

Documento di consenso della Società Italiana di Cardiologia Interventistica (GISE) e della Società Italiana dell'Ipertensione arteriosa (SIIA) sul ruolo della denervazione renale nella gestione dell'ipertensione arteriosa difficile da trattare

Eugenio Stabile¹, Maria Lorenza Muiesan², Flavio Luciano Ribichini³, Giuseppe Sangiorgi⁴, Stefano Taddei⁵, Francesco Versaci⁶, Bruno Villari⁷, Alessandra Bacca⁵, Daniela Benedetto⁴, Vincenzo Fioretti^{1,8}, Gaetano Liccardo⁹, Eugenio Laurenzano⁷, Massimiliano Scappaticci⁶, Francesco Saia¹⁰, Giuseppe Tarantini¹¹, Guido Grassi¹², Giovanni Esposito⁸

¹Divisione di Cardiologia, Dipartimento Cardiovascolare, Azienda Ospedaliera Regionale "San Carlo", Potenza

²Dipartimento di Scienze Cliniche e Sperimentali, Università degli Studi, Brescia

³Divisione di Medicina Cardiovascolare, Dipartimento di Medicina, Università degli Studi, Verona

⁴Divisione di Cardiologia, Università degli Studi "Tor Vergata", Roma

⁵Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi, Pisa

⁶Divisione di Cardiologia, Ospedale Santa Maria Goretti, Latina

⁷Divisione di Cardiologia, Ospedale Sacro Cuore di Gesù, Benevento

⁸Divisione di Cardiologia, Dipartimento Scienze Biomediche Avanzate, Università degli Studi di Napoli "Federico II", Napoli

⁹Dipartimento di Scienze Biomediche, Università Humanitas, Milano

¹⁰Unità di Cardiologia, Dipartimento Cardio-Toraco-Vascolare, IRCCS Università Ospedale di Bologna, Policlinico S. Orsola, Bologna

¹¹Dipartimento di Scienze Cardio-Toraco-Vascolari e Sanità Pubblica, Università degli Studi, Scuola di Medicina, Padova

¹²Clinica Medica, Università degli Studi Milano-Bicocca, Milano

Arterial hypertension is the most prevalent cardiovascular risk factor worldwide. Despite the availability of many and effective antihypertensive medications, the prevalence of uncontrolled blood pressure (BP) remains high. As sympathetic hyperactivity has long been recognized as a major contributor to resistant hypertension, catheter-based renal denervation (RDN) has emerged as a new strategy to reduce BP. RDN aims to interrupt the activity of renal sympathetic nerves by applying radiofrequency (RF) energy, ultrasound (US) energy, or injection of alcohol in the perivascular space. The Symplicity HTN-3 trial, the largest sham-controlled trial using the first-generation RF-based RDN device, failed to significantly reduce BP. Since then, new devices and techniques have been developed and consequently many sham-controlled trials using second-generation RF or US-based RDN devices have demonstrated the BP lowering efficacy and safety of the procedure. A multidisciplinary team involving hypertension experts, interventionalists with expertise in renal interventions and anesthesiologists, plays a pivotal role from the selection of the patient candidate for the procedure to the post-procedural care. The aim of this consensus document is to summarize the current evidence about the use of RDN in difficult to treat hypertension and to propose a management strategy from the selection of the patient candidate for the procedure to the post-procedural care.

Key words. Blood pressure; Denervation; Hypertension; Kidney.

G Ital Cardiol 2023;24(10 Suppl 2):53S-63S

INTRODUZIONE

L'ipertensione arteriosa (IA) è il principale fattore di rischio per le patologie cardiovascolari ed è correlata a circa la metà delle manifestazioni della cardiopatia ischemica e a due terzi degli

eventi cerebrovascolari. Oltre un miliardo di persone al mondo è affetto da IA e la sua prevalenza è in continuo aumento a causa dell'invecchiamento e dell'aumentata incidenza di obesità nella popolazione¹.

I capisaldi del trattamento dell'IA sono rappresentati dalle modifiche dello stile di vita e dalla terapia farmacologica². I benefici del trattamento sono ben definiti: una riduzione di 10 mmHg della pressione arteriosa sistolica (PAS) è stata correlata ad una riduzione del rischio di eventi cardiovascolari maggiori del 20%, di insorgenza di malattia coronarica del 17%, di ictus del 27%, di scompenso cardiaco del 28% e di mortalità per tutte le cause del 13%³.

© 2023 Il Pensiero Scientifico Editore

Gli autori dichiarano nessun conflitto di interessi.

Per la corrispondenza:

Prof. Giovanni Esposito Divisione di Cardiologia, Dipartimento di Scienze Biomediche Avanzate, Università degli Studi di Napoli "Federico II", Via Pansini 5, 80123 Napoli
e-mail: espogiov@unina.it

Tuttavia, nonostante la disponibilità di diversi farmaci antiipertensivi efficaci e sicuri, solo 1 paziente su 5 ha valori di pressione arteriosa (PA) sotto controllo⁴. Una forma comune di IA non controllata è l'ipertensione resistente, definita dal riscontro di elevati valori pressori, nonostante l'uso di ≥ 3 farmaci antiipertensivi con differenti meccanismi d'azione comprendenti un diuretico, solitamente un tiazidico, un calcio-antagonista a lunga durata d'azione e un bloccante del sistema renina-angiotensina (SRA) al dosaggio massimale o al dosaggio massimo tollerato. La diagnosi di ipertensione resistente richiede l'esclusione delle diverse cause di ipertensione pseudo-resistente, fra cui la scarsa aderenza alla terapia, l'ipertensione da camice bianco, l'inerzia clinica e la misurazione non accurata della PA⁵.

Il sistema simpatico svolge un ruolo fondamentale nella patogenesi dell'ipertensione essenziale, difatti l'attività simpatica risulta aumentata in molti pazienti affetti da ipertensione resistente⁶. Un crosstalk fra reni e sistema nervoso centrale è coinvolto nella patogenesi dell'IA⁷ (Figura 1): i processi patologici renali favoriscono attraverso le fibre nervose afferenti l'attivazione del sistema nervoso simpatico, che, tramite le fibre nervose efferenti, determina l'aumento dei valori di PA mediante l'attivazione del sistema renina-angiotensina-aldosterone (SRAA), la vasocostrizione arteriolare, l'aumento della frequenza cardiaca (FC) e della contrattilità miocardica⁶. La denervazione renale (DR), attraverso l'ablazione delle terminazioni nervose simpatiche che decorrono lungo le pareti delle arterie renali, riduce l'iperattività simpatica e rappresenta quindi un'ulteriore opzione terapeutica per il trattamento dell'IA⁸.

UNA NECESSITÀ CLINICA

Il numero di soggetti fra i 30 ed i 79 anni affetti da IA si è quasi raddoppiato dal 1990 al 2019, passando dai 331 milioni a 626 milioni di donne e dai 317 milioni a 652 milioni di uomini. Tra questi soltanto il 47% delle donne ed il

38% degli uomini erano in trattamento e meno della metà raggiungeva gli obiettivi terapeutici, difatti solo il 23% delle donne ed il 18% degli uomini ipertesi avevano una PA efficacemente controllata. Nonostante i miglioramenti diagnostico-terapeutici, in particolar modo nei paesi a reddito medio-alto, il controllo della PA rimane insoddisfacente⁴. Negli Stati Uniti la prevalenza dei soggetti ipertesi che raggiungevano valori target di PA <140/90 mmHg è aumentato fino al 53.8% nel biennio 2013-2014, prima di ridursi al 43.7% nel biennio 2017-2018⁹. L'insuccesso nel raggiungimento degli obiettivi terapeutici è stato osservato anche in Italia, dove in una decade di osservazione (dal 2000 al 2011) solo il 33% dei soggetti ipertesi ha raggiunto un controllo soddisfacente della PA¹⁰.

La scarsa aderenza alla terapia farmacologica rimane una delle cause più frequenti di ipertensione non controllata^{11,12}. Uno studio prospettico italiano, che ha incluso più di 240 000 soggetti all'inizio del trattamento con farmaci antiipertensivi, ha valutato l'incidenza di eventi cardiovascolari in relazione all'aderenza terapeutica. Nei pazienti con aderenza terapeutica intermedia (percentuale di tempo di aderenza terapeutica nel periodo osservato tra il 51% e 75%) ed alta (percentuale >75%) è stata registrata una riduzione del rischio cardiovascolare rispettivamente del 20% e 25% rispetto ai quelli con aderenza terapeutica molto bassa (percentuale $\leq 25\%$)¹³.

