Emorragia intracranica associata a farmaci anticoagulanti orali diretti: le evidenze più recenti per le strategie di inversione



Prof. Dott. Jan Beyer-Westendorf
Ospedale Universitario Carl Gustav Carus Dresda,
Germania



Disclaimer

- I prodotti non approvati o gli utilizzi non approvati dei prodotti approvati possono essere discussi dalla facoltà; queste situazioni possono riflettere lo stato di approvazione in una o più giurisdizioni
- La facoltà che si occupa della presentazione è stata assistita da USF Health e touchIME al fine di garantire che vengano divulgati eventuali riferimenti fatti a usi non indicati in etichetta o non approvati
- Nessuna approvazione da parte di USF Health e touchIME di prodotti non approvati o utilizzi non approvati è espressa o implicita qualora tali prodotti o utilizzi siano citati nelle attività di touchIME o USF Health
- USF Health e touchIME declinano qualsiasi responsabilità per errori e omissioni



Bilanciamento del rischio: i DOAC nel mondo reale

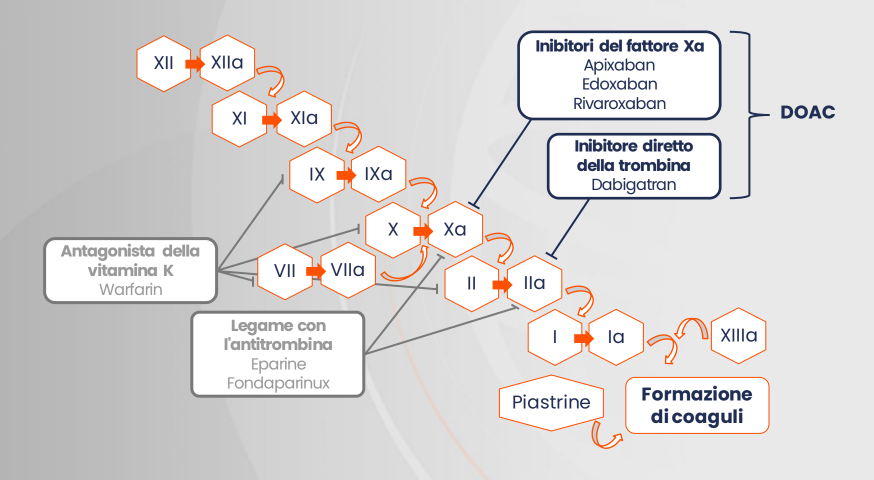


Gli anticoagulanti orali e parenterali hanno una serie di indicazioni





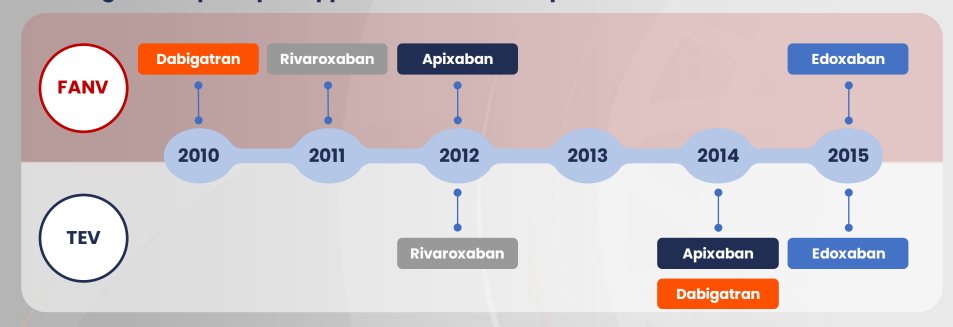
Gli anticoagulanti agiscono su diversi componenti della cascata coagulativa 1,2





