

E-pub ahead of print

AVC ischémique après thrombolyse d'une embolie pulmonaire dans le contexte de COVID-19

Franchitti M, Grandjean A, Laurent JC

Der besondere Fall • doi:10.4414/smf.2020.08652

Peer-reviewed article | accepted 23.10.2020

Veröffentlichung: 30.11.2020

Complications thrombotiques au cours d'infection à SARS-CoV-2

AVC ischémique après thrombolyse d'une embolie pulmonaire dans le contexte de COVID-19

Marilène Franchitti^{a*}, médecin diplômée; Dr méd. Anouk Grandjean^{a*}; Jean-Christophe Laurent^b, médecin diplômé

Etablissements Hospitalier du Nord Vaudois (eHnv), Yverdon-les-Bains: ^a Service d'anesthésiologie, ^b Service de médecine interne

* Ces auteurs ont contribué à part égale à la réalisation de cet article.

Contexte

Au décours de la pandémie actuelle de SARS-CoV-2, responsable de la maladie COVID-19, de nombreuses questions quant à la prise en charge des patients ont été soulevées. Une actualisation et un partage régulier des connaissances au niveau national et international a été la pierre angulaire de l'avancée des connaissances et de l'amélioration de la prise en charge de ces patients. Un des phénomènes qui a été noté et qui a suscité un changement de prise en charge durant ces dernières semaines est l'état hautement pro-thrombotique des patients infectés par ce virus. Dans ce cas clinique, nous allons décrire les complications thrombotiques d'un patient intubé pour une infection au SARS-CoV-2.

Rapport de cas

Anamnèse

Un patient de 72 ans, connu pour une hypertension artérielle, un diabète de type 2 insulino-requérant ainsi qu'un antécédent d'embolie pulmonaire post-traumatique en 2016 est hospitalisé en raison d'un mal perforant plantaire pour lequel il bénéficie d'un traitement chirurgical, d'une antibiothérapie ainsi que d'une prophylaxie antithrombotique standard par énoxaparine 40 mg 1×/j sous-cutané pour un patient de 98 kg. Durant son hospitalisation, le patient développe un état fébrile associé à une toux. Dans le contexte de la pandémie de coronavirus, un frottis est réalisé et se révèle positif. Le patient développe progressivement une hypoxémie nécessitant une oxygénothérapie à 10 l/min au masque motivant son admission aux soins intensifs.

Status et résultats

Le patient présente à son admission aux soins intensifs une détresse respiratoire avec une hypoxémie sévère nécessitant une intubation. La radiographie du thorax montre des infiltrats et des condensations pulmonaires bilatérales compatibles avec un syndrome de détresse respiratoire aigu (SDRA) sur COVID-19.

Il présente par la suite une instabilité hémodynamique persistante. L'ECG met en évidence une inversion des ondes T dans les dérivations précordiales droites suivi par l'apparition d'un bloc de branche droit.

Le dosage des troponines montre une élévation significative avec cinétique à la hausse. L'échocardiographie met en évidence un cœur pulmonaire avec des signes d'hypertension pulmonaire importante ainsi qu'une dilatation et une dysfonction sévère du ventricule droit. Le Doppler-couleur ne met pas en évidence de foramen ovale et compte tenu de l'instabilité hémodynamique un test au micro-bulles n'est pas réalisé.

Diagnostic et traitement

Malgré l'intubation et une ventilation protectrice optimale, sous sédation et curarisation, le patient présente une hypoxémie persistante, ainsi qu'une majoration de son instabilité hémodynamique nécessitant un soutien aminergique par noradrénaline et dobutamine.

Au vu du cœur pulmonaire, de l'élévation des troponines et des modifications ECG, nous suspectons une embolie pulmonaire. L'angio-CT confirme la présence d'embolies pulmonaires lobaires droite et plurisegmentaires gauche, et montre des infiltrats typiques d'une infection à COVID-19 (fig. 1).