La mancata aderenza ad un trattamento farmacologico è un fenomeno multifattoriale. Sono state identificate cinque categorie di fattori correlati all'aderenza terapeutica: socio-economici (età, istruzione e stato socio-economico), correlati al sistema sanitario (relazione medico-paziente, accesso alle cure e loro costo), correlati alla terapia (regimi terapeutici complessi, cambiamenti terapeutici, durata ed effetti collaterali), correlati alla condizione clinica (multiple comorbidità, severità dei sintomi e qualità di vita) e correlati al paziente (paura della dipendenza da farmaci o degli effetti

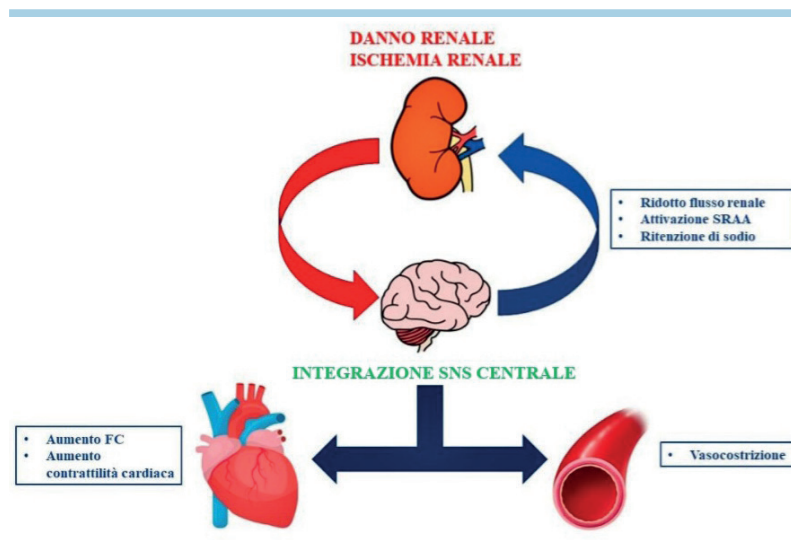


Figura 1. Rappresentazione schematica del crosstalk tra rene e sistema nervoso centrale: le fibre afferenti nervose attivate da processi patologici renali attivano il sistema simpatico, che tramite le fibre efferenti determina l'aumento della pressione arteriosa agendo sul rene e sul sistema cardiovascolare
FC, frequenza cardiaca; SNS, sistema nervoso simpatico; SRAA, sistema renina-angiotensina-aldosterone.

collaterali, mancanza di conoscenza, rifiuto della diagnosi, dimenticanza)^{11,12}.

Un questionario sottoposto a circa 1000 pazienti ipertesi in Germania ha rivelato che tra questi circa il 40% già in trattamento con farmaci antipertensivi e circa il 30% non in trattamento sceglierebbero la DR come trattamento antipertensivo piuttosto che la terapia farmacologica per tutta la vita¹⁴. Risultati simili sono emersi anche da un'indagine condotta in Giappone, che ha rivelato che i fattori predittivi di preferenza per la DR erano la giovane età, il sesso maschile, valori elevati di PAS, la scarsa aderenza alla terapia antipertensiva, l'insorgenza di effetti collaterali durante la terapia e lo scompenso cardiaco¹⁵. Inoltre, la maggior parte dei soggetti coinvolti nel summenzionato questionario condotto in Germania ha individuato i medici come principale fonte di informazione riguardo le loro problematiche di salute in grado di influenzare le loro scelte terapeutiche¹⁴. Tuttavia molti medici accettano valori di PA inadeguati senza proporre modifiche terapeutiche appropriate, anche in pazienti a rischio cardiovascolare moderato o alto^{16,17}. Uno studio condotto negli Stati Uniti, che ha analizzato i dati dell'attività assistenziale ambulatoriale primaria dal 2005 al 2012, ha rilevato che, fra i soggetti con ipertensione non controllata, solo ad 1 paziente su 6 è stata potenziata la terapia antipertensiva¹⁸. Questi risultati sottolineano la necessità di includere il punto di vista e le preferenze del paziente durante le scelte terapeutiche al fine di individuare il trattamento ideale per ogni paziente.

Per superare queste difficoltà sono state sviluppate nuove strategie terapeutiche non farmacologiche tra cui la DR. La potenziale applicazione della DR nella pratica clinica è stata valutata in diversi studi clinici, che hanno dimostrato un'efficace riduzione della PA sia nei pazienti che già assumevano terapia antipertensiva che non. Di conseguenza, documenti di consenso pubblicati da diverse società scientifiche tra cui European Society of Hypertension (ESH), Società Italiana dell'Iperensione arteriosa (SIIA), Society for Cardiovascular Angiography & Interventions (SCAI), ESC Council on Hypertension e European Association of Percutaneous Cardiovascular Interventions (EAPCI) hanno considerato la DR come una nuova opzione nell'armamentario per il trattamento dell'IA dopo le modifiche dello stile di vita e la terapia farmacologica¹⁹⁻²².

Le linee guida dell'ESH sulla gestione dell'IA considerano la DR come un'opzione di trattamento nei pazienti con PA non controllata, nonostante l'uso in combinazione di diversi farmaci antipertensivi o nel caso in cui il trattamento farmacologico sia correlato a gravi reazioni avverse e scarsa qualità di vita, in presenza di una velocità di filtrazione glomerulare (VFG) stimata >40 ml/min/1.73 m² (classe di raccomandazione [CR] II, livello di evidenza [LE] B). Inoltre, raccomandano che la DR venga eseguita in centri specializzati, che garantiscano un'appropriata selezione dei pazienti e una corretta esecuzione della procedura (CR I, LE C)²³.

I DATI DISPONIBILI DI EFFICACIA E SICUREZZA CLINICA

Lo studio Symplicity HTN-3, nonostante una riduzione della PAS di 14.1 mmHg dopo 6 mesi dalla DR con radiofrequenza (RF) in soggetti con ipertensione resistente, non ha dimo-

strato una riduzione significativa della PAS rispetto al gruppo controllo²⁴. Le possibili cause sono molteplici ed includono frequenti modifiche terapeutiche durante il periodo di studio, l'utilizzo di dispositivi di prima generazione, una procedura di denervazione incompleta, la mancanza di esperienza di molti operatori, la variabilità nella procedura e l'insufficiente durata del follow-up²⁵. Diversi cambiamenti riguardanti la terapia medica, le popolazioni oggetto di studio e aspetti procedurali sono stati adottati nei successivi studi in accordo con il documento di consenso europeo per gli studi clinici con i dispositivi percutanei per il trattamento dell'IA²⁶. Successivamente, cinque studi clinici randomizzati controllati hanno dimostrato l'efficacia e la sicurezza della DR utilizzando dispositivi a RF e ad ultrasuoni (US), in pazienti in trattamento con farmaci antipertensivi e non²⁷⁻³¹. La riduzione della PAS è stata di 9.0-10.8 mmHg, quella della pressione arteriosa diastolica (PAD) di 5-5.5 mmHg, mentre la riduzione della PAS e PAD media misurate con il monitoraggio pressorio delle 24h (MAP) è stata rispettivamente di 4.7-9 mmHg e 3.7-6.0 mmHg¹⁹ (Figura 2). Recentemente anche lo studio RADIANCE II ha dimostrato una riduzione significativa della PAS media nelle 24h dopo 2 mesi dalla DR con US rispetto al gruppo controllo (7.9 mmHg vs 1.8 mmHg) in assenza di qualsiasi terapia antipertensiva³². Un'analisi del registro Global Symplicity DEFINE ha dimostrato che la riduzione della PA dopo DR era indipendente dal numero e dal tipo di farmaci antipertensivi assunti prima della procedura³³. Il MAP dopo DR ha dimostrato efficacia durante l'intero periodo di monitoraggio; in particolare la riduzione della PA notturna è risultata meglio correlata con la riduzione degli eventi cardiovascolari rispetto alla riduzione dei valori pressori diurni^{34,35}.

Considerata l'ampia variabilità della risposta pressoria dopo DR, diventa fondamentale riuscire ad identificare i pazienti "responder" alla terapia. La PA di partenza prima della procedura di DR è l'unico parametro chiaramente identificato come fattore predittivo di risposta alla DR³⁶. Nello studio SPYRAL HTN-OFF MED la riduzione della PAS e PAD media nelle 24h, così come della FC, è stata significativamente maggiore nei pazienti con una FC media basale >73.5 b/min rispetto a quelli con una FC media basale <73.5 b/min, suggerendo un sottogruppo di pazienti ipertesi che potrebbero beneficiare maggiormente della DR³⁷. Inoltre è stato dimostrato che la DR riduce l'attività plasmatica della renina (APR) ed i livelli di aldosterone plasmatici a 3 mesi, e livelli più alti di APR basale (>0.65 ng/ml/h) sono stati associati ad una maggior riduzione della PA³⁸. Tuttavia, nessuno dei predittori individuati di risposta alla DR è stato riportato essere così sensibile e specifico da permettere una selezione specifica dei pazienti²².

La durata dell'effetto della DR sulla riduzione della PA è stata documentata fino a 3 anni negli studi randomizzati SPYRAL HTN-ON MED e RADIANCE-HTN SOLO, e nel registro Global Symplicity³⁹⁻⁴¹. Lo studio Global Symplicity è un registro prospettico multicentrico, che ha coinvolto 196 centri in tutto il mondo e ha arruolato 2237 pazienti con IA, che hanno ricevuto il trattamento di DR con il catetere Symplicity di prima generazione. La PAS di partenza misurata in ambiente medico e quella misurata mediante il MAP erano rispettivamente 166 ± 25 mmHg e 154 ± 18 mmHg. La riduzione della PAS era mantenuta a 3 anni dalla procedura di DR, sia quando misurata in ambiente medico (-16.5 ± 28.6 mmHg, $p < 0.001$) che quando misurata mediante MAP (-8.0 ± 20.0 mmHg; $p < 0.001$)⁴¹. Una riduzione significativa della PA è stata anche

