

<https://helda.helsinki.fi>

COVID-19-infektion neurologiset ilmentymät

Laakso, Sini

2021

Laakso , S , Myllykangas , L & Hietaharju , A 2021 , ' COVID-19-infektion neurologiset ilmentymät ' , Duodecim , Vuosikerta. 137 , Nro 8 , Sivut 853-861 . < <https://www.duodecimlehti.fi/xmedia/duo/duo16062.pdf> >

<http://hdl.handle.net/10138/343187>

publishedVersion

Downloaded from Helda, University of Helsinki institutional repository.

This is an electronic reprint of the original article.

This reprint may differ from the original in pagination and typographic detail.

Please cite the original version.

Sini Laakso, Liisa Myllykangas ja Aki Hietaharju

COVID-19-infektion neurologiset ilmentymät

COVID-19-infektion neurologisista ilmentymistä kertynyt tieto on tapausselostusten ja -sarjojen hallitsemaa. Yleisimmät neurologiset ilmentymät ovat olleet haju- ja makuaistin muutokset. Aivoverenkiertohäiriöt, enkefalopatia ja immuunivälitteiset keskushermoston sairaudet tulevat usein esiin COVID-19-infektion komplikaatioina, mutta toisaalta Guillain–Barrén oireyhtymän osalta yhteys tähän infekioon kumottiin laajemmassa epidemiologisessa kohorttitutkimuksessa. Myös enkefaliitin, epileptisten kohtauksien, ääreishermoston sairauksien ja lihassairauksien on kuvattu liittyvän tähän infekioon. Neuropatologisissa tutkimuksissa tärkeimmät löydökset ovat olleet hypoksia-iskeminen vaurio, verenvuodot ja epäspesifiset tulehdusmuutokset. Vielä odotellaan varmuutta siitä, aiheutuvatko kudosten muutokset viruksen invaasiosta aivoihin vai onko kyse epäsuorista muutoksista. Mekanismit SARS-CoV2-viruksen pääsyyllä aivokudokseen näyttäisi olevan olemassa. COVID-19-infektion jälkeisestä pitkittyneestä neurologisesta oireilusta tarvitaan lisää tutkimustietoa.

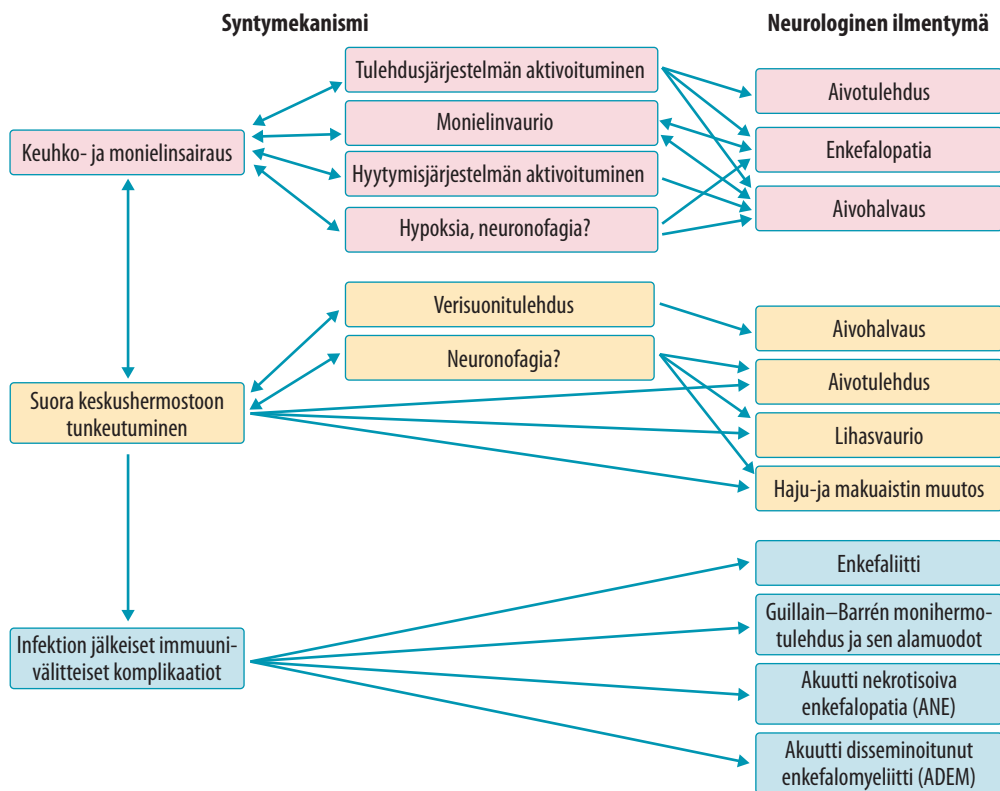
COVID-19-infektion neurologiset ilmenemismuodot ovat keränneet yhä enemmän kansainvälistä huomiota ja tieteellistä mielenkiintoa. Aihepiiristä löytyi PubMed-haulla loppuvuodesta 2020 yli 2 000 julkaisua. Valtaosa näistä tutkimuksista on kuitenkin tapausselostuksia tai aineistokooltaan pieniä kohorttitutkimuksia, joiden perusteella ilmaantuvuuden ja esiintyvyyden arvioiminen on vaikeaa.

