

Острое повреждение почек

ОСТРАЯ ПОЧЕЧНАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ

```
graph TD; A[ОСТРАЯ ПОЧЕЧНАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ] --> B[Преренальная<br/>(функциональное ОПП)]; A --> C[Ренальная]; A --> D[Постренальная<br/>(функциональное ОПП)]; B --> E[Интерстициальный нефрит]; B --> C; D --> C; C --> F[Интерстициальный нефрит]; C --> G[Острый канальцевый некроз]; C --> H[Гломерулонефрит, васкулит]; F --> I[•инфекция<br/>•аллергия]; G --> J[•ишемия<br/>•ЭКЗО- и ЭНДОТОКСИНЫ]; H --> K[•иммунные реакции];
```

Преренальная
(функциональное ОПП)

Постренальная
(функциональное ОПП)

Ренальная

Интерстициальный
нефрит

- инфекция
- аллергия

Острый
канальцевый
некроз

- ишемия
- ЭКЗО- и
ЭНДОТОКСИНЫ

Гломерулонефрит,
васкулит

- иммунные реакции

Острая почечная недостаточность

- более 35 определений
- частота в ОИТ от 1% до 25%
- летальность от 15% до 60%

Термин острое повреждение почек (2004 г)

RIFLE

Bellomo R et al et ADQI.
Crit Care 2004;8:204-212

	СКФ	Диурез
Risk Риск	$\uparrow$ Cr x 1,5 или $\downarrow$ СКФ >25%	< 0.5мл/кг/ч x 6 ч
Injury Повреждение	$\uparrow$ Cr x 2 или $\downarrow$ СКФ > 50%	< 0.5мл/кг/ч x 12 ч
Failure Несостоятельность (RIFLE-Fc)	$\uparrow$ Cr x 3 или $\downarrow$ СКФ > 75% (или Cr $\geq$ 350 мкм/л при быстром $\uparrow$ Cr $\geq$ 44 мкм/л)	< 0.3мл/кг/ч x 24 ч или анурия x 12 ч
Loss Потеря функции	персистирующая ОПН = полная потеря выделительной функции почек > 4 недель	
ESKD (End Stage Kidney Disease) Терминальная стадия ХПН	конечная стадия поражения почек = полная потеря выделительной функции почек > 3 месяцев	

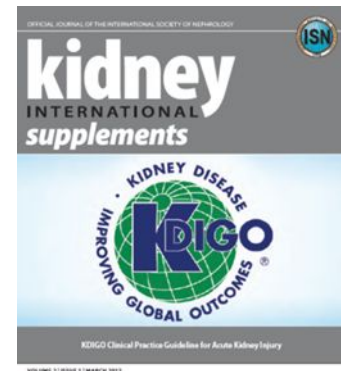
Стадия	Сывороточный Cr	Диурез
1	$\uparrow$ Cr $\geq$ 26,4 мкмоль/л или $\uparrow$ Cr x 1,5-2 раза	< 0.5мл/кг/ч x 6 ч
2	$\uparrow$ Cr x 2-3 раза	< 0.5мл/кг/ч x 12 ч
3	$\uparrow$ Cr x 3 и более раз или Cr $\geq$ 354 мкмоль/л при быстром $\uparrow$ Cr $\geq$ 44 мкмоль/л или ЗПТ	< 0.3мл/кг/ч x 24 ч или анурия x 12 ч

AKIN

Mehta RL et al.
Acute Kidney Injury Network
Crit Care 2007;11: R31.

