



Spontane intrakranielle Hypotension mit „brain sagging“ und reversibler frontotemporaler Demenz

Fallbericht und Übersicht über die Literatur

C. Hagemann¹ · M. Christ¹ · C. Maurer² · H. Wegerer¹ · M. Naumann¹ · A. Bayas¹

¹Klinik für Neurologie und klinische Neurophysiologie, Universitätsklinikum Augsburg, Augsburg, Deutschland

²Klinik für Diagnostische Radiologie und Neuroradiologie, Universitätsklinikum Augsburg, Augsburg, Deutschland

Spontane intrakranielle Hypotension

Das Leitsymptom der spontanen intrakraniellen Hypotension (SIH) ist der orthostatische Kopfschmerz. Begleitend kann es zu Übelkeit, Schwindel und Meningismus kommen. In seltenen Fällen sind Hirnnervenausfälle, Hörminderung, Bewusstseinsstörungen bis hin zum Koma sowie Bewegungsstörungen möglich [8]. Ursächlich ist ein Liquorverlust, meist durch ein spinales Liquorleck [3]. Bildgebend zeigen sich mittels Magnetresonanztomographie (MRT) häufig verdickte, kontrastmittel-aufnehmende Meningen, eine kaudale Hirnverlagerung, eine Erweiterung der venösen Strukturen und subdurale Hygrome. Eine spinale MRT oder kontrastmittelgestützte computertomographische (CT) oder Magnetresonanztomographie (MR)-Myelographie, digitale Subtraktionsmyelographie oder Radioisotopenzisternographie dienen dem Nachweis und der Lokalisation des vermuteten Liquorlecks [3].

Therapeutisch steht die Bettruhe im Vordergrund. Medikamentös können Koffein, Gabapentin und Theophyllin eingesetzt werden [3]. Bei ausbleibender Besserung können ein epiduraler Blutpatch oder eine epidurale Injektion von Fibrinkleber durchgeführt werden. Zusätzlich besteht die Möglichkeit eines chirurgischen Verschlusses eines zuvor nachgewiesenen Liquorlecks [3]. Seltene Ursachen des Li-

quorverlusts sind Fisteln zwischen den spinalen Liquorräumen und epiduralen Venen. Insbesondere bei fehlendem Nachweis einer epiduralen Liquoransammlung sind die Fisteln eine wichtige, aber seltene Differenzialdiagnose. Die Behandlung kann chirurgisch oder auch endovaskulär mittels Embolisation der Fisteln erfolgen [1].

In der Regel kommt es innerhalb von Wochen zu einer vollständigen Remission der Beschwerden. Bei länger andauernder Symptomatik kann sich der Kopfschmerzcharakter ändern, auch die initiale Lageabhängigkeit kann einem Dauerschmerz ohne orthostatische Komponente weichen [3].

Seit 2002 wurden 49 Fälle einer frontotemporalen Demenz im Rahmen einer SIH beschrieben (■ Tab. 1). Der Begriff „frontotemporal brain sagging syndrome“ (FBSS) als Kombination einer frontotemporalen Demenz vom Verhaltenstyp und eines „brain sagging“ in der Bildgebung wurde 2011 durch Wicklund et al. vorgeschlagen [10].

Fallbericht

Eine 59-jährige Frau stellte sich in unserer Klinik aufgrund von seit 12 Monaten bestehenden, progredienten, orthostatisch auftretenden Zephalgien ohne vorangehendes erklärendes Ereignis vor. Zudem sei es in den letzten 8 Wochen zu einer