I DOAC sono stati ampiamente approvati per molteplici indicazioni

Cronologia delle principali approvazioni della FDA per le indicazioni dei DOAC¹



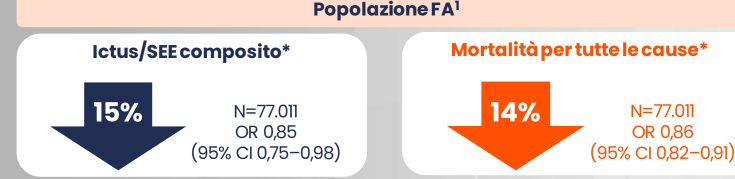
Altre indicazioni approvate:2-4

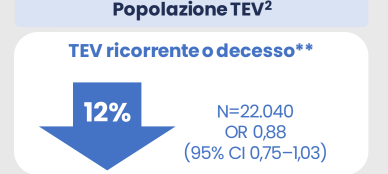
- Profilassi della TVP dopo intervento chirurgico all'anca e/o al ginocchio: apixaban, dabigatran, rivaroxaban
- Riduzione del rischio CV nei pazienti con CAD: rivaroxaban
- Trattamento del TEV in età pediatrica e profilassi secondaria: dabigatran, rivaroxaban



I DOAC presentano una serie di vantaggi rispetto ad altri anticoagulanti

I DOAC sono più efficaci nel ridurre il rischio di ictus/ESS, mortalità e TEV ricorrente rispetto alla terapia con AVK



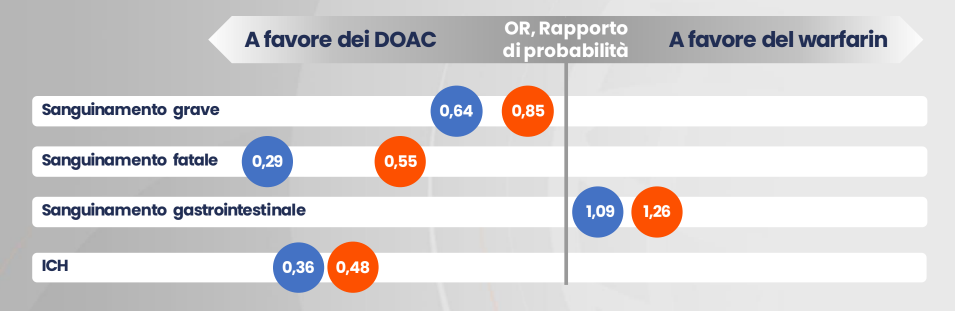


Vantaggi pratici dei DOAC rispetto al warfarin e ad altri AVK³





I tassi di sanguinamento correlati all'impiego dei DOAC sono generalmente inferiori rispetto a quelli correlati all'uso di warfarin

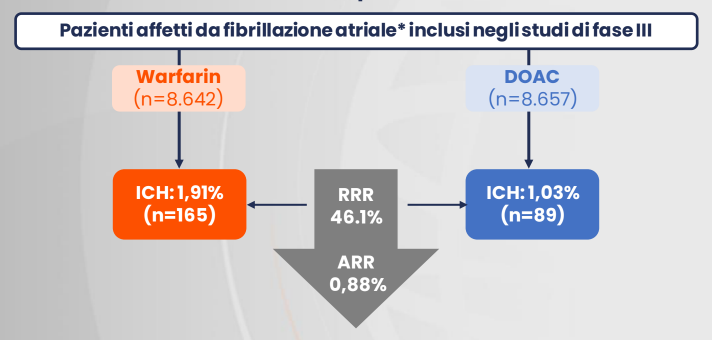


- Pazienti con TEV negli studi clinici (N=22.040)
- Pazienti affetti da fibrillazione atriale negli studi clinici (N=58.271)



L'ICH è un'importante complicanza nei pazienti sottoposti a trattamento con i DOAC

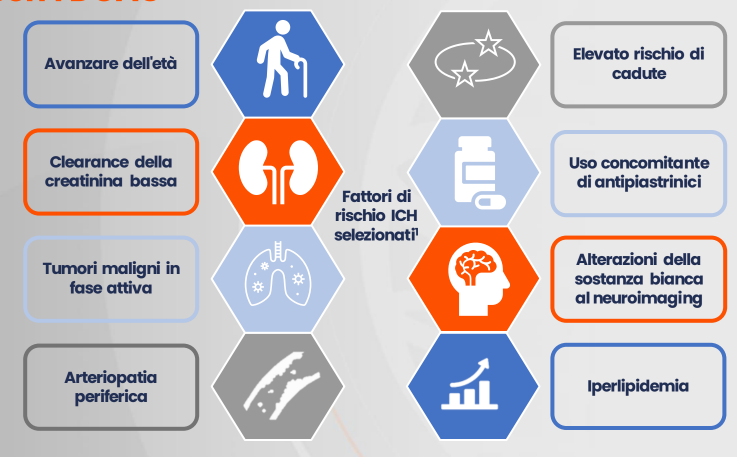
I DOAC sono associati a una minore incidenza dell'ICH rispetto al warfarin¹