Определение ОПП:

- $\uparrow \text{Cr} \geq 26,5$ мкмоль/л в пределах 48 ч; **или**
- $\uparrow \text{Cr} \geq 1,5$ раза от исходного уровня, в пределах предшествующих 7 дней; **или**
- объем мочи $< 0,5$ мл/кг/ч в течение 6 ч



2012

Стадия	Сывороточный Cr	Диурез
1	$\uparrow \text{Cr} \geq 26,5$ мкм/л или $\uparrow \text{Cr} \times 1,5-1,9$ раза	$< 0,5$ мл/кг/ч $\times$ 6-12ч
2	$\uparrow \text{Cr} \times 2-2,9$ раза выше исходного	$< 0,5$ мл/кг/ч ≥ 12 ч
3	$\uparrow \text{Cr} \times 3$ и более раз выше исходного или $\text{Cr} \geq 354$ мкм/л или заместительная почечная терапия или (возраст < 18 лет) $\downarrow$ СКФ < 35 мл/мин на $1,73 \text{ м}^2$	$< 0,3$ мл/кг/ч ≥ 24 ч или анурия ≥ 12 ч

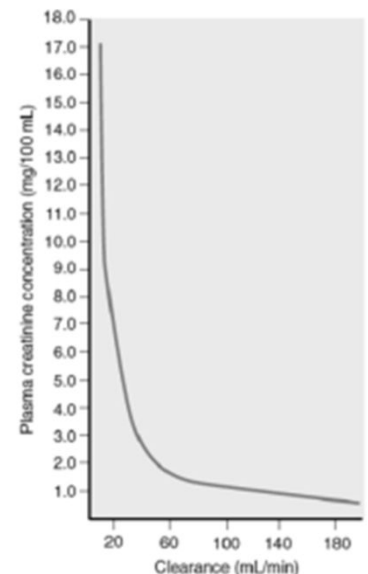
Креатинин и СКФ

образуется в печени из креатина,
продукта метаболизма
фосфокреатина в мышцах

фильтруется и частично
секретируется в почках, но не
реабсорбируется

сывороточная концентрация креатинина
прямо пропорциональна мышечной массе и обратно
пропорциональна СКФ

- Удвоение $[Cr]$ соответствует $\downarrow 50 \%$ СКФ
- Cr сыворотки стабилизируется на новом уровне через 48-72 ч после резкого изменения СКФ
- СКФ снижается на 5 % каждое десятилетие после достижения человеком 20-летнего возраста
- СКФ необходимо измерять, а не считать по формуле



