МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ КАФЕДРА ПАТОЛОГИЧЕСКОЙ ФИЗИОЛОГИИ

Д. М. ПОПУТНИКОВ, Е. В. МЕЛЕНЧУК, Ф. И. ВИСМОНТ

НАРУШЕНИЯ ВОДНО-ЭЛЕКТРОЛИТНОГО ОБМЕНА (ПАТОФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ АСПЕКТЫ)

Учебно-методическое пособие



Минск БГМУ 2011

УДК 616-008.9-092 (075.8) ББК 28.707.2 я73 П17

Рекомендовано Научно-методическим советом университета в качестве учебно-методического пособия 22.06.2011 г., протокол № 10

Рецензенты: д-р мед. наук, проф. В. К. Кухта; д-р мед. наук, проф., член-корр. Национальной академии наук Беларуси Л. М. Лобанок

Попутников, Д. М.

П17 Нарушения водно-электролитного обмена (патофизиологические аспекты) : учеб.-метод. пособие / Д. М Попутников, Е. В. Меленчук, Ф. И. Висмонт. – Минск : БГМУ, 2011.-32 с.

ISBN 978-985-528-435-3.

Рассматриваются типовые формы расстройств водно-электролитного обмена, их этиопатогенез, основные механизмы развития отдельных видов отеков и их клинические проявления, принципы диагностики, профилактики и лечения такого рода расстройств.

Предназначено для студентов 2-го курса всех факультетов.

УДК 616-008.9-092 (075.8) ББК 28.707.2 я73

ISBN 978-985-528-435-3

© Оформление. Белорусский государственный медицинский университет, 2011

Список сокращений

АД — артериальное давление

АДГ — антидиуретический гормон (вазопрессин)

АТФ — аденозинтрифосфат

ИВЛ — искусственная вентиляция легких

КОС — кислотно-основное состояние

МОК — минутный объем кровотока

НСТ — гематокрит

ОПСС — общее периферическое сосудистое сопротивление

ОЦК — объем циркулирующей крови

ПНФ — предсердный натрийуретический фактор

РААС — ренин-ангиотензин-альдостероновая система

УО — ударный объем сердца

Мотивационная характеристика темы

Общее время занятий: 3 академических часа для студентов лечебного, педиатрического, военно-медицинского и медико-профилактического факультетов; 2 академических часа для студентов стоматологического факультета.

Во второй половине XIX в. Клод Бернар обосновал понятие о внутренней среде организма, постоянство которой является необходимым условием его существования. «Постоянство внутренней среды — есть основа свободной жизни» (К. Бернар).

В клинической практике экстремальных состояний организма, особенно в реанимации и ургентной хирургии, особую значимость имеют знания о нарушениях водно-электролитного обмена внутренней среды организма. Знания в этой области необходимы для восстановления и поддержания на постоянном, стандартном уровне параметров основных физико-химических констант жидких сред организма, в особенности показателей состава и объема крови, а тем самым и других жидкостей внутренней среды.

Организм состоит приблизительно на 60–70 % из воды, которая служит основой внутренней среды организма (часть крови, лимфы, секретов и экскретов организма). Она играет важную роль не только в организации пространственной структуры биологических мембран, но и активно

влияет на происходящие в них процессы, а также участвует во многих химических реакциях в организме. Важной функцией воды в организме является доставка органам и тканям питательных веществ: минеральных соединений (макро- и микроэлементов), углеводов и витаминов. Соответственно, нарушения водного обмена будут приводить и к расстройствам обмена электролитов. Одновременно вода участвует в выведении шлаков и токсичных веществ с потом, мочой, слюной. Велика роль воды в поддержании КОС и в терморегуляции организма.

В связи с тем, что нарушения водно-электролитного обмена являются типовыми при целом ряде болезней и патологических состояний, имеют место при воздействии на организм самых различных патогенных раздражителей, рассмотрение патогенеза этих расстройств имеет особое значение для клиники.

Цель занятия: изучить причины, механизмы развития и клинические формы проявления типовых нарушений водно-электролитного обмена.

Задачи занятия:

- 1. Студент должен знать:
- определения понятий «водно-электролитный обмен», «отек», «анасарка», «водянка», «асцит», «гидроперикард», «гидроторакс», «гидроцефалия» и др.;
 - нарушения водно-электролитного обмена, их формы;
 - причины развития гипогидратации и гипергидратации;
 - виды отеков;
 - основные патогенетические факторы развития отеков;
- этиологию, патогенез и клинические проявления отека легких, сердечных, почечных, токсических, кахектических, ангионевротических и других видов отеков;
 - значение отека для организма.

2. Уметь:

- самостоятельно формулировать выводы о наличии и виде типовой формы нарушения водного баланса;
- на основании готовых результатов опытов грамотно обосновывать заключение о механизмах развития отека легких при острой сердечной недостаточности; делать выводы о механизмах развития токсического отека легких и патогенетической роли в нем ЦНС;
 - обосновывать заключение о причинах, механизмах, принципах патогенетической терапии нарушений водно-электролитного обмена;
- 3. Получить навыки решения ситуационных задач по патологической физиологии нарушений водно-электролитного обмена.

4. Быть ознакомленным:

- с экспериментальными методами воспроизведения дисгидрий в патофизиологическом эксперименте;
- клиническими проявлениями дисгидрий и отеков различного происхождения;
- основными принципами патогенетической коррекции нарушений водно-электролитного обмена.

Контрольные вопросы из смежных дисциплин:

- 1. Жидкие среды организма (кровь, лимфа, межклеточная жидкость, внутриклеточная жидкость, ликвор и др.), их объемное распределение в организме.
 - 2. Понятие о внутренней среде организма. Гомеостаз.
- 3. Водно-электролитный обмен и механизмы его регуляции (АДГ, РААС, ПНФ).
- 4. Электролитный состав плазмы крови. Осмотическое давление крови, его роль в обмене воды и электролитов между кровью и тканями.
- 5. Участие почек в поддержании КОС, осмотического давления, ионного состава крови, объема крови, в регуляции водно-электролитного обмена.

Контрольные вопросы по теме занятия:

- 1. Нарушения водно-электролитного обмена и их формы.
- 2. Отеки и водянки (определение).
- 3. Виды отеков в зависимости от органа, в котором они локализованы, или причин развития.
 - 4. Общие патогенетические факторы развития отеков.
 - 5. Сердечный отек. Механизм развития, клинические проявления.
 - 6. Почечный отек. Механизм развития, клинические проявления.
- 7. Механизм развития и клинические проявления токсических, кахектических, ангионевротических и других видов отеков.
 - 8. Отек легких (этиология, патогенез, клинические проявления).
 - 9. Значение отека для организма.

Водно-электролитный обмен и его регуляция

Вода — самое распространенное химическое соединение, идеальный растворитель для органических и неорганических веществ и неотъемлемый компонент метаболических реакций, основная составляющая внутренней среды организма. В жидкой среде осуществляется пищеварение и всасывание в кишечнике питательных веществ. С водой из организма устраняются продукты его жизнедеятельности. Она является необходимым компонентом для осуществления большинства жизненно важных функций организма.

Водно-электролитный обмен — совокупность процессов всасывания, распределения, потребления и выделения воды и солей в организме

животных и человека. Он обеспечивает поддержание водного баланса и постоянство осмотического давления, ионного состава и кислотно-щелочного состояния внутренней среды организма.

Содержание воды в организме взрослого человека составляет в среднем 60 % от массы тела, колеблясь от 45 % у пожилых людей с избыточной массой тела до 70 % у молодых мужчин. В зависимости от веса, возраста, пола, интенсивности физической работы, температуры тела, внешних условий (в горячих цехах, в жарком климате) суточная потребность человека в воде составляет в среднем 30–45 г на кг массы тела, что соответствует 2,1–3,1 л.

Потребность организма в воде соответствует количеству теряемой жидкости (табл. 1).

Таблица 1 Среднесуточное поступление и потеря воды у взрослых

Пути поступления воды	Количество, мл/сут	Пути выведение воды	Количество, мл/сут
Питье и жидкая пища	1100-1400	С мочой	1200-1400
Твердая пища	800-1000	С потом	600-700
В результате окислительно-	300	С выдыхаемым	
го метаболизма (эндогенная		воздухом	300-400
вода)		Через кишечник	100-200
Итого	2200–2700	Итого	2200-2700

Водный баланс складывается из 3 процессов:

- 1) поступление воды в организм с питьем и пищей;
- 2) образование воды при обмене веществ (эндогенная вода);
- 3) выведение воды из организма.

