И.А. Ковалёв, С.В. Попов, Г.П. Филиппов

НИИ кардиологии Томского научного центра Сибирского отделения РАМН, Томск

Тахиаритмии у детей с корригированными врождёнными пороками сердца: диагностика и варианты лечения

В НАСТОЯЩЕЕ ВРЕМЯ ОДНОЙ ИЗ НАИБОЛЕЕ АКТУАЛЬНЫХ ПРОБЛЕМ ДЕТСКОЙ КАРДИОЛОГИИ СТАНОВИТСЯ ПРОБЛЕМА ТАХИАРИТМИЙ У БОЛЬНЫХ, ПЕРЕНЁСШИХ ОПЕРАЦИЮ ПО ПОВОДУ ВРОЖДЁННЫХ ПОРОКОВ СЕРДЦА. В ОБЗОРЕ ОБОБЩЕНЫ ДАННЫЕ О ДИАГНОСТИКЕ И ЛЕЧЕНИИ СУПРАВЕНТРИКУЛЯРНЫХ И ЖЕЛУДОЧКОВЫХ АРИТМИЙ В РАННЕМ ПОСЛЕОПЕРАЦИОННОМ ПЕРИОДЕ И В ОТДАЛЁННЫЕ СРОКИ ПОСЛЕ КОРРЕКЦИИ ВРОЖДЁННЫХ ПОРОКОВ СЕРДЦА. РАССМОТРЕНЫ ВОЗМОЖНОСТИ ВНУТРИСЕРДЕЧНОЙ РАДИОЧАСТОТНОЙ АБЛАЦИИ И ИМПЛАНТАЦИИ КАРДИОВЕРТЕРОВ-ДЕФИБРИЛЛЯТОРОВ В ЛЕЧЕНИИ АРИТМИЙ И ПРОФИЛАКТИКЕ ВНЕЗАПНОЙ СМЕРТИ.

КЛЮЧЕВЫЕ СЛОВА: НАРУШЕНИЕ РИТМА СЕРДЦА, ЛЕЧЕНИЕ, ВРОЖДЁННЫЕ ПОРОКИ СЕРДЦА, ДЕТИ.

Контактная информация:

Ковалёв Игорь Александрович, доктор медицинских наук, ведущий научный сотрудник отделения детской кардиологии НИИ кардиологии Томского научного центра РАМН Адрес: 634012, Томск, ул. Киевская, д. 111а, тел. (3822) 55-82-39 Статья поступила 21.03.2006 г., принята к печати 16.11.2006 г.

Количество ежегодно выполняемых операций по поводу врождённых пороков сердца (ВПС) в России и в мире неуклонно растёт. Хирургия врождённых пороков сердца стала более «агрессивной». Операции выполняются в раннем возрасте, нередко на фоне сложной анатомии порока, лёгочной гипертензии, выраженной гиперволемии, сопровождающейся недостаточностью кровообращения.

В настоящее время одной из наиболее актуальных проблем детской кардиологии становится проблема тахиаритмий у больных, перенёсших операцию по поводу ВПС. Нарушения ритма сердца ухудшают течение раннего послеоперационного периода, удлиняют время пребывания пациента как в палате интенсивной терапии, так и в стационаре.

Частота встречаемости нарушений ритма у кардиохирургических больных точно неизвестна. Большое количество аритмий не фиксируется вследствие малой продолжительности эпизодов и, в ряде случаев, отсутствия клинических симптомов. Существует определённая взаимосвязь между видом корригированного порока и частотой развития тех или иных тахиаритмий, что показано в работе V.L. Vetter, проанализировавшего данные нескольких кардиохирургических клиник [1]. Констатировано, что наибольшая частота развития послеоперационных тахиаритмий наблюдается при коррекции транспозиции магистральных артерий (внутрипредсердное переключение) и составляет 50–85%. При других ВПС частота аритмий широко колеблется: при тетраде Фалло — в диапазоне 30–60%, при процедуре Фонтена — 25–40%, аортальном и субаортальном стенозе — 10%, дефекте межжелудочковой перегородки — 10%, атриовернтрикулярной коммуникации — 10%, вторичном дефекте межпредсердной перегородки — 9%. Следует заметить, что у

I.A. Kovalyov, S.V. Popov, G.P. Filippov

Research Institute of Cardiology, Tomsk Scientific Center, Siberian Department of Russian Academy of Medical Sciences, Tomsk

Tachyarrhythmia among children with corrected congenital heart disease: diagnostics and treatment approaches

AT PRESENT, ONE OF THE MOST URGENT ISSUES IN CHILDREN'S CARDIOLOGY IS THE PROBLEM OF TACHYARRHYTHMIA AMONG PATIENTS, WHO HAVE UNDERGONE THE OPERATION FOR CONGENITAL HEART DISEASES. THE OVERVIEW GENERALIZES THE INFORMATION ON THE DIAGNOSTICS AND TREATMENT OF SUPRAVENTRICULAR AND VENTRICULAR ARRHYTHMIAS IN EARLY POST-OPERATION PERIOD AND WITHIN LONG TERMS AFTER CONGENITAL HEART DISEASE CORRECTION. THE AUTHORS EXAMINED OPPORTUNITIES FOR THE ENDOCARDIAC RADIO-FREQUENCY ABLATION AND IMPLANTATION OF CARDIOVERTERS-DEFIBRILLATORS IN TREATMENT OF ARRHYTHMIAS AND PREVENTION OF OXYMORTIA.