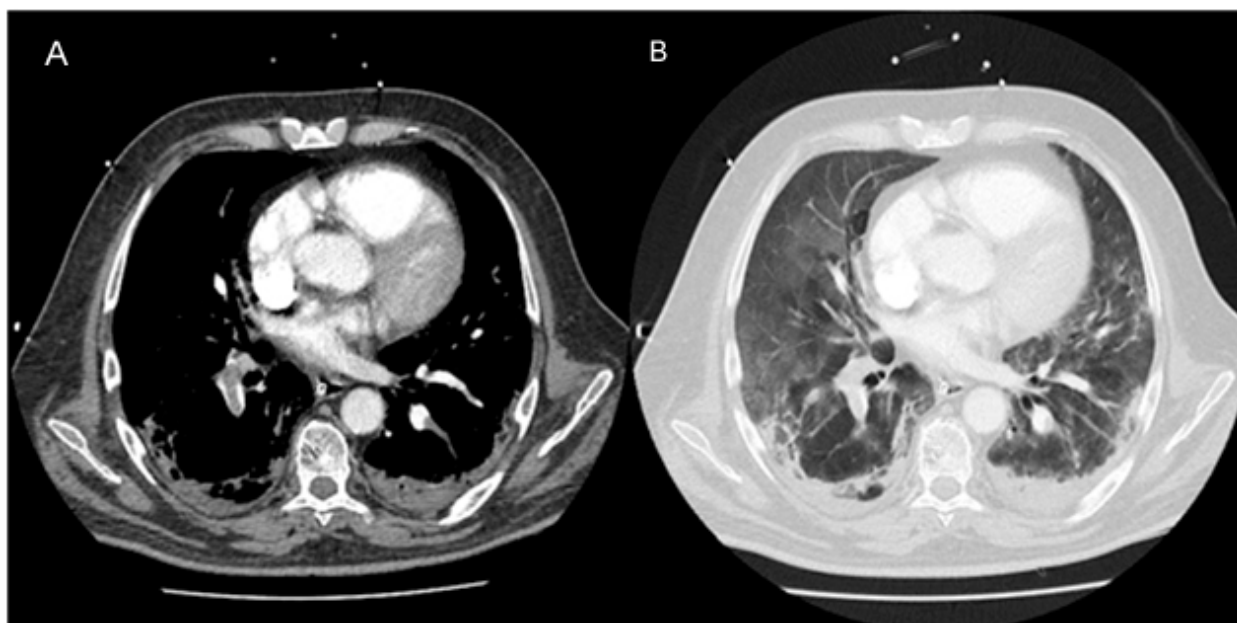


Figure 1: Angio-CT thoracique, coupes axiales. **A)** Embolies pulmonaires lobaires droites et plurisegmentaires gauches. **B)** Infiltrats pulmonaires en verre dépoli avec condensations périphériques typiques d'une infection à COVID-19.

Au vu de ce résultat, nous introduisons une anticoagulation par de l'héparine non-fractionnée intraveineuse à dose thérapeutique visant un temps de céphaline activée (aPTT) augmenté à 2,5 fois la norme du patient.

Les échanges respiratoires ne sont pas améliorés par une ventilation mécanique protectrice en décubitus ventral, avec des rapports $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2$ entre 50 et 60 mm Hg. Le patient présente également une aggravation de son état hémodynamique, avec baisse de son index cardiaque nécessitant une majoration du soutien aminergique. Dans ce contexte de choc cardiogène et en l'absence de contre-indications, une thrombolyse par de la ténecteplase 10 000 U est administrée avec poursuite de l'anticoagulation thérapeutique.

Evolution

Suite à l'administration de la thrombolyse, l'évolution est favorable avec amélioration des rapports ventilatoires et stabilisation hémodynamique.

A J4 post-thrombolyse, sous anticoagulation efficace (aPTT dans la cible thérapeutique) par héparine non-fractionnée, le patient présente une anisocorie ainsi qu'une bradycardie avec extrasystolie ventriculaire. Suspectant une complication hémorragique suite à la thrombolyse, un CT cérébral est réalisé retrouvant de manière inattendue un accident vasculaire cérébral (AVC) ischémique droit étendu sur occlusion complète de l'artère sylvienne ainsi que des signes d'engagement cérébral (fig 2).