- Sebbene il rischio di emorragia intracranica sia inferiore con i DOAC rispetto alla terapia con warfarin,² questa rimane un'importante complicanza potenziale
- E probabile che l'incidenza dell'ICH aumenti dato l'aumento dell'uso dei DOAC e l'invecchiamento della popolazione



Diversi fattori predicono il rischio di ICH nei pazienti sottoposti a trattamento con i DOAC



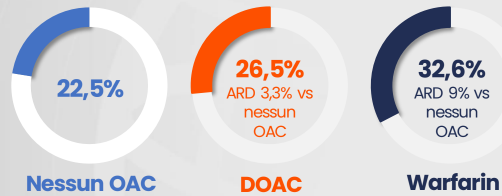
 Strumenti come la valutazione del rischio di sanguinamento HAS-BLED valutano alcuni di questi fattori di rischio e possono essere utili nel prevedere il rischio di emorragia intracranica²



Per ridurre la mortalità per ICH associata ai DOAC, si dovrebbero considerare i fattori di rischio

La mortalità intraospedaliera a seguito di emorragia intracranica è inferiore con l'impiego dei DOAC rispetto al warfarin, ma rimane elevata¹

- Studio di coorte retrospettivo basato sul registro
- Pazienti che presentano ICH (N=141.311)
- Analisi basata sull'esposizione agli OAC entro 7 giorni prima della presentazione



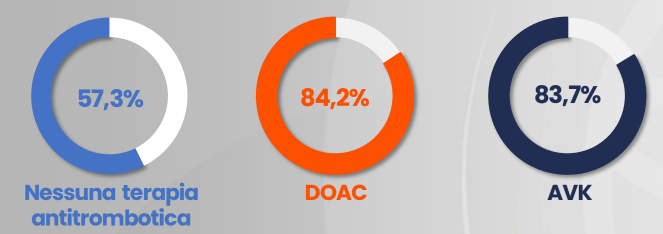
Sono stati identificati fattori di rischio per la mortalità a 30 giorni nei pazienti con ICH che assumono OAC²





Per ridurre la morbilità dell'ICH associata ai DOAC, si dovrebbero prendere in considerazione i fattori di rischio

Proporzione di pazienti con scarsi esiti funzionali in seguito a ICH, per stato anticoagulante (N=916)1*



Sono stati identificati fattori di rischio per il ripetersi dell'ICH, tra cui:2





Evidenza di agenti invertitori di DOAC per la gestione dell'ICH



Caso di studio di ICH associata ai DOAC



- Un uomo di 76 anni si presenta al PS alle 8 con **sospetto ictus ischemico**, i sintomi **sono insorti nelle ultime 2 ore e mezza.** La sera prima stava bene ed era asintomatico
- Ha un'anamnesi positiva per FA e al suo arrivo la pressione arteriosa misurava 190/120 mmHg



La moglie ha spiegato al paramedico che sta assumendo una **compressa** anticoagulante due volte al giorno; lei non è sicura quale sia e lui non ha preso la dose mattutina



Come dovrebbe procedere il medico del Pronto Soccorso?

