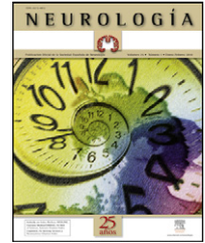


NEUROLOGÍA

www.elsevier.es/neurologia



ORIGINAL

Infarto cerebral criptogénico en pacientes jóvenes. Pronóstico y recurrencia a largo plazo

A. Arauz^{a,*}, M. Merlos-Benítez^a, L.F. Roa^a, B. Hernández-Curiel^a, C. Cantú^b,
L. Murillo^c, J. Roldán^d, J. Vargas-Barrón^d y F. Barinagarrementeria^e

^a Clínica de Enfermedad Vascul ar Cerebral, Instituto Nacional de Neurología y Neurocirugía Manuel Velasco Suárez, México, México

^b Instituto Nacional de Ciencias Médicas y Nutrición Salvador Zubirán, México, México

^c Facultad de Medicina, Universidad Autónoma de Guadalajara, Guadalajara, México

^d Departamento de Ecocardiografía, Instituto Nacional de Cardiología Ignacio Chávez, México, México

^e Facultad de Medicina, Universidad del Valle de México, Querétaro, México

Recibido el 10 de julio de 2010; aceptado el 12 de octubre de 2010

Accesible en línea el 26 de febrero de 2011

PALABRAS CLAVE

Infarto cerebral
en joven;
Pronóstico;
Recurrencia

Resumen

Antecedentes: En menores de 45 años, el infarto cerebral (IC) criptogénico representa hasta el 40% de los casos. El objetivo de la presente serie es determinar la tasa de recurrencia, la evolución clínica funcional a largo plazo y las características de imagen de pacientes menores de 45 años, con IC criptogénico.

Métodos: 98 pacientes con diagnóstico confirmado de IC criptogénico fueron seguidos durante una mediana de 54 meses (rango de 12 a 238). Registramos los datos demográficos, factores de riesgo, hallazgos clínicos, de laboratorio y de estudio, así como las complicaciones y la evolución funcional. La evaluación de los datos incluyó estudios de imagen intra y extracraneal, ecocardiograma y dos determinaciones de estudios protrombóticos.

Resultados: Esta serie representa el 11% de los casos de IC en jóvenes en nuestro hospital. La edad promedio de los casos fue de $39,5 \pm 5,48$ (49%) fueron mujeres, 6 (6%) tenían hipertensión arterial, 11 (11%) hipercolesterolemia, 7 (7%) antecedente de migraña, 32 (33%) de tabaquismo activo y 11 (11%) de alcoholismo. Todos los casos fueron manejados con aspirina. Se observó buen pronóstico funcional (Rankin 0 a 2) en 65 (66%) casos y recurrencia en 4 (4%). La circulación anterior (parcial en 56%, total 12%) fue la más afectada y en 87 (88%) casos el infarto fue único.

Conclusiones: En esta serie, los IC criptogénicos fueron mayoritariamente únicos, con baja recurrencia y buen pronóstico funcional a largo plazo. Los infartos totales de circulación anterior se correlacionaron con mal pronóstico.

© 2010 Sociedad Española de Neurología. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

* Autor para correspondencia.

Correo electrónico: arauzg@prodigy.net.mx, arauzg@innn.edu.mx (A. Arauz).

KEYWORDS

Cryptogenic infarct;
Recurrence;
Outcome

Cryptogenic stroke in young patients: Long-term prognosis and recurrence**Abstract**

Background: Around 40% of strokes in young people are labelled as infarcts of undetermined cause. The aim of this study was to determine the image characteristics, the long-term functional outcome and recurrence after cryptogenic ischaemic stroke.

Methods: We studied ninety-eight patients under 45 years of age during a median follow up of 54 months (range 12-238), with ischaemic stroke of undetermined cause. We registered vascular risk factors, clinical syndrome, laboratory and imaging results. We used Rankin disability score to assess functional outcome. The cases were evaluated with intracranial and extracranial vascular imaging studies, echocardiogram, and at least two determinations of prothrombotic states.