Espanjalaisessa laajemmassa ALBACOVID-rekisterin tutkimuksessa neurologisia oireita todettiin 841 potilaasta 57 %:lla ja Wuhanin alueen tutkimuksessa epidemian varhaisvaiheesta 214 potilaalla (36 %) (1,2). Neurologisen ilmentymän kriteeristö on tutkimuksissa vaihdellut, ja varsinkin epäspesifisiäkin oireita, kuten päänsärky, huimaus, väsymys ja lihaskivut, on saatettu laskea mukaan. Toisaalta COVID-19-potilaat vaativat tyypillisesti runsasta sedatiota tehohoidossa, minkä vaikutuksia ei ole tutkimuksissa yleensä huomioitu.

Neurologisten oireiden kartoitus ei ole aina ollut systemaattista, mikä todennäköisesti vääristää sekä lievien oireiden että vakavasti yleissairaiden potilaiden vaikeiden oireiden esiintyvyyden. Potilaiden subjektiiviset kuvaukset

ilman varmennusta pään magneettikuvauksella, ENMG:llä tai aivo-selkäydinnestänäytteellä hallitsivat kirjallisuutta varsinkin epidemian ensimmäisen aallon aikana. Lisäksi on tutkittu pääosin sairaalassa hoidettuja potilaita, eikä ehdotonta enemmistöä eli avohoitoisen COVID-19-infektion sairastaneita ole julkaisuissa yleensä tavoitettu.

COVID-19-infektioon yhdistyvät neurologiset ilmentymät ovat tuttuja muistakin virusinfektioista (Taulukko 1) (3–5). Kaikkia näitä raportoitiin myös aiempien SARS- ja MERS-epidemioiden yhteydessä, samankaltaisin esiintyvyyksin (6). Yleisimmät neurologiset ilmentymät lieväoireisilla potilailla ovat olleet haju- ja makuaistin muutokset, joita on ollut yli 85 %:lla (7). Näiden esiintyvyys on kuitenkin raportoitu sairaalahoitoa vaatineiden potilaiden tutkimuksissa pienemmäksi kuin esimerkiksi influenssan yhteydessä (5,8). Haju- ja makuaistin muutos väistyi 73 %:lla potilaista kahdeksan päivän kuluessa muiden oireiden loppumisesta (7). Immuunivälitteisiä keskushermosto-oireyhtymiä lukuun ottamatta neurologisten ilmentymien vakavuus vaikuttaisi korreloivan yleissairauden vaikeuteen.



KUVA 1. COVID-19-infektion neurologisten ilmentymien mahdolliset patogeneettiset mekanismit (8).

Merkittävän vasta-argumentin COVID-19-infektion ja Guillain-Barrén oireyhtymän syysuhteelle esitti laaja epidemiologinen tutkimus Isossa-Britanniassa (18). Sen mukaan Guillain-Barrén oireyhtymän esiintyvyys väheni Isossa-Britanniassa COVID-19-pandemian aikana, näiden kahden diagnoosin välillä ei ollut korrelaatiota eikä oireyhtymä kliinisesti ollut COVID-19-infektion aikana merkittävästi erilainen. SARS-CoV2-virukseen liittyvää molekyylijäljittelyäkään ei voitu osoittaa. Systemoidut ja laajat kohorttitutkimukset todennäköisesti tarkentavat lähitulevaisuudessa merkittävästi COVID-19-infektion neurologisten ja neuroimmunologisten ilmentymien epidemiologiaa.

Patogeneesi

COVID-19-infektioon kytkettyjen neurologisten oireiden taustamekanismit ovat to-

dennäköisesti moninaisia (**KUVA 1**). Vakavan yleissairauden aiheuttama hyperinflammaatio, monielinvaurio ja tähän liittyvät metaboliset häiriöt, lisääntynyt hyytymisaktiivisuus ja vakavan keuhkosairauden aiheuttama hypoksia ovat tunnettuja tehohoidossa ilmenevän sekavuuden ja aivoverenkiertohäiriön syytä. Infektion yhteydessä ilmaantuvalla enkefalopatiale altistavat iäkkyyt, vaikea taudinkuva sekä aiemmat neurologiset sairaudet tai aiempi krooninen munuaisten vajaatoiminta (19).

Harvinaisten infektionjälkeisten aivo- ja selkäydintulehdusten syy on todennäköisesti immuunivälitteinen. Esiin on noussut myös autovasta-aineiden poikkeavan runsas esiintyminen vaikeaoireiseen COVID-19-infektioon sairastuneilla (suurentuneet tumavasta-aine- sekä oreksiini- ja glutamaattireseptorivasta-ainepitoisuudet) (20,21). Syysuhteen selvittäminen on autovasta-aineiden osalta vielä alussa.

Mielenkiintoisin COVID-19-infektion pa-

TAULUKKO 2. COVID-19-potilaiden neuropatologiset löydökset 149 potilaasta julkaistun katsausartikkelin pohjalta (28).

