

Behandlungsstandard (SOP)

Rekanalisationstherapie

Neurologische Universitätsklinik Heidelberg

Version Dezember 2023

Inhalt

A.	Einle	eitung und Hintergrund	1
В.	Bild	gebende Diagnostik	2
C.	Sup	ratentorielle Ischämien	3
(C.1.	Systemische Lysetherapie nach Zulassungskriterien	
(C.2.	Systemische Lysetherapie außerhalb der Zulassung (Off-Label)	5
(C.3.	Endovaskuläre Schlaganfalltherapie (EST)	7
D.	Infra	atentorielle Ischämien	10
[0.1.	Voraussetzungen	10
[0.2.	Kontraindikation	10
[D.3.	Durchführung	10
Ε.	Dos	ierungstabelle	11
F.	Lite	raturempfehlungen	12
G.	Anh	änge	14

A. Einleitung und Hintergrund

Dieser hausinterne Standard soll helfen, Unklarheiten abzubauen, Abläufe zu strukturieren und zu standardisieren, und die Diskussion mit anderen Abteilungen über Sinn und Umfang von Zusatzdiagnostik zu erleichtern. Er will und kann nicht alle möglichen Behandlungsfälle abdecken. Begründete Ausnahmen und Abweichungen auf Boden der ärztlichen Erfahrung und Einschätzung der individuellen Situation sind demnach selbstverständlich möglich.

Für die individuelle Entscheidung zu einer Rekanalisationstherapie ist nicht so sehr das Ausmaß der neurologischen Symptome entscheidend, sondern das Ausmaß der Behinderung, die der Patient dadurch hat. Daher sind die im Weiteren angegebenen Grenzen des NIHSS nur als Hinweis und nicht absolut zu verstehen.

Zur Rekanalisation stehen die systemische Thrombolyse mit rt-PA (iv-Thrombolyse: IVT) und neuroradiologische interventionelle Verfahren (endovaskuläre Schlaganfalltherapie: EST) zur Verfügung. Für die IVT gelten eine Vielzahl von Einschränkungen und hausspezifische Ausnahmeregelungen (siehe C.1 und C.2). In den Jahren 2022 und 2023 besteht ein Lieferengpass für Alteplase und Tenecteplase. Eine IVT mit Actilyse® kostet ca 1000€ und wird im DRG-System nicht additiv erstattet. Die EST (siehe C.3) kann auch bis zu 24 Std. nach Symptombeginn wirksam sein. Für uns gilt daher, dass bei allen Schlaganfallpatienten innerhalb eines 9 Std Zeitfensters, allen schwerer betroffenen Schlaganfallpatienten (NIHSSS mind. 6) innerhalb eines 24 Stunden Zeitfensters und allen Patienten mit Fluktuation der klinischen Symptomatik die bildgebende Diagnostik auch eine unmittelbare Gefäßdiagnostik umfasst.

Ein Verzeichnis der Versionen mit den jeweiligen Änderungen ist im Anhang (Seite 20) aufgeführt. Die wesentlichen Änderungen im Vergleich zur Vorgängerversion sind in blauer Textfarbe formatiert.

Als wesentliches Qualitätskriterium kann von uns vor Allem die Innerhospital-Zeit ("door to needle time", "door to groin-time") bis zum Beginn der Rekanalisationstherapie beeinflusst werden. Die "door to needle time" sollte – unabhängig von der Zeit bis zum Eintreffen in der Notfallambulanz - bei einer Standardlyse (Punkt C.1) nicht über 30 Minuten betragen. Die door-to-groin-Zeit bei einer endovaskulären Therapie sollte weniger als 60 Minuten betragen.

Was ist neu in dieser Auflage?

 Korrektur des Abschnitts zum periprozeduralen antithrombotischen Management bei Neurinterventionen

Version: 07.12.2023 Seite 1

B. Bildgebende Diagnostik

Bei allen Patienten mit Schlaganfallverdacht erfolgt eine umgehende neuroradiologische Diagnostik mit dem Ziel die zerebralen Ischämie nachzuweisen, bzw. Differentialdiagnosen (ICB, SAB, etc.) auszuschließen, und Behandlungsoptionen (systemische Thrombolyse, endovaskulären Schlaganfalltherapie, Studienteilnahme) festzulegen.

Die Diagnostik soll zeitnah (innerhalb von 15 Minuten nach Aufnahme in der Notfallambulanz) erfolgen und präzise sein (d.h. die Fragestellungen beantworten ohne unnötig Zeit zu benötigen).

Die Auswahl der Diagnostik richtet sich mind. nach dem Zeitfenster, dem klinischen Schweregrad und dem Therapieziel.

Nativ-CT Beurteilung der Infarkt-Frühzeichen inkl. automatischer e-ASPECTS

Auswertung

CT-Angiografie Bei allen Patienten, falls daraus eine therapeutische Konsequenz erwachsen

könnte:

- Im 9 Std Zeitfenster¹ unabhängig vom Schweregrad

- Im Zeitfenster zwischen 9 und 24 Std wenn NIHSS ≥6

- Bei unklarem Zeitfenster

Bei Fluktuation oder Progress der klinischen Symptomatik

Perfusions-CT - Im erweiterten Zeitfenster (> 6 Std.) vor möglicher EST

- Bei Zweifel an der Schlaganfalldiagnose

- Bei Zweifel an der Nutzen-Risiko-Relation

MRT (inkl. ceMRA und Perfusion!)² Im unklaren Zeitfenster und geringem Defizit (NIHSS 0-5), wenn die Möglichkeit besteht, dass weniger als 4 Std seit Symptombeginn vergangen sind und die Wahrscheinlichkeit für eine EST-Indikation gering ist.

Bei Hirnstamminfarkten und Zweifeln an der Diagnose oder der

Therapieindikation

Der diagnostische Ablauf ist auch im Therapie-Schema (→ Anhang) wiedergegeben.

Version: 07.12.2023 Seite 2

¹ Damit ist die Dauer seit dem letzten Zeitpunkt gemeint, an dem der Patient ohne Symptome des akuten Schlaganfalls gesehen worden ist ("last seen well")

² Seit 2022 steht ein beschleunigtes MRT-Protokoll mit 6 Minuten Untersuchungsdauer zur Verfügung, dass großzügig angewendet werden kann

C. Supratentorielle Ischämien

Hierzu zählen Ischämien in den Territorien der A. carotis interna, A. cerebri media, A. cerebri anterior und der A. cerebri posterior.

C.1. Systemische Lysetherapie nach Zulassungskriterien

C.1.1. Voraussetzung/Indikation

Zeitintervall³: <4,5h

Klinik: Schlaganfallsyndrom mit Risiko einer Behinderung (auch isolierte Aphasie,

Hemianopsie, etc.)