Количество выпиваемой воды приблизительно эквивалентно диурезу, а количество воды, поступающей с пищей примерно равно потерям при потоотделении и со слизистых дыхательных путей.

В организме вода перераспределена между внутриклеточным и вне-клеточным секторами (табл. 2).

Таблица 2 Распределение воды в организме

Сектор	Состояния
Внутриклеточная вода	Связанная с гидрофильными органическими и
(интрацеллюлярная жидкость) —	неорганическими веществами
31-45 % от массы тела	Адгезированная на поверхности коллоидных мо-
	лекул
	Свободная. Эта часть внутриклеточной воды ме-
	няется наиболее значимо при изменении жизне-
	деятельности клетки как в норме, так и при раз-
	витии патологических процессов

Окончание табл. 2

Сектор	Состояния

Внеклеточная вода	Интраваскулярная жидкость (плазма крови). Вода цир-			
(экстрацеллюлярная жид-	кулирующей плазмы составляет в среднем около			
кость) — 15–25 % от мас-	4-5 % от массы тела			
сы тела.	Межклеточная (интерстициальная) жидкость. Она со-			
	ставляет 12-15 % от массы тела			
	Трансклеточная жидкость (1–3 % от массы тела), нахо-			
	дящаяся в различных частях организма:			
	- спинномозговая жидкость;			
	- синовиальная жидкость (суставов, сухожилий и др.);			
	– желудочный и кишечный соки;			
	- жидкость полости капсулы клубочка и канальцев			
	почек (первичная моча);			
	- жидкость серозных полостей (плевральной, пери-			
	карда, брюшной и др.);			

влага камер глаза

Внеклеточный сектор включает жидкость, находящуюся в интерстициальном (межклеточном) пространстве и жидкость, циркулирующую в сосудистом русле. В региональных полостях локализуется трансцеллюлярная жидкость, (цереброспинальная, внутриглазная, внутрисуставная, плевральная и т. д.). Внеклеточная и внутриклеточная жидкости значительно отличаются по составу и концентрации отдельных компонентов, но общая суммарная концентрация осмотически активных веществ примерно одинакова. Перемещение воды из одного сектора в другой происходит при небольших отклонениях в них осмотического давления. Поскольку большинство растворенных веществ и молекулы воды легко проходят через эпителий капилляров, происходит быстрое перемешивание всех низкомолекулярных компонентов между плазмой крови и интерстициальной жидкостью. Прием, потеря или ограничение потребления воды, усиленное потребление соли или ее дефицит, изменение интенсивности метаболизма способны изменять объем и состав жидкостей тела. Отклонение этих параметров от некоего нормального уровня включает механизмы, корригирующие нарушения водно-солевого равновесия.

Работа системы регуляции обмена воды направлена на поддержание оптимального объема жидкости в организме. Эта система устраняет отклонения содержания жидкости и солей в организме или способствует уменьшению их выраженности. Ее функция тесно связана с системами контроля солевого обмена и осмотического давления.

Система регуляции водно-электролитного обмена в организме включает афферентное, центральное и эфферентное звенья.

Афферентное звено системы включает чувствительные нервные окончания и нервные волокна в различных органах и тканях организма (слизистая оболочка полости рта, желудка и кишечника, сосудистого русла и др.), а также дистантные рецепторы (главным образом, зрительные и слуховые). Афферентная импульсация от рецепторов различного типа

(осмо-, хемо-, баро-, терморецепторы) поступает к нейронам гипоталамуса в центр жажды.

Центральное звено системы контроля обмена воды — центр жажды. Его нейроны находятся в основном в переднем отделе гипоталамуса. Этот центр связан с областями коры большого мозга, участвующими в возникновении чувства жажды или водного комфорта. Регуляторные стимулы от нейронов центра жажды (нервные и гуморальные) передаются к эффекторным структурам.

Эфферентное звено системы регуляции водно-электролитного обмена включает почки, потовые железы, кишечник, легкие. Эти органы обеспечивают выведение либо задержку воды и солей в организме. Важными регуляторами главного механизма изменения объема воды в организме — экскреторной функции почек — являются АДГ, РААС и ПНФ (атриопептид), катехоламины, простагландины, минералокортикоиды (рис.).

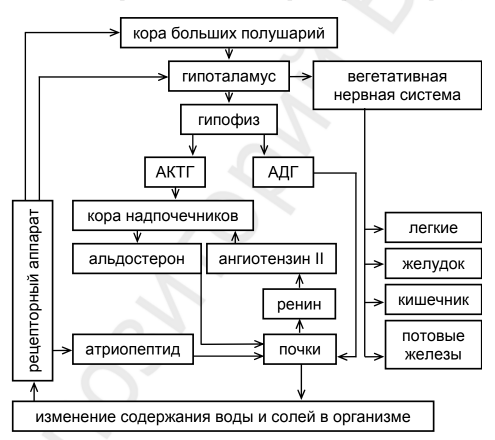


Рис. Система регуляции водного обмена организма (по Π . Ф. Литвицкому)

Раздражение осморецепторов гипоталамической области (при повышении осмотического давления крови более 280 ± 3 мосм/л H_2O), а также волюморецепторов левого предсердия (при уменьшении объема крови) усиливает освобождение вазопрессина супраоптическим и паравентрикулярным ядрами гипоталамуса. АДГ усиливает реабсорбцию воды в канальцах нефронов.

Ишемия почек, активация рецепторов приводящей артериолы почки (при уменьшении почечного кровотока, кровопотере) и натриевых рецепторов плотного пятна юкстагломерулярного комплекса (при дефиците натрия) усиливает синтез и высвобождение в кровь ренина, способствуют повышению его активности как кислого катепсина. Образующийся под влиянием ренина ангиотензин-ІІ стимулирует синтез и увеличивает выброс надпочечниками альдостерона, который повышает реабсорбцию в извитых канальцах нефронов натрия. Уменьшение объема внеклеточной жидкости и ангиотензин-ІІ также стимулируют центр жажды в гипоталамусе.

Антидиуретическим и антинатрийуретическим механизмам противостоят диуретические и натрийуретические. Главными действующими факторами этих механизмов являются реномедуллярные почечные простагландины и атриопептид. ПНФ вырабатывается в клетках предсердий и повышает диурез и натрийурез, снижает тонус сосудов и понижает артериальное давление. Содержание ПНФ в предсердиях и его секреция в кровь увеличивается под влиянием приема избытка воды и поваренной соли, растяжения предсердий, при повышении кровяного давления, а также при стимуляции рецепторов вазопрессина и α-адренорецепторов.

Названные механизмы действуют постоянно и обеспечивают восстановление водно-электролитного гомеостаза при кровопотере и обезвоживании, избытке воды в организме, а также при изменениях осмотической концентрации внеклеточной жидкости.

Изменения или нарушения водного обмена обозначаются как положительный (накопление в организме избытка воды) или отрицательный (дефицит в организме воды) баланс. Если эффективность системы регуляции водного баланса недостаточна, развиваются различные нарушения водного обмена.

Типовые формы нарушения водного обмена

Нарушения водного обмена (дисгидрии) подразделяют на гипо-, дегидратацию (обезвоживание), заключающуюся в уменьшении количества жидкости и гипергидратацию (гипергидрия), характеризующуюся избыточным накоплением жидкости в организме.

В свою очередь в зависимости от изменения осмолярной концентрации (соотношение воды и электролитов) гипогидратацию и гипергидратацию делят на изоосмолярную, гипоосмолярную (осмоляльность плазмы менее 280 мосм/кг H_2O) и гиперосмолярную (осмоляльность плазмы крови более 300 мосм/кг H_2O).

Гипогидратация (гипогидрия, обезвоживание) — форма нарушения водно-электролитного обмена, когда имеет место отрицательный водный баланс, т. е. выведение воды из организма превышает ее поступление. Крайняя степень обезвоживания называется эксикозом.

Синдром обезвоживания, характеризующийся потерей воды и электролитов, расстройствами кровообращения, ацидозом, нарушением деятельности центральной нервной системы, почек, желудочно-кишечного тракта и других органов и систем, может иметь место:

- при ограничении или лишении организма воды в сочетании с пищей, богатой белками;
- -лишении организма воды и солей при пероральном введении сернокислого магния в качестве слабительного;
- внутривенном введении гипертонических растворов различных сахаров (осмотический диурез);
- многократном откачивании желудочного сока или применении рвотных средств (апоморфин);
 - -внутриперитонеальном диализе;
- -искусственном сужении пилорического отдела желудка или начальной части 12-перстной кишки с постоянным отведением наружу секрета поджелудочной железы и др.