Löydös	Osuus
Makroskooppisesti	
Normaali	65 %
Aivoturvotus	27 %
Herniaatio	4 %
Aivoverenvuoto	11 %
Aivoinfarkti	9 %
Mikroskooppisesti	
Lieviä tai kohtalaisia hypoksis-iskeemisiä muutoksia	40 %
Lieviä tai kohtalaisia tulehdusmuutoksia (perivaskulaarisesti, intraparenkymaalisesti tai leptomeningealisesti)	56 %
Mikrovuoto	16 %
Mikroinfarkti tai paikallinen iskeeminen vaurio	15 %
Mikrotrombi	8 %

togeneesiin liittyvä kysymys koskee viruksen mahdollisuutta aiheuttaa suora hermostovaurio. Ihmiseen tarttuvia koronaviruksia tunnetaan nykyään seitsemän, ja ne kaikki voivat aiheuttaa neurologisia ilmentymiä, mutta esimerkiksi geneettisesti hyvin lähisukua oleva SARS-CoV1 on vain harvoin voitu löytää aivo-selkäydinnesteestä (6).

Samoin vain muutamassa tutkimuksessa on voitu osoittaa SARS-CoV2-viruksen RNA:ta aivo-selkäydinnesteessä (19,22–25). Tämä voisi selittyä näytteenoton liian myöhäisellä ajoituksella viruserityksen kannalta, PCR-menetelmän huonolla herkkyydellä tai viruksen kyvyllä siirtyä suoraan hermosolusta toiseen ilman erittymistä aivo-selkäydinnesteeseen. Toisaalta nämä harvat positiiviset löydökset voisivat olla peräisin myös verisuonten endoteelisoluista (26).

Viruksen hyödyntämää kohdesolun ACE2-reseptoria esiintyy hermosolujen, mikroglan, astroosyyttien ja oligodendrosyyttien pinnalla esimerkiksi hajukäämin alueella, motorisella aivokuorella ja mustatumakkeessa. Viruksen on osoitettu voivan siirtyä keskushermostoon hajuepiteelin kautta, se voi käyttää synapseja hermosolusta toiseen leviämiseen endo- tai eksosytoosin mekanismeilla, ja SARS-CoV2 voi

siirtyä infektoimiensa valkosolujen sisällä keskushermostoon veri-aivoesteen yli (26).

Helsingin yliopiston koordinoima kansainvälinen tutkimus osoitti, että SARS-CoV2 hyödyntää neuropiliini 1 -reseptoria tunkeutuessaan kohdesoluun (27). Tämä myös hermosolulalvoilla ilmenevä glykoproteiini tarjoaa mahdollisen lisäselityksen infektio-taudin neurologisille ilmentymille.

Neuropatologiset löydökset

COVID-19-potilaiden ruumiinavauksien suorittaminen oli ensimmäisen aallon aikana monissa maissa rajoitettua tai jopa kiellettyä. Neuropatologisia ruumiinavaustutkimuksia onkin toistaiseksi julkaistu verrattain vähän, alle 30, ja ne ovat rajoittuneet melko pieniin sarjoihin, joissa vaikeat tapaukset ovat todennäköisesti olleet yliedustettuina. Vaikka neuropatologiset löydökset ovat vaihdelleet, viimeaikaisten julkaisujen perusteella hypoksis-iskeemiset vauriot, verenvuodot ja epäspesifiset tulehdusmuutokset näyttävät yleisimmiltä COVID-19-tautiin liittyviltä kudostuoksilta (**TAULUKKO 2**) (28).

Tuoreessa kolmentoista ruumiinavauksen tutkimuksessa havaittiin joillakin potilailla mikroglia-reaktiota ja neuronofagiaa eli makrofagien aiheuttamaa hermosolutuhoa, erityisesti tietyillä aivorungon hengityksensäätelyalueilla (29). Tämä voisi selittää tautiin liittyvää epäadekvaattia hengitystaajuutta.

Lisäksi tutkimuksessa havaittiin mikroverisuonimuutoksia, joihin liittyi fibrinogeenin vuotoa mikrosuonten ulkopuolelle, muun muassa aivosillan (pons) perforanttisuonten (lävistäjälaskimot) alueella. Verisuonimuutokset ovat voineet syntyä tautiin liittyvän hypoksian tai protromboottisen tilan laukaisemina nimenomaan perforanttisuoniin, joilla ei ole kollateraaliverenkiertoa. Myös median alueen lentikulostriataalisten perforanttien alueella on havaittu joissakin tutkimuksissa verisuonimuutoksia (30).

Viruksen osoittaminen kuoleman jälkeen aivokudoksesta on osoittautunut vaativaksi. Edelleenkin ei ole varmuutta siitä, aiheutuvatko kudostuokset viruksen invaasiosta

aivoihin vai onko kyse epäsuorista muutoksista, joissa muun muassa immunologiset, verisuonten tai hyytymisjärjestelmän muutokset ovat keskeisiä (31). Immunohistokemiallisesti virusta on pystytty osoittamaan vain harvoissa julkaisuissa, lähinnä aivorungossa ja joissakin aivohermoissa, mutta vain osalla tutkittavista (31,32).

Kvantitatiivinen käänteiskopiointipolymeeraasiketjureaktio (RT-PCR) -tutkimus on ollut positiivinen joissakin tutkimuksissa, mutta vain niukasti tai raja-arvoisesti sekä vain osalla potilaista ja vaihtelevilla aivoalueilla (31,32). In situ -hybridisaatiotutkimuksissa aivokudoksessa ei toistaiseksi ole todettu positiivisuutta lukuun ottamatta aivoverisuonten endoteelisoluja (32). Elektronimikroskopiaista virusta on raportoitu tähän mennessä yhden potilaan otsalohkonäytteessä ja yhden potilaan hajukäämissä, tosin viruspartikkelien luotettava tunnistaminen normaalirakenteista on vaativaa ilman varmennusta immunoelektronimikroskopiolla (32,33).