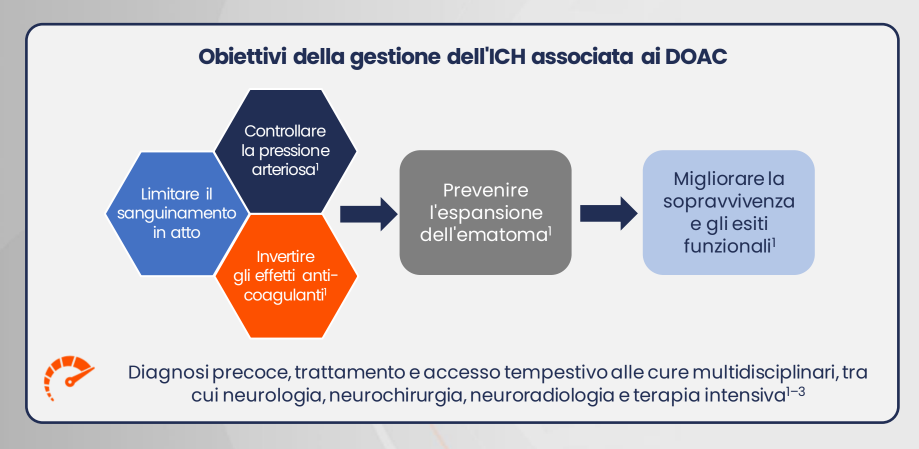


Considerare quanto segue:

- abbassare la pressione arteriosa
- verificare se ha preso l'anticoagulante
- TAC
- stabilire se si tratta di un ictus ischemico oppure emorragico



Una risposta rapida e una terapia mirata precoce sono cruciali nell'ICH associata ai DOAC



I ritardi nell'identificazione e nella gestione dell'ICH sono associati a una prognosi poco soddisfacente⁴



I bundle di cura possono ridurre la morbilità e la mortalità per ICH associata ai DOAC

I bundle di cura che combinano strategie di trattamento possono migliorare gli esiti dell'ICH^{1,2}

Inversione rapida
dell'effetto anticoagulante
(≤1 ora*)

Bundle di cura
INTERACT3¹

Pressione sistolica
<140 mmHg (≤1 ora)

Controllo rigoroso della
glicemia

In uno studio randomizzato che includeva **6.255 pazienti con ICH** in 121 ospedali, l'uso del **bundle di cura INTERACT3** rispetto alle cure abituali ha portato a una **riduzione 14% degli esiti funzionali scadenti** (p=0,015)¹

Bundle di cura ABC-ICH²

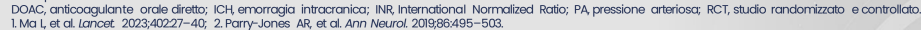
Pressione sistolica 130-140 mmHg (≤1 ore)

Inversione rapida dell'effetto anticoagulante (≤90 minuti)

Richiesta di intervento neurochirurgico tempestivo

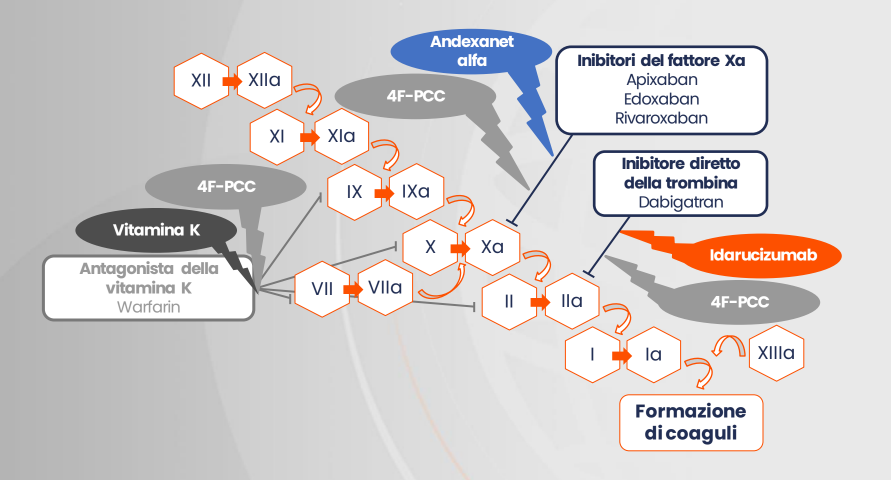
L'implementazione di ABC-ICH nei pazienti con ICH ha portato a una riduzione del 38% della mortalità a 30 giorni rispetto ai livelli pre-implementazione $(p=0,03)^{\dagger 2}$

^{*}Target INR <1,5. † 266 pazienti del gruppo sono stati ricoverati in ospedale durante il periodo di implementazione dell'ABC-ICH; 353 pazienti del gruppo sono stati ricoverati prima dell'implementazione.