Диурез

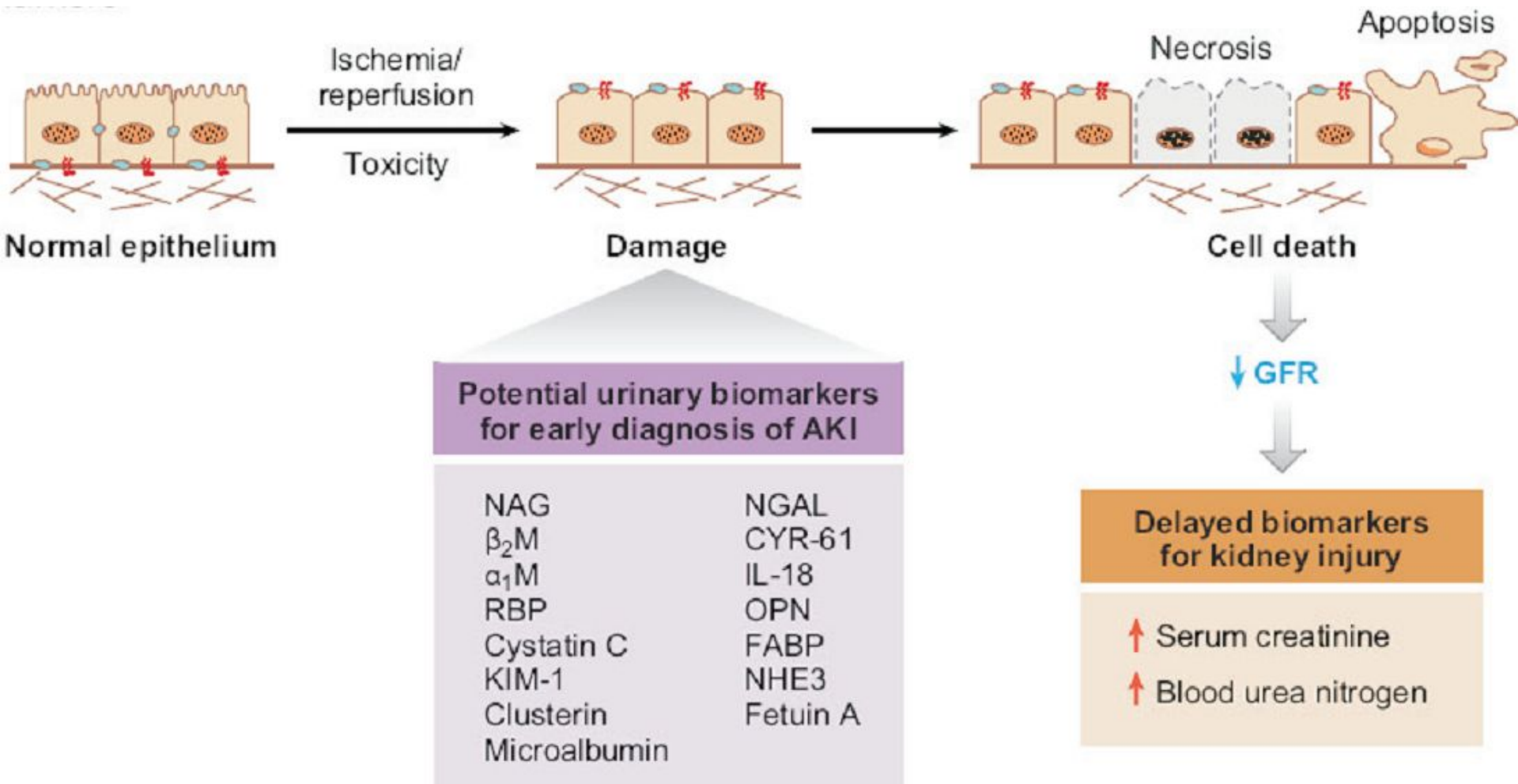
- диурез имеет низкую специфичность для оценки функции почек, за исключением случаев резкого снижения или отсутствия мочеотделения
- тяжелая ОПН может быть при нормальном диурезе
- изменение диуреза может развиваться задолго до биохимических изменений