C.1.2. Kontraindikationen gemäß Zulassung (Ausschnitt, siehe auch Liste im Anhang und Abschnitt C.2), gemäß Fachinfo Actilyse® und Berge 2021

Hirnblutung in der Anamnese nicht behandelbarer Blutdruck >185/110mmHg intrakranielle oder intraspinale OP letzte 3 Monate manifeste oder kurz zurückliegende schwere Blutung bakterielle Endokarditis, Perikarditis, Meningitis Entbindung in den letzten 10 Tagen nachgewiesene ulzerative Erkrankung im Gastrointestinaltrakt Ösophagusvarizen akute Pankreatitis INR >1,7 Einnahme von Dabigatran (Pradaxa®), Rivaroxaban (Xarelto®), Apixaban (Eliquis®), Edoxaban (Lixiana®) in den letzten 48 Stunden (oder Verlängerung der aPTT, Thrombinzeit, erhöhte Dabigatran-Konzentration bzw. substanzspezifische Faktor Xa Aktvität (Rivaroxaban, Apixaban,	absolut cabsolut
Edoxaban) unversorgtes intrakranielles Aneurysma (<6mm) oder AVM ohne anamnestische Blutung	relativ
Thrombozytenzahl <100.000/µl Zeitfenster unklar, wake up stroke Alter <16 Jahre schweres Mediasyndrom (Hemiplegie, fixierte Kopf- und / oder	relativ relativ, → C.2.1 relativ relativ, → C.2
Blickwendung, Sopor oder Koma) Schlaganfall in den letzten drei Monaten Blutglukose <50 mg/dl oder >400 mg/dl geringfügige neurologische Defizite oder Symptome, die sich rasch bessern Krampfanfall bei Symptombeginn Neoplasie mit erhöhtem Blutungsrisiko Diabetes und früherer Schlaganfall in der Anamnese Schädelhirntrauma oder größer Operation in den letzten 3 Monaten	relativ relativ relativ, → C.2.3 relativ, → 0 relativ sehr relativ sehr relativ

Version: 07.12.2023 Seite 3

³ Damit ist die Dauer seit dem letzten Zeitpunkt gemeint, an dem der Patient ohne Symptome des akuten Schlaganfalls gesehen worden ist ("last seen well")

Anmerkung: Die Angaben in der zweiten Spalte weisen darauf hin, wie sehr Ausschlusskriterien hausintern berücksichtigt werden sollen (\rightarrow C.2).

Auch bei "Verletzung" eines relativen Ausschlusskriteriums handelt es sich aber um eine Off-Label Anwendung mit erhöhter Aufklärungs- und Dokumentationspflicht.

Je später man im Zeitfenster behandelt, desto strikter sollte man sich jedoch an die Zulassungskriterien halten.

Die Lysetherapie kann bei fehlendem Hinweisen auf eine Gerinnungsstörung /Antikoagulation auch vor Erhalt der Laborwerte begonnen werden, muss dann aber bei im Verlauf festgestellter relevanter Normabweichung ggfs. abgebrochen werden.

<i>C.</i> .	1.3. Besteht diagnostische Unsicherheit, ob überhaupt ein Schlaganfall vorliegt, sollte zunächst eine erweiterte Bildgebung (siehe Abschnitt B) erfolgen, z.B. das Kurz-MRT, um die Diagnose zu sichern. Durchführung
	Sofortige Information der Neuroradiologie bei Eintreffen eines potentiellen Lyse-/Rekanalisations-Patienten
	Blutuntersuchung als Notfall-Labor
	Blutdruck-Check (Vorgabe <185/110mmHg), konsequentes Einhalten dieser Grenze vor,
	während und über 24 Stunden nach systemischer Thrombolyse (ggfs. Senkung mit z.B. Ebrantil®
	i.v.). Das Unterbrechen der rtPA-Infusion bei kurzfristiger Überschreitung dieser Grenze ist
	nicht sinnvoll / notwendig. Können die Blutdruckziele nicht eingehalten werden, ist die
	systemische Lysetherapie abzubrechen.
	Anschluss an den Überwachungsmonitor und Ausdruck eines EKG-Streifens.
	Bei Patienten mit Vorhofflimmern soll die Medikamentenanamnese konsequent erhoben
	werden. Wenn dies nicht möglich ist, kann die rt-PA-Lyse im Falle einer normalen Thrombinzeit,
	einer normalen Ecarin Clotting Time und normaler substanzspezifischer anti-Xa-Aktivitäten
	durchgeführt werden (natürlich unter Beachtung aller zuvor und im Folgenden genannten
	Kriterien, sie auch Schema auf S. Fehler! Textmarke nicht definiert.). Bzgl der Therapie von
	Patienten unter (mutmaßlicher) oraler Antikoagulation siehe Abschnitt C2.2
	Aufklärungsbogen (liegt in der NFA) ausfüllen (inkl. Patientendaten-Aufkleber) und
	unterschreiben, sowie von Pat. oder Begleitperson unterschreiben lassen
	Start der Behandlung nach Möglichkeit im CT / MRT; der Zeitpunkt der Bolusinjektion ist zu
	dokumentieren ⁴ .
	Actilyse®: i.v., 0,9 mg/kg KG (max. 90 mg). Bolus von 10% über 1 bis 2 min, Rest unmittelbar
	mittels Perfusor über eine Stunde unmittelbar (!) nach dem Bolus (→ Tabelle E)
	Bei Patienten mit mutmaßlich deutlich erhöhtem Blutungsrisiko (z.B. schwere
	Mikroangiopathie, duale Plättchenhemmung) kann die Gabe einer reduzierten rtPA-Dosis von
	0,6mg/kgKG (max. 60mg; → Tabelle E) erwogen werden (Anderson 2016)

Anmerkungen: Bei allen Lysepatienten ist zu evaluieren, ob eine mechanische Thrombektomie in Betracht kommt. Diese darf durch die Lyse nicht verzögert werden.

Seltene Nebenwirkung von rt-PA: oropharyngeales Angioödem: Therapie rtPA umgehend stoppen, 250 mg Prednisolon (Decortin H®), 4mg Clemastin (2 x 2mg Tavegil®), engmaschige Atemwegskontrolle, ggfs. Schutzintubation.

⁴ Natürlich ist auch möglichst genaue der Zeitpunkt des Symptombeginns oder des Auffindens zu dokumentieren

C.1.4. Nachbehandlung

Aufnahme auf die Stroke Unit (Neuro 5) oder Intensivstation 2 (Neuro 4).

Kontroll-Bildgebung nach 20-36 Stunden oder bei klinischer Verschlechterung, in der Regel mit Nativ-CT.

Kein ASS und Heparin in höheren Dosen innerhalb der ersten 24 Stunden (Berge 2021), bis zu 10.000 IE Heparin zur Thromboseprophylaxe zulässig, dies (oder eine äquivalente Dosis LMWH, Tinzaparin 3500IE) sollte bei relevanter Beinparese (KG 0-2/5) gegeben werden Information und Aufklärung über "FAST".

Eintragen der Therapiezeiten auf Registerblatt 2 des QS-Bogen im ISH.