Sono stati sviluppati degli antidoti che agiscono sugli anticoagulanti orali





Gli antidoti per ICH associata ai DOAC mostrano caratteristiche uniche

	PCC	Idarucizumab	Andexanet alfa
DOAC mirati ^{1,2}	Non specifico	Dabigatran	Apixaban Rivaroxaban Edoxaban*
Stato di approvazione ¹ (relativo al DOAC)	Non approvato per l'inversione dell'effetto del DOAC	Approvato	Approvato*
Indicazioni	Sanguinamento pericoloso per la vita o incontrollato (se non sono disponibili agenti antagonizzanti specifici) ^{1,3}	Sanguinamento pericoloso per la vita o incontrollato; intervento chirurgico o procedure d'urgenza ⁴	Sanguinamento incontrollato o pericoloso per la vita ⁵
Meccanismo di azione	Non specifico; aumenta i livelli dei fattori e "travolge" il DOAC ^{1,2}	Legame rapido e specifico con dabigatran (<5 minuti) ^{2,6}	Legame rapido e specifico con gli inibitori del fattore Xa (2–5 minuti) ^{2,7}
Emivita terminale ²	Probabile persistenza di elevati fattori di coagula- zione per almeno 24 ore	4-8 ore	5-7 ore
Controindicazioni	Fare riferimento al riassunto locale delle caratteristiche del prodotto/informazioni sulla prescrizione		

^{*}Andexanet alfa non è approvato per i pazienti trattati con edoxaban al di fuori del Giappone.^{5,8,9} DOAC, anticoagulante orale diretto; FDA, Food and Drug Administration statunitense; ICH, emorragia intracranica; PCC, concentrato di complesso protrombinico. 1. White K, et al. Br J Cardiol. 2022;29:1; 2. Cuker A, et al. Am J Hematol. 2019;94:697–709; 3. Hoffman M, et al. Int J Emerg Med. 2018;11:55; 4.FDA. Idarucizumab Pl. 2015. Disponibile all'indirizzo: www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2015/761025lbl.pdf (consultato il 16 maggio 2024); 5. FDA. Fattore di coagulazione Xa (ricombinante) Pl. 2024. Disponibile all'indirizzo: www.accessdata.fda.gov/media/113279/download (consultato il 16 maggio 2024); 6. Schiele F, et al. Blood. 2013;121:3554–62; 7. Heo YA. Drugs Ther Perspect. 2018;34:507–12; 8. Yajima T, et al. Nihon Yakurigaku Zasshi. 2023;158:89–100; 9. EMA. Andexanet alfa SmPC. 2023. Disponibile all'indirizzo: https://bit.ly/3wFrRJH (consultato il 16 maggio 2024).



I dati di meta-analisi supportano l'uso dei PCC nella gestione dell'ICH associata ai DOAC

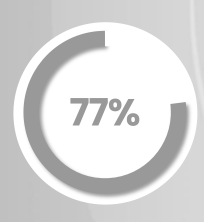
Meta-analisi di studi su 967 adulti con ICH associata ai DOAC



23 studi (21 retrospettivi, 2 prospettici)



4F-PCC



Tasso di inversione dell'effetto anticoagulante



Idarucizumab inverte efficacemente l'effetto anticoagulante di dabigatran

Trial RE-VERSE AD1

Studio multicentrico, prospettico, in aperto



 Pazienti in trattamento con dabigatran con sanguinamento non controllato (n=301) o sottoposti a procedura urgente (n=202)

100%

Inversione percentuale massima mediana dell'effetto del dabigatran entro 4 ore*

 In quelli con sanguinamento incontrollato, 33% presentava ICH associata ai DOAC



Idarucizumab 5 g IV

Dati di meta-analisi in 340 pazienti con ICH associata ai DOAC²



Tasso di inversione dell'effetto anticoagulante



Andexanet alfa inverte efficacemente l'effetto anticoagulante degli inibitori del FXa