Results: In our hospital 11% of the patients with cerebral infarction under 45 years of age were labelled as cryptogenic. The mean age of the cases was 39.5 ± 5 , 48 (49%) were women, 6 (6%) had arterial hypertension, 7 (7%) prior history of migraine, 32 (33%) were active smokers, 11 (11%) had hypercholesterolemia, and 11 (11%) had alcoholism. All cases were treated with aspirin. We observed good functional outcome (Rankin 0-2) in 65 (65%) cases. The anterior circulation was the most affected (partial in 56%, total in 12%). Infarction was unique in 87 (88%) cases. Recurrence was observed in 4 (4%) cases.

Conclusions: In this study cryptogenic cerebral infarctions were mostly single, had low recurrence and good functional outcome in the long-term follow-up. Total anterior circulation infarctions correlated with poor outcome.

© 2010 Sociedad Española de Neurología. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

Introducción

Establecer la causa de un infarto cerebral (IC) es de importancia para determinar el pronóstico funcional y para reducir el riesgo de recurrencia con la elección de medidas de prevención secundaria adecuadas. En la práctica clínica, la etiología de un IC puede ser identificada en más de la mitad de los casos, con procedimientos de diagnóstico rutinarios. Sin embargo, a pesar de un estudio exhaustivo, la causa de un IC puede no determinarse entre el 30 al 40% de los casos, especialmente en pacientes menores de 45 años¹.

A pesar de los importantes avances en los métodos de imagen vascular, cerebral y cardíaca, y al mayor reconocimiento de alteraciones hematológicas, un número importante de ictus isquémicos continúan siendo de etiología desconocida². Estos IC clasificados como criptogénicos se han considerado benignos y con bajo riesgo de recurrencia cuando se comparan con otros subtipos de IC^{1,3}. Sin embargo, la serie más recientemente publicada reporta una tasa de recurrencia cercana al 30%³ durante el primer año de seguimiento, en contradicción clara con otros estudios en los que la tasa de recurrencia encontrada, después de 2 años de seguimiento, fue del 10 al 20%⁴. Los estudios previos relacionados con IC criptogénico han incluido a pacientes mayores de 45 años, con factores de riesgo para aterosclerosis (FOP), por lo que sus resultados no han sido concluyentes^{1,3,4-7}.

En la presente serie se analiza un grupo de pacientes de hasta 45 años de edad con IC de causa no definida a pesar de estudio completo y seguimiento a largo plazo, con el objetivo de determinar la tasa de recurrencia y la evolución clínica funcional, y detallar los hallazgos de neuroimagen.

Pacientes y métodos

Analizamos los datos de 127 pacientes menores de 45 años con diagnóstico confirmado de IC de etiología no determinada. Utilizamos los datos prospectivamente incluidos en el registro de ictus de nuestra institución, siguiendo un protocolo estandarizado. La base de datos de nuestro registro se inició en 1987 e incluye 156 variables con datos demográficos, factores de riesgo vascular, hallazgos clínicos, de laboratorio y de imagen, así como complicaciones y pronóstico funcional al alta del hospital y durante la evolución. Actualmente, el registro incluye 4.600 casos con un promedio de edad de $52,3 \pm 19$ años, de los cuales el 20% (914 casos) corresponden a IC en menores de 45 años.