COVID-infektion jälkeinen oireyhtymä

Runsaasti keskustelua on julkisuudessa herännyt mahdollisesta COVID-19-infektion jälkeisestä oireyhtymästä, jossa väsymys, uupumus ja neuropsykologiset oireet ovat keskeisiä ja heikentävät toimintakykyä työkyvyttömyyteen asti. Virusinfektion jälkeinen väsymysoireyhtymä on tunnettu ilmiö, joka vaatii määritelmänsä mukaisesti oireita vähintään kuuden kuukauden ajan sairastumisesta, ja siten COVID-19-infektion jälkeisen oireyhtymän osalta tutkimustietoa ei syksyllä 2020 ollut juuri käytettävissä.

Isossa-Britanniassa tehtiin laaja, yli 80 000 henkilön nettipohjainen kyselytutkimus, jossa COVID-19-infektion sairastaneeksi itsensä ilmoittamat henkilöt saivat pienemmän pistemäärän kognitiivisissa testeissä kuin iän, sukupuolen, koulutus- ja tulotason sekä aiempien sairauksien suhteen kaltaistetut verrokkit (34). Tämä tutkimus on julkaistu vasta medRxiv-sivustolla, eikä se ole käynyt läpi vertaisarviointia, joten tuloksiin täytyy suhtautua varauksella

Ydinasiat

- ▶ Julkaisuja COVID-19-infektion neurologisista ilmentymistä on kertynyt paljon, mutta valtaosa niistä on tapauselostuksia.
- ▶ Neurologisista komplikaatioista yleisimpiä ovat aivoverenkiertohäiriöt, enkefalopatia ja immuunivälitteiset sairaudet.
- ▶ Neuropatologisissa tutkimuksissa tärkeimmät löydökset ovat olleet hypoksiskeeminen vaurio, verenvuodot ja epäspesifiset tulehdusmuutokset.
- ▶ Mahdollisesta COVID-19-infektion jälkeisestä oireyhtymästä tarvitaan lisää tutkimustietoa.

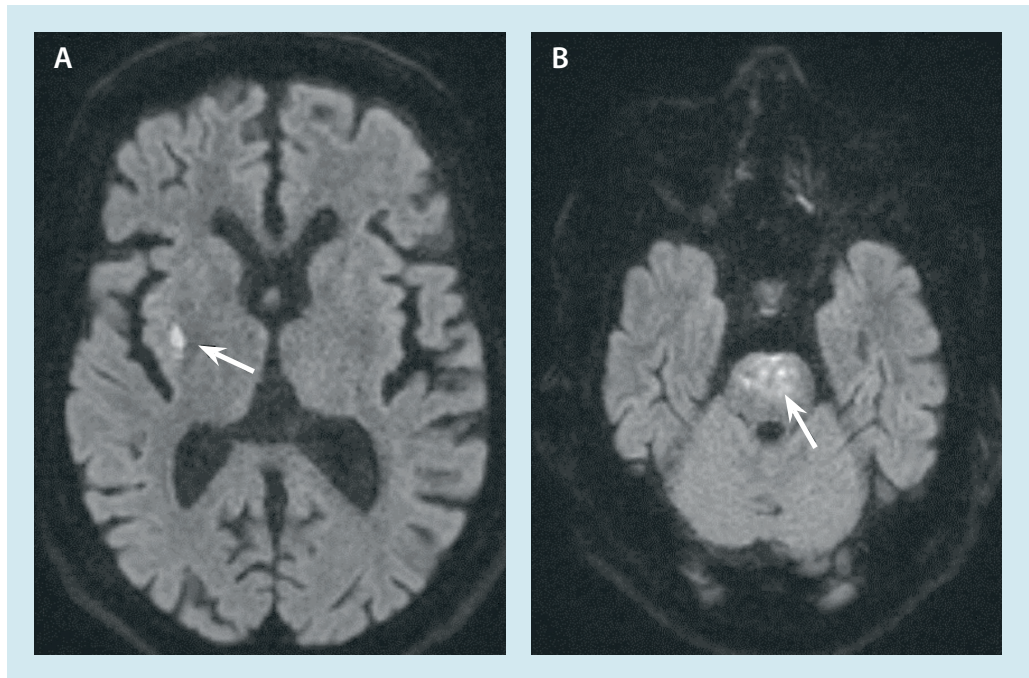
– siksikin, että kyseessä on poikittaistutkimus, jossa vastaajien aiempaa kognitiivista suorituskykyä ei tiedetä.

Lisäksi vain 0,5 % henkilöistä kertoi saaneensa varmennuksen COVID-19-infektioitaan laboratoriotestillä. Mikä vielä tärkeämpää, tutkimukseen otettiin henkilöitä, jotka kokivat toipuneensa infektiosta, mutta tarkempaa aika-analyysiä oireiden esiintymisestä ei tehty, joten ongelmien pysyvyyteen ei voida ottaa kantaa.

Potilastapauksia

HUS:ssa oli keväällä 2020 hoidossa ainakin viisi aivoinfarktiin sairastunutta potilasta, joiden COVID-19-infektiota pidettiin kliinisesti mahdollisena. Kahden heistä COVID-nukleiinihaponosoitustesti (Nho) oli positiivinen, muut hakeutuivat hoitoon hengitystieoireisiinsa nähdessä viivästyneesti. Viidestä potilaasta neljä oli miehiä, ja heidän keski-ikänsä oli 59 vuotta.

