ на повторное в/в введение диуретиков, может
2424 рассматриваться левосимендан**. Его использование уместно у пациентов с САД в
2425 диапазоне 90–100 мм рт.ст. и имеющих признаки отека легких (III класс СН по Killip).
2426 Кроме этого левосимендан** может использоваться в качестве дополнительного
2427 вмешательства в сочетании с норадреналином** или другими вазопрессорами у пациентов
2428 с кардиогенным шоком и указаниями на периферическую вазоконстрикцию (Класс по Killip
2429 IV и САД <90 мм рт.ст.). Инфузия левосимендана** начинается с нагрузочной дозы (6
2430 мкг/кг) введенной в/в болюсом за 10 минут с последующей в/в инфузией в дозе 0,1 мкг/кг/мин
2431 и титрацией до 0,2 мкг/кг/мин (пока САД не будет стабильным в течение 3 часов). Реакцию
2432 на введение левосимендана** следует оценивать сразу по окончании введения нагрузочной

дозы или в течение 30–60 мин после коррекции дозы или при изменении в состоянии пациента. При отрицательных изменениях показателей гемодинамики (выраженное снижение АД, тахикардия), скорость введения уменьшают до 0,05 мкг/кг/мин или прекращают инфузию. При хорошей переносимости начальной дозы и при необходимости в усилении гемодинамического эффекта, скорость введения может быть увеличена до 0,2 мкг/кг/мин. Рекомендуемая продолжительность инфузии составляет 24 часа. Начальный болюс левосимендана** обычно не вводится, чтобы предотвратить развитие гипотонии у пациентов с систолическим артериальным давлением <100 мм рт. ст. или с диастолическим артериальным давлением <60 мм рт. ст. Левосимендан** противопоказан при гиперчувствительности к нему, механической обструкции выносящего тракта, препятствующая заполнению и/или выбросу крови из желудочков сердца, почечной (клиренс креатинина менее 30 мл/мин), печеночной недостаточности (более 9 баллов по шкале Чайлд-Пью), стойкой артериальной гипотензии (САД менее 80 мм рт.ст.), тахикардии (ЧСС более 120 уд/мин), желудочковой тахикардии типа "пируэт" в прошлом, нескорректированной гипокалиемии или гиповолемии [219-221]

- У пациентов с ИмпST и кардиогенным шоком для устранения гемодинамической нестабильности при выраженной артериальной гипотонии рекомендуется внутривенная инфузия норадреналина**, который в этой ситуации из-за меньшей частоты побочных действий предпочтительнее допамина** [222].

ЕОК ПаС (УУР-С; УДД 4)

- У пациентов с ИмпST с кардиогенным шоком, не отвечающим на терапию диуретиками, с целью стабилизации состояния рекомендуется ультрафильтрация [223]

ЕОК ПбС УУР-С; УДД 4.

- У пациентов с ИмпST с кардиогенным шоком при наличии технической возможности рекомендуется использование внешних и внутренних устройств для поддержки кровообращения и/или экстракорпоральной мембранной оксигенации, в том числе одновременное использование двух средств [36]

ЕОК Па С (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: Внятных доказательств улучшения прогноза при использовании внешних и внутренних устройств для поддержки кровообращения и/или экстракорпоральной мембранной оксигенации у пациентов с кардиогенным шоком, осложнившимся ИМ, пока нет. Это не отменяет возможности рассматривать этот

подход как временную меру для стабилизации состояния пациентов, готовящихся к реваскуляризации, хирургическому устранению причин шока или к трансплантации сердца.

Лечение гиповолемического кардиогенного шока

- У пациентов с ИМпСТ для обеспечения эффективности и безопасности лечение гиповолемического шока рекомендуется проводить под контролем показателей центральной гемодинамики, при наличии технических возможностей – с измерением давления заклинивания легочной артерии, используя катетер Сван-Ганза [36].

ЕОК Пь С (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: при отсутствии возможности измерять давление заклинивания легочной артерии, возможна оценка центрального венозного давления, но следует учитывать, что у пациентов с острым ИМ показатели центрального венозного давления могут не отражать конечного диастолического давления в ЛЖ.

- Всем пациентам с ИМпСТ и подозрением на гиповолемический шок рекомендуется ЭхоКГ для выявления возможных причин гиповолемии (инфаркт правого желудочка, томпанада сердца и т.д.) и оценки функционального состояния сердца [36].

ЕОК Пь С (УУР-С; УДД 5)

- Пациентам с ИМпСТ и гиповолемическим шоком возмещение жидкости с целью нормализации АД рекомендуется начать с в/в введения 200–250 мл 0,9% раствора хлорида натрия, который вводят за 5–10 мин. При сохранении артериальной гипотонии рекомендуется вводить натрия хлорид повторно [36].

ЕОК Пь С (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: Объём переливаемой пациенту жидкости может достигать до нескольких литров. При стабилизации АД, появлении диуреза инфузию прекращают. Если введение жидкости не даёт эффекта, параллельно проводят лечение прессорными аминами— допамином** или добутамином**.

Наджелудочковые аритмии

Наиболее часто у пациентов с ИМ наблюдается ФП. Возможны другие варианты аритмии: синусовая тахикардия, пароксизмальные наджелудочковая и АВ-реципрокная тахикардия.

Лечение ФП

ФП как правило хорошо переносится, но у ряда пациентов на фоне тахисистолии может развиваться гемодинамическая нестабильность.

- Рекомендуется использование внутривенного бета-адреноблокатора с целью контроля ЧСС у пациентов с ИМпST и тахисистолической формой ФП при отсутствии острой сердечной недостаточности и гипотонии [36].

ЕОК IIa C (УУР-С; УДД 5)

- Рекомендуется использование амиодарона** внутривенно с целью контроля ЧСС у пациентов ИМпST с тахисистолической формой ФП при наличии острой сердечной недостаточности и отсутствии тяжелой гипотонии [36]

ЕОК IIb C (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: Амиодарон** вводят внутривенно в дозе 5 мг/кг, но не более 300 мг, за 10–60 мин. При необходимости каждые 10–15 мин повторяют введение по 150 мг или начинают инфузию в суточной дозе 1000 мг, на фоне которой допускаются дополнительное введение препарата по 150 мг.

- Рекомендуется внутривенное введение дигоксина** с целью контроля ЧСС у пациентов с ИМпST и тахисистолической формой ФП при наличии острой сердечной недостаточности и гипотонии [36].

ЕОК IIb C (УУР-С; УДД 5)

- Рекомендуется проведение немедленной электрической кардиоверсии у пациентов с ИМпST и тахисистолической формой ФП при невозможности адекватного медикаментозного контроля ЧСС при наличии признаков ишемии, острой сердечной недостаточности и гемодинамической нестабильности (для устранения или уменьшения этих осложнений) [36]

ЕОК IIa C (УУР-С; УДД 5)

- Рекомендуется использование амиодарона** внутривенно для поддержки электрической кардиоверсии и снижения риска рецидива ФП у гемодинамически нестабильных пациентов с ИМпST с недавно возникшей ФП [36]

ЕОК IIa C (УУР-С; УДД 5)

Пароксизмальная наджелудочковая тахикардия или атриовентрикулярно-узловая тахикардия

При небольшой частоте желудочкового ритма и хорошей переносимости активные лечебные мероприятия обычно не рекомендуются. Тахикардия часто купируется самостоятельно.

- При высокой частоте сокращений желудочков у пациента с ИМпST и пароксизмом наджелудочковой тахикардии для стабилизации состояния рекомендуется экстренное купирование аритмии с помощью кардиоверсии (энергия разряда 25–50 Дж) или медикаментов [36].

ЕОК IIaC (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: при устойчивом характере пароксизма и стабильной гемодинамике аритмию купируют медикаментозно:

1. Аденозин вводят внутривенно — 6 мг за 1–2 с, при сохранении аритмии через 1–2 мин ещё 12 мг, при необходимости через 1–2 мин повторно 12 мг.

*2. Бета-адреноблокаторы внутривенно: пропранолол** по 1 мг каждые 5–10 мин, в общей дозе до 6–10 мг; метопролол** по 2,5–5 мг каждые 3–5 мин, общая доза — до 15 мг; атенолол** по 2,5–5 мг каждые 2 мин, общая доза — до 10 мг.*

*3. Верапамил** по 2,5–10 мг в течение 2 мин, при необходимости повторно 5–10 мг через 15–30 мин; или Дилтиазем внутривенно - 20 мг (0,25 мг/кг) за 2 мин с последующей инфузией со скоростью 10 мг/ч.*

Желудочковые аритмии

- Для восстановления кровообращения у пациента с ИМпST, осложненным гемодинамически значимой ЖТ или ФЖ, рекомендуется проведение немедленной электрической кардиоверсии или дефибрилляции, соответственно [36]

ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)

- У пациентов с ИМпST с полимофной ЖТ или ФЖ для предупреждения рецидивов аритмии рекомендуется внутривенное введение бета-адреноблокатора (при отсутствии противопоказаний) [224, 225].

ЕОК IIaB (УУР-А; УДД- 2)

- У пациентов с ИМпST с полиморфной ЖТ рекомендуется использование амиодарона** внутривенно с целью предупреждения рецидивов аритмии.

ЕОК IIbC (УУР-С; УДД- 5)

- 2573 • У пациентов с ИМпST с ЖТ и/или ФЖ для снижения риска рецидива аритмии
 2574 рекомендуется выявление и коррекция электролитных расстройств (в особенности
 2575 гипокалиемии и гипомagneзиемии)
- 2576 **ЕОК ПЬ С (УУР-С; УДД-5)**
 2577
- 2578 • У пациентов с ИМпST с рецидивирующей ЖТ для устранения аритмии рекомендуется
 2579 использование трансвенозной желудочковой сверхчастой стимуляции.
- 2580 **ЕОК ПЬС (УУР-С; УДД-5)**
 2581
- 2582 • У пациентов с ИМпST с ЖТ и/или ФЖ с целью предупреждения рецидивов аритмии
 2583 при неэффективности амиодарона** и сверхчастой стимуляции рекомендуется
 2584 использование лидокаина*** внутривенно.
- 2585 **ЕОК ПЬС (УУР-С; УДД-5)**
 2586
- 2587 • У пациентов с ИМпST из-за угрозы проаритмических эффектов не рекомендуется
 2588 рутинное профилактическое использование антиаритмических препаратов для
 2589 предупреждения возникновения аритмий [226-229]
- 2590 **ЕОК ША (УУР-А; УДД 1)**
 2591
- 2592 • У пациентов с ИМпST из-за угрозы проаритмических эффектов не рекомендуется
 2593 лечение гемодинамически незначимых желудочковых и наджелудочковых аритмий с
 2594 помощью антиаритмических средств [36]
- 2595 **ЕОК Ш С (УУР-С; УДД 5)**
 2596
- 2597 • У пациентов с ИМпST при рецидивирующих ФЖ/ЖТ следует рассмотреть экстренную
 2598 реваскуляризацию с целью устранения ишемии как возможной причины возникновения
 2599 аритмий (в случае если реваскуляризация ранее не проводилась или была не полной)
 2600 [230]
- 2601 **ЕОК Ша В (УУР-С; УДД 4)**
 2602
- 2603 • У пациентов с ИМпST при наличии признаков хронической СН II-III функционального
 2604 класса по Нью-Йоркской классификации и ФВ ЛЖ<35% (не ранее чем через 6 недель
 2605 после перенесенного ИМ), несмотря на оптимальную медикаментозную терапию, для
 2606 предотвращения внезапной смерти рекомендуется имплантация кардиовертера-
 2607 дефибриллятора [231-233]
- 2608 **ЕОК IА (УУР-А; УДД 1)**

2609

- 2610 • У отдельных пациентов с ИМпST (с неполной реваскуляризацией, дисфункцией ЛЖ и
2611 ЖТ/ФЖ, развившимися через 48 и более часов от момента возникновения ИМ) для
2612 снижения риска внезапной смерти рекомендуется имплантация кардиовертера-
2613 дефибриллятора или использование внешнего дефибриллятора (в период менее 40 дней
2614 от развития ИМ).

2615 **ЕОК ПьС (УУР-5; УДД С)**

2616

2617 **Синусовая брадикардия и АВ-блокада**

- 2618 • У пациентов с ИМпST с гемодинамически значимой синусовой брадикардией или с АВ-
2619 блокадой с неадекватным замещающим ритмом при неэффективности хронотропных
2620 препаратов для стабилизации состояния пациента рекомендуется временная
2621 эндокардиальная кардиостимуляция [36].

2622 **ЕОК I С (УУР-С; УДД 5)**

2623 .

- 2624 • У пациентов с ИМпST при гемодинамически значимой синусовой брадикардии или АВ-
2625 блокаде с неадекватным замещающим ритмом для стабилизации гемодинамики
2626 рекомендуется внутривенное введение препаратов, оказывающих позитивное
2627 хронотропное действие (адреналина**, атропина** или вазопрессина) [36].

2628 **ЕОК ПьС (УУР-С; УДД 5)**

2629

2630 **Механические осложнения ИМ**

2631

2632 **Разрыв свободной стенки левого желудочка**

2633 Разрыв свободной стенки ЛЖ наблюдается примерно у 1% пациентов с ИМ в первую
2634 неделю от начала заболевания. Как правило он проявляется внезапной болью и/или
2635 сердечно-сосудистым коллапсом с электромеханической диссоциацией. Диагноз
2636 подтверждается с помощью ЭХО-КТ. Случаи успешной реанимации очень редки.

2637

- 2638 • При разрыве свободной стенки ЛЖ у пациента с ИМпST для предотвращения смерти
2639 рекомендуются немедленная пункция и катетеризации перикарда с последующим
2640 экстренным хирургическим вмешательством [234]

2641 **ЕОК Па С (УУР-С; УДД 5)**

2642

2643 **Разрыв межжелудочковой перегородки**

Основные клинические проявления разрыва МЖП: внезапно появившаяся боль в груди, одышка, слабость. Иногда разрыв МЖП проявляет себя как внезапная острая сердечная недостаточность вплоть до кардиогенного шока. Аускультативно выявляют ранее не выслушивавшийся грубый систолический шум, наиболее выраженный у места прикрепления III-IV левых ребер к груди. Диагноз подтверждают с помощью ЭХО-КГ, которая выявляет собственно дефект МЖП, поток крови слева направо, признаки перегрузки ПЖ.

- У пациентов с ИМпСТ при выявлении разрыва МЖП для предотвращения смерти рекомендуется хирургическое лечение: открытая операция или транскатетерная установка окклюдера.

ЕОК ПаС (УУР-С; УДД -5)

Комментарий: Способ и время вмешательства зависит от характера дефекта и состояния пациента. При выраженном нарушении гемодинамики операция проводится по экстренным показаниям

- У пациентов с ИМпСТ при выявлении разрыва МЖП в качестве временной меры для стабилизации состояния рекомендуется использование внутриаортальной баллонной контрпульсации и других механических средств для вспомогательного кровообращения [36].

ЕОК ПьС (УУР-С; УДД 5)

Острая митральная регургитация

Острая митральная регургитация обычно развивается на 2-7 день от начала ИМ вследствие разрыва папиллярной мышцы или хорды. Разрыв может быть полным или включать только отдельные головки мышцы. Наиболее часто происходит разрыв задне-медиальной мышцы вследствие особенностей её кровоснабжения. В некоторых случаях выраженная митральная регургитация развивается у пациентов с ИМ без разрыва или инфаркта сосочковой мышцы, как следствие обширного поражения ЛЖ с его последующей дилатацией и расширением митрального кольца. Клинически острая митральная недостаточность проявляется острой сердечной недостаточностью, отёком лёгких, иногда кардиогенным шоком. Диагноз подтверждается на основании данных ЭхоКГ.

- У пациентов с ИМпСТ при развитии острой митральной недостаточности для устранения острой СН и предотвращения смерти рекомендуется хирургическое лечение, как

2679 правило, протезирование митрального клапана. Время вмешательства зависит от степени
2680 митральной регургитации и состояния пациента. В большинстве случаев операция
2681 проводится по экстренным показаниям [235]

2682 **ЕОК Па С (УУР-С; УДД 4)**

2683 **Комментарий:** *Время вмешательства зависит от степени митральной регургитации и*
2684 *состояния пациента. В большинстве случаев операция проводится по экстренным*
2685 *показаниям*

2686

- 2687 • У пациентов с ИМпСТ при развитии острой митральной недостаточности в качестве
2688 временной меры для стабилизации состояния рекомендуется рассмотреть использование
2689 внутриаортальной баллонной контрпульсации и/или других механических средств для
2690 вспомогательного кровообращения.

2691 **ЕОК Пь С (УУР-С; УДД - 5).**

2692

2693 **Перикардит**

2694 Ранний постинфарктный (т. н. эпистенокардитический) перикардит возникает
2695 вскоре после начала ИМ и быстро проходит, в то время как поздний перикардит в рамках
2696 синдрома Дресслера как правило развивается через 1-2 недели от начала ИМ и иногда его
2697 симптомы могут длиться несколько недель. Классический синдром Дресслера в виде
2698 развернутого полисерозита в последнее время встречается крайне редко. Клинически
2699 перикардит проявляется болью в прекардиальной области и шумом трения перикарда,
2700 который выслушивается лишь у каждого третьего пациента. Кроме этого, на ЭКГ
2701 появляются конкордантные подъёмы сегмента ST, иногда в сочетании с депрессией
2702 сегмента PQ. Выпотной перикардит может сопровождаться снижением амплитуды зубцов
2703 QRS во всех отведениях ЭКГ. Выявление жидкости в перикарде, также как и контроль за
2704 изменением ее количества, осуществляется с помощью ЭХО-КГ.

2705

- 2706 • У пациентов с ИМпСТ при постинфарктном перикардите с выраженными клиническими
2707 проявлениями препаратом рекомендуется применение АСК** в дозе 500-1000 мг каждые
2708 6-8 ч. Длительность подобного лечения может колебаться от 2-3 дней до нескольких
2709 недель. В случае затяжного течения, в основном в рамках синдрома Дресслера, следует
2710 снижать ежедневную дозу АСК** на 250-500 мг каждую неделю. Использование других,
2711 альтернативных АСК**, нестероидных противовоспалительных средств при
2712 постинфарктном миокардите неоправдано из-за потенциального отрицательного влияния
2713 на риск сердечных событий [236].

2714 **ЕОК Па С (УУР-С; УДД 5)**

Комментарий: в качестве дополнительного средства для лечения перикардита возможно использовать колхицин (2 мг нагрузочная доза однократно, далее 0,5 мг 2 раза в день в течение 3-х месяцев).

Острая аневризма левого желудочка и тромбоз левого желудочка

Острая аневризма ЛЖ обычно развивается при обширном ИМ передней стенки ЛЖ, особенно в отсутствие адекватной реперфузионной терапии. При острой аневризме ЛЖ увеличивается вероятность разрыва сердца, а также таких осложнений, как СН, нарушения ритма сердца, перикардит, тромбоз полости ЛЖ, периферические ТЭ. Пристеночный тромбоз в полости ЛЖ обнаруживают практически всегда при аневризме сердца и не менее чем в половине случаев обширных передних ИМ. Методом диагностики для выявления острой аневризмы и тромбоза в полости ЛЖ является Эхо-КГ.

- У пациентов с ИМпСТ при обнаружении аневризмы ЛЖ с тромбозом полости рекомендуется назначение антагониста витамина К под контролем МНО (целевые значения 2,0-3,0) минимум на 3 месяца. Абсолютным показанием для назначения антикоагулянтов являются следующие особенности тромба: мобильный (флотирующий) свободный участок, большие размеры (более 2-3см) и выраженная протрузия (выпячивание) тромба в полость ЛЖ, неоднородность структуры, фрагментация тромба [237].

ЕОК IIa C (УУР-5; УДД 4)

Ранняя постинфарктная стенокардия и повторный инфаркт миокарда

Ранняя постинфарктная стенокардия является вариантом нестабильной стенокардии и требует неотложных лечебных мероприятий. В основе ранней постинфарктной стенокардии может лежать как ретромбоз (частичный или полный) инфаркт-связанной артерии, так и стенозирующее поражение других ветвей коронарных артерий. У пациентов после ЧКВ причиной возобновления ангинозных приступов может быть тромбоз стента или диссекция коронарной артерии. В ранние сроки после ИМ может отмечаться появление стенокардитических болей, обусловленных ишемией жизнеспособного миокарда в периинфарктной зоне (особенно если не проводилась реперфузионная терапия) или, реже, в других сосудистых бассейнах. Ишемия может быть связана с еще одной АСБ, иногда расположенной в бассейне другой коронарной артерии. Следует дифференцировать раннюю постинфарктную стенокардию от болей, связанных с перикардитом.

В раннем периоде (до 28 дней) инфаркта может развиваться рецидив ИМ, приводящий к расширению зоны поражения. Рецидив ИМ следует исключать при повторном ангинозном приступе длительностью более 20 мин, сопровождающемся повышением уровня кардиомаркеров, изменениями ЭКГ и появлением новых зон нарушенной локальной сократимости.

- У пациентов с ИМпСТ при возникновении ангинозного болевого приступа длительностью более 20 минут для диагностики рецидива ИМ, рекомендуется определение уровня тропонина с повторной оценкой его через 6 часов. Повышение уровня тропонина на 20% и более от исходного свидетельствует о рецидиве ИМ [5]

ЕОК IIaC (УУР-С; УДД 5)

- Для предотвращения распространения зоны ИМ у пациентов с ИМпСТ с ранней постинфарктной стенокардией и рецидивом ИМ рекомендуется проведение коронароангиографии и, при необходимости, выполнение реваскуляризации.

ЕОК IIa C (УУР-С; УДД -5)

ИМ правого желудочка

Изолированный ИМ ПЖ встречается редко, но его содружественное поражение при ИМпСТ нижней стенки ЛЖ наблюдается не менее, чем у 25% пациентов. Клинически для ИМ ПЖ характерны артериальная гипотензия, набухание вен шеи при отсутствии признаков застоя в малом круге. Гипотония при ИМ ПЖ связана с относительной гиповолемией.

- У пациентов с ИМпСТ нижней локализации для выявления вовлечения в зону некроза миокарда правого желудочка рекомендуется регистрировать ЭКГ в правых прекардиальных отведениях. Элевация сегмента ST ≥ 1 мм в отведениях V₃R и V₄R является признаком ИМ ПЖ. ЭХО-КГ позволяет выявить нарушения локальной сократимости ПЖ, расширение полости ПЖ [36].

ЕОК IIa C (УУР-С; УДД 5)

***Комментарий:** ЭХО-КГ позволяет выявить нарушения локальной сократимости ПЖ, расширение его полости.*

- У пациентов с ИМпСТ при ИМ ПЖ для устранения гипотонии рекомендуется обеспечить увеличение объема притекающей к правым отделам сердца крови с помощью введения плазмоекспандеров (физиологический раствор). В более тяжелой ситуации рекомендуются прессорные амины [36].

2784 **ЕОК IIa C (УУР-С; УДД 5)**

2785

- 2786 • При ИМ ПЖ из-за угрозы усугубления относительной гиповолемии рекомендуется
2787 избегать назначения диуретиков и особенно периферических вазодилататоров [36].

2788 **ЕОК IIc C (УУР-С; УДД 5)**

2789 **4. Медицинская реабилитация, медицинские показания и**
2790 **противопоказания к применению методов реабилитации.**
2791

- 2792 • Для снижения риска смерти и улучшения функционального состояния
2793 рекомендуется включение всех пациентов, перенесших ИМпST, в программы
2794 кардиореабилитации (КР), нацеленные на изменение образа жизни пациентов, контроль
2795 факторов риска ИБС, улучшение качества жизни, повышение приверженности к лечению,
2796 замедление прогрессирования заболевания и улучшение прогноза [238].

2797 **ЕОК Ia (УУР-А; УДД 1)**

2798 ***Комментарий:** с учетом существующей во всем мире проблемы недостаточного участия*
2799 *пациентов в программах КР, с одной стороны, и доказанного позитивного влияния КР на*
2800 *прогноз, с другой, организаторам здравоохранения рекомендуется использовать ряд*
2801 *индикаторов, позволяющих выявлять потенциально корректируемые причины*
2802 *недостаточного участия пациентов в КР (связанные с пациентом или с системой*
2803 *здравоохранения), и принимать меры по их устранению.*

2804 *Программа КР должна осуществляться мультидисциплинарной командой и включать три*
2805 *этапа: стационарный в блоке интенсивного наблюдения, стационарный в отделении*
2806 *реабилитации и амбулаторный. Всех пациентов с диагнозом острый ИМпST следует*
2807 *направлять на ранние этапы КР до выписки из стационара. Все амбулаторные пациенты,*
2808 *перенесшие ИМпST в течение последнего года и не участвовавшие в ранних программах*
2809 *КР, должны направляться на амбулаторные программы КР.*

2810 *Программа КР длится не менее 8-12 недель. Ее ключевыми компонентами*
2811 *являются: физическая реабилитация, обучение и консультирование пациентов, управление*
2812 *факторами риска ИБС посредством адекватного назначения кардиопротективной*
2813 *терапии и мероприятий по повышению приверженности пациентов.*

2814 *Физическая реабилитация после перенесенного ИМпST реализуется посредством*
2815 *персонализированной программы физических тренировок, основанной на оценке*
2816 *физической работоспособности пациентов по данным нагрузочных проб и включающей*
2817 *регулярные аэробные физические нагрузки умеренной интенсивности общей*

длительностью не менее 2,5 часов в неделю с возможным последующим присоединением силовых нагрузок.