C.2. Systemische Lysetherapie außerhalb der Zulassung (Off-Label)

Die IVT außerhalb der (engen) Zulassungskriterien (\rightarrow C.1) bedingt als Off-Label-Therapie im Sinne eines individuellen Heilversuchs eine verstärkte Patienteninformation und Aufklärung (\rightarrow G). Falls dies nicht möglich ist, ist zumindest(!) zu dokumentieren, von wem und warum dennoch die Lyseindikation gestellt wurde und vom wem sie wann begonnen wurde (Zeitpunkt der Bolusgabe).

C.2.1. Zeitfenster verlängert (4,5 bis. 9Std) oder unbekannt (Wake up stroke)

Eine IVT im verlängerten oder unklaren Zeitfenster erfolgt nur, wenn durch multimodale Bildgebung sichergestellt ist, dass noch kein vollständig demarkierter Infarkt vorliegt (Ringleb 2021, Berge 2021). Die Schnittbild-Diagnostik hierfür erfolgt— wegen der positiven Ergebnisse der EXTEND-Studien (Campbell 2019) und der WAKE-UP-Studie (Thomalla et al. 2018) - in der Regel durch ein Schlaganfall-MRT. In Ausnahmefällen kann dies durch ein multimodales CT ersetzt werden.

Die IVT (0,9mg/kg) erfolgt, wenn folgende Kriterien erfüllt sind:

- Maximale Zeit seit Symptomwahrnehmung < 4 Std, last seen well > 4,5 Std
- Akuter Infarkt (DWI, Nativ-CT) ASPECT>5, <70 ml Infarktkern
- WAKE UP:
 - Infarkt nicht vollständig in der T2/FLAIR-Sequenz (resp. Nativ-CT) demarkiert
- ECASS4/EXTEND:
 - Zeitfenster max. 9h nach Symptombeginn oder last seen well (Zeit von LSW bis Symptomerkennen zählt nur halb)
 - Mismatch >20% zwischen DWI/CBV und MTT/TTP
- Keine absolute Kontraindikation gegen iv rtPA

C.2.2. Orale Antikoagulation

Marcumar-Pat. können bis zu einer INR von 1,7 mit einer systemischen Lysetherapie behandelt werden.

Für Patienten, die mit einem **Faktor-Xa-Inhibitor** (Rivaroxaban, Apixaban, Edoxaban) behandelt sind, kann eine off-label Thrombolysetherapie erwogen werden (Meinel 2023; Kam 2022). Bei behinderndem Defizit (i.d.R. NIHSS ≥ 4) sollte die rtPA-Therapie vorerst auf Patienten im frühen Zeitfenster (≤ 3 h) ohne Hinweise auf frühere Blutungskomplikationen oder schwere Mikroangiopathie beschränkt werden. Ein Ausschluss ungewöhnlich hoher Konzentrationen mittels POCT-INR (Ziel < 1.7) ist zu erwirken (sofern POCT-INR verfügbar). Die Bestimmung der Substanzspezifischen Anti-Xa Aktivität bzw. Dabigatran-Konzentration erfolgt zur Ursachenabklärung in jedem Fall und sollte VOR Thrombolysetherapie abgenommen werden (Ergebnisse werden aber nicht abgewartet).

Version: 07.12.2023 Seite 5

Bei Patienten unter **Thrombininhibitortherapie** (Dabigatran) erfolgt die systemische Thrombolysetherapie nach Antagonisierung mit Idarucizumab (Praxbind) 2x2,5g. Bei Patienten unter einem Faktor-Xa-Antagonisten erfolgte für die Thrombolyse KEINE Antagonisierung mit Andexanet-Alfa.

C.2.3. Patienten mit fluktuierender Symptomatik, rascher Besserung, oder geringen Symptomen

Bei Patienten, bei denen sich die Symptome bessern, aber bei denen noch ein behinderndes neurologisches Defizit vorliegt, erfolgt entsprechend des Vorgenannten umgehend eine IVT, da sie ein hohes Risiko einer sekundären Verschlechterung haben (Berge 2021). Frühzeitig ist die Ursache der Fluktuation mittels MRT/MRA oder multimodalem CT (mind. CT-Angiografie) zu klären.

Auch Patienten mit einem geringen neurologischen Defizit, sollen eine Bildgebung inkl. Gefäßdiagnostik erhalten und ggfs. einer Rekanalisationstherapie zugeführt werden. Bei mildem, nicht behinderndem neurologischen Defizit kann auf eine IVT verzichtet werden (Ringleb 2021, Berge 2021). Je geringer die Symptome und die daraus resultierende wahrscheinlichen Behinderung, desto mehr Bedeutung gewinnen mögliche Kontraindikationen (→ C.1.2).

C.2.4. Epileptischer Anfall beim Auftreten der Schlaganfallsymptome

Durchführung eines multimodalen CCT oder eines Schlaganfall-MRT und IVT anhand der unter C.2.1 aufgeführten Kriterien. Die IVT von sog. "stroke-mimics" ist in Anbetracht des Substanzmangels nach Möglichkeit zu vermeiden, auch wenn dies ausreichend sicher zu sein scheint (Zinstok 2013).

C.2.5. Andere Ausschlusskriterien verletzt

Siehe auch Kommentare in der zweiten Spalte der Tabelle in Abschnitt C.1.2.

Je jünger der Patient, je kürzer das Zeitfenster und je stärker der Patient von dem Schlaganfall betroffen ist, desto eher sollte die Indikation zur Rekanalisationstherapie gestellt werden; in der Regel auf Basis eines multimodalen CTs oder eines Schlaganfall-MRT.

C.2.6. Konsil-Lyse

Bei Anfragen von außerhalb, bei denen eine persönliche oder teleneurologische Untersuchung des Patienten nicht möglich ist, richtet sich die Indikationsstellung und Therapieempfehlung streng nach den Zulassungskriterien. Eine IVT im Zeitfenster jenseits von 4,5 Stunden / im unklaren Zeitfenster wird nur empfohlen, wenn vor Ort eine entsprechende multimodale Bildgebung möglich ist. Natürlich wird ggfs. die Übernahme zur mechanischen Thrombektomie angeboten. Zeitfenster, (relative) Kontraindikationen, Vorzustand und eventueller Behandlungswunsch des Patienten sowie die bisherigen Bildgebungsbefunde sollten vor Übernahme klar erfragt werden und sich an unserem Standard orientieren.

Version: 07.12.2023 Seite 6

C.3. Endovaskuläre Schlaganfalltherapie (EST)

Die randomisierten Studien zum Vergleich der endovaskulären Schlaganfalltherapie im Sinne der mechanischen Thrombektomie (MT) mit der Standardtherapie (in der Mehrzahl der Fälle inkl. systemischer Thrombolyse) haben bei gut selektierten Patienten eine deutliche Überlegenheit (NNT 2-3) der EST gezeigt (Goyal 2016). Die "klassische" Indikation zu einer EST ist: Zeitfenster <12 Std, NIHSS 6-24; Verschluss von Mediahauptstamm (M1), Carotis-T (+/- ACI), pRS <2, ASPECTS 6-10. Im Gegensatz zur systemischen Thrombolyse gibt es kaum klinische Kontraindikationen für eine EST.

