

# Neurologische Probleme in der Menopause

Östrogenwirkungen auf ZNS-Erkrankungen: Migräne, Schlaganfall und Demenz

**Die vielfältigen Auswirkungen der Menopause, die Umstellung im Hormonhaushalt sowie eine Hormonersatztherapie betreffen auch neurologische Erkrankungen. Im Folgenden wird die Östrogenwirkung auf drei wichtige neurologische Erkrankungen erläutert.**

**MIRA KATAN UND LUDWIG KAPPOS**

Eine kurze Einführung darüber, wie gonadale Hormone auf das Zentralnervensystem (ZNS) wirken, hilft zu verstehen, wie diese Hormone neurologische Erkrankungen beeinflussen. Der Fokus dieses Artikels liegt auf der Östrogenwirkung, wobei in diesem Rahmen kein umfassender Überblick gegeben werden kann. Wenn in der Folge von Östrogenen gesprochen wird, sind damit alle Steroidhormone gemeint, die eine Östrogenwirkung haben.

Östrogene sind wichtige neuronale Wachstumsfaktoren, sie haben Einfluss auf die Entwicklung, Plastizität, das Überleben und das Altern von Neuronen (1–3). Sie wirken als Radikalfänger (4) und beeinflussen den intrazerebralen Blutfluss über das Neuropeptid Y, über Stickoxid (NO) (5) und andere Peptide. Es sind auch Effekte auf das Immunsystem beschrieben (6). Östrogene scheinen ausserdem die neuronale Erregbarkeit zu beeinflussen (7, 8), wahrscheinlich primär über die Regulation von Ionenkanälen, insbesondere Kalziumkanälen. Sowohl Neurone als auch Gliazellen exprimieren Östrogenrezeptoren. Die Östrogenrezeptoren  $\alpha$  und  $\beta$  finden sich besonders im Kortex, Hypothalamus und in der Hypophyse sowie im limbischen System. Östrogene wirken indirekt über den «klassischen Weg», indem sie innerhalb von Stunden im Zellkern die Transkription regulieren, und direkt innerhalb von Minuten (ohne genomische Aktion) über die Zellmembranrezeptoren (9, 10). Neben ihrer unmittelbaren Wirkung auf Nervenzellen haben Östrogene einen indirekten Einfluss auf das ZNS über verschiedene Neurotransmittersysteme (11) (Abbildung 1). Primär wirken Östrogene aber hypothalamisch über Feedbacksysteme auf die Ausschüttung von Releasing-

hormonen, was konsekutiv zu ihrer eigenen Regulation führt. Studien zeigen, dass vor allem deutliche Schwankungen der Östrogenspiegel (Menstruation und Perimenopause) einen ausgeprägten Effekt auf das ZNS, die Neurotransmittersysteme und einzelne Neuropeptide haben (12, 13). Da die Veränderung der Östrogenspiegel nicht bei allen Frauen in gleichem Ausmass zu Veränderungen der einzelnen Neuronenaktivität oder Neurotransmitterkonzentrationen führt, ist die Annahme naheliegend, dass eine genetische Prädisposition dazu beiträgt, wie sensibel das komplexe System auf Veränderungen reagiert.

## Menopause und Migräne

Die Migräne ist eine benigne, episodisch auftretende Erkrankung. Der Kopfschmerz ist fast immer das Hauptsymptom: Er hält unbehandelt 4 bis 72 Stunden an, ist meist einseitig und von pulsierendem Charakter und wird oft von Nausea und/oder Erbrechen, Phono- und/oder Fotophobie begleitet. Die Kopfschmerzen werden häufig durch Bewegung intensiviert. Zwischen den einzelnen Kopfschmerzattacken sind Migränpatientinnen vollkommen beschwerdefrei. Tägliche Kopfschmerzen sind also in der Regel keine Migräne, können aber durchaus zusammen mit einer Migräne auftreten. Die Diagnose der Migräne ist primär klinisch. Sie umfasst einen normalen neurologischen Status und eine Anamnese, welche die Kriterien der International Headache Society erfüllt (14).