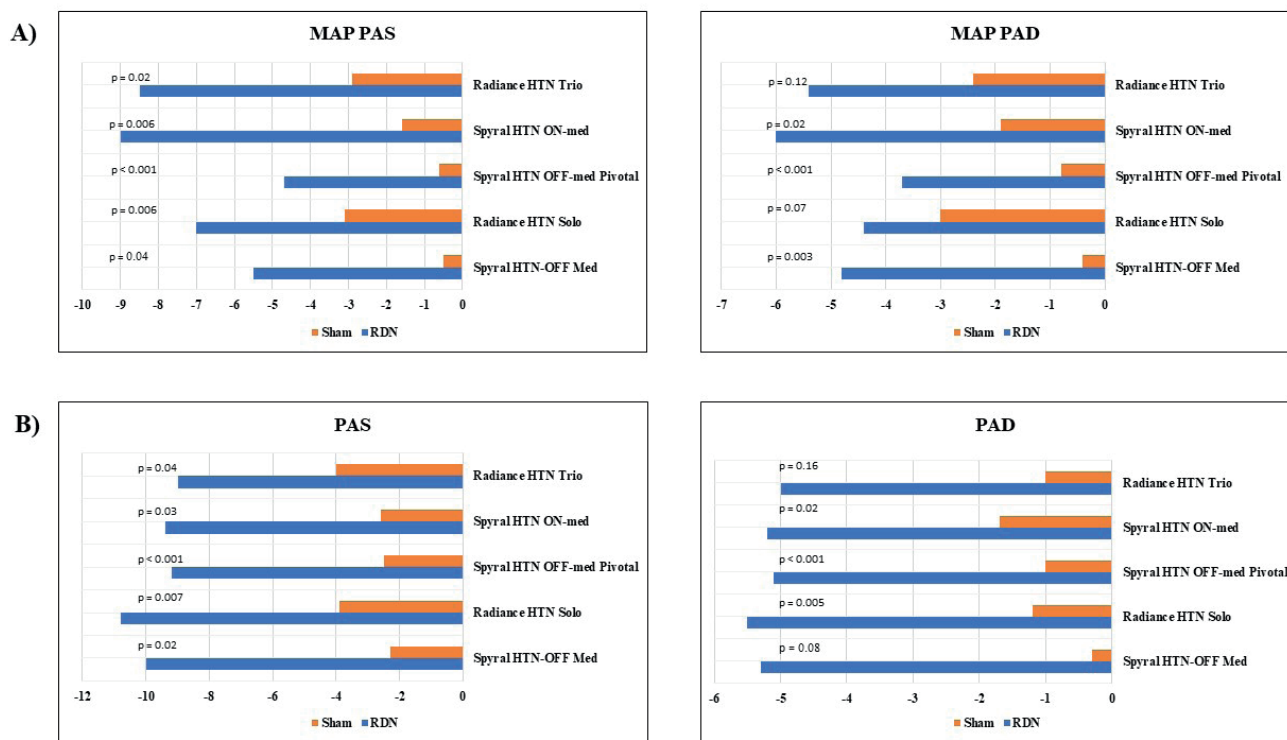


Figura 2. Effetto della denervazione renale (RDN) sulla pressione arteriosa. (A) Grafici a barre che mostrano le variazioni della pressione arteriosa sistolica (PAS) e diastolica (PAD) al monitoraggio ambulatoriale della pressione arteriosa (MAP) rispetto al basale osservate in studi clinici randomizzati con dispositivi di seconda generazione. (B) Grafici a barre che mostrano le variazioni della PAS e PAD misurate in ambulatorio rispetto al basale osservate in studi clinici randomizzati con dispositivi di seconda generazione. I dati sono mostrati come variazione della media della pressione arteriosa basale rispetto al tempo di osservazione di ogni studio. I valori delle p esprimono la differenza statistica della variazione pressoria rispetto al valore basale tra il gruppo di trattamento e il gruppo di controllo.

confermata in pazienti ad alto rischio, fra cui pazienti anziani (età ≥ 65 anni), pazienti affetti da fibrillazione atriale, diabete mellito di tipo 2, ipertensione severa resistente, insufficienza renale cronica (IRC) definita da una VFG < 60 ml/min/1.73 m² e ipertensione sistolica isolata⁴². Recentemente l'analisi finale dello studio Symplicity HTN-3, dopo l'iniziale fallimento al follow-up a 6 mesi, ha mostrato una riduzione significativa della PA, misurata in ambiente medico e al MAP dopo 36 mesi dalla procedura di DR rispetto al gruppo di controllo⁴³. Due studi a singolo braccio, che hanno incluso pazienti sottoposti a DR con RF, hanno confermato l'efficacia anche per periodi più lunghi fino a 10 anni^{44,45}. Una riduzione duratura della PA è supportata anche da dati preclinici, che hanno evidenziato un mancato funzionamento delle fibre nervose a 180 giorni dalla DR con evidenza di riduzione della densità assonica ed atrofia delle fibre nervose in suini normotesi⁴⁶.

Nonostante la documentata efficacia nel ridurre la PA, ad oggi non sono disponibili studi clinici randomizzati controllati che abbiano analizzato l'effetto della DR su endpoint clinici; è noto, tuttavia, da studi epidemiologici l'esistenza di una correlazione lineare fra PA elevata ed eventi cardiovascolari⁴⁷. Una riduzione di 5 e 10 mmHg della PAS, indipendentemente da come sia stata ottenuta, è stata associata ad una riduzione della frequenza di eventi cardiovascolari maggiori rispettivamente del 10% e 20% e ad una riduzione degli ictus del 13% e 26%^{47,48}. Basandosi sulla riduzione di PA, osservata nei pazienti ad alto rischio inclusi nel registro Global Symplcity, e sulla riduzione degli eventi in un'analisi

di meta-regressione, si è stimata una significativa riduzione assoluta degli eventi cardiovascolari maggiori oltre i 3 anni rispetto al gruppo controllo ($8.6 \pm 0.7\%$ vs $11.7 \pm 0.9\%$; $p < 0.01$), guidata principalmente dalla riduzione degli eventi cerebrovascolari⁴⁹. Inoltre un'analisi del registro Global Symplcity ha mostrato che il range di tempo in cui la PA era a target dopo DR era del 30.6% e che un aumento del 10% di tale range dopo DR era associato ad una riduzione del rischio del 15% di eventi cardiovascolari maggiori dai 6 ai 36 mesi ($p < 0.001$)⁵⁰.

Oltre ad essere un trattamento efficace, la DR è una procedura sicura e ben tollerata. In tutti gli studi randomizzati controllati, le complicanze nel gruppo DR erano comparabili a quelle nel gruppo di controllo²⁷⁻³¹. Le complicanze più frequenti sono quelle legate al sito di accesso vascolare (ematoma, pseudoaneurisma, fistola artero-venosa, sanguinamenti, ecc.)²⁷⁻³¹. Nello studio Symplicity HTN-3, il più grande studio randomizzato sulla DR, in un solo caso su 352 (0.3%) c'è stata una complicanza vascolare che ha richiesto trattamento²⁴. Le complicanze vascolari del sito di accesso potrebbero essere ridotte dallo sviluppo di sistemi di DR compatibili con l'accesso radiale. Le complicanze correlate all'ablazione dell'arteria renale (dissezione, spasmo, stenosi post-procedurale, ecc.) sono invece molto rare²⁷⁻³¹. In una metanalisi che ha incluso 5769 pazienti sottoposti a DR sono stati identificati 26 pazienti con stenosi o dissezione dell'arteria renale (0.45%), di cui 24 hanno richiesto trattamento percutaneo con impianto di stent. L'analisi aggregata dei dati ha

rivelato un'incidenza annuale di impianto di stent pari allo 0.2%, che è simile all'incidenza riportata nei pazienti ipertesi. Il 79% degli eventi avversi è insorto entro 1 anno dalla procedura di DR e il tempo medio intercorso fra la procedura ed il successivo trattamento dell'arteria renale è stato di 5.5 mesi⁵¹. Non è stata riportata una significativa riduzione della funzionalità renale dopo la procedura di DR: una metanalisi che ha incluso 48 studi non ha documentato effetti significativi sulla funzionalità renale dopo un follow-up medio di 9 mesi⁵². La sicurezza è stata documentata anche nel registro Global Symplicity al follow-up a 3 anni, in cui è stata rilevata una riduzione della VFG coerente con il declino atteso in pazienti affetti da IA severa⁴¹. I dati sulla sicurezza renale non sono validi per i pazienti con VFG <40 ml/min/1.73 m², che sono stati esclusi dalla maggior parte degli studi randomizzati controllati²⁷⁻³¹. Tuttavia, piccoli studi monocentrici non randomizzati hanno riportato l'efficacia e la sicurezza della procedura anche in pazienti con IRC con una VFG <40 ml/min/1.73 m²^{53,54}.

I DISPOSITIVI PER LA DENERVAZIONE RENALE: PASSATO, PRESENTE E FUTURO

L'idea di controllare la PA mediante simpaticectomia risale agli anni '30⁵⁵ ed alcuni anni dopo è stata riportata la prima esperienza *in vivo* su 76 pazienti⁵⁶. I primi risultati incoraggianti, riportati nello studio HTN-1 hanno supportato lo sviluppo di numerosi dispositivi con diverse fonti di energia⁵⁷. Tuttavia, dopo la pubblicazione dei dati dello studio Symplicity HTN-3, questa corsa allo sviluppo tecnologico ha subito una frenata²⁴. Nonostante ciò, negli ultimi anni nuove evidenze cliniche hanno contribuito ad una miglior comprensione del ruolo della DR nel trattamento dell'IA²⁷⁻³². Le tecnologie attualmente utilizzate per la DR sono di tre tipi: RF, US ed iniezione di farmaci⁵⁸⁻⁶⁰ (Figura 3).

Per motivi di sintesi e rilevanza clinica la trattazione che segue verterà sui dispositivi che hanno ricevuto il marchio CE e che sono quindi utilizzati nella pratica clinica quotidiana.