Die Indikationskriterien für die EST wurden in den letzten Jahren deutlich erweitert. So wird überwiegend auch bei M2-Verschlüssen, sowie Verschlüssen von proximaler A. cerebri anterior und A. cerebri posterior eine EST empfohlen (Turc 2019, Ringleb 2021), obwohl diese von den initialen Studien überwiegend ausgeschlossen waren.

C.3.1. Indikation / Diagnostik

Entscheidendes Kriterium zur Indikationsstellung ist das Ausmaß des irreversibel infarzierten Hirngewebes, bestimmt als Infarktfrühzeichen (Hypodensität, Schwellung) im Nativ-CT (unter Verwendung des eASPECT-Tools). Patienten mit einem ASPECTS Score von <6 (entsprechend etwa >70ml Infarktkern) sollten nur nach individueller interdisziplinärer Nutzen-/Risikoabwägung oder im Rahmen von Studien (z.B. TENSION) endovaskulär behandelt werden.

Die EST ist nach den Ergebnissen der DAWN Studie auch im 6-24 Std oder unklarem Zeitfenster wirksam, wenn der NIHSS ≥10, ein M1 oder Carotis-T-Verschluss besteht und nur ein kleiner Infarkt (max. 50ml, im Detail abhängig von Alter und NIHSS) vorliegt (Nogueira 2017). In der DEFUSE-3 Studie profitierten Patienten bis zu 16 Std nach "last seen well" mit Infarkten bis 70ml und einer um mind. 80% und mind. 15 ml größeren Perfusionsstörung (Albers 2018). In beiden Studien erfolgte die Auswertung des Perfusions-CT mit einer kommerziellen Software (RAPID). Immer wird aber auch die Ausdehnung der akuten Ischämie anhand des ASPECTS (hier unter zu Hilfenahme des eASPECT-Tools) abgeschätzt und in Relation zum Territorium des verschlossenen Gefäßes und der Schwere des neurologischen Syndroms gesetzt (Clinical-radiological-mismatch). Falls das gesamte von einem verschlossenen Gefäß versorgte Hirngewebe irreversibel geschädigt ist, erfolgt kein Rekanalisationsversuch mehr.

Auch im erweiterten Zeitfenster sollte die Behandlung so schnell wie möglich erfolgen, da der Therapieeffekt trotz "mismatch" über die Zeit hinweg abnimmt. Die Einleitung der EST darf durch eine evtl. systemische Thrombolyse nicht verzögert werden.

Bei Patienten mit "minor stroke" (NIHSS<6) und großem Gefäßverschluss erscheint eine frühe EST sinnvoller als eine nach klinischer Verschlechterung (Messer 2017). In Kürze können solche Patienten in die Endo-Low-Studie eingeschlossen werden.

Die Indikation zur mechanischen Rekanalisation wird in Absprache zwischen Neuroradiologie und Neurologie auf Oberarztebene gestellt. Der indikationsstellende neurologische Oberarzt soll sich die Schnittbilddiagnostik persönlich ansehen.

C.3.2. Durchführung

Wenn keine relevante Kontraindikation (→ C.1, C.2) vorliegt, soll im 4,5 Std. Zeitfenstervor der EST eine IVT als sog. bridging-Therapie erfolgen. Die systemische Lysetherapie sollte nach entsprechender Vorbereitung möglichst früh, d.h. noch im CT/MRT begonnen werden. Bei

Version: 07.12.2023 Seite 7

Patienten im unklaren Zeitfenster erfolgt eine IVT vor EST nur, wenn die Patienten in den letzten 4,5 Stunden aufgefunden wurden, und die oben genannten Selektionskriterien für wake-up-Patienten zutreffen (siehe Abschnitt C.2.1). Bei bekannter Symptomdauer von mehr als 4,5 Std erfolgt keine IVT, wenn die EST unmittelbar erfolgen kann (also wenn Pat. hier im Haus ist) (Berge 2021). Die aktuellste Leitlinie der ESO empfiehlt im 4,5 Std. Zeitfenster für die bridging-Therapie die Verwendung von Tenecteplase (Metalyse® 0,25mg/kg, max. 25) anstellt von Alteplase (Turc 2022). Diese Empfehlung wird auch durch die AcT-Studie gestützt, die auf der ESOC2022 vorgestellt wurde (Menon 2022). Metalyse® steht jedoch nur sehr eingeschränkt zur Verfügung und ist in jedem Fall eine off-label-Anwendung.

Der Arzt der Intensivstation (37782) ist frühzeitig zu informieren, d. h. wenn die Indikation zur CTA gestellt wird (siehe SOP Endovaskuläre Schlaganfall-Therapie im Anhang G). Bis zur Stellung der Indikation zur EST ist der Dienstarzt der Notfallambulanz für die Betreuung der Patienten zuständig.

Ob die EST in Sedierung oder Narkose durchgeführt wird, entscheiden der die Intervention begleitende Neurologe und der Interventionalist gemeinsam anhand der in der SOP "Endovaskuläre Schlaganfall-Therapie" (Anhang G) definierten Kriterien. Bei Anwendung dieser SOP gibt es keinen klaren Vorteil für die eine oder andere Methodik (Schönenberger 2016).

Über die verwendete interventionelle Technik (Aspiration, Stentretriever, ..) entscheidet alleine der Interventionalist, basierend auf von der Abt. Neuroradiologie formulierten Standards.

Die Indikation zum Stenting erfolgt primär durch den behandelnden Interventionalisten.

Falls ein Stenting notwendig ist, benötigt der Patient umgehend eine antithrombotische Therapie (unabhängig davon, ob zuvor eine IVT erfolgte). Hierfür soll – wenn verfügbar – Aspisol (ASS iv) zur Anwendung kommen. Derzeit findet seitens der Apotheke wegen Produktionsproblemen eine Kontingentierung statt, es kann also vorkommen, dass Aspisol im Einzelfall nicht verfügbar ist. Für diese Situation gilt, dass wenn die Patienten ASS in der Dauermedikation haben (Anamnese!) eine periprozedurale Gabe von ASS nicht notwendig ist. Pat. mit ungestörtem Schluckakt, die kein ASS in der Vormedikation haben, erhalten präprozedural ASS 300mg p.o.. Patienten, bei denen dies nicht möglich ist (also Schluckstörung, oder Entscheidung fällt erst während der Angio) werden mit Tirofiban i.v. nach üblichem Schema behandelt (Anhang E, NB! Bei Patienten mit hochgradig eingeschränkter Nierenfunktion (GFR < 30ml/min) ist eine Dosishalbierung notwendig). Die Dauer der Tirofiban-Infusion sollte möglichst kurz sein, d.h. sobald möglich sollte der Patient ASS und Clopidogrel erhalten (per os oder Magensonde). Bei periprozeduralen Besonderheiten (z.B. Thrombenbildung) kann die Dauer in Absprache mit den neuroradiologischen Kolleg:innen verlängert werden. In Ausnahmefällen (vermuteter großer Infarkt) kann die Clopidogrel Gabe verzögert erfolgen. Ein frühes Kontroll-CT (anzustreben nach ca. 12 Std) ist dann nach dem Eingriff anzuschließen. Bei nachgewiesener PH2 erfolgt keine Clopidogrel Gabe. Eine evtl. IVT hat keinen Einfluss auf die Entscheidung zur antithrombotischen Therapie.