Trial ANNEXA-41

Studio di coorte multicentrico, prospettico, di fase IIIb/IV



Pazienti con sanguinamento maggiore attivo entro 18 ore dalla somministrazione di un inibitore di FXa (n=349*)



Andexanet alfa a basso o alto dosaggio



I dati del **trial ANNEXA-I** sostengono questi risultati riguardo all'ICH associata ai DOAC; all'analisi ad interim pre-specificata dopo la randomizzazione di 450 pazienti, il DSMB ha raccomandato la cessazione dello studio per un'efficacia superiore²

Dati di meta-analisi in 525 pazienti con ICH associata ai DOAC³



Tasso di inversione dell'effetto anticoagulante



In caso di antidoti per ICH associata ai DOAC occorre considerare gli eventi avversi

Dati di meta-analisi:

Mortalità per tutte le cause ed eventi TE^{1*} Gli eventi avversi gravi includono:

4F-PCC In pazienti con ICH:

18 studi, N=784

17 studi, N=615

Mortalità per tutte le cause: 26%

Tassodi eventi TE: 8%

4F-PCC²

Ictus, TVP, trombosi, insufficienza venosa

Andexanetalfa

In pazienti con ICH:

13 studi, N=506

506

11 studi, N=445

Mortalità per tutte le cause: 24%

Tassodi eventi TE: 14%

Andexanetalfa³

Eventi tromboembolici, eventi ischemici, arresto cardiaco, morte improvvisa

Idarucizumab

In pazienti con ICH:

5 studi, N=340

Mortalità per tutte le cause: 11%

4 studi, N=300

Tasso di eventi TE: 5%

Idarucizumab⁴

Delirio, arresto cardiaco, sepsi, shock settico



^{*}Dati basati su meta-analisi, utilizzando tempi diversi per la valutazione dei risultati; i confronti tra gli agenti sono indiretti e possono essere soggetti a errori dovuti alle differenze nei disegni degli studi e nelle popolazioni.

⁴F-PCC, concentrato di complesso protrombinico a quattro fattori; DOAC, anticoagulante orale diretto; ICH, emorragia intracranica; TE, tromboembolico; TVP, trombosi venosa profonda. 1. Chaudhary R, et al. JAMA Netw Open. 2022;5:e2240145; 2. FDA. Concentrato del complesso protrombinico (umano) Pl. 2023. Disponibile all'indirizzo: www.fda.gov/media/85512/download (consultato il 7 aprile 2024); 3. Heo YA. Drugs Ther Perspect. 2018;34:507–12; 4. Pollack CV Jr, et al. N Engl J Med. 2017;377:431–41.

Molteplici fattori influenzano l'uso sicuro ed efficace degli antidoti per DOAC





Molteplici fattori influenzano l'uso sicuro ed efficace degli antidoti per DOAC

- I pazienti che manifestano sanguinamento associato a DOAC corrono anche un rischio maggiore di sviluppare successivi fenomeni trombotici, quelli con emorragia intracranica sono maggiormente a rischio¹
- L'inversione della terapia con DOAC espone i pazienti al **rischio trombotico** della malattia di base^{1–3}

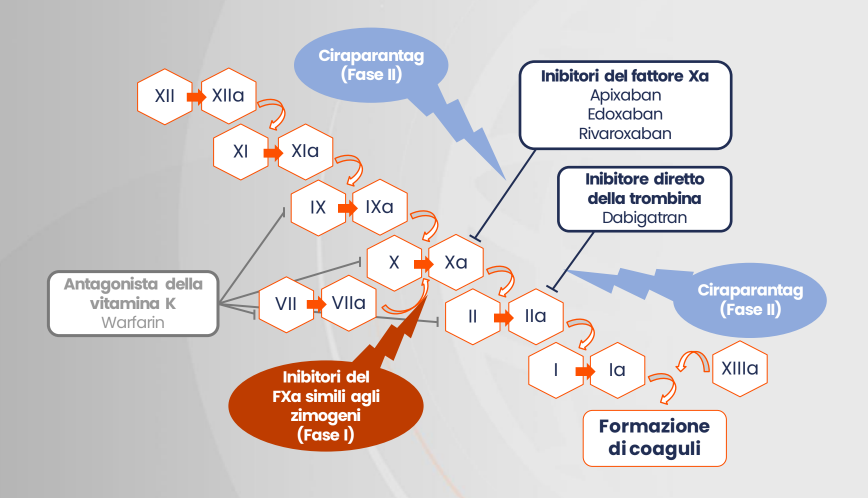


È necessario implementare strategie per ridurre il rischio e identificare i pazienti a maggior rischio di tromboembolia⁴