Указанные методы ведут к преимущественной первичной потере организмом либо воды, либо электролитов (вместе с соками желудочно-кишечного тракта) и быстрому развитию обезвоживания, повышению вязкости крови, нарушению микроциркуляции с последующим нарушением постоянства внутренней среды и функции различных органов и систем. Особое место при этом принадлежит нарушению деятельности сердечнососудистой системы. Нарушение кровообращения сопровождается снижением артериального давления, гиповолемией, приводящими к расстройствам деятельности ЦНС, дыхания, почек.

Изоосмолярная гипогидратация развивается в случаях эквивалентной потери воды и электролитов. Это происходит иногда при полиурии, кишечной аутоинтоксикации, а также в первое время после острой кровопотери. При этом уменьшается объем внеклеточной жидкости без изменения ее осмолярности.

Гипоосмолярная гипогидратация наблюдается при потере организмом большого количества воды и электролитов с преимущественной потерей солей. Она развивается при потере желудочного и кишечного соков (неукротимая рвота, беременность, профузные поносы), а также при усиленном потоотделении. При этом снижение осмотического давления во внеклеточной среде приводит к переходу воды в клетки, вследствие чего наступает их отек, гиповолемия, сгущение крови, повышение ее вязкости. Это приводит к расстройству кровообращения.

Обезвоживание и потеря электролитов нередко ведут к нарушению кислотно-основного состояния. Так, обезвоживание при потере желудочного сока, сопровождаясь утратой хлоридов и ионов H^+ , приводит к выделительному алкалозу. Потеря панкреатического или кишечного соков, со-

держащих больше натрия и гидрокарбонатов, наоборот, ведет к экскреторному ацидозу.

Гиперосмолярная гипогидратация развивается, когда потеря воды превышает потерю электролитов (прежде всего натрия), при гипервентиляции, профузном потоотделении, потере слюны (пот и слюна гипотоничны по отношению к крови), а также при поносе, рвоте и полиурии, когда возмещение потери поступлением воды в организм недостаточно. При этом уменьшается объем внеклеточной жидкости, и повышается ее осмотическое давление. Вода выходит из клеток, наступает их обезвоживание, что проявляется мучительным чувством жажды, несмотря на то, что воды в организме достаточно. В этих условиях имеет место усиленная продукция вазопрессина, которая ограничивает потерю воды ренальным и экстраренальным путями. Иногда в результате увеличения секреции альдостерона происходит задержка натрия и еще большее нарастание гиперосмолярности.

Распределение воды во внутриклеточном и внеклеточном секторах при гипогидратации представлено в табл. 3.

 Таблица 3

 Распределение воды во внутриклеточном и внеклеточном секторах

Гипогидратация			
изоосмолярная	гипоосмолярная	гиперосмолярная	
Начальная стадия	Гипоальдостеронизм.	Недостаточное потреб-	
		ление воды.	
_		Полиурия (при сахар-	
. ,		ном и несахарном диа-	
*			
1 10	*	Длительная ИВЛ недос-	
		таточно увлажненной	
площади.	ное или несахарное.	газовой смесью.	
Полиурия, вызван-	Профузный понос.	Питье морской воды в	
ная повышенными	Неправильные или не-	условиях гипогидрата-	
дозами мочегонных	обоснованные очисти-	ции организма.	
препаратов	тельные процедуры	Парентеральное введе-	
		ние растворов с повы-	
		шенной осмолярностью	
$\downarrow\downarrow$	$\downarrow \downarrow$	\downarrow	
Не изменяется (при	<u> </u>	↓	
ожогах ↓)			
,			
	Начальная стадия острой массивной кровопотери (до развития эффектов краткосрочных механизмов компенсации). Обильная рвота. Профузный понос. Ожоги большой площади. Полиурия, вызванная повышенными дозами мочегонных препаратов Не изменяется (при	Начальная стадия острой массивной кровопотери (до развития эффектов краткосрочных механизмов компенсации). Обильная рвота. Профузный понос. Ожоги большой площади. Полиурия, вызванная повышенными дозами мочегонных препаратов Профузный понос. Неправильные или недостование обоснованные очистительные процедуры Не изменяется (при	

Окончание табл. 3

Помережени	Гипогидратация		
Показатель	изоосмолярная	гипоосмолярная	гиперосмолярная

Проявления	Уменьшение ОЦК.	Уменьшение ОЦК.	Снижение ОЦК.
	Повышение вязкости	Увеличение вязкости	Увеличение вязкости
	крови (НСТ↑).	крови (НСТ↑).	крови (НСТ↑).
	Нарушение микро-	Снижение УО и МОК.	Системные расстрой-
	гемоциркуляции.	Гипоперфузия органов	ства кровообращения.
	Расстройства КОС.	и тканей.	Нарушения КОС.
	Гипоксия	Расстройства КОС.	Гипоксия.
		Гипоксия.	Лихорадка.
		Сухость слизистых	Нервно-психические
		оболочек и кожи, ги-	расстройства.
		посаливация.	Мучительная, непре-
		↓ диуреза.	одолимая жажда
		Жажда	

Гипергидратация — форма нарушения водно-электролитного обмена, которая возникает вследствие избыточного поступления воды в организм (водное отравление) либо при недостаточном ее выведении, т. е. когда имеет место положительный водный баланс.

При водном отравлении увеличивается количество воды и снижается осмотическое давление как вне, так и внутри клеток организма. Водное отравление возникает, если поступление воды превосходит способность почек к ее выделению, например, при некоторых почечных заболеваниях (гидронефроз), а также при состояниях, сопровождающихся резким уменьшением или прекращением отделения мочи (у хирургических больных в послеоперационном периоде, у больных в состоянии шока и др.). Возможно водное отравление у больных несахарным диабетом, принимающих большое количество жидкости на фоне лечения антидиуретическими гормональными препаратами.

От чрезмерного поступления воды увеличивается ОЦК (олигоцитемическая гиперволемия), возникает относительное уменьшение содержания белков и электролитов крови, гемоглобина, гемолиз эритроцитов и гематурия. Диурез первоначально увеличивается, затем начинает относительно отставать от количества поступающей воды, а при развитии гемолиза и гематурии происходит истинное уменьшение мочеотделения.

Изоосмолярная гипергидратация возможна место после введения в организм избыточного объема хлористого натрия (0,9 %), растворов Рингера—Локка, Рингера—Тироде, Кребса—Рингера. Развивающаяся при этом гипергидрия носит временный характер и обычно быстро устраняется в условиях нормальной работы системы регуляции водного обмена.

Гипоосмолярная гипергидратация как форма нарушения водноэлектролитного обмена связана с накоплением воды, когда ее поступление в организм превышает экскреторную способность почек. При этом состоянии падает осмотическое давление во внеклеточной среде, вода поступает в клетки, происходит их набухание, развивается так называемое водное отравление. Внутриклеточная гипоосмолярная гипергидратация сопровождается грубыми нарушениями ионного и кислотно-основного состояния, мембранных потенциалов клеток. Клинически у больных появляются отеки на лице, ногах, развивается асцит, отек легких и мозга. При водном отравлении наблюдается тошнота, многократная рвота, судороги, возможно развитие комы. Данная патология в клинической практике может иметь место при часто повторяющихся очистительных клизмах, после проведения хирургических операций, когда функция почек понижена и наступает олигурия.

Гиперосмолярная гипергидратация может возникнуть при одновременном поступлении в организм большого количества воды и электролитов, что наблюдается, например, при вынужденном использовании морской воды в качестве питьевой. Быстрое возрастание уровня электролитов во внеклеточном пространстве приводит к острой гиперосмии, вода выходит из клеток, наступает их обезвоживание. Это проявляется чувством жажды, несмотря на то, что воды в организме достаточно. Этот тип нарушения сопровождается развитием таких же симптомов, как и при гиперосмолярной дегидратации.

Распределение воды во внутриклеточном и внеклеточном секторах при гипергидратации представлено в табл. 4.