## Merksätze

- **Migräne:** Eine hormonell getriggerte Migräne ist oft schwer zu behandeln. Die Therapie folgt den üblichen Empfehlungen. Kontinuierlich stabile Hormonspiegel sind bei Migräne prophylaktisch wirksam. Die transdermale Östrogenapplikation ist zu bevorzugen.
- **Schlaganfall:** Die Hormonersatztherapie ist nicht zur Primär- oder Sekundärprävention von zerebrovaskulären Ereignissen indiziert. Das Schlaganfallrisiko ist unter HRT sogar leicht erhöht.
- **Demenz:** Nach ersten vielversprechenden Resultaten hat sich inzwischen erwiesen, dass eine HRT insbesondere bei Frauen über 65 Jahre nicht zur Demenzprophylaxe geeignet ist.

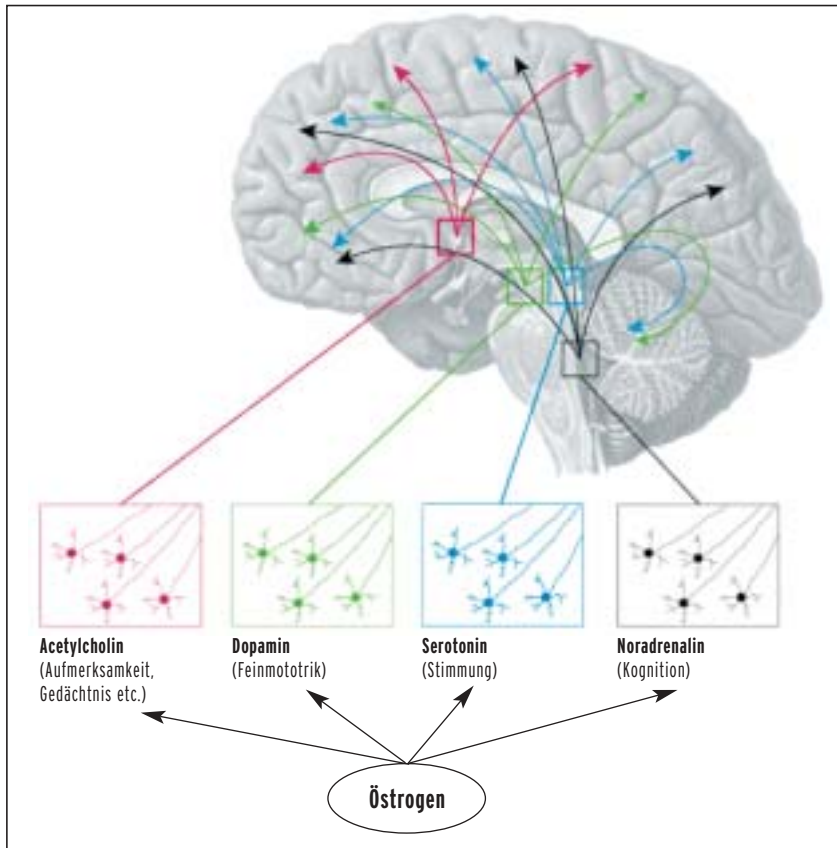


Abbildung 1: Verschiedene Neurotransmittersysteme, die sich vor allem im Vorderhirn ausbreiten, werden durch zirkulierende Östrogene beeinflusst. Cholinerge Neuronen des basalen Vorderhirns regulieren die Aufmerksamkeit und andere Funktionen. Monoaminproduzierende Zellen des Mittelhirns und des Hirnstamms (Serotonin, Dopamin und Noradrenalin) regulieren Aufmerksamkeit, Stimmung, Gedächtnis, Grob- und Feinmotorik. (ONLINE by Bruce S. McEwen, Rockefeller University, New York)

**Auftreten und Häufigkeit von Migräne**

Migräne ist als eine der primären Kopfschmerzformen und mit einer Lebensprävalenz von zirka 15 Prozent sehr häufig. Dabei betrifft sie beide Geschlechter, Frauen etwas häufiger (Verhältnis 3:2 bis 2:1). Epidemiologische Studien zeigen, dass vor der Pubertät Jungen und Mädchen gleichermaßen betroffen sind (mit 6% in der Population der 7- bis 12-Jährigen) (12). Nach der Pubertät steigt die Prävalenz bei Frauen stärker an und erreicht ihren Peak zwischen dem 40. und 50. Lebensjahr. Bei beiden Geschlechtern nimmt die Anzahl der Betroffenen nach der fünften Lebensdekade wieder ab (12, 15).