En los casos incluidos se registraron también la historia de eventos vasculares o neurológicos previos y los resultados de imagen por resonancia magnética (IRM) o tomografía computarizada (TC). Todos los casos fueron estudiados dentro del primer mes del ictus y tratados en la sala general de neurología. Las siguientes condiciones fueron consideradas causas definidas de IC y, por lo tanto, se excluyeron: a) aterosclerosis de grandes vasos (estenosis por lo menos del 50% u oclusión del vaso afectado); b) infarto lacunar de al menos 15 mm de diámetro en pacientes con síndromes clínicos lacunares tradicionales, sin evidencia de afectación cortical y con antecedente de hipertensión o diabetes; c) patología cardíaca potencialmente embolígena, tales como fibrilación auricular (FA), cardiopatía reumática inactiva, prótesis valvular mecánica, trombo auricular, síndrome del seno enfermo, infarto, infarto de miocardio reciente, mixoma auricular, segmento ventricular izquierdo acinético y cardiomiopatía dilatada, así como causas posibles tales como FOP, aneurisma de septo interauricular (ASA) o prolapso de la válvula mitral, y d) otras causas definidas de IC, tales como

diseción arterial, fibrodisplasia muscular, coagulopatías o síndrome antifosfolípidos.

En cada paciente, los resultados de los hallazgos clínicos, de los estudios de laboratorio y de imagen fueron revisados por neurólogos con adiestramiento en patología vascular cerebral.

Clasificación del infarto cerebral

Para determinar la etiología del IC, se utilizó la clasificación de TOAST⁸, tomando al subtipo de infarto de etiología no determinada con evaluación completa o negativa para el presente análisis. Definimos como IC criptogénico a los casos con: a) déficit neurológico agudo con duración mayor de 24 h, b) con imagen TC o IRM de encéfalo, que corroboró IC correspondiente con la sintomatología del enfermo, c) ausencia de lesión carotídea por aterosclerosis, o vasculopatía no aterosclerosa; de fuentes cardíacas embolígenas y de estados hipercoagulables responsables del IC⁹.

Clasificación clínica y topográfica

Las características clínicas y de imagen (TC o IRM) de los IC fueron catalogadas, de acuerdo con la clasificación Oxfordshire Community Stroke Project, en: a) infarto total de circulación anterior (TACI); b) infarto lacunar (LACI); c) infarto parcial de circulación anterior (PACI), y d) infarto de circulación posterior (POCI)¹⁰.

Otros estudios

En todos los casos, se realizó Doppler de vasos de cuello y por lo menos uno de los siguientes estudios: Doppler transcraneal, angiografía por resonancia magnética (ARM), angio-tomografía (ATC) o angiografía cerebral convencional, para valoración de arterias intra y extracraneales.

Ecocardiograma

La valoración ecocardiográfica se realizó en todos los pacientes en búsqueda de fuentes embolígenas, así como de FOP y/o ASA. El ecocardiograma fue realizado en un solo centro (Instituto Nacional de Cardiología de México), con la participación de dos cardiólogos con entrenamiento en ecocardiografía y siguiendo un protocolo previamente establecido para pacientes jóvenes con IC. El protocolo se inició con un abordaje transtorácico, una vez descartada la posibilidad de alteraciones estructurales relacionadas con embolismo de origen cardíaco se procedía a la administración por vena periférica de microburbujas obtenidas al agitar solución salina¹¹. El estudio se realizó en reposo y con maniobras de Valsalva en caso de estudios dudosos o subóptimos para la valoración morfológica adecuada o negativos para el diagnóstico de FOP, se procedió a complementar el estudio con un abordaje transesofágico y la administración de nueva cuenta de solución salina agitada¹². En todos los casos incluidos se descartaron cualquier patología cardíaca potencialmente embolígena y causas menores o posibles de embolia cerebral, tales como FOP o ASA.

Valoración hematológica

Se realizaron estudios bioquímicos sanguíneos rutinarios y estudios protrombóticos, con determinación de proteína S, proteína C, antitrombina III, anticuerpos antifosfolípidos (IgG, IgM) y anti- β 2 glucoproteína (IgG, IgM). En algunos casos estos estudios se realizaron durante la fase aguda del ictus; sin embargo, y dado que sus valores tienden a modificarse en esta etapa, para los fines de esta serie se tomaron en cuenta los estudios realizados a los 3 y 6 meses después del IC. En ninguno de los casos se encontraron anomalías en estos estudios.