Denervazione mediante radiofrequenza

La RF è il metodo di ablazione più diffuso. L'energia utilizzata consiste in una corrente elettrica alternata, che esercita un'azione ablativa tramite danno diretto da riscaldamento dei tes-

suti superficiali e tramite conduzione verso i tessuti più profondi. In pratica, la RF ad alta frequenza e bassa potenza applicata riscalda i tessuti circostanti ed in questo modo denatura le proteine delle fibre nervose simpatiche nella tonaca avventizia e nel tessuto adiposo perivascolare. Lo studio Symplicity HTN-3, come già menzionato, ha fallito nel dimostrare l'efficacia del dispositivo di prima generazione (catetere a singolo elettrodo flessibile) rispetto al gruppo controllo²⁴. I dispositivi di prima generazione sono stati ormai sostituiti da quelli di seconda generazione che, invece, sono basati su cateteri ad elettrodi multipli. Diversamente dal catetere a singolo elettrodo, che doveva essere ruotato per trattare i diversi segmenti del vaso, quello ad elettrodi multipli permette di trattare simultaneamente i quattro quadranti della circonferenza dell'arteria senza necessità di rotazione (ablazione 4SQ [simultaneous quadrantic]), rendendo così la procedura più fluida e meno operatore-dipendente. L'unico dispositivo attualmente disponibile è lo Spyral (Medtronic, Minneapolis, MN, USA), che è un microcatetere elicoidale con 4 elettrodi unipolari che può essere avanzato su una guida workhorse da 0.014". Quando si ritira la guida, il dispositivo riassume la sua forma originale adattandosi al diametro dell'arteria, consentendo così il trattamento di un ampio range di diametri (3-8 mm), compreso il segmento distale dell'arteria renale, i rami collaterali e i vasi accessori. Una volta posizionati, i 4 elettrodi si dispongono a circa 90° l'uno dall'altro, consentendo così un'ablazione a 360°. Il raffreddamento degli elettrodi durante l'ablazione è garantito dal flusso sanguigno. L'efficacia del trattamento con questa tecnologia in pazienti in terapia antipertensiva è stata dimostrata nello studio randomizzato SPYRAL HTN-ON MED, in cui si è documentata una riduzione significativa della PA misurata in ambiente medico e misurata attraverso il MAP a 6 mesi rispetto al gruppo controllo²⁸. Risultati simili sono stati ottenuti nello studio SPYRAL HTN-OFF MED, in pazienti con ipertensione non controllata, che non assumevano terapia antipertensiva³⁰.

Denervazione mediante ultrasuoni

La tecnologia ad US è un ulteriore metodo efficace per la DR. Questa tecnologia si basa su onde sonore con una frequenza maggiore di 20 Hz, che vengono convertite in energia termica quando raggiungono la parete arteriosa. Evitando il contatto diretto con la parete arteriosa, la DR ad US dovrebbe minimizzare il rischio di danno endoteliale⁶¹; inoltre, la DR con US ha una profondità di ablazione maggiore rispetto a quella con RF, che rende non necessaria l'ablazione dei rami collaterali^{62,63}. Il sistema Paradise (RECor Medical, Palo Alto, CA, USA) consiste in un catetere flessibile con un piccolo pallone all'estremità distale che rilascia US e raffredda la parete arteriosa grazie all'acqua circolante al suo interno, così da prevenire danni durante il processo di ablazione. L'efficacia di questo trattamento in pazienti ipertesi che non assumevano farmaci antipertensivi è stata dimostrata nello studio RADIANCE-HTN SOLO con una riduzione significativa della PAS misurata al MAP²⁹. Lo studio RADIANCE-HTN TRIO ha confermato l'efficacia del trattamento anche nei pazienti con ipertensione resistente in trattamento con tre farmaci combinati in una sola compressa³¹. Lo studio REQUIRE, invece, non ha mostrato una differenza significativa nella riduzione della PA misurata con il MAP in pazienti asiatici con ipertensione resistente rispetto al gruppo controllo⁶⁴, a causa dell'incompleta esclusione di pazienti affetti da iperaldosteronismo primitivo, dell'inclusione di pazienti con scarsa aderenza alla terapia medica e della randomizzazione a cieco




	Spyral (Medtronic)	Paradise (RECor Medical)	Peregrine (Ablative solutions)
			
Meccanismo	Radiofrequenza	Ultrasuoni	Iniezione di etanolo
Accesso vascolare	6 Fr	6 Fr	7 Fr
Caratteristiche del catetere	4 elettrodi	Pallone con trasduttore e sistema di raffreddamento	3 microaghi
Siti bersaglio	Arteria renale, rami collaterali e accessori	Arteria renale	Arteria renale
Tempo di trattamento per ciclo	45-60 secondi	7 secondi	n.d.

Figura 3. Dispositivi per la procedura di denervazione renale e loro caratteristiche. n.d., non disponibile.

non ben rispettata^{65,66}. Recentemente i risultati dello studio RADIANCE II hanno invece dimostrato l'efficacia della DR con il sistema Paradise nel ridurre la PAS misurata al MAP a 2 mesi dalla procedura nei pazienti con IA non controllata in stadio II rispetto al gruppo di controllo in assenza di terapia antipertensiva³².

Denervazione mediante iniezione di sostanze

Questo metodo consiste nell'iniezione diretta nella parete arteriosa di sostanze neurolitiche attraverso microaghi nella parete arteriosa e con conseguente ridotto rischio di danno endoteliale. Diverse sostanze sono state studiate per questo scopo, fra cui l'alcool, la tossina botulinica di tipo A, la guanetidina e la vincristina. Il sistema Peregrine (Ablative Solutions, San Jose, CA, USA) è costituito da un catetere con 3 microaghi retraibili. Una volta ottenuto il corretto posizionamento del catetere, i 3 microaghi vengono rilasciati contemporaneamente in modo da rilasciare 0.3 ml di alcool disidratato nella tonaca avventizia inducendo una neurolisi permanente. La prima esperienza *in vivo* ha mostrato risultati favorevoli in termini di fattibilità e sicurezza in un campione di 18 pazienti affetti da ipertensione refrattaria⁶⁷. Successivamente l'efficacia e la sicurezza sono stati confermati in uno studio clinico in aperto che ha arruolato 45 pazienti con PA non controllata⁶⁸. Recentemente lo studio randomizzato TARGET BP OFF-MED ha confermato la sicurezza del dispositivo, ma non ha mostrato una differenza statisticamente significativa nella PAS tra i due gruppi dopo 8 settimane dalla procedura di DR in assenza di farmaci antipertensivi. Tuttavia, dopo 12 mesi di follow-up con titolazione della terapia medica, i pazienti dei due gruppi hanno raggiunto valori di PA, ma con un numero ridotto di farmaci nel gruppo sottoposto a DR (dose media: 1.5 ± 1.5 vs 2.3 ± 1.7 ; $p=0.017$)⁶⁹. Lo studio randomizzato TARGET BP I per i pazienti che assumono terapia è invece in corso⁷⁰.

In conclusione, diversi metodi possono essere utilizzati per la DR, ognuno con i suoi pro e contro. Nello studio RADIO-SOUND-HTN si è dimostrata la superiorità della DR con US rispetto a quella con RF quando veniva trattata solo l'arteria renale principale, mentre trattando anche le arterie accessorie e i rami collaterali mediante RF non c'era differenza rispetto al gruppo di DR mediante US limitato all'arteria renale principale a 3 mesi⁶³. A 6 mesi i valori di PAS erano significativamente minori nel gruppo sottoposto a DR mediante US rispetto agli altri due gruppi con RF. Dopo ottimizzazione della terapia medica a 12 mesi non sono state rilevate differenze tra i gruppi⁷¹. Una recente metanalisi non ha dimostrato differenza nella riduzione dei valori di PA fra la DR mediante RF e quella mediante US⁷². Gli studi in corso e gli studi osservazionali forniranno nuovi dettagli comparativi fra le tecnologie riguardo sicurezza, efficacia e facilità di utilizzo da parte degli operatori.

VALUTAZIONE DIAGNOSTICA DEL PAZIENTE AFFETTO DA IPERTENSIONE ARTERIOSA DIFFICILE DA TRATTARE

La valutazione iniziale dei possibili pazienti candidati alla DR può essere effettuata da un medico di medicina generale, da un cardiologo, da un internista o da un nefrologo con esperienza nel trattamento dell'IA. In ogni caso, è indicato indirizzare i pazienti verso centri specializzati con esperienza nella gestione dei pazienti con IA difficile da trattare. Un team multidisciplinare per la DR (TMDR) riveste un ruolo chiave nella gestione del paziente, grazie alle diverse abilità cliniche

necessarie ad individuare le cause del fallimento della terapia farmacologica convenzionale. È fortemente raccomandato che l'indicazione alla DR sia fornita dal TMDR, composto da esperti nel trattamento dell'IA (un cardiologo e/o un internista e/o un nefrologo), esperti in DR percutanea (un cardiologo interventista o un radiologo interventista) e anestesisti²⁰⁻²³. Tali centri di terzo livello dovrebbero essere certificati dalle società nazionali di ipertensione (Tabella 1). Una volta che il paziente viene indirizzato ad un centro specializzato per l'IA, la valutazione iniziale deve includere la valutazione del grado di severità dell'IA e del danno d'organo, l'esclusione dell'ipertensione secondaria, dell'ipertensione pseudo-resistente e delle controindicazioni alla DR, come l'insufficienza renale severa (Figura 4).