C.3.3. Nachbehandlung

Aufnahme auf die Stroke Unit (Neuro 5) oder Intensivstation 2 (Neuro 4).

Nach erfolgreicher Rekanalisation (TICI2b-3) sollte der systolische Blutdruck zwischen 120 und 160 mmHg und der MAP zwischen 70 und 90 mmHg gehalten werden.

Kontroll-Bildgebung nach 20-36 Stunden. Wenn Bedarf besteht, die endgültige Infarktgröße genau zu kennen, sollte die bildgebende Verlaufskontrolle mittels MRT erfolgen, da wegen der Gabe des

Version: 07.12.2023 Seite 8

Kontrastmittels im Rahmen der EST diese mittels CCT nicht immer genau bestimmt werden kann. Bitte daran denken, dass dafür ggfs. eine Betreuung eingerichtet werden muss.

Bei einer abrupten klinischen Verschlechterung erfolgt eine CCT, um eine Einblutung auszuschließen. Ist keine Blutung zu erkennen, wird umgehend eine CTA angeschlossen, um einen Rezidiv-Verschluss zu detektieren.

Information und Aufklärung über "FAST".

Eintragen der Therapiezeiten auf Registerblatt 2 des QS-Bogen im ISH.

Antithrombotische Nachbehandlung nach bridging wie nach alleiniger IVT (Abschnitt C.1.4), nach alleiniger EST kann umgehend mit der Sekundärprävention begonnen werden.

Version: 07.12.2023 Seite 9

D. Infratentorielle Ischämien

Hierzu zählen Infarkte im Versorgungsgebiete der Aa. vertebrales und der A. basilaris.

D.1. <u>Voraussetzungen</u>

Zeitintervall: <4,5 Stunden, bei Basilarisverschluss bis 6 Stunden (in Einzelfällen bis 12 Stunden)

Verlängerung des Zeitintervalls dann, wenn der Patient bei Beginn der Lyse weniger als 6 Stunden komatös ist und keine Zeichen der irreversiblen Hirnstammschädigung aufweist (Pupillen anisokor und weit, LR ausgefallen, CR

ausgefallen, Atemstörung, Kreislaufdysregulation)

Klinik: "Hirnstamm"-Syndrom

D.2. Kontraindikation

Nachweis einer Blutung oder Zeichen einer ausgedehnten irreversiblen Hirnstammschädigung (s.o.) oder einer ausgedehnten Infarzierung in der Bildgebung

D.3. <u>Durchführung</u>

Umgehende Information Neuroradiologie und Übergabe des Patienten an den Kollegen der Intensivstation entsprechend des im Anhang $(\rightarrow G)$ wiedergegebenen Standards.

Die Rekanalisationstherapie des Basilarisverschlusses soll in einem Bridging-Konzept aus IVT (analog C.3.2) und mechanischer Thrombektomie erfolgen.

Bei Patienten mit Hirnstamminfarkt ohne Basilarisverschluss erfolgt innerhalb des 4,5 Std Zeitfensters eine IVT gemäß den Ausführungen unter C.2.

Version: 07.12.2023 Seite 10

E. <u>Dosierungstabellen</u>

Das Körpergewicht des Pat. kann erfragt oder geschätzt werden. Es ist darauf zu achten, dass Alteplase möglichst passgenau aufgezogen wird, um Verwurf zu vermeiden. Bei einem Restbedarf von bis zu 2 mg wird keine weitere Ampulle angebrochen (also statt z.B. 82 mg werden nur 80 mg verabreicht), dies ist durch die Ungenauigkeit der Gewichtsbestimmung begründet.

Lt. Produktinformation können sowohl Actilyse® (Alteplase) als auch Metalyse® (Tenecteplase) nach Auflösung bei 3-8°C im Kühlschrank für 24 Std gelagert werden, dabei sind die üblichen Hygienestandards konsequent zu beachten

		Actilyse			alyse®	Aggrastat®50 μg/ml¹			
0),9 mg/kg	g kG	G 0,25 mg		GFR ≥ 30ml/min		GFR < 30ml/min	
KG	Dosis	Bolus	Infusion	Dosis	Volume	Bolus	Infusion	Bolus	Infusion
[kg]	[mg]	[ml]	[ml/h]	[mg]	n	(30Min)	(12 Std)	(30Min)	(12 Std)
					[ml]	[ml/h]	[ml/h]	[ml/h]	[ml/h]
50	45	4,5	40,5	12,5	2,5	24	6,0	12	3,0
55	49,5	5,0	44,6	13,5	2,7	26	6,6	13	3,3
60	54	5,4	48,6	15	3	29	7,2	14	3,6
65	58,5	5,9	52,7	16,5	3,3	31	7,8	15	3,9
70	63	6,3	56,7	17,5	3,5	34	8,4	17	4,2
75	67,5	6,8	60,8	18,5	3,7	36	9,0	18	4,5
80	72	7,2	64,8	20	4	38	9,6	19	4,8
85	76,5	7,7	68,9	21,4	4,3	41	10,2	20	5,1
90	81	8,1	72,9	22,5	4,5	43	10,8	21	5,4
95	85,5	8,6	77,0	23,5	4,7	46	11,4	23	5,7
100	90	9,0	81,0	25	5	48	12,0	24	6,0
>100	90	9,0	81,0	25	5	48	12,0	24	6,0

^{1:} Bei schwerer Niereninsuffizienz Halbierung der Laufrate; insbes. für Aggrastat® wird auch auf die Fachinfo (→AID) hingewiesen.

Version: 07.12.2023 Seite 11

F. <u>Literatur</u>

Albers, G.W., M.P. Marks, S. Kemp, et al., Thrombectomy for Stroke at 6 to 16 Hours with Selection by Perfusion Imaging. N Engl J Med **2018**; (378):708-18.