**Pathophysiologische Erklärungen**

Wie lässt sich erklären, dass Frauen häufiger unter Migräne leiden und dass viele Frauen berichten, ihre Migräne sei oftmals menstruationsassoziiert? Observationsstudien zeigten, dass das Auftreten von Attacken zum Zeitpunkt des Östrogenabfalls im Zyklus am häufigsten ist. Die abrupte Veränderung des Östrogenspiegels (Östrogen-Withdrawal-Hypothese) beeinflusst das Neuropeptid Y, die atrialen Peptide und andere Hormone, welche an den Blutgefäßen ihre Wirkung entfalten. Dies führt zur Aktivierung des sogenannten trigeminovaskulären Systems, welches in der Entstehung der Migräneattacke essenziell ist. Parallel wirkt die abrupte Veränderung des Östrogenspiegels auch auf das serotonerge Neurotransmittersystem, welches

selbst einen Einfluss auf den intrazerebralen Blutfluss hat. Im Weiteren scheinen die Östrogenspiegelveränderungen auch auf die Beta-Endorphine zu wirken und in diesem Kontext auf die Schmerzwahrnehmung. Nicht zuletzt provoziert der Östrogenabfall eine Prostaglandinausschüttung (Abbildung 2). Dass nicht alle Frauen gleich unter Migräne leiden, hat möglicherweise mit einer genetisch prädisponierenden Hyperreagibilität dieser Systeme zu tun. Frauen, die unter menstruationsassoziiert oder rein menstrueller Migräne litten, zeigen oftmals eine Exazerbation ihrer Migräne in der perimenopausalen Zeit. Die unregelmässige Menstruation wird zu einem noch stärkeren Trigger; je unregelmässiger die Blutungen kommen, umso schwerer wird es, eine Attacke vorzusehen. Erschwerend kommen die weiteren menopausalen Symptome hinzu. Eine Erklärung der Exazerbationen liegt in der starken Fluktuation der Hormonspiegel in der perimenopausalen Zeit.

**Allgemeine Therapie**

Ziel des Kopfschmerzmanagements ist es, die Lebensqualität durch Verringerung der Frequenz und der Intensität/Dauer der Migräneattacken zu verbessern. Essenziell ist das Führen eines Kopfschmerztagebuchs

als Voraussetzung einer individuellen Therapie. Zur Behandlung werden einerseits allgemeine Massnahmen wie Vermeidung von Triggerfaktoren und ausreichende Flüssigkeitszufuhr, andererseits Schmerzmittel, Antiemetika und spezifische Migränemittel verordnet. Bei schweren Attacken sind Triptane fast immer notwendig. Klare Kontraindikationen für Triptane sind: unzureichend/nicht behandelte Hypertonie, koronare, zerebrale und periphere Gefässerkrankung, schwere Leber- oder Niereninsuffizienz. Eine prophylaktische Therapie ist erst bei mehr als drei Attacken monatlich indiziert, ferner bei selteneren, aber sehr schweren oder lang anhaltenden Attacken mit Therapieresistenz, einer verlängerten Aura, bei gehäuften Auren und bei einem Status nach Migräneinfarkt.

Die hormonell getriggerte Migräne ist aufgrund ihrer Dauer und Intensität besonders schwer zu therapieren. Die Behandlung unterscheidet sich jedoch nicht grundsätzlich von einer gewöhnlichen Migräneattacke und erfolgt nach denselben Therapiegrundsätzen. Bei regelmässig wiederkehrender hormonell getriggertter Migräne kann die prophylaktische Einnahme von Antiemetika, Triptanen oder die Applikation eines transdermalen Östradiolpräparats (16) versucht werden. Bei Patientinnen in der Perimenopause sollte (anders als bei den meisten jungen Frauen) die Medikation den Komorbiditäten angepasst werden, Vorsicht ist geboten bei langjährigem Analgetikaabusus, welcher selbst zu chronischen Kopfschmerzen führen kann.

