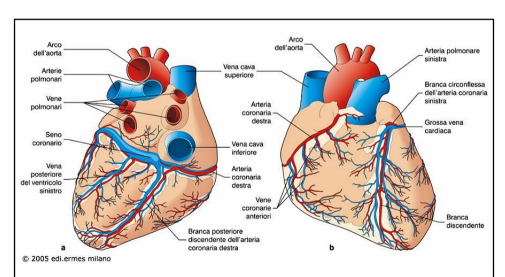
Circolo coronarico



Le due arterie coronarie originano immediatamente al di sopra della valvola aortica. Le cuspidi valvolari non interferiscono con il flusso coronarico in nessuna delle fasi del ciclo cardiaco L'arteria coronaria destra irrora la porzione libera della parete del ventricolo destro (parte posteriore del cuore).

L'arteria coronaria sinistra irrora il ventricolo sinistro ed il setto interventricolare.

Il **nodo seno-atriale** è irrorato dalla coronaria destra nel 70% della popolazione, dalla sinistra nel 25% della popolazione e da entrambe nel 5% della popolazione.

Il **nodo atrio-ventricolare** è irrorato dalla coronaria destra nell'80% della popolazione, dalla sinistra nel 10% della popolazione e da entrambe nel 10% della popolazione.

L'arteria discendente posteriore nasce dalla coronaria destra nel 50% della popolazione, dalla sinistra nel 20% della popolazione e da entrambe nel 30% della popolazione.

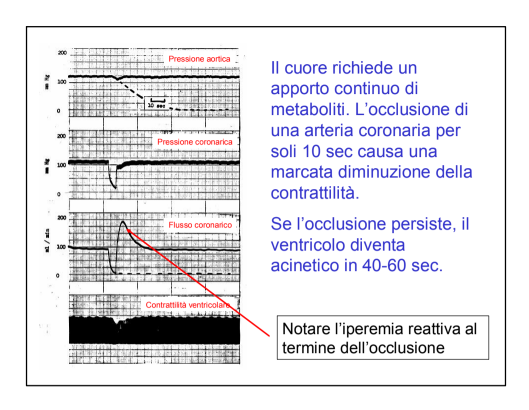
Flusso coronarico

A riposo ammonta a circa 1 ml/min/g. Quindi in un cuore umano di circa 200 g sono necessari circa 200 ml/min, cioè circa il 5% della gittata cardiaca. Questo circolo è sempre in condizioni di iperemia attiva, dato che il cuore lavora di continuo.

A riposo il coefficiente di estrazione dell'ossigeno è elevato: viene estratto il **95% dell'ossigeno**, mentre nel resto del corpo ne viene estratto il **75%**

Il metabolismo si basa essenzialmente sulla betaossidazione degli acidi grassi.

L'ossidazione del glucosio ammonta soltanto a circa il 15% del metabolismo.



Durante l'occlusione la glicolisi del glicogeno e del glucosio continuano, ma non sono in grado di sostentare il cuore.

L'ossigeno è il fattore metabolico limitante in condizioni di ischemia.

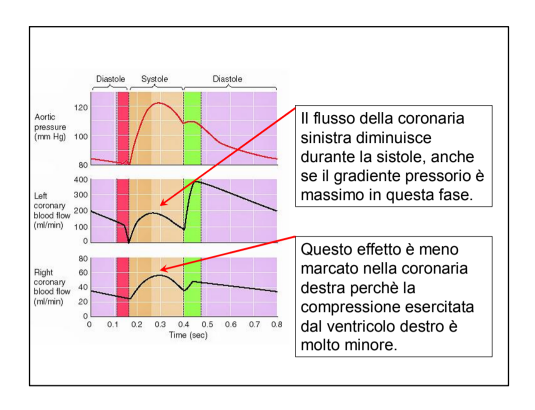
La necrosi delle cellule comincia circa 20 minuti dopo l'instaurarsi del blocco coronarico, e continua nelle successive 6 ore.