KEY WORDS: HEART RHYTHM DISTURBANCE, TREATMENT, CONGENITAL HEART DISEASES, CHILDREN.

пациентов после хирургической коррекции порока встречаются те же виды аритмий, что и в обычной популяции [2].

В обзоре основное внимание уделено суправентрикулярным и желулочковым тахикарлиям, которые могут возникать как в раннем, так и в отдалённом послеоперационном периоде. Генез тахиаритмий при этом несколько различается. В основе аритмий, возникающих непосредственно после коррекции порока, лежит не только хирургическое повреждение, но и электрическая нестабильность миокарда на фоне неустойчивой гемодинамики, высокого уровня катехоламинов в крови, наличия очагов воспаления и реперфузионных повреждений сердца [3]. Что касается механизма развития ранних послеоперационных аритмий, то в данном случае в равной степени представлены как эктопический механизм, так и ри-ентри [4, 5]. К предикторам возникновения ранних послеоперционных аритмий относятся малый вес и ранний возраст пациента, большая длительность искусственного кровообращения, наличие резидуальных сбросов крови [6]. Для повышения эффективности терапии и определения прогноза течения тахиаритмии решающее значение приобретает уточнение вида аритмии. Для этого необходим анализ поверхностной ЭКГ, а в ряде случаев и чреспищеводной электрограммы [7]. В таблице представлены электрокардиографические критерии диагностики суправентрикулярных тахиаритмий [7]. Что касается желудочковых аритмий у пациентов с корригированными ВПС, то их ЭКГ-характеристики значительно варьируют. Желудочковая экстрасистолия может иметь вид характерный для блокады левой или правой ножки пучка Гиса, что зависит от локализации очага. В равной степени могут быть представлены как мономорфная, так и полиморфная желудочковая тахикардия [7].

Подавляющее большинство тахиаритмий в отдалённые сроки после коррекции ВПС представлено предсердными и желудочковыми тахикардиями с кругом ри-ентри вокруг сформировавшегося послеоперационного рубца. Дополнительными факторами, способствующими развитию данного вида тахиаритмии, являются гипертрофия миокарда, его постишемический фиброз, хроническая гемодинамическая перегрузка, наличие перикардиального воспаления [8, 9].

Тактика ведения пациентов с нарушениями ритма после кардиохирургических вмешательств имеет свои особенности в зависимости от времени возникновения аритмии: непосредственно после операции, либо в отдалённые сроки. Ранние послеоперационные тахиаритмии требуют терапии, направленной на поддержание электролитного и кислотно-щелочного баланса, стабилизацию гемодинамики и подавление воспалительной реакции. При назначении антиаритмической терапии следует иметь виду повышенную чувствительность миокарда к отрицательному инотропному эффекту некоторых антиаритмических препаратов, широко использующихся для купирования аритмий. Это, прежде всего, касается антиаритмических препаратов I класса.

Суправентрикулярные ри-ентри тахикардии наиболее часто встречаются в раннем послеоперационном периоде. В данную группу аритмий включаются атривентрикулярная ри-ентри тахикардия с участием дополнительных предсердно-желудочковых соединений, атривентрикулярная узловая ри-ентри тахикардия, трепетание/фибрилляция предсердий.

Одной из наиболее значимых и предотвратимых причин послеоперационных суправентрикулярных тахикардий являются дополнительные предсердно-желудочковые со-

единения, признаки которых можно обнаружить в дооперационном периоде. Наиболее часто они встречаются у пациентов с аномалией Эбштейна.

В случае атривентрикулярной узловой ри-ентри тахикардии (АВУРТ) в круг ри-ентри включается быстрый путь, расположенный спереди от пучка Гиса и медленный путь, расположенный в задненижней части треугольника Коха [10]. Существует два основных типа АВУРТ: типичная АВУРТ («slow-fast» форма), которую имеет большинство пациентов, при этом, антеградно возбуждение проводится по медленному пути, ретроградно — по быстрому пути; атипичная АВУРТ («fast-slow» форма) — антеградно возбуждение проводится по быстрому пути, ретроградно — по медленному. Последний вид АВУРТ может лежать в основе развития тяжёлой длительной тахикардии [11].