Обучение пациентов рекомендуется проводить в групповом формате (Школы для пациентов). Обучение пациентов, консультирование по имеющимся факторам риска и психологическое консультирование основываются на принципах когнитивной поведенческой терапии.

В рамках программ КР рекомендуется скрининг тревожной и депрессивной симптоматики с помощью стандартизированных опросников с последующим проведением психологического консультирования и, при необходимости, консультации психотерапевта/психиатра и назначения психофармакотерапии [239].

- Для реализации программы КР пациентов, перенесших ИМпСТ, рекомендуется сформировать мультидисциплинарную команду специалистов (кардиолог, терапевт/врач общей практики, диетолог, врач/инструктор ЛФК, психолог, медицинские сестры) [240-254].

ЕОК IA (УУР-А; УДД -1)

- Пациентам, перенесшим ИМпСТ, для улучшения кардиореспираторной работоспособности и функциональных возможностей, для благоприятного влияния на факторы риска ИБС, для снижения риска нефатальных ишемических событий и смертности необходимо участие в реабилитационной программе, включающей дозированные физические нагрузки [238, 255-262].

ЕОК IA (УУР-А; УДД 1)

Комментарий: Предпочтительными нагрузками для пациентов после ИМпСТ являются умеренные аэробные тренировки на выносливость, реализуемые в первые 2-6 недель в контролируемых условиях. Рекомендуемая частота тренировок – не менее 3-х раз в неделю, оптимально – ежедневно. Продолжительность – не менее 30 минут. Стандартным является постоянный уровень нагрузки в течение всей основной фазы тренировки, однако для очень детренированных пациентов и лиц с сердечной недостаточностью более подходящими могут быть интервальные тренировки низкой интенсивности [263-267].

- Для контроля за состоянием пациентов, перенесших ИМпСТ, во время тренировок рекомендуется непрерывный или прерывистый контроль за ЧСС и АД [36]

ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)

- Для оценки функционального статуса пациента после ИМпST и выбора для него уровня дозированных нагрузок рекомендуется использовать стресс-тест (велоэргометрия или тредмил-тест) с непрерывной оценкой ритма сердца и ишемии миокарда по ЭКГ, или, при его доступности, кардиопульмональный нагрузочный тест (последний особенно актуален у пациентов с сердечной недостаточностью) [36]

ЕКО IC (УУР-С; УДД 5)

5. Профилактика и диспансерное наблюдение, медицинские показания и противопоказания к применению методов профилактики.

5.1 Профилактика

Помимо продолжения медикаментозной терапии, начатой в ранние сроки лечения ИМпST (раздел 3.1). рекомендуются вмешательства по контролю сердечно-сосудистых факторов риска и по предупреждению внезапной сердечной смерти.

- Для снижения риска сердечно-сосудистых событий среди перенесших ИМ рекомендуются выявление курильщиков и регулярные вмешательства, направленные на полный отказ от курения, включая отказ от пассивного курения [268-277]

ЕОК IA (УУР-А; УДД 1)

Комментарии: Мероприятия по отказу от курения рекомендуется начинать на госпитальном этапе и продолжить после выписки. Рекомендуются поведенческие и фармакологические вмешательства (никотин-заместительная терапия, варениклин или бупропион).

- Всем пациентам после ИМ для улучшения прогноза рекомендуется диета средиземноморского типа [278-285].

ЕОК IA (УУР-В; УДД 2)

Комментарии: рекомендуется ограничить потребление животных жиров (молочных и мясных), поваренной соли, легкоусваиваемых углеводов. Основу питания должны составлять фрукты, овощи и цельнозерновые продукты; потребление насыщенных жирных кислот следует уменьшить до <10% от общего калоража. Потребление алкоголя не должно превышать 100 г в неделю или 15 г в день.

2887 • У пациентов, перенесших ИМ, для улучшения прогноза рекомендуется
2888 нормализация массы тела [286-288].

2889 **IA (УУР-А; УДД 1)**

2890 **Комментарии:** Целевые значения индекса массы тела составляют 20–25 кг/м²,
2891 окружности талии — менее 80 см для женщин и менее 94 см для мужчин.

2892

2893 • У пациентов, перенесших ИМ, для улучшения прогноза рекомендуется
2894 контроль АД и поддержание его на нормальном уровне [289-291].

2895 **ЕОК IA (УУР-А; УДД 1)**

2896 **Комментарии:** Целевой уровень АД у пациентов после ИМ — ниже 140/90 мм рт. ст. При
2897 хорошей переносимости следует рассмотреть снижение АД до 130/80 мм рт. ст. и ниже.
2898 Для контроля АД у пациентов после ИМ предпочтительны бета-адреноблокаторы и
2899 ингибиторы АПФ.

2900

2901 • У пациентов с СД, перенесших ИМ, рекомендуется проводить лечение,
2902 направленное на поддержание уровня гликированного гемоглобина ниже 7,0% [292].

2903 **ЕОК IIa B (УУР-В; УДД 2)**

2904 **Комментарии:** У пациентов, перенесших ИМ и с СД 2 типа перспективно использование
2905 антагонистов рецептора глюкагоноподобного пептида 1 и ингибиторов натрий-
2906 глюкозного котранспортера 2 типа, способствующих снижению частоты сердечно-
2907 сосудистых осложнений у пациентов с атеросклеротическими сердечно-сосудистых
2908 заболеваниями

2909 .

2910 • У пациентов после ИМ с депрессией, психосоциальным стрессом и
2911 тревожностью с симптоматической целью рекомендуются психологические и
2912 медикаментозные вмешательства по их коррекции [293-295].

2913 **ЕОК IA (УУР-В; УДД-1)**

2914

2915 • У пациентов, перенесших ИмрST, на этапе амбулаторного ведения для
2916 увеличения приверженности к лечению рекомендовано использовать фиксированные
2917 комбинации препаратов [296, 297].

2918 **ЕОК IIaB (УУР-В; УДД 2)**

2919

2920 • Ежегодная вакцинация против гриппа рекомендуется всем пациентам,
2921 перенесшим ИМ [298-303]

ЕОК IV (УУР-В; УДД 2)

- Профилактика внезапной смерти с помощью имплантации кардиовертера-дефибриллятора (или прибора для ресинхронизирующей терапии с функцией кардиовертера-дефибриллятора при наличии показаний) рекомендуется при ФВ ЛЖ $\leq 35\%$ у пациентов с сердечной недостаточностью, сохраняющейся на фоне оптимальной медикаментозной терапии, когда после ИМ прошло более 40 дней и пациент не подходит для процедур реваскуляризации миокарда [231, 232].

ЕОК IA (УУР-А; УДД-2)

- До принятия решения об имплантации кардиовертера-дефибриллятора (или прибора для ресинхронизирующей терапии с функцией кардиовертера-дефибриллятора) у пациентов с ИМпСТ с сохраняющейся ишемией миокарда (включая выявленную при нагрузочных тестах) рекомендуется рассмотреть реваскуляризацию миокарда и повторно определить ФВ ЛЖ как минимум через 6 месяцев после ИМ [304, 305].

ЕОК IIa B (УУР-В; УДД-2).

5.2.Диспансерное наблюдение

- После выписки из стационара рекомендуется диспансерное наблюдение за всеми пациентами, перенесшими ИМпСТ

ЕОК IC (УУР-С; УДД-5)

Комментарии: В соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 ноября 2012 г. №918н "Об утверждении Порядка оказания медицинской помощи больным с сердечно-сосудистыми заболеваниями" (с изменениями и дополнениями от 22 февраля 2019 г.) и приказом Министерства здравоохранения РФ от 29 марта 2019 г. №173н "Об утверждении порядка проведения диспансерного наблюдения за взрослыми", диспансерное наблюдение пациентов, перенесших инфаркт миокарда, в течение 12 месяцев после оказания медицинской помощи в стационарных условиях медицинских организаций, осуществляется врачом-кардиологом. Минимальная периодичность диспансерных приемов – не реже 2 раз в год. Контролируемые показатели здоровья включают измерение АД, измерение ЧСС, определение ХС ЛНП. По медицинским показаниям могут быть назначены дополнительные профилактические, диагностические, лечебные и реабилитационные мероприятия. В дальнейшем пожизненное диспансерное наблюдение осуществляется врачом-терапевтом, прием (осмотр, консультация) врача кардиолога осуществляется по медицинским показаниям при направлении врача-терапевта участкового (семейного врача).

У пациентов, перенесших ИМнСТ с осложненным течением заболевания, а также нуждающихся в титровании доз лекарственных средств (гиполипидемических, бета-адреноблокаторов, блокаторов ренин-ангиотензин-альдостероновой системы, пероральных антикоагулянтов и др.) частота диспансерных приемов должна определяться клинической необходимостью. В частности, подбор гиполипидемической терапии требует оценки ХС ЛНП каждые 4-6 недель, пока не будут достигнуты стабильные целевые значения показателя.

6. Организация медицинской помощи

6.1 Показания для госпитализации

- Для плановой госпитализации - неприменимо
- Для экстренной госпитализации - любое подозрение на ОКСпСТ.

Комментарии: Пациенты ИМнСТ госпитализируются в региональные сосудистые центры для пациентов с ОКС, в кардиологические отделения с палатой реанимации и интенсивной терапии для пациентов с ОКС (первичные сосудистые отделения), а также в кардиологические отделения с палатой реанимации и интенсивной терапии, специализирующиеся на лечении пациентов с ОКС и включенные в схему маршрутизации таких пациентов в регионе, но не имеющие статуса регионального сосудистого отделения или первичного сосудистого отделения. Поскольку многим пациентам с подозрением на ИМ может потребоваться углубленная дифференциальная диагностика, их оптимально госпитализировать в многопрофильный стационар с возможностью экстренной диагностики и лечения острой коронарной и иной патологии. Маршрутизация пациентов с ИМнСТ должна быть организована так, чтобы все они госпитализировались или как можно быстрее переводились в стационар с возможностью инвазивного лечения ИМ.

- На догоспитальном этапе не рекомендуется проведение диагностических мероприятий, направленных на подтверждение или исключение ИМ [306, 307].

ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)

Комментарий: на догоспитальном этапе для принятия решения о дальнейшем ведении пациента с подозрением на ИМнСТ достаточно регистрации ЭКГ. Определять уровень маркеров повреждения миокарда нецелесообразно. В случае оказания помощи на догоспитальном этапе фельдшерской бригадой обязательна передача ЭКГ по каналам

связи в специализированный диагностический центр с целью согласования ведения и маршрутизации пациента.

- При подозрении на ИМпСТ пациента, госпитализированного в стационар, не располагающий возможностями для экстренной реваскуляризации, рекомендуется своевременно перевести в лечебное учреждение, где реализуется программа реваскуляризации при ИМ [36].

ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)

- В каждом регионе рекомендуется разработать региональный протокол маршрутизации пациентов с ИМпСТ с учетом действующих рекомендаций и особенностей региона [36].

ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)

- В каждом регионе рекомендуется выделить специализированное кардиохирургическое отделение для проведения экстренных операций коронарного шунтирования у пациентов с ИМ, а также разработать региональные правила экстренного перевода таких пациентов [36].

ЕОК IC (УУР-С; УДД 5)

6.2 Показания к выписке пациента из стационара

Продолжительность госпитализации определяется индивидуально в соответствии с сердечным риском пациента, сопутствующими заболеваниями, функциональным статусом и социальной поддержкой. В то же время пациенты не должны находиться в больнице дольше необходимого по психосоциальным причинам и с целью предупреждения внутригоспитальных инфекций.

Безопасность ранней выписки (48-96 часов) после первичного ЧКВ определяется в первую очередь отсутствием ранних осложнений ИМпСТ, таких как рецидив ишемии, тромбоз стента, острая сердечная недостаточность, наджелудочковые и желудочковые аритмии, нарушения проводимости, разрыв межжелудочковой перегородки или свободной стенки левого желудочка, острая митральная недостаточность, перикардит, тромб левого желудочка с угрозой системной эмболией.

Вместе с тем необходимо помнить, что новые технологии (в первую очередь ЧКВ и агрессивная антитромботическая терапия) могут также служить причиной развития

кровотечений, как связанных с местом доступа, так и других, в первую очередь желудочно-кишечных и церебральных, а также контраст-индуцированной острой почечной недостаточности. Рецидив ИМ в послеоперационном периоде может быть связан либо с острым/подострым тромбозом стента, либо с критическим стенозом или разрывом нестабильной бляшки в изначально не инфаркт-связанном сегменте коронарной артерии.

В качестве инструмента стратификации риска ранней выписки может быть рекомендована шкала Zwolle основанная на шести клинических и ангиографических признаках - возраст пациента, класс сердечной недостаточности по Killip, локализация ИМ (передний или другой локализации), время до реперфузии, наличие трёхсосудистого поражения, кровотока в инфаркт связанной артерии по TIMI (Приложение Г4) [30]. Показано, что данные факторы являются независимыми предикторами 30-дневной смертности. Пациенты с ≤ 3 баллами по шкале Zwolle имеют 0,5% риск 30-дневной смертности и могут быть безопасно выписаны из стационара в первые 72 часа. Валидность шкалы Zwolle была показана в целом ряде исследований [308-311].

- Ранняя выписка пациентов с ИМпСТ низкого риска после первичного ЧКВ рекомендована у отдельных пациентов, если организованы ранняя реабилитация и адекватное наблюдение.

ЕОК IV (УУР-А; УДД 2)

Комментарий: за время госпитализации пациент должен начать реабилитацию, получить подробную информацию о случившемся, а также о предстоящей модификации образа жизни. Кроме того, должна быть инициирована медикаментозная терапия в рамках вторичной профилактики (оптимальная антитромбоцитарная терапия, бета-блокатор, ингибитор АПФ, статины).

6.3 Иные организационные технологии

- Интенсивное наблюдение с мониторингом ритма сердца рекомендуется осуществлять за всеми пациентами с ИМпСТ до и в течение (как минимум) 24 часов после реперфузионного лечения и/или до клинической стабилизации.

ЕОК IC (УУР-С; УДД-5)

Комментарий: перед выпиской всем пациентам следует оценить риск неблагоприятных событий в отдаленном периоде, учитывая ФВ ЛЖ, тяжесть поражения КА и полноту коронарной реваскуляризации, наличие резидуальной ишемии, осложнения, отмеченные во время госпитализации и уровни метаболических маркеров, определенных во время пребывания в стационаре: общий холестерин, холестерин липопротеинов низкой

3063 *плотности (ХС-ЛПНП), триглицериды натощак, уровень гликемии, а также показатели*
 3064 *функции почек (креатинин и расчетную СКФ).*
 3065

3066 **Дополнительная информация**

3067 **Критерии оценки качества медицинской помощи**

№	Критерий качества	УДЦ	Уровень убедительности рекомендаций	ЕОК	Да/нет
1	Указан временной интервал от момента обращения за медицинской помощью до начала реперфузионного лечения	2	A	IB	
2	Время от постановки диагноза на догоспитальном этапе до введения проводника в инфаркт-связанную артерию при проведении первичного ЧКВ менее 90 мин.	2	A	IB	
3	Время от постановки/подтверждения диагноза в ЧКВ-центре до введения проводника в инфаркт-связанную артерию при проведении первичного ЧКВ менее 60 мин	2	A	IB	
4	Время от постановки диагноза в неинвазивном центре до начала транспортировки в ЧКВ-центр при планировании первичного ЧКВ менее 30 мин	2	A	IB	
5	Начало ТЛТ в пределах 10 минут после постановки диагноза (при невозможности выполнения первичной ЧКВ в течение 120 мин от постановки диагноза до введения проводника в инфаркт-связанную артерию)	3	B	IB	
6	Проведение коронарной ангиографии и, при необходимости, ЧКВ в пределах 2-24ч после успешной ТЛТ	2	A	IB	
7	При КАГ/ЧКВ использован доступ через лучевую артерию	1	B	IA	

8	Определена концентрация сердечного тропонина (при отсутствии тропонина – содержание МВ-КФК) в крови	2	B	IB	
9	Оценена динамика уровня сердечного тропонина в крови (при отсутствии тропонина – содержание МВ-КФК) при недостаточной информативности первого определения)	I	A	IA	
10	Выполнена ЭХО-КГ в первые сутки госпитализации	2	B	IB	
11	Выполнена оценка ФВ ЛЖ перед выпиской	1	A	IA	
13	У пациентов, не имеющих показаний к длительному применению антикоагулянтов, использовалась двойная антитромбоцитарная терапия (сочетание АСК с ингибитором P2Y ₁₂ -рецепторов тромбоцитов); при неназначении любого из двух компонентов указана причина.	1	A	IA	
14	У пациентов с показаниями к длительному применению антикоагулянтов использовалось сочетание перорального антикоагулянта с одним или двумя антиагрегантами; при неназначении антикоагулянта указана причина	1	A	IA	
15	Использован бета-адреноблокатор у пациентов ИМпST с ФВ ЛЖ ≤40%. При неназначении указана причина	1	A	1A	
16	Использован ингибитор АПФ или блокатор рецепторов ангиотензина у пациентов с ФВ ЛЖ ≤40%, сердечной недостаточностью, АГ, ХБП, при сахарном диабете; при неназначении указана причина	1	A	1A	

3069 **Список литературы**

- 3070 1. Федеральный закон от 21.11.2011 № 323-ФЗ (ред. от 03.04.2017) "Об основах охраны
3071 здоровья граждан в Российской Федерации"
- 3072 2. Федеральное агентство по техническому регулированию и метрологии.
3073 Национальный стандарт Российской Федерации. ГОСТР 52379-2005. Надлежащая
3074 клиническая практика. Москва, 2005.
- 3075 3. Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ (ред. от 03.07.2016) «Об обращении
3076 лекарственных средств».
- 3077 4. Андреева Н. С., Реброва О.Ю., Зорин Н.А. и соавт. Системы оценки достоверности
3078 научных доказательств и убедительности рекомендаций: сравнительная
3079 характеристика и перспективы унификации. Медицинские технологии. Оценка и
3080 выбор. – 2012. – №. 4. – С. 10-24
- 3081 5. Thygesen K, Alpert JS, Jaffe AS, Chaitman BR, Bax JJ, Morrow DA, White HD; EOK
3082 Scientific Document Group. Fourth universal definition of myocardial infarction (2018).
3083 Eur Heart J 2019; 40: 237-269
- 3084 6. Данные Росстата www.gsk.ru на 22.06.2019
- 3085 7. Леонов С.А., Голубев Н.А., Зайченко Н.М. Сборник статистических материалов по
3086 болезням системы кровообращения.ФГБУ Центральный Научно-исследовательский
3087 институт организации и информатизации здравоохранения Министерства
3088 здравоохранения РФ. Москва 2017, Стр.1-295 (информация получена с
3089 http://mednet.ru/images/stories/files/CMT/kardioilogiya_2017.pdf 17.07.2019)
- 3090 8. McManus DD, Gore J, Yarzebski J, Spencer F, Lessard D, Goldberg RJ. Recent trends in
3091 the incidence, treatment, and outcomes of patients with STEMI and NSTEMI. Am J Med
3092 2011;124(1):40–47
- 3093 9. Эрлих А.Д., Мацкеплишвили С.Т., Грацианский Н.А., Бузиашвили Ю.И. и др..
3094 Первый московский регистр острого коронарного синдрома: характеристика
3095 пациентов, лечение и исходы за время пребывания в стационаре. Кардиология 2013;
3096 12: 4-14
- 3097 10. Pasupathy S, Air T, Dreyer RP, Tavella R, Beltrame JF. Systematic review of patients
3098 presenting with suspected myocardial infarction and nonobstructive coronary arteries.
3099 Circulation 2015; 131: 861–870.
- 3100 11. Niccoli G, Scalone G, Crea F. Acute myocardial infarction with no obstructive coronary
3101 atherosclerosis: mechanisms and management. Eur Heart J 2015; 36: 475–481.

12. Reichlin T., Hochholzer W., Bassetti S., Steuer S., Stelzig C. et al: Early Diagnosis of Myocardial Infarction with Sensitive Cardiac Troponin Assays. *New England Journal of Medicine* 2009; 361: 858-867.
13. Keller T., Zeller T., Peetz D., Tzikas S., Roth A. et al: Sensitive Troponin I Assay in Early Diagnosis of Acute Myocardial Infarction. *New England Journal of Medicine* 2009; 361: 868-877
14. D'Ascenzo F., Biondi-Zoccai G., Moretti C., Bollati M., Omede P. et al: TIMI, GRACE and alternative risk scores in Acute Coronary Syndromes: a meta-analysis of 40 derivation studies on 216,552 patients and of 42 validation studies on 31,625 patients. *Contemporary clinical trials* 2012; 33: 507-514.
15. Giraldez RR, Clare RM, Lopes RD, Dalby AJ, Prabhakaran D, Brogan GX Jr, Giugliano RP, James SK, Tanguay JF, Pollack CV Jr, Harrington RA, Braunwald E, Newby LK. Prevalence and clinical outcomes of undiagnosed diabetes mellitus and prediabetes among patients with high-risk non-ST-segment elevation acute coronary syndrome. *Am Heart J* 2013;165: 918-925.
16. Bartnik M, Malmberg K, Norhammar A, Tenerz A, Ohrvik J, Ryden L. Newly detected abnormal glucose tolerance: an important predictor of long-term outcome after myocardial infarction. *Eur Heart J* 2004;25: 1990-1997.
17. Boden WE, Kleiger RE, Gibson RS, et al. Electrocardiographic evolution of posterior acute myocardial infarction: importance of early precordial ST-segment depression. *Am J Cardiol* 1987; 59: 782-787.
18. Rouan G.W., Lee T.H., Cook E.F., Brand D.A., Weisberg M.C. et al: Clinical characteristics and outcome of acute myocardial infarction in patients with initially normal or nonspecific electrocardiograms (a report from the Multicenter Chest Pain Study). *The American journal of cardiology* 1989; 64: 1087-1092.
19. McCarthy B.D., Wong J.B., Selker H.P. Detecting acute cardiac ischemia in the emergency department: a review of the literature. *J Gen Intern Med* 1990; 5: 365-373.
20. Zalenski RJ, Rydman RJ, Sloan EP, et al. Value of posterior and right ventricular leads in comparison to the standard 12-lead electrocardiogram in evaluation of ST-segment elevation in suspected acute myocardial infarction. *Am J Cardiol* 1997; 79: 1579-1585.
21. Fesmire FM, Percy RF, Bardoner JB, et al. Usefulness of automated serial 12-lead ECG monitoring during the initial emergency department evaluation of patients with chest pain. *Ann Emerg Med* 1998; 31: 3-11.