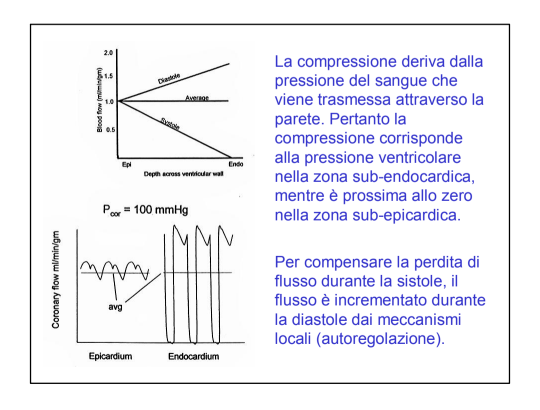
Spesso l'occlusione riguarda soltanto una piccola branca, ed il cuore continua a pompare sangue. Se la regione viene rapidamente riperfusa il danno ischemico regredisce completamente.

Se l'occlusione interessa una branca maggiore, il cuore ischemizzato può non essere in grado di pompare, e si può instaurare un collasso cardiovascolare (morte improvvisa da "infarto massivo").

Tre fattori controllano il flusso coronarico

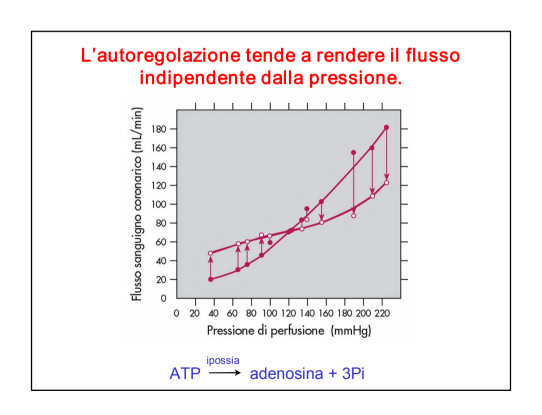
- Meccanico. Durante ogni contrazione la muscolatura cardiaca comprime le arterie coronarie incrementando la loro resistenza al flusso.
- Metabolico.
- Nervoso.



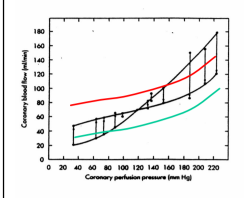


Tre fattori controllano il flusso coronarico

- Meccanico.
- Metabolico. Autoregolazione
- Nervoso.



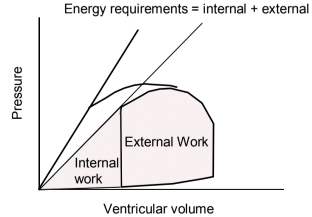
Il flusso è strettamente legato al consumo di O₂ del miocardio



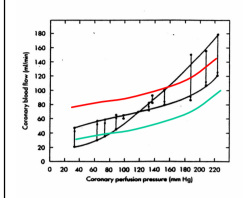
Se la frequenza cardiaca aumenta la curva si sposta verso l'alto.

Se la frequenza cardiaca diminuisce la curva si sposta verso il basso.