В случае развития вышеуказанных тахикардий, особенно при манифестации тахикардии в дооперационном периоде, любая из предложенных тактик лечения является оправданной: дооперационная радиочастотная аблация дополнительных путей или их интраоперационное устранение. В обоих случаях ликвидируется фактор риска развития тяжёлой суправентрикулярной тахикардии [12].

Медикаментозная терапия послеоперационных суправентрикулярных ри-ентри тахикардий включает:

- Аденозин (АТФ) в дозе 100-150 мкг/кг внутривенно струйно (быстро). Данный препарат кратковременно блокирует генерацию импульса возбуждения атриовентрикулярным узлом с последующим восстановлением синусового ритма [13].
- Синхронизированная кардиоверсия (мощность тока 0,5-1 Дж/кг массы тела пациента). Если начальная мощность воздействия оказалась неэффективной, то повторное воздействие может быть увеличено до 2 Дж/кг. Для уменьшения степени повреждения миокарда, каждое последующее должно наноситься как минимум через 2 мин. Особенно это актуально для новорождённых и детей раннего возраста [13]. Синхронизированная кардиоверсия является начальным этапом купирования АВУРТ у детей первого года жизни при выраженных признаках сердечной недостаточности, развившейся на фоне пароксизма тахикардии [12].

В лечении суправентрикулярных ри-ентри тахикардий также может оказаться эффективной предсердная учащающая стимуляция. Рекомендуемые характеристики воздействия: продолжительность импульса 10 мсек, сила тока 10–20 мА, частота стимуляции должна быть на 10–20% больше, чем частота тахикардии, продолжительность стимуляции 5–15 сек [12].

При гемодинамически нестабильном трепетании или фибрилляции предсердий используется немедленная кардиоверсия (особенно у новорождённых). В менее критических ситуациях в случае трепетания предсердий достаточно эффективной является предсердная учащающая стимуляция. При длительности фибрилляции предсердий более 48 ч высок риск тромбоэмболических осложнений, поэтому перед выполнением кардиоверсии рекомендуется проведение трансэзофагеальной эхокардиографии. В случае отсутствия возможности выполнения данного исследования или ургентности ситуации, должен быть назначен гепарин с последующим переводом на пероральные антикоагулянты [14, 15].

Если в полостях сердца визуализируются сгустки, то лечение тахикардии следует начинать с препаратов замедляющих атриовентрикулярную проводимость (дигоксин, антагонисты кальция или β -блокаторы). Такая терапия проводится до получения должного эффекта от применения антикоагулянтов.

Таблица. Электрокардиографические критерии диагностики суправентрикулярных тахиаритмий у детей

Вид аритмии	и ABЭТ*		АВУРТ**		Трепетание предсердий		Фибрилляция
признак	ортодромная	антидромная	«fast-slow»	«slow-fast»	типичное	атипичное	предсердий
Частота ритма	220-320 в мин у ново- рождённых, 160-280 в мин у детей более старше- го возраста	Соответствует ортодромной тахикардии	150-280 в мин	150-280 в мин	Частота сокращения предсердий 230–450 в мин (меньше — при структурной патологии сердца)	Частота сокращения предсердий 200-300 в мин	Частота сокращения предсердий 250-350 в мин
Регулярность ритма	Правильный	Правильный	Правильный	Правильный	Регулярный, при условии фиксирован- ной степени АВ-блокады	Зависит от степени АВ-блокады	Зависит от степени АВ-блокады
Зубец Р	Отсутствует или отрица- тельный, RP-интервал в отведении II > 70 ms	Отсутствует	Отсутствует, либо ретро- градный, может наслаи- ваться или заканчивать комплекс QRS	Отрицатель- ный в отведе- ниях II, III, aVF и с V4 по V6	Отрицатель- ные пилооб- разные зубцы в отведениях II, III, AVF	Положительные пилообразные зубцы в отведениях II, III, AVF	Маленькие, с трудом различимые зубцы, скрывающиеся в QRS и Т
интервал PR	Не определяется	Не определяется	Р-зубец в ком- плексе QRS или очень короткий интервал RP (< 70 мс)	Нормальный (или слегка удлинен) с длинным интервалом RP	Не определяется	He определяется	He определяется
комплекс QRS	Узкий, если нет блокады ножек пучка Гисса	Широкий (> 120 мсек)	Узкий (< 120 мсек)	Узкий (< 120 мсек)	Узкий, если нет блокады ножек пучка Гисса	Узкий, если нет блокады ножек пучка Гисса	Узкий, если нет блокады ножек пучка Гисса