- ОПП встречается у 13–18% пациентов, поступающих в стационар

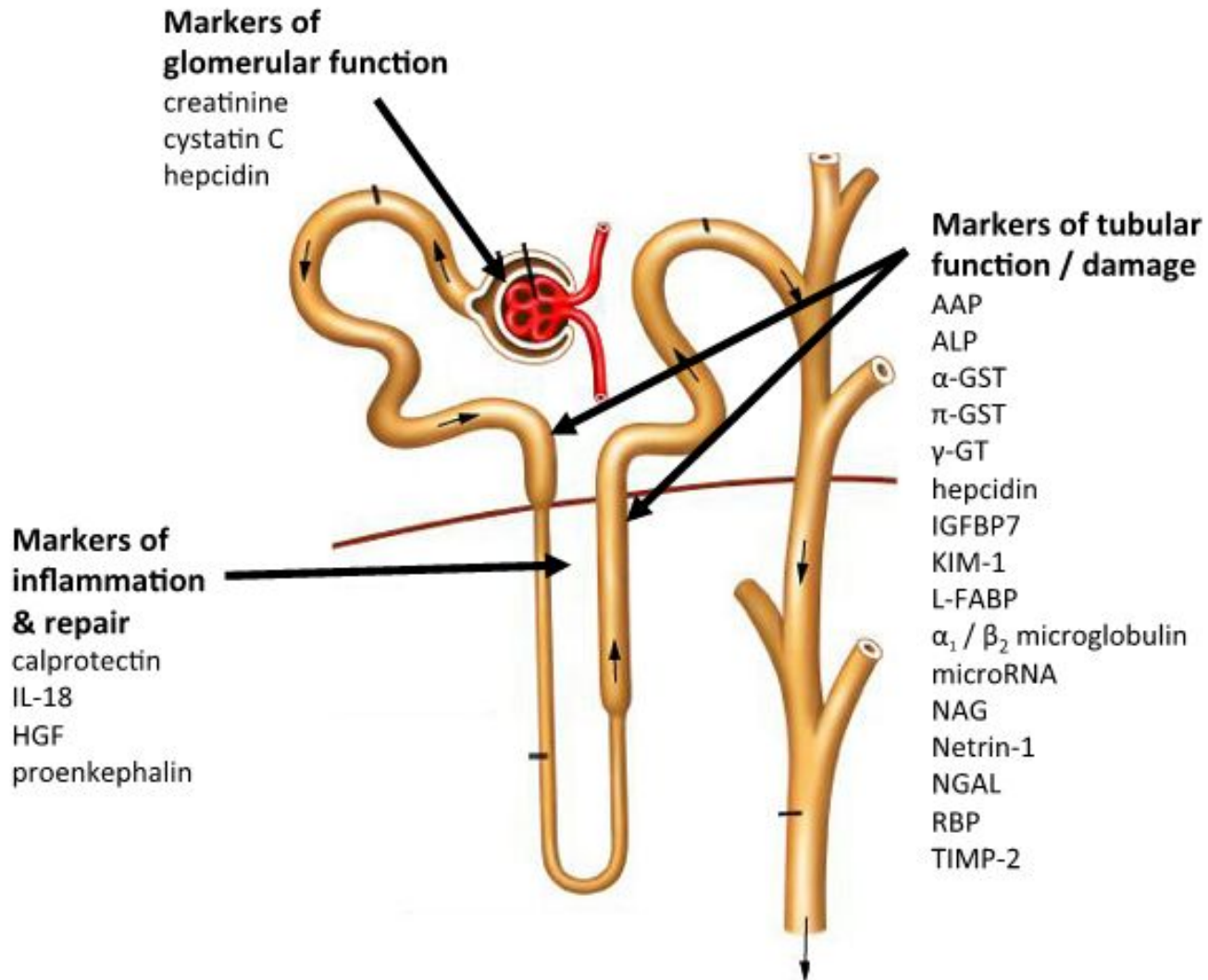
- В ОИТ летальность пациентов с ОПН, нуждающихся в заместительной почечной терапии, составляет 70-80%.

- Госпитальная летальность при ОПН 40-50%
- Хроническая болезнь почек у 19-31% выживших при ОПН
- Хронический диализ у 12,5% выживших при ОПН

Биомаркеры



Биомаркеры



Cystatin C (цистатин C)

- полипептид, ингибитор цистеиновой протеазы
- стабильно синтезируется клетками с ядрами
- свободно фильтруется
- полностью реабсорбируется
- не подвержен влиянию таких факторов, как пол, вес, мышечная масса

Цистатин C в сыворотке – маркер изменения СКФ -
«быстрый креатинин»