L'incremento di contrattilità incrementa il consumo di ossigeno

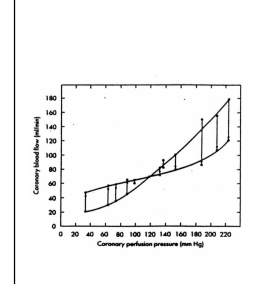


La contrattilità influenza il flusso coronarico

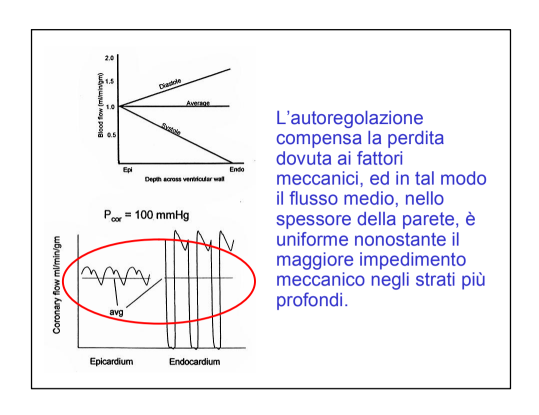


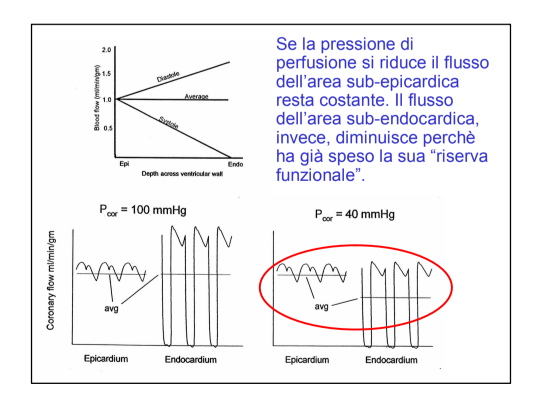
L'incremento di contrattilità provocato dall'attivazione simpatica sposta la curva in alto.

La riduzione di contrattilità causata da un beta bloccante sposta la curva in basso.



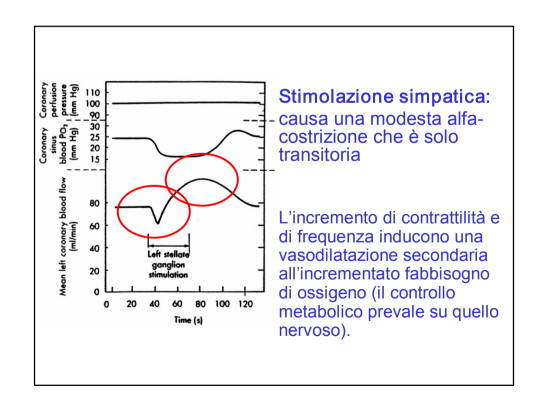
Quando il flusso non è sufficiente al fabbisogno metabolico vengono rilasciati metaboliti, come l'adenosina. Questi fattori provocano vasodilatazione delle coronarie per incrementare il flusso.

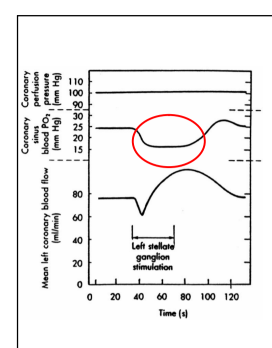




Tre fattori controllano il flusso coronarico

- Meccanico.
- Metabolico. Autoregolazione
- Nervoso. Il controllo nervoso è molto limitato nel distretto coronarico





La riduzione della PO₂ nel seno coronarico indica che il flusso non è aumentato in maniera sufficiente a causa di una vasocostrizione residua.

La stimolazione parasimpatica non ha praticamente alcun effetto primario perché solo poche fibre vagali (vasodilatatrici) raggiungono il ventricolo

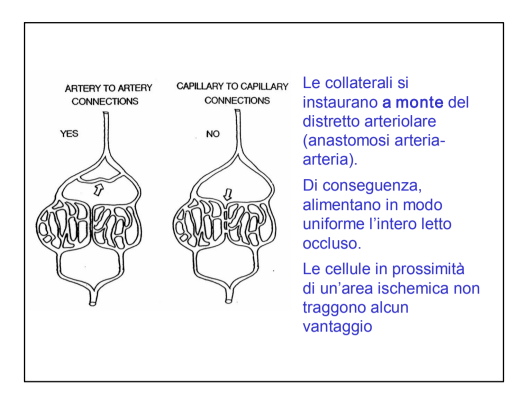
Una vasocostrizione secondatria è legata all'autoregolazione, a causa della diminuita richiesta metabolica.