Таблица. Продолжение

Вид аритмии	Внутрипредсердная	Предсердная эктоп	Узловая эктопическая		
признак	ри-ентри тахикардия	правое предсердие	левое предсердие	тахикардия	
Частота ритма	Частота сокращения предсердий 250-350 в мин	100-250 в мин	100-250 в мин	Постоянная с частотой 110–250 в мин (феномен «разогрева» и «охлаждения»)	
Регулярность ритма	Зависит от степени АВ-блокады	Регулярный, до тех пор пока нет АВ-блокады, затем нерегулярный; тахикардия постепенно «разогревается», увеличивая ЧСС и также «остывает»	Регулярный, до тех пор пока нет АВ-блокады, затем нерегулярный; тахикардия постепенно «разогревается», увеличивая ЧСС и также «остывает»	Правильный	
Зубец Р	Маленькие, с трудом различимые зубцы, скрывающие- ся в QRS и T	«+» Р-волна в I, и AVL; похожа на синусовую Р-волну если очаг расположен у синусового узла; «-» Р-волна если очаг локализован в нижней части правого предсердия	«-» Р-волна в I, и AVL; «+» Р-волна в V1	Р-волна нормальной амплитуды, частота предсердий немного меньше, чем желудочков	
интервал PR	Не определяется	Короткий относительно нормы, пока не появится АВ-блокада	Короткий относительно нормы, пока не появится АВ-блокада	Не определяется из-за АВ-диссоциации	
комплекс QRS	Узкий, если нет бло- кады ножек пучка Гисса	Узкий или нормальный для возраста, пока не появится блокада ноже пучка Гисса	Узкий или нормальный для возраста, пока не появится блокада ножек пучка Гисса	Узкий, если нет блока- ды ножек пучка Гисса	

^{*} ABЭТ — атривентикулярная узловая эктопическая тахикардия; ** ABУРТ — атривентикулярная узловая ри-ентри тахикардия.

Пациенты, подвергнутые кардиоверсии, при условии длительности аритмии более 48 ч, должны получить в последующем трёхнедельный курс варфарина (с учётом противопоказаний к назначению данного препарата). Для контроля эффективности терапии вычисляется уровень международного нормализованного отношения (МНО). Величина его во время терапии должна быть более 2 единиц. Наряду с варфарином назначаются и дезагреганты, продолжительность лечения которыми составляет 1–2 мес [16].

Фармакологические агенты, применяемые с целью купирования трепетания/фибрилляции предсердий, достаточно редко устраняют их полностью. Тем не менее, для фармакологической кардиоверсии у пациентов со стабильной гемодинамикой могут быть использованы амиодарон, препараты IC класса, дигоксин, антагонисты кальция или β-блокаторы. Цель использования данных препаратов — торможение атривентрикулярной проводимости с развитием блокады и, как следствие, замедление частоты сокращений желудочков. Однако эти препараты не влияют на механизм развития аритмии, а в последствии использование большинства из них может негативно сказаться на сократительной функции оперированного миокарда [17].

Атриовентрикулярная узловая эктопическая тахикардия может наблюдаться в послеоперационном периоде у пациентов с септальными дефектами и ассоциирует со значительной смертностью. По данным A. Dolge-Khatami эктопия в области атривентрикулярного соединения возникает примерно у 11% пациентов, а смертность достигает 3% [4, 18]. Атриовентрикулярная узловая эктопическая тахикардия обычно возникает в первые 24-48 ч после хирургического вмешательства, несмотря на отсутствие каких либо изменений на ЭКГ в периоде, предшествующем операции. Вагусные пробы, дигоксин и кардиоверсия не приносят желаемого результата для контроля над атриовентикулярной узловой эктопической тахикардией. Предварительные мероприятия, предшествующие антиаритмической терапии, включают адекватную седацию, уменьшение доз инотропных препаратов, нормализацию уровня калия и кальция в сыворотке крови.

Возможные варианты последующей терапии:

- Амиодарон внутривенно или внутрь. При назначении препарата внутрь через назогастральный зонд следует учитывать состояние пищеварительного тракта у ребёнка и то, что терапевтический эффект препарата может проявиться не раннее, чем через 2 сут [19, 20].
- Атриовентрикулярная узловая эктопическая тахикардия может быть купирована внутривенным введением пропафенона в разовой дозе от 0,2 до 2 мг/кг, с последующей инфузией со скоростью 4–6 мкг/кг/мин, и прокаинамида в разовой дозе 5 мг/кг, с последующим введением со скоростью 25–40 мкг/кг/мин [21]. Следует заметить, что эффективность данных препаратов показана у относительно небольшого количества пациентов.

Наличие атриовентрикулярной узловой эктопической тахикардии обычно ограничивается продолжительностью от 2 до 5 сут. Если удаётся стабилизировать гемодинамику, то в течение этого срока в большинстве случаев восстанавливается и синусовый ритм. В случаях, когда атриовентикулярная узловая эктопическая тахикардия имеет затяжной характер, необходимо использование радиочастотной аблации.