- 3135 22. Savonitto S., Ardissino D., Granger C.B., Morando G., Prando M.D. et al: Prognostic value
3136 of the admission electrocardiogram in acute coronary syndromes. JAMA 1999; 281: 707-
3137 713.
- 3138 23. Matetzky S, Freimark D, Feinberg MS, et al. Acute myocardial infarction with isolated ST-
3139 segment elevation in posterior chest leads V7-9: "hidden" ST-segment elevations revealing
3140 acute posterior infarction. J Am Coll Cardiol. 1999; 34: 748-753.
- 3141 24. Kim HW, Faraneh-Far A, Kim RJ. Cardiovascular magnetic resonance in patients with
3142 myocardial infarction. J Am Coll Cardiol 2009; 55: 1-16.
- 3143 25. Beek AM, van Rossum AC. Cardiovascular magnetic resonance imaging in patients with
3144 acute myocardial infarction. Heart 2010; 96: 237-243.
- 3145 26. Kontos MC, Jesse RL, Schmidt KL, et al. Value of acute rest sestamibi perfusion imaging
3146 for evaluation of patients admitted to the emergency department with chest pain. J Am Coll
3147 Cardiol. 1997; 30: 976-982.
- 3148 27. Udelson JE, Beshansky JR, Ballin DS, et al. Myocardial perfusion imaging for evaluation
3149 and triage of patients with suspected acute cardiac ischemia: a randomized controlled trial.
3150 JAMA 2002; 288: 2693-2700.
- 3151 28. Goldstein JA, Chinnaiyan KM, Abidov A, et al. The CT-STAT (Coronary Computed
3152 Tomographic Hoffmann U, Bamberg F, Chae CU, et al. Coronary computed tomography
3153 angiography for early triage of patients with acute chest pain: the ROMICAT (Rule Out
3154 Myocardial Infarction using Computer Assisted Tomography) trial. J Am Coll Cardiol.
3155 2009; 53: 1642-1650.
- 3156 29. Hoffmann U, Truong QA, Schoenfeld DA, et al. Coronary CT angiography versus standard
3157 evaluation in acute chest pain. N Engl J Med. 2012; 367: 299-308.
- 3158 30. De Luca G, Suryapranata H, van't Hof AWJ, de Boer M-J, Hoorntje JCA, Dambrink J-HE,
3159 et al. Prognostic assessment of patients with acute myocardial infarction treated with
3160 primary angioplasty: implications for early discharge. Circulation. 2004; 109: 2737-2743.
- 3161 31. Fibrinolytic Therapy Trialists' (CTT) Collaborative Group. Indications for fibrinolytic
3162 therapy in suspected acute myocardial infarction: collaborative overview of early mortality
3163 and major morbidity results from all randomised trials of more than 1000 patients. Lancet.
3164 1994;343:311–22 Erratum in: Lancet. 1994;343:742.82,
- 3165 32. Keeley EC, Boura JA, Grines CL. Primary angioplasty versus intravenous thrombolytic
3166 therapy for acute myocardial infarction: a quantitative review of 23 randomised trials.
3167 Lancet. 2003;361:13–20
- 3168 33. Hochman JS, Lamas GA, Buller CE, Dzavik V, Reynolds HR, Abramsky SJ, Forman S,
3169 Ruzyllo W, Maggioni AP, White H, Sadowski Z, Carvalho AC, Rankin JM, Renkin JP,

- Steg PG, Mascette AM, Sopko G, Pfisterer ME, Leor J, Fridrich V, Mark DB, Knatterud GL, Occluded Artery Trial Investigators. Coronary intervention for persistent occlusion after myocardial infarction. *N Engl J Med* 2006;355(23):2395–2407
34. Ioannidis JP, Katritsis DG. Percutaneous coronary intervention for late reperfusion after myocardial infarction in stable patients. *Am Heart J* 2007;154(6):1065–1071
35. Menon V, Pearte CA, Buller CE, Steg PG, Forman SA, White HD, Marino PN, Katritsis DG, Caramori P, Lasevitch R, Lobo-Grudzien K, Zurakowski A, Lamas GA, Hochman JS. Lack of benefit from percutaneous intervention of persistently occluded infarct arteries after the acute phase of myocardial infarction is time independent: insights from Occluded Artery Trial. *Eur Heart J* 2009;30(2):183–191
36. Ibanez B, James S, Agewall S, et al. 2017 ESC Guidelines for the management of acute myocardial infarction in patients presenting with ST-segment elevation: The Task Force for the management of acute myocardial infarction in patients presenting with ST-segment elevation of the European Society of Cardiology. *Eur Heart J* 2018;39:119–177
37. Schomig A, Mehilli J, Antoniucci D, Ndrepepa G, Markwardt C, Di Pede F, Nekolla SG, Schlotterbeck K, Schuhlen H, Pache J, Seyfarth M, Martinoff S, Benzer W, Schmitt C, Dirschinger J, Schwaiger M, Kastrati A, Beyond 12 hours Reperfusion Alternative Evaluation Trial Investigators. Mechanical reperfusion in patients with acute myocardial infarction presenting more than 12 hours from symptom onset: a randomized controlled trial. *JAMA* 2005;293(23):2865–2872
38. Ndrepepa G, Kastrati A, Mehilli J, Antoniucci D, Schomig A. Mechanical reperfusion and long-term mortality in patients with acute myocardial infarction presenting 12 to 48 hours from onset of symptoms. *JAMA* 2009;301(5):487–488
39. Hochman JS, Sleeper LA, Webb JG, et al; for the SHOCK Investigators. Early revascularization in acute myocardial infarction complicated by cardiogenic shock. *N Engl J Med*. 1999;341:625–34
40. Wu AH, Parsons L, Every NR, et al. Hospital outcomes in patients presenting with congestive heart failure complicating acute myocardial infarction: a report from the Second National Registry of Myocardial Infarction (NRMI-2). *J Am Coll Cardiol*. 2002;40:1389 – 94
41. Zahn R, Schuster S, Schiele R, et al; Maximal Individual Therapy in Acute Myocardial Infarction (MITRA) Study Group. Comparison of primary angioplasty with conservative therapy in patients with acute myocardial infarction and contraindications for thrombolytic therapy. *Catheter Cardiovasc Interv*. 1999;46:127–33

42. Grzybowski M, Clements EA, Parsons L, et al. Mortality benefit of immediate revascularization of acute ST-segment elevation myocardial infarction in patients with contraindications to thrombolytic therapy: a propensity analysis. *JAMA*. 2003;290:1891–8
43. Cucherat M, Bonnefoy E, Tremeau G. Primary angioplasty versus intravenous thrombolysis for acute myocardial infarction. *Cochrane Database Syst Rev* 2003;3:CD001560..
44. Bangalore S, Toklu B, Wetterslev J. Complete versus culprit-only revascularization for ST-segment-elevation myocardial infarction and multivessel disease: a meta-analysis and trial sequential analysis of randomized trials. *Circ Cardiovasc Interv* 2015;8(4):e002142
45. Elgendy IY, Mahmoud AN, Kumbhani DJ, Bhatt DL, Bavry AA. Complete or culprit-only revascularization for patients with multivessel coronary artery disease undergoing percutaneous coronary intervention: a pairwise and network meta-analysis of randomized trials. *JACC Cardiovasc Interv* 2017;10(4):315–324
46. Mehta SR, Wood DA, Storey RF, Mehran R, Bainey KR, Nguyen H, Meeks B, Di Pasquale G, López-Sendón J, Faxon DP, Mauri L, Rao SV, Feldman L, Steg PG, Avezum Á, Sheth T, Pinilla-Echeverri N, Moreno R, Campo G, Wrigley B, Kedev S, Sutton A, Oliver R, Rodés-Cabau J, Stanković G, Welsh R, Lavi S, Cantor WJ, Wang J, Nakamya J, Bangdiwala SI, Cairns JA; COMPLETE Trial Steering Committee and Investigators. Complete Revascularization with Multivessel PCI for Myocardial Infarction. *N Engl J Med*. 2019 Oct 10;381(15):1411-1421. doi: 10.1056/NEJMoa1907775
47. Thiele H, Akin I, Sandri M, Fuernau G, et al. CULPRIT-SHOCK Investigators. PCI strategies in patients with acute myocardial infarction and cardiogenic shock. *N Engl J Med*. 2017; 377:2419–2432.
48. Thiele H, Akin I, Sandri M, et al., on behalf of the CULPRIT-SHOCK Investigators. One-Year Outcomes After PCI Strategies in Cardiogenic Shock. *N Engl J Med* 2018;379:1699-1710.
49. Zhu MM, Feit A, Chadow H, et al. Primary stent implantation compared with primary balloon angioplasty for acute myocardial infarction: a meta-analysis of randomized clinical trials. *Am J Cardiol*. 2001;88:297–301
50. Nordmann AJ, Hengstler P, Harr T, Young J, Bucher HC. Clinical outcomes of primary stenting versus balloon angioplasty in patients with myocardial infarction: a meta-analysis of randomized controlled trials. *Am J Med* 2004;116(4):253–262.
51. Kastrati A, Dibra A, Spaulding C, Laarman GJ, Menichelli M, Valgimigli M, DiLorenzo E, Kaiser C, Tierala I, Mehilli J, Seyfarth M, Varenne O, Dirksen MT, Percoco G, Varricchio A, Pittl U, Syvanne M, Suttorp MJ, Violini R, Schomig A. Meta-analysis of randomized

- 3238 trials on drug-eluting stents vs. bare-metal stents in patients with acute myocardial
3239 infarction. *Eur Heart J* 2007;28(22):2706–2713
- 3240 52. Sabate M, Reaber L, Heg D, Brugaletta S et al. Comparison of newer-generation drug-
3241 eluting with bare-metal stents in patients with acute ST-segment elevation myocardial
3242 infarction: a pooled analysis of the EXAMINATION (clinical Evaluation of the Xience-V
3243 stent in Acute Myocardial INfArcTION) and COMFORTABLE-AMI (Comparison of
3244 biolimus eluted from an erodible stent coating with bare metal stents in acute STElevation
3245 myocardial infarction) trials. *JACC Cardiovasc Interv* 2014;7:55–63
- 3246 53. Philip F, Stewart S, Southard J. Very late stent thrombosis with second generation drug
3247 eluting stents compared to bare metal stents: Network Meta-Analysis of Randomized
3248 Primary Percutaneous Coronary Intervention Trials. *Cathet Cardiovasc Interv* 2016;88:38–
3249 48
- 3250 54. Jolly SS, James S, Dzavik V, Cairns JA, Mahmoud KD, Zijlstra F, et al. Thrombus aspiration
3251 in ST-segment-elevation myocardial infarction: an individual patient meta-analysis:
3252 Thrombectomy trialists collaboration. *Circulation*. 2017;135:143–52
- 3253 55. Jang JS, Jin HY, Seo JS, et al. The transradial versus the transfemoral approach for primary
3254 percutaneous coronary intervention in patients with acute myocardial infarction: a
3255 systematic review and meta-analysis. *EuroIntervention*. 2012;8(4):501–10. 32.
- 3256 56. Joyal D, Bertrand OF, Rinfret S, et al. Meta-analysis of ten trials on the effectiveness of the
3257 radial versus the femoral approach in primary percutaneous coronary intervention. *Am J*
3258 *Cardiol*. 2012;109(6):813–8.
- 3259 57. Bertrand OF, Bélisle P, Joyal D, et al. Comparison of transradial and femoral approaches
3260 for percutaneous coronary interventions: A systematic review and hierarchical Bayesian
3261 meta-analysis. *Am J Cardiol*. 2012;163(4):632–48
- 3262 58. Valgimigli M, Gagnor A, Calabró P, et al. Radial versus femoral access in patients with
3263 acute coronary syndromes undergoing invasive management: a randomised multicentre
3264 trial. *Lancet*. 2015;385(9986):2465–76. 31
- 3265 59. Boersma E, Primary Coronary Angioplasty vs Thrombolysis Group. Does time matter? A
3266 pooled analysis of randomized clinical trials comparing primary percutaneous coronary
3267 intervention and in-hospital fibrinolysis in acute myocardial infarction patients. *Eur Heart*
3268 *J* 2006;27(7):779–788
- 3269 60. Armstrong PW, Gershlick AH, Goldstein P, Wilcox R, Danays T, Lambert Y, Sulimov V,
3270 Rosell Ortiz F, Ostojic M, Welsh RC, Carvalho AC, Nanas J, Arntz HR, Halvorsen S, Huber
3271 K, Grajek S, FrEOKo C, Bluhmki E, Regelin A, Vandenberghe K, Bogaerts K, Van de Werf

- F, STREAM Investigative Team. Fibrinolysis or primary PCI in ST-segment elevation myocardial infarction. *N Engl J Med* 2013;368(15):1379–1387
61. Morrison LJ, Verbeek PR, McDonald AC, et al. Mortality and prehospital thrombolysis for acute myocardial infarction: a meta-analysis. *J Am Med Assoc.* 2000;283:2686–2692
62. McCaul M, Lourens A, Kredo T. Pre-hospital versus in-hospital thrombolysis for ST-elevation myocardial infarction *Cochrane Database Syst Rev.* 2014 Issue 9. Art. No.: CD010191. doi: 10.1002/14651858.CD010191.pub2
63. Bonnefoy E, Steg PG, Boutitie F, Dubien PY, Lapostolle F, Roncalli J, Dissait F, Vanzetto G, Leizorowicz A, Kirkorian G, Mercier C, McFadden EP, Touboul P. Comparison of primary angioplasty and pre-hospital fibrinolysis in acute myocardial infarction (CAPTIM) trial: a 5-year follow-up. *Eur Heart J* 2009;30 (13):1598–1606
64. O'Gara P.T., Kushner F.G., Ascheim D.D., et al. 2013 ACCF/AHA Guideline for the Management of ST-elevation Myocardial Infarction. A Report of the American College of Cardiology Foundation/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. *JACC* 2013; 61: 485—510
65. Gershlick AH, Stephens-Lloyd A, Hughes S, Abrams KR, Stevens SE, Uren NG, de Belder A, Davis J, Pitt M, Banning A, Baumbach A, Shiu MF, Schofield P, Dawkins KD, Henderson RA, Oldroyd KG, Wilcox R, REACT Trial Investigators. Rescue angioplasty after failed thrombolytic therapy for acute myocardial infarction. *N Engl J Med* 2005;353(26):2758–2768
66. Borgia F, Goodman SG, Halvorsen S, Cantor WJ, Piscione F, Le May MR, Fernandez-Aviles F, Sanchez PL, Dimopoulos K, Scheller B, Armstrong PW, Di Mario C. Early routine percutaneous coronary intervention after fibrinolysis vs. standard therapy in ST-segment elevation myocardial infarction: a meta-analysis. *Eur Heart J* 2010;31(17):2156–2169
67. D'Souza SP, Mamas MA, Fraser DG, Fath-Ordoubadi F. Routine early coronary angioplasty versus ischaemia-guided angioplasty after thrombolysis in acute ST-elevation myocardial infarction: a meta-analysis. *Eur Heart J* 2011;32(8):972–982
68. Cantor WJ, Fitchett D, Borgundvaag B, Ducas J, Heffernan M, Cohen EA, Morrison LJ, Langer A, Dzavik V, Mehta SR, Lazzam C, Schwartz B, Casanova A, Goodman SG, TRANSFER-AMI Trial Investigators. Routine early angioplasty after fibrinolysis for acute myocardial infarction. *N Engl J Med* 2009;360(26):2705–2718
69. GUSTO Investigators. An international randomized trial comparing four thrombolytic strategies for acute myocardial infarction. The GUSTO investigators. *N Engl J Med* 1993; 329:673–82

70. Ellis SG, da Silva ER, Heyndrickx G, Talley JD, Cernigliaro C, Steg G, Spaulding C, Nobuyoshi M, Erbel R, Vassanelli C, Topol EJ, RESCUE Investigators. Randomized comparison of rescue angioplasty with conservative management of patients with early failure of thrombolysis for acute anterior myocardial infarction. *Circulation* 1994;90(5):2280–2284.
71. Sutton AGC, Campbell PG, Graham R, et al. A randomized trial of rescue angioplasty versus a conservative approach for failed fibrinolysis in ST-segment elevation myocardial infarction: the Middlesbrough Early Revascularization to Limit Infarction (MERLIN) trial. *J Am Coll Cardiol*. 2004;44:287–96.
72. Wijeyesundera HC, Vijayaraghavan R, Nallamothu BK, et al. Rescue angioplasty or repeat fibrinolysis after failed fibrinolytic therapy for ST-segment myocardial infarction: a meta-analysis of randomized trials. *J Am Coll Cardiol*. 2007;49:422–30
73. Collet J-P, Montalesot G, Le May M, et al. Percutaneous coronary intervention after fibrinolysis: a multiple meta-analyses approach according to the type of strategy. *J Am Coll Cardiol*. 2006;48:1326 –35.
74. Appleton DL, Abbate A, Biondi-Zoccai GGL. Late percutaneous coronary intervention for the totally occluded infarct-related artery: a meta-analysis of the effects on cardiac function and remodeling. *Catheter Cardiovasc Interv*. 2008;71:772– 81.
75. Ellis SG, Tendera M, de Belder MA, et al. Facilitated PCI in patients with ST-elevation myocardial infarction. *N Engl J Med*. 2008;358:2205–17
76. Thiele H, Eitel I, Meinberg C, et al. Randomized comparison of pre-hospital-initiated facilitated percutaneous coronary intervention versus primary percutaneous coronary intervention in acute myocardial infarction very early after symptom onset: the LIPSIA-STEMI trial (Leipzig immediate prehospital facilitated angioplasty in ST-segment myocardial infarction) *JACC Cardiovasc Interv*. 2011;4:605–14
77. The ASSENT-4 PCI Investigators. Primary versus tenecteplase-facilitated percutaneous coronary intervention in patients with ST-segment elevation acute myocardial infarction (ASSENT-4 PCI): randomised trial. *Lancet*. 2006;367:569–578
78. Hochman JS, Buller CE, Sleeper LA, et al. Cardiogenic shock complicating acute myocardial infarction: etiologies, management and outcome: a report from the SHOCK Trial Registry: Should we emergently revascularize Occluded Coronaries for cardiogenic shock? *J Am Coll Cardiol*. 2000;36:1063–70
79. Dalrymple-Hay MJ, Langley SM, Sami SA, et al. Should coronary artery bypass grafting be performed at the same time as repair of a post-infarct ventricular septal defect? *Eur J Cardiothorac Surg*. 1998;13: 286 –92

80. Menon V, Webb JG, Hillis LD, et al. Outcome and profile of ventricular septal rupture with cardiogenic shock after myocardial infarction: a report from the SHOCK Trial Registry: SShould we emergently revascularize Occluded Coronaries in cardiogenic shocK? J Am Coll Cardiol. 2000; 36:1110– 6
81. ISIS-2 (Second International Study of Infarct Survival) Collaborative Group. Randomised trial of intravenous streptokinase, oral aspirin, both, or neither among 17,187 cases of suspected acute myocardial infarction: ISIS-2. Lancet 1988;2(8607):349–360.213, 214.
82. Antithrombotic Trialists' Collaboration. Collaborative meta-analysis of randomised trials of antiplatelet therapy for prevention of death, myocardial infarction, and stroke in high risk patients. BMJ. 2002 Jan 12;324(7329):71-86.
83. Collins R, MacMahon S, Flather M, et al. Clinical effects of anticoagulant therapy in suspected acute myocardial infarction: systematic overview of randomised trials. BMJ 1996; 313:652.
84. Eikelboom JW, Quinlan DJ, Mehta SR, et al. Unfractionated and low-molecular-weight heparin as adjuncts to thrombolysis in aspirin-treated patients with ST-elevation acute myocardial infarction: a meta-analysis of the randomized trials. Circulation 2005; 112:3855.
85. Yusuf S, Mehta SR, Xie C, et al. Effects of reviparin, a low-molecular-weight heparin, on mortality, reinfarction, and strokes in patients with acute myocardial infarction presenting with ST-segment elevation. JAMA 2005; 293:427.
86. Yusuf S, Mehta SR, Chrolavicius S, et al. Effects of fondaparinux on mortality and reinfarction in patients with acute ST-segment elevation myocardial infarction: the OASIS-6 randomized trial. JAMA 2006; 295:1519.
87. White H, Hirulog and Early Reperfusion or Occlusion (HERO)-2 Trial Investigators. Thrombin-specific anticoagulation with bivalirudin versus heparin in patients receiving fibrinolytic therapy for acute myocardial infarction: the HERO-2 randomised trial. Lancet 2001; 358:1855.
88. Navarese EP, De Luca G, Castriota F, et al. Low-molecular-weight heparins vs. unfractionated heparin in the setting of percutaneous coronary intervention for ST-elevation myocardial infarction: a meta-analysis. J Thromb Haemost 2011; 9:1902.
89. Silvain J, Beygui F, Barthélémy O, et al. Efficacy and safety of enoxaparin versus unfractionated heparin during percutaneous coronary intervention: systematic review and meta-analysis. BMJ 2012; 344:e553.
90. Capodanno D, Gargiulo G, Capranzano P, et al. Bivalirudin versus heparin with or without glycoprotein IIb/IIIa inhibitors in patients with STEMI undergoing primary PCI: An

- 3377 updated meta-analysis of 10,350 patients from five randomized clinical trials. *Eur Heart J*
 3378 *Acute Cardiovasc Care* 2016;5:253-62.
- 3379 91. Erlinge D, Omerovic E, Fröbert O, et al. Bivalirudin versus heparin monotherapy in
 3380 myocardial infarction. *N Engl J Med* 2017;377:1132-42.
- 3381 92. Chen ZM, Jiang LX, Chen YP, Xie JX, Pan HC, Peto R, Collins R, Liu LS, COMMIT
 3382 (CLOpidogrel and Metoprolol in Myocardial Infarction Trial) Collaborative Group.
 3383 Addition of clopidogrel to aspirin in 45,852 patients with acute myocardial infarction:
 3384 randomised placebo-controlled trial. *Lancet* 2005;366(9497):1607–1621.
- 3385 93. Sabatine MS, Cannon CP, Gibson CM, Lopez-Sendon JL, Montalesot G, Theroux P, Claeys
 3386 MJ, Cools F, Hill KA, Skene AM, McCabe CH, Braunwald E, CLARITY-TIMI 28
 3387 Investigators. Addition of clopidogrel to aspirin and fibrinolytic therapy for myocardial
 3388 infarction with ST-segment elevation. *N Engl J Med* 2005;352(12):1179–1189.
- 3389 94. Steg PG, James S, Harrington RA, Ardissino D, Becker RC, Cannon CP, Emanuelsson H,
 3390 Finkelstein A, Husted S, Katus H, Kilhamn J, Olofsson S, Storey RF, Weaver WD,
 3391 Wallentin L; PLATO Study Group. Ticagrelor versus clopidogrel in patients with ST-
 3392 elevation acute coronary syndromes intended for reperfusion with primary percutaneous
 3393 coronary intervention: A Platelet Inhibition and Patient Outcomes (PLATO) trial subgroup
 3394 analysis. *Circulation*. 2010 Nov 23;122(21):2131-41.
- 3395 95. Montalescot G, Wiviott SD, Braunwald E, Murphy SA, Gibson CM, McCabe CH, et al.
 3396 Prasugrel compared with clopidogrel in patients undergoing percutaneous coronary
 3397 intervention for ST-elevation myocardial infarction (TRITON-TIMI 38): double-blind,
 3398 randomised controlled trial. *Lancet* 2009; 373:723–31. 10.1016/S0140-6736(09)60441-4.
- 3399 96. Montalescot G, Van't Hof AW, Lapostolle F, et al., on behalf of the ATLANTIC
 3400 Investigators. Prehospital Ticagrelor in ST-Segment Elevation Myocardial Infarction. *N*
 3401 *Engl J Med* 2014;371:1016-27.
- 3402 97. Berwanger O, Nicolau JC, Carvalho AC, et al. Ticagrelor vs clopidogrel after fibrinolytic
 3403 therapy in patients with ST-elevation myocardial infarction: a randomized clinical trial.
 3404 *JAMA Cardiol* 2018 May 1;3(5):391-399
- 3405 98. Wallentin L, Becker RC, Budaj A, et al. Ticagrelor versus clopidogrel in patients with acute
 3406 coronary syndromes. *N Engl J Med* 2009;361:1045–1057
- 3407 99. Sanchez PL, Gimeno F, Ancillo P, Sanz JJ, Alonso-Briales JH, Bosa F, Santos I, Sanchis J,
 3408 Bethencourt A, Lopez-Messa J, de Prado AP, Alonso JJ, San Roman JA, Fernandez-Aviles
 3409 F. Role of the paclitaxel-eluting stent and tirofiban in patients with ST-elevation myocardial
 3410 infarction undergoing postfibrinolysis angioplasty: the GRACIA-3 randomized clinical
 3411 trial. *Circ Cardiovasc Interv* 2010;3(4):297–307

100. Gurm HS, Lincoff AM, Lee D, Tang WH, Jia G, Booth JE, Califf RM, Ohman EM, Van de Werf F, Armstrong PW, Guetta V, Wilcox R, Topol EJ, GUSTO V Trial. Outcome of acute ST-segment elevation myocardial infarction in diabetics treated with fibrinolytic or combination reduced fibrinolytic therapy and platelet glycoprotein IIb/IIIa inhibition: lessons from the GUSTO V trial. *J Am Coll Cardiol*. 2004 Feb 18; 43(4):542-8.
101. Baird SH, Menown IB, McBride SJ, et al. Randomized comparison of enoxaparin with unfractionated heparin following fibrinolytic therapy for acute myocardial infarction. *European Heart Journal*. 2002;23:627-32.
102. Antman EM, Louwerenburg HW, Baars HF, et al. Enoxaparin as adjunctive antithrombin therapy for ST-elevation myocardial infarction: results of the ENTIRE-Thrombolysis in Myocardial Infarction (TIMI) 23 Trial. *Circulation*. 2002;105:1642-9.
103. Wallentin L, Goldstein P, Armstrong PW, et al. Efficacy and safety of tenecteplase in combination with the low-molecular-weight heparin enoxaparin or unfractionated heparin in the prehospital setting: the Assessment of the Safety and Efficacy of a New Thrombolytic Regimen (ASSENT)-3 PLUS randomized trial in acute myocardial infarction. *Circulation*. 2003;108:135-42.
104. Giraldez RR, Nicolau JC, Corbalan R, Gurfinkel EP, Juarez U, Lopez-Sendon J, Parkhomenko A, Molhoek P, Mohanavelu S, Morrow DA, Antman EM. Enoxaparin is superior to unfractionated heparin in patients with ST elevation myocardial infarction undergoing fibrinolysis regardless of the choice of lytic: an ExTRACT-TIMI 25 analysis. *Eur Heart J* 2007;28(13):1566-1573
105. Eikelboom JW, Quinlan DJ, Mehta SR, et al. Unfractionated and low-molecular-weight heparin as adjuncts to thrombolysis in aspirin-treated patients with ST-elevation acute myocardial infarction: a meta-analysis of the randomized trials. *Circulation*. 2005;112:3855-67.
106. Simoons M, Krzeminska-Pakula M, Alonso A, et al. Improved reperfusion and clinical outcome with enoxaparin as an adjunct to streptokinase thrombolysis in acute myocardial infarction. The AMI-SK study. *European Heart Journal*. 2002;23:1282-90.
107. Yusuf S, Mehta SR, Chrolavicius S, et al. Effects of fondaparinux on mortality and reinfarction in patients with acute ST-segment elevation myocardial infarction: the OASIS-6 randomized trial. *JAMA* 2006; 295:1519.
108. Peters RJ, Joyner C, Bassand JP, Afzal R, Chrolavicius S, Mehta SR, et al. The role of fondaparinux as an adjunct to thrombolytic therapy in acute myocardial infarction: a subgroup analysis of the OASIS-6 trial. *Eur Heart J*. 2008;29(3):324-31