Таблица 4

Распределение воды во внутриклеточном и внеклеточном секторах

Показатель	Гипергидратация			
Показатель	изоосмолярная	гипоосмолярная	гиперосмолярная	
Причины разви-	Введение больших	Избыточное введение в	Вынужденное питье	
ТИЯ	количеств изото-	организм воды (водное	морской воды.	
	нических раство-	отравление).	Введение в организм	
	-	-	растворов с повышен-	
	Повышение про-	ние в крови АДГ в свя-	ным содержанием со-	
		зи с его гиперпродук-		
		цией в гипоталамусе		
		(синдром Пархона).		
	Хронический лим-	Почечная недостаточ-	ность	
	фостаз	ность		
Объем внекле-	$\uparrow \uparrow$	↑	$\uparrow\uparrow\uparrow$	
точной жид-				
кости				
Объем внутри-	Не изменяется (1)	↑	$\downarrow\downarrow\downarrow$	
клеточной жид-				
кости				

Показатель	Гипергидратация		
Показатель	изоосмолярная	гипоосмолярная	гиперосмолярная
Проявления	Увеличение ОЦК.	Увеличение ОЦК и ге-	Гиперволемия,↑ОЦК.
	Повышение АД,	модилюция.	Повышение АД и сер-
	сердечного выбро-	Полиурия.	дечного выброса.
	са и ОПСС.	Гемолиз эритроцитов.	Увеличение центрально-
		l =	го венозного давления
	ной недостаточно-	Психоневрологические	крови.
	сти.	расстройства: вялость,	Отек мозга и легких.
	Формирование	апатия, нарушения соз-	Гипоксия.
			Нервно-психические
		Недостаточность кро-	расстройства.
		вообращения с разви-	Сильная жажда.
		тием отеков	Гиперосмолярный син-
			дром с гипогидратацией
			клеток

Типовые формы нарушения электролитного обмена

Минеральные вещества организма в основном находятся в растворенном состоянии в виде электролитов или в связи с белками. К основным электролитам относят натрий, калий, хлор, кальций, фосфор и магний (табл. 5), роль которых в жизнедеятельности организма многообразна и неоднозначна.

Местоположение	Количество	Местоположение	Количество
Нат	рий	Хлориды	
Плазма	135-145 ммоль/л	Плазма	96-108 ммоль/л
Моча	до 340 ммоль/сут	Моча	99,1-297,3 ммоль/сут
Калий		Неорганический фосфор	
Плазма	3,5-5,0 ммоль/л	Плазма	0,81-1,45 ммоль/л
Моча	39-91 ммоль/сут	Моча	19,37-31,29 ммоль/сут
Калы	ций**	Железо сыворотки крови*	
Плазма	2,23–2,57 ммоль/л	Муж.	11,6–31,3 мкмоль/л
Моча	0,25-4,99 ммоль/сут	Жен.	9,0-30,4 мкмоль/л
Магний		Медь	
Плазма	0,65-1,1 ммоль/л	Муж.	11,0-24,4 мкмоль/л
Моча	до 0,41 ммоль/сут	Жен.	11,0-22,0 мкмоль/л

^{*} Общая железо-связывающая способность — 50-84 мкмоль/л.

Натрий. В организме взрослого человека содержится 70–100 г натрия. Содержание натрия в плазме крови 135–145 ммоль/л.

^{**} Кальций ионизированный — 1,00-1,15 ммоль/л.

Во внеклеточных жидкостях находится около 40 % всего натрия, в костях и хрящах — около 50 %, внутри клеток — менее 10 %. Около 85 % ионов натрия представлено в свободной форме и приблизительно 15 % удерживается белками.

Считается, что натрий в организме обеспечивает создание и поддержание осмотического давления жидкостей, задержку воды в организме; участвует в процессах всасывания в кишечнике и реабсорбции в почках глюкозы и аминокислот; участвует в регуляции КОС организма и активации некоторых ферментов. Натрий определяет величину мембранного потенциала и возбудимость клеток, стимулирует АТФазную активность клеточных мембран, принимает участие в регуляции тонуса сосудов.

Содержание натрия в организме зависит от его поступления с пищей и регулируется в основном почками при участии центральной нервной системы через специфические натриорецепторы, реагирующие на изменение содержания натрия в жидкостях тела, а также через осморецепторы и волюморецепторы, реагирующие на изменение осмотического давления внеклеточной жидкости и объема циркулирующей жидкости соответственно. Натриевый баланс в организме контролируется также PAAC и натрийуретическими факторами. Увеличение задержки натрия почками осуществляет альдостерон, а усиление выведения натрия — натрийуретические факторы: атриопептид, обладающий диуретическим, натрийуретическим действием, а также некоторые простагландины, уабаинподобное вещество, образующееся в головном мозге, и др.

Патология обмена натрия проявляется в форме гипер- или гипонатриемии. *Гипонатриемия* — уменьшение содержания натрия в сыворотке крови (ниже 135 ммоль/л). При потере организмом ионов натрия и снижении его содержания во внутренней среде организма наблюдается его выход из клеток, что приводит к расстройствам деятельности сердца, мышечной ткани. Развиваются мышечная адинамия, снижение артериального давления, потеря аппетита и повышенная чувствительность к водной нагрузке. Дефицит натрия через натриевые рецепторы, локализующиеся в гипоталамусе и почках, стимулирует биосинтез и секрецию альдостерона, задерживающего натрий в организме.

Нарушение обмена натрия в организме тесно связано с нарушением водного равновесия. Избыточное поступление воды в организм или ее задержка в нем приводит к гипонатриемии от разведения (относительная гипонатриемия), отрицательному балансу натрия. Гипонатриемия имеет место при повышенной его потере с мочой или потом при недостаточной выработке альдостерона, длительном применении сульфаниламидов и их производных — салуретиков, усиливающих выведение натрия почками при профузных поносах или длительной рвоте.

Гипернатриемия — увеличение содержания натрия в сыворотке крови (более 145 ммоль/л). Положительный баланс натрия развивается при избыточном потреблении поваренной соли, гипернатриемии вследствие нарушения выведения натрия почками (гломерулонефрит, длительный прием глюкокортикоидов); усиленной его реабсорбции в почечных канальцах при избыточной секреции альдостерона. Избыток солей натрия в организме способствует развитию воспалительных процессов, задержке воды, а также развитию отеков и гипертонии.

Калий. Основным внутриклеточным осмотически активным катионом и одним из важнейших потенциалобразующих ионов является калий. Мембранный потенциал покоя создается благодаря способности клетки активно с затратой энергии поглощать ионы K^+ из окружающей их среды в обмен на ионы Na^+ .

У взрослых концентрация калия в плазме крови составляет 3,5—5,0 ммоль/л. 90 % калия находится внутри клеток в соединении с белками, углеводами и фосфором. Часть калия содержится в клетках в ионизированном виде и обеспечивает мембранный потенциал. Менее 10 % калия содержится внеклеточно.

Калий участвует в ряде жизненно важных физиологических процессов: создает и поддерживает осмотическое давление жидкостей организма (преимущественно внутриклеточной); участвует в регуляции КОС организма; является активатором ряда ферментов; регенерирует электрохимический потенциал мембран клеток; играет важнейшую роль в деятельности сердечно-сосудистой, мышечной, нервной систем, в секреторной и моторной функциях пищеварительного тракта, экскреторной функции почек.

Регуляция обмена калия в организме осуществляется центральной нервной системой при участии ряда гормонов. Важную роль в обмене калия играют альдостерон и инсулин.

Расстройства метаболизма калия проявляются гипер- и гипокалиемией. Нарушение обмена калия в организме тесно связано с нарушением обмена натрия. Избыток калия усиливает выведение натрия и воды из организма, а его недостаток вызывает нарушения, сходные с эффектом избытка натрия.

Гипокалиемия — снижение содержания калия в сыворотке крови менее 3,5 ммоль/л). Отрицательный баланс калия развивается при недостаточном его поступлении с пищей; хронических профузных поносах; неукротимой рвоте; избыточном выведении калия с мочой вследствие снижения его реабсорбции в канальцах почек под влиянием длительного лечения глюкокортикоидами, кортикотропином; гиперальдостеронизме.

Гипокалиемия может долго компенсироваться за счет перехода калия в кровь из клеток. Длительная гипокалиемия вызывает снижение содержания калия в клетках, мышечную слабость, понижение моторики желудка и кишечника, снижение сосудистого тонуса, тахикардию. Гипокалиемия имеет относительно четкие проявления на ЭКГ (снижение интервала Q–T, удлинение отрезка Q–T и зубца T, уплощение зубца T).

Повышение содержания калия в организме имеет место при избыточном его поступлении с пищей, а также при нарушении выведения K^+ почками, гипоальдостеронизме, при повреждении и разрушении клеток вследствие перераспределения калия из клеток в кровь.

Гиперкалиемия (содержание калия в сыворотке крови более 5,0 ммоль/л) сопровождается брадикардией, сердечной слабостью, аритмиями и ацидозом. Возможна внезапная остановка сердца в диастоле.