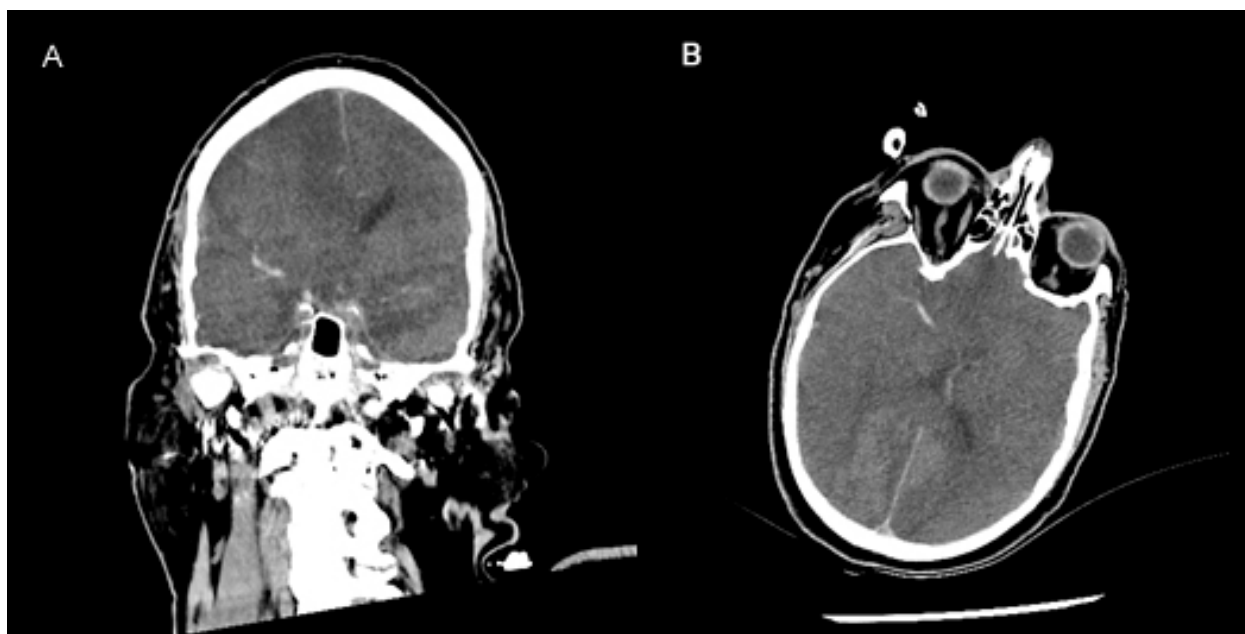


Figure 2: CT cérébral natif en coupe coronale (A) et axiale (B). Visualisation d'un signe de l'artère sylvienne dense à droite signant une thrombose précoce de celle-ci. En coupe coronale, dédifférenciation substance blanche-substance grise parlant pour une nécrose étendue avec œdème cérébral. Signes d'engagement avec déviation de la ligne médiane et lamination du ventricule latéral droit.

Au vu de l'étendue de l'ischémie, un retrait thérapeutique est décidé et le patient décède quelques heures plus tard.

Discussion

Nous décrivons le cas d'un patient intubé aux soins intensifs dans le contexte d'un SDRA sur COVID-19 ayant présenté successivement deux événements thromboemboliques. Le deuxième événement, un AVC ischémique massif, survient dans le contexte d'une anticoagulation thérapeutique efficace au décours de la thrombolyse intraveineuse d'une embolie pulmonaire.