La PA e la FC devono essere accuratamente misurate e la presenza di IA non controllata deve essere confermata attraverso il MAP. I parametri da valutare del MAP sono la PAS e PAD media delle 24 h di PA ed il numero di misurazioni valide²; data la bassa riproducibilità delle misurazioni, vanno ritenuti validi solo MAP con almeno il 75% delle rilevazioni valide⁷³. La valutazione clinica del paziente va completata con la stima del rischio cardiovascolare globale e la valutazione dell'eventuale danno d'organo in modo da definire i target pressori da raggiungere per il paziente e adattare quindi la terapia². In presenza di valori di PA non controllati ($PA > 140/90$ mmHg) in un paziente trattato con tre o più farmaci antipertensivi alla dose ottimale o alla dose meglio tollerata, prima di confermare la diagnosi di ipertensione resistente devono essere escluse le cause di ipertensione secondaria. Infatti, circa la metà dei pazienti con una sospetta ipertensione resistente sono non aderenti alla terapia antipertensiva prescritta e devono essere pertanto considerati pseudo-resistenti⁷⁴. Per ottenere una misurazione oggettiva dell'aderenza terapeutica, i centri dedicati all'ipertensione dovrebbero misurare i livelli sierici e urinari dei farmaci⁷⁵. Le forme secondarie andrebbero sospettate nelle seguenti condizioni: insorgenza precoce in pazienti senza ulteriori fattori di rischio, insorgenza improvvisa, ipertensione di grado severo, ipertensione resistente, eccessiva

Tabella 1. Requisiti minimi dei centri per la denervazione renale.

Centro Ipertensione
– Centri d'eccellenza ESH e/o centri con certificazione o riconoscimento della SIIA
– Servizio ambulatoriale dedicato per i pazienti con ipertensione difficile da trattare
– Personale medico ed infermieristico con formazione dedicata sul tema
– Strumentazione necessaria per la valutazione della pressione arteriosa nelle 24h, aderenza ai farmaci e screening per le principali cause di ipertensione secondaria
– Coordinamento del team multidisciplinare incaricato di selezionare i pazienti per la procedura di DR
Centro Interventistico
– Operatori certificati (cardiologo o radiologo interventista)
– Quantità di procedure renali >10/anno (procedure di DR >5/anno)
– Convenzione con il sistema sanitario regionale per il rimborso della procedura

DR, denervazione renale; ESH, European Society of Hypertension; SIIA, Società Italiana dell'Ipertensione Arteriosa.

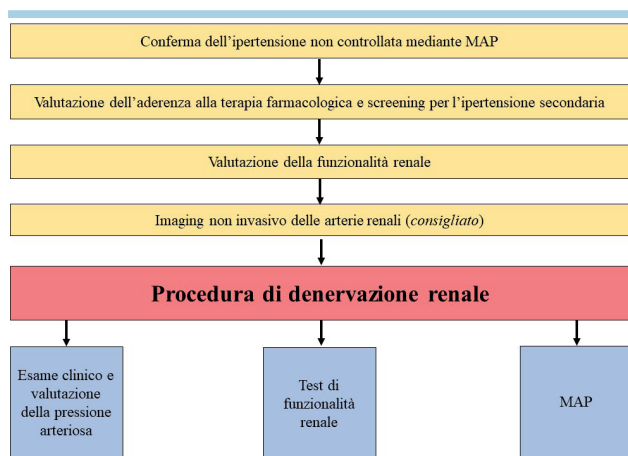


Figura 4. Flowchart della gestione pre- e post-procedura di denervazione renale.

MAP, monitoraggio ambulatoriale della pressione arteriosa.

riduzione della VFG dopo una piccola dose di ACE-inibitori o in presenza di ipokaliemia non spiegata². Le cause più comuni di ipertensione secondaria includono la sindrome delle apnee ostruttive nel sonno, IRC, ipertensione renovascolare e iperaldosteronismo primitivo⁷⁶. Spesso l'iperaldosteronismo è difficile da riconoscere⁷⁷, dato che alcune delle classiche caratteristiche, come l'ipokaliemia, potrebbero non essere presenti o essere attribuite al trattamento diuretico⁷⁸. Durante la fase di valutazione, test di laboratorio comprendenti la creatinina sierica e la VFG misurata o stimata, andrebbero eseguiti per identificare i pazienti con una VFG ≤ 40 ml/min/1.73 m², che non dovrebbero essere considerati per il trattamento di DR.

Il documento di consenso della Società italiana dell'Ipertensione Arteriosa sul ruolo della DR nella gestione dei pazienti con IA difficile da trattare, ha identificato due tipologie di pazienti che potrebbero beneficiare della DR²⁰ (Tabella 2). Il primo è rappresentato dal paziente con IA resistente, nel quale un'associazione con tre o più farmaci antipertensivi non è riuscita a raggiungere il target pressorio (*raccomandato*), mentre il secondo è rappresentato dal paziente con IA essenziale di grado 1-2, non trattata o non controllata con uno o più farmaci antipertensivi (*possibile*)²⁰. Infatti, mentre inizialmente la RDN era limitata solo ai pazienti con IA resistente, c'è ormai crescente evidenza scientifica che potrebbe essere

Tabella 2. Profili clinici dei pazienti candidati a procedura di denervazione renale.

Paziente con ipertensione essenziale non controllata da un'associazione con un bloccante del sistema renina-angiotensina, un calcio-antagonista e un diuretico alle dosi massime tollerate (*raccomandato*)

Caratteristiche aggiuntive da considerare: preferenza del paziente, effetti avversi dello spironolattone, scarsa aderenza farmacologica, ipertensione sisto-diastolica, assenza di esteso danno vascolare, rischio cardiovascolare alto o molto alto

Ipertensione arteriosa di grado 1-2 non controllata da 1-2 farmaci antipertensivi (*possibile*)

Caratteristiche aggiuntive da considerare: preferenza del paziente, intolleranza/reazioni avverse a più farmaci, scarsa aderenza farmacologica, rischio cardiovascolare alto o molto alto, fibrillazione atriale parossistica con prevista procedura di ablazione

considerata anche nei pazienti con IA di grado 1-2 al fine di ottimizzare il controllo della PA in combinazione con la terapia farmacologica. Questo approccio è frequentemente richiesto dai pazienti per evitare gli effetti avversi dei farmaci, ridurre il numero di farmaci da assumere quotidianamente ed evitare la mancata aderenza alla prescrizione^{14,15}, e sottolinea l'importanza di discutere con i pazienti delle differenti opzioni terapeutiche disponibili per ridurre la PA e il bisogno di considerare le preferenze del paziente nel decidere il trattamento terapeutico.

Una volta che il paziente candidato per la DR è stato identificato, la fase pre-procedurale dovrebbe includere l'imaging non invasivo delle arterie renali con l'angiografia con tomografia computerizzata (angio-TC) o l'angiografia con risonanza magnetica (angio-RM) o l'eco-Doppler delle arterie renali. L'angio-TC e l'angio-RM sono le tecniche di imaging di scelta per valutare la presenza di stenosi, displasia fibromuscolare dell'arteria renale e per valutare l'origine delle arterie renali, la presenza di arterie renali accessorie e l'eleggibilità anatomica attraverso la misura dei diametri. La conoscenza dell'anatomia renale potrebbe avere importanti implicazioni nella scelta della strategia del trattamento endovascolare, sulla scelta del dispositivo da utilizzare e sulla selezione del paziente per la DR.

Di conseguenza la DR dovrebbe essere considerata nelle seguenti situazioni:

- Ipertensione resistente, definita come una PA non controllata nonostante l'uso di tre o più farmaci antipertensivi con meccanismi differenti, compreso un diuretico, solitamente un tiazidico, un calcio-antagonista a lunga durata d'azione e un bloccante del SRA, alla massima dose o a quella meglio tollerata.
- Scarsa aderenza a multipli farmaci.
- Intolleranza a multipli farmaci.
- Preferenza del paziente dopo un'estesa discussione sui limiti e i potenziali rischi della procedura.

Invece, i criteri di esclusione per la DR includono:

- Ipertensione secondaria compresa la stenosi dell'arteria renale.
- Insufficienza renale cronica con VFG ≤ 40 ml/min/1.73 m².
- Diametri dell'arteria renale principale e dei suoi rami < 3 mm o > 8 mm.
- Recente impianto di stent in arteria renale (< 6 mesi).

ASPETTI PROCEDURALI DELLA DENERVAZIONE RENALE CON DISPOSITIVI A RADIOFREQUENZA

Preparazione del paziente

Per ridurre il rischio di danno renale indotto da mezzo di contrasto, è consigliato somministrare soluzione salina allo 0.9% indipendentemente dalla funzionalità renale di base. L'idratazione per via endovenosa (e.v.) andrebbe iniziata poche ore prima della procedura con una velocità di infusione in accordo alla funzione ventricolare sinistra: 1 ml/kg/h se la frazione di eiezione è normale o 0.5 ml/kg/h se la frazione di eiezione è $< 40\%$. La terapia antipertensiva non andrebbe interrotta prima della procedura ed è consigliato somministrare il carico di aspirina il giorno prima della procedura come raccomandato nelle altre procedure interventistiche endovascolari. Il paziente deve essere digiuno da circa 8 h prima della procedura.

Prima di iniziare la procedura la sedazione e l'analgisia sono mandatorie. Infatti, se l'anestesia non è abbastanza profonda, il paziente potrebbe muoversi determinando l'interruzione del rilascio di energia a causa della perdita di contatto tra gli elettrodi e la parete del vaso. La strategia suggerita prevede una sedazione profonda in accordo alla tecnica di "monitored anesthesia care". Basse dosi di oppiacei (1-3 mg di morfina o 1-2 µg/kg di fentanyl e.v.) e benzodiazepine (midazolam 2-3 mg e.v.) solitamente forniscono un'adeguata analgesia e sedazione con amnesia retrograda. Durante la procedura è necessario monitorare i parametri vitali per riconoscere e gestire eventuali reazioni avverse da trattare con gli appositi antidoti, ovvero naloxone e flumazenil. Infine, uno specifico consenso informato definito dal TMDR deve essere firmato dal paziente prima della procedura.