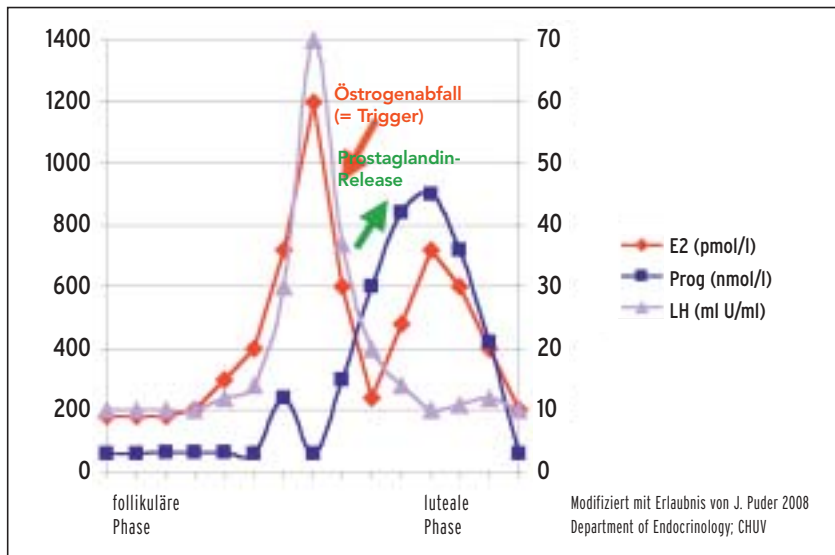


Abbildung 2: Migräneattacken treten meist zum Zeitpunkt des Östrogenabfalls im Zyklus auf.

### Hormonersatztherapie (HRT)

Studien haben gezeigt, dass kontinuierlich stabile Hormonspiegel als prophylaktische Therapie der Migräne in der Perimenopause gewertet werden können. Bei einer HRT ist deshalb die transdermale Östrogenverabreichung zu bevorzugen. Zu hohe Östrogendosen (insbesondere bei noch relativ hoher Eigenproduktion) können aber ebenfalls Attacken provozieren, weshalb eine individuelle Dosis gefunden werden muss. Eine zusätzliche Progesterongabe ist zur Prävention von Endometriumkarzinomen empfohlen (16). Falls die Hormonsubstitution nicht genügend wirksam ist, kann eine Standardprophylaxe eingesetzt werden.

### Menopause und Schlaganfall

Der Schlaganfall ist die dritthäufigste Todesursache und die häufigste Ursache einer schweren Behinderung. Das mediane Alter des Erstereignisses liegt bei Männern bei 70, bei Frauen bei 75 Jahren. Das Verhältnis Männer zu Frauen im Alter von 55 bis 64 Jahren liegt bei 1,25, bei den 65- bis 74-Jährigen bei 1,50 und bei den 75- bis 84-Jährigen bei 1,07. Ab dem 85. Lebensjahr besteht ein Verhältnis von 0,76 (17).

### Pathophysiologische Erklärungen

Epidemiologische Studien legen nahe, dass Frauen von einem möglicherweise protektiven Effekt der Östrogene profitieren. Östrogene könnten theoretisch durch Schutzwirkungen am Endothel (Vasodilatation, Remodeling, Angiogenese, Reduktion der Intimaproliferation) (17–19) oder über die Lipidkonstellation (20) auf das Schlaganfallrisiko wirken. Am Tiermodell konnte gezeigt werden, dass die Gabe von Östrogenen nach einer Ischämie neuroprotektiv ist (21, 22). Östrogene beeinflussen aber auch die Fibrinolyse sowie die Thrombolysen und wirken vor allem prothrombotisch (23, 24). Aus der Vielzahl von epidemiologischen und physiologischen Fakten ist ein Nutzen der Östrogene zur Primär- oder Sekundärprävention bei Schlaganfallpatientinnen denkbar. Einige Studien wurden dazu bereits durchgeführt.

### HRT zur primären und sekundären Prävention

Die Hormonersatztherapie zur Schlaganfall-Primärprävention wurde in verschiedenen Studien untersucht, die wichtigsten sind die Women's Health Initiative Study (WHI) sowie die Nurses Health Study. Mehrere kleine Studien mit selektiven Östrogenrezeptormodulatoren (SERM) kommen hinzu, zudem wurden kürzlich die Daten der Long-Term Intervention on Fractures with Tibolone Study (LIFT) publiziert. Die WHI untersuchte 16 608 Frauen, die entweder eine Kombinationstherapie aus CEE plus MPA oder eine Östrogentherapie allein erhalten hatten: Das Schlaganfallrisiko war um 40 Prozent erhöht (RR 1,41; 95%-KI 1,07–1,85). Die Auswertung der Daten der Nurses Health Study mit über 120 000