Seguimiento

Los pacientes fueron valorados en promedio cada 6 meses. Cualquier complicación médica y/o neurológica observada durante la fase aguda y en los seguimientos fue registrada. Todos los pacientes recibieron manejo de prevención secundaria con aspirina¹³.

Los siguientes eventos fueron registrados durante el seguimiento; IC recurrente, definido como la ocurrencia de nuevos signos neurológicos con duración mayor de 24 h en diferente localización del evento previo, o bien empeoramiento del déficit neurológico existente, documentándose, por estudios de imagen, nuevas lesiones o extensión de las previas. Se registró también cualquier evento vascular cardíaco o periférico.

La evolución funcional fue evaluada mediante la escala de Rankin modificada (eRm)¹⁴ en cada consulta; se consideró como pronóstico favorable Rankin de 0 a 2.

Análisis estadístico

Se realizó un análisis descriptivo de todas las variables recogidas, con cálculo de porcentajes para las variables cualitativas y con cálculo de medidas de centralización y dispersión para las variables numéricas. La comparación de porcentajes entre grupos se realizó mediante el test chi-cuadrado o el test exacto de Fisher, según correspondiese.

El análisis estadístico se realizó con el programa SPSS 19 para Windows. Todos los test se realizaron con un planteamiento bilateral. Se consideraron significativos valores de $p < 0,05$.

Resultados

De un total de 127 casos catalogados inicialmente como idiopáticos, excluimos 29: 12 por no tener estudio completo y 17 porque fueron perdidos después del alta hospitalaria o durante el seguimiento y no se pudieron localizar para documentar recurrencia o muerte. La población de estudio consistió en 98 pacientes (50 hombres, 48 mujeres) con una media de edad de $39,5 \pm 5$ (rangos 21-45 años).

Las características basales de los pacientes que muestran en la [tabla 1](#). Los factores de riesgo más comunes fueron el hábito tabáquico (33%), hipertensión arterial (6%), migraña (7%), hipercolesterolemia (11%) y el hábito enólico (11%).

Tabla 1 Características demográficas, de imagen y evolución de los pacientes.

Variable	N = 98 (%)
<i>Edad</i>	39,5 ± 5
<i>Hombres</i>	50 (51)
<i>Antecedentes</i>	
Hipertensión arterial	6 (6)
Migraña	7 (7)
Hipercolesterolemia	11 (11)
Alcoholismo	11 (11)
Tabaquismo	32 (33)
<i>Características de imagen</i>	
Izquierdo	46 (47)
Bilateral	8 (8)
PACI	55 (56)
POCI	27 (28)
TACI	12 (12)
LACI	4 (4)
<i>Evolución</i>	
Rankin 0 a 2	65 (66)
Recurrencia	4 (4)
Defunción	1 (1)

LACI: infarto lacunar; PACI: infarto parcial de la circulación anterior; POCI: infarto de la circulación posterior; TACI: infarto total de la circulación anterior.

En 2 casos el IC se asoció a la ingesta aguda de alcohol, mientras que en ninguno de los casos se documentó historia de trombosis venosa periférica, consumo de drogas, abortos de repetición o IC previo.

En todos los casos se realizó una TC de encéfalo; en 87 (87%) se realizó también IRM. Además del Doppler de vasos del cuello, los vasos extra e intracraneales se estudiaron complementariamente, con alguno de los siguientes métodos: ARM en 33 (33%), ATC en 6 (6%), angiografía por sustracción digital en 59 (59%) y Doppler transcranial en 59 (59%). Todos los casos se estudiaron con ecocardiograma transtorácico y 70 (70%) requirieron complemento con transeofágico.

En ninguno de los casos se administró rtPa y 3 (3%) requirieron de craneotomía descompresiva en la fase aguda.