Хлор. Состояние водно-электролитного баланса в значительной степени определяет и содержание ионов Cl^- во внеклеточной жидкости (90 %). В организме он находится преимущественно в ионизированном состоянии в форме солей натрия, калия, кальция, магния.

Содержание ионов Cl⁻ в жидкостях организма зависит, главным образом, от распределения и уровня ионов Na⁺. В норме концентрация хлора в плазме крови составляет 96–108 ммоль/л. Хлор участвует в создании и поддержании осмотического давления жидкостей организма; в синтезе соляной кислоты в желудке; в генерации электрохимической разницы на плазматических мембранах клеток; является активатором ряда ферментов.

Обмен хлоридов тесно связан с обменом воды. Уменьшение отеков, рассасывание транссудата, многократная рвота, повышенное потоотделение сопровождаются увеличением выведения ионов хлора из организма.

Гипохлоремия — снижение содержания ионов хлора в сыворотке крови ниже 95 ммоль/л. Многие заболевания, особенно при патологии желудочно-кишечного тракта, сопровождаются потерей хлора. Если его концентрация в сыворотке крови резко снижается (холера, острая кишечная непроходимость и др.), прогноз заболевания неблагоприятный. Некоторые диуретики с салуретическим действием угнетают реабсорбцию натрия в почечных канальцах и вызывают значительное увеличение экскреции хлора с мочой.

Гиперхлоремию (увеличение содержания ионов хлора в сыворотке крови более 108 ммоль/л) наблюдают при избыточном потреблении поваренной соли, остром гломерулонефрите, нарушении проходимости мочевых путей, хронической недостаточности кровообращения, гипоталамогипофизарной недостаточности, длительной гипервентиляции легких и др. Развивающаяся гиперхлоремия приводит к накоплению кислот и, соответственно, к ацидозу.

Кальций. В различных тканях он в основном содержится внутриклеточно и почти исключительно в соединении с белками. Только в костной ткани, включающей до 97 % всех запасов кальция в организме, он находится внеклеточно. Содержание кальция в крови — 2,23-2,57 ммоль/л, приблизительно 40 % из них связано с белком.

Кальций — необходимый участник процесса мышечного сокращения; важнейший компонент свертывающей системы крови; активатор многих ферментов; входит в состав костей и хрящей; является стабилизатором клеточных мембран; регулирует возбудимость нервов и мышц; внутриклеточный посредник в действии некоторых гормонов на клетку; универсальный пусковой элемент многих секреторных процессов.

Регуляция обмена кальция осуществляется паратгормоном, кальцитонином, 1,25-диоксихолекальциферолом. Изменение уровня кальция в крови могут вызывать тироксин, андрогены, которые повышают содержание ионов Ca²⁺, и глюкокортикоиды, снижающие его и, наоборот, гиперкальциемия в результате патологического снижения нервно-мышечной возбудимости может сопровождаться парезами и параличами. Пониженное содержание кальция в продуктах питания, повышенный переход Ca²⁺ из плазмы в костную ткань при гиперпродукции тиреокальцитонина; задержка кальция в костной ткани при гиперпродукции паратгормона; нарушение всасывания кальция в кишечнике при гипо- и авитаминозе Д приводит к *гипокальциемии* (снижение концентрации кальция в сыворотке крови ниже 2,23 ммоль/л).

Вымывание кальция из костей и повышенный его выход в кровь при гиперфункции паращитовидных желез; снижение уровня тиреокальцитонина в крови или при гипервитаминозе D приводит к *гиперкальциемии* (повышение общего содержания кальция в сыворотке крови более 2,75 ммоль/л).

Кальций участвует в физиологических процессах только в ионизированном виде. Его ионизация зависит от КОС крови. При сдвиге рН в кислую сторону содержание ионизированного кальция увеличивается, что объясняет развитие кариеса, остеопороза и других заболеваний, а при повышении рН содержание Ca²⁺ уменьшается. Снижение уровня кальция ведет к резкому повышению нейромышечной возбудимости и судорожным приступам.

Фосфор. Он входит в состав межклеточной жидкости и каждой клетки организма. Внутри клеток концентрация фосфора выше в 40 раз, чем во внеклеточной среде. Около 70 % фосфора сосредоточено в костной ткани.

Содержание неорганического фосфора в плазме крови составляет 0,81–1,45 ммоль/л. В крови фосфор находится в виде 4 соединений: неорганический фосфат, органические фосфорные эфиры, фосфолипиды и свободные нуклеотиды.

Фосфор имеет исключительно большое биологическое значение для организма. Он является необходимым компонентом клеточных мембран;

играет ключевую роль в метаболических процессах, входя в состав многих коферментов, нуклеиновых кислот и фосфопротеинов, фосфолипидов, фосфорных эфиров углеводов. Это структурный компонент костей и зубов, он участвует в регуляции концентрации водородных ионов. Органические соединения фосфора составляют основу энергетического обмена.

Обменные процессы фосфора и кальция тесно взаимосвязаны. Гиперкальциемия, снижая секрецию паратиреоидного гормона, стимулирует реабсорбцию фосфатов. Фосфат может соединяться с кальцием и приводить к отложению кальция в тканях и гипокальциемии. Паратиреоидный гормон снижает уровень фосфора в сыворотке крови, угнетая его реабсорбцию в проксимальных и дистальных извитых канальцах нефронов, усиливая выведение с мочой. Кальцитонин оказывает гипофосфатемическое действие, уменьшая реабсорбцию и усиливая экскрецию. 1,25-диоксихолекальциферол, усиливая всасывание фосфата в кишечнике, повышает его уровень в крови, способствует фиксации фосфорно-кальциевых солей костной тканью. Инсулин стимулирует поступление фосфата в клетки и тем самым снижает его содержание в сыворотке крови. Гормон роста увеличивает реабсорбцию фосфатов, вазопрессин — экскрецию.

Нарушение обмена фосфора в организме сопровождается повышением или снижением его концентрации в крови. *Гипофосфатемия* — содержание фосфора в сыворотке крови менее 0,81 ммоль/л — сопровождается нарушением функции эритроцитов, лейкоцитов, мышечной слабостью. Она отмечается при злоупотреблении алкоголем и абстиненции, респираторном алкалозе, нарушении всасывания в кишечнике, приеме средств, связывающих фосфат, возобновлении приема пищи после голодания, при переедании, тяжелых ожогах, лечении диабетического кетоацидоза. Гипофосфатемия может возникать при дефиците витамина D в пище или снижении его всасывания в кишечнике, при гиперпаратиреозе, остром тубулярном некрозе, после пересадки почек, возможна при наследственной гипофосфатемии, синдроме Фанкони. Респираторный алкалоз может вызвать гипофосфатемию, стимулируя активность фосфофруктокиназы и образование фосфорилированных промежуточных продуктов гликолиза. Хроническая гипофосфатемия приводит к рахиту и остеомаляции.

Гипофосфатемия проявляется потерей аппетита, недомоганием, слабостью, парестезиями в конечностях, болью в костях, нарушением диссоциации оксигемоглобина, миопатией, кардиомиопатией.

Гиперфосфатемия (увеличение концентрации фосфора в сыворотке крови выше 1,45 ммоль/л) часто наблюдается при почечной недостаточности, встречается при гипопаратиреозе, псевдогипопаратиреозе, рабдомиолизе, распаде опухолей, метаболическом и респираторном ацидозе. Гиперфосфатемия подавляет гидроксилирование 25-гидроксикальциферола в

почках. Избыток приводит к гипокальциемии и нарушению созревания костной ткани.

Магний. Концентрация магния в клетках значительно выше, чем во внеклеточной среде. Около половины всего магния находится в костях, примерно половина в мышцах и печени, около 1 % — во внеклеточном пространстве. Концентрация магния в плазме крови составляет 0,65–1,10 ммоль/л, при этом более 60 % находится в ионизированном виде.

Магний является структурным элементом костной ткани. Он стабилизирует биологические мембраны, уменьшает их текучесть и проницаемость; входит в состав более 300 разных ферментных комплексов, обеспечивая их активность; играет существенную роль в активации АТФазы; стабилизирует структуры ДНК; уменьшает возбудимость нервно-мышечной системы, сократительную способность миокарда и гладких мышц сосудов; оказывает депрессивное действие на психические функции.

Гипомагниемия — снижение концентрации магния в сыворотке крови ниже 0,65 ммоль/л. Заболевания, при которых развивается гипомагниемия, обычно являются результатом нарушения обмена веществ или расстройств пищеварения. Наиболее частые причины гипомагниемии — снижение поступления магния в организм, что имеет место при голодании или нарушении всасывания магния в кишечнике и увеличении его выведения почками. Гипомагниемия встречается у людей, которые употребляют большое количество алкоголя или страдают длительным поносом. Высокое содержание альдостерона, вазопрессина или тиреоидных гормонов в крови также может вызывать гипомагниемию, увеличивая выведение магния почками, равно как лечение мочегонными средствами, противогрибковыми препаратами или противоопухолевыми средствами.