QR-Code scannen & Beitrag online lesen

Tab. 1 Übersicht über die bisher publizierten Fälle eines „frontotemporal brain sagging syndrome“						
	Anzahl Patienten	Zeit bis Diagnosestellung	Symptomatik	Bildgebung	Therapie	Verlauf
Ozyigit et al. [8]	1	18 Monate	Kognitive Einschränkung Dysarthrie Choreatiforme Bewegungsstörung	„Brain sagging“ Meningeale Kontrastmittelaufnahme	Methylprednisolon: 1000 mg i.v./Tag über 3 Tage, gefolgt von Prednisolon oral 80 mg/Tag mit wöchentlicher Reduktion um 10 mg bis auf 5 mg Tagesdosis	Klinische und bildgebende Besserung
Kent et al. [6]	1	24 Monate	Wesensänderung i. S. einer frontotemporalen Demenz Okulomotorikstörung Dysdiadochokinese Dysarthrie	Transtentorielle Herniation des medialen Temporallappens Meningeale Kontrastmittelaufnahme	Keine	Spontane Besserung
Hong et al. [5]	1	18 Monate	Wesensänderung i. S. einer frontotemporalen Demenz Kognitive Einschränkung	Kleinhirntonsillientiefstand Meningeale Kontrastmittelaufnahme	Prednisolon 80 mg/Tag; langsame Reduktion über 4 Monate	Klinische und bildgebende Besserung
Wicklund et al. [10]	8	Median 11 Monate (6–48 Monate)	Kopfschmerz (n = 8) Wesensänderung (n = 8) Kognitive Einschränkung (n = 8) Tagesmüdigkeit (n = 8) Gangstörung (n = 6) Dysarthrie (n = 3) Bewegungsstörung (n = 4) Okulomotorikstörung (n = 3)	„Brain sagging“ mit Hirnstammkompression bei allen Patienten	Epiduraler Blutpatch (n = 3)	Vorübergehende Besserung bei 2 Patienten
				4/8 der Patienten mit transtentorieller Herniation des medialen Temporallappens	i.v. Methylprednisolon (n = 2)	1 Patient ohne Besserung, 1 Patient mit vorübergehender Besserung
				Nachweis eines Liquorlecks (n = 1)	Prednisolon oral über 6 Monate	Keine klinische Besserung
				Nachweis meningealer Divertikel (n = 4)	Chirurgische Intervention (n = 1)	Vorübergehende Besserung
Capizzano et al. [2]	8	Im Mittel 20 Monate	Kopfschmerz (n = 7) Gedächtnisstörung (n = 7) Tagesmüdigkeit (n = 7) Gangstörung (n = 5) Bewegungsstörung (n = 4) Dysarthrie und Dysphagie (n = 3) Vokale Tics (n = 2)	Kleinhirntonsillientiefstand	Epiduraler Blutpatch, epidurale NaCl-Infusion (n = 1)	Vorübergehende Besserung
				Verkürzter pontomamillärer Abstand	Spinale neurochirurgische Operation (n = 1)	Dauerhafte Besserung
				5/7 mit meningealer Kontrastmittelaufnahme		
				4/7 mit Nachweis eines spinalen Liquorlecks	Ligatur einer thorakalen Zyste (n = 1)	Vorübergehende Besserung
				2/7 mit Subduralhämatom	Chiari-Dekompression (n = 1) Bohrlochtrepanation (n = 1)	Kein Effekt Dauerhafte Besserung
Schievink et al. [9]	29	Keine Angabe	Müdigkeit (n = 29) Kopfschmerzen (n = 27) Hörstörung (n = 21) Gangstörung (n = 19) Tremor (n = 15) Übelkeit (n = 19) Dysarthrie/Dysphagie (n = 9) Dyskinesien (n = 6) Inkontinenz (n = 4) Abduzensparese (n = 2) Koma (n = 1)	cMRT: „brain sagging“ (n = 29) Kleinhirntonsillientiefstand (n = 29) Meningeale Kontrastmittelaufnahme (n = 20) Spinale Bildgebung: meningeale Divertikel (n = 15)	Epiduraler Blutpatch (n = 29)	Anhaltende Besserung bei 1 Patient Vorübergehende Besserung bei 24 Patienten
				Orale Glukokortikoide (n = 6)	Verbesserung bei 2 Patienten	
				Chirurgische Behandlung (n = 26)	Klinische Besserung bei 21 Patienten (72%)	

Tab. 1 (Fortsetzung)						
	Anzahl Patienten	Zeit bis Diagnosestellung	Symptomatik	Bildgebung	Therapie	Verlauf
Ortega-Prochayo et al. [7]	1	16 Jahre	Kopfschmerz Gedächtnisstörung Verhaltensauffälligkeit Motorische Automatismen Dysarthrie, Dysphagie	cMRT: „brain sagging“, Kleinhirntonsillientiefstand, meningeale Kontrastmittelaufnahme	Prednisolon	Kurzfristige klinische Besserung
				CT-Myelographie: thorakale Liquor-Venen-Fistel	Operative Ligatur der Liquor-Venen-Fistel	Beschwerdefreiheit
Gharehbagh et al. [4]	1	1 Jahr	Kopfschmerzen Vigilanzminderung Kognitive Verschlechterung	cMRT: meningeale Kontrastmittelaufnahme, „brain sagging“	Epiduraler Blutpatch Intrathekale NaCl-Infusion	Kurzfristige klinische Besserung
				CT-Myelographie: durale Venen-fistel	Operative Ligatur der Fistel	Beschwerdefreiheit