- 109.de Bono DP, Simoons ML, Tijssen J, Arnold AE, Betriu A, Burgersdijk C, et al. Effect of early intravenous heparin on coronary patency, infarct size, and bleeding complications after alteplase thrombolysis: Results of a randomised double blind European Cooperative Study Group trial. *Br Heart J.* 1992; 67(2):122-8.
- 110.CAPRIE Steering Committee. A randomised, blinded, trial of clopidogrel versus aspirin in patients at risk of ischaemic events (CAPRIE). *Lancet.*1996 Nov 16;348(9038):1329-39
- 111.Silvain J, Beygui F, Barthelemy O, Pollack C, Jr, Cohen M, Zeymer U, Huber K, Goldstein P, Cayla G, Collet JP, Vicaut E, Montalescot G. Efficacy and safety of enoxaparin versus unfractionated heparin during percutaneous coronary intervention: systematic review and meta-analysis. *BMJ* 2012;344:e553.
- 112.Cavender MA, Sabatine MS. Bivalirudin versus heparin in patients planned for percutaneous coronary intervention: a meta-analysis of randomised controlled trials. *Lancet* 2014;384(9943):599–606.
- 113.Capodanno D, Gargiulo G, Capranzano P, Mehran R, Tamburino C, Stone GW. Bivalirudin versus heparin with or without glycoprotein IIb/IIIa inhibitors in patients with STEMI undergoing primary PCI: An updated meta-analysis of 10,350 patients from five randomized clinical trials. *Eur Heart J Acute Cardiovasc Care* 2016;5(3):253–262.
- 114.Bonin M, Mewton N, Roubille F, Morel O, et al for CIRCUS Study Investigators Effect and Safety of Morphine Use in Acute Anterior ST-Segment Elevation Myocardial Infarction.*J Am Heart Assoc.* 2018 Feb 10;7(4). pii: e006833. doi: 10.1161/JAHA.117.006833.
- 115.Lapostolle F, Van't Hof AW, Hamm CW, Stibbe O, et al. for ATLANTIC Investigators. Morphine and Ticagrelor Interaction in Primary Percutaneous Coronary Intervention in ST-Segment Elevation Myocardial Infarction: ATLANTIC-Morphine *Am J Cardiovasc Drugs.* 2019 Apr;19(2):173-183. doi: 10.1007/s40256-018-0305-0
- 116.Thomas MR, Morton AC, Hossain R, Chen B, Luo L, Shahari NN, Hua P, Beniston RG, Judge HM, Storey RF Morphine delays the onset of action of prasugrel in patients with prior history of ST-elevation myocardial infarction. *Thromb Haemost.* 2016 Jul 4;116(1):96-102. doi: 10.1160/TH16-02-0102. Epub 2016 Apr 21.
- 117.Hobl EL, Stimpfl T, Ebner J, Schoergenhofer C, Derhaschnig U, Sunder-Plassmann R, Jilma-Stohlawetz P, Mannhalter C, Posch M, Jilma B. Morphine decreases clopidogrel concentrations and effects: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *J Am Coll Cardiol* 2014;63(7):630–635
- 118.Robin Hofmann, Stefan K. James, Ph.D. Tomas Jernberg, M.D., Bertil Lindahl, David Erlinge, Nils Witt, Gabriel Arefalk, Mats Frick, Joakim Alfredsson, Lennart Nilsson,

- Annica Ravn-Fischer, Elmir Omerovic, Thomas Kellerth, David Sparv, Ulf Ekelund, Rickard Linder, Mattias Ekström, Jörg Lauermann, Urban Haaga, John Pernow, Ollie Östlund, Johan Herlitz, Leif Svensson, DETO2X–SWEDEHEART Investigators. Oxygen Therapy in Suspected Acute Myocardial Infarction. *N Engl J Med* 2017; 377:1240-1249
- 119.Stub D, Smith K, Bernard S, Nehme Z, Stephenson M, Bray JE, Cameron P, Barger B, Ellims AH1, Taylor AJ, Meredith IT1, Kaye DM; AVOID Investigators. Air Versus Oxygen in ST-Segment-Elevation Myocardial Infarction. *Circulation*. 2015 Jun 16;131(24):2143-50. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.114.014494. Epub 2015 May 22
- 120.ISIS-4 (Fourth International Study of Infarct Survival) Collaborative Group. ISIS-4: a randomised factorial trial assessing early oral captopril, oral mononitrate, and intravenous magnesium sulphate in 58,050 patients with suspected acute myocardial infarction. *Lancet* 1995;345(8951):669–685
- 121.ISSI-3: effects of lisinopril and transdermal glyceryl trinitrate singly and together on 6-week mortality and ventricular function after acute myocardial infarction. Gruppo Italiano per lo STudio della Sopravvivenza nell'infarto Miocardico // *Lancet*. 1994. Vol. 343. 1115.
- 122.Ibanez B, Macaya C, Sanchez-Brunete V, et al.. Effect of early metoprolol on infarct size in ST-segment-elevation myocardial infarction patients undergoing primary percutaneous coronary intervention: the Effect of Metoprolol in Cardioprotection During an Acute Myocardial Infarction (METOCARD-CNIC) trial. *Circulation* 2013;128(14):1495–1503
- 123.Bugiardini R, Cenko E, Ricci B, Vasiljevic Z, Dorobantu M, Kedev S, Vavlukis M, Kalpak O, Puddu PE, Gustiene O, Trninic D, Knežević B, Miličić D, Gale CP, Manfrini O, Koller A, Badimon L. Comparison of Early Versus Delayed Oral β Blockers in Acute Coronary Syndromes and Effect on Outcomes. *Am J Cardiol*. 2016 Mar 1;117(5):760-7.
- 124.Freemantle N, Cleland J, Young P, Mason J, Harrison J. Beta blockade after myocardial infarction: systematic review and meta regression analysis. *BMJ* 1999;318(7200):1730–1737.
- 125.Roolvink V, Ibanez B, Ottervanger JP, Pizarro G, van Royen N, Mateos A,Dambrink JH, EOKalera N, Lipsic E, Albarran A, Fernandez-Ortiz A, Fernandez-Aviles F, Goicolea J, Botas J, Remkes W, Hernandez-Jaras V, Kedhi E, Zamorano JL, Navarro F, Alfonso F, Garcia-Lledo A, Alonso J, van Leeuwen M, Nijveldt R, Postma S, Kolkman E, Gosselink M, de Smet B, Rasoul S, Piek JJ, Fuster V, van 't Hof AW, EARLY-BAMI Investigators. Early intravenous beta-blockers in patients with ST-segment elevation myocardial infarction before primary percutaneous coronary intervention. *J Am Coll Cardiol* 2016;67(23):2705–2715

126. Watanabe H, Ozasa N, Morimoto T, Shiomi H, Bingyuan B, Suwa S, Nakagawa Y, Izumi 4, Kadota K, Ikeguchi S, Hibi K, Furukawa Y, Kaji S, Suzuki T, Akao M, Inada T, Hayashi Y, Nanasato M, Okutsu M, Kametani R, Sone T, Sugimura Y, Kawai K, Abe M, Kaneko H, Nakamura S, Kimura T; CAPITAL-RCT investigators. Long-term use of carvedilol in patients with ST-segment elevation myocardial infarction treated with primary percutaneous coronary intervention. *PLoS One*. 2018 Aug 28;13(8):e0199347
127. Bangalore S, Makani H, Radford M, Thakur K, Toklu B, Katz SD, DiNicolantonio JJ, Devereaux PJ, Alexander KP, Wetterslev J, Messerli FH. Clinical outcomes with β -blockers for myocardial infarction: a meta-analysis of randomized trials. *Am J Med*. 2014 Oct;127(10):939-53
128. Huang BT, Huang FY, Zuo ZL, Liao YB, Heng Y, Wang PJ, Gui YY, Xia TL, Xin ZM, Liu W, Zhang C, Chen SJ, Pu XB, Chen M, Huang DJ. Meta-Analysis of Relation Between Oral β -Blocker Therapy and Outcomes in Patients With Acute Myocardial Infarction Who Underwent Percutaneous Coronary Intervention. *Am J Cardiol*. 2015 Jun 1;115(11):1529-38
129. Goldberger JJ, Bonow RO, Cuffe M, Liu L, Rosenberg Y, Shah PK, Smith SC, Jr, Subacius H, OBTAIN Investigators. Effect of beta-blocker dose on survival after acute myocardial infarction. *J Am Coll Cardiol* 2015;66(13):1431–1441
130. Andersson C, Shilane D, Go AS, Chang TI, Kazi D, Solomon MD, Boothroyd DB, Hlatky MA. Beta-blocker therapy and cardiac events among patients with newly diagnosed coronary heart disease. *J Am Coll Cardiol* 014;64(3):247–252.
131. Dargie HJ. Effect of carvedilol on outcome after myocardial infarction in patients with left-ventricular dysfunction: the CAPRICORN randomised trial. *Lancet* 2001;357(9266):1385–1390
132. Sterling LH, Filion KB, Atallah R, Reynier P, Eisenberg MJ. Intravenous beta-blockers in ST-segment elevation myocardial infarction: A systematic review and meta-analysis *Int J Cardiol*. 2017 Feb 1;228:295-302
133. Held PH, Yusuf S, Furberg CD. Calcium channel blockers in acute myocardial infarction and unstable angina: an overview. *BMJ* 1989;299(6709):1187–1192
134. Yusuf S, Held P, Furberg C. Update of effects of calcium antagonists in myocardial infarction or angina in light of the second Danish Verapamil Infarction Trial (DAVIT-II) and other recent studies. *Am J Cardiol* 1991;67(15):1295–1297
135. Goldbourt U, Behar S, Reicher-Reiss H, Zion M, Mandelzweig L, Kaplinsky E. Early administration of nifedipine in suspected acute myocardial infarction. The Secondary

- Prevention Reinfarction Israel Nifedipine Trial 2 Study. *Arch Intern Med.* 1993 Feb 8;153(3):345-53.
136. ACE Inhibitor Myocardial Infarction Collaborative Group. Indications for ACE inhibitors in the early treatment of acute myocardial infarction: systematic overview of individual data from 100,000 patients in randomized trials. *Circulation* 1998;97(22):2202–2212
137. Flather MD, Yusuf S, Køber L, Pfeffer M, Hall A, Murray G, Torp-Pedersen C, Ball S, Pogue J, Moyé L, Braunwald E. Long-term ACE-inhibitor therapy in patients with heart failure or left-ventricular dysfunction: a systematic overview of data from individual patients. ACE-Inhibitor Myocardial Infarction Collaborative Group. *Lancet.* 2000 May 6;355(9215):1575-81
138. Pfeffer MA, Greaves SC, Arnold JM, Glynn RJ, LaMotte FS, Lee RT, Menapace FJ, Jr, Rapaport E, Ridker PM, Rouleau JL, Solomon SD, Hennekens CH. Early versus delayed angiotensin-converting enzyme inhibition therapy in acute myocardial infarction. The healing and early afterload reducing therapy trial. *Circulation* 1997;95(12):2643–2651
139. Pfeffer MA, McMurray JJ, Velazquez EJ, Rouleau JL, Kober L, Maggioni AP, Solomon SD, Swedberg K, Van de Werf F, White H, Leimberger JD, Henis M, Edwards S, Zelenkofske S, Sellers MA, Califf RM, Valsartan in Acute Myocardial Infarction Trial Investigators. Valsartan, captopril, or both in myocardial infarction complicated by heart failure, left ventricular dysfunction, or both. *N Engl J Med* 2003;349(20):1893–1906.
140. McMurray JJ, Packer M, Desai AS, et al., on behalf of the PARADIGM-HF Investigators and Committees. Angiotensin-neprilysin inhibition versus enalapril in heart failure. *The New England Journal of Medicine.* 2014. 371(11):993-1004.
141. Pitt B, Remme W, Zannad F, Neaton J, Martinez F, Roniker B, Bittman R, Hurley S, Kleiman J, Gatlin M, Eplerenone Post-Acute Myocardial Infarction Heart Failure Efficacy and Survival Study Investigators. Eplerenone, a selective aldosterone blocker, in patients with left ventricular dysfunction after myocardial infarction. *N Engl J Med* 2003;348(14):1309–1321.
142. Montalescot G, Pitt B, Lopez de Sa E, Hamm CW, Flather M, Verheugt F, Shi H, Turgonyi E, Orri M, Vincent J, Zannad F, REMINDER Investigators. Early eplerenone treatment in patients with acute ST-elevation myocardial infarction without heart failure: the Randomized Double-Blind Reminder Study. *Eur Heart J* 2014;35(34):2295–2302.
143. Dahal K, Hendrani A, Sharma SP, et al. Aldosterone Antagonist Therapy and Mortality in Patients With ST-Segment Elevation Myocardial Infarction Without Heart Failure: A Systematic Review and Meta-analysis. *JAMA Intern Med.* 2018;178(7):913–920. doi:10.1001/jamainternmed.2018.0850

144. Beygui F, Van Belle E, Ecollan P, *et al* Individual participant data analysis of two trials on aldosterone blockade in myocardial infarction *Heart* 2018;104:1843-1849.
145. Stenestrand U, Wallentin L, for the Swedish Register of Cardiac Intensive Care (RIKS-HIA). Early Statin Treatment Following Acute Myocardial Infarction and 1-Year Survival. *JAMA*. 2001; 285 (4):430–436. doi:10.1001/jama.285.4.430
146. Aronow HD, Topol EJ, Roe MT, et al. Effect of lipid-lowering therapy on early mortality after acute coronary syndromes: an observational study. *Lancet*. 2001; 357: 1063–1068.
147. Giugliano RP, Antman EM, Thompson SL, et al. Lipid lowering drug therapy initiated during hospitalization for acute MI is associated with lower postdischarge 1-year mortality. *J Am Coll Cardiol*. 2001; 37 (suppl A): 316A. Abstract.
148. Fonarow GC, Wright RS, Spencer FA et al. Effect of statin use within the first 24 hours of admission for acute myocardial infarction on early morbidity and mortality. *Am J Cardiol* 2005; 96:611-616.
149. Han X, Zhang Y, Yin L, et al. Statin in the treatment of patients with myocardial infarction: A meta-analysis. *Medicine* 2018 vol. 97, 12 (2018): e0167. doi:10.1097/MD.00000000000010167
150. Winchester DE, Wen X, Xie L, Bavry AA. Evidence of pre-procedural statin therapy a meta-analysis of randomized trials. *J Am Coll Cardiol*. 2010; 56:1099–1109. doi:10.1016/j.jacc.2010.04.023
151. Benjo AM, El-Hayek GE, Messerli F, et al. High dose statin loading prior to percutaneous coronary intervention decreases cardiovascular events: a meta-analysis of randomized controlled trials. *Catheter Cardiovasc Interv*. 2015;85:53–60. doi:10.1002/ccd.25302
152. Yu XL, Zhang HJ, Ren SD, et al. Effects of loading dose of atorvastatin before percutaneous coronary intervention on periprocedural myocardial injury. *Coron Artery Dis*. 2011;22:87–91. doi:10.1097/MCA.0b013e328341baee
153. Liu Y, Su Q, Li L. Efficacy of short-term high-dose atorvastatin pretreatment in patients with acute coronary syndrome undergoing percutaneous coronary intervention: a meta-analysis of nine randomized controlled trials. *Clin Cardiol*. 2013 Dec; 36(12): E41-8. Epub 2013 Aug 27.
154. Navarese EP, Kowalewski M, Andreotti F, et al. Meta-analysis of time-related benefits of statin therapy in patients with acute coronary syndrome undergoing percutaneous coronary intervention. *Am J Cardiol* 2014; 113:1753.

- 155.Ma Y ,Xiang C, Zhang B.Efficacy Evaluation of High-Dose Atorvastatin Pretreatment in Patients with Acute Coronary Syndrome: A Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials. *Med Sci Monit.* 2018 Dec 23; 24:9354-9363. doi: 10.12659/MSM.912544.
- 156.Ma M, Bu L, Shi L, Guo R, Yang B, Cao H, Luo L, Lu L. Effect of loading dose of atorvastatin therapy prior to percutaneous coronary intervention in patients with acute coronary syndrome: a meta-analysis of six randomized controlled trials. *Drug Design, Development and Therapy* 2019;13 1233–1240
- 157.Burgos LM, Battioni L, Costabel JP, Trivi M. Effect of high-dose statin pretreatment in patients with ST-segment elevation myocardial infarction undergoing primary percutaneous coronary intervention: meta-analysis of randomized controlled trials. Presented on ESC 2019 (P831), 31 Aug 2019
- 158.Cannon CP, Braunwald E, McCabe CH, Rader DJ, Rouleau JL, Belder R, Joyal SV, Hill KA, Pfeffer MA, Skene AM, Pravastatin or Atorvastatin Evaluation and Infection Therapy- Thrombolysis in Myocardial Infarction 22 Investigators. Intensive versus moderate lipid lowering with statins after acute coronary syndromes. *N Engl J Med* 2004;350(15):1495–1504
- 159.Burgos LM, Battioni L, Costabel JP, Trivi M. Effect of high-dose statin pretreatment in patients with ST-segment elevation myocardial infarction undergoing primary percutaneous coronary intervention: meta-analysis of randomized controlled trials. Presented on ESC 2019 (P831), 31 Aug 2019
- 160.Cholesterol Treatment Trialists C, Fulcher J, O’Connell R, Voysey M, Emberson J, Blackwell L, Mihaylova B, Simes J, Collins R, Kirby A, Colhoun H, Braunwald E, La Rosa J, Pedersen TR, Tonkin A, Davis B, Sleight P, Franzosi MG, Baigent C, Keech A. Efficacy and safety of LDL-lowering therapy among men and women: meta-analysis of individual data from 174,000 participants in 27 randomised trials. *Lancet* 2015;385(9976):1397–1405
- 161.Christopher P. Cannon, Michael A. Blazing, Robert P. Giugliano, Amy McCagg, B.S., Jennifer A. White, M.S., Pierre Theroux, Harald Darius,Basil S. Lewis, Ton Oude Ophuis, J. Wouter Jukema, Gaetano M. De Ferrari,Witold Ruzyllo, Paul De Lucca,KyungAh Im, Erin A. Bohula, D.Phil., Craig Reist, Stephen D. Wiviott, Andrew M. Tershakovec, Thomas A. Musliner, Eugene Braunwald, Robert M. Califf. for the IMPROVE-IT Investigator Ezetimibe Added to Statin Therapy after Acute Coronary Syndromes. *N Engl J Med* 2015; 372:2387-2397
- 162.Schwartz GG, Steg PG, Szarek M, Bhatt DL, and ODYSSEY OUTCOMES Committees and Investigators. Alirocumab and cardiovascular outcomes after acute coronary syndrome. *N Engl J Med* 2018;379:2097–2107.

163. Benner JS, Tierce JC, Ballantyne CM, et al. Follow-up lipid tests and physician visits are associated with improved adherence to statin therapy. *Pharmacoeconomics*. 2004;22(suppl 3):13-23.
164. Cannon CP, Blazing MA, Giugliano RP, McCagg A, White JA, Theroux P, Darius H, Lewis BS, Ophuis TO, Jukema JW, De Ferrari GM, Ruzyllo W, De Lucca P, Im K, Bohula EA, Reist C, Wiviott SD, Tershakovec AM, Musliner TA, Braunwald E, Califf RM, IMPROVE-IT Investigators. Ezetimibe added to statin therapy after acute coronary syndromes. *N Engl J Med* 2015;372(25):2387–2397
165. Sabatine MS, Giugliano RP, Keech AC, Honarpour N, Wiviott SD, Murphy SA, Kuder JF, Wang H, Liu T, Wasserman SM, Sever PS, Pedersen TR, FOURIER Steering Committee and Investigators. Evolocumab and clinical outcomes in patients with cardiovascular disease. *N Engl J Med* 2017;376(18):1713–1722
166. Gregory G. Schwartz, M.D., Gabriel Steg, Michael Szarek, Deepak L. Bhatt, Vera A. Bittner, Rafael Diaz, Jay M. Edelberg, Shaun G. Goodman, Corinne Hanotin, Robert A. Harrington, J. Wouter Jukema, Guillaume Lecroix for the ODYSSEY OUTCOMES Committees and Investigators. Alirocumab and Cardiovascular Outcomes after Acute Coronary Syndrome. *N Engl J Med* 2018; 379:2097-2107
167. Wiviott SD, Braunwald E, McCabe CH, Montalescot G, Ruzyllo W, Gottlieb S, Neumann FJ, Ardissino D, De Servi S, Murphy SA, Riesmeyer J, Weerakkody G, Gibson CM, Antman EM. Prasugrel versus clopidogrel in patients with acute coronary syndromes. *N Engl J Med* 2007; 357: 2001-2015.
168. Motovska Z, Hlinomaz O, Miklik R, et al., on behalf of the PRAGUE-18 Study Group. Prasugrel Versus Ticagrelor in Patients With Acute Myocardial Infarction Treated With Primary Percutaneous Coronary Intervention: Multicenter Randomized PRAGUE-18 Study. *Circulation* 2016; 134:1603-12.
169. Schüpke S, Neumann FJ, Menichelli M, et al., on behalf of the ISAR-REACT 5 Trial Investigators. Ticagrelor or Prasugrel in Patients With Acute Coronary Syndromes. *N Engl J Med* 2019;381:1524-34.
170. Mehta SR, Tanguay JF, Eikelboom JW, Jolly SS, Joyner CD, Granger CB, Faxon DP, Rupprecht HJ, Budaj A, Avezum A, Widimsky P, Steg PG, Bassand JP, Montalescot G, Macaya C, Di Pasquale G, Niemela K, Ajani AE, White HD, Chrolavicius S, Gao P, Fox KA, Yusuf S, for CURRENT-OASIS Trial Investigators. Double-dose versus standard-dose clopidogrel and high-dose versus low-dose aspirin in individuals undergoing percutaneous coronary intervention for acute coronary syndromes (CURRENT-OASIS 7): a randomised factorial trial. *Lancet* 2010; 376: 1233-1243.