При дефиците магния повышается возбудимость центральной нервной системы, что проявляется слабостью и расстройством психики (спутанность сознания, беспокойство, агрессивность), возникновением судорог. Гипомагниемия может вести к потере аппетита, тошноте и рвоте, сонливости.

Гипермагниемия — повышение уровня магния в сыворотке крови выше 1,1 ммоль/л — в основном обусловлена длительным, избыточным потреблением магния с пищей и проявляется снижением тактильной чувствительности, сонливостью, тошнотой и рвотой. Высокие концентрации магния могут вызвать сильное снижение артериального давления и расстройства дыхания, параличи, парезы. Развивается у больных с почечной недостаточностью, а также у пациентов, которые принимают соли магния или препараты, содержащие его, например, некоторые антациды или слабительные.

Отеки

Одним из наиболее распространенных видов патологии водноэлектролитного обмена являются отеки. **Отек** — типовой патологический процесс, который характеризуется скоплением воды и электролитов в тканях и межтканевых пространствах вследствие нарушения обмена воды между плазмой крови и периваскулярной жидкостью.

Основные патогенетические факторы развития отеков:

- 1. Положительный водный баланс (дисфункция почек, прием большого количества осмотически активных веществ и др.).
- 2. Гидродинамический фактор повышение фильтрационного давления вследствие увеличения венозного давления (общий венозный застой, связанный с сердечной недостаточностью, нарушение проходимости вен, недостаточность венозных клапанов и др.), сужения венул.
- 3. Осмотический снижение градиента осмотического давления между кровью и межтканевой средой вследствие накопления осмотически активных веществ (электролиты, продукты метаболизма) в межклеточном пространстве.
- 4. Онкотический снижение онкотического давления крови либо его повышение в тканях, межклеточной жидкости. Гипоонкия крови чаще всего бывает обусловлена снижением уровня белка и, главным образом, альбуминов по причине недостаточного поступления белка в организм, нарушения синтеза альбуминов, чрезмерной потери белков плазмы крови с мочой при некоторых заболеваниях почек.
- 5. Мембранный повышение проницаемости капиллярных сосудов из-за действия гуморальных факторов (гистамин, серотонин, кинины, простагландины и др.), нарушения трофики стенки капиллярных сосудов (нарушение нервно-трофического обеспечения, голодание, гипоксия и пр.).
- 6. Лимфатический нарушение оттока, застой лимфы в органе (повреждение или обтурация лимфатических сосудов, слоновость и др.).
- 7. Нарушение нервной и гуморальной регуляции водно-электролитного обмена (нарушение чувствительности волюмо- и осморецепторов, вторичный альдостеронизм, гипотиреоз и др.).

Перечисленные факторы принимают участие в патогенезе всех форм отеков, однако, их роль в механизмах возникновения и развития отеков различного происхождения неодинакова. Отеки классифицируют в зависимости от их локализации, основных причин и механизмов. Так, например, портальная гипертензия при печеночной недостаточности характеризуется скоплением жидкости в брюшной полости (асцит); поражения паховых и тазовых лимфоузлов проявляются скоплением серозной жидкости между париетальной и висцеральной пластинками влагалищной оболочки яичка (гидроцеле); при тяжелой сердечной недостаточности или заболеваниях почек может наблюдаться скопление транссудата в полости перикарда (гидроперикард) или резкий отек ног, туловища и половых органов, отек под-

кожно-жировой клетчатки (анасарка); при нарушении всасывания, избыточного образования жидкости в полостях головного мозга и затрудении ее оттока (например, при опухолях) развивается гидроцефалия. Накопление жидкости (транссудат) в естественных полостях тела называется водянкой.

В зависимости от причин и механизмов развития различают отеки сердечные, почечные, кахектические, воспалительные, токсические, лимфогенные, аллергические и другие. По распространенности выделяют отеки местные (в месте развития воспаления или аллергической реакции) и общие.

В зависимости от основного патогенетического фактора выделяют осмотический, онкотический, гидродинамический, лимфогенный, мембраногенный отеки.

В чистом виде монопатогенетические отеки встречаются очень редко, обычно рассмотренные выше факторы комбинируются.

В зависимости от скорости развития выделяют молниеносный (после укуса змей или насекомых), острый (отек легких при инфаркте миокарда) и хронический (нефротический, кахектический) отеки.

Сердечный отек

Сердечные отеки возникают при сердечной недостаточности. Ослабление силы сердечных сокращений ведет к уменьшению сердечного выброса, уменьшению МОК.

Нарастающее расстройство общего кровообращения — снижение интенсивности кровотока с развивающейся циркуляторной гипоксией — сопровождается расстройством функций печени и почек. Нервногуморальное звено в сложном механизме развития сердечного отека характеризуется активацией симпатоадреналовой системы и РААС с усилением выработки АДГ и, как следствие, повышением почечной реабсорбции натрия и воды. В этих условиях снижается синтез белков в печени, и усиливается их выведение через почки с последующим снижением онкотического давления крови. Наряду с этим при сердечной недостаточности повышается проницаемость капиллярных стенок, и белки крови переходят в межтканевую жидкость, повышая ее онкотическое давление. Все это способствует скоплению и задержке воды в тканях при сердечной недостаточности. Повышение давления в верхней полой вене вызывает спазм лимфатических сосудов, приводя к лимфатической недостаточности, что еще больше усугубляет отек.

Таким образом, развитие отека при сердечной недостаточности является результатом сочетанного и взаимопотенцирующего действия всех патогенетических факторов: гидродинамического, осмотического, онкотического, мембраногенного и лимфогенного.

Сердечные отеки имеют характерные особенности: они начинаются с ног и нижней части живота, у лежачих больных — с поясницы и крестца, располагаются симметрично; развиваются медленно, постепенно в течение недель, месяцев; плотные, оставляющие ямку при надавливании; сопровождаются увеличением печени и, возможно, асцитом. Сочетаются с одышкой, усиливающейся в положении лежа, тахикардией, бледностью, цианозом губ, плохой переносимостью физической нагрузки. Исчезают при достижении реакций компенсации.

Отек легких

Это патологический процесс, который обусловлен пропотеванием жидкой части крови из кровеносных капилляров в интерстициальную ткань легких, а затем в альвеолы, характеризует резким нарушением газообмена в легких.

Отек легких относится к наиболее тяжелым проявлениям левожелудочковой сердечной недостаточности (при инфаркте миокарда, гипертензивном кризе, кардиомиопатиях, пороках клапанного аппарата сердца и др.), а также наблюдается при митральном стенозе, тромбозе и эмболии легочных сосудов, уремии, других эндогенных и экзогенных интоксикациях, анафилактическом шоке, массивном парентеральном введении жидкости.

Патогенез отека легких неоднороден при разных заболеваниях. В основе приводящих к нему процессов в большинстве случаев лежат либо гемодинамические нарушения, обычно обусловленные патологией или острой перегрузкой сердца (кардиогенный отек легких), либо повреждение альвеолокапиллярных мембран токсическими веществами (токсический отек легких), продуктами аллергической реакции (аллергический отек легких) вследствие гипоксии. Реже развитие отека легких связано с нарушением коллоидно-осмотического состояния плазмы крови.

Выделяют 3 основных патогенетических механизма развития легочного отека. К этим механизмам относят острое повышение в капиллярах малого круга кровообращения фильтрационного давления, нарушение проницаемости капиллярной стенки, уменьшение оттока транссудата в лимфатическую систему легких.

Повышение фильтрационного давления в легочных капиллярах может быть обусловлено как ростом в них гидростатического давления крови, так и снижением коллоидно-осмотического давления плазмы. Снижение онкотического давления крови в связи с гипопротеинемией является одной из основных причин развития отека легких у больных с белковым голоданием, в том числе при тяжелых энтеритах, а также при болезнях печени, почек.

Нарушение проницаемости сосудистой и альвеолярных стенок обусловлено повреждением белково-полисахаридного комплекса альвеолока-пиллярных мембран. Этот патогенетический фактор может иметь ведущее значение в развитии отека легких при анафилактическом шоке, уремии, печеночной недостаточности, тяжелой инфекционной интоксикации, вдыхании фосгена и других токсических веществ.