Frauen kommt zum Ergebnis, dass Frauen mit reiner Östrogentherapie eine 1,4-fach erhöhte Schlaganfallrate haben. Bei den Frauen mit der Kombinationstherapie ist die Rate um das 1,3-Fache erhöht, verglichen mit Frauen ohne HRT. Die Studien mit SERM (MORE-Trial, STAR-Study, RUTH-Trial) zeigten unterschiedliche Resultate (keine bis leichte Risikoerhöhung). In der LIFT-Studie wurden 4538 Frauen untersucht, die Daten zeigten erneut ein eindeutiges, aber gering erhöhtes Schlaganfallrisiko.

Hinsichtlich einer Sekundärprävention gibt es Daten aus der Heart and Estrogen/Progestin Replacement Study (HERS) sowie vom Women's Estrogen Stroke Trial (WEST). In der HERS, welche 2763 Patientinnen einschloss (medianes Alter: 67 Jahre), zeigte sich, dass die Kombinationstherapie CEE plus MPA verglichen mit Placebo zwar einen positiven Effekt auf die Lipidkonstellation hatte, aber keinen protektiven Effekt bezüglich Schlaganfall. Die WEST-Studie untersuchte Östradiol allein versus Placebo bei 664 Frauen (medianes Alter: 71 Jahre), dabei zeigte sich, dass das Schlaganfallrisiko nach sechs Monaten erhöht war (RR 2,3; 95%-KI 1,1–5,0).

### Empfehlungen aus neurologischer Sicht

Zusammengefasst ist die HRT nicht zur Primär- oder Sekundärprävention bei zerebrovaskulären Ereignissen indiziert. Das Schlaganfallrisiko unter HRT ist leicht erhöht. Insbesondere für Patientinnen mit einem vorherigen zerebrovaskulären Ereignis ist eine HRT nicht zu empfehlen. Die Primärdiagnose für die HRT ist das klimakterische Syndrom: In mehreren Studien konnte gezeigt werden, dass Patientinnen mit klimakterischem Syndrom einen eindeutigen Benefit durch die HRT haben. Subgruppenanalysen der WHI und der Nurses Health Study weisen darauf hin, dass im frühen Stadium der Menopause (50 bis 59 Jahre) das Risiko für ein zerebrovaskuläres Ereignis kaum erhöht ist (25). Die Nurses Health Study zeigte weiter, dass die Therapiedauer und die Dosis von konjugierten Östrogenen in Zusammenhang mit dem Schlaganfallrisiko

**Tabelle 1: Demenz: randomisierte, doppelblinde, kontrollierte Studien**

Alle Patientinnen erhielten ebenfalls ACE-Hemmer plus orales Progesteron (bzw. Plazebo- Progesteron)  
CEE = oral conjugated equine estrogens; TDE = transdermal estradiol

Studie	Anzahl Frauen	Studiendauer	Östrogen	Resultat
Honojo et al. 1993	14	3 Wochen	CEE 1,25 mg/Tag	Benefit
Asthana et al. 1999	12	8 Wochen	TDE 0,05 mg/Tag	Benefit
Asthana et al. 2001	20	8 Wochen	TDE 0,10 mg/Tag	Benefit
Henderson et al. 2000	42	16 Wochen	CEE 1,25 mg/Tag	kein Effekt
Mulnard et al. 2000	120	12 Monate	CEE 0,625 mg/Tag oder 1,25 mg/Tag	kein Effekt
Wang et al. 2000	50	12 Wochen	CEE 1,25 mg/Tag	kein Effekt
Rigaud et al. 2003	117	28 Wochen	TDE 0,05 mg/Tag	kein Effekt

Demenzkranken stets zahlenmässig überproportional vertreten. Unabhängig vom Alter ist noch nicht ganz klar, ob Frauen per se ein erhöhtes Risiko haben.