Collaterali coronariche (anastomosi tra le branche arteriose delle coronarie)

Il circolo collaterale mantiene un certo flusso dopo la completa occlusione di una branca delle coronarie.

Questo flusso residuo fa sì che la maggior parte degli infarti non sia transmurale.

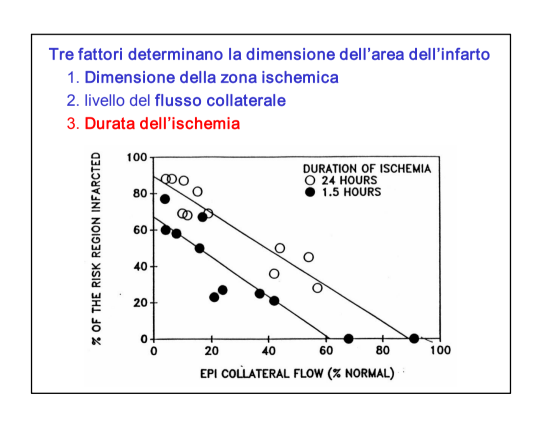
- Nell'uomo le collaterali, in condizioni normali, assicurano circa il 10 - 20% del flusso pre-occlusione, il che non è sufficiente ad evitare l'infarto.
- L'occlusione graduale (nell'arco di mesi, come avviene nel caso dello sviluppo della placca aterosclerotica) provoca lo sviluppo di nuove collaterali. Alcuni pazienti possono avere un'occlusione completa con modesta sintomatologia.



Infarto acuto del miocardio: l'improvvisa occlusione di un'arteria coronaria.

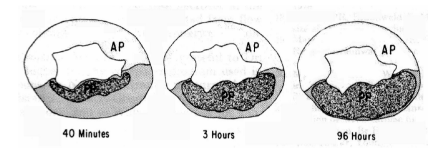
Normalmente è di origine trombotica. La maggior parte dei pazienti può essere riperfusa con agenti trombolitici come il tPA (tissue plasminogen activator)

Tre fattori determinano la dimensione dell'area dell'infarto 1. Dimensione della zona ischemica 2. livello del flusso collaterale 3. Durata dell'ischemia THE RISK REGION INFARCTED DURATION OF ISCHEMIA O 24 HOURS P EPI COLLATERAL FLOW (% NORMAL)

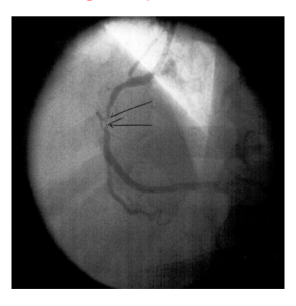


La necrosi del tessuto inizia dall'endocardio e procede verso l'epicardio in un arco di circa 6 ore.

La riperfusione può essere ottenuta con farmaci trombolitici o con l'angioplastica ed è il trattamento di scelta per questi pazienti.



Angina pectoris



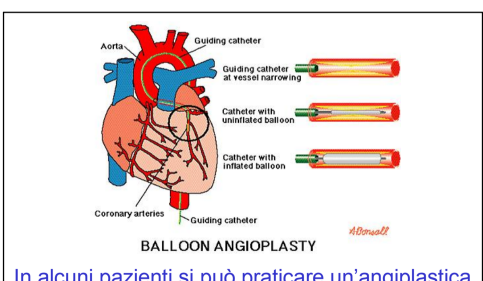
Angina pectoris

È causata dal momentaneo restringimento delle coronarie.

Il dolore ischemico del cuore è normalmente avvertito al torace, ma può essere riferito al braccio sinistro o alla mandibola.

Gli attacchi sono spesso scatenati da un aumento della richiesta metabolica del cuore provocati dall'attività fisica.

Viene generalmente trattata farmacologicamente con beta-bloccanti, calcio-antagonisti o nitrati.



In alcuni pazienti si può praticare un'angiplastica percutanea del vaso stenotico con uno speciale catetere (Percutaneous coronary transluminal angioplasty - PCTA)