Valtasuonen tukos todettiin yhdellä potilaalla, ja hänelle tehtiin endovaskulaarinen toimenpide. Kolme potilaista oli hoitajakson aikana tehohoidossa. Lisäksi teho-osastolla hoidettiin 38-vuotiasta COVID-Nho-positiivista miespotilasta, jolla oli vaikea neurologinen taudinkuva ja jolle tehtiin menehtymisen jälkeen neuropatologinen ruumiinavaus.



KUVA 2. Potilaan 2 pään magneettikuva (1,5 teslan, diffuusiosarjat). COVID-19-infektion aikana potilaalla todettiin aivoinfarktit oikealla capsula externan seudussa (A, nuoli) sekä molemmin puolin aivosillassa (pons) (B, nuoli). Lisäksi hänellä todettiin vaskulaarista degeneraatiota, joka sopi Fazekasin luokkaan 2.

Kuvaamme seuraavassa tarkemmin kaksi sairaalaantulovaiheessa COVID-NhO-positiiviseksi todettua aivoinfarktipotilasta sekä edellä mainitun COVID-19-infektioon menehtyneen potilaan.

Potilas 1. Kuusikymmentäkuusivuotiaalla naisella oli aivoverenkiertohäiriöiden riskitekijänä kohonnut verenpaine. Hän joutui hengitysvaikeuksien vuoksi yhdeksäksi päiväksi tehohoitoon. Keuhkosairauksien vuodeosastolle siirtymisen jälkeen hänellä huomattiin käsien kömpelyyttä.

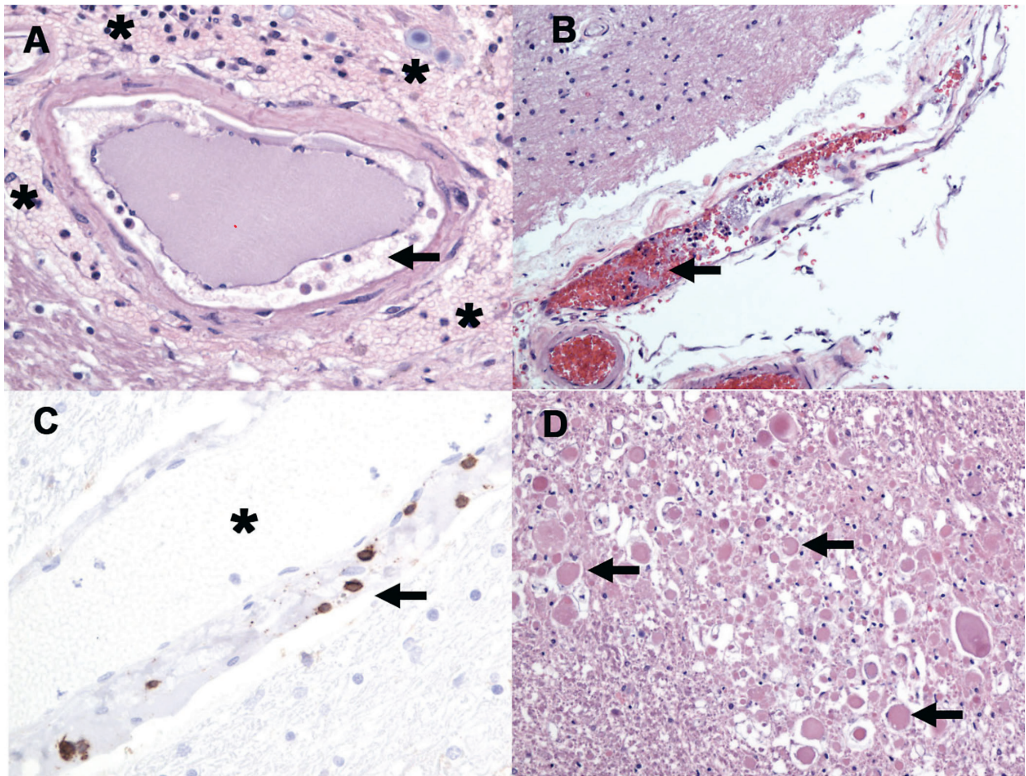
Pään tietokonetomografiassa (TT) todettiin vasemmalla pikkuaivoissa kaksi pientä iskeemiseksi sopivaa harventumaa, joista toinen oli subakuutti ja toinen tuoreempi. Kaulavaltimoiden TT-angiografiassa ei todettu merkittäviä ateroskleroosimuutoksia tai muuta suonipoikkeavuutta. Rytmihäiriöitä ei todettu sairaala-hoitojakson aikana.

Potilaalle aloitettiin asetyylisalisyylihappolääkitys, ja alkuun hän sai myös pienimolekyyllistä hepariinia supistetulla annoksella anemian vuoksi. Myös atorvastatiinilääkitys aloitettiin ja

verenpainelääkitystä jatkettiin. Kolme kuukautta myöhemmin neurologinen status todettiin normaaliksi, eikä Holter-tutkimuksessa todettu aivoinfarktille altistavaa rytmihäiriötä tai sydämen kaikkuvauksessa havaittu rakenteellista poikkeavuutta tai oikovirtausta.