Selon la littérature parue à ce jour dans le contexte de la pandémie liée au nouveau coronavirus SARS-CoV-2, il semblerait que la maladie COVID-19 soit associée à un état pro-coagulant important, menant à un risque augmenté de thromboses artérielles et veineuses [1]. Jusqu'à 30% des patients admis en milieu de soins intensifs développent une complication thromboembolique, avec une majorité d'embolies pulmonaires (16–25%) [2, 3]. La survenue d'AVC ischémiques est décrite entre 5–9% [3, 4]. Ces complications thromboemboliques sont grevées d'une importante mortalité et surviennent malgré une anticoagulation prophylactique [2].

Une étude observationnelle réalisée à Wuhan, en Chine, met en évidence une association significative entre l'élévation des D-dimères (>1000 ng/ml) à l'entrée et une élévation du taux de mortalité intra-hospitalière [5]. Pour les diverses raisons discutées ci-dessus, il serait tentant de vouloir intensifier la prophylaxie thrombo-embolique, mais il n'existe à ce jour aucune étude prospective validant cette hypothèse.

La raison menant à cet état pro-thrombotique n'est pas encore complètement élucidée mais il semblerait que la présence d'une inflammation excessive, d'une hypoxémie sévère ainsi que la présence d'anomalie du système de la coagulation jouent un rôle important [4]. Par exemple, certains cas de patients

présentant des anticorps anti-phospholipides ont été décrits [6]. Par ailleurs, les publications les plus récentes font état d'une dysfonction endothéliale comme principale déterminante d'une dysfonction microvasculaire, à l'origine d'une vasoconstriction et d'une augmentation du status procoagulant [7].

Les observations concernant l'état hypercoagulant des patients atteints par le COVID-19 ont mené à l'élaboration de recommandations préconisant une anticoagulation prophylactique à doses plus élevées qu'usuellement [8], voire à dose thérapeutique en fonction de la présence de certains facteurs de risque ou d'une hypercoagulabilité importante [9]. Il est intéressant de noter qu'un phénomène similaire avait été décrit en 2004 lors de l'épidémie de SARS-CoV-1 [10].

Dans le cas présenté, il est intéressant de noter l'amélioration des échanges gazeux faisant suite à la thrombolyse. Il est clair que la levée du thrombus pulmonaire en est en grande partie responsable mais la question d'un effet sur d'éventuels microthrombi dans la vascularisation pulmonaire périphérique peut être soulevée [11].

Bien qu'un certain biais d'observation soit dénoncé par certains, il semble bel et bien que le COVID-19 soit associé à un état pro-coagulant important, ceci même en comparaison avec des patients atteints d'SDRA d'autres origines [2]. Ceci est mis en exergue par la séquence d'événements thromboemboliques avec la survenue d'un événement malgré une anticoagulation à doses thérapeutiques présentés par notre patient. A noter que ce patient a été pris en charge avant les recommandations en matière d'anticoagulation prophylactique citées ci-dessus et a bénéficié d'une thromboprophylaxie standard. En effet, n'étant pas encore entrés dans les guidelines, le dosage des facteurs procoagulants tels que le fibrinogène ou les D-dimères qui auraient pu nous amener à augmenter la dose de l'anticoagulation prophylactique n'ont pas été dosés à l'admission du patient. Lors de la survenue de l'embolie pulmonaire, le diagnostic a été essentiellement clinique et les facteurs pro-coagulants n'ont pas été mesurés. Cependant, l'AVC ischémique est apparu malgré une anticoagulation thérapeutique bien conduite. A noter qu'une embolie paradoxale sur un foramen ovale perméable ne peut être formellement exclue en l'absence d'un test aux micro-bulles. Ceci ne fait que renforcer l'importance d'une anticoagulation prophylactique à dose majorée ou thérapeutique selon les différents critères [9] ainsi que du suivi clinique avec dépistage précoce des complications thromboemboliques.

L'essentiel pour la pratique

- Les données actuelles suggèrent l'existence d'un état hautement procoagulant au cours de la maladie à COVID-19.
- Une thromboprophylaxie intensifiée, voire une anticoagulation pourraient-êtré indiquées, ces stratégies devant toutefois faire l'objet d'études prospectives. Des recommandations concernant cette problématique ont été éditées par différentes sociétés de spécialistes.
- Il ne faut pas sous-estimer la survenue d'évènements ischémiques chez les patients COVID-19, même en présence d'une anticoagulation efficace.