Características de imagen de los infartos cerebrales

Las características radiológicas de los IC se muestran en la tabla 1. En 46 (47%) de los casos el lado afectado fue el izquierdo; en 44 (45%) el derecho, y en 8 (8%) fue bilateral. En 87 (88%) pacientes el infarto fue único; en 11 (11%) fue múltiple. La localización de los infartos, de acuerdo con la clasificación de Oxfordshire, fue la siguiente: PACI en 55 (56%) pacientes, POCI en 27 (28%), TACI en 12 (12%) y LACI en 4 (4%).

Evolución y recurrencia

Durante la fase aguda, uno de los pacientes falleció. Después de una mediana de seguimiento de 54 meses (rango de 12 a 238 meses), 65 (66%) pacientes evolucionaron con eRM

de 0 a 2. Los infartos totales de la circulación anterior se asociaron con mal pronóstico ($p=0,0001$).

Durante el seguimiento se objetivaron 4 (4%) casos de recidiva. La edad promedio de los casos recurrentes fue de 33 años. En 2 casos la recurrencia se presentó a los 13 meses de seguimiento, en uno a los 12 meses y en otro a los 13 años. En 3 casos, el territorio cerebral afectado inicialmente fue el vertebrobasilar (POCI) y la recurrencia se presentó en la misma localización. En el caso de afectación de la circulación anterior, la recurrencia se presentó en el hemisferio contralateral. La evolución posterior a la recurrencia fue favorable en los 3 casos con afectación de la circulación posterior y desfavorable (Rankin de 3) en el caso de afectación del territorio anterior (PACI).

En ninguno de los casos la recurrencia se relacionó con un mal cumplimiento terapéutico, que en todos los casos consistió en aspirina a dosis promedio de 100 mg por día. Los 4 pacientes fueron nuevamente estudiados con el mismo protocolo de estudio, concluyéndose nuevamente en IC criptogénico.

Discusión

La revisión de la epidemiología de los ictus isquémicos sugiere que, a diferencia de los IC de causa determinada, los pacientes con IC criptogénico son más jóvenes y con menor frecuencia de factores de riesgo vascular tradicionales. En la presente serie, el IC criptogénico representó el 11% del total de nuestra muestra, la edad promedio de los casos fue de 39 años y similar a otras series, y el principal factor de riesgo fue el tabaquismo activo^{1,3,5,15,16}. Nuestros casos se estudiaron de forma protocolizada y prospectiva, lo que observada la menor frecuencia de IC criptogénico observada^{1,3,5,15-18}.

En el registro de ictus de nuestro hospital, destaca el promedio de edad de los casos (52 años), lo que se explica por las circunstancias epidemiológicas de nuestra institución en la que los criterios de ingreso de los pacientes atendidos en nuestro centro favorecen a los pacientes más jóvenes. Nuestro registro se inició hace más de 20 años, época en que no se contaba con A-IRM o A-TC, por lo que muchos de nuestros pacientes fueron estudiados con angiografía.

En los casos incluidos se descartó aterosclerosis prematura como posible etiología, así como vasculopatías no ateroscleróticas, patologías cardíacas potencialmente embolígenas y los estados hipercoagulables más frecuentes. Sin embargo, no se realizaron estudios genéticos y, por tanto, la mutación del factor V de Leyden, el gen de la protrombina 20210 A y el C677T de la MTHFR no fueron determinados. Estudios previos han sugerido que el IC puede tener una base poligénica, pero la identificación de la susceptibilidad genética y los riesgos asociados han sido obstaculizados por los discordantes resultados de series de casos y controles¹⁹. Un metaanálisis de los estudios genéticos en IC mostró que algunos genes pueden incrementar riesgo de IC, aunque de manera modesta²⁰.

El FOP y el ASA han sido identificados como factores de riesgo potencial, particularmente en pacientes jóvenes con IC idiopático. Algunos estudios han encontrado asociación entre el grado de cortocircuito, el tamaño del foramen o la

Tabla 2 Recurrencia de infarto cerebral en diferentes estudios.