Potilas 2. Kuusikymmentäkahdeksanvuotiaalla miehellä oli perussairauksina insuliinihoitoinen tyyppi 2 diabetes sekä kohonnut verenpaine. Hän saapui päivystykseen äkillisen alaraajaheikkouden ja tasapainovaikeuden vuoksi. Pään TT:ssä ei tuolloin havaittu poikkeavaa, mutta seurantakuvauksessa pari päivää myöhemmin todettiin pienialainen verenvuoto oikealla capsula externan seudussa ja aivorungossa iskeemiseksi sopivia muutoksia.

Pään magneettikuvauksessa oikean capsula externan löydös osoittautui hemorragisoituneeksi infarktiksi ja aivosillassa keskiviivan molemmin puolin todettiin rajoittuneen diffuusion pesäkkeitä, jotka sopivat subakuuteiksi infarkteiksi (**KUVA 2**). Kaulavaltimoissa todettiin vähäistä pehmeää seinämäplakkia. Tarkempia sydäntutkimuksia ei tehty.



KUVA 3. Neuropatologisia muutoksia 38-vuotiaalla COVID-19-potilaalla. **A.** Aivoissa havaittiin runsaasti mikroverenvuotoja (vuotoalue merkitty tähdillä) ja aivoverisuonissa subendoteliaalista verenvuotoa (nuoli) (hematoksyliini-eosiinivärjäys, 400-kertainen suurennos). **B.** Muutamassa subaraknoidaalissa ja parenkymaalisesa suonessa havaittiin niukkoja fibriinikertymiä (nuoli), jotka mahdollisesti edustivat mikrotrombien jäänteitä (hematoksyliini-eosiinivärjäys, satakertainen suurennos). **C.** Joissakin suonissa todettiin tulehdussoluja suonen seinämässä (verisuonen lumen merkitty tähdellä, immunohistokemiallinen CD45-värjäys, 400-kertainen suurennos). **D.** Erityisesti aivorungon alueella todettiin runsaasti aksonaalisia sferoideja, jotka sopivat vaikeaan hypoksis-iskeemiseen vaurioon (hematoksyliini-eosiinivärjäys, satakertainen suurennos). Enemmän kuvamateriaalia tapauksesta on saatavilla aiemmin julkaistussa englanninkielisessä artikkelissa (30).

Potilaalle aloitettiin asetyylisalisyylihappolääkitys sekä pienimolekyylinen hepariini neljän viikon ajaksi. Sen jälkeen pysyväksi lääkkeeksi tuli klopidoogreeli. Potilas kotiutui jatkokuntoutuksesta kaksi kuukautta myöhemmin, mutta tarvitsi tuossa vaiheessa runsaasti apua päivittäistoiminnoissa.

Potilas 3. Kolmekymmentäkahdeksanvuotias mies sairasti kohonnutta verenpainetta, tyyppin 2 diabetesta, johon liittyi pääte-elinvauriota, ja kärsi vaikeasta lihavuudesta (painoindeksi 38 kg/m²). Hänellä oli seitsemän kuukautta aiemmin myös diagnosoitu Parkinsonin tauti.

Potilaan oireet alkoivat kuumeena, kurkkukipuna ja yskänä 23 päivää ennen hänen kuolemaansa. Hän joutui sairaalahoitoon yhdeksän

päivää oireiden alkamisen jälkeen yhä pahenevan hengenahdistuksen vuoksi, jolloin hänet jouduttiin sedatoimaan, intuboimaan ja siirtämään teho-osastolle. Tuolloin tehty SARS-CoV2-testi oli positiivinen.

Seitsemän päivän tehohoidon jälkeen potilas ei enää ollut heräteltävissä sedatiosta. TT:ssä ei ilmennyt selittävää löydöstä, mutta hypoksis-iskeemistä vauriota ja enkefaliittia pidettiin mahdollisina. Kahden viikon tehohoidon jälkeen neurologinen ennuste todettiin toivottomaksi, ja potilas kuoli, kun tehohoidosta luovuttiin.

Neuropatologisessa tutkimuksessa todettiin runsaasti akuutteja alle 1 mm:n kokoisia mikroverenvuotoja (**KUVA 3 A**). Lisäksi havaittiin

laajentuneita perivaskulaarituloja erityisesti valkeassa aineessa, syvässä harmaassa aineessa ja aivorungossa. Vuotojen ulkopuolella olevassa aivoparenkymmissä tai aivokalvoissa ei havaittu enkefaliittiin tai meningiittiin viittaavaa.

Suonissa havaittiin vain niukkoja verihyytymien jäänteitä (**KUVA 3 B**), ja lisäksi joissakin suonissa todettiin lieviä tulehdusmuutoksia (**KUVA 3 C**) ja subendoteliaalista verenvuotoa (**KUVA 3 A**). Vaikea hypoksis-iskeeminen vaurio, joka jakaumaltaan sopi mikroverenkierron häiriöön ja johon liittyi aksonivauriota (**KUVA 3 D**), oli havaittavissa erityisesti aivorungossa ja supratentoriaalisessa valkeassa aineessa.