La procedura di denervazione renale

La DR viene effettuata tramite un accesso vascolare femorale utilizzando un introduttore di 6Fr. Durante la procedura è necessario somministrare eparina non frazionata e.v. (100 UI/ml) per mantenere i valori di tempo di coagulazione attivato >250s durante la procedura. In caso di elevati valori pressori, andrebbe considerata un'infusione continua e.v. di nitrati o nitroprussiato. All'inizio della procedura, se non sono disponibili le immagini dell'angio-TC o dell'angio-RM delle arterie renali, deve essere effettuata un'aortografia addominale utilizzando un catetere pigtail posizionato in aorta addominale a livello dell'origine delle arterie renali (L1-L2) con un volume di iniezione di 10 ml di contrasto e con un flusso di circa 10 ml/s. L'angiografia è necessaria per identificare le arterie renali principali e le arterie accessorie, e le loro origini (Figura 5) e di conseguenza per scegliere la forma del catetere guida da utilizzare. Nella maggior parte dei casi è adeguato un catetere per arteria mammaria interna. Altri cateteri come il Judkins destro o il Multipurpose, potrebbero essere utili in caso di origine con take-off verso l'alto. Una volta incannulata selettivamente l'arteria renale, deve essere effettuata un'angiografia selettiva del rene con l'iniezione di 5 ml di contrasto con un flusso di 5 ml/s, che potrebbe essere usata come roadmap durante la procedura. L'angiografia selettiva è utile per identificare i vasi idonei per la procedura di DR con RF: i seg-

menti target dell'ablazione dovrebbero includere tutti i rami dell'arteria renale con un diametro compreso tra 3 e 8 mm localizzati al di fuori del parenchima renale. Anche le arterie renali accessorie risultano essere innervate e perciò dovrebbero essere trattate se il diametro dell'arteria è idoneo. Infatti, dopo ablazione delle arterie accessorie è stata riscontrata una maggiore riduzione della PA⁷⁹. Il catetere Spyral (Medtronic, Minneapolis, MN, USA) è un catetere 6Fr "rapid-exchange" che naviga su una guida coronarica 0.014". L'uso di guide con punta idrofilica è sconsigliato a causa del rischio di perforazione di vasi distali. Durante la procedura deve essere inoltre posta particolare attenzione alla punta della guida per evitare che possa raggiungere i vasi del parenchima. In caso di anatomia tortuosa, potrebbero essere necessarie guide extra-support o una seconda guida (tecnica "buddy wire"). La maggior parte delle procedure di DR può essere eseguita in proiezione antero-posteriore, ma in caso di tortuosità potrebbe essere difficile identificare i segmenti da trattare; in tali casi potrebbe essere necessario eseguire proiezioni craniate o caudate (Figura 6). La nitroglicerina deve essere iniettata prima dell'ablazione per evitare lo spasmo. Una volta che il segmento target è stato raggiunto con il catetere ablatore, la guida deve essere retratta prossimalmente agli elettrodi prima di iniziare l'erogazione, in modo che il dispositivo possa assumere la sua forma originale adattandosi al diametro del vaso. L'ablazione dovrebbe essere eseguita partendo dalle porzioni distali verso quelle prossimali, evitando zone di sovrapposizione durante il trattamento. La DR risulterà più efficace quando è eseguita anche nelle regioni distali, che quando è eseguita solo nelle regioni prossimali, a causa della ridotta distanza tra le fibre nervose e la parete del vaso⁸⁰. In caso di impianto di stent in arteria renale da più di 6 mesi, è possibile trattare i segmenti localizzati prossimalmente o distalmente allo stent. Durante la procedura è essenziale monitorare l'impedenza e la temperatura sul generatore per ogni ciclo. Prima di togliere il catetere guida, un'angiografia selettiva di controllo dovrebbe essere eseguita nella stessa proiezione iniziale per escludere la presenza di lesioni. La stessa procedura descritta, andrà poi eseguita controlateralmente. La chiusura dell'accesso vascolare non richiede uno specifico dispositivo, infatti possono essere utilizzati sia la compressione manuale che dispositivi di chiusura.

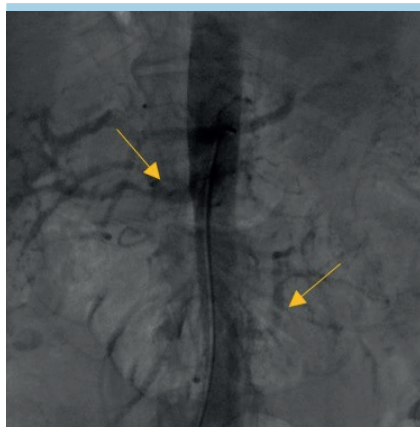


Figura 5. Angiografia della aorta addominale che mostra una normale origine dell'arteria renale di destra e un'origine più bassa di quella di sinistra.

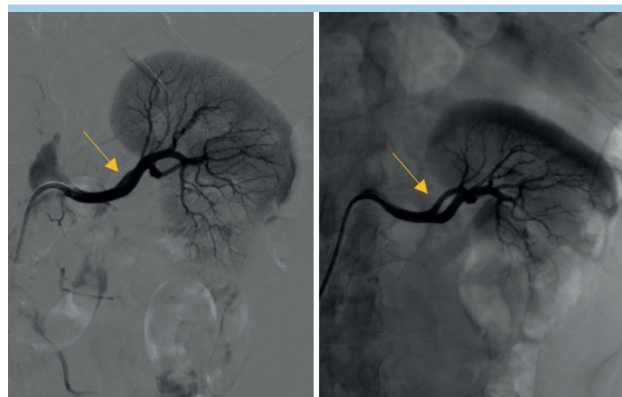


Figura 6. Angiografia selettiva dell'arteria renale: arteria renale sinistra con due rami che si sovrappongono (a sinistra); proiezione caudata con chiara evidenza dei due rami dell'arteria renale (a destra).

Gestione post-procedurale e dimissione

Nelle prime 12h dopo la procedura il paziente dovrebbe rimanere a riposo a letto con valutazione non invasiva dei parametri vitali (PA, FC, temperatura e frequenza respiratoria) e controllo del dolore (secondo la scala VAS [visual analogue scale]). Il giorno dopo la procedura è necessario valutare l'esame emocromocitometrico e la funzionalità renale. In caso di peggioramento della funzionalità renale rispetto al basale, deve essere continuata l'idratazione e.v. con soluzione fisiologica allo 0.9% a 1 ml/kg/h se la frazione di eiezione è conservata o a 0.5 ml/kg/h se la frazione di eiezione è <40% e la funzionalità renale andrebbe rivalutata a 48h e 72h dopo la procedura. La valutazione dell'accesso vascolare deve essere eseguita per valutare l'efficacia dell'emostasi. In assenza di complicanze, il paziente può essere dimesso il giorno dopo la procedura. L'aspirina (75-100 mg/die) dovrebbe essere assunta per 1 mese dopo la procedura e successivamente potrà essere interrotta se non ci sono ulteriori indicazioni. L'uso della doppia terapia antiaggregante non è raccomandato a meno di altre indicazioni²².

FOLLOW-UP DOPO LA PROCEDURA

Il TMDR dovrebbe rivalutare il paziente a 1, 3, 6 e 12 mesi dopo la procedura valutando la PA, la terapia antipertensiva e gli esami ematochimici compresi la funzionalità renale e gli elettroliti (Figura 4).

Il MAP andrebbe eseguito a 6, 12 e 24 mesi per valutare la risposta della PA nelle 24h. I pazienti difficilmente smettono di assumere i farmaci antipertensivi dopo la procedura, pertanto i cambiamenti terapeutici devono essere guidati dalle misurazioni della PA durante il follow-up. Inoltre, la DR è stata associata a una riduzione della massa ventricolare sinistra indicizzata (MVS_I), indipendente dalla pressione di partenza e dai suoi cambiamenti⁸¹; pertanto un ecocardiogramma potrebbe essere eseguito dopo 12 mesi dalla procedura per valutare la regressione della MVS_I. L'imaging routinario post-procedurale dell'arteria renale non è necessario e andrebbe ottenuto solo in pazienti con danno procedurale dell'arteria renale o in caso di sospetta stenosi dell'arteria renale, come indicato da un peggioramento della funzionalità renale o da un peggioramento dell'ipertensione. Ogni centro dovrebbe modificare il

tipo e il timing del follow-up in accordo alle condizioni cliniche del paziente.

CONCLUSIONI

La DR è una strategia sicura ed efficace per il trattamento dell'IA difficile da trattare. L'effetto di riduzione della PA conseguente alla DR appare simile a quello di un singolo farmaco antipertensivo e permette quindi di considerare la DR come una valida opzione per il trattamento dell'IA difficile da trattare insieme alle modifiche dello stile di vita e alla terapia medica. Un team multidisciplinare riveste un ruolo fondamentale dalla selezione del paziente alla gestione post-procedurale. Ulteriori studi sono necessari per valutare l'effetto della DR sugli outcome clinici e per identificare meglio i predittori di risposta della PA alla DR in modo da riconoscere i pazienti che possano maggiormente beneficiare di tale procedura.

RIASSUNTO

L'ipertensione arteriosa (IA) è il fattore di rischio cardiovascolare più diffuso nel mondo. Nonostante la disponibilità di molti farmaci antipertensivi efficaci, la prevalenza dell'IA non controllata rimane alta. Poiché l'iperattività simpatica è coinvolta nella patogenesi dell'IA resistente, la denervazione renale (DR) è emersa come una nuova strategia per ridurre la pressione arteriosa (PA). La DR interrompe l'attività delle fibre nervose simpatiche attraverso l'utilizzo della radiofrequenza (RF), degli ultrasuoni (US) o dell'iniezione di alcool nello spazio perivascolare. Lo studio Symplicity HTN-3, il più grande studio randomizzato controllato che ha utilizzato un dispositivo di DR a RF di prima generazione, ha fallito nel dimostrare una significativa riduzione della PA rispetto al gruppo controllo. Da allora nuovi dispositivi e tecniche sono stati sviluppati e conseguentemente diversi studi randomizzati controllati con dispositivi di seconda generazione a RF o US, hanno dimostrato l'efficacia nel ridurre la PA e la sicurezza della procedura. Un team multidisciplinare costituito da esperti in IA, interventisti con esperienza in procedure renali e anestesisti, svolge un ruolo fondamentale dalla selezione del paziente candidato per la procedura alla gestione post-procedurale. L'obiettivo di questo documento di consenso è di riassumere le attuali evidenze sull'uso della DR nel trattamento dell'IA difficile da trattare e di proporre una strategia di gestione dalla selezione del paziente candidato alla procedura alla gestione post-procedurale.

