

Physiopathologie des amyloses cardiaques

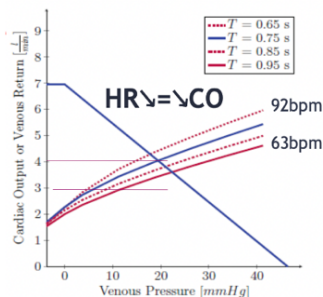
PHYSIOPATHOLOGIE DE L'INFILTRATION :

Les protéines amyloïdes infiltrent de manière diffuse les structures cardiaques. L'infiltration des parois ventriculaires est responsable d'une cardiomyopathie hypertrophique et restrictive causant une insuffisance cardiaque à FEVG le plus souvent préservée mais avec une physiopathologie très particulière. Des troubles rythmiques ventriculaires peuvent être observés, notamment dans les amyloses AL. L'infiltration de la paroi des oreillettes est à l'origine de troubles du rythme auriculaire et d'un défaut de la contractilité auriculaire, source de complications thrombo-emboliques. L'infiltration des faisceaux électriques est à l'origine de troubles conductifs. L'infiltration par les protéines amyloïdes est un phénomène dynamique, causant des complications évolutives. Un diagnostic précoce et une prise en charge précoce permettent de prévenir ces complications et d'améliorer la morbi-mortalité des patients.

DÉPENDANCE À LA FC :

L'amylose cardiaque est une cardiomyopathie hypertrophique et restrictive, elle est caractérisée par une altération majeure de la compliance ventriculaire entraînant une absence de réserve de la pré-charge du ventricule et une diminution du volume d'éjection systolique. Le débit cardiaque étant le produit de la fréquence cardiaque par le volume d'éjection systolique, le débit cardiaque des cœurs amyloïdes est dépendant de la fréquence cardiaque. Une réduction de la fréquence cardiaque, secondaire à des troubles conductifs, une insuffisance chronotrope ou un traitement bradycardisant, entraîne une diminution ou une incapacité d'adaptation du débit cardiaque, qui sera délétère et mal tolérée.

$$DC = VES \times FC$$



Traitement médical de l'insuffisance cardiaque

TRAITEMENTS SPÉCIFIQUES INDIQUÉS :

Les amyloses AL et ATTR ont des traitements spécifiques qui sont les seuls à pouvoir stopper ou ralentir la maladie. Retrouvez ces informations et triptyques sur www.reseau-amylose.org.

TRAITEMENTS INDIQUÉS OU CONSEILLÉS :

Les diurétiques ont une place essentielle dans le traitement symptomatique pour contrôler les signes congestifs. De fortes doses de diurétiques de l'anse sont souvent nécessaires. Un autre diurétique (thiazidique ou spironolactone) peut être associé. Une restriction hydrosodée doit être recommandée en cas d'hyponatrémie. L'évaluation de la volémie pour ajuster la dose de diurétiques est une étape importante de la consultation médicale. Cette étape peut être difficile en cas d'amylose cardiaque et il faut s'appuyer sur des faisceaux d'arguments cliniques, biologiques et échographiques. Une surveillance par télécardiologie peut avoir un intérêt dans le suivi.

FC CIBLE : 70-120 bpm

TRAITEMENTS NON INDIQUÉS OU DÉCONSEILLÉS :

Bétabloquants : Contrindiqués (excepté de rares situations, après avis expert : obstruction intra-ventriculaire gauche symptomatique et FA très rapide mal tolérée)

Inhibiteurs calciques bradycardisants : Contrindiqués (idem BB-)

Ivabradine : Non indiquée (bloque l'adaptation du débit cardiaque)

Digoxine : Historiquement contrindiquée (liaison avec les fibrilles amyloïdes). Utilisation précautionneuse (risque rythmique).

IEC-ARA2 : Pas de preuve d'efficacité sur la cardiopathie amyloïde et risque de mauvaise tolérance avec hypotension artérielle. Réévaluer l'indication initiale si autre pathologie associée.

Sacubitril-Valsartan : Plutôt contre-indiqué (le Sacubitril pourrait inhiber la dégradation des fibrilles amyloïdes) et pas de preuve d'efficacité (dans PARAGON-HF, les amyloses cardiaques non exclues pourraient participer à la négativité de l'étude).

Anticoagulation et FA/Flutter

INDICATION :

L'amylose cardiaque est une pathologie à haut risque thrombogène. Une fibrillation auriculaire est fréquemment observée au cours du suivi des amyloses cardiaques (jusqu'à 70% des cas), quel que soit le type d'amylose et sa prévalence augmente avec l'évolutivité de la maladie. Elle est source de complications thrombo-emboliques, les thrombi pouvant être observés de manière diffuse dans les deux oreillettes, même sous anticoagulation efficace. Des thrombi intra-cardiaques peuvent être observés en rythme sinusal, en cas d'altération sévère de la contractilité auriculaire, notamment dans les amyloses AL.

BÉNÉFICE-RISQUE :

Une anticoagulation efficace est recommandée en cas de trouble du rythme auriculaire avéré, quel que soit le score CHA2DS2-VASC du patient. Les Anti-Vitamine K comme les AOD peuvent être utilisés avec une efficacité et une sécurité semblables. Une anticoagulation efficace peut être discutée au cas par cas chez les patients en rythme sinusal présentant un risque thrombogène jugé élevé (infiltration auriculaire marquée à l'IRM, perte d'une contractilité auriculaire efficace en ETT, antécédents emboliques suspects). Le risque hémorragique doit être évalué pour chaque patient, notamment en cas d'amylose AL sous chimiothérapie.