Lisäksi myeliinivärjäyksessä todettiin pieniä perivaskulaarisia pesäkkeitä, joissa oli myeliinikatoa ja myeliiniä sisältäviä mikroglia-soluja. Keskushermoston ulkopuolella keuhkoissa havaittiin vaikea diffuusi alveolaarinen vaurio sekä runsaasti mikrotrombeja verisuonissa. Mikrotrombooseja ja hypoksis-iskeemistä vauriota todettiin muissakin elimissä. Ruumiinavausnäytteissä ei voitu osoittaa virusta RT-PCR-tutkimuksella tai immunohistokemiallisesti aivoista, hajukäämeistä tai keuhkoista (30).

SINI LAAKSO, LT, neurologian erikoislääkäri
HUS, Neurokeskus ja Helsingin yliopisto,
translationaalisen immunologian tutkimusohjelma

LIISA MYLLYKANGAS, LT, dosentti, kliininen opettaja, patologian erikoislääkäri
Helsingin yliopisto, patologian osasto ja HUS,
Diagnostiikkakeskus, HUSLAB

AKI HIETAHARJU, LT, dosentti, osastonylilääkäri
TAYS, neuroalojen ja kuntoutuksen vastuualue,
neurologian vastuuyksikkö ja Tampereen yliopisto,
lääketieteen ja biotieteiden tiedekunta

VASTUUTOIMITTAJA
Perttu Lindsberg

Lopuksi

Pitkäaikaisia seurantatutkimuksia tarvitaan sairastettuun COVID-19-infektioon liittyvistä neurologisista oireista, niiden kestosta ja vaikutuksista toimintakykyyn. Tässä jäännösoireiden strukturoitu kartoitus, pään magneettikuvaus ja neuropsykologin arvio olisivat suotuisia menetelmiä. Toisaalta COVID-19-infektion mahdolliset vaikutukset neurodegeneratiivisten sairauksien esiintyvyyteen tiedetään todennäköisesti vasta vuosikymmenten päästä.

Kun miljoonat ihmiset sairastuvat suhteellisen lyhyellä aikavälillä uuteen virusinfektioon, voidaan pitää odotettavana, että myös tapausselostuksia neurologisista ilmentymistä kertyy runsaasti, vaikka ilmiö olisikin lopulta suhteellisen harvinainen tai heijastelisi paremminkin yleisoireita kuin aivosairauden puhkeamista. Tämä ei kuitenkaan muuta tarvetta kohdata potilaiden ilmoittamat oireet ja pyrkiä hoitamaan esimerkiksi neuropsykologisia oireita parhaalla mahdollisella tavalla. ■

* * *

Kiitämme erikoislääkäri Jonas Kantosta avusta histologisen kuvan käsittelyssä.

SIDONNAISUUDET

Sini Laakso: Luentopalkkio/asiantuntijapalkkio (Biogen, Merck), Korvaukset koulutus- ja kongressikuluista (Meck, Roche)

Liisa Myllykangas: Ei sidonnaisuuksia

Aki Hietaharju: Apuraha (Alnylam, Sanofi Genzyme), luontopalkkio/asiantuntijapalkkio (Alexion Pharmaceuticals, Sanofi, Teva, Pfizer, Merck), korvaukset koulutus- ja kongressikuluista (Actelion, Fresenius Medical Care, Sanofi, Teva, Genzyme, Shire, MSD, Merck, Novartis), luottamustoimet (NeuPSIG:n sihteeri (2018–20) ja puheenjohtaja (2020–), Suomen Neurologisen yhdistyksen neuroimmunologian alajaoksen puheenjohtaja, TAYS:n eettisen toimikunnan jäsen)