Anderson CS, Robinson T, Lindley RI, Arima H, Lavados PM, Lee TH, Broderick JP, Chen X, Chen G, Sharma VK, Kim JS, Thang NH, Cao Y, Parsons MW, Levi C, Huang Y, Olavarria VV, Demchuk AM, Bath PM, Donnan GA, Martins S, Pontes-Neto OM, Silva F, Ricci S, Roffe C, Pandian J, Billot L, Woodward M, Li Q, Wang X, Wang J, Chalmers J, Investigators E, Coordinators. Low-Dose versus Standard-Dose Intravenous Alteplase in Acute Ischemic Stroke. The New England journal of medicine **2016**;374:2313-23

Berge E, Whiteley W, Audebert H et al. European Stroke Organisation (ESO) guidelines on intravenous thrombolysis for acute ischaemic stroke. Eur Stroke J **2021**; 6(1):I-LXII

Bluhmki E, Chamorro A, Davalos A, Machnig T, Sauce C, Wahlgren N, et al. Stroke Treatment with Alteplase Given 3.0-4.5 h After Onset of Acute Ischaemic Stroke (ECASS III): Additional Outcomes and Subgroup Analysis of a Randomised Controlled Trial. Lancet Neurol. **2009**;8:1095-1102

Campbell BCV, Ma H, Ringleb PA et al. Extending thrombolysis to 4.5-9 h and wake-up stroke using perfusion imaging: a systematic review and meta-analysis of individual patient data. Lancet **2019**; 394(10193):139-47

Emberson J. et al for the Stroke Thrombolysis Trialists' Collaborative Group: Effect of treatment delay, age, and stroke severity on the effects of intravenous thrombolysis with alteplase for acute ischaemic stroke: a meta-analysis of individual patient data from randomised trials; Lancet **2014**;384:1929-1935

Goyal M, Menon BK, van Zwam WH, Dippel DW, Mitchell PJ, Demchuk AM, Davalos A, Majoie CB, van der Lugt A, de Miquel MA, Donnan GA, Roos YB, Bonafe A, Jahan R, Diener HC, van den Berg LA, Levy EI, Berkhemer OA, Pereira VM, Rempel J, Millan M, Davis SM, Roy D, Thornton J, Roman LS, Ribo M, Beumer D, Stouch B, Brown S, Campbell BC, van Oostenbrugge RJ, Saver JL, Hill MD, Jovin TG, collaborators H. Endovascular thrombectomy after large-vessel ischaemic stroke: a meta-analysis of individual patient data from five randomised trials. Lancet. **2016**;387:1723-1731

Hacke W, Kaste M, Bluhmki E, Brozman M, Davalos A, Guidetti D, et al. Thrombolysis with Alteplase 3 to 4.5 Hours After Acute Ischemic Stroke. *N Engl J Med*. **2008**;359:1317-1329

IST-3 group. The benefits and harms of intravenous thrombolysis with recombinant tissue plasminogen activator within 6 h of acute ischaemic stroke (the third international stroke trial [IST-3]): a randomised controlled trial. Lancet **2012**;379(9834): 2352-2363.

Kam W, Holmes DN, Hernandez AF, Saver JL, Fonarow GC, Smith EE, et al. Association of recent use of non-vitamin k antagonist oral anticoagulants with intracranial hemorrhage among patients with acute ischemic stroke treated with alteplase. JAMA. 2022;327:760-771

Meinel T., Wilson D., Gensicke H., et al. Intravenous Thrombolysis in Patients With Ischemic Stroke and Recent Ingestion of Direct Oral Anticoagulants. JAMA Neurology. 2023; online 03.01.2023

Menon BK, Swartz RH, editors. Intravenous Alteplase compared to Tenecteplase in Acute Ischemic Stroke. The AcT RCT. ESOC 2022; 2022 04.05.2022; Lyon

Version: 07.12.2023 Seite 12

Messer MP, Schönenberger S, Möhlenbruch MA et al. Minor Stroke Syndromes in Large-Vessel Occlusions: Mechanical Thrombectomy or Thrombolysis Only? AJNR Am J Neuroradiol 2017; 38(6):1177-9

Nogueira RG, Jadhav AP, Haussen DC et al. Thrombectomy 6 to 24 Hours after Stroke with a Mismatch between Deficit and Infarct. N Engl J Med **2017**; 378(1):11-21

Ringleb P, Köhrmann M, Hametner C et al. Akuttherapie des ischämischen Hirninfarktes, S2-Leitlinie. Available from: https://www.awmf.org/leitlinien/detail/ll/030-046.html; Stand: 28.05.**2021**

Schönenberger S, Uhlmann L, Hacke W, et al. Effect of Conscious Sedation vs General Anesthesia on Early Neurological Improvement Among Patients With Ischemic Stroke Undergoing Endovascular Thrombectomy: A Randomized Clinical Trial. JAMA **2016**;316:1986-96.

Thomalla G, Simonsen CZ, Boutitie F et al. MRI-Guided Thrombolysis for Stroke with Unknown Time of Onset. N Engl J Med **2018**; 379(7):611-22

Turc G, Bhogal P, Fischer U et al. European Stroke Organisation (ESO) - European Society for Minimally Invasive Neurological Therapy (ESMINT) Guidelines on Mechanical Thrombectomy in Acute Ischaemic StrokeEndorsed by Stroke Alliance for Europe (SAFE). Eur Stroke J **2019**; 4(1):6-12

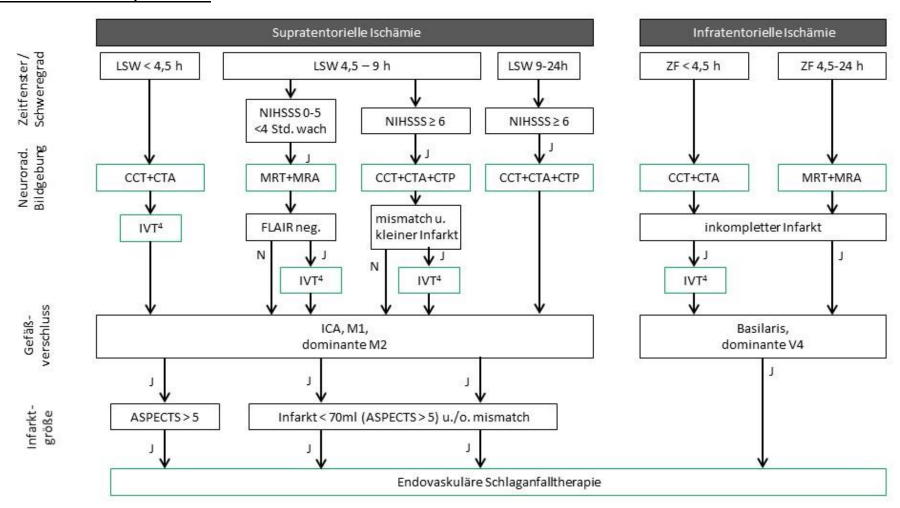
Turc G, Tsivgoulis G, Audebert HJ et al. European Stroke Organisation - European Society for Minimally Invasive Neurological Therapy expedited recommendation on indication for intravenous thrombolysis before mechanical thrombectomy in patients with acute ischaemic stroke and anterior circulation large vessel occlusion. Eur Stroke J **2022**; 7(1):I-XXVI

Zinkstok SM, Engelter ST, Gensicke H, Lyrer PA, Ringleb PA, Artto V, et al. Safety of thrombolysis in stroke mimics: results from a multicenter cohort study. Stroke. **2013** Apr;44(4):1080-4.