**Pathophysiologische Erklärungen**

Östrogene haben einen Einfluss auf das cholinerge System: Im Tiermodell konnte man nachweisen, dass Östrogene die cholinerge Funktion unterstützen (28). Insbesondere bei der AD ist genau dieses Neurotransmittersystem beeinträchtigt. Östrogene haben auch einen positiven Effekt auf die zerebrale Plastizität, sie verbessern die Langzeitpotenzierung, welche eine wichtige Rolle beim Speichern von Erinnerungen spielt (27). Östrogene vermindern die Neurotoxizität und reduzieren die Bildung von Amyloid-Beta 42, welches eines der pathologischen Hauptmerkmale bei der AD ist (28). Aufgrund dieser Fakten müsste

standen. Somit gibt es möglicherweise ein günstiges Zeitfenster für die HRT.

**Östrogene und Demenz**

Die Demenz ist definiert als ein Verlust der kognitiven Fähigkeiten in einem Ausmass, das mit sozialen, beruflichen und alltäglichen Aktivitäten interferiert.

**Auftreten und Häufigkeit von Demenzen**

Von den Demenzerkrankungen ist die Alzheimer-Demenz (AD) mit etwa 70 Prozent die häufigste Form, vor der vaskulären Demenz (VD) (10% aller Demenzen). In der Schweiz sind zirka 100 000 Personen von einer Demenz betroffen, diese Zahl wird sich in den nächsten 50 Jahren verdreifachen. Die Prävalenz von Demenzerkrankungen nimmt jenseits des 65. Lebensjahrs von etwa 5 Prozent auf über 30 Prozent in der neunten Dekade zu. Das höhere Lebensalter ist somit der Hauptrisikofaktor für Demenzen. Frauen haben eine höhere Lebenserwartung als Männer und sind in der Gruppe der

die Gabe von Östrogenen einen Schutzeffekt bezüglich Demenzen haben.

**HRT und Demenz**

Epidemiologische Daten weisen darauf hin, dass Frauen unter einer HRT ein bis zu 50 Prozent reduziertes Demenzrisiko haben (29, 30). Eine Metaanalyse älterer Studien zeigte, dass das Risiko von hormonsubstituierten Frauen für diese Erkrankung um etwa 29 Prozent geringer war als das der Frauen ohne HRT (31). Obgleich diese Daten ermutigend waren, ist zu beachten, dass die Studien eine methodische Heterogenität aufweisen (32). So wurden zum Beispiel die Östrogenapplikation und mögliche weitere Hormongaben nicht mit einbezogen. Damit konnten potenziell relevante Faktoren, wie Gesamtdosis und Behandlungsdauer, oft nur ungenau erhoben werden. Trotz dieser Problematik wurde untersucht, ob Östrogene als Therapie der AD wirksam sind. Hierzu gibt es einige Studien (Tabelle 1), von denen die kleineren und kürzer dauernden einen Benefit zeigten, die etwas grösseren und länger

**Tabelle 2: Risiko einer Demenz/MCI: Women's Health Initiative Memory Study**

Östrogen (E) plus Progesteron (P) vs. Östrogen allein  
MCI = mild cognitive impairment

HRT	Zahl der Patientinnen	Verum (Frauen mit Demenz)	Plazebo (Frauen mit Demenz)	Hazard Ratio (95%-KI)	Verum (Frauen mit MCI)	Plazebo (Frauen mit MCI)	Hazard Ratio (95%-KI)
E plus P mit Uterus	4532	40	21	2,1 (1,2-3,5)	56	55	1,1 (0,7-1,6)
E allein ohne Uterus	2942	28	19	1,5 (0,8-2,7)	76	58	1,5 (0,8-2,7)



dauernden Studien diese Resultate jedoch nicht reproduzieren konnten.