171. Palmerini T, Della Riva D, Benedetto U, Reggiani LB, Feres F, Abizaid A, Gilard M, Morice M, Valgimigli M, Hong M, Kim B, Jang Y, Kim H, Park KW, Colombo A, Chieffo A, Sangiorgi D, Biondi-Zoccai G, Genereux P, Angelini GD, White, Bhatt DL, Stone GW. Three, six or twelve months of dual antiplatelet therapy after drug-eluting stent implantation in patients with or without acute coronary syndromes: An individual patient data pairwise and network meta-analysis of six randomized trials and 11,473 patients. *Eur Heart J* 2017; 38: 1034-1043.
172. Costa F, van Klaveren D, James S, Heg D, Raber L, Feres F, Pilgrim T, Hong MK, Kim HS, Colombo A, Steg PG, Zanchin T, Palmerini T, Wallentin L, Bhatt DL, Stone GW, Windecker S, Steyerberg EW, Valgimigli M; PRECISE-DAPT Study Investigators. Derivation and validation of the predicting bleeding complications in patients undergoing stent implantation and subsequent dual antiplatelet therapy (PRECISE-DAPT) score: A pooled analysis of individual-patient datasets from clinical trials. *Lancet* 2017; 389: 1025-1034.
173. Udell JA, Bonaca MP, Collet JP, Lincoff AM, Kereiakes DJ, Costa F, Lee CW, Mauri L, Valgimigli M, Park SJ, Montalescot G, Sabatine MS, Braunwald E, Bhatt DL. Long-term dual antiplatelet therapy for secondary prevention of cardiovascular events in the subgroup of patients with previous myocardial infarction: a collaborative meta-analysis of randomized trials. *Eur Heart J* 2016; 37: 390-399
174. Bonaca MP, Bhatt DL, Cohen M, Steg PG, Storey RF, Jensen EC, Magnani G, Bansilal S, Fish MP, Im K, Bengtsson O, Oude Ophuis T, Budaj A, Theroux P, Ruda M, Hamm C, Goto S, Spinar J, Nicolau JC, Kiss RG, Murphy SA, Wiviott SD, Held P, Braunwald E, Sabatine MS, PEGASUS-TIMI 54 Steering Committee and Investigators. Long-term use of ticagrelor in patients with prior myocardial infarction. *N Engl J Med* 2015; 372: 1791-1800.
175. Bonaca MP, Bhatt DL, Steg PG, Storey RF, Cohen M, Im K, Oude Ophuis T, Budaj A, Goto S, Lopez-Sendon J, Diaz R, Dalby A, Van de Werf F, Ardissino D, MontaleOKot G, Aylward P, Magnani G, Jensen EC, Held P, Braunwald E, Sabatine MS. Ischaemic risk and efficacy of ticagrelor in relation to time from P2Y12 inhibitor withdrawal in patients with prior myocardial infarction: Insights from PEGASUS-TIMI 54. *Eur Heart J* 2016; 37: 1133-1142.
176. Schjerning Olsen AM, Lindhardsen J, Gislason GH, et al. Impact of proton pump inhibitor treatment on gastrointestinal bleeding associated with non-steroidal anti-inflammatory drug use among post-myocardial infarction patients taking antithrombotics: Nationwide study. *BMJ* 2015 Oct 19; 351:h5096. <http://dx.doi.org/10.1136/bmj.h5096>

177. Sehested TS, Carlson N, Hansen PW, et al. Reduced Risk of Gastrointestinal Bleeding Associated With Proton Pump Inhibitor Therapy in Patients Treated With Dual Antiplatelet Therapy After Myocardial Infarction. *Eur Heart J* 2019; 40:1963-1970.
178. Cuisset T, Deharo P, Quilici J, Johnson TW., Deffarges S, Bassez C, Bonnet G, Fourcade L, Mouret JP, Lambert, Verdier V, Morange PE, Alessi MC, Bonnet JL. Benefit of switching dual antiplatelet therapy after acute coronary syndrome: the TOPIC (timing of platelet inhibition after acute coronary syndrome) randomized study. *European Heart Journal* 2017; 38: 3070-3078.
179. Sibbing D, Aradi D, Jacobshagen C, Gross L, Trenk D, Geisler T, Orban M, Hadamitzky M, Merkely B, Kiss RG, Komócsi A, Dézsi CA, Holdt L, Felix SB, Parma R, Klopotoski M, Schwinger RHG, Rieber J, Huber K, Neumann F-J, Koltowski Mehilli J, Huczek Z, Massberg S, on behalf of the TROPICAL-ACS Investigators. Guided de-escalation of antiplatelet treatment in patients with acute coronary syndrome undergoing percutaneous coronary intervention (TROPICAL-ACS): a randomised, open-label, multicentre trial. *Lancet* 2017; 390: 1747-1757.
180. Gurbel PA, Bliden KP, Butler K, Antonino MJ, Wei C, Teng R, Rasmussen L, Storey RF, Nielsen T, Eikelboom JW, Sabe-Affaki G, Husted S, Kereiakes DJ, Henderson D, Patel DV, Tantry US. Response to ticagrelor in clopidogrel nonresponders and responders and effect of switching therapies: the RESPOND study. *Circulation* 2010; 121: 1188-1199.
181. O'Donoghue M, Antman EM, Braunwald E, Murphy SA, Steg PG, Finkelstein A, Penny WF, Fridrich V, McCabe CH, Sabatine MS, Wiviott SD. The efficacy and safety of prasugrel with and without a glycoprotein IIb/IIIa inhibitor in patients with acute coronary syndromes undergoing percutaneous intervention: a TRITON-TIMI 38 (Trial to Assess Improvement in Therapeutic Outcomes by Optimizing Platelet Inhibition with Prasugrel – Thrombolysis in Myocardial Infarction 38) analysis. *J Am Coll Cardiol* 2009; 54: 678-685.
182. Mehilli J, Kastrati A, Schulz S, et al. Abciximab in patients with acute ST-segment-elevation myocardial infarction undergoing primary percutaneous coronary intervention after clopidogrel loading: a randomized double-blind trial. *Circulation* 2009; 119: 1933–40.
183. Valgimigli M, Frigoli E, Leonardi S, Rothenbuhler M, Gagnor A, Calabro P, Garducci S, Rubartelli P, Briguori C, Ando G, Repetto A, Limbruno U, Garbo R, Sganzerla P, Russo F, Lupi A, Cortese B, Ausiello A, Ierna S, Esposito G, Presbitero P, Santarelli A, Sardella G, Varbella F, Tresoldi S, de Cesare N, Rigattieri S, Zingarelli A, Tosi P, van 't Hof A, Boccuzzi G, Omerovic E, Sabate M, Heg D, Juni P, Vranckx P; MATRIX Investigators.

- 3755 Bivalirudin or unfractionated heparin in acute coronary syndromes. *N Engl J Med* 2015;
3756 373: 997-1009.
- 3757 184.Zhang S, Gao W, Li H, Zou M, Sun S, Ba Y, Liu Y, Cheng G. Efficacy and safety of
3758 bivalirudin versus heparin in patients undergoing percutaneous coronary intervention: A
3759 meta-analysis of randomized controlled trials. *Int J Cardiol* 2016; 209: 87–95.
- 3760 185.Nuhrenberg TG, Hochholzer W, Mashayekhi K, Ferenc M, Neumann FJ. Efficacy and
3761 safety of bivalirudin for percutaneous coronary intervention in acute coronary syndromes:
3762 A meta-analysis of randomized-controlled trials. *Clin Res Cardiol* 2018; 107: 807-815.
- 3763 186.Brener SJ, Moliterno DJ, Lincoff AM, Steinhubl SR, Wolski KE, Topol EJ. Relationship
3764 between activated clotting time and ischemic or hemorrhagic complications: analysis of 4
3765 recent randomized clinical trials of percutaneous coronary intervention. *Circulation* 2004;
3766 110: 994-998.
- 3767 187.Mega JL, Braunwald E, Wiviott SD, Bassand JP, Bhatt DL, Bode C, Burton P, Cohen M,
3768 Cook-Bruns N, Fox KA, Goto S, Murphy SA, Plotnikov AN, Schneider D, Sun X, Verheugt
3769 FW, Gibson CM, ATLAS ACS 2–TIMI 51 Investigators. Rivaroxaban in patients with a
3770 recent acute coronary syndrome. *N Engl J Med* 2012; 366: 9-19.
- 3771 188.Eikelboom JW, Connolly SJ, Bosch J, et al., on behalf of the COMPASS Investigators.
3772 Rivaroxaban with or without aspirin in stable cardiovascular disease. *N Engl J Med* 2017;
3773 377:1319-30.
- 3774 189.Connolly SJ, Eikelboom JW, Bosch J, et al. Rivaroxaban with or without aspirin in patients
3775 with stable coronary artery disease: an international, randomised, double-blind, placebo-
3776 controlled trial. *Lancet* 2018;391:205-18.
- 3777 190.Dewilde WJ, Oirbans T, Verheugt FW, Kelder JC, De Smet BJ, Herrman JP, Adriaenssens
3778 T, Vrolix M, Heestermans AA, Vis MM, Tijssen JG, van 't Hof AW, ten Berg JM: WOEST
3779 Study Investigators. Use of clopidogrel with or without aspirin in patients taking oral
3780 anticoagulant therapy and undergoing percutaneous coronary intervention: An open-label,
3781 randomised, controlled trial. *Lancet* 2013; 381: 1107–1115.
- 3782 191.Gibson CM, Mehran R, Bode C, Halperin J, Verheugt FW, Wildgoose P, Birmingham M,
3783 Ianus J, Burton P, van Eickels M, Korjian S, Daaboul Y, Lip GY, Cohen M, Husted S,
3784 Peterson ED, Fox KA. Prevention of bleeding in patients with atrial fibrillation undergoing
3785 PCI. *N Engl J Med* 2016; 375: 2423–2434.
- 3786 192.Cannon CP, Bhatt DL, Oldgren J, Lip GYH, Ellis SG, Kimura T, Maeng M, Merkely B,
3787 Zeymer U, Gropper S, Nordaby M, Kleine E, Harper R, Manassie J, Januzzi JL, Ten Berg
3788 JM, Steg PG, Hohnloser SH; DUAL RE-Steering Committee PCI and Investigators. Dual

- antithrombotic therapy with dabigatran after PCI in atrial fibrillation. *N Engl J Med* 2017; 377: 1513–1524.
193. Lopes RD., Heizer G, Aronson R, Vora AN., Massaro T, Mehran R, Goodman SG., Windecker S, Darius H, Averkov O, Bahit MC, Berwanger O, Budaj A, Hijazi Z, Parkhomenko A, Sinnaeve P, Storey F., Thiele H, Vinereanu D, Granger CB., Alexander JH., for the AUGUSTUS Investigators. Antithrombotic Therapy after Acute Coronary Syndrome or PCI in Atrial Fibrillation *NEJM* 2019; 380: 1509-1524.
194. Lopes R.D, Hong H., Harskamp R.E., Bhatt D.L. et al. Safety and Efficacy of Antithrombotic Strategies in Patients With Atrial Fibrillation Undergoing Percutaneous Coronary Intervention: A Network Meta-analysis of Randomized Controlled Trials. *JAMA Cardiol* 2019; 10.1001/jamacardio.2019.1880.
195. Dans AL, Connolly SJ, Wallentin L, Yang S, Nakamya J, Brueckmann M, Ezekowitz M, Oldgren J, Eikelboom JW, Reilly PA, Yusuf S. Concomitant use of antiplatelet therapy with dabigatran or warfarin in the Randomized Evaluation of Long-Term Anticoagulation Therapy (RE-LY) trial. *Circulation* 2013; 127: 634-640.
196. Kopin D, Jones WS, Sherwood MW, Wojdyla DM, Wallentin L, Lewis BS, Verheugt FWA, Vinereanu D, Bahit MC, Halvorsen S, Huber K, Parkhomenko A, Granger CB, Lopes RD, Alexander JH. Percutaneous coronary intervention and antiplatelet therapy in patients with atrial fibrillation receiving apixaban or warfarin: Insights from the ARISTOTLE trial. *Am Heart J* 2018; 197: 133-141.
197. Ruff CT, Giugliano RP, Braunwald E, Hoffman EB, Deenadayalu N, Ezekowitz MD, Camm AJ, Weitz JI, Lewis BS, Parkhomenko A, Yamashita T, Antman EM. Comparison of the efficacy and safety of new oral anticoagulants with warfarin in patients with atrial fibrillation: A meta-analysis of randomised trials. *Lancet* 2014; 383: 955–962.
198. Lamberts M, Olesen JB, Ruwald MH, Hansen CM, Karasoy D, Kristensen SL, Kober L, Torp-Pedersen C, Gislason GH, Hansen ML. Bleeding after initiation of multiple antithrombotic drugs, including triple therapy, in atrial fibrillation patients following myocardial infarction and coronary intervention: a nationwide cohort study. *Circulation* 2012; 126: 1185-1193.
199. Lamberts M, Gislason GH, Olesen JB, Kristensen SL, Schjerning Olsen AM, Mikkelsen A, Christensen CB, Lip GY, Kober L, Torp-Pedersen C, Hansen ML. Oral anticoagulation and antiplatelets in atrial fibrillation patients after myocardial infarction and coronary intervention. *J Am Coll Cardiol* 2013; 62: 981-989.

- 200.Svensson AM, McGuire DK, Abrahamsson P, Dellborg M. Association between hyper- and hypoglycaemia and 2 year all-cause mortality risk in diabetic patients with acute coronary events. *Eur Heart J* 2005; 26: 1255-1261.
- 201.Finfer S, Chittock DR, Su SY, et al. Intensive versus conventional glucose control in critically ill patients. *N Engl J Med* 2009; 360: 1283-1297.
- 202.Investigators N-SS, Finfer S, Chittock DR, Su SY, Blair D, Foster D, Dhingra V, Bellomo R, Cook D, Dodek P, Henderson WR, Hebert PC, Heritier S, Heyland DK, McArthur C, McDonald E, Mitchell I, Myburgh JA, Norton R, Potter J, Robinson BG, Ronco JJ. Intensive versus conventional glucose control in critically ill patients. *N Engl J Med* 2009; 360: 1283-1297.
- 203.Malmberg K, Ryden L, Efendic S, Herlitz J, Nicol P, Waldenstrom A, Wedel H, Welin L. Randomized trial of insulin-glucose infusion followed by subcutaneous insulin treatment in diabetic patients with acute myocardial infarction (DIGAMI study): effects on mortality at 1 year. *J Am Coll Cardiol* 1995; 26: 57-65. 4750
- 204.Malmberg K. Prospective randomised study of intensive insulin treatment on long term survival after acute myocardial infarction in patients with diabetes mellitus. DIGAMI (Diabetes Mellitus, Insulin Glucose Infusion in Acute Myocardial Infarction) Study Group. *BMJ* 1997; 314: 1512-1515.
- 205.Ritsinger V, Malmberg K, Martensson A, Ryden L, Wedel H, Norhammar A. Intensified insulin-based glycaemic control after myocardial infarction: mortality during 20 year follow-up of the randomised Diabetes Mellitus Insulin Glucose Infusion in Acute Myocardial Infarction (DIGAMI 1) trial. *Lancet Diabetes Endocrinol* 2014; 2: 627-633.
- 206.Mamas MA, Neyses L, Fath-Ordoubadi F. A meta-analysis of glucose-insulin-potassium therapy for treatment of acute myocardial infarction. *Exp Clin Cardiol.* 2010;15(2): e20–e24.
- 207.Skyler JS., Bergenstal R, Bonow RO., Buse J, Deedwania P, Gale EA.M., Howard BV., Kirkman M.S, Kosiborod M, Reaven P, Sherwin RS. Intensive Glycemic Control and the Prevention of Cardiovascular Events: Implications of the ACCORD, ADVANCE, and VA Diabetes Trials. *Diabetes Care* 2009; 32: 187-192.
- 208.Gislason GH, Jacobsen S, Rasmussen JN, et al. Risk of death or reinfarction associated with the use of selective cyclooxygenase-2 inhibitors and nonselective nonsteroidal antiinflammatory drugs after acute myocardial infarction. *Circulation.* 2006; 113: 2906-2913.

- 3855 209.Kearney PM, Baigent C, Godwin J, et al. Do selective cyclo-oxygenase-2 inhibitors and
3856 traditional non-steroidal anti-inflammatory drugs increase the risk of atherothrombosis?
3857 Meta-analysis of randomised trials. *BMJ* 2006; 332: 1302-1308.
- 3858 210.Gibson CM, Pride YB, Aylward PE, et al. Association of non-steroidal anti-inflammatory
3859 drugs with outcomes in patients with ST-segment elevation myocardial infarction treated
3860 with fibrinolytic therapy: an ExTRACT-TIMI 25 analysis. *J Thromb Thrombolysis* 2009;
3861 27: 11-17.
- 3862 211.Killip T, Kimball J. T. Treatment of myocardial infarction in a coronary care unit *Am. J.*
3863 *Cardiol* 1967; 20(4): 457-464.
- 3864 212.Khot U.N., Jia G., Moliterno D.J. et al. Prognostic importance of physical examination for
3865 heart failure in non-ST-elevation acute coronary syndromes: the enduring value of Killip
3866 classification *JAMA* 2003; Vol. 290(16): 2174–81
- 3867 213.Weng CL, Zhao YT, Liu QH, Fu CJ, Sun F, Ma YL, Chen YW, He QY. Meta-analysis:
3868 noninvasive ventilation in acute cardiogenic pulmonary edema. *Ann Intern Med*
3869 2010;152(9):590–600
- 3870 214.Gray A, Goodacre S, Newby DE, Masson M, Sampson F, Nicholl J, 3CPO Trialists.
3871 Noninvasive ventilation in acute cardiogenic pulmonary edema. *N Engl J Med*
3872 2008;359(2):142–51.
- 3873 215.McAlister FA, Stewart S, Ferrua S, McMurray JJ. Multidisciplinary strategies for the
3874 management of heart failure patients at high risk for admission: a systematic review of
3875 randomized trials. *J Am Coll Cardiol* 2004;44(4):810–819.
- 3876 216.Chen ZM, Pan HC, Chen YP, Peto R, Collins R, Jiang LX, Xie JX, Liu LS, COMMIT
3877 Collaborative Group. Early intravenous then oral metoprolol in 45,852 patients with acute
3878 myocardial infarction: randomised placebocontrolled trial. *Lancet* 2005;366 (9497):1622–
3879 1632.
- 3880 217.Pitt B, Zannad F, Remme WJ, Cody R, Castaigne A, Perez A, Palensky J, Wittes J. The
3881 effect of spironolactone on morbidity and mortality in patients with severe heart failure.
3882 Randomized Aldactone Evaluation Study Investigators. *N Engl J Med* 1999;341(10):709–
3883 717
- 3884 218.Buerke M, Prondzinsky R, Lemm H, Dietz S, Buerke U, Ebelt H, Bushnaq H, Silber RE,
3885 Werdan K. Intra-aortic balloon counterpulsation in the treatment of infarction-related
3886 cardiogenic shock—review of the current evidence. *Artif Organs* 2012;36(6):505–511.
- 3887 219.Karami M, Hemradj V,Ouweneel D, Vlaar A. et al. TCT-820 Systematical Review and
3888 Meta-Analysis on the Use of Inotropes and Vasopressors in Cardiogenic Shock: Time to

3889 Close the Gap Between Current Clinical Practice and Evidence? J Am Coll Cardiol. 2019
3890 Oct, 74(13 Supplement) B803.

3891 220.Moiseyev VS, Pöder P, Andrejevs N, Ruda MY et al, RUSSLAN Study Investigators.
3892 Safety and efficacy of a novel calcium sensitiser, levosimendan, in patients with left
3893 ventricular failure due to an acute myocardial infarction: a randomized, placebo-
3894 controlled, double-blind study (RUSSLAN). Eur Heart J 2002;23:1422–1432.

3895 221.Nieminen MS, Buerke M, Cohen-Solál A, et al. The role of levosimendan in acute heart
3896 failure complicating acute coronary syndrome: A review and expert consensus opinion.
3897 Int J Cardiol. 2016 Sep 1; 218:150-157.

3898 222.De Backer D, Biston P, Devriendt J, Madl C, Chochrad D, Aldecoa C, Brasseur A,
3899 Defrance P, Gottignies P, Vincent JL, SOAP II Investigators. Comparison of dopamine and
3900 norepinephrine in the treatment of shock. N Engl J Med. 2010;362(9):779–89.

3901 223.Costanzo M.R., Guglin M.E., Saltzberg M.T., Jessup M.L, Bart B.A., Teerlink J.R.,
3902 UNLOAD Trial Investigators, *et al.* Ultrafiltration versus intravenous diuretics for patients
3903 hospitalized for acute decompensated heart failure. J Am Coll Cardiol., 49 (2007), pp. 675-
3904 683

3905 224. Nademanee K, Taylor R, Bailey WE, Rieders DE, Kosar EM. Treating electrical storm:
3906 sympathetic blockade versus advanced cardiac life support-guided therapy. Circulation
3907 2000;102(7):742–747

3908 225.Miwa Y, Ikeda T, Mera H, Miyakoshi M, Hoshida K, Yanagisawa R, Ishiguro H, Tsukada
3909 T, Abe A, Yusu S, Yoshino H. Effects of landiolol, an ultra-short-acting beta1-selective
3910 blocker, on electrical storm refractory to class III antiarrhythmic drugs. Circ J
3911 2010;74(5):856–863

3912 226.Hine LK, Laird N, Hewitt P, Chalmers TC. Meta-analytic evidence against prophylactic
3913 use of lidocaine in acute myocardial infarction. Arch Intern Med 1989;149(12):2694–2698

3914 227.Echt DS, Liebson PR, Mitchell LB, et al. Mortality and morbidity in patients receiving
3915 encainide, flecainide, or placebo. The Cardiac Arrhythmia Suppression Trial. N Engl J Med
3916 1991; 324:781.

3917 228.Cardiac Arrhythmia Suppression Trial II Investigators. Effect of the antiarrhythmic agent
3918 moricizine on survival after myocardial infarction. N Engl J Med 1992; 327:227.

3919 229.Teo KK, Yusuf S, Furberg CD. Effects of prophylactic antiarrhythmic drug therapy in
3920 acute myocardial infarction. An overview of results from randomized controlled trials.
3921 JAMA 1993; 270:1589.

3922 230.Dumas F, Cariou A, Manzo-Silberman S, Grimaldi D, Vivien B, Rosencher J, Empana JP,
3923 Carli P, Mira JP, Jouven X, Spaulding C. Immediate percutaneous coronary intervention is

- associated with better survival after out-of-hospital cardiac arrest: insights from the PROCAT (Parisian Region Out of hospital Cardiac Arrest) registry. *Circ Cardiovasc Interv* 2010;3(3):200–207
231. Moss AJ, Zareba W, Hall WJ, Klein H, Wilber DJ, Cannom DS, Daubert JP, Higgins SL, Brown MW, Andrews ML, Multicenter Automatic Defibrillator Implantation Trial II Investigators. Prophylactic implantation of a defibrillator in patients with myocardial infarction and reduced ejection fraction. *N Engl J Med* 2002;346(12):877–883
232. Bardy GH, Lee KL, Mark DB, Poole JE, Packer DL, Boineau R, Domanski M, Troutman C, Anderson J, Johnson G, McNulty SE, Clapp-Channing N, Davidson-Ray LD, Fraulo ES, Fishbein DP, Luceri RM, Ip JH, Sudden Cardiac Death in Heart Failure Trial Investigators. Amiodarone or an implantable cardioverter-defibrillator for congestive heart failure. *N Engl J Med* 2005;352(3):225–237
233. Hess PL, Laird A, Edwards R, Bardy GH, Bigger JT, Buxton AE, Moss AJ, Lee KL, Hall WJ, Steinman R, Dorian P, Hallstrom A, Cappato R, Kadish AH, Kudenchuk PJ, Mark DB, Al-Khatib SM, Piccini JP, Inoue LY, Sanders GD. Survival benefit of primary prevention implantable cardioverter-defibrillator therapy after myocardial infarction: does time to implant matter? A meta-analysis using patient-level data from 4 clinical trials. *Heart Rhythm*. 2013 Jun;10(6):828–835
234. Haddadin S, Milano AD, Faggian G. et al. Surgical treatment of postinfarction left ventricular free wall rupture. *J Card Surg* 2009;24:624–631.
235. Fasol R, Lakew F, Wetter S. Mitral repair in patients with a ruptured papillary muscle. *Am Heart J* 2000;139:549–554.
236. Adler Y, Charron P, Imazio M et al. 2015 EOK Guidelines for the diagnosis and management of pericardial diseases: The Task Force for the Diagnosis and Management of Pericardial Diseases of the European Society of Cardiology (EOK). Endorsed by: The European Association for Cardio-Thoracic Surgery (EACTS). *Eur Heart J* 2015;36:2921–2964.
237. Habash F., Vallurupali S. Challenges in management of left ventricular thrombus *Ther Adv Cardiovasc Dis*. 2017; 11(8): 203–213.
238. Rauch B, Davos CH, Doherty P, et al. The prognostic effect of cardiac rehabilitation in the era of acute revascularisation and statin therapy: A systematic review and meta-analysis of randomized and non-randomized studies – The Cardiac Rehabilitation Outcome Study (CROS). *European Journal of Preventive Cardiology* 2016, Vol. 23(18) 1914–1939
239. Pogossova N, Saner H, Pedersen SS, et al. Psychosocial Aspects in Cardiac Rehabilitation: From Theory to Practice. A Position Paper From the Cardiac

- Rehabilitation Section of The European Association of Cardiovascular Prevention and Rehabilitation of the European Society of Cardiology. *European Journal of Preventive Cardiology* 2015; 22 (10), 1290-1306
240. Giannuzzi P, Temporelli PL, Marchioli R, Maggioni AP, Balestroni G, Ceci V, Chieffo C, Gattone M, Griffo R, Schweiger C, Tavazzi L, Urbinati S, Valagussa F, Vanuzzo D, Investigators G. Global secondary prevention strategies to limit event recurrence after myocardial infarction: results of the GOSPEL study, a multicenter, randomized controlled trial from the Italian Cardiac Rehabilitation Network. *Arch Intern Med* 2008; 168: 2194-2204.
 241. Voogdt-Pruis HR, Beusmans GH, Gorgels AP, Kester AD, Van Ree JW. Effectiveness of nurse-delivered cardiovascular risk management in primary care: a randomised trial. *Br J Gen Pract* 2010; 60: 40-46.
 242. Wood DA, Kotseva K, Connolly S, Jennings C, Mead A, Jones J, Holden A, De Bacquer D, Collier T, De Backer G, Faergeman O, Group ES. Nurse-coordinated multidisciplinary, family-based cardiovascular disease prevention programme (EUROACTION) for patients with coronary heart disease and asymptomatic individuals at high risk of cardiovascular disease: a paired, cluster-randomised controlled trial. *Lancet* 2008; 371: 1999-2012.
 243. Lamotte M, Niset G, van de Borne P. The effect of different intensity modalities of resistance training on beat-to-beat blood pressure in cardiac patients. *Eur J Cardiovasc Prev Rehabil.* 2005 Feb;12(1):12-7.
 244. Fidalgo ASF, Farinatti P, Borges JP, de Paula T, Monteiro W. Institutional Guidelines for Resistance Exercise Training in Cardiovascular Disease: A Systematic Review. *Sports Med.* 2019 Mar;49(3):463-475. doi: 10.1007/s40279-019-01059-z.
 245. Taylor RS, Brown A, Ebrahim S, Jolliffe J, Noorani H, Rees K, Skidmore B, Stone JA, Thompson DR, Oldridge N. Exercise-based rehabilitation for patients with coronary heart disease: systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Am J Med* 2004; 116: 682–692.
 246. Clark AM, Hartling L, Vandermeer B, McAlister FA. Meta-analysis: secondary prevention programs for patients with coronary artery disease. *Ann Intern Med* 2005; 143: 659-672.
 247. Iestra JA, Kromhout D, van der Schouw YT, Grobbee DE, Boshuizen HC, van Staveren WA. Effect size estimates of lifestyle and dietary changes on all-cause mortality in coronary artery disease patients: a systematic review. *Circulation* 2005; 112: 924-934.