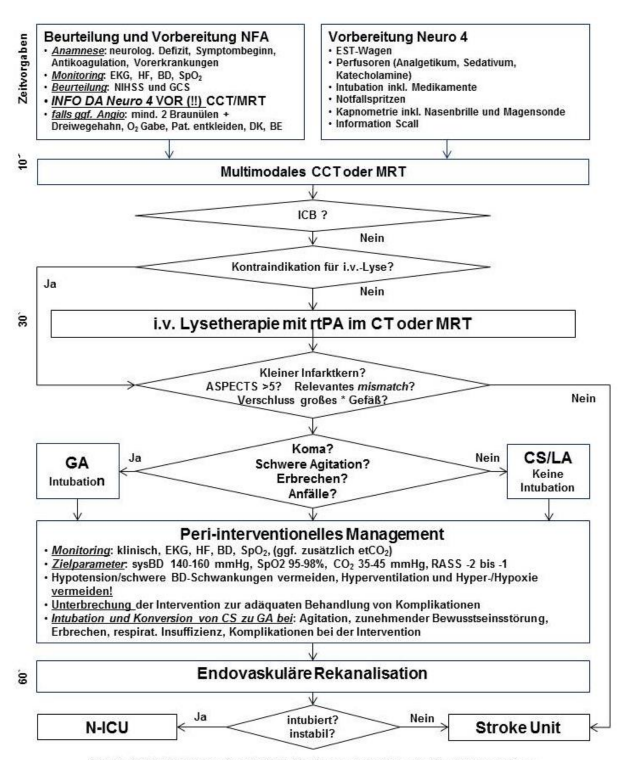
Version: 07.12.2023 Seite 13

G. Anhänge

Rekanalisationstherapie-Schema



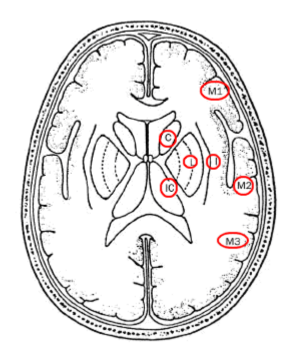
SOP Endovaskuläre Schlaganfall-Therapie (EST)

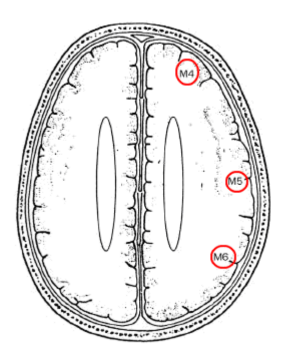


* Großes Gefäß: ACI, M1, (dominante M2), BA, (dominante oder bds) VA, ggfs. Einzelfall-Entscheidung

Schönenberger/Bösel/Ringleb 06/2016

ASPECT-Score (Alberta Stroke Program Early CT Score)





Jede normale Region wird mit 1, jede pathologische mit 0 gewertet.

Somit ergibt sich ein Wert von 10 für ein CT/MRT ohne Infarkt im Mediaterritorium bzw. von 0 für einen kompletten Mediaterritorialinfarkt.

Aufklärung und Einwilligung zur Rekanalisationstherapie bei akutem Hirninfarkt

		Symptombeginn:	20	_:	Uhr			
	Patientenaufkleber		☐ sicher ☐ geschätzt					
			☐ unklar (last seen well	_:	_Uhr)			
Αl	osolute Ausschlusskriterien eine	r i.vLvse (Gruppe A)				JA I	NEIN	
	rnblutung im CCT/MRT							
	rnblutung in der Anamnese							
	anifeste oder kurz zurückliegend							
	_							
Symptome einer Subarachnoidalblutung								
	trakranielle oder intraspinale OP	=						
	nnahme von Marcumar® mit INR							
	esentliche Blutgerinnungsstörun							
	akterielle Endokarditis, Perikardit	_						
	ntbindung in den letzten 10 Tage	=						
na	achgewiesene - nicht abgeheilte	- ulzerative Erkrankung ir	n Gastrointestinaltrakt					
Ö	sophagusvarizen, akute Pankreat	itis						
sc	hwere Lebererkrankung							
Re	elative Ausschlusskriterien einer	i.vLyse (Gruppe B)				JA !	NEIN	
Ze	eitfenster >4,5 Stunden							
Ze	eitfenster unklar, wake up stroke							
Αl	ter <16Jahre							
	hweres Mediasyndrom (Hemiple	egie, fixierte Kopf- und / o	oder Blickwendung, Sopor ode	er				
	oma) nnahme von Dabigatran, Rivarox	ahan Aniyahan Edayaha	on a ä in dan latatan 40 Ctd ⁵				П	
	eparingabe ≤48 Std. und PTT-Ver							
	eparingabe ≤48 Std. und PTT-ver nrombozytenzahl <100.000/μl							
	utglukose <50 mg/dl oder >400 با							
	= =	_						
	intrakranielles unversorgtes Aneurysma <6mm, bekannte AVM (ohne anamnestische Blutung!!!)							
	Schlaganfall innerhalb der letzten 3 Monate							
geringfügige neurologische Defizite oder Symptome, die sich rasch bessern \Box Krampfanfall bei Symptombeginn \Box								
größere Operationen oder schwere Traumen <3 Monate (Rücksprache mit Fach-Kollegen)								
	Neoplasie mit erhöhtem Blutungsrisiko							
	:hädelhirntrauma in den letzten							
	ırz zurückliegende (<10 Tage) tra							
	unktion eines nicht komprimierb		_		••••••			
Г	☐ Therapie gemäß Zulassung (koina dar ahigan Frage-	mit la"hoontwortst\					
_			·	".				
L	☐ Therapie als individueller He	eilversuch (mind. eine dei	Fragen aus Gruppe B mit "Ja	" beant	wortet),			
	Begründung:						_	
							-	
							-	
	Indikationsstellender Facha	zt:					_	
	Name / Unterschrift:							