Parole chiave. Denervazione; Ipertensione arteriosa; Pressione arteriosa; Rene.

BIBLIOGRAFIA

1. Poulter NR, Prabhakaran D, Caulfield M. Hypertension. *Lancet* 2015;386:801-12.
2. Williams B, Mancia G, Spiering W, et al.; ESC Scientific Document Group. 2018 ESC/ESH Guidelines for the management of arterial hypertension. *Eur Heart J* 2018;39:3021-104.
3. Ettehad D, Emdin CA, Kiran A, et al. Blood pressure lowering for prevention of cardiovascular disease and death: a systematic review and meta-analysis. *Lancet* 2016;387:957-67.
4. NCD Risk Factor Collaboration (NCD-RisC). Worldwide trends in hypertension prevalence and progress in treatment and control from 1990 to 2019: a pooled analysis of 1201

5. Acelajado MC, Hughes ZH, Oparil S, Calhoun DA. Treatment of resistant and refractory hypertension. *Circ Res* 2019;124:1061-70.
6. Grassi G, Seravalle G, Brambilla G, et al. Marked sympathetic activation and baroreflex dysfunction in true resistant hypertension. *Int J Cardiol* 2014;177:1020-5.
7. Schmieder RE. Renal denervation: where do we stand and what is the relevance to the nephrologist? *Nephrol Dial Transplant* 2022;37:638-44.
8. Göttinger F, Kunz M, Lauder L, Böhm M, Mahfoud F. Arterial hypertension – clinical trials update 2023. *Hypertens Res* 2023 Jul

13. doi: 10.1038/s41440-023-01359-y [Epub ahead of print].
9. Muntner P, Hardy ST, Fine LJ, et al. Trends in blood pressure control among US adults with hypertension, 1999-2000 to 2017-2018. *JAMA* 2020;324:1190-200.
10. Tocci G, Ferrucci A, Pontremoli R, et al. Blood pressure levels and control in Italy: comprehensive analysis of clinical data from 2000-2005 and 2005-2011 hypertension surveys. *J Hum Hypertens* 2015;29:696-701.
11. Burnier M, Egan BM. Adherence in hypertension. *Circ Res* 2019;124:1124-40.
12. Berra E, Azizi M, Capron A, et al. Evaluation of adherence should become an integral part of assessment of patients with apparently

- treatment-resistant hypertension. *Hypertension* 2016;68:297-306.
13. Corrao G, Parodi A, Nicotra F, et al. Better compliance to antihypertensive medications reduces cardiovascular risk. *J Hypertens* 2011;29:610-8.
 14. Schmieder RE, Högerl K, Jung S, Bramlage P, Veelken R, Ott C. Patient preference for therapies in hypertension: a cross-sectional survey of German patients. *Clin Res Cardiol* 2019;108:1331-42.
 15. Kario K, Kagitani H, Hayashi S, Hanamura S, Ozawa K, Kanegae H. A Japan nationwide web-based survey of patient preference for renal denervation for hypertension treatment. *Hypertens Res* 2022;45:232-40.
 16. Filippi A, Degli Esposti L, Buda S, Diguardo A, Paolini I, Nati G. Why is my hypertensive patient still not controlled? *High Blood Press Cardiovasc Prev* 2015;22:69-72.
 17. Muiesan ML. Lack of blood pressure control in Italy: room for improvement? *High Blood Press Cardiovasc Prev* 2015;22:1-3.
 18. Mu L, Mukamal KJ. Treatment intensification for hypertension in US ambulatory medical care. *J Am Heart Assoc* 2016;5:e004188.
 19. Schmieder RE, Mahfoud F, Mancia G, et al.; members of the ESH Working Group on Device-Based Treatment of Hypertension. European Society of Hypertension position paper on renal denervation 2021. *J Hypertens* 2021;39:1733-41.
 20. Bruno RM, Taddei S, Borghi C, et al. Italian Society of Arterial Hypertension (SIIA) Position paper on the role of renal denervation in the management of the difficult-to-treat hypertensive patient. *High Blood Press Cardiovasc Prev* 2020;27:109-17.
 21. Kandzari DE, Townsend RR, Bakris G, et al. Renal denervation in hypertension patients: proceedings from an expert consensus roundtable cosponsored by SCAI and NKF. *Catheter Cardiovasc Interv* 2021;98:416-26.
 22. Barbato E, Azizi M, Schmieder RE, et al. Renal denervation in the management of hypertension in adults. A clinical consensus statement of the ESC Council on Hypertension and the European Association of Percutaneous Cardiovascular Interventions (EAPCI). *Eur Heart J* 2023;44:1313-30.
 23. Mancia G, Kreutz R, Brunström M, et al. 2023 ESH Guidelines for the management of arterial hypertension: the Task Force for the management of arterial hypertension of the European Society of Hypertension. Endorsed by the European Renal Association (ERA) and the International Society of Hypertension (ISH). *J Hypertens* 2023 Jun 21. doi: 10.1097/HJH.0000000000003480 [Epub ahead of print].
 24. Bhatt DL, Kandzari DE, O'Neill WW, et al.; SYMPLICITY HTN-3 Investigators. A controlled trial of renal denervation for resistant hypertension. *N Engl J Med* 2014;370:1393-401.
 25. Epstein M, de Marchena E. Is the failure of SYMPLICITY HTN-3 trial to meet its efficacy endpoint the "end of the road" for renal denervation? *J Am Soc Hypertens* 2015;9:140-9.
 26. Mahfoud F, Azizi M, Ewen S, et al. Proceedings from the 3rd European Clinical Consensus Conference for clinical trials in device-based hypertension therapies. *Eur Heart J* 2020;41:1588-99.
 27. Townsend RR, Mahfoud F, Kandzari DE, et al.; SPYRAL HTN-OFF MED Trial Investigators. Catheter-based renal denervation in patients with uncontrolled hypertension in the absence of antihypertensive medications (SPYRAL HTN-OFF MED): a randomised, sham-controlled, proof-of-concept trial. *Lancet* 2017;390:2160-70.
 28. Kandzari DE, Böhm M, Mahfoud F, et al.; SPYRAL HTN-ON MED Trial Investigators. Effect of renal denervation on blood pressure in the presence of antihypertensive drugs: 6-month efficacy and safety results from the SPYRAL HTN-ON MED proof-of-concept randomised trial. *Lancet* 2018;391:2346-55.
 29. Azizi M, Schmieder RE, Mahfoud F, et al.; RADIANCE-HTN Investigators. Endovascular ultrasound renal denervation to treat hypertension (RADIANCE-HTN SOLO): a multicentre, international, single-blind, randomised, sham-controlled trial. *Lancet* 2018;391:2335-45.
 30. Böhm M, Kario K, Kandzari DE, et al.; SPYRAL HTN-OFF MED Pivotal Investigators. Efficacy of catheter-based renal denervation in the absence of antihypertensive medications (SPYRAL HTN-OFF MED Pivotal): a multicentre, randomised, sham-controlled trial. *Lancet* 2020;395:1444-51.
 31. Azizi M, Sanghvi K, Saxena M, et al.; RADIANCE-HTN Investigators. Ultrasound renal denervation for hypertension resistant to a triple medication pill (RADIANCE-HTN TRIO): a randomised, multicentre, single-blind, sham-controlled trial. *Lancet* 2021;397:2476-86.
 32. Azizi M, Saxena M, Wang Y, et al.; RADIANCE II Investigators and Collaborators. Endovascular ultrasound renal denervation to treat hypertension: the RADIANCE II randomized clinical trial. *JAMA* 2023;329:651-61.
 33. Mahfoud F, Mancia G, Schmieder RE, et al. Outcomes following radiofrequency renal denervation according to antihypertensive medications: subgroup analysis of the Global SYMPLICITY Registry DEFINE. *Hypertension* 2023;80:1759-70.
 34. Kario K, Hoshida S, Mizuno H, et al.; JAMP Study Group. Nighttime blood pressure phenotype and cardiovascular prognosis: practitioner-based nationwide JAMP study. *Circulation* 2020;142:1810-20.
 35. Kario K, Weber MA, Böhm M, et al. Effect of renal denervation in attenuating the stress of morning surge in blood pressure: post-hoc analysis from the SPYRAL HTN-ON MED trial. *Clin Res Cardiol* 2021;110:725-31.
 36. Fink GD, Phelps JT. Can we predict the blood pressure response to renal denervation? *Auton Neurosci* 2017;204:112-8.
 37. Böhm M, Mahfoud F, Townsend RR, et al. Ambulatory heart rate reduction after catheter-based renal denervation in hypertensive patients not receiving anti-hypertensive medications: data from SPYRAL HTN-OFF MED, a randomized, sham-controlled, proof-of-concept trial. *Eur Heart J* 2019;40:743-51.
 38. Mahfoud F, Townsend RR, Kandzari DE, et al. Changes in plasma renin activity after renal artery sympathetic denervation. *J Am Coll Cardiol* 2021;77:2909-19.
 39. Mahfoud F, Kandzari DE, Kario K, et al. Long-term efficacy and safety of renal denervation in the presence of antihypertensive drugs (SPYRAL HTN-ON MED): a randomised, sham-controlled trial. *Lancet* 2022;399:1401-10.
 40. Rader F, Kirtane AJ, Wang Y, et al. Durability of blood pressure reduction after ultrasound renal denervation: three-year follow-up of the treatment arm of the randomised RADIANCE-HTN SOLO trial. *EuroIntervention* 2022;18:e677-85.
 41. Mahfoud F, Böhm M, Schmieder R, et al. Effects of renal denervation on kidney function and long-term outcomes: 3-year follow-up from the Global SYMPLICITY Registry. *Eur Heart J* 2019;40:3474-82.
 42. Mahfoud F, Mancia G, Schmieder R, et al. Renal denervation in high-risk patients with hypertension. *J Am Coll Cardiol* 2020;75:2879-88.
 43. Bhatt DL, Vaduganathan M, Kandzari DE, et al.; SYMPLICITY HTN-3 Steering Committee Investigators. Long-term outcomes after catheter-based renal artery denervation for resistant hypertension: final follow-up of the randomised SYMPLICITY HTN-3 Trial. *Lancet* 2022;400:1405-16.
 44. Sesa-Ashton G, Nolde JM, Munte I, et al. Catheter-based renal denervation: 9-year follow-up data on safety and blood pressure reduction in patients with resistant hypertension. *Hypertension* 2023;80:811-9.
 45. Al Ghorani H, Kulenthiran S, Recktenwald MJM, et al. 10-Year outcomes of catheter-based renal denervation in patients with resistant hypertension. *J Am Coll Cardiol* 2023;81:517-9.
 46. Sharp ASP, Tunev S, Schlaich M, et al. Histological evidence supporting the durability of successful radiofrequency renal denervation in a normotensive porcine model. *J Hypertens* 2022;40:2068-75.
 47. Blood Pressure Lowering Treatment Trialists' Collaboration. Pharmacological blood pressure lowering for primary and secondary prevention of cardiovascular disease across different levels of blood pressure: an individual participant-level data meta-analysis. *Lancet* 2021;397:1625-36.
 48. Thomopoulos C, Parati G, Zanchetti A. Effects of blood pressure lowering on outcome incidence in hypertension. 1. Overview, meta-analyses, and meta-regression analyses of randomized trials. *J Hypertens* 2014;32:2285-95.
 49. Schmieder RE, Mahfoud F, Mancia G, et al. Clinical event reductions in high-risk patients after renal denervation projected from the Global SYMPLICITY Registry. *Eur Heart J Qual Care Clin Outcomes* 2022 Sep 4. doi: 10.1093/ehjqqc/qcac056 [Epub ahead of print].
 50. Mahfoud F, Mancia G, Schmieder RE, et al. Cardiovascular risk reduction after renal denervation according to time in therapeutic systolic blood pressure range. *J Am Coll Cardiol* 2022;80:1871-80.
 51. Townsend RR, Walton A, Hettrick DA, et al. Review and meta-analysis of renal artery damage following percutaneous renal denervation with radiofrequency renal artery ablation. *EuroIntervention* 2020;16:89-96.
 52. Sanders MF, Reitsma JB, Morpey M, et al. Renal safety of catheter-based renal denervation: systematic review and meta-analysis. *Nephrol Dial Transplant* 2017;32:1440-7.
 53. Hering D, Mahfoud F, Walton AS, et al. Renal denervation in moderate to severe CKD. *J Am Soc Nephrol* 2012;23:1250-7.