Ferner gibt es zur Demenz-Primärprävention Daten, beispielhaft soll hier die Women's Health Initiative Memory Study (WHIMS) erläutert werden. Gegenstand der Studie war, ob die Kombinationstherapie bei Patientinnen mit noch erhaltenem Uterus sowie die Östrogenmonotherapie bei Patientinnen nach Hysterektomie einen Effekt auf die Entwicklung einer Demenz oder eines «mild cognitive impairment» haben könnten (Tabelle 2). Für beide Endpunkte zeigte sich in beiden Therapiegruppen kein Benefit gegenüber Placebo. Das absolute Risiko hinsichtlich der Entwicklung einer Demenz war um 18 neue Fälle pro 10 000 Personenjahre erhöht. Diese Daten sind konträr zu Daten aus einigen Observationsstudien, bei denen Patientinnen unter einer HRT ein signifikant reduziertes Risiko hinsichtlich der Entwicklung einer Demenz hatten. Die Unterschiede zwischen den Observationsstudien und der WHIMS könnte man unter anderem mit den etwas älteren Patientinnen in der WHIMS erklären, diese haben per se ein erhöhtes Risiko. Zum Zeitpunkt der Diagnose (bzw. des Endpunkts) waren die Patientinnen in der WHIMS immer noch unter einer Östrogen-therapie, die Patientinnen in den Observationsstudien nicht. Es ist möglich, dass Risiko und Benefit von der Dauer und dem Startzeitpunkt der Therapie abhängen. Zudem finden sich verschiedene Hinweise, dass die Patientinnen, die an einer Hormonbehandlungsstudie teilnehmen, sich von den anderen in verschiedenen Variablen unterscheiden: Frauen beispielsweise, die eine HRT von sich aus durchführen, sind in der Regel gesünder (da sie keine Kontraindikation für eine HRT haben!). Meist befinden sie sich in engmaschiger ärztlicher Kontrolle und gehören zur sozial bessergestellten Bevölkerungsschicht, was wiederum unabhängigen protektiven Faktoren hinsichtlich der Demenzentwicklung entspricht. Diese Erklärungsansätze konnten auch durch weitere Studien untermauert werden. Die MIRAGE-Studie zeigte, dass es einen Zusammenhang gibt zwischen dem Alter, in dem Patientinnen eine HRT erhielten, und der Demenzentwicklung. Es könnten wiederum das Timing und die Dauer der HRT eine wichtige Rolle spielen.

**Empfehlungen aus neurologischer Sicht**

Patientinnen ohne Demenz, die älter als 65 sind, sollte man wenn möglich keine HRT mehr empfehlen, vor allem wenn weitere Risikofaktoren für eine Demenz bestehen. Bei jüngeren Frauen könnte das Risiko unter HRT theoretisch auch erhöht sein, aber hierzu gibt es keine gute Evidenz. Zur Prävention einer Demenz ist die HRT nicht zu empfehlen.

**Konklusion**

Eine gewisse Aufmerksamkeit hinsichtlich neurologischer Erkrankungen in der Menopause ist sinnvoll. Zur Migräneprophylaxe ist eine HRT in ausgewählten Fällen in der Perimenopause sinnvoll. Die HRT erhöht jedoch das Schlaganfallrisiko, und bei Patientinnen mit einem zerebrovaskulären Risiko ist die HRT nicht zu empfehlen. Nicht demente Patientinnen über 65 haben unter einer HRT ein erhöhtes Risiko, eine Demenz

zu entwickeln. In der frühen Menopause besteht bei Patientinnen ohne entsprechende Risikofaktoren, bei denen aufgrund eines klimakterischen Syndroms eine HRT indiziert ist, keine relevante Gefahr, einen Schlaganfall zu erleiden oder eine Demenz zu entwickeln. ■

**Korrespondenzadresse:**

**Dr. med. Mira Katan**  
*Neurologische Klinik, Universitätsspital Basel*  
*Petersgraben 4, 4031 Basel, E-Mail: katanm@uhbs.ch*

**Prof. Dr. med. Ludwig Kappos**  
*Chefarzt Neurologische Klinik, Universitätsspital Basel*  
*Petersgraben 4, 4031 Basel*