Отек легких развивается вначале только в интерстиции (интерстициальная фаза), затем происходит транссудация в альвеолы (фаза альвеолярного отека легких). В связи с пропитыванием межальвеолярных перегородок отечной жидкостью их толщина увеличивается в 3—4 раза, что затрудняет диффузию газов, прежде всего кислорода, через аэрогематический барьер. В результате развивается гипоксемия, которая в начальной фазе отека из-за выраженной гипервентиляции сочетается с гипокапнией и алкалозом. В фазе альвеолярного отека образуется обильная пенистая мокрота, затрудняющая вентиляцию альвеол и дополнительно препятствующая диффузии газов. Это приводит к гиперкапнии и респираторному ацидозу. Нарастающая гипоксия сопровождается повреждением альвеолокапиллярных мембран и повышением их проницаемости для белков.

В интерстициальной фазе кардиогенного отека легких отмечается одышка в покое, которая несколько облегчается в положении сидя или стоя (ортопноэ) и усиливается при малейшем физическом напряжении. Больные жалуются на стеснение в груди, нехватку воздуха, иногда на головокружение (в связи с гипервентиляцией), общую слабость. Одышка может возникать остро в виде приступа сердечной астмы. Кожа лица и туловища обычно бледная, избыточно влажная; возможен небольшой цианоз языка. Аускультативно над легкими выявляется жесткое дыхание, иногда определяются сухие жужжащие хрипы, но влажные хрипы отсутствуют. Отмечаются тахикардия, ослабление I тона сердца.

В фазе альвеолярного от иногда как бы внезапно (например, во время сна, в момент физического или эмоционального напряжения) у больного резко прогрессирует одышка, перерастающая в удушье, частота дыхания возрастает до 30–40 вдохов в мин, на коже лица появляются обильные капли пота, отмечается цианоз языка, кожа приобретает сероватый оттенок (диффузный цианоз). Тяжелое дыхание прерывается кашлем; выделяется обильная пенистая, нередко кровянистая мокрота. Больные возбуждены, испытывают страх смерти. Аускультативно вначале над нижними отделами, а затем и над всей поверхностью легких определяется масса мелкопузырчатых, а в последующем разнокалиберных влажных хрипов с преобладанием крупнопузырчатых; появляется клокотание в крупных бронхах и трахее, слышимое на расстоянии (клокочущее дыхание). Возрастает тахикардия, иногда тоны сердца настолько приглушены,

что их не удается прослушать из-за шумного дыхания. Пульс становится малым и частым; АД имеет тенденцию к снижению.

Отек легких — обычно быстроразвивающийся патологический процесс, и его клиническая картина во многом зависит от скорости перехода отека легких из фазы интерстициальной в фазу альвеолярного отека.

Почечные отеки

При патологии почек могут возникать нефротические и нефритические отеки.

В возникновении *нефромических отеков*, связанных с деструкцией почечной паренхимы, важную роль играет уменьшение количества белков в плазме крови (гипопротеинемия), обусловленное большой потерей белков (главным образом альбумина) с мочой. Альбуминурия связана с повышением проницаемости почечных клубочков и нарушением обратного всасывания белков проксимальными отделами почечных канальцев. Усиленная транссудация жидкости из кровеносных сосудов в ткани и развитие динамической лимфатической недостаточности способствуют развитию гиповолемии, снижению кровотока в почках с последующей активацией ренин-альдостеронового механизма задержки натрия и антидиуретического механизма задержки воды в организме. Таким образом, в патогенезе нефротического отека принимает участие онкотический и осмотический механизмы.

Нефритические от возникают при воспалительном поражении почек аутоиммунного генеза, когда нарушена функция клубочковой части нефрона. Острое воспаление почек приводит к уменьшению числа функционирующих нефронов и, как результат, к снижению объема клубочковой фильтрации. В крови больных нефритом отмечается повышенная концентрация альдостерона и АДГ. Гиперсекреция альдостерона обусловлена нарушением кровоснабжения почек и последующим включением ренинангиотензинной системы. Образующийся под воздействием ренина через ряд промежуточных продуктов ангиотензин-ІІ непосредственно активирует секрецию альдостерона. Таким образом, мобилизируется альдостероновый механизм задержки натрия в организме. Гипернатриемия через осморецепторы активирует секрецию АДГ, под воздействием которого повышается гиалуронидазная активность не только эпителия почечных канальцев и собирательных трубочек почек, но и обширной части капиллярной системы организма (генерализованный капиллярит). Отмечается снижение выведения воды через почки и повышение проницаемости капилляров, в частности, для белков плазмы крови. Поэтому отличительной чертой нефритических отеков является высокое содержание белка в межтканевой жидкости, повышенная гидрофильность тканей и белок в моче. Следовательно, в патогенезе нефритического отека определяющую роль играют осмотический, мембранный и онкотический факторы.

Почечные отеки проявляются сначала на лице, под глазами. Они мягкие, рыхлые, кожа бледная. Возникают очень быстро. Одышки и других симптомов сердечной недостаточности нет. Появляются симптомы поражения почек: общая слабость, головная боль, боль в пояснице, возможно изменение цвета мочи, уменьшение диуреза, протеинурия.

АСЦИТ

Асцит — значительное скопление жидкости в брюшной полости. Причина развития — портальная гипертензия различного генеза, хроническая сердечная недостаточность, нарушение оттока лимфы по грудному протоку. При печеночной дисфункции асцит развивается значительно быстрее. При далеко зашедшем циррозе печени, одним из главных проявлений которого является портальная гипертензия, как правило, имеет место асцит, происхождение которого связывают с несколькими факторами, вопервых, с гемодинамическим (застойные явления в системе v. portae). С повышением гидростатического давления в области воротной вены резко усиливается лимфоток в печени. При развитии асцита транссудация жидкости превосходит транспортную емкость лимфатических путей (динамическая лимфатическая недостаточность).

Во-вторых, важную роль в механизме развития общего скопления жидкости при циррозе печени имеет гормональный фактор. Депонирование крови в органах брюшной полости ведет к активации РААС и активной задержке натрия и воды в организме. Отмечается гипернатриемия и гипокалиемия. Большое количество альдостерона в организме появляется как по причине усиленной его выработки, так и вследствие снижения его метаболизма в печени (вторичный гиперальдостеронизм).

При нарушении способности печени синтезировать альбумины понижается онкотическое давление крови вследствие развивающейся гипоальбуминемии, и к перечисленным выше факторам, участвующим в механизме развития отека, присоединяется еще онкотический.

Аналогичные звенья патогенеза асцита имеют место при портальном (застойном) циррозе печени, который наблюдается при хронической застойной сердечной недостаточности.

Аллергический отек

Аллергический отек, в основе которого лежит мембранный фактор, возникает при аллергии в результате комплекса патохимических реакций, в результате которых выделяется большое количество гистамина, вызывающего резкое расширение сосудов и повышение проницаемости их стенок, вследствие чего жидкая часть крови начинает интенсивно выходить в

ткань (крапивница, отек Квинке, аллергический ринит и др.). В связи с аллергическими реакциями часто возникает ангионевротический отек (отек Квинке), который характеризуется отеком тканей лица. В большинстве случаев ангионевротический отек обусловлен IgE-опосредованной дегрануляцией тучных клеток с высвобождением гистамина при контакте с аллергеном или под действием физических факторов (аллергическая реакция немедленного типа).

Отек тканей лица обычно развивается быстро, в течение нескольких минут или часов, бывает диффузным, мягким и симметричным. Обычно отекают веки, губы. Цвет кожи, как правило, не изменяется или приобретает красноватый оттенок. Возможен также отек языка, дна полости рта и конечностей, а также может отекать гортань, возникает бронхоспазм, что приводит к удушью. Приобретенный ангионевротический отек разрешается спонтанно, имеет рецидивирующее течение и не представляет опасности для больного. Жалобы обычно сводятся к зуду и ощущению жжения.

Более редкая, наследственная форма ангионевротического отека передается по аутосомно-доминантному типу. Механизм отека при этой форме обусловлен количественным (тип I) или качественным (тип II) генетически детерминированным дефектом генов, кодирующих синтез ингибитора эстеразы компонента комплемента C1 ($C1_{inh}$).

Токсический отек

Токсические отеки возникают при отравлениях организма. Основным фактором в механизме этих отеков является, по-видимому, повреждение капилляров с повышением их проницаемости и нарушение вегетативной иннервации. К токсическим относятся отеки, вызванные пищевыми, лекарственными и другими веществами, ядами при укусах насекомыми. К токсическому отеку нужно отнести также отек легких при поражении отравляющими веществами удушающего действия (хлор, фосген, дифосген и др.). Как и при аллергическом отеке, при токсическом главным механизмом развития является мембранный фактор.