cMRT zerebrale Magnetresonanztomographie, CT Computertomographie, NaCl Natriumchlorid, i. S. im Sinne, i.v. intravenös

deutlichen kognitiven Verschlechterung mit Orientierungsstörung, Kurzzeitgedächtnisstörung und Antriebsminderung gekommen.

Hierdurch konnte die Patientin ihren Alltag nicht mehr bewältigen, sie verbrachte den Tag überwiegend antriebsgemindert im Bett, ein adäquates Anamnesegespräch war bei Aufnahme nicht möglich, die Patientin war zeitlich und örtlich desorientiert. Eine neuropsychologische Testung ergab ausgeprägte Defizite im Bereich der Exekutivfunktionen sowie des Gedächtnisses, vereinbar mit einer frontotemporalen Störung. Weiterhin fielen eine zentrale Okulomotorikstörung mit sakkadierter Blickfolge und verlangsamten Sakkaden, eine bilaterale Hörminderung sowie eine posturale Instabilität auf.

Die MRT (Abb. 1 und 2) zeigte, passend zu einer intrakraniellen Hypotension, eine Verschmälerung der äußeren Liquorräume, eine Verlagerung des Hirnstamms nach rostral, eine Absenkung des Mittelhirns, einen Tiefstand der Kleinhirntonsillen sowie eine Kontrastmittelaufnahme der Meninge.

Eine native MRT der spinalen Achse konnte kein Liquorleck detektieren. Bei kaudal verlagertem Hirnstamm und aufgebrauchten infratentoriellen Liquorräumen wurde bei erhöhtem Risiko einer Herniation auf eine invasive Diagnostik mittels CT-Myelographie oder MR-Myelographie ebenso wie auf eine Liquorpunktion zur Druckmessung verzichtet.

Ein epiduraler Blutpatch wurde bei fehlendem Nachweis eines Liquorlecks, auch wenn dies einen Therapieversuch nicht

ausschließt, nicht durchgeführt. Therapeutisch erfolgten strenge Bettruhe und die Gabe von Koffein (3 × 200 mg/Tag). Bei unzureichendem klinischem Ansprechen nach 7 Tagen verabreichten wir aufgrund des kasuistisch beschriebenen positiven Effektes von Glukokortikoiden (s. unten) über 6 Tage 500 mg Methylprednisolon/Tag.

Hierunter kam es innerhalb weniger Tage zu einer ausgeprägten Besserung der kognitiven Funktionen, der Gang- und Okulomotorikstörung. Die Patientin war vierfach orientiert und frei gehfähig, eine adäquate Gesprächsführung war wieder möglich. Ferner besserte sich das Hörvermögen. Nach Beendigung der Glukokortikoidtherapie kam es bei Incompliance hinsichtlich der Bettruhe innerhalb von 2 Tagen zu einer Verschlechterung der Orientierung und des Gangbildes. Nach nochmaliger 7-tägiger Bettruhe kam es zu einer erneuten Besserung der kognitiven Funktionen und des Gangbildes. Dieser positive Trend setzte sich auch unter zunehmender Mobilisierung fort, 4 Wochen nach Beendigung der Glukokortikoidtherapie bestanden noch eine leichte Gangunsicherheit und diskrete Okulomotorikstörung. Die Patientin berichtete, dass Konzentration und Merkfähigkeit im Tagesverlauf nach längerem Stehen/Laufen nachließen, mit rascher Erholung in liegender Position. Aufgrund der anhaltenden klinischen Besserung erfolgte keine Verlaufskontrolle mittels MRT.

Überblick über die Literatur

Es erfolgte eine systematische Literaturrecherche in Pubmed (13.12.2021; Suchterminus (((intracranial hypotension, spontaneous[MeSH Terms])) OR (intracranial hypotension))) AND (dementia OR cognitive impairment)).