Предсердная эктопическая тахикардия не является редким явлением у пациентов с ВПС в послеоперационном периоде. Эффективным в данном случае является применение дигоксина, β-блокаторов и прокаинамида [12]. У части пациентов тахикардия может носить персистирующий характер, что является показанием к курсовому назначению амиодарона или проведению радикальных аблационных процедур [22].

Возникновение у пациента в раннем послеоперационном периоде продолжительной желудочковой тахикардии требует немедленного вмешательства. У пациента с нестабильной гемодинамикой для купирования желудочковой тахикардии используется синхронизированная кардиоверсия $(1-2 \, \text{Дж/кг})$.

Пациентов со стабильной гемодинамикой рекомендуется вести последовательно по следующей схеме:

- 1. Лидокаин внутривенно 1 мг/кг с последующей инфузией 20-50 мкг/кг в мин.
- 2. Прокаинамид внутривенно с последующей инфузией.
- 3. β-блокаторы, бретилиум, амиодарон.

Для лечения тахикардии типа «Torsade de pointes» применяется электрическая кардиоверсия. Данный вид терапии может быть неэффективен при частых, но коротких пробежках желудочковой тахикардии. В этих случаях рекомендуется введение сульфата магния 25 мг/кг каждые 5 мин в течение 15 мин, лидокаин. При возникновении желудочковой тахикардии на фоне синдрома удлинённого интервала QT рекомендуется введение β -блокаторов (эсмолол). Пациенты с лекарственно индуцированной желудочковой тахикардией, например на фоне длительного приёма β -блокаторов, нуждаются в более «агрессивной» антиаритмической терапии вплоть до имплантации кардиовертеров-дефибрилляторов [12, 23].

Совершенствование хирургической техники, применяемой для лечения врождённых пороков сердца, породило новую популяцию молодых людей с корригированными, в том числе и сложными, пороками сердца. Известно, что в США в настоящее время проживает более 1 млн пациентов с корригированными ВПС, из них 5-20% имеют патологию сердца, обусловленную кардиохирургическим вмешательством. Спектр хирургических операций при ВПС широк. Однако хирургическая коррекция только трёх пороков сердца формирует наибольший процент пациентов после кардиохирургических вмешательств, имеющих аритмии в отдалённом послеоперационном периоде. Это транспозиция магистральных сосудов (внутрипредсердное переключение), атрезия трёхстворчатого клапана и тетрада Фалло. Наиболее распространёнными тахиаритмиями в отдалённом послеоперационном периоде являются: ри-ентри предсердные и желудочковые тахикардии.

Предсердная ри-ентри тахикардия преимущественно распространена среди пациентов, подвергшихся хирургическим вмешательствам, которые сопровождались значительным рассечением миокарда предсердий [24]. Данный вид тахикардии в большинстве своем характеризуется ярко выраженным клиническим течением и ассоциирует с сердечной недостаточностью, повторными кардиохирургическими вмешательствами, желудочковыми аритмиями и летальностью [25]. Пациенты с предсердной ри-ентри тахикардией, прооперированные по поводу тетрады Фалло, зачастую имеют увеличенное правое предсердие, выраженную регургитацию в области клапана лёгочной артерии, а хирургическая коррекция ВПС была выполнена в более старшем возрасте [26].

Первое крупное проспективное наблюдение предсердных ри-ентри тахикардий у пациентов, перенёсших кардиохирургическое вмешательство по поводу ВПС, показало, что смертность через 6,5 лет в данной группе составляет 17%, из которых 1% — в связи с внезапной смертью. Результаты исследования по изучению предсердных ри-ентри тахи-

кардий у пациентов, перенёсших операции Фонтена, Мастарда и Сенинга, выявили наличие внезапных смертей в 6% случаев в течение трёх лет наблюдения. Клиническими факторами, ассоциированными с внезапной сердечной смертью, были: продолжающиеся и слабо контролируемые эпизоды тахикардии и минимальные клинические проявления, затрудняющие своевременную диагностику и лечение [24].