Кахектический отек

Кахектический (голодный) отек развивается при алиментарной дистрофии (голодании) и обычно сопровождает кахексию различного генеза, в частности, обусловленную опухолями, инфекцией, анорексией, алкоголизмом. Причиной развития отеков при этом является значительное снижение уровня белка в плазме крови (гипопротеинемия) и онкотического давления крови по сравнению с онкотическим давлением в тканях. Гипопротеинемические отеки имеют мягкую, тестоватую консистенцию; кожа над ними сухая, истонченная, прозрачная. Отеки симметричные, возникают постепенно; быстро смещаются при изменении положения тела. В основном отекают голени, стопы, лицо.

Значение отека для организма

В формировании различных видов отеков участвуют общие механизмы. Это обстоятельство, как и большая частота развития отеков при различной патологии организма, позволяет относить его к типовым патологическим процессам. Как и любой патологический процесс, отеки содержат в себе как элементы повреждения, так и элементы защиты.

Развитие отека, с одной стороны, приводит к механическому сдавлению тканей и нарушению в них кровообращения, а соответственно оказывают патогенное действие. Избыток межтканевой жидкости затрудняет обмен веществ между кровью и клетками. Вследствие нарушения трофики отечные ткани легче инфицируются, иногда отмечается развитие в них соединительной ткани. Если отечная жидкость гиперосмотична, наступает обезвоживание клеток с мучительным чувством жажды, повышением температуры, двигательным беспокойством и т. д. Если же отечная жидкость гипоосмотична, развивается отек клеток с клиническими признаками водного отравления. Нарушение электролитного баланса при отеках может привести к нарушению кислотно-щелочного состояния жидких сред организма. Опасность отека в значительной мере определяется его локализацией. Скопление жидкости в полостях головного мозга, околосердечной сумке, в плевральной полости нарушает функцию важных органов и нередко угрожает жизни.

С другой стороны, отечная жидкость, способствуя уменьшению концентрации различных химических и токсических веществ, способных вызывать развитие отеков, снижая их патогенное цитотоксическое влияние, оказывает благоприятное, защитное действие. При воспалительных, аллергических, токсических и некоторых других видах отеков вследствие затруднения оттока крови и лимфы из очага повреждения происходит уменьшение всасывания и распространения по организму различных токсических веществ (бактерии, токсины, аллергены и т. д.). Развивающийся воспалительный отек способствует эмиграции фагоцитов в очаг воспаления.

ПРИНЦИПЫ ПАТОГЕНЕТИЧЕСКОЙ ТЕРАПИИ ОТЕКОВ

Терапия отеков требует лечения основного заболевания, вызвавшего развитие отека — компенсации сердечной недостаточности, коррекции выделительной функции почек и т. д.

Общие рекомендации:

- 1. Ограничить объем потребляемой жидкости до 0,8–1,0 литра в день.
 - 2. Необходимо ограничить потребление соли до 1,0–1,5 г в день.
- 3. Контролировать суточный диурез (объем потребляемой жидкости должен примерно соответствовать объему выделяемой мочи).

4. Назначение мочегонных средств с контролем уровня электролитов в крови (в особенности ионов калия). Частично компенсировать потери калия можно употреблением в пищу богатых калием продуктов — сухофруктов (изюм, курага), печеного картофеля, шиповника, риса, овсянки.

Краткий терминологический словарь

Анасарка — отек подкожно-жировой клетчатки.

Асцит — скопление свободной жидкости в брюшной полости.

Водянка — накопление жидкости в полостях и органах тела.

Гемодилюция — уменьшение количества эритроцитов в плазме, связанное с увеличением общего объема плазмы.

Гидремия — увеличение абсолютного или относительного количества воды в крови.

Гидроперикард — скопление прозрачной серозной жидкости внутри полости перикарда.

Гидростатическое давление — давление столба воды над условным уровнем (измеряется высотой столба воды в единицах длины или в атмосферах).

Гидроторакс — скопление жидкости невоспалительного происхождения (транссудата) в плевральной полости.

Гидроцеле (водянка яичка) — скопление серозной жидкости между собственными оболочками яичка.

Гидроцефалия — избыточное накопление жидкости, содержащейся в полостях головного мозга и спинномозговом канале.

Гиперволемия — относительное или абсолютное увеличение объема крови (плазмы).

Гиповолемия — относительное или абсолютное уменьшение объема крови (плазмы).

Онкотическое давление — коллоидно-осмотическое давление, доля осмотического давления, создаваемая высокомолекулярными компонентами раствора (белками).

Oсмоляльность — молярное количество осмотически активных частиц на килограмм растворителя.

Осмолярность — молярное количество осмотически активных частиц на литр раствора.

Осмотическое давление — избыточное гидростатическое давление на раствор, отделенный от чистого растворителя полупроницаемой мембраной, при котором прекращается диффузия растворителя через мембрану. Это давление стремится уравнять концентрации обоих растворов вследствие встречной диффузии молекул растворенного вещества и растворителя.

Протеинурия — повышенное содержание белка в моче.

Транссудат — отечная жидкость (результат выпотевания сыворотки крови), скапливающаяся в полостях тела вследствие нарушения крово- и лимфообращения.

Экссудат — мутная, богатая белком и клетками гематогенной и гистогенной природы жидкость, которая образуется в месте воспаления.

Литература

Основная

- 1. Π атологическая физиология : учеб. / под ред. Н. Н. Зайко, Ю. В. Быця. 3-е изд. М. : МЕДпресс-информ, 2006. С. 296–310.
- 2. *Патофизиология* : учеб. для мед. вузов / под ред. В. В. Новицкого, Е. Д. Гольдберга. Томск : Изд-во Том. ун-та, 2001. С. 682–746.
- 3. *Литвицкий, П. Ф.* Патофизиология : учеб. / П. Ф. Литвицкий. 4-е изд., перераб. и доп. М. : ГЭОТАР-Медиа, 2008. С. 147–175.

Дополнительная

- 1. *Боголюбов, В. М.* Патогенез и клиника водно-электролитных расстройств / В. М. Богомолов. М.: Медицина, 1968. 428 с.
 - 2. Гомеостаз / под ред. П. Д. Горизонтова. М.: Медицина, 1981. 576 с.
- 3. 3айчик, A. III. Патохимия (эндокринно-метаболические нарушения) : учеб. для студентов мед. вузов / A. III. Зайчик, Π . Π . Чурилов. 3-е изд. испр. и. доп. СПб. : ЭЛБИ-СПб, 2007. 768 с.
- 4. *Клаттер, У.* Нарушения минерального обмена и костного метаболизма: терапевтический справ. Вашингтонского университета / У. Клаттер; под ред. М. Вудли и А. Уэлан. М.: Практика, 1995. С. 502–601.
- 5. *Маршалл, В. Дж.* Клиническая биохимия / В. Дж. Маршалл : пер. с англ. М. : Бином ; СПб. : Невский диалект, 2002. 348 с.

Оглавление

Список сокращений	3
Мотивационная характеристика темы	3
Водно-электролитный обмен и его регуляция	5
Типовые формы нарушения водного обмена	9
Типовые формы нарушения электролитного обмена	14
Отеки	
Общая характеристика отеков	20
Сердечный отек	22
Отек легких	23
Почечные отеки	25
Асцит	26
Аллергический отек	26
Токсический отек	27
Кахектический отек	27
Значение отека для организма	28
Принципы патогенетической терапии отеков	28
Краткий терминологический словарь	29
Литература	30

Учебное издание

Попутников Дмитрий Михайлович **Меленчук** Екатерина Вячеславовна **Висмонт** Франтишек Иванович

НАРУШЕНИЯ ВОДНО-ЭЛЕКТРОЛИТНОГО ОБМЕНА (ПАТОФИЗИОЛОГИЧЕСКИЕ АСПЕКТЫ)

Учебно-методическое пособие

Ответственный за выпуск Ф. И. Висмонт Редактор А. В. Михалёнок Компьютерная верстка А. В. Янушкевич

Подписано в печать 23.06.11. Формат 60×84/16. Бумага писчая «Кюм Люкс». Печать офсетная. Гарнитура «Times». Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,66. Тираж 50 экз. Заказ 600.

Издатель и полиграфическое исполнение: учреждение образования «Белорусский государственный медицинский университет». ЛИ № 02330/0494330 от 16.03.2009. ЛП № 02330/0150484 от 25.02.2009.

Ул. Ленинградская, 6, 220006, Минск.