In den so identifizierten 8 publizierten Berichten wurde bei 49 Patienten eine SIH mit begleitenden Symptomen einer frontotemporalen Störung (Tab. 1) berichtet. Begleitend wurden mehrfach eine Dysarthrie, eine Bewegungsstörung [2, 7–10], eine Okulomotorikstörung [6, 9, 10] und eine Tagesmüdigkeit beschrieben [2, 9, 10].

Diagnostisch fanden sich mittels MRT die Befunde eines „brain sagging“ [7–10], mit Kleinhirntonsillientiefstand [2, 5, 7, 9] und meningealer Kontrastmittelaufnahme [2, 4–9]. Therapeutisch erfolgten ein epiduraler Blutpatch [2, 4, 9, 10], Glukokortikoide [5, 7–10] sowie die chirurgische Therapie eines Liquorlecks [2, 4, 7, 9, 10].

Alle Therapieformen konnten eine – teils nur vorübergehende – Besserung der Symptomatik bewirken, jedoch nicht bei allen Patienten. Mehrfach erfolgte im Intervall bei erneuter Zunahme der Symptomatik eine erweiterte Bildgebung zur Suche eines Liquorlecks mit anschließender chirurgischer Intervention [2, 4, 7, 9, 10]. Unter der teils kombinierten Therapie kam es unter den 49 beschriebenen Fällen bei 24 % der Patienten zu einer vorübergehenden Besserung und bei 67 % zu einer anhaltenden Besserung – bei jedoch unterschiedlich langer Nachbeobachtungszeit.

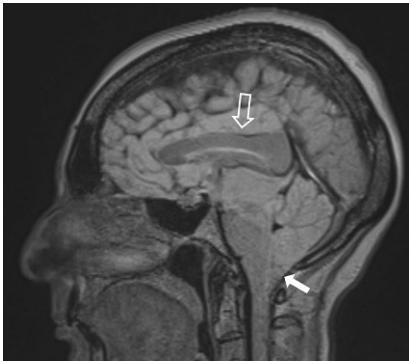


Abb. 1 ▲ Kraniale MRT, sagittale FLAIR-Wichtung: frontotemporales „brain sagging“: Absinken des Mittelhirns und Verlagerung des Pons nach rostral an den Klivus, Tiefstand der Kleinhirntonsillen (Pfeil), Abflachung des Balkens (Pfeilumriss)



Abb. 2 ▲ Kraniale MRT, koronare FLAIR-Wichtung: schlitzförmiger, tief stehender 3. Ventrikel (Pfeil) und transtentorielle Herniation des mesialen Temporallappens rechts (Pfeilumriss)

Bei 9% der Patienten konnte keine Besserung der Symptomatik erreicht werden.

Diskussion

Wir beschreiben eine Patientin mit reversiblen frontotemporalem demenziellem Syndrom, Antriebsminderung, zentraler Okulomotorikstörung und Gangstörung bei einer SIH, welches sich unter hochdosierter Therapie mit Glukokortikoiden sowie unter konsequenter Einhaltung einer Bettruhe klinisch deutlich besserte. Auch wenn das Leitsymptom einer SIH der orthostatische Kopfschmerz ist, so ist das Spektrum der neurologischen Symptome breit. Unser Fallbericht soll deutlich machen, dass ein FBSS über viele Monate zu progredienten kognitiven Störungen führen kann und es daher in die Differenzialdiagnose einer demenziellen Entwicklung mit einbezogen werden sollte.

Als möglicher Pathomechanismus der Erkrankung wird eine direkte mechanische Einwirkung auf frontotemporale Strukturen sowie auf den Hirnstamm durch das FBSS diskutiert [5], wodurch es zu einer Beeinflussung der Verbindungen zwischen Kortex und Hirnstamm kommen könnte [10].

Fazit für die Praxis

- Die spontane intrakranielle Hypotension ist eine Erkrankung mit vielfältigen neurologischen Symptomen.

- In der Bildgebung finden sich ein „brain sagging“, eine Kontrastmittelaufnahme der Meningen und ein Kleinhirntonsillentiefstand als Korrelate eines FBSS.
- Das FBSS ist eine wichtige Differenzialdiagnose, insbesondere zu neurodegenerativen Erkrankungen wie der frontotemporalen Demenz.
- Die therapeutischen Konsequenzen sind Bettruhe, Koffein, ggf. ein epiduraler Blutpatch, ggf. Glukokortikoide und die chirurgische Intervention bei Nachweis eines Liquorlecks.