Autor, año	Edad	N.º	Seguimiento	Criptogénico	Recurrencia
Sacco, 1989 ¹	17-99	1.273	NR	39,9%	NR
Barinagarremertería, 1996 ¹⁵	11-40	300	3 meses a 7 años	32%	5,1%
Kittner, 1998 ¹⁶	15-44	428	3 años	34,3%	33,3%
Petty, 2000 ¹⁸	Mediana 31,5 años	442	5 años	36%	33,2%
Bang, 2003 ³	37-87	204	< 3 meses a 1 año	18%	30%
Otero, 2007 ¹⁷	18-45	93	2 años	37,6%	NR
Putala, 2009 ⁵	15-49	1.008	NR	22,4%	NR
Arauz, 2010	21-45	914	12 a 238 meses	11%	4%

NR: no referido.

presencia de ASA y el riesgo de IC. La evidencia disponible de una revisión sistemática y metaanálisis sugiere que el riesgo relativo de recurrencia es similar en pacientes jóvenes con IC idiopático, con y sin FOP²¹. En nuestra serie incluimos a pacientes sin anomalías cardíacas y nuestros resultados son similares a los descritos en otros estudios de la literatura^{12,21}.

Existen algunas situaciones que, aunque hipotéticas, tendrán que tomarse en consideración, tratando de explicar la causa del IC en estos pacientes: a) causas transitorias o reversibles, y que la evaluación diagnóstica no logró determinar la etiología en el tiempo apropiado, y b) que algunas causas de infarto continúan desconocidas. Dentro de las primeras se pueden mencionar: a) la FA, y b) vasoespasmo cerebral transitorio y reversible.

Respecto a la FA, ésta frecuentemente no se diagnostica y puede ser intermitente en el 30% de los pacientes con IC^{22,23}. Sin embargo, es claro que su prevalencia se incrementa desde los 50 años y que es poco frecuente en edades menores. Se ha sugerido que la ingesta reciente y excesiva de alcohol pudiera desencadenar arritmias, considerándose un factor de riesgo independiente para embolia cerebral. La arritmia asociada más frecuentemente en estos casos es la FA, tanto en ingesta aguda como crónica de alcohol²⁴. Dos de nuestros casos desarrollaron la sintomatología neurológica en relación con la ingesta de alcohol y en 11 se documentó el antecedente de ingesta crónica de alcohol. En ninguno de los casos se documentaron arritmias durante la fase aguda o durante el seguimiento. Sin embargo, al igual que en otras series, las características de imagen de nuestros casos sugieren etiología embólica^{17,25}, lo que enfatiza la necesidad de buscar intencionadamente la presencia de arritmias.

El vasoespasmo cerebral transitorio ha sido reportado en casos aislados de migraña, vasculitis y eclampsia. La vasoconstricción extracraneal puede ser secundaria a manipulaciones mecánicas, punciones, cateterismo y asociada al uso de ergotamínicos. En 1998, Arming et al²⁶ lograron documentar la presencia de vasoespasmo extracraneal en una mujer de 32 años sin factores de riesgo vascular y en la que no se encontró la causa del mismo. Previamente, se ha sospechado que el vasoespasmo extracraneal puede ser de importancia en el IC migrañoso, pero esta posibilidad no ha sido confirmada. En nuestra serie, el 7% de los casos tenía antecedente de migraña, pero todos los estudios de los vasos intra y extracraneales fueron normales y ninguno cumplió criterios para infarto migrañoso.

Las posibilidades de vasoespasmo cerebral transitorio y de FA sugieren que en los pacientes jóvenes con IC es

importante la evaluación temprana de la circulación cerebral y la búsqueda de arritmias cardíacas.

Independientemente o en conjunto con los factores de riesgo convencionales, las infecciones agudas o crónicas pueden precipitar un IC a través de aterosclerosis acelerada o alteraciones inmunohematológicas. Aunque su contribución directa en el riesgo de IC es pequeña, cuando se asocia con factores de riesgo convencionales y predisposición genética incrementa significativamente este riesgo²⁷. En nuestra serie se descartó aterosclerosis en todos los casos. La determinación de marcadores inflamatorios y genéticos, y su contribución con el riesgo de IC, tendrán que ser motivo de investigaciones futuras.