Remerciements

Nous remercions le Dr J. Gaude, Service de radiologie, Etablissements Hospitalier du Nord Vaudois, Yverdon-les-Bains, ayant fourni les images.

Disclosure statement

Les auteurs n'ont pas déclaré des obligations financières ou personnelles en rapport avec l'article soumis.

Correspondance:

Dr méd. Marilène Franchitti
 Service d'anesthésiologie
 Etablissements Hospitalier du Nord Vaudois (eHnv)
 Rue d'Entremonts 11
 CH-1400 Yverdon-les-Bains
 marilene.franchitti[at]ehnv.ch

Références

- 1 Tang N, Li D, Wang X, Sun Z. Abnormal coagulation parameters are associated with poor prognosis in patients with novel coronavirus pneumonia. *J Thromb Haemost JTH*. 2020;18(4):844–7.
- 2 Helms J, Severac F, Leonard-Lorant I, Ohana M, Delabranche X, Merdji H, et al. High risk of thrombosis in patients with severe SARS-CoV-2 infection: a multicenter prospective cohort study. *Intensive Care Med*. 2020;46(6):1089–98.
- 3 Li Y, Wang M, Zhou Y, Chang J, Xian Y, Mao L, et al. Acute cerebrovascular disease following COVID-19: a single center, retrospective, observational study. *Stroke Vasc Neurol*. 2020;5(3):279–84.
- 4 Klok FA, Kruip MJHA, van der Meer NJM, Arbous MS, Gommers DAMPJ, Kant KM, et al. Incidence of thrombotic complications in critically ill ICU patients with COVID-19. *Thromb Res*. 2020;191:145–7.
- 5 Zhou F, Yu T, Du R, Fan G, Liu Y, Liu Z, et al. Clinical course and risk factors for mortality of adult inpatients with COVID-19 in Wuhan, China: a retrospective cohort study. *Lancet*. 2020;395(10229):1054–62.
- 6 Zhang Y, Xiao M, Zhang S, Xia P, Cao W, Jiang W, et al. Coagulopathy and antiphospholipid antibodies in patients with Covid-19. *N Engl J Med*. 2020;382(17):e38.
- 7 Varga Z, Flammer AJ, Steiger P, Haberecker M, Andermatt R, Zinkernagel AS, et al. Endothelial cell infection and endotheliitis in COVID-19. *Lancet*. 2020;395(10234):1417–8.
- 8 Casini A, Alberio L, Angelillo-Scherrer A, Fontana P, Gerber B, Graf L, et al. Suggestions for thromboprophylaxis and laboratory monitoring for in-hospital patients with COVID-19. *Swiss Med Wkly*. 2020;150:w20247.
- 9 Susen S, Tacquard C, Godon A, Mansour A, Garrigue D, Nguyen P et al. Traitement anticoagulant pour la prévention du risque thrombotique chez un patient hospitalisé avec COVID-19 et surveillance de l'hémostase : Propositions du GIHP et du GFHT [Internet. 2020. Available at: <https://sfar.org/download/traitement-anticoagulant-pour-la-prevention-du-risque-thrombotiquechez-un-patient-hospitalise-avec-covid-19-et-surveillance-de-lhemostase/?wpdmdl=25834&refresh=5e94b85f9de4b1586804831>).
- 10 Umapathi T, Kor AC, Venketasubramanian N, Lim CT, Pang BC, Yeo TT, et al. Large artery ischaemic stroke in severe acute respiratory syndrome (SARS). *J Neurol*. 2004;251(10):1227–31.
- 11 Wang J, Hajizadeh N, Moore EE, McIntyre RC, Moore PK, Veress LA, et al. Tissue plasminogen activator (tpa) treatment for COVID-19 associated acute respiratory distress syndrome (ARDS): a case series. *J Thromb Haemost*. 2020;18(7):1752–5.