Korrespondenzadresse

Dr. med. C. Hagemann

Klinik für Neurologie und klinische Neurophysiologie, Universitätsklinikum Augsburg
Stenglinstr. 2, 86156 Augsburg, Deutschland
christian.hagemann@uk-augsburg.de

Funding. Open Access funding enabled and organized by Projekt DEAL.

Einhaltung ethischer Richtlinien

Interessenkonflikt. C. Hagemann, M. Christ, C. Maurer, H. Wegerer, M. Naumann und A. Bayas geben an, dass kein Interessenkonflikt besteht.

Für diesen Beitrag wurden von den Autoren keine Studien an Menschen oder Tieren durchgeführt. Alle berichteten Daten wurden im Rahmen der Routinediagnostik gewonnen. Die Patientin gab ihr schriftliches Einverständnis zur Veröffentlichung der Daten.

Open Access. Dieser Artikel wird unter der Creative Commons Namensnennung 4.0 International Lizenz veröffentlicht, welche die Nutzung, Vervielfältigung,

Bearbeitung, Verbreitung und Wiedergabe in jeglichem Medium und Format erlaubt, sofern Sie den/die ursprünglichen Autor(en) und die Quelle ordnungsgemäß nennen, einen Link zur Creative Commons Lizenz beifügen und angeben, ob Änderungen vorgenommen wurden.

Die in diesem Artikel enthaltenen Bilder und sonstiges Drittmaterial unterliegen ebenfalls der genannten Creative Commons Lizenz, sofern sich aus der Abbildungslegende nichts anderes ergibt. Sofern das betreffende Material nicht unter der genannten Creative Commons Lizenz steht und die betreffende Handlung nicht nach gesetzlichen Vorschriften erlaubt ist, ist für die oben aufgeführten Weiterverwendungen des Materials die Einwilligung des jeweiligen Rechteinhabers einzuholen.

Weitere Details zur Lizenz entnehmen Sie bitte der Lizenzinformation auf <http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/deed.de>.

Literatur

1. Brinjikji W, Savastano LE, Atkinson JLD et al (2021) A novel endovascular therapy for CSF hypotension secondary to CSF-venous fistulas. *AJNR Am J Neuroradiol* 42:882–887
2. Capizzano AA, Lai L, Kim J et al (2016) Atypical presentations of Intracranial hypotension: comparison with classic spontaneous Intracranial hypotension. *AJNR Am J Neuroradiol* 37:1256–1261
3. Dieterich MEA (2018) Diagnostik und Therapie des postpunktionellen und spontanen Liquorunterdruck-Syndroms, S1-Leitlinie. Leitlinien für Diagnostik und Therapie in der Neurologie. Deutsche Gesellschaft für Neurologie (Hrsg.),
4. Gharehbagh SS, Rasmussen BK, Smilov E et al (2021) Spontaneous intracranial hypotension presenting with progressive cognitive decline. *BMJ Case Rep*. <https://doi.org/10.1136/bcr-2020-241285>
5. Hong M, Shah GV, Adams KM et al (2002) Spontaneous intracranial hypotension causing reversible frontotemporal dementia. *Neurology* 58:1285–1287
6. Kent L, Butterworth R, Butler C (2019) Lessons of the month 3: spontaneous resolution of frontotemporal brain sagging syndrome. *Clin Med* 19:336–337
7. Ortega-Porcayo LA, Ortega EP, Quiroz-Castro O et al (2020) Frontotemporal brain sagging syndrome: craniospinal hypovolemia secondary to a T6-T7 cerebrospinal fluid-venous fistula. *Surg Neurol Int* 11:250
8. Ozyigit A, Michaelides C, Natsiopoulou K (2018) Spontaneous Intracranial hypotension presenting with frontotemporal dementia: a case report. *Front Neurol* 9:673
9. Schievink WI, Maya MM, Barnard ZR et al (2018) Behavioral variant frontotemporal dementia as a serious complication of spontaneous Intracranial hypotension. *Oper Neurosurg* 15:505–515
10. Wicklund MR, Mokri B, Drubach DA et al (2011) Frontotemporal brain sagging syndrome: an SIH-like presentation mimicking FTD. *Neurology* 76:1377–1382