Медикаментозное лечение предсердных ри-ентри тахикардий остаётся большой проблемой. Экспериментальные исследования подтвердили потенциально благотворный эффект антиаритмических препаратов IC и III класса. Тем не менее, проаритмический эффект и неблагоприятное воздействие данных препаратов на функцию желудочков и атриовентрикулярного узла ограничивают их значимость [23]. Учитывая значительную частоту развития тромбозов, у пациентов с непрерывно рецидивирующими тахикардиями вполне оправдано использование варфарина. Однако следует признать, что в целом медикаментозная терапия послеоперационных предсердных ри-ентри тахикардий малоэффективна. Данное утверждение в равной степени относится и к предсердной стимуляции как методу купирования пароксизмов тахикардии. Антитахикардийная стимуляция, в ряде случаев также применяемая для купирования тахикардии, часто приводит к возникновению фибрилляции предсердий с последующим ухудшением показателей гемодинамики [27]. Радикально устранить аритмию позволяет проведение внутрисердечного электрофизиологического исследования и радиочастотной аблации. По различным данным, доля успешной аблации предсердной ри-ентри тахикардии составляет от 55 до 90% [28, 29]. Повышению непосредственной эффективности данного вида лечения способствовало применение нефлюороскопического картирования с использованием навигационных систем (CARTO, Biosense Webster; EnSite System, St. Jude Medical; RPM System, Boston Scientific) [29, 30]. Данная методика позволяет создавать с высокой точностью трёхмерную геометрическую реконструкцию полостей сердца, выполнять электроанатомическое картирование, отображать распространение волны возбуждения по миокарду. Но, несмотря на использование современных технологий, возврат тахикардии в длительной перспективе документируется примерно у половины пациентов [31].

Желудочковые нарушения ритма нередкое явление у пациентов с корригированными ВПС спустя многие годы после операции. В ряде клинических наблюдений показано увеличение частоты желудочковых нарушений ритма, премущественно у пациентов, прооперированных по поводу тетрады Фалло. В настоящее время лучшие показатели операционной летальности не превышают 1%, а выживаемость через 30 лет после операции близка к 90% [32, 33]. Тем не менее, случаи внезапной смерти и зарегистрированные желудочковые тахикардии у молодых людей с корригированной тетрадой Фалло в совокупности составляют 3–6% [33, 34]. Желудочковая тахикардия является причиной проведения программируемой стимуляции у 15–30% пациентов, а половина имеет желудочковые эктопии на ЭКГ [35].

Данные по распространённости желудочковой тахикардии при других пороках ограничены. Известно, что паци-

енты с клапанными стенозами аорты и лёгочной артерии, дефектом межжелудочковой перегородки характеризуются достаточно частым наличием желудочковых эктопий [23].

Признаками, ассоциирующими с желудочковой тахикардией и внезапной смертью пациентов, прооперированных по поводу ВПС, являются: возраст пациента и возраст, в котором была выполнена операция (прямая зависимость), увеличение продолжительности комплекса QRS на ЭКГ ≥ 180 мсек, дисперсия комплекса QRS в различных электрокардиографических отведениях, и увеличение дисперсии интервала QT на фоне увеличения конечного диастолического объёма правого желудочка > 100 мл/м² [26, 36-38]. Эхокардиографическое исследование также даёт важную информацию, которая может быть использована для определения риска развития жизнеугрожающих желудочковых аритмий. В частности установлено, что у пациентов с эпизодами устойчивой желудочковой тахикардии чаще обнаруживаются такие структурные аномалии правого желудочка, как аневризма выводного тракта, регургитация в области клапана лёгочной артерии и трикуспидального клапана [26].

Подходы к управлению желудочковой тахикардией различны и зависят от наличия и выраженности симптомов тахикардии.

Для пациентов с минимальными симптомами (непродолжительные желудочковые эктопии, не ассоциированные с нарушениями гемодинамики или метаболизма миокарда) специальное лечение либо не проводится, либо назначаются препараты, подавляющие активность эктопических очагов (β-блокаторы).

В группе больных с наличием угрожающих симптомов (синкопальные и пресинкопальные состояния) лечение более «агрессивное». Оно включает антиаритмическую терапию и имплантацию автоматических кардиовертеровдефибрилляторов, что по сути является единственным методом профилактики внезапной кардиогенной смерти у данной категории пациентов. Антиаритмическая терапия может быть использована для подавления желудочковой тахикардии, но она не влияет на продолжительность жизни пациентов. Радиочастотная аблация желудочковой тахикардии успешна у небольшого количества пациентов с корригированными и может подойти для пациентов с мономорфными и гемодинамическими толерантными желудочковыми тахикардиями [26, 39, 40].