54. Marin F, Fezzi S, Gambaro A, et al. Insights on safety and efficacy of renal artery denervation for uncontrolled-resistant hypertension in a high risk population with chronic kidney disease: first Italian real-world experience. *J Nephrol* 2021;34:1445-55.
55. Cannon B. The effects of progressive sympathectomy on blood pressure. *Am J Physiol* 1931;97:592-6.
56. Longland CJ, Gibb WE. Sympathectomy in the treatment of benign and malignant hypertension; a review of 76 patients. *Br J Surg* 1954;41:382-92.
57. Krum H, Schlaich MP, Sobotka PA, et al. Percutaneous renal denervation in patients with treatment-resistant hypertension: final 3-year report of the Symplicity HTN-1 study. *Lancet* 2014;383:622-9.
58. Weber MA, Mahfoud F, Schmieder RE, et al. Renal denervation for treating hypertension: current scientific and clinical evidence. *JACC Cardiovasc Interv* 2019;12:1095-105.
59. Versaci F, Sciarretta S, Scappaticci M, et al. Renal arteries denervation with second generation systems: a remedy for resistant hypertension? *Eur Heart J Suppl* 2020;22(Suppl L):L160-5.
60. Versaci F, Sciarretta S, Scappaticci M, et al. Renal arteries denervation: from the treatment of resistant hypertension to the treatment of atrial fibrillation. *Eur Heart J Suppl* 2021;23(Suppl E):E177-83.
61. Ierna S, Biondi-Zoccai G, Bachis C, et al. Transcatheter renal sympathetic ablation for resistant hypertension: in vivo insights in humans from optical coherence tomography. *Int J Cardiol* 2013;165:e35-7.
62. Torii S, Mori H, Jinnouchi H, Sakamoto A, Finn A, Virmani R. Renal denervation with ultrasound therapy (paradise device) is an effective therapy for systemic hypertension. *J Thorac Dis* 2018;10(Suppl 26):S3060-3.
63. Fengler K, Rommel KP, Blazek S, et al. A three-arm randomized trial of different renal denervation devices and techniques in patients with resistant hypertension (RADIO-SOUND-HTN). *Circulation* 2019;139:590-600.
64. Kario K, Yokoi Y, Okamura K, et al. Catheter-based ultrasound renal denervation in patients with resistant hypertension: the randomized, controlled REQUIRE trial. *Hypertens Res* 2022;45:221-31.
65. Schmieder RE, Bosch A. Editorial comment: Renal denervation. *Hypertens Res* 2022;45:241-3.
66. Kario K, Kai H, Nanto S, Yokoi H. Anti-hypertensive medication adherence in the REQUIRE trial: post-hoc exploratory evaluation. *Hypertens Res* 2023;46:2044-7.
67. Fischell TA, Ebner A, Gallo S, et al. Transcatheter alcohol-mediated perivascular renal denervation with the Peregrine System: first-in-human experience. *JACC Cardiovasc Interv* 2016;9:589-98.
68. Mahfoud F, Renkin J, Sievert H, et al. Alcohol-mediated renal denervation using the Peregrine System Infusion Catheter for treatment of hypertension. *JACC Cardiovasc Interv* 2020;13:471-84.
69. Pathak A, Rudolph UM, Saxena M, et al. Alcohol-mediated renal denervation in patients with hypertension in the absence of antihypertensive medications. *EuroIntervention* 2023 Jul 10. doi: 10.4244/EIJ-D-23-00088 [Epub ahead of print].
70. Mahfoud F, Weber M, Schmieder RE, et al. Catheter-based alcohol-mediated renal denervation for the treatment of uncontrolled hypertension: design of two sham-controlled, randomized, blinded trials in the absence (TARGET BP OFF-MED) and presence (TARGET BP I) of antihypertensive medications. *Am Heart J* 2021;239:90-9.
71. Fengler K, Rommel KP, Kriese W, et al. 6- and 12-month follow-up from a randomized clinical trial of ultrasound vs radiofrequency renal denervation (RADIO-SOUND-HTN). *JACC Cardiovasc Interv* 2023;16:367-9.
72. Ogozama Y, Tada K, Abe M, et al. Effects of renal denervation on blood pressures in patients with hypertension: a systematic review and meta-analysis of randomized sham-controlled trials. *Hypertens Res* 2022;45:210-20.
73. Mancina G, Facchetti R, Cuspidi C, Bombelli M, Corrao G, Grassi G. Limited reproducibility of MUCHE and WUCHE: evidence from the ELSA study. *Eur Heart J* 2020;41:1565-71.
74. Carey RM, Sakhujia S, Calhoun DA, Whelton PK, Muntner P. Prevalence of apparent treatment-resistant hypertension in the United States. *Hypertension* 2019;73:424-31.
75. Brinker S, Pandey A, Ayers C, et al. Therapeutic drug monitoring facilitates blood pressure control in resistant hypertension. *J Am Coll Cardiol* 2014;63:834-5.
76. Almeida MQ, Silva GV, Drager LF. What is the most common cause of secondary hypertension? An interdisciplinary discussion. *Curr Hypertens Rep* 2020;22:101.
77. Funder JW, Carey RM, Mantero F, et al. The management of primary aldosteronism: case detection, diagnosis, and treatment: an Endocrine Society clinical practice guideline. *J Clin Endocrinol Metab* 2016;101:1889-916.
78. Mulatero P, Stowasser M, Loh KC, et al. Increased diagnosis of primary aldosteronism, including surgically correctable forms, in centers from five continents. *J Clin Endocrinol Metab* 2004;89:1045-50.
79. Id D, Kaltenbach B, Bertog SC, et al. Does the presence of accessory renal arteries affect the efficacy of renal denervation? *JACC Cardiovasc Interv* 2013;6:1085-91.
80. Beeftink MM, Spiering W, De Jong MR, et al. Renal denervation beyond the bifurcation: the effect of distal ablation placement on safety and blood pressure. *J Clin Hypertens (Greenwich)* 2017;19:371-8.
81. Kordalis A, Tsiachris D, Pietri P, Tsioufis C, Stefanadis C. Regression of organ damage following renal denervation in resistant hypertension: a meta-analysis. *J Hypertens* 2018;36:1614-21.