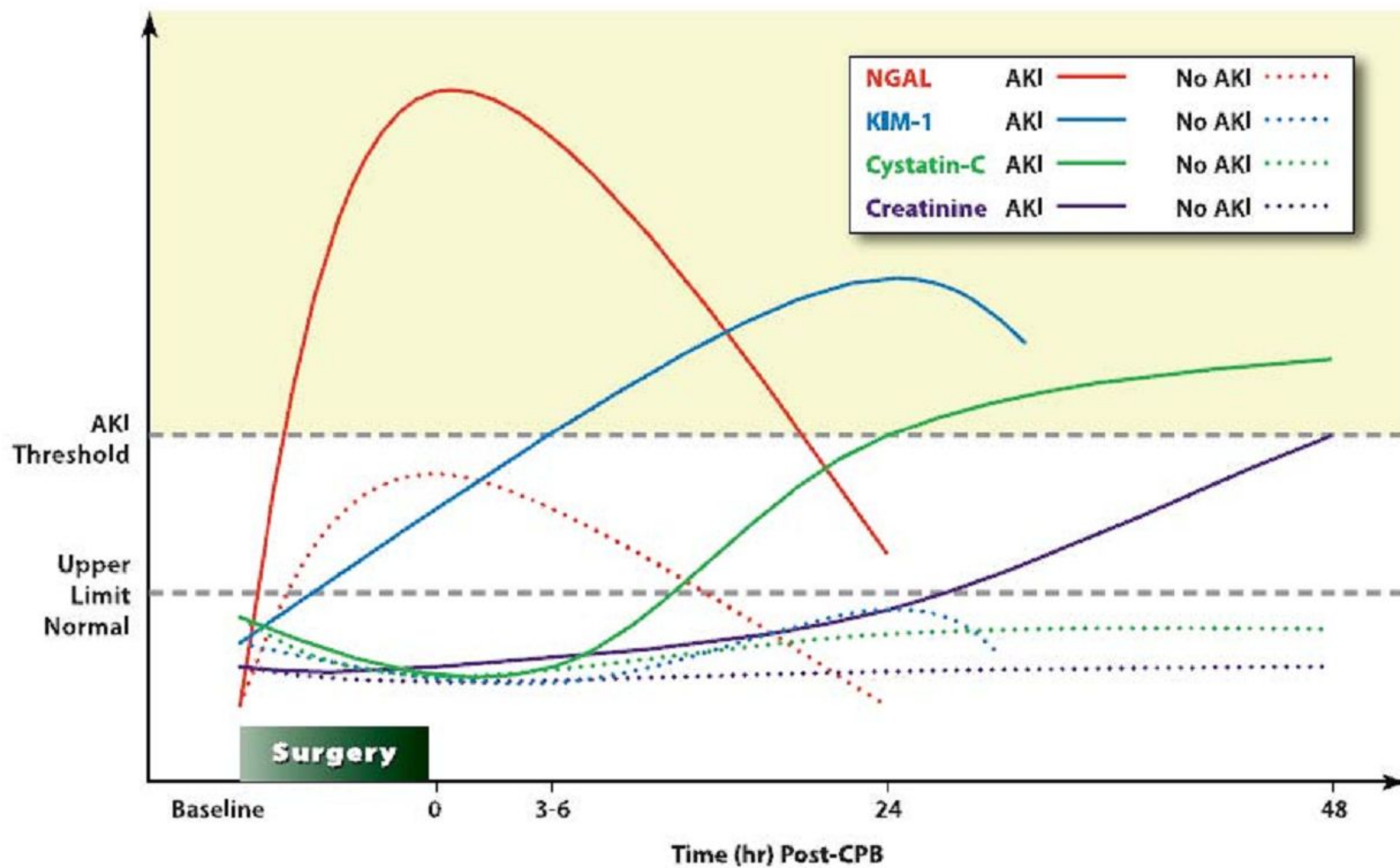
Цистатин C в моче – маркер повреждения канальцев

NGAL - neutrophil gelatinase-associated lipocalin (липокалин, ассоциированный с желатиназой нейтрофилов)