Таким образом, нарушения ритма сердца являются основной причиной смерти пациентов с корригированными ВПС, особенно с увеличением продолжительности их жизни. Группа с наибольшим риском развития аритмий включает пациентов, перенёсших операции Мастарда и Сеннинга при транспозициии магистральных сосудов, операцию Фонтена и радикальную коррекцию тетрады Фалло. Среди прогностически неблагоприятных нарушений ритма у пациентов, перенёсших операции по поводу ВПС, превалируют пароксизмальная предсердная и желудочковая ри-ентри тахикардии. Интервенционная стратегия в лечении аритмий у данной категории пациентов включает использование метода внутрисердечной радиочастотной аблации при наличии предсердной ри-ентри тахикардии и имплантацию кардиовертеров-дефибрилляторов при желудочковой тахикардии.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. Vetter V.L. What every pediatrician needs to know about arrhythmias in children who have had cardiac surgery // Ped. Ann 1991. V. 20. P. 378–385.
- 2. Flin C.J., Wolff G.S., Dick M. et al. Cardiac rhythm after the Mustard operation for complete transposition of the great arteries // N. Engl. J. Med. 1984. V. 310, № 24. P. 1635–1638.
- 3. Шипулин В.М., Мерунко А.А. Ультрафильтрация крови в детской кардиохирургии. Томск: STT, 2002. 136 с.
- 4. Dolge-Khatami A., Miller O.I., Anderson R.H. et al. Surgical substrates of postoperative junctional ectopic tachycardia in congenital heart disease // Thorac J., Cardiovasc. Surg. 2002. V. 123. P. 624–630.
- 5. Lan Y.T., Lee J.C., Wetzel G. et al. Postoperative arrhythmia // Curr. Opin. Cardiol. 2003. V. 18, \mathbb{N}^2 2. P. 73–78.
- 6. Phammatter J.P., Wagner B., Berdat P. et al. Procedural factors associated with early postoperative arrhythmias after repair of congenital heart defects // Thorac J., Cardiovasc. Surg. 2002. V. 123. P. 258–262.
- 7. Practical management of pediatric cardiac arrhytmias/edited by Vicki L. Zeigler and Paul C. Gillette. Futura Publishing Company, Inc. Armonk, NY. 2001. 422 p.
- 8. Nakagawa H., Shan N., Matsudaria K. et al. Characterization of re-entrant circuit in macrore-entrant right atrial tachycardia after surgical repair of congenital heart disease: isolated channels between scars allow «focal» ablation // Circulation. 2001. V. 103. P. 699—709.
- 9. Saoudi N., Cosio F.F., Waldo A. et al. A classification of atrial flutter and regular atrial tachycardia according to electrophysiological mechanisms and anatomical bases; a statement from a joint expert groupfrom The Working Group of Arrhythmias of the European Society of Cardiology and the North American Society of Cardiology and North American Society of Pacing and Electrophysiology // Eur. Heart. J. 2001. V. 22. P. 1162–1182.
- 10. Wu P, Yeh S.J., Wang C.C., et al. Nature of dual atrioventricular node pathways and the tachycardia circuit as defined by radiofrequency ablation technique // J. Am. Coll. Cardiol. 1992. V. 20. P. 884–895.
- 11. Wolf G.S., Sung R.J., Pickoff A. et al: The fast-slow form of atrioventricular nodal reentry tachycardia in children // Am. J. Cardiol. 1979. V. 43. P. 1181–1188.
- 12. Pediatric cardiac intensive care / editors, Anthony C. Chang, Frank L. Hanley, Gil Wernovsky, David L. Wessel. Lippincot Williams&Wilkins, Philadelphia, 1998. 574 p.
- 13. Opie L.H., Chatterjee K., Frishman W. et al (eds.): Drugs for the heart. 4th ed. Philadelfia: WB Saunders Company. 1995. P. 207-246.
- 14. Feltes T.F., Friedman R.A. Transesophageal echocardiographic detection of atrial trombi in patient with nonfibrillation atrial tachyarrhytmias and congenital heart disease // J. Am. Coll. Cardiol. 1994 V. 24. P. 1365–1370.
- 15. Talajic M., MacDonald R.G., Nattel S. Restoration of sinus rhythm in patients with atrial fibrillation // Can. J. Cardiol. 1996. V. 12. P. 29A–35A.
- 16. Black I.W., Fatkin D., Sagar K.B. et al. Exclusion of atrial thrombous by transesophageal achocardiography does not preclude embolism after cardioversion of atrial fibrillation: A multicenter study // Circulation. 1994. V. 89. P. 2509–2513.
- 17. Balaji S., Johnson T.B., Sade R.M. et al. Management of atrial flutter after the Fontan procedure // Am. Coll. Cardiol. 1994. V. 23. P. 1209–1215.
- 18. Dolge-Khatami A., Miller O.I., Anderson R.H. et al. Impact of junctional ectopic tachycardia on postoperative morbidity following repair of congenital heart defects // Eur. J. Cardiothorac. Surg. 2002. V. 21. P. 255–259.
- 19. Plumpton K., Justo R., Haas N. Amiodarone for post-operative junctional ectopic tachycardia // Cardiology in the young. 2005. V. 15, Issue 01. P. 13–18.
- 20. Perry J.C., Knilans T.K., Marlow D. et al. Intravenous amiodarone for life-threatening tachyarrythmias in children and young adults // Am. J. Coll. Cardiol. 1993. V. 22. P. 95–98.