Estudios previos sugieren la teoría del IC inducido por estrés, en la que hipotéticamente el estrés puede inducir una activación episódica y sistémica de las plaquetas e hipercoagulabilidad, lo cual promueve la formación transitoria de trombos y la embolización subsecuente²⁸. Esta teoría no ha sido aún probada.

A diferencia de otras series, en la nuestra la recurrencia fue baja. En la **tabla 2**, se muestra el porcentaje de recurrencia reportado en diferentes estudios. Los rangos varían ampliamente del 4%, en nuestra serie, al 33% en la serie de Kittner et al¹⁶, reportada en 1998. Es probable que la disminución de la recurrencia se explique por los diferentes tiempos en que se revisaron los casos y por la identificación de nuevos mecanismos de producción de IC, principalmente hematológicos.

El pronóstico funcional a largo plazo fue bueno en el 66% de los casos, lo que se podría correlacionar con la baja frecuencia de factores de riesgo y de comorbilidades, y desde luego con la edad de los pacientes.

En conclusión, la gran mayoría de los infartos de causa indeterminada fueron únicos, tienen una baja recurrencia y pronóstico funcional favorable a largo plazo. Los infartos cerebrales totales de la circulación anterior se asociaron con mal pronóstico.

Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

Bibliografía

1. Sacco R, Ellenberg J, Mohr J, Tatemichi T, Hier D, Price T, Wolf P. Infarcts of undetermined cause: The NINCDS Stroke Data Bank. *Ann Neurol*. 1989;25:382-90.