Considerazione del rischio tromboembolico³



Agenti reversibili innovativi sono in fase di sviluppo clinico^{1,2}





Sono in corso sperimentazioni con antidoti per DOAC attuali e nuovi

Antidoti attualmente utilizzati



4F-PCC

- Valutazione nell'ICH associata ai DOAC (NCT06096051)
- Studio di fase III su dosi basse e alte in pazienti con sanguinamento maggiore attivo in trattamento con DOAC (NCT04867837)

Andexanetalfa

- ASTRO-DE: studio non interventistico sull'impatto sul volume dell'ICH in pazienti che assumono apixaban o rivaroxaban (NCT05127941)
- Studio retrospettivo reale sugli esiti nei pazienti ospedalizzati (NCT05898412)

Idarucizumab

Non sono stati identificati studi in corso

Antidoti emergenti



Ciraparantag

- I dati di fase I/II dimostrano il ripristino della coagulazione nei volontari sani trattati con DOAC^{1,2}
- Ben tollerato nei soggetti anziani sani²
- Studio di fase Il in corso su adulti sani (NCT04593784)

Altri

- La maggior parte si trova in una fase iniziale di sviluppo clinico³
- Dati necessari in contesti di inversione dell'effetto del DOAC



Gestire l'ICH associata ai DOAC: cosa dicono le linee guida?



Le linee guida sull'ICH associata ai DOAC sono molteplici e potenzialmente obsolete

ASA/AHA 20221

Focus Stati Uniti

Raccomandazioni sulla gestione dei pazienti con ICH spontanea

APSC 2021²

Focus Asia-Pacifico

Raccomandazioni di consenso sulla gestione del rischio trombotico ed emorragico nei pazienti con fibrillazione atriale in trattamento con DOAC

ACC 2020³

Focus Stati Uniti

Percorso decisionale consenso degli esperti sulla gestione del sanguinamento nei pazienti in trattamento con anticoagulanti orali

ESO 2019⁴

Focus europeo

Raccomandazioni sull'inversione degli effetti dei AVK e dei DOAC nei pazienti con emorragia intracranica severa

Sono disponibili linee guida di altre regioni e organizzazioni, ma sono potenzialmente obsolete o non approfondiscono l'ICH associata ai DOAC:

- Japanese Circulation Society (2020)⁵
- National Heart Foundation of Australia and the Cardiac Society of Australia and New Zealand (2018)⁶
- Società brasiliana di cardiologia (2016)⁷



Nei casi di ICH associata ai DOAC si raccomanda l'uso di antidoti specifici ove disponibili¹⁻⁴



*Le raccomandazioni sul trattamento sono comuni nelle linee guida ASA/AHA 2022¹, APSC 2021², ACC 2020³ e ESO 2019⁴



Ci sono fattori chiave da considerare quando si utilizzano le linee guida sull'inversione dell'effetto anticoagulante nei casi di ICH associata ai DOAC



Le **attuali linee guida** sono coerenti nel sostenere l'uso di prima linea di andexanet alfa o idarucizumab, ove disponibile¹⁻⁴



Antidoti specifici devono essere utilizzati tempestivamente nei casi di ICH associata ai DOAC¹



La forza delle raccomandazioni varia a causa della mancata inclusione di studi recenti in alcune linee guida¹⁻⁷



Negli ultimi anni **si sono resi disponibili dati che potrebbero non essere ancora incorporati nelle linee guida,** ad esempio i dati dei trial ANNEXA-1⁸ e ANNEXA-4⁹ per andexanet alfa