FA ET FLUTTER :

Si la présence d'une arythmie auriculaire n'est pas associée à une surmortalité des amyloses cardiaques, des hospitalisations pour décompensation cardiaque sont plus fréquentes, la perte de la contraction auriculaire étant délétère pour le débit cardiaque. Des fréquences cardiaques plus élevées sont généralement tolérées car mieux supportées. Le traitement repose sur une anticoagulation curative et l'amiodarone est recommandée en 1^e intention pour réduire ou même pour ralentir une FA rapide symptomatique. Une FA lente ou une insuffisance chronotrope peut justifier de l'implantation d'un stimulateur cardiaque. Une FA rapide mal tolérée peut justifier d'un avis d'expert (minime dose bêta-bloquant, ablation de la FA ou du NAV).

Prise en charge rythmologique

CARDIOVERSION ÉLECTRIQUE : Il peut être raisonnable de tenter la restauration du rythme sinusal en cas de FA de novo ou précocement dans l'évolutivité de la maladie. Une ETO avant cardioversion est recommandée pour s'assurer de l'absence de thrombi intra-cardiaques, malgré une anticoagulation efficace. Des complications rythmiques sont plus fréquemment observées après cardioversion, il faudra se méfier du risque de bradycardie/dysfonction sinusale pouvant être mal tolérés et justifier d'une implantation de stimulateur cardiaque préventive.

ABLATION FLUTTER/FA : Une restauration du rythme sinusal par stratégie ablatif peut être discutée avec un centre expert. Les résultats sont moins bons que dans la FA classique avec un risque de récurrence plus élevé. Ils semblent meilleurs dans les formes précoces de la maladie (infiltration moindre des oreillettes).

STIMULATEUR CARDIAQUE : L'infiltration des faisceaux électriques par les dépôts amyloïdes entraînent des troubles conductifs évolutifs. Ceux-ci peuvent être mal tolérés avec un risque de choc cardiogénique en cas de BAV de haut degré (bradycardie et perte de la systole atriale). Un suivi régulier par ECG et Holter ECG est recommandé. Des explorations invasives peuvent être proposées au cas par cas. Il est raisonnable de prévenir ces troubles conductifs en implantant un stimulateur cardiaque de manière plus précoce que ce qui est recommandé de façon générale.

CRT : Une thérapie de resynchronisation ventriculaire peut être proposée au cas par cas en cas de FEVG < 35% après avis expert.

DAI : Des troubles du rythme ventriculaire peuvent être observés quel que soit le type d'amylose (AL > ATTR héréditaire > ATTR sauvage). L'implantation d'un DAI peut être proposée en prévention secondaire ou en prévention primaire si la FEVG est < 35%. Ceci peut se discuter au cas par cas après avis expert en cas de critères de gravité (strain très altéré, amylose AL IIIA).

Coordonnateur du Centre de Référence :

Pr T. Damy

Besoin d'un renseignement ? Vous pouvez joindre :

Secrétariat

Mme Isabelle Vallat Tél : 01 49 81 22 53

Fax : 01 49 81 42 24

reseau.amylose@aphp.fr

Coordinatrice de soin

Mme Carole Henrion Tél : 01 49 81 28 16

carole.henrion@aphp.fr

Cardiologie

Pr T. Damy, Dr A. Galat, Dr S. Guendouz,
Dr S. Oghina, Dr A. Zaroui, qé@

Pr N. Lellouche, Dr N. Elbaz, Dr S. Rouffiac

Responsable des greffes cardiaques

Dr S. Guendouz

Sos amylose cœur

Dr S. Oghina : sos.amylosecoeur@aphp.fr

Cellule d'Expertise et de Coordination de l'Insuffisance Cardiaque Sévère (CECICS)

Mme S. Dias, Mr M. Frelat : insuffisance.cardiaque@aphp.fr

Tél : 01 45 17 82 20

Education Thérapeutique

Dr Soulef Guendouz

Mme Julie Pompougnac – Tél : 01 49 81 22 53

amylo.pep@gmail.com

Responsable Activité de Recherche clinique

Mme Mounira Kharoubi tel 01 49 81 48 96

RDV Conseil Génétique

Mme Isabelle Vallat Tél : 01 49 81 22 53

Accès au CHU Henri Mondor

Adresse : 1 rue Gustave Eiffel - 94010 Créteil

Métro : Ligne 8 : Station : Créteil - L'Échat

Bus : Ligne : 104 - 172 - 217 - 281, TVM et 392 :

Aéroport Orly (15 min)

Pour plus d'informations, consultez notre site web

www.reseau-amylose.org

Ou notre chaîne Youtube :

« [réseau amylose](https://www.youtube.com/reseauamylose) »



Prise en charge Cardiologique des Amyloses Cardiaques

Ce que le cardiologue doit savoir

Document rédigé par le Dr Lisa GREEN
et relu par le Dr GaganDeep Sing CHADHA

Nos objectifs

Favoriser la prise en charge rapide

Evaluer le patient dans son ensemble

Informier

Améliorer la qualité de vie

Faire avancer la recherche