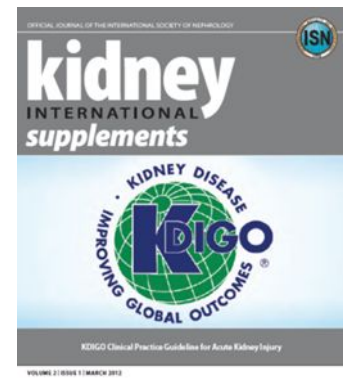
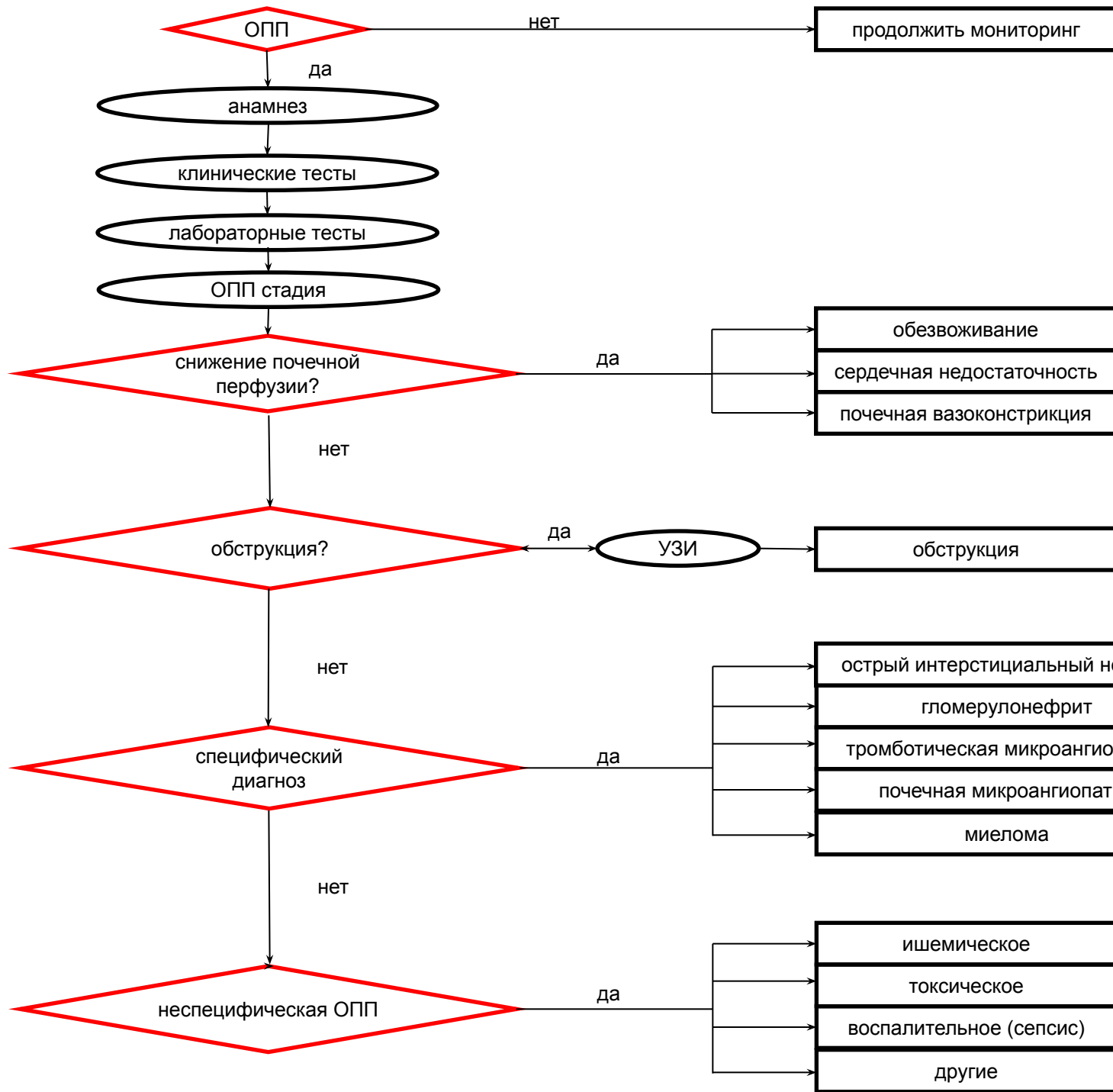
- небольшая белковая молекула весом 25 kD
- синтезируется клетками находящимися в состоянии стресса (воспаление, ишемия и т.п.) — в том числе почечным эпителием