248. Taylor RS, Una IB, Critchley JA, Capewell IS. Mortality reduction in patients receiving exercise-based cardiac rehabilitation: how much can be attributed to cardiovascular risk factor improvements? *Eur J Cardiovasc Prev Rehabil* 2006; 13: 369–374.
249. Giannuzzi P, Temporelli PL, Marchioli R, Maggioni AP, Balestroni G, Ceci V, Chieffo C, Gattone M, Griffo R, Schweiger C, Tavazzi L, Urbinati S, Valagussa F, Vanuzzo D, Investigators G. Global secondary prevention strategies to limit event recurrence after myocardial infarction: results of the GOSPEL study, a multicenter, randomized controlled trial from the Italian Cardiac Rehabilitation Network. *Arch Intern Med* 2008; 168: 2194-2204.
250. Hammill BG, Curtis LH, Schulman KA, Whellan DJ. Relationship between cardiac rehabilitation and long-term risks of death and myocardial infarction among elderly Medicare beneficiaries. *Circulation* 2010; 121: 63–70.
251. Chow CK, Jolly S, Rao-Melacini P, Fox KA, Anand SS, Yusuf S. Association of diet, exercise, and smoking modification with risk of early cardiovascular events after acute coronary syndromes. *Circulation* 2010; 121: 750-758.
252. Aldcroft SA, Taylor NF, Blackstock FC, O'Halloran PD. Psychoeducational rehabilitation for health behavior change in coronary artery disease: a systematic review of controlled trials. *J Cardiopulm Rehabil Prev* 2011; 31: 273-281.
253. Heran BS, Chen JM, Ebrahim S, Moxham T, Oldridge N, Rees K, Thompson DR, Taylor RS. Exercise-based cardiac rehabilitation for coronary heart disease. *Cochrane Database Syst Rev* 2011; 1: CD001800.
254. Janssen V, De Gucht V, Dusseldorp E, Maes S. Lifestyle modification programmes for patients with coronary heart disease: a systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Eur J Prev Cardiol* 2013; 20: 620–640.
255. Lawler, PR, Filion, KB, Eisenberg, MJ. Efficacy of exercise-based cardiac rehabilitation post-myocardial infarction: A systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *Am Heart J* 2011; 162: 571–584.
256. Mezzani, A., Hamm, L. F., Jones, A. M., McBride, P. E., Moholdt, T., Stone, J. A., ... Williams, M. A. (2013). Aerobic exercise intensity assessment and prescription in cardiac rehabilitation: a joint position statement of the European Association for Cardiovascular Prevention and Rehabilitation, the American Association of Cardiovascular and Pulmonary Rehabilitation and the Canadian Association of Cardiac Rehabilitation. *European Journal of Preventive Cardiology*, 20(3), 442–467. <https://doi.org/10.1177/2047487312460484>
257. Bruning RS, Sturek M. Benefits of exercise training on coronary blood flow in coronary artery disease patients. *Prog Cardiovasc Dis* 2015; 57: 443-453.

258. Anderson L, Oldridge N, Thompson DR, Zwisler AD, Rees K, Martin N, Taylor RS. Exercise-based cardiac rehabilitation for coronary heart disease: Cochrane systematic review and meta-analysis. *J Am Coll Cardiol* 2016; 67: 1-12.
259. Rauch B, Davos CH, Doherty P, Saure D, Metzendorf MI, Salzwedel A, Voller H, Jensen K, Schmid JP, Cardiac Rehabilitation Section EAoPCicwtIoMB, Informatics DoMBUoH, the Cochrane M, Endocrine Disorders Group IoGPH-HUDG. The prognostic effect of cardiac rehabilitation in the era of acute revascularisation and statin therapy: A systematic review and meta-analysis of randomized and non-randomized studies - The Cardiac Rehabilitation Outcome Study (CROS). *Eur J Prev Cardiol* 2016; 23: 1914-1939.
260. Stewart RAH, Held C, Hadziosmanovic N, Armstrong PW, Cannon CP, Granger CB, Hagstrom E, Hochman JS, Koenig W, Lonn E, Nicolau JC, Steg PG, Vedin O, Wallentin L, White HD, Investigators S. Physical Activity and Mortality in Patients With Stable Coronary Heart Disease. *J Am Coll Cardiol* 2017; 70: 1689-1700.
261. Booth JN, 3rd, Levitan EB, Brown TM, Farkouh ME, Safford MM, Muntner P. Effect of sustaining lifestyle modifications (nonsmoking, weight reduction, physical activity, and mediterranean diet) after healing of myocardial infarction, percutaneous intervention, or coronary bypass (from the REasons for Geographic and Racial Differences in Stroke Study). *Am J Cardiol* 2014; 113:1 933-40.
262. de Vries H, Kemps HM, van Engen-Verheul MM, Kraaijenhagen RA, Peek N. Cardiac rehabilitation and survival in a large representative community cohort of Dutch patients. *4923 Eur Heart J* 2015; 36: 1519-1528.
263. American Association of Cardiovascular and Pulmonary Rehabilitation . Guidelines for Cardiac Rehabilitation and Secondary Prevention Programs, 5th ed. Champaign, IL:Human Kinetics, 2013.
264. Piepoli, MF, Corra, U, Benzer, W. Secondary prevention through cardiac rehabilitation: Physical activity counselling and exercise training: Key components of the position paper from the Cardiac Rehabilitation Section of the European Association of Cardiovascular Prevention and Rehabilitation. *Eur Heart J Suppl* 2010; 31: 1967–197
265. Mezzani, A., Hamm, L. F., Jones, A. M., McBride, P. E., Moholdt, T., Stone, J. A., Williams, M. A. (2013). Aerobic exercise intensity assessment and prescription in cardiac rehabilitation: a joint position statement of the European Association for Cardiovascular Prevention and Rehabilitation, the American Association of Cardiovascular and Pulmonary Rehabilitation and the Canadian Association of Cardiac Rehabilitation. *European Journal of Preventive Cardiology*, 20(3), 442–467.

266. Piepoli, M. F., Corrà, U., Adamopoulos, S., Benzer, W., Bjarnason-Wehrens, B., Cupples, M., ... Giannuzzi, P. (2014). Secondary prevention in the clinical management of patients with cardiovascular diseases. Core components, standards and outcome measures for referral and delivery: A Policy Statement from the Cardiac Rehabilitation Section of the European Association for Cardiovascular Prevention & Rehabilitation. Endorsed by the Committee for Practice Guidelines of the European Society of Cardiology. *European Journal of Preventive Cardiology*, 21(6), 664–681. <https://doi.org/10.1177/2047487312449597>
267. Piepoli MF, Corra U, Dendale P, et al. Challenges in secondary prevention after acute myocardial infarction: A call for action. *European Journal of Preventive Cardiology* 2016, Vol. 23(18) 1994–2006
268. Critchley JA, Capewell S. Mortality risk reduction associated with smoking cessation in patients with coronary heart disease: a systematic review. *JAMA* 2003; 290: 86–97.
269. Thomson CC, Rigotti NA. Hospital- and clinic-based smoking cessation interventions for smokers with cardiovascular disease. *Prog Cardiovasc Dis* 2003; 45: 459-479.
270. Meine T.J., Richard P. et al. Reduced incidence of admissions for myocardial infarction associated with public smoking ban: before and after study. *BMJ* 2004; 328: 977–980.
271. Hughes JR, Stead LF, Lancaster T. Antidepressants for smoking cessation. *Cochrane Database Syst Rev* 2007; 1: CD000031.
272. Chow CK, Jolly S, Rao-Melacini P, Fox KA, Anand SS, Yusuf S. Association of diet, exercise, and smoking modification with risk of early cardiovascular events after acute coronary syndromes. *Circulation* 2010; 121: 750-758.
273. Rigotti NA, Clair C, Munafo MR, Stead LF. Interventions for smoking cessation in hospitalised patients. *Cochrane Database Syst Rev* 2012; 5: CD001837.
274. Cahill K, Stead LF, Lancaster T. Nicotine receptor partial agonists for smoking cessation. *Cochrane Database Syst Rev* 2012; 4: CD006103.
275. Cahill K, Stevens S, Perera R, Lancaster T. Pharmacological interventions for smoking cessation: an overview and network meta-analysis. *Cochrane Database Syst Rev* 2013; 5: CD009329.
276. Mills EJ, Thorlund K, Eapen S, Wu P, Prochaska JJ. Cardiovascular events associated with smoking cessation pharmacotherapies: a network meta-analysis. *Circulation* 2014; 129: 28-41.
277. Stead LF, Koilpillai P, Fanshawe TR, Lancaster T. Combined pharmacotherapy and behavioural interventions for smoking cessation. *Cochrane Database Syst Rev* 2016; 3: CD008286.

278. Trichopoulou A., Bamia C., Norat T. et al. Modified Mediterranean diet and survival after myocardial infarction: the EPIC-Elderly Study. *Eur J Epidemiol* 2007; 22: 871–881.
279. Sofi F, Abbate R, Gensini GF, Casini A. Accruing evidence on benefits of adherence to the Mediterranean diet on health: an updated systematic review and meta-analysis. *Am J Clin Nutr* 2010; 92: 1189-1196.
280. Estruch R, Ros E, Salas-Salvado J, Covas MI, Corella D, Aros F, Gomez-Gracia E, Ruiz-Gutierrez V, Fiol M, Lapetra J, Lamuela-Raventos RM, Serra-Majem L, Pinto X, Basora J, Munoz MA, Sorli JV, Martinez JA, Martinez-Gonzalez MA, Investigators PS. Primary prevention of cardiovascular disease with a Mediterranean diet. *N Engl J Med* 2013; 368: 1279-1290.
281. Wang X, Ouyang Y, Liu J, Zhu M, Zhao G, Bao W, Hu FB. Fruit and vegetable consumption and mortality from all causes, cardiovascular disease, and cancer: systematic review and dose-response meta-analysis of prospective cohort studies. *BMJ* 2014; 349: g4490.
282. Freeman AM, Morris PB, Barnard N, Esselstyn CB, Ros E, Agatston A, Devries S, O'Keefe J, Miller M, Ornish D, Williams K, Kris-Etherton P. Trending Cardiovascular Nutrition Controversies. *J Am Coll Cardiol* 2017; 69: 1172-1187.
283. Miller V, Mente A, Dehghan M, Rangarajan S, Zhang X, Swaminathan S, Dagenais G, Gupta R, Mohan V, Lear S, Bangdiwala SI, Schutte AE, Wentzel-Viljoen E, Avezum A, Altuntas Y, Yusoff K, Ismail N, Peer N, Chifamba J, Diaz R, Rahman O, Mohammadifard N, Lana F, Zatonska K, Wielgosz A, Yusufali A, Iqbal R, Lopez-Jaramillo P, Khatib R, Rosengren A, Kutty VR, Li W, Liu J, Liu X, Yin L, Teo K, Anand S, Yusuf S, Prospective Urban Rural Epidemiology study i. Fruit, vegetable, and legume intake, and cardiovascular disease and deaths in 18 countries (PURE): a prospective cohort study. *Lancet* 2017; 390: 2037-2049.
284. Wood AM, Kaptoge S, Butterworth AS, et al and Emerging Risk Factors Collaboration E-CVDBASG. Risk thresholds for alcohol consumption: combined analysis of individual-participant data for 599 912 current drinkers in 83 prospective studies. *Lancet* 2018; 39: 1513-1523.
285. Collaborators GBDA. Alcohol use and burden for 195 countries and territories, 1990-2016: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2016. *Lancet* 2018; 392: 1015-1035.
286. Pack QR, Rodriguez-EOKudero JP, Thomas RJ, Ades PA, West CP, Somers VK, Lopez-Jimenez F. The prognostic importance of weight loss in coronary artery disease: a systematic review and meta-analysis. *Mayo Clin Proc* 2014; 89: 1368-1377.

- 4131 287. Jackson Ch L, Joshy G, Lewington S et al. Body-mass index and all-cause mortality:
4132 individual participant-data meta-analysis of 239 prospective studies in four continents.
4133 Lancet 2016; 388: 776-786.
- 4134 288. Khan SS, Ning H, Wilkins JT, Allen N, Carnethon M, Berry JD, Sweis RN, Lloyd-
4135 Jones DM. Association of Body Mass Index With Lifetime Risk of Cardiovascular Disease
4136 and Compression of Morbidity. JAMA Cardiol 2018; 3: 280-287.
- 4137 289. Thomopoulos C, Parati G, Zanchetti A. Effects of blood pressure lowering on outcome
4138 incidence in hypertension. 1. Overview, meta-analyses, and metaregression analyses of
4139 randomized trials. J Hypertens 2014; 32: 2285-2295.
- 4140 290. SPRINT Research Group, Wright JT, Jr, Williamson JD, Whelton PK, Snyder JK, Sink
4141 KM, Rocco MV, Reboussin DM, Rahman M, Oparil S, Lewis CE, Kimmel PL, Johnson
4142 KC, Goff DC, Jr, Fine LJ, Cutler JA, Cushman WC, Cheung AK, Ambrosius WT. A
4143 randomized trial of intensive versus standard blood-pressure control. N Engl J Med 2015;
4144 373: 2103-2116.
- 4145 291. Ettehad D, Emdin CA, Kiran A, Anderson SG, Callender T, Emberson J, Chalmers J,
4146 Rodgers A, Rahimi K. Blood pressure lowering for prevention of cardiovascular disease
4147 and death: a systematic review and meta-analysis. Lancet 2016; 387: 957–967.
- 4148 292. Jay S. Skyler, Richard Bergenstal, Robert O. Bonow, John Buse, Prakash Deedwania,
4149 Edwin A.M. Gale, Barbara V. Howard, M. Sue Kirkman, Mikhail Kosiborod, Peter Reaven,
4150 Robert S. Sherwin. Intensive Glycemic Control and the Prevention of Cardiovascular
4151 Events: Implications of the ACCORD, ADVANCE, and VA Diabetes Trials. Diabetes Care
4152 2009; 32: 187-192.
- 4153 293. Baumeister H, Hutter N, Bengel J. Psychological and pharmacological interventions for
4154 depression in patients with coronary artery disease. Cochrane Database Syst Rev 2011(9):
4155 CD008012.
- 4156 294. Rutledge T, Redwine LS, Linke SE, Mills PJ. A meta-analysis of mental health
4157 treatments and cardiac rehabilitation for improving clinical outcomes and depression among
4158 patients with coronary heart disease. Psychosom Med 2013; 75: 335-349.
- 4159 295. Richards SH, Anderson L, Jenkinson CE, Whalley B, Rees K, Davies P, Bennett P, Liu
4160 Z, West R, Thompson DR, Taylor RS. Psychological interventions for coronary heart
4161 disease: Cochrane systematic review and meta-analysis. Eur J Prev Cardiol 2018; 25: 247-
4162 259.
- 4163 296. Thom S, Poulter N, Field J, Patel A, Prabhakaran D, Stanton A, Grobbee DE, Bots ML,
4164 Reddy KS, Cidambi R, Bompont S, Billot L, Rodgers A, UMPIRE Collaborative Group.

- Effects of a fixed-dose combination strategy on adherence and risk factors in patients with or at high risk of CVD: the UMPIRE randomized clinical trial. *JAMA* 2013; 310:918-929.
297. Castellano JM, Sanz G, Penalvo JL, Bansilal S, Fernandez-Ortiz A, Alvarez L, Guzman L, Linares JC, Garcia F, D'Aniello F, Arnaiz JA, Varea S, Martinez F, Lorenzatti A, Imaz I, Sanchez-Gomez LM, Roncaglioni MC, Baviera M, Smith SC, Jr, Taubert K, Pocock S, Brotons C, Farkouh ME, Fuster V. A polypill strategy to improve adherence: results from the FOCUS project. *J Am Coll Cardiol* 2014; 64: 2071-2082.
298. Gurfinkel E., Leon de la Fuente R, Mendiz O, Mautner B. Flu vaccination in acute coronary syndromes and planned percutaneous coronary interventions (FLUVACS) study. *Eur Heart J* 2004; 25: 25-31.
299. Ciczewski A., Bilinska Z.T. et al. Influenza vaccination in secondary prevention from coronary ischaemic events in coronary artery disease: FLUCAD Study. *Eur Heart J* 2008; 29: 1350-1358.
300. Clar C, Oseni Z, Flowers N, Keshtkar-Jahromi M, Rees K. Influenza vaccines for preventing cardiovascular disease. *Cochrane Database Syst Rev* 2015(5): CD005050.
301. Caldeira D, Costa J, Vaz-Carneiro A. [Analysis of the Cochrane Review: Influenza Vaccines for Preventing Cardiovascular Disease. *Cochrane Database Syst Rev* 2015; 5: CD005050]. *Acta Med Port* 2015; 28: 424-426.
302. MacIntyre CR, Mahimbo A, Moa AM, Barnes M. Influenza vaccine as a coronary intervention for prevention of myocardial infarction. *Heart* 2016; 102: 1953-1956.
303. Caldeira D, Ferreira JJ, Costa J. Influenza vaccination and prevention of cardiovascular disease mortality. *Lancet* 2018; 391: 426-427.
304. Al-Khatib SM, Hellkamp AS, Lee KL, Anderson J, Poole JE, Mark DB, Bardy GH. Implantable cardioverter defibrillator therapy in patients with prior coronary revascularization in the Sudden Cardiac Death in HEart Failure Trial (SCD-HEFT). *J Cardiovasc Electrophysiol* 2008;19:1059-1065.
305. Barsheshet A, Goldenberg I, Moss AJ, Huang DT, Zareba W, McNitt S, Klein HU, Guetta V. Effect of elapsed time from coronary revascularization to implantation of a cardioverter defibrillator on long-term survival in the MADIT-II trial. *J Cardiovasc Electrophysiol* 2011; 22: 1237-1242.
306. Slater D.K., Hlatky M.A., Mark D.B., Harrell F.E., Jr., Pryor D.B. et al: Outcome in suspected acute myocardial infarction with normal or minimally abnormal admission electrocardiographic findings. *The American journal of cardiology* 1987; 60: 766-770.

307. Lev E.I., Battler A., Behar S., Porter A., Haim M. et al: Frequency, characteristics, and outcome of patients hospitalized with acute coronary syndromes with undetermined electrocardiographic patterns. *The American journal of cardiology* 2003; 91: 224-227.
308. Schellings D.A., Adiyaman A., Giannitsis E., et al., Early discharge after primary percutaneous coronary intervention: the added value of N-terminal pro-brain natriuretic peptide to the Zwolle Risk Score, *J. Am. Heart Assoc.* 3 (6) (2014) e001089.
309. Tralhao, A.M. Ferreira, S. Madeira, et al., Applicability of the Zwolle risk score for safe early discharge after primary percutaneous coronary intervention in ST segment elevation myocardial infarction, *Rev. Port. Cardiol.* 34 (9) (2015) 535–541.
310. Ganovska E, Arrigo M, Helanova K, et al. Natriuretic peptides in addition to Zwolle score to enhance safe and early discharge after acute myocardial infarction: a prospective observational cohort study. *Int J Cardiol.* 2016;215:527–531.
311. Banga S, Gumm DC, Kizhakekuttu TJ, Emani VK, Singh S, Singh S, Kaur H, Wang Y, Mungee S. Left Ventricular Ejection Fraction along with Zwolle Risk Score for Risk Stratification to Enhance Safe and Early Discharge in STEMI Patients Undergoing Primary Percutaneous Coronary Intervention: A Retrospective Observational Study. *Cureus.* 2019 Jul 29; 11(7):e5272.

Приложение А2. Методология разработки клинических рекомендаций

Вследствие того, что члены Российского кардиологического общества входят в состав Европейского общества кардиологов и также являются его членами, все рекомендации Европейского общества кардиологов (ЕОК) формируются с участием российских экспертов, которые являются соавторами европейских рекомендаций. Таким образом, существующие рекомендации ЕОК отражают общее мнение ведущих российских и европейских кардиологов. В связи с этим формирование Национальных рекомендаций проводилось на основе рекомендаций ЕОК, с учетом национальной специфики, особенностей обследования, лечения, учитывающие доступность медицинской помощи. По этой причине в тексте настоящих клинических рекомендаций, одновременно использованы две шкалы оценки достоверности доказательств тезисов рекомендаций: уровни достоверности доказательств ЕОК с УУР и УДД. Добавлены классы рекомендаций ЕОК, позволяющие оценить необходимость выполнения тезиса рекомендаций (Таблицы 1, 2, 3, 4).

4231 **Таблица 1.** Классы показаний согласно рекомендациям Европейского Общества
4232 Кардиологов (ЕОК).

Класс рекомендаций ЕОК	Определение	Предлагаемая формулировка
I	Доказано или общепризнанно, что диагностическая процедура, вмешательство/ лечение являются эффективными и полезными	Рекомендовано/ показано
II	Противоречивые данные и /или мнения об эффективности/ пользе диагностической процедуры, вмешательства, лечения	Целесообразно применять
IIa	Большинство данных/ мнений в пользу эффективности/ пользы диагностической процедуры, вмешательства, лечения	
IIb	Эффективность/ польза диагностической процедуры, вмешательства, лечения установлены менее убедительно	
III	Данные или единое мнение, что диагностическая процедура, вмешательство, лечение бесполезны /не эффективны, а в ряде случаев могут приносить вред.	Не Рекомендуются применять

4233
4234 **Таблица 2.** Уровни достоверности доказательств согласно рекомендациям Европейского
4235 Общества Кардиологов (ЕОК).

	Уровни достоверности доказательств ЕОК
A	Данные многочисленных рандомизированных клинических исследований или мета-анализов
B	Данные получены по результатам одного рандомизированного клинического исследования или крупных нерандомизированных исследований
C	Согласованное мнение экспертов и/или результаты небольших исследований, ретроспективных исследований, регистров

4236
4237 **Таблица 3.** Шкала оценки уровней достоверности доказательств (УДД) для методов
4238 диагностики (диагностических вмешательств)

УДД	Расшифровка
1	Систематические обзоры исследований с контролем референсным методом или систематический обзор рандомизированных клинических исследований с применением мета-анализа
2	Отдельные исследования с контролем референсным методом или отдельные рандомизированные клинические исследования и систематические обзоры исследований любого дизайна, за исключением рандомизированных клинических исследований, с применением мета-анализа
3	Исследования без последовательного контроля референсным методом или исследования с референсным методом, не являющимся независимым от

	исследуемого метода или нерандомизированные сравнительные исследования, в том числе когортные исследования
4	Несравнительные исследования, описание клинического случая
5	Имеется лишь обоснование механизма действия или мнение экспертов

4239

4240 **Таблица 4.** Шкала оценки уровней достоверности доказательств (УДД) для методов
4241 профилактики, лечения и реабилитации (профилактических, лечебных, реабилитационных
4242 вмешательств)

УДД	Расшифровка
1	Систематический обзор РКИ с применением мета-анализа
2	Отдельные РКИ и систематические обзоры исследований любого дизайна, за исключением РКИ, с применением мета-анализа
3	Нерандомизированные сравнительные исследования, в т.ч. когортные исследования
4	Несравнительные исследования, описание клинического случая или серии случаев, исследования «случай-контроль»
5	Имеется лишь обоснование механизма действия вмешательства (доклинические исследования) или мнение экспертов

4243

4244 **Таблица 5.** Шкала оценки уровней убедительности рекомендаций (УУР) для методов
4245 профилактики, диагностики, лечения и реабилитации (профилактических,
4246 диагностических, лечебных, реабилитационных вмешательств)
4247

УУР	Расшифровка
А	Сильная рекомендация (все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются важными, все исследования имеют высокое или удовлетворительное методологическое качество, их выводы по интересующим исходам являются согласованными)
В	Условная рекомендация (не все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются важными, не все исследования имеют высокое или удовлетворительное методологическое качество и/или их выводы по интересующим исходам не являются согласованными)
С	Слабая рекомендация (отсутствие доказательств надлежащего качества (все рассматриваемые критерии эффективности (исходы) являются неважными, все исследования имеют низкое методологическое качество и их выводы по интересующим исходам не являются согласованными)

4248

4249

4250

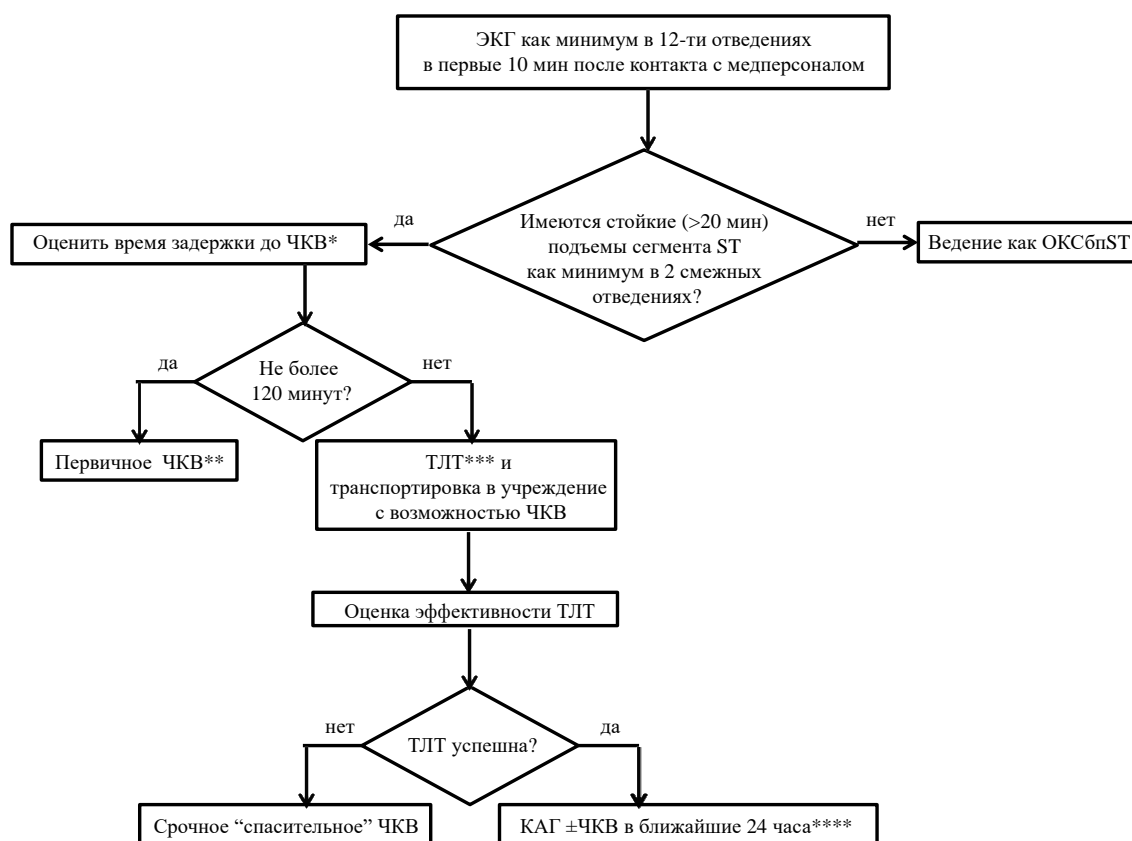
4251 Приложение А3. Связанные документы

- 4252 1. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 ноября 2012г.
4253 №918н "Об утверждении Порядка оказания медицинской помощи больным с
4254 сердечно-сосудистыми заболеваниями".

2. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 1 июля 2015 г. №404ан "Об утверждении стандарта специализированной медицинской помощи при остром инфаркте миокарда (с подъемом сегмента ST электрокардиограммы)".
3. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 июля 2016 г. №520н "Об утверждении критериев оценки качества медицинской помощи".
4. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 29 марта 2019 г. №173н "Об утверждении порядка проведения диспансерного наблюдения за взрослыми".
5. "Методические рекомендации по оценке достоверности доказательств и убедительности рекомендаций" ФГБУ "ЦЭКМП" Минздрава России, 2018.

Приложение Б. Алгоритмы ведения пациента

Приложение Б1. Выбор реперфузии у пациента с ИМпST

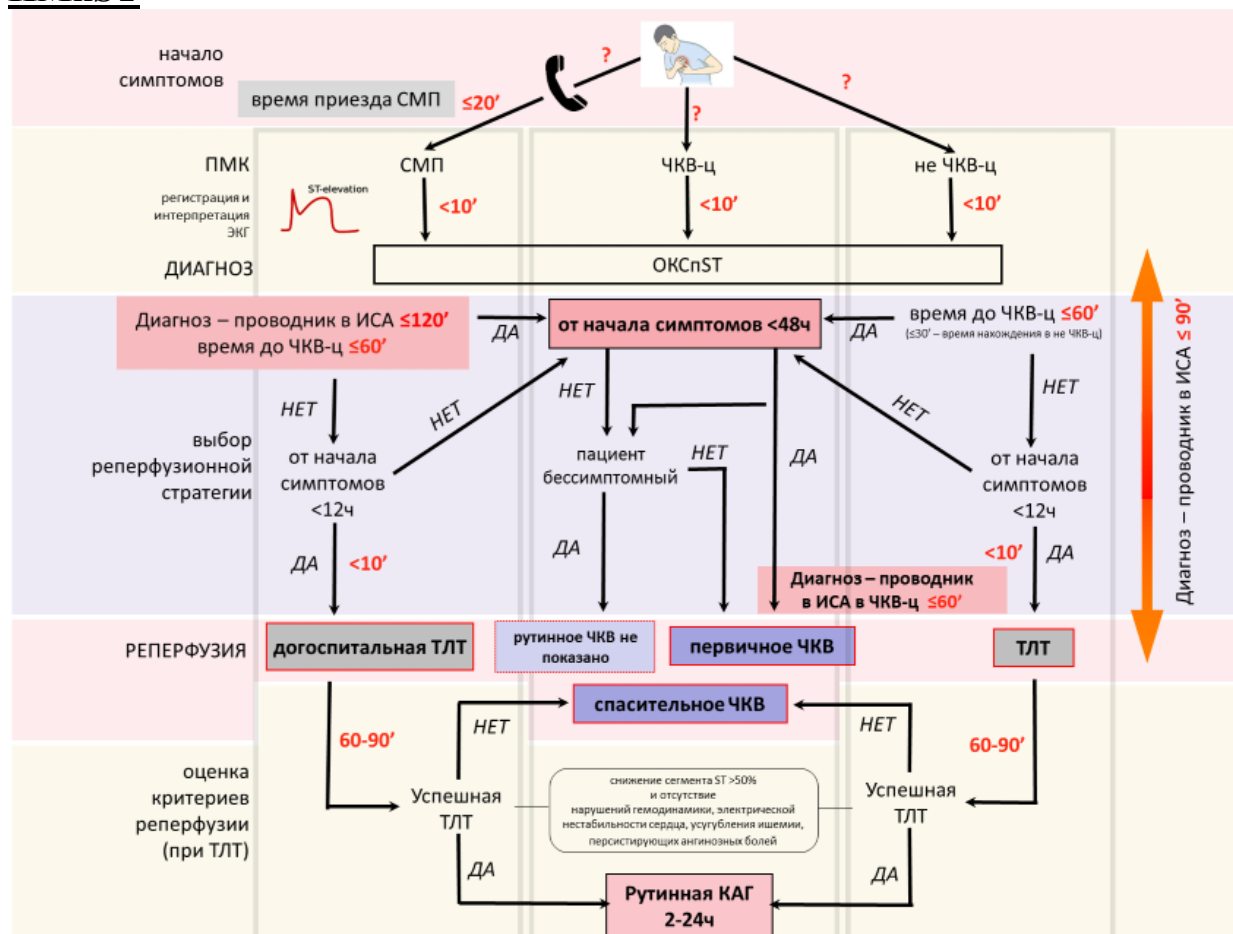


Примечания: КАГ – коронарная ангиография; ТЛТ – тромболитическая терапия; ЧКВ – чрескожное коронарное вмешательство (как правило со стентированием).

* от первого контакта с медицинским работником;

4273 ** предпочтительно в первые 60 мин и максимум в первые 90 мин от первого
4274 контакта с медицинским работником, предпочтительно в учреждениях с программой
4275 выполнения первичного ЧКВ 24 часа 7 дней в неделю;
4276 *** предпочтительно на догоспитальном этапе, в течение 10 мин от постановки
4277 диагноза;
4278 **** у стабильных пациентов предпочтительно через 2-24 часа после успешной
4279 ТЛТ.
4280

Приложение Б2. Варианты реперфузии и временные задержки при ИМпST



Примечание:

ИСА - инфаркт-связанная артерия; КАГ - коронароангиография; ОКСпST - острый коронарный синдром с подъемом сегмента ST; ПМК - первичный медицинский контакт; СМП - скорая медицинская помощь; ТЛТ- тромболитическая терапия; ЧКВ - чрескожное коронарное вмешательство; ЧКВ-ц - центр с возможностью проведения чрескожного коронарного вмешательства; не ЧКВ-ц, центр без возможности проведения чрескожного коронарного вмешательства.

Пояснения:

1. НАЧАЛО СИМПТОМОВ

Время от вызова пациентом бригады скорой медицинской помощи (СМП) до ее прибытия не должно превышать 20 минут.

2. Первый медицинский контакт - ДИАГНОЗ

Первый контакт пациента с подозрением на ОКСпST с медицинским персоналом обозначается термином **первичный медицинский контакт (ПМК)**. ПМК может осуществляться бригадой СМП, врачами стационара с **возможностью проведения чрескожного коронарного вмешательства (ЧКВ-ц)** или врачами стационара **без возможности проведения чрескожного коронарного вмешательства (не ЧКВ-ц)**. Время от момента ПМК до постановки диагноза ОКСпST в каждом из трех случаев не должно превышать 10 минут. Это время необходимо для регистрации и интерпретации электрокардиограммы (ЭКГ).

3. ВЫБОР РЕПЕРФУЗИОННОЙ СТРАТЕГИИ и 4. РЕПЕРФУЗИЯ

После постановки диагноза необходимо выбрать метод реперфузии (**выбор реперфузионной стратегии**): первичное чрескожное коронарное вмешательство (пЧКВ) или тромболитическая терапия (ТЛТ):

- если персонал СМП или не ЧКВ-ц рассчитывает, что время от момента постановки диагноза ОКСпСТ до проведения проводника в инфаркт-связанную артерию (ИСА) должно **не превышает 120 минут**, следует выбрать тактику пЧКВ и не проводить ТЛТ. Этот временной отрезок включает **время транспортировки (не более 60 минут), и время от постановки/подтверждения диагноза в ЧКВ-ц до проведения проводника в инфаркт-связанную артерию (ИСА) (не более 60 минут)**;
- если после постановки диагноза ОКСпСТ бригадой СМП пациент госпитализирован в не ЧКВ-ц, и расчетное время от момента постановки диагноза до проведения проводника в инфаркт-связанную артерию (ИСА) (т.е. до пЧКВ) **не превышает 120 минут**, пациент должен быть транспортирован в ЧКВ-ц, при этом время от госпитализации в не ЧКВ-ц до начала транспортировки в ЧКВ-ц **не должно превышать 30 минут**;
- если персонал СМП или не ЧКВ-ц рассчитывает, что время от момента постановки диагноза до проведения проводника в инфаркт-связанную артерию (ИСА) (т.е. до пЧКВ) **превысит 120 минут**, и от начала симптомов прошло **не более 12 часов**, пациенту показано проведение тромболитической терапии;
- если врачи СМП или врачи не ЧКВ-ц рассчитывают, что время от момента постановки диагноза до проведения проводника в инфаркт-связанную артерию (ИСА) (т.е. до пЧКВ) **превысит 120 минут**, но от начала симптомов прошло **более 12 часов**, пациент транспортируется в ЧКВ-ц;
- когда пациент госпитализирован в ЧКВ-ц и время от начала симптомов **не превышает 48 часов**, проводится пЧКВ;
- в случае, если время от начала симптомов **превышает 48 часов** и пациент бессимптомен (нет симптомов ишемии или гемодинамической нестабильности или жизнеугрожающих нарушений ритма и проводимости и т.д.), рутинное ЧКВ не проводится;
- в случае, если время от начала симптомов **превышает 48 часов** и есть симптомы ишемии или гемодинамическая нестабильность, или жизнеугрожающие нарушения ритма и проводимости, проводится пЧКВ;
- после транспортировки пациента в ЧКВ-ц время **время от постановки/подтверждения диагноза в ЧКВ-ц до проведения проводника в инфаркт-связанную артерию (ИСА) не должно превышать 60 минут**;
- если в качестве реперфузионного метода выбрана ТЛТ, то время от момента принятия решения до введения тромболитического средства **не должно превышать 10 минут**;
- после введения тромболитического средства бригадой СМП или врачами не ЧКВ-ц пациент должен быть транспортирован в ЧКВ-ц в максимально ранние сроки.

5. ОЦЕНКА КРИТЕРИЕВ РЕПЕРФУЗИИ (ПРИ ТЛТ) и ЧКВ после ТЛТ

- **через 60-90 минут** после осуществления тромболизиса должна проводиться оценка достижения реперфузии на основании ЭКГ (снижение сегмента ST >50% в отведениях, где элевация сегмента ST была максимальной);
- если реперфузия не достигнута (отсутствует хотя бы один критерий достижения реперфузии), необходимо провести спасительное ЧКВ **в максимально ранние сроки**;
- если реперфузия достигнута (присутствуют все критерии достижения реперфузии), необходимо провести коронарную ангиографию и, при необходимости, ЧКВ, в сроки **от 2 до 24 часов** от начала тромболизиса.

Приложение Б3. Выбор пероральных антитромботических средств при ИМпСТ



Рисунок 1. Выбор анти тромботических средств при ИМпСТ

Приложение В. Информация для пациента

Инфаркт миокарда – отмирание участка сердечной мышцы из-за недостаточной доставки к ней кислорода. В большинстве случаев это происходит из-за внезапно возникшей закупорки крупной коронарной артерии сердца тромбом. Тромб, как правило, возникает на поверхности разорвавшейся атеросклеротической бляшки.

В ранние сроки инфаркта миокарда повышен риск серьезных и угрожающих жизни осложнений инфаркта. Среди них остановка сердца, разрыв сердца и острая сердечная недостаточность. Каждое из этих осложнений может быть смертельным. Часть из них может устраняться медицинскими работниками, находящимися рядом с пациентом. Эта возможность уменьшить риск смерти определяет необходимость нахождения рядом с медицинским персоналом и специальным оборудованием. Многие из этих осложнений предотвратимы. При быстром и качественном открытии коронарной артерии удастся спасти существенную часть сердечной мышцы и уменьшить риск смертельных осложнений. Поэтому важнейшее значение имеет своевременное обращение пациента с развивающимся инфарктом миокарда за медицинской помощью. Другими словами Вам, при появлении определенных жалоб необходимо срочно вызвать бригаду Скорой медицинской помощи. Для инфаркта миокарда характерно возникновение давящей боли или дискомфорта за грудиной, которые не проходят в покое и после приема нитроглицерина. Эти ощущения могут распространяться на шею, нижнюю челюсть, левую руку, под левую лопатку, в верхние отделы живота. Разобраться в ситуации и решить, что делать дальше, может специально обученный медицинский работник. Он регистрирует электрокардиограмму и, если результат укажет на прекращение кровотока по крупной коронарной артерии, определится с возможностью его восстановления. Это может быть как немедленное введение лекарственного средства, разрушающего тромбы, так и срочная транспортировка в лечебное учреждение, где проходимость коронарной артерии будет восстановлена механическим способом и в сосуд изнутри установят специально разработанный каркас (стент). В любом случае из-за опасности вышеупомянутых серьезных осложнений лечение острого инфаркта миокарда проводится в специально созданных подразделениях лечебных учреждений.

Инфаркт миокарда, как правило, проявление прогрессирования атеросклероза, который развивается во всех артериях человека. Поэтому после выписки существует угроза повторного инфаркта миокарда и сосудистых катастроф в органах, кровоснабжаемых другими артериями. В связи с этой угрозой крайне важно не прекращать лечение, начатое в стационаре, и сосредоточиться на устранении факторов, способствующих прогрессированию атеросклероза. Следует отказаться от курения, обеспечить регулярную

4400 физическую активность, соблюдать диету, разработанной для таких случаев, избавиться от
4401 лишнего веса, следуя рекомендациям врача поддерживать низкие значения холестерина в
4402 крови с помощью лекарств, обеспечить стойкую нормализацию артериального давления
4403 (при наличии артериальной гипертонии), поддерживать нормальный уровень сахара в
4404 крови (при наличии сахарного диабета). Кроме того, при обширном поражении сердечной
4405 мышцы и/или осложнениях инфаркта миокарда требуется дополнительное лечение,
4406 которое назначается врачом. Известно, что преждевременное прекращение приема
4407 необходимых лекарств существенно увеличивает риск возникновения повторного
4408 инфаркта миокарда и смерти, появления сердечной недостаточности, которая может
4409 существенно ограничить вашу ежедневную активность. Отменять лекарства. не
4410 посоветовавшись с врачом, нельзя. Для снижения риска повторных событий (инфаркта
4411 миокарда, его осложнений) для Вас крайне желательно участие в специальной программе
4412 реабилитации, включающей регулярные дозированные физические нагрузки,
4413 психологическую поддержку, организацию контроля за факторами риска. Спросите своего
4414 врача о Вашей программе реабилитации, необходимых лекарственных терапии и изменениях
4415 в образе жизни.

4416 При соблюдении всех рекомендаций и регулярном наблюдении у врача Ваши шансы
4417 не подпустить к себе очередной инфаркт миокарда и его грозные осложнения, очень
4418 высоки. Сотрудничайте с врачом и все будет хорошо.

4419

Приложение Г1. Критерии диагностики инфаркта миокарда

Критерии диагностики острого ИМ [5]

Термин «острый ИМ» используется в случаях, когда наряду с доказательством острого повреждения миокарда (характерная динамика уровня биомаркеров в крови) имеются свидетельства острой ишемии миокарда.

Критерии диагностики острого ИМ 1 и 2 типов.

Повышение и/или снижение концентрации сердечного тропонина в крови, которая должна как минимум однократно превысить 99-й перцентиль верхней референсной границы у пациентов без исходного повышения уровня сердечного тропонина в крови, либо его увеличение $>20\%$ при исходно повышенном уровне сердечного тропонина, если до этого он оставался стабильным (вариация $\leq 20\%$) или снижался, в сочетании с хотя бы одним критерием острой ишемии миокарда:

- Симптомы ишемии миокарда;
- Остро возникшие (или предположительно остро возникшие) ишемические изменения на ЭКГ;
- Появление патологических зубцов Q на ЭКГ;
- Подтверждение с помощью методов визуализации наличия новых участков миокарда с потерей жизнеспособности или нарушением локальной сократимости, характерных для ишемической этиологии;
- Выявление внутрикоронарного тромбоза при коронарной ангиографии или атеротромбоза (или признаков нестабильной АБ) на аутопсии (для ИМ 1 типа).

Критерии дифференциальной диагностики ИМ 1 и 2 типов представлены на рисунке 3.

Критерии диагностики острого ИМ 3 типа.

Сердечная смерть у пациента с симптомами, указывающими на ишемию миокарда, сопровождающимися предположительно новыми ишемическими изменениями ЭКГ или фибрилляцией желудочков, в случаях, когда пациент умирает до появления возможности взятия образцов крови или раньше, чем отмечается повышение активности биохимических маркёров некроза миокарда в крови, или наличие ИМ подтверждено на аутопсии. При выявлении на аутопсии ИМ в сочетании со свежим или недавно возникшим атеротромбозом (или признаками нестабильной АБ) в инфаркт-связанной коронарной артерии ИМ 3 типа должен быть реклассифицирован в ИМ 1 типа.

Критерии диагностики острого ИМ 4a типа (первые 48 часов после процедуры ЧКВ)

Повышение концентрации сердечного тропонина в крови более 5 раз от 99-го перцентиля верхней референсной границы у пациентов с исходно нормальным уровнем в крови (если до процедуры концентрация тропонина в крови была повышена и стабильна (вариация $\leq 20\%$) или снижалась, после процедуры она должен повыситься $>20\%$) в сочетании как минимум с один признаком острой ишемии миокарда:

- Остро возникшие ишемические изменения ЭКГ;
- Появление патологических зубцов Q на ЭКГ;
- Подтверждение с помощью методов визуализации наличия новых участков миокарда с потерей жизнеспособности или нарушением локальной сократимости в виде паттерна, характерного для ишемической этиологии;
- Ангиографические признаки, указывающие на ограничения коронарного кровотока, связанные с процедурой (диссекция КА, окклюзия/тромбоз крупной эпикардальной /боковой ветви, разрушение коллатерального кровотока или дистальная эмболизация);
- Посмертное выявление тромба, связанного с процедурой, в целевой артерии, или область некроза в миокарде, кровоснабжаемом этой артерией.

Критерии диагностики острого ИМ 4b типа.

Критерии острого ИМ 1 типа в сочетании с тромбозом стента, документированным при коронарной ангиографии или на аутопсии.

Критерии диагностики острого ИМ 4с типа.

Критерии острого ИМ 1 типа, когда при коронарной ангиографии единственной причиной возникновения ИМ представляется рестеноз (не выявляются другие поражения, потенциально связанные с развившимся ИМ, нет признаков внутрикоронарного тромбоза).

Критерии диагностики острого ИМ 5 типа (первые 48 часов после операции КШ).

Повышение концентрации сердечного тропонина в крови более 10 раз от 99-го перцентиля от верхней референсной границы у пациентов с исходно нормальным уровнем в крови (если до процедуры концентрация тропонина в крови была повышена и стабильна (вариация $\leq 20\%$) или снижалась, после процедуры она должен повыситься $>20\%$) в сочетании как минимум с один признаком острой ишемии миокарда:

- Появление патологических зубцов Q на ЭКГ;

- Подтверждение с помощью методов визуализации наличия новых участков миокарда с потерей жизнеспособности или нарушением локальной сократимости в виде паттерна, характерного для ишемической этиологии;
- Острая окклюзия шунта или нативной коронарной артерии, документированная при коронарной ангиографии.

Для биохимической диагностики острого ИМ должны использоваться методы определения концентрации сердечного тропонина в крови, обеспечивающие коэффициент вариации определений 99-го перцентиля верхней референсной границы не выше 20% (оптимально – не выше 10%).



Рисунок 2. Диагностика и дифференциальная диагностика острого инфаркта миокарда 1 и 2 типов.

Критерии диагностики ранее перенесенного ИМ

4508 • Патологические зубцы Q на ЭКГ (с наличием предшествующих симптомов
4509 или без них) при отсутствии не ишемических причин для появления патологических зубцов
4510 Q.
4511 • Подтверждение с помощью методов визуализации наличия участков
4512 миокарда с потерей жизнеспособности в виде паттерна, характерного для ишемической
4513 этиологии;
4514 • Морфологические находки, характерные для перенесенного ИМ.
4515
4516

Приложение Г2. Причины повышения уровня сердечного тропонина и заболевания или состояния, затрудняющие оценку ЭКГ при подозрении на ИМпST

Повреждение (некроз) миокарда из-за острой ишемии миокарда - Изъязвление/разрыв атеросклеротической бляшки с тромбозом	
Повреждение (некроз) миокарда из-за острой ишемии миокарда за счет дисбаланса потребности и доставки кислорода	
<i>Снижение перфузии миокарда:</i> - Спазм КА - Дисфункция микрососудов - Эмболия в КА - Диссекция КА - Устойчивая брадиаритмия - Гипотония или шок - Дыхательная недостаточность - Тяжелая анемия	<i>Повышение потребности миокарда в кислороде:</i> - Устойчивая тахикардия - Тяжелая гипертония с или без гипертрофии ЛЖ
Другие причины повреждения (некроза) миокарда	
<i>Сердечные причины:</i> - Сердечная недостаточность - Миокардит - Кардиомиопатия (любая) - Синдром Такотсубо - Процедуры реваскуляризации миокарда - Другие вмешательства на сердце - Катетерная абляция - Дефибрилляция - Контузия сердца	<i>Несердечные причины:</i> - Сепсис, инфекционное заболевание - ХБП - Инсульт - Субарахноидальное кровоизлияние - ТЭЛА, легочная гипертензия - Инфильтративные заболевания - Химиотерапевтические препараты - Критические состояния - Тяжелая физическая нагрузка

Заболевания и состояния, затрудняющие ЭКГ диагностику ИМпST.

- Синдром ранней реполяризации желудочков сердца.
- Блокада ЛНПГ.
- Возбуждение желудочков сердца по дополнительному проводящему пути.
- ГЛЖ.
- Синдром Бругада.
- Перикардит, миокардит.
- ТЭЛА.
- Субарахноидальное кровоизлияние.
- Метаболические нарушения (например, гиперкалиемия).
- Кардиомиопатия.
- Холецистит.