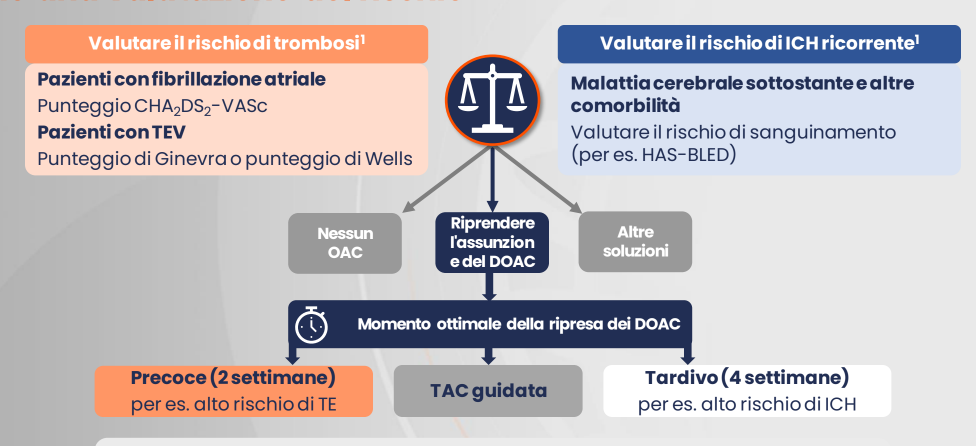
Le linee guida variano per quanto concerne la ripresa della terapia anti-coagulante a seguito di ICH associata ai DOAC, ma presentano alcuni principi comuni

In base alle raccomandazioni contenute nelle linee guida ASA/AHA,¹ APSC² e ACC³: Post-trattamento del paziente per ICH associata ai DOAC Considerare l'idoneità alla ripresa della terapia anticoaquiante¹⁻³ Soppesare benefici e rischi, 1-3 coinvolgendo il team multidisciplinare nella discussione^{2,3} Idoneo alla terapia anticoaquiante? No Considerare la chiusura dell'auricola Riprendere la terapia anticoagulante atriale sinistra nei pazienti con Tempi, dose e anticoagulante dipendenti dallo fibrillazione atriale^{1–3} scenario clinico¹⁻³ Non considerare alcuna terapia La discussione multidisciplinare è importante^{2,3} anticoagulante²

Non ci sono raccomandazioni sulla ripresa della terapia anticoagulante nelle linee guida ESO 2019⁴



La ripresa della terapia anticoagulante a seguito di ICH associata ai DOAC richiede una valutazione del rischio



- Affrontare i fattori di rischio modificabili a ogni contatto con il paziente^{1,2}
- Pianificare revisioni e follow-up più regolari per i pazienti ad alto rischio¹



Caso di studio di ICH associata ai DOAC



- Un uomo di 76 anni si presenta al PS alle 8 con sospetto ictus ischemico, i sintomi sono insorti nelle ultime 2 ore e mezza. La sera prima stava bene ed era asintomatico
- Ha un'anamnesi positiva per FA e al suo arrivo la pressione arteriosa misurava 190/120 mmHg



La moglie ha spiegato al paramedico che sta assumendo una compressa anticoagulante due volte al giorno; lei non è sicura quale sia e lui non ha preso la dose mattutina



- La TAC ha confermato l'ICH
- Apixaban identificato come anticoagulante (compressa due volte al giorno)
- Il livello dell'anti-fattore Xa era 112 ng/mL



- È iniziata la terapia con **andexanet alfa** a basso dosaggio
- La pressione arteriosa si è abbassata
- Dopo 7 giorni, inviato all'unità di neuroriabilitazione per la gestione delle menomazioni residue
- Si deciderà se riprendere la terapia anticoagulante



Riepilogo



Sebbene i DOAC siano generalmente associati a tassi di sanguinamento più bassi e siano sempre più utilizzati rispetto alla terapia con AVK, sono anche associati a un rischio di ICH



Gli antidoti specifici sono efficaci, con un profilo di sicurezza accettabile, nella gestione dell'ICH associata ai DOAC



Le linee guida concordano sull'uso di specifici antidoti, ove disponibili