2. Barinagarrementeria F, González A, Cantú C. Estados protrombóticos e isquemia cerebral. *Rev Neurol*. 1998;26:85–91.
3. Bang O, Lee P, Joo S, Lee J, Joo I, Huh K. Frequency and mechanisms of stroke recurrence after cryptogenic stroke. *Ann Neurol*. 2003;54:227–34.
4. Waje-Andreassen U, Naess H, Thomassen L, Eide G, Vedeler C. Arterial Events after Ischemic Stroke in Young Adults: A Cross-Sectional Long-Term Follow-Up of Patients and Controls in Western Norway. *Cerebrovasc Dis*. 2007;24:277–82.
5. Putaala J, Metso A, Metso T, Konkola N, Kraemer Y, Haapaniemi E, et al. Analysis of 1008 consecutive patients aged 15 to 49 with first-ever ischemic stroke: The Helsinki Young Stroke Registry. *Stroke*. 2009;40:1195–203.
6. Rodés-Cabau J, Noël M, Marrero A, Rivest D, Mackey A, Houde C, et al. Atherosclerotic burden findings in young cryptogenic stroke patients with and without a patent foramen ovale. *Stroke*. 2009; 40:419–425.
7. Knebel F, Masuhr F, Von Hausen W, Walde T, Dreger H, Raab V, et al. Transcatheter echocardiography in patients with cryptogenic cerebral ischemia. *Cardiovascular Ultrasound*. 2009;7:15–22.
8. Adams H, Bendixen B, Kappelle L, Biller J, Love B, Gordon D, et al. Classification of acute ischemic stroke. Definitions for use in a multicenter clinical trial. TOAST. Trial of Org 10172 in Acute Stroke Treatment. *Stroke*. 1993;24:35–41.
9. Kizer J. Evaluation of the patient with unexplained stroke. *Coron Artery Dis*. 2008;19:535–40.
10. Bamford J, Sandercock P, Dennis M, Burn J, Warlow C. Classification and natural history of clinically identifiable subtypes of cerebral infarction. *Lancet*. 1991;337:1521–6.
11. Attaran R, Ata I, Kudithipudi V, Foster L, Sorrel V. Protocol for optimal detection and exclusion of a patent foramen ovale using transthoracic echocardiography with agitated saline microbubbles. *Echocardiography*. 2006;23:616–22.
12. Mas J, Zuber M. Recurrent cerebrovascular events in patients with patent foramen ovale, atrial septal aneurysm, or both and cryptogenic stroke or transient ischemic attack. French a study group on patent foramen ovale and atrial septal aneurysm. *Am Heart J*. 1995;130:1083–8.
13. Sacco R, Adams R, Albers G, Alberts M, Benavente O, Furie K, et al. Guidelines for Prevention of Stroke in Patients with Ischemic Stroke or Transient Ischemic Attack: A Statement for Healthcare Professionals from the American Heart Association/American Stroke Association Council on Stroke. *Circulation*. 2006;113:e409–449.
14. De Haan R, Limburg M, Bossuyt P, Van der Meulen J, Aaronson N. The clinical meaning of Rankin «handicap» grades after stroke. *Stroke*. 1995;26:2027–30.
15. Barinagarrementeria F, Figueroa T, Huebe J, Cantú C. Cerebral infarction in people under 40 years etiologic analysis of 300 cases prospectively evaluated. *Cerebrovasc Dis*. 1996;6:75–9.
16. Kittner S, Stern B, Wozniak M, Buchholz D, Earley C, Feeser B, et al. Cerebral infarction in young adults. The Baltimore- Washington Cooperative Young Stroke Study. *Neurology*. 1998;50:890–4.
17. Otero M, Barbagelata C. Subtipos etiológicos de accidente cerebrovascular isquémico en adultos entre 18 y 45 años: Estudio de una serie de 93 pacientes. *Rev Clin Esp*. 2007;207:158–65.
18. Petty G, Brown R, Whisnant J, Sicks J, O'Fallon, Wiebers D. Ischemic stroke subtypes: A population-based study of functional outcome, survival, and recurrence. *Stroke*. 2000;31:1062–8.
19. Voetsch B, Damasceno BP, Camargo EC, Massaro A, Bacheschi LA, Scaff M, et al. Inherited thrombophilia as a risk factor for the development of ischemic stroke in young adults. *Thromb Haemost*. 2000;83:229–33.
20. Casas J, Hingorani A, Baustista L, Sharma P. Meta-analysis of genetic studies in ischemic stroke thirty-two genes involving approximately 18,000 cases and 58,000 controls. *Arch Neurol*. 2004;61:1652–61.
21. Almekhlafi MA, Wilton SB, Rabi DM, Ghali WA, Lorenzetti DK, Hill MD. Recurrent cerebral ischemia in medically treated patent foramen ovale: a meta-analysis. *Neurology*. 2009;73:89–97.
22. Guercini F, Acciarresi M, Agnelli G, Paciaroni M. Cryptogenic stroke: time to determine aetiology. *J Thromb Haemost*. 2008;6:549–54.
23. Todo K, Moriwaki H, Saito K, Naritomi H. Frequent Premature atrial contractions in stroke of undetermined etiology. *Eur Neurol*. 2009;61:285–8.
24. Hillbom M, Numminem H, Juvela S. Recent heavy drinking of alcohol and embolic stroke. *Stroke*. 1999;30:2307–12.
25. Lamy C, Giannesini C, Zuber M, Arquiza C, Meder J, Trystram D, et al. Clinical and imaging findings in cryptogenic stroke patients with and without patent foramen ovale: The PFO-ASA Study. *Stroke*. 2002;33:706–11.
26. Arming C, Schratzenholzer A, Lachenmayer L. Cervical carotid artery vasospasm causing cerebral ischemia. *Stroke*. 1998;29:1063–6.
27. Ionita C, Siddiqui A, Levy E, Hopkins L, Snyder K, Gibbons K. Acute ischemic stroke and infections. *J Stroke Cerebrovasc Dis*. 2010. En prensa.
28. Eggers A. A new theory of cryptogenic stroke and its relationship to patent foramen ovale; or, the puzzle of the missing extra risk. *Medical Hypotheses*. 2006;67:1072–5.