- 4535 • Сохраняющиеся изменения ЭКГ, свойственные молодому возрасту.
- 4536 • Неправильное наложение электродов.
- 4537 • ИМ в анамнезе с формированием патологических зубцов Q и/или сохраняющимся
- 4538 подъемом ST (например, хроническая аневризма ЛЖ).
- 4539 • Ритм сердца, навязанный с помощью ЭС желудочков.
- 4540
- 4541
- 4542

Приложение Г3. Внутривенная инсулиноterapia при ИМпСТ

Показания для инсулиноtherapy у пациентов ИМпСТ и сахарным диабетом

- Сахарный диабет 1 типа
- Глюкоза плазмы при поступлении и последующих определениях стойко выше 10 ммоль/л
- Диабетический кетоацидоз
- Гиперосмолярное гипергликемическое состояние
- Известное лечение высокими дозами стероидов
- Парентеральное питание
- Тяжелое/критическое состояние
- Кардиогенный шок, выраженная застойная СН, тяжелая постинфарктная стенокардия, артериальная гипотензия, тяжелые нарушения сердечного ритма
- Любая степень нарушения сознания

Алгоритм для непрерывной внутривенной инфузии инсулина

- Непрерывная внутривенная инфузия инсулина проводится через отдельный инфузомат с применением раствора инсулина короткого или ультракороткого действия с концентрацией 1 ед/1 мл 0,9 % раствора хлорида натрия. В отсутствие инфузомата допускается внутривенное капельное введение.
- Рекомендуется определять уровень глюкозы плазмы 1 раз в час до ее стабилизации в выбранном целевом диапазоне минимум 4 часа; затем 1 раз в 2 часа в течение 4 часов; в дальнейшем – 1 раз в 4 часа. У пациентов в критическом состоянии требуется определять глюкозу плазмы 1 раз в час даже при стабильном целевом уровне.
- Рекомендуемая средняя начальная скорость непрерывной внутривенной инфузии инсулина у пациентов уже имеющих уровень глюкозы плазмы в целевом диапазоне - 0,5 – 1 ед/ч, для не находящихся в целевом диапазоне - 2 – 3 ед/ч (при наличии кетоацидоза - 0,1 ед/кг массы тела в час (но не более 15 ед/ч). Более низкая начальная скорость (<0,5 ед/ч) используется при дефиците массы тела, почечной, печёночной или надпочечниковой недостаточности. Более высокая начальная скорость (> 3 ед/ч) используется при сверхвысокой гипергликемии (более 25 ммоль/л) и предполагаемой инсулинорезистентности (выраженном ожирении, признаках инфекции, хронической терапии стероидами).
- Одновременно с непрерывной внутривенной инфузией инсулина желательно наладить инфузию 5–10 % раствора глюкозы (требуется вводить 5 г глюкозы в час). Важно вводить инсулин и глюкозу через разные инфузионные системы, так как требуется частая раздельная коррекция скорости инфузии каждого из двух растворов. При уровне глюкозы плазмы выше 14 ммоль/л глюкозу не вводят (до следующего определения ее уровня).
- При уровне ГП менее 3,3 ммоль/л требуется остановить инфузию инсулина и ввести внутривенно 30–60 мл 40 % раствора глюкозы, при необходимости повторять введение глюкозы каждые 20 минут. После двукратного подтверждения уровня глюкозы плазмы выше 3,9 ммоль/л следует возобновить инфузию инсулина с меньшей скоростью.
- При переходе на подкожное введение инсулина, его инфузию прекращают через 1–2 часа после первой подкожной инъекции инсулина короткого или ультракороткого действия или через 2–3 часа после первой инъекции инсулина продленного действия.

Рекомендуемая скорость инфузии инсулина в зависимости от уровня глюкозы плазмы

Глюкоза (ммоль/л)	<3,9	3,9-6,1	6,2-6,6	6,7-8,3	8,4-9,9	10-13,3	13,4-16,6	16,7-19,9	>20
Скорость введения инсулина (ед/час)	Не вводить	0,2	0,5	1	1,5	2	3	4	6

У отдельных пациентов (ранее получавших более 80 ЕД инсулина в сутки, получающих кортикостероиды, не достигающих целевой гликемии при использовании предлагаемого алгоритма) может потребоваться использование более интенсивных алгоритмов. У пациентов с повторным определением уровня глюкозы менее 3,9 ммоль/л (два раза подряд) требуется перейти на менее интенсивный алгоритм. Ознакомиться с этими алгоритмами можно в рекомендациях по ведению пациентов с сахарным диабетом.

Приложение Г4. Оценка риска неблагоприятных событий у пациентов с ИМпST после выписки (для принятия решения о ранней выписке по шкала Zwolle)

Фактор риска	Число баллов
<i>Класс СН по Killip</i>	
II	4
III	9
IV	9
<i>Кровоток по инфаркт связанной артерии (TIMI)</i>	
0	2
1	2
2	1
<i>Возраст</i>	
Равен или старше 60 лет	2
<i>Трехсосудистое поражение при КАГ</i>	
Трехсосудистое поражение при КАГ	1
<i>ИМ в прошлом (данный ИМпST повторный)</i>	
ИМ в прошлом	1
<i>Продолжительность ишемии > 4 часов</i>	
Продолжительность ишемии миокарда > 4 часов	1
РЕЗУЛЬТАТ (сумма баллов)	
Ранняя выписка (в пределах 72 часов от поступления)	Сумма баллов
Возможна	≤3
Неоправдана	≥4

Примечание: * шкала предназначена для пациентов ИМпST, подвергнутых первичному ЧКВ

Первичная публикация от разработчиков шкалы [30]:

Данные по валидации шкалы [308-311]:

Приложение Г5. Классификация сердечной недостаточности при ИМ по Killip

Классификация острой сердечной недостаточности по Killip

Класс	Признаки	Госпитальная смертность*
I	Нет признаков сердечной недостаточности	2-3%
II	III тон, влажные хрипы в нижних отделах лёгких	5-12%
III	Отёк лёгких, влажные хрипы выше углов лопаток	10-20%
IV	Кардиогенный шок	50-81%

*Khot UN, Jia G, Moliterno DJ, Lincoff AM, Khot MB, Harrington RA, Topol EJ. Prognostic importance of physical examination for heart failure in non-ST-elevation acute coronary syndromes: the enduring value of Killip classification. JAMA. 2003 Oct 22;290(16):2174-81

4619 **Приложение Г6. Тромболитики и режимы их дозирования при ИМпСТ**

Тромболитические средства и режимы их дозирования при ИМпСТ^{&}	
Алтеплаза**	В/в 1 мг/кг МТ (но не более 100 мг): болюс 15 мг; последующая инфузия 0,75 мг/кг МТ за 30 мин (но не более 50 мг), затем 0,5 мг/кг (но не более 35 мг) за 60 мин (общая продолжительность инфузии 1,5 ч).
Проурокиназа рекомбинантная**	В/в: болюс 2000000 МЕ и последующая инфузия 6000000 МЕ в течение 30-60 мин.
Стафилокиназа рекомбинантная**	<ol style="list-style-type: none"> 1. Однократное внутривенное введение болюсом в дозе 15мг (предпочтительно для догоспитального введения) 2. Первый болюс внутривенно 10 мг, повторный болюс 5 мг через 30 минут после первого 3. Внутривенный болюс 10 мг, затем внутривенная инфузия 5 мг за 30 минут
Стрептокиназа	В/в инфузионно 1500000 МЕ за 30-60 мин.
Тенектеплаза	В/в болюсом за 5-10 сек: 30 мг при МТ <60 кг, 35 мг при МТ от 60 до <70 кг, 40 мг при МТ от 70 до <80кг, 45мг при МТ от 80 до <90кг, 50 мг при МТ ≥90кг.

4620 [&]-представлены доступные и разрешенные к применению в РФ средства

4621 Все, представленные в таблице тромболитики, кроме стрептокиназы, считаются

4622 фибринспецифичными

4623

4624

4625
4626

Приложение Г7. Антитромботические средства при ИМпСТ

Препарат	Рекомендации по применению
Антиагреганты	
АСК**	Внутрь; у ранее регулярно не принимавших первая доза 250 мг (разжевать и проглотить), со 2-х суток по 75-100 мг 1 раз/сут.
Клопидогрел**	<p>Сопровождение первичного ЧКВ: внутрь; первая доза 600 мг (как можно быстрее), затем 75 мг 1 раз/сут (после стентирования у пациентов без высокого риска кровотечений на 2-7-е сутки возможно применение в дозе 150 мг 1 раз/сут).</p> <p>Сопровождение ТЛТ: внутрь; первая доза 300 мг или 75 мг у пациентов старше 75 лет, со 2-х суток по 75 мг 1 раз/сут.</p> <p>Сопровождение ЧКВ вскоре после ТЛТ: в первые 24 ч от введения тромболитика не получившим нагрузочной дозы клопидогрела** принять 300 мг; после 24 ч от введения тромболитика не получившим нагрузочной дозы клопидогрела** принять 600 мг, получившим нагрузочную дозу 300 мг в первые сутки принять еще 300 мг</p> <p>Отсутствие реперфузионного лечения: внутрь; 75 мг 1 раз/сут; перед ЧКВ в более поздние сроки заболевания нагрузочная доза 600 мг.</p>
Прасугрел	Сопровождение первичного ЧКВ: внутрь; первая доза 60 мг, далее 10 мг 1 раз в сутки. У пациентов старше 75 лет и с массой тела менее 60 кг используется поддерживающая доза 5 мг 1 раз в день
Тикагрелор**	Сопровождение первичного ЧКВ: внутрь; первая доза 180 мг, через 12 часов по 90 мг 2 раза/сут (можно использовать у получивших нагрузочную дозу клопидогрела**).
Блокаторы ГП IIb/IIIa рецепторов тромбоцитов (используются для сопровождения ЧКВ)	

Руциромаб (Монофрам®) ^{^^}	В/в; 0,25 мг/кг в течение 3-5 мин за 10-30 мин до ЧКВ.
Эптифибатид	болюс 180 мкг/кг в/в, затем в/в инфузия 1 мкг/кг/мин с повторным болюсом 180 мкг/кг через 10 минут после первого, длительность инфузии не менее 12 часов
Антикоагулянты для парентерального введения^{^^}	
Нефракционированный гепарин (гепарин натрия)**	<p>Сопровождение ТЛТ и другие показания к использованию лечебных доз антикоагулянтов:</p> <p>внутривенно; болюсом 60 ЕД/кг (максимально 4000 ЕД) сразу вслед за этим постоянная инфузия 12 ЕД/кг/ч (максимально 1000 ЕД/ч), в последующем подбор дозы, обеспечивающей увеличение АЧТВ до 50-70 секунд или в 1,5–2 раза выше контрольной величины для конкретной лаборатории (верхняя граница нормы или среднее нормальное значение у здоровых лиц); при сочетании с ТЛТ АЧТВ следует определить через 3, 6, 12 и 24 часа после начала инфузии НФГ**, длительность инфузии 24-48 часов.</p> <p>Сопровождение ЧКВ: в/в болюсом 70-100 ЕД/кг, при необходимости повторно с целью поддерживать активированное время свертывания крови 250-350 сек; в сочетании с блокаторами гликопротеина IIb/IIIa тромбоцитов первый болюс 50-60 ЕД/кг, при необходимости повторно с целью поддерживать активированное время свертывания крови 200-250 сек. Первое определение АВС через 2-5 мин после болюса НФГ, затем каждые 20-30 мин на протяжении всей процедуры ЧКВ. При необходимости дополнительные болюсные введения НФГ 20 МЕ/кг. Применение НФГ** прекращается после успешного окончания процедуры. Устройство для введения катетеров может быть удалено из бедренной артерии через 4-6 ч при значениях АВС ≤150 с или раньше, если используется доступ через лучевую артерию.</p>

	<p>Профилактика венозного тромбоза и ТЭЛА: под кожу живота 5000 ЕД 2-3 раз/сут, если нет необходимости в более высоких дозах антикоагулянтов (контроля АЧТВ не требуется).</p>
Бивалирудин	<p>Сопровождение первичного ЧКВ: в/в болюсом 0,75 мг/кг с последующей инфузией 1,75 мг/кг/ч во время процедуры (при необходимости инфузию можно продолжить в той же дозе в течение 4 ч, а затем в дозе 0,25 мг/кг/ч вплоть до 12 ч); при сниженном клиренсе креатинина скорость инфузии следует уменьшить в соответствии с инструкцией к препарату. У пациентов с клиренсом креатинина 30-59 мл/мин размер болюса остается прежним, а скорость инфузии следует уменьшить до 1,4 мг/кг/ч; у пациентов с клиренсом креатинина <30 мл/мин или находящихся на диализе, бивалирудин противопоказан.</p>
Эноксапарин натрия**	<p>Сопровождение ТЛТ (у мужчин с уровнем креатинина в крови <2,5 мг/дл (221 мкмоль/л) и женщин с уровнем креатинина в крови <2,0 мг/дл (177 мкмоль/л): в/в болюс 30 мг; через 15 мин п/к живота в дозе 1 мг/кг 2 раза/сут до 8-го дня болезни или выписки из стационара, если она произошла раньше (первые 2 дозы для п/к введения не должны превышать 100 мг). У лиц ≥75 лет первоначальная в/в доза препарата не вводится, а поддерживающая уменьшается до 0,75 мг/кг (первые 2 дозы не должны превышать 75 мг). При сниженной функции почек (клиренс креатинина <30 мл/мин) препарат вводится п/к в дозе 1 мг/кг один раз/сут вне зависимости от возраста.</p> <p>Сопровождение первичного ЧКВ: в/в болюсом 0,5 мг/кг, при процедуре длительностью более 2 часов дополнительный болюс 0,25 мг/кг.</p> <p>ЧКВ на фоне начатого введения лечебных доз эноксапарина натрия**: если после п/к инъекции препарата прошло не более 8 ч, дополнительного</p>

	<p>введения антикоагулянтов не требуется (если была сделана только одна подкожная инъекция эноксапарина натрия** – перед процедурой ввести в/в болюсом 0,3 мг/кг), после 12 ч от последней инъекции вовремя ЧКВ можно использовать любой антикоагулянт (в том числе эноксапарин натрия** в/в болюсом в дозе 0,5-0,75 мг/кг). Устройство для введения катетеров может быть удалено из бедренной артерии через 6-8 ч после последней п/к инъекции эноксапарина натрия** и через 4 ч после в/в введения препарата.</p> <p>Профилактика венозного тромбоза и ТЭЛА: под кожу живота, 40 мг 1 раз/сут (если нет необходимости в более высоких дозах антикоагулянтов).</p>
Фондапаринукс натрия	<p>Сопровождение ТЛТ стрептокиназой или отсутствие реперфузионного лечения (у пациентов с уровнем креатинина в крови <3,0 мг/дл или 265 мкмоль/л): в/в болюсом 2,5 мг; со 2-х суток п/к живота в дозе 2,5 мг 1 раз/сут до 8-го дня болезни или выписки из стационара, если она произошла раньше. Противопоказан при клиренсе креатинина <20 мл/мин.</p> <p>Профилактика венозного тромбоза и ТЭЛА: под кожу живота 2,5 мг 1 раз/сут (если нет необходимости в более высоких дозах антикоагулянтов).</p>

4627

4628

4629

Приложение Г8. Медикаментозное лечение ИМпST

Блокаторы β -адренергических рецепторов при ИМпST

Препарат	Доза*
Лечение с 1-х суток заболевания	
Метопролол	В/в медленно под контролем ЭКГ и АД по 5 мг 2-3 раза с интервалом как минимум 2 мин; через 15 мин после в/в введения внутрь до 50 мг каждые 6 ч в течение 48 ч, затем 2-3 раза/сут при применении метопролола сукцината или 1 раз/сут для пролонгированных лекарственных форм.
Пропранолол	В/в медленно под контролем АД и ЭКГ в дозе 0,1 мг/кг за 2-3 приема с интервалами как минимум 2-3 мин; через 4 часа после в/в введения внутрь, обычная поддерживающая доза до 160 мг/сут за 4 приема.
Эсмолол	В/в инфузия под контролем ЭКГ и АД; нагрузочная доза 0,5 мг/кг в течение 1 мин, затем 0,05 мг/кг/мин в течение 4 мин, при недостаточном эффекте увеличение скорости инфузии на 0,05 мг/кг/мин каждые 4 мин вплоть до 0,3 мг/кг/мин; если необходим более быстрый эффект, перед 2-м и 3-м увеличением дозы можно ввести дополнительные болюсы по 0,5 мг/кг. Гемодинамический эффект сохраняется 20–30 мин после прекращения введения. При переходе на прием других бета-адреноблокаторов внутрь через 1 ч после их первого назначения необходимо снизить дозу эсмолола на 50%; обычно эсмолол отменяют после перорального приема второй дозы бета-адреноблокатора, если за это время поддерживались надлежащие ЧСС и АД.
Лечение с более отдаленных сроков заболевания** &	
Карведилол #	Внутрь; начальная доза 3,125-6,25 мг 2 раза/сут, при хорошей переносимости увеличение дозы с интервалом 3–10 суток до 25 мг 2 раза/сут.
Метопролол	Внутрь; начальная доза 12,5-25 мг 2-3 раза/сут, обычная поддерживающая доза до 200 мг за 2-3 приема (та же доза однократно при использовании пролонгированных лекарственных форм).
Бисопролол	Внутрь; начальная доза 1,125-2,5 мг 1 раза/сут, при хорошей переносимости увеличение дозы с интервалом 3–10 суток до 5-10 мг 1 раза/сут.

Примечания: в пределах одной группы лекарственные средства перечислены по алфавиту; лечение β -адреноблокаторами, начатое в первые сутки заболевания, при отсутствии противопоказаний должно продолжаться неопределенно долго;

*указаны ориентировочные дозы, которые могут быть меньше или несколько выше в зависимости от индивидуальной переносимости и клинического эффекта у конкретного пациента;

**могут использоваться и другие препараты в надлежащих дозах, не обладающие внутренней симпатомиметической активностью;

#свидетельство положительного влияния на выживаемость получено у пациентов с существенно нарушенной сократительной функцией ЛЖ (ФВ $\leq 40\%$);

&положительное влияние на выживаемость пациентов с ХСН при существенно нарушенной сократительной функции ЛЖ показано для бисопролола в целевой дозе 10 мг 1 раз в сутки, карведилола в целевой дозе 25 мг 2 раза в сутки и метопролола сукцината пролонгированного действия в целевой дозе 200 мг 1 раз в сутки.

4648
4649
4650

Таблица 2

Блокаторы ренин-ангиотензин-альдостероновой системы при ИМнST

Препарат	Доза*
Каптоприл	Внутрь; первая доза 6,25 мг, через 2 часа 12,5 мг, через 10-12 часов 25 мг; целевая доза 50 мг 2-3 раза/сут.
Лизиноприл	Внутрь; первая доза 5 мг, через 24 ч – 5 мг; целевая доза 10 мг 1 раз в сутки.
Зофеноприл	Внутрь; первая доза 7,5 мг, через 12 ч еще 7,5 мг, затем при систолическом АД >100 мм рт. ст. удвоение дозы каждые 12 ч до 30 мг 2 раза/сут; возможен более медленный режим титрования дозы – 7,5 мг 2 раза/сут в 1–2-е сутки, 15 мг 2 раза/сут на 3–4-е сутки, затем 30 мг 2 раза/сут.
Рамиприл** &	Внутрь; начальная доза 1,25-2,5 мг; целевая доза 5 мг 2 раза/сут.
Трандолаприл**	Внутрь; начальная доза 0,5-1 мг; целевая доза 4 мг 1 раз/сут.
Эналаприл**	Внутрь; начальная доза 2,5 мг; целевая доза 10 мг 2 раза/сут.
Блокаторы рецептора ангиотензина II	
Валсартан	Внутрь; первая доза 20 мг с постепенным увеличением до 160 мг 2 раза/сут.
Антагонисты альдостерона	
Эплеренон [#]	Внутрь при уровне креатинина в крови у мужчин <2,5 мг/дл (220 мкмоль/л), <2,0 мг/дл (177 мкмоль/л) у женщин и уровень калия в крови <5 ммоль/л; первая доза 25 мг 1 раз/сут, при хорошей переносимости у пациентов, не принимающих амиодарон, дилтиазем или верапамил, в ближайшие 4 недели увеличение дозы до 50 мг 1 раз/сут.
Спиронолактон**	Внутрь при уровне креатинина в крови < 220 мкмоль/л и уровне калия в крови <5 ммоль/л; доза - 25 мг 1 раз в день. Перерыв в приеме при уровне калия в крови >5,5 ммоль/л, отмена при уровне калия в крови > 6 ммоль/л

4651
4652
4653
4654
4655
4656
4657
4658
4659

Примечания: в пределах одной группы лекарственные средства перечислены по алфавиту; лечение иАПФ следует начать как можно раньше (с первых часов заболевания), как только стабилизируется гемодинамика (в частности, САД станет не <100 мм рт.ст.) и при отсутствии противопоказаний продолжать неопределенно долго;

* особенности подбора дозы у конкретного пациента зависят от реакции АД, уровня креатинина и калия в крови; если достичь целевой дозы препарата не удастся, следует использовать максимально переносимую дозу;

4660 **Приложение Г9. Дозы антитромботических средств при нарушенной**
4661 **функции почек**
4662

Препарат		рСКФ 30-59 мл/мин/1,73 м ² или КлКр 30-59 мл/мин	рСКФ 15-29 мл/мин/1,73 м ² или КлКр 15-29 мл/мин	рСКФ < 15 мл/мин/1,73 м ² или КлКр < 15 мл/мин
Антитромбоцитарные препараты				
АСК	Неотложная помощь	Дозировка не меняется [1]		
	Плановое назначение	Согласно инструкции, АСК противопоказана при тяжелом нарушении функции почек без уточнения уровня КлКр/рСКФ [2]. В таких случаях рекомендуется индивидуальная оценка пользы/рисков назначения.		
Клопидогрел ¹	Неотложная помощь	Обычная доза [1,2]	Обычная доза [1,2]	Нет данных [1]. В таких случаях рекомендуется индивидуальная оценка пользы/рисков назначения с учетом данных инструкции ² .
	Плановое назначение	Обычная доза [1,2]	Обычная доза [1,2]	
Прасургрел		Обычная доза [1,2]	Обычная доза [1,2]	Опыт применения прасургрела у пациентов с почечной недостаточностью ограничен. Для пациентов с почечной недостаточностью, включая пациентов с терминальной почечной недостаточностью, коррекции дозы не требуется [2]. Тем не менее, Рекомендации ESC 2017 не рекомендуют использовать [1].
Тикагрелор ³		Обычная доза [1,2]	Обычная доза [1,2]	Отсутствует информация о применении препарата у пациентов на гемодиализе, поэтому его применение у этих пациентов не показано. Не требуется корректировать дозу препарата у пациентов с почечной недостаточностью [2]. Тем не менее, Рекомендации ESC использовать не рекомендуют [1].
Руциромаб		В инструкции к препарату нет ограничений со стороны функции почек [2]. Рекомендуется учитывать общий риск геморрагических осложнений.		
Эптифибатид ¹		КК ≥50 мл/мин: обычная доза. КлКр ≥30, но <50 мл/мин: доза для инфузии снижена до 1,0 мкг/кг/мин [2].	Данных нет [2]. Клинические рекомендации ESC использовать не рекомендуют [1].	
Тирофибан ¹		Обычная доза [1,2]	0,2 мкг/кг/мин в течение 30 мин, далее 0,05 мкг/кг/мин [2].	
Антикоагулянты				
НФГ		Доза подбирается под контролем АЧТВ независимо от фильтрационной функции почек		

Эноксапарин натрия	Обычная доза [1,2]	Согласно инструкции, при тяжелой почечной недостаточности (без указания количественного уровня): у пациентов <75 лет: увеличить интервал между введением препаратов с 12 до 24 ч; у пациентов ≥75 лет и старше: увеличить интервал между введением препаратов с 12 до 24 ч, при этом доза на каждое введение - 1 мг/кг [2].	Не рекомендуется (нет данных) [1,2]
Фондапаринукс натрия ¹	Не рекомендован у пациентов с КлКр <20 мл/мин. Коррекция дозы не требуется у пациентов с КлКр ≥20 мл/мин.		
Бивалирудин	Доза не меняется, за исключением пациентов, которым предстоит ЧТКВ: скорость инфузии должна быть снижена до 1,4 мг/кг/ч. (первоначальная доза 0,75 мг/кг, которую вводят струйно, - не изменяется). Во время проведения ЧТКВ рекомендуется проводить контроль времени свертывания, например АВС. Значение АВС необходимо проверять через 5 мин после струйного введения первоначальной дозы. Если величина АВС составляет менее 225 с, то необходимо повторно струйно ввести препарат в дозе 0,3 мг/кг и еще раз проверить АВС через 5 мин после введения повторной дозы [2].	Противопоказан [1,2]	
Ривароксабан ¹ в дозе 2,5 мг 2 раза в сутки	Доза без изменений, но применять с осторожностью при одновременном назначении препаратов, повышающих концентрацию ривароксабана в плазме крови [2]	Доза без изменений, но применять с осторожностью [2]	Противопоказан (данных нет) [2]

4663 *Примечания:* КлКр – клиренс креатинина;
4664 ¹ – для данных препаратов, согласно инструкции, оценка функции почек с целью
4665 безопасности их назначения, должна производиться с использованием КлКр;
4666 ² - после повторных приемов клопидогрела в дозировке 75 мг/сут у пациентов с тяжелым
4667 поражением почек (КлКр - от 5 до 15 мл/мин) ингибирование АДФ-индуцированной
4668 агрегации тромбоцитов (25%) было ниже по сравнению с таковым у здоровых
4669 добровольцев, однако, удлинение времени кровотечения сравнимо с данными у здоровых
4670 добровольцев, получавших клопидогрел в дозировке 75 мг/сут [2].
4671 ³ - В качестве превентивной меры следует избегать применения тикагрелора у пациентов с
4672 гиперурикемической нефропатией [2].
4673
4674

Источники для Приложения Г:

- 4675 1. 2017 ESC Guidelines for the management of acute myocardial infarction in patients
4676 presenting with ST-segment elevation. European Heart Journal (2018) 39, 119–177 ESC
4677 GUIDELINES doi:10.1093/eurheartj/ehx393
4678 2. Инструкция к соответствующему препарату.
4679
4680