- 21. Luedtke S.A., Kuhn R.J., McCaffrey F.M. Pharmacologic management of supraventricular tachycardias in children. Part 2: Atrial flutter, atrial fibrillation, and junctional and atrial ectopic tachycardia // Ann. Pharmacother. $1997. V. 31., N^{\circ} 11. P. 1347-1359.$
- 22. Walsh E.P., Saul J.P., Hulse J.E. et al. Transcatheter ablation of ectopic atrial tachycardia in young patients using radio frequency current // Circulation. 1992 V. 86. P. 1138–1146.
- 23. Triedman K. John Arrhythmias in adults with congenital heart disease // Heart. 2002. V. 87. P. 383–389.
- 24. Garson A.Jr., Bink-Boelkens M.T.E., Hesslein P.S. et al. Atrial flutter in the young: a collaborative study in 380 cases // J. Am. Coll. Cardiol. 1985. V. 6. P. 871–878.
- 25. Roos-Hesselink J., Perlroth M.G., McGhie J. et al. Atrial arrhytmias in adults after repair of tetralogy of Fallot. Correlations with clinical, exercise, and echocardiographic findings // Circulation. 1995. V. 91. P. 2214–2219.
- 26. Folino A.F., Daliento L. Arrhytmias after tetralogy of Fallot repair // Indian Pacing Electrophysiol. J. 2005. V. 5, N^2 4. P. 312–324.
- 27. Rhodes L., Walsh E., Triedman J. et al. Benefits and potential risk of atrial antitachycardia pacing after repair of congenital heart disease // PACE 1995. V. 18 P. 1005–1016.
- 28. Triedman J.K., Bergau D.M., Saul J.P. et al. Efficacy of radiofrequency ablation for control of intraatrial reentrant tachycardia in patients with congenital heart disease // J. Am. Coll. Cardiol. 1997. V. 30. P. 1032–1038.
- 29. Collins K.K., Love V.A., Walsh E.P. et al. Location of acutely successful radifrequency catheter ablation of intra-atrial reetrant tachycardia in patients with congenital heart disease // Am. J. Cardiology. 2000. V. 86. P. 969–974.
- 30. Hebe J., Antz M., Ouyang F. et al. Mapping and ablation of incisional atrial reentry tachycardias in patients after surgery for congenital heart disease using a 3D-electroanatomical mapping system // Circulation 1998. V. 98. P. 616–624.
- 31. Triedman J.K., Saul J.P., Weindling S.N. et al. Radiofrequency ablation of intra atrial re-entrant tachycardia after surgical palliation of congenital heart disease // Circulation 1995. V. 91. P. 707–714.

 32. Starnes V.A., Luciani G.B., Latter S.A, Griffin M.L. Current surgical management of tetralogy of Fallot // Ann. Thorac. Surg. 1994. V. 58. P. 211–215.
- 33. Nollert G., Fischlein T., Bouterwek S. et al. Long-term survival in patients with repair of tetralogy of Fallot: 36-year follow-up of 490 survivors of the first year after surgical repair // J. Am. Coll. Cardiol. 1997. V. 30. P. 1374–1383.
- 34. Murphy J.G., Gersh B.J., Mair D.D. et al. Long-term outcome in patients undergoing surgical repair of tetralogy of Fallot // N. Engl. J. Med. 1993. V. 329. P. 593–599.
- 35. Cllen S., Celermajer D.S., Frankli R.C. et al. Prognostic significance of ventricular arrhythmia after repair of tetralogy of Fallot: a 12-year prospective study // J. Am. Coll. Cardiol. 1994. V. 23. P. 1151–1155.
- 36. Balaji S., Lau Y.R., Case C.L. et al. QRS prolongation is associated with inducible ventricular tachycardia after repair of tetralogy of Fallot // Am. J. Cardiol. 1997. V. 80. P. 160–163.
- 37. Daliento L., Riznti L., Baratella M.C. et al. Accuracy of electrocardiographic and echocardiographic indices in predicting life threatening ventricular arrhythmias in patients operated for tetralogy of Fallot // Heart. 1999. V.81. P.650-655.
- 38. Gatzoulis M.A., Till J.A., Redington An. et al. Depolarization-repolarization inhomogenety after repair of tetralogy of Fallot: the substrate for malignant ventricular tachycardia? // Circulation. 1997. V. 95. P. 401–404.
- 39. Gonska B.D., Cao K., Raab J. et al. Radiofrequency catheter ablation of right ventricular tachycardia late after repair of congenital heart defects // Circulation. 1996. V. 94. P. 1902–1908.
- 40. Рекомендации Всероссийского научного общества специалистов по клинической электрофизиологии, аритмологии и кардиостимуляции по проведению клинических электрофизиологичеких исследований, катетерной абляции имплантации антиаритмических устройств. Москва: ООО «Издательский Дом «Золотой Абрикос», 2005. 238 с.