⁵ Details siehe Abschnitt C.2.2

Aufklärung und Einwilligung zur Rekanalisationstherapie bei akutem Hirninfarkt

Werte Patientin, werter Patient, Ihr Schlaganfall soll mit dem Arzneimittel Alteplase (rt-PA) behandelt werden. Alteplase greift in den Blutgerinnungsprozess ein und kann dafür sorgen, dass ein Blutgerinnsel aufgelöst wird, das ein Blutgefäß im Kopf Patientenaufkleber verstopft. Die Wirksamkeit der Gerinnselauflösung (Lysetherapie) mit Alteplase (rt-PA) beim akuten Hirninfarkt ist in klinischen Studien gut belegt. Daher ist die Lysebehandlung mit Alteplase innerhalb von 4,5 Stunden nach Auftreten der Beschwerden zugelassen. In Europa wurde diese Therapie bereits bei über 50.000 Patienten durchgeführt. Häufigere Nebenwirkungen (1-10%) sind Blutungskomplikationen in Form von Nasenbluten, Blutergüssen an Einstichstellen sowie Hirnblutungen. Hirnblutungen treten insges. bei etwa jedem 10. Betroffenen auf, sind aber in der Hälfte der Fälle klein und führen nicht zu einer Zunahme der körperlichen Beschwerden. Bei etwa jedem 20.-30. Betroffenen (3-5%) kommt es jedoch zur Verstärkung der Beschwerden durch die Blutung. Manchmal sind Bluttransfusionen notwendig. Bei etwa jedem 50.-100. Betroffenen (1-2%) verläuft eine Lyse-assoziierte Blutung tödlich. Seltene Nebenwirkungen (<1%) sind allergische Reaktionen mit Juckreiz, Hautausschlag und manchmal Blutdruckabfall. Als sehr seltene Nebenwirkung (<0,1%) sind grundsätzlich schwere allergische Reaktionen bis hin zum anaphylaktischen Schock zu nennen. Folgende Lysetherapie soll vorgenommen werden: i.v.-Lysetherapie im Rahmen der Zulassung, Zeitfenster 0-4,5 Stunden i.v.-Lysetherapie außerhalb der Zulassung als individueller Heilversuch Einwilligungserklärung Ich habe die von Frau/Herrn unternommene Aufklärung über Art und Durchführung sowie Risiken der betreffenden Behandlung verstanden und hatte die Möglichkeit, Fragen zu stellen; die von mir gestellten Fragen wurden beantwortet. Ich willige in die geplante Behandlung ein Ich lehne die geplante Behandlung ab Datum, Unterschrift Patient Datum, Unterschrift Arzt/Ärztin Notfallindikation zur Lysetherapie Die Patientin/der Patient war aufgrund folgender Defizite nicht vollständig einwilligungsfähig: ☐ Sprachstörung ☐ Bewusstseinsstörung ☐ anderes _ Aufgrund der guten Heilungschancen im vorliegenden Fall soll die Lysetherapie daher als Notfallindikation durchgeführt werden. Folgende Angehörige / Begleitpersonen wurden über die geplante Therapie

Version: 07.12.2023 Seite 18

zusätzlich aufgeklärt und im Sinne des Patienten in die Entscheidung einbezogen:

Datum, Name und Unterschrift der Begleitperson:

NIH Stroke Scale

	Patientenaufkleber	Erfassung:	20	:	Uhr			
1a	Vigilanz: [wach, unmittelba Reaktionen zu bewegen = 1;							
1b		Orientierung (Monat / Alter): [beide Antworten korrekt = 0; eine Antwort korrekt = 1; beide Antworten falsch oder keine Antwort = 2]						
1 c	Reaktion auf Aufforderung (Augen öffnen, Faust schließen; ggfs. Pantomine) [beides korrekt = 0; eine korrekt = 1; keine Reaktion, inkorrekt Handlung = 2]							
2	Blickmotorik: [normal = 0; partielle Blickparese; auch bei einäugiger Parese = 1; komplette Blickparese (auch bei OCR) = 2]							
3	Gesichtsfeld : [frei = 0; inkokortikale Blindheit = 3]	mplette Hemianopsie = 1;	komplette Hemianopsie =	2; blind, auc	:h			
4	Faziale Parese: [normal =); gering (Mund) = 1; mäßig	(auch Auge) = 2; komplet	tt = 3]				
5a	Armhalteversuch rechts: [unauffällig (KG5) = 0; Absinken nicht bis auf die Unterlage innerhalb von 10 Sek. (KG 4-5) = 1; Anheben möglich (KG 3-4) = 2; Anheben unmöglich (KG<3) = 3, Plegie = 4; Amputation, Gelenkversteifung = 9]							
5b	Armhalteversuch links: [unauffällig (KG5) = 0; Absinken nicht bis auf die Unterlage innerhalb von 10 Sek. (KG 4-5) = 1; Anheben möglich (KG 3-4) = 2; Anheben unmöglich (KG<3) = 3, Plegie = 4; Amputation, Gelenkversteifung = 9]							
6a	Beinhalteversuch rechts : [unauffällig (KG5) = 0; Absinken nicht bis auf die Unterlage innerhalb von 5 Sek. (KG 4) = 1; Anheben möglich (KG 3-4) = 2; Anheben unmöglich (KG<3) = 3; Plegie = 4; Amputation, Gelenkversteifung = 9]							
6b	Beinhalteversuch links : [unauffällig (KG5) = 0; Absinken nicht bis auf die Unterlage innerhalb von 5 Sek. (KG 4) = 1; Anheben möglich (KG 3-4) = 2; Anheben unmöglich (KG<3) = 3; Plegie = 4; Amputation, Gelenkversteifung = 9]							
7	Extremitätenataxie: [keir	e = 0; eine Gliedmaße = 1;	beide Gliedmaße = 2]					
8	Sensibilität: [normal = 0; le schwer, Berührung wird nich			en (Hypästhe	esie) = 1;			
9	Aphasie : [normal = 0; leichte bis mittelschwere Aphasie (Wortfindungsstörungen, Paraphasien) = 1; schwere Aphasie, Kommunikation aber noch möglich = 2; stumm, globale Aphasie = 3]							
10	Dysarthrie : [normal = 0; dy verstehen = 2; intubiert oder			hrisch, kaum	ı zu			
11	Auslöschung / Nichtbeackompletter Hemineglect, me			ıalität betrof	fen = 1;			
			Summe: [9e	r werden nicl	ht addiert]			

Versionsverzeichnis:

Datum	Änderung
2008	Erstfassung
Jan 2010	Präzisierung über die Off-Label-Lyse (Abschnitt C.2) und die Bridging-Behandlung (Abschnitt C.2)
Nov 2010	Anpassung der Abschnitte über die invasive Lysetherapie
Okt 2011	Ergänzungen zum Umgang mit den neueren oralen Antikoagulantien und weitere Konkretisierungen zur invasiven Lyse.
Aug 2012	Umstellung der Akutbildgebung auf primäres MRT
Nov 2014	Umbenennung der SOP und Modifikation der Gliederung Umstellung der Akutbildgebung auf multimodales CCT Genauere Beschreibung endovaskulärer Rekanalisationsverfahren Integration der Studien (ECASS4, WakeUp, SIESTA) Integration des Schemas "Thrombolyse bei dOAC Einnahme" Entfernung der Neuroradiologischen MRT-SOP Aktualisierung der Schnellintubations-SOP
Juni 2016	Verweis auf Idarucizumab Neue SOP Endovascular Stroke Treatment (EST) neues Schema zur Rekanalisation unter NOAC Integration der Low-Dose-Lyse sprachliche Verbesserungen QS-Tabelle zur Zeiten-Dokumentation
Januar 2018	Einfügen des Kapitels B zur bildgebenden Diagnostik Integration DAWN, DEFUSE-3
Juli 2018	Überarbeitung des Abschnittes zu systemischen Lyse im unklaren Zeitfenster (C.2.1)
Okt. 2020	Integration der Verlaufsbildgebung sowohl nach IVT als auch EST Berücksichtigung des Standards zur prätherapeutischen Bildgebung Anpassung des Schemas an die veränderte prätherapeutische Bildgebung
Jan. 2023	Thrombolyse unter DOAC modifiziert
Dez 2023	Ersatz-Verfahren für ASPISOL beschrieben