Interessenkonflikte: keine deklariert

**Quellen:**

1. Toran-Allerand CD.: Organotypic culture of the developing cerebral cortex and hypothalamus: relevance to sexual differentiation. *Psychoneuroendocrinology* 1991; 16: 7-24.
2. Brinton RD et al.: Equilin, a principal component of the estrogen replacement therapy premarin, increases the growth of cortical neurons via an NMDA receptor-dependent mechanism. *Exp Neurol* 1997; 147: 211-220.
3. Henderson VW.: Hormone Therapy and the Brain: A Clinical Perspective on the Role of Estrogen. *Informa Health Care* 2000.
4. Behl C, et al.: Neuroprotection against oxidative stress by estrogens: structure-activity relationship. *Mol Pharmacol* 1997; 51: 535-541.
5. Slopian R, et al.: Influence of hormonal replacement therapy on the regional cerebral blood flow in postmenopausal women. *Maturitas* 2003; 46: 255-262.
6. Mor G, et al.: Interaction of the estrogen receptors with the Fas ligand promoter in human monocytes. *J Immunol* 2003; 170: 114-122.
7. Logothetis J, Harner R.: Electroconvulsive activation by estrogens. *Arch Neurol* 1960; 3: 290-297.
8. Smith SS.: Estrogen administration increases neuronal responses to excitatory amino acids as a long-term effect. *Brain Res* 1989; 503: 354-357.
9. McEwen BS.: Non-genomic and genomic effects of steroids on neural activity. *Trends Pharmacol Sci* 1991; 12: 141-147.
10. Edwards DP.: Regulation of signal transduction pathways by estrogen and progesterone. *Annu Rev Physiol* 2005; 67: 335-376.
11. McEwen BS, Alves SE.: Estrogen actions in the central nervous system. *Endocr Rev* 1999; 20: 279-307.
12. MacGregor A.: *Migraine in Women*. London: Martin Dunitz Ltd, 2000.
13. MacGregor EA, et al.: Incidence of migraine relative to menstrual cycle phases of rising and falling estrogen. *Neurology* 2006; 67: 2154-2158.
14. The International Classification of Headache Disorders: 2nd edition. *Cephalalgia* 2004; 24 Suppl 1: 9-160.
15. Rasmussen BK.: Epidemiology of migraine. *Biomed Pharmacother* 1995; 49: 452-455.
16. MacGregor A.: Effects of oral and transdermal estrogen replacement on migraine. *Cephalalgia* 1999; 19: 124-125.
17. Salom JB, et al.: Acute relaxant effects of 17-beta-estradiol through non-genomic mechanisms in rabbit carotid artery. *Steroids* 2002; 67: 339-346.
18. Soares R, et al.: Role of the estrogen antagonist ICI 162,780 in vessel assembly and apoptosis of endothelial cells. *Ultrastruct Pathol* 2003; 27: 33-39.
19. Mendelsohn ME.: Protective effects of estrogen on the cardiovascular system. *Am J Cardiol* 2002; 89: 12E-17E; discussion 17E-18E.
20. Lobo RA, et al.: Effects of lower doses of conjugated equine estrogens and medroxyprogesterone acetate on plasma lipids and lipoproteins, coagulation factors, and carbohydrate metabolism. *Fertil Steril* 2001; 76: 13-24.
21. Dubal DB, et al.: Estradiol modulates bcl-2 in cerebral ischemia: a potential role for estrogen receptors. *J Neurosci* 1999; 19: 6385-6393.
22. Jover T, et al.: Estrogen protects against global ischemia-induced neuronal death and prevents activation of apoptotic signaling cascades in the hippocampal CA1. *J Neurosci* 2002; 22: 2115-2124.
23. Cushman M, et al.: Estrogen plus progestin and risk of venous thrombosis. *JAMA* 2004; 292: 1573-1580.
24. Rosano GM, et al.: Hormone replacement therapy and cardioprotection: what is good and what is bad for the cardiovascular system? *Ann N Y Acad Sci* 2006; 1092: 341-348.
25. Rossouw JE, et al.: Postmenopausal hormone therapy and risk of cardiovascular disease by age and years since menopause. *Jama* 2007; 297: 1465-1477.
26. Henderson VW.: Oestrogens and dementia. *Novartis Found Symp* 2000; 230: 254-265; discussion 265-273.
27. Shughrue PJ, Merchenthaler I.: Evidence for novel estrogen binding sites in the rat hippocampus. *Neuroscience* 2000; 99: 605-612.
28. Xu H, et al.: Estrogen reduces neuronal generation of Alzheimer beta-amyloid peptides. *Nat Med* 1998; 4: 447-451.
29. Tang MX, et al.: Effect of oestrogen during menopause on risk and age at onset of Alzheimer's disease. *Lancet* 1996; 348: 429-432.
30. Paganini-Hill A.: Oestrogen replacement therapy and Alzheimer's disease. *Br J Obstet Gynaecol* 1996; 103 Suppl 13: 80-86.
31. Yaffe K, et al.: Estrogen therapy in postmenopausal women: effects on cognitive function and dementia. *Jama* 1998; 279: 688-695.
32. van Duijn CM.: Menopause and the brain. *J Psychosom Obstet Gynaecol* 1997; 18: 121-125.