KIRJALLISUUTTA

- Romero-Sánchez CM, Díaz-Maroto I, Fernández-Díaz E, ym. Neurologic manifestations in hospitalized patients with COVID-19: The ALBACOVID registry. *Neurology*, julkaistu verkossa 1.6.2020. DOI:10.1212/WNL.00000000000009937.
- Mao L, Jin H, Wang M, ym. Neurologic manifestations of hospitalized patients with coronavirus disease 2019 in Wuhan, China. *JAMA Neurol* 2020;77:683–90.
- Paterson RW, Brown RL, Benjamin L, ym. The emerging spectrum of COVID-19 neurology: clinical, radiological and laboratory findings. *Brain* 2020;143:3104–20.
- Hassett CE, Gedansky A, Migdady I, ym. Neurologic complications of COVID-19. *Cleve Clin J Med* 2020;87:729–34.
- Cagnazzo F, Arquizaan C, Derraz I, ym. Neurological manifestations of patients infected with the SARS-CoV-2: a systematic review of the literature. *J Neurol*, julkaistu verkossa 30.10.2020. DOI:10.1007/s00415-020-10285-9.
- Almqvist J, Granberg T, Tzortzakakis A, ym. Neurological manifestations of coronavirus infections – a systematic review. *Ann Clin Transl Neurol* 2020;7:2057–71.
- Lechien JR, Chiesa-Estomba CM, De Siaty DR, ym. Olfactory and gustatory dysfunctions as a clinical presentation of mild-to-moderate forms of the coronavirus disease (COVID-19): a multicenter European study. *Eur Arch Otorhinolaryngol* 2020;277:2251–61.
- Pezzini A, Padovani A. Lifting the mask on neurological manifestations of COVID-19. *Nat Rev Neurol* 2020;16:636–44.
- Shahjouei S, Naderi S, Li J, ym. Risk of stroke in hospitalized SARS-CoV-2 infected patients: A multinational study. *EBioMedicine* 2020;59:102939.
- Fifi JT, Mocco J. COVID-19 related stroke in young individuals. *Lancet Neurol* 2020;19:713–5.
- Zhou F, Yu T, Du R, ym. Clinical course and risk factors for mortality of adult in patients with COVID-19 in Wuhan, China: A retrospective cohort study. *Lancet* 2020;395:1054–62.
- Ntaios G, Michel P, Georgiopoulos G, ym. Characteristics and outcomes in patients with COVID-19 and acute ischemic stroke: the global COVID-19 stroke registry. *Stroke*, julkaistu verkossa 9.7.2020. DOI:10.1161/STROKEAHA.120.031208.
- Kanji S, Williamson DR, Yaghchi BM, ym. Epidemiology and management of atrial fibrillation in medical and noncardiac surgical adult intensive care unit patients. *J Crit Care*, julkaistu verkossa 4.1.2012. DOI:10.1016/j.jccr.2011.10.011.
- Walkey AJ, Greiner MA, Heckbert SR, ym. Atrial fibrillation among Medicare beneficiaries hospitalized with sepsis: incidence and risk factors. *Am Heart J* 2013;165:949–55.
- Sivula M, Lassila R. COVID-19 - mikro- ja makrotromboosit komplikaatioiden taustalla. *Duodecim* 2020;136:1765–7.
- Zito A, Alfonsi E, Franciotta D, ym. COVID-19 and Guillain-Barré Syndrome: a case report and review of literature. *Front Neurol* 2020;11:909.
- Monti G, Giovannini G, Marudi A, ym. Anti-NMDA receptor encephalitis presenting as new onset refractory status epilepticus in COVID-19. *Seizure* 2020;81:18–20.
- Keddie S, Pakpoor J, Mousele C, ym. Epidemiological and cohort study finds no association between COVID-19 and Guillain-Barré syndrome. *Brain*, julkaistu verkossa 14.12.2020. DOI:10.1093/brain/awaa433.
- Azizi SA, Azizi SA. Neurological injuries in COVID-19 patients: direct viral invasion or a bystander injury after infection of epithelial/endothelial cells. *J Neurovirol* 2020;26:631–41.
- Vlachoyiannopoulos PG, Magira E, Alexopoulos H, ym. Autoantibodies related to systemic autoimmune rheumatic diseases in severely ill patients with COVID-19. *Ann Rheum Dis* 2020;79:1661–3.
- Wang EY, Mao T, Klein J, ym. Diverse functional autoantibodies in patients with COVID-19. *medRxiv*, julkaistu verkossa 12.12.2020. DOI:10.1101/2020.12.10.20247205.
- Moriguchi T, Harii N, Goto J, ym. A first case of meningitis/encephalitis associated with SARS-Coronavirus-2. *Int J Infect Dis* 2020;94:55–8.
- Domingues RB, Mendes-Correa MC, de Moura Leite FBV, ym. First case of SARS-CoV-2 sequencing in cerebrospinal fluid of a patient with suspected demyelinating disease. *J Neurol* 2020;267:3154–6.
- Huang YH, Jiang D, Huang JT. SARS-CoV-2 detected in cerebrospinal fluid by PCR in a case of COVID-19 encephalitis. *Brain Behav Immun* 2020;87:149.
- Virhammar J, Kumlien E, Fällmar D, ym. Acute necrotizing encephalopathy with SARS-CoV-2 RNA confirmed in cerebrospinal fluid. *Neurology* 2020;95:445–9.
- Zubair AS, McAlpine LS, Gardin T, ym. Neuropathogenesis and neurologic manifestations of the coronaviruses in the age of coronavirus disease 2019: a review. *JAMA Neurol* 2020;77:1018–27.
- Cantuti-Castelvetri L, Ojha R, Pedro LD, ym. Neuropilin-1 facilitates SARS-CoV-2 cell entry and infectivity. *Science* 2020;370:856–60.
- Mukerji SS, Solomon IH. What can we learn from brain autopsies in COVID-19? *Neurosci Lett* 2020;742:135528.
- Lee MH, Perl DP, Nair G, ym. Microvascular injury in the brains of patients with Covid-19. *N Engl J Med*, julkaistu verkossa 30.12.2020. DOI:10.1056/NEJMc2033369.
- Kantonen J, Mahzabin S, Mäyränpää MI, ym. Neuropathologic features of four autopsied COVID-19 patients. *Brain Pathol* 2020;30:1012–6.
- Matschke J, Lütgehetmann M, Hagel C, ym. Neuropathology of patients with COVID-19 in Germany: a post-mortem case series. *Lancet Neurol* 2020;19:919–29.
- Meinhardt J, Radke J, Dittmayer C, ym. Olfactory transmucosal SARS-CoV-2 invasion as a port of central nervous system entry in individuals with COVID-19. *Nat Neurosci*, julkaistu verkossa 30.11.2020. DOI:10.1038/s41593-020-00758-5.
- Paniz-Mondolfi A, Bryce C, Grimes Z, ym. Central nervous system involvement by severe acute respiratory syndrome coronavirus-2 (SARS-CoV-2). *J Med Virol* 2020;92:699–702.
- Hampshire A, Trender W, Chamberlain SR, ym. Cognitive deficits in people who have recovered from COVID-19 relative to controls: An N=84,285 online study. *medRxiv*, julkaistu verkossa 21.10.2020. DOI:10.1101/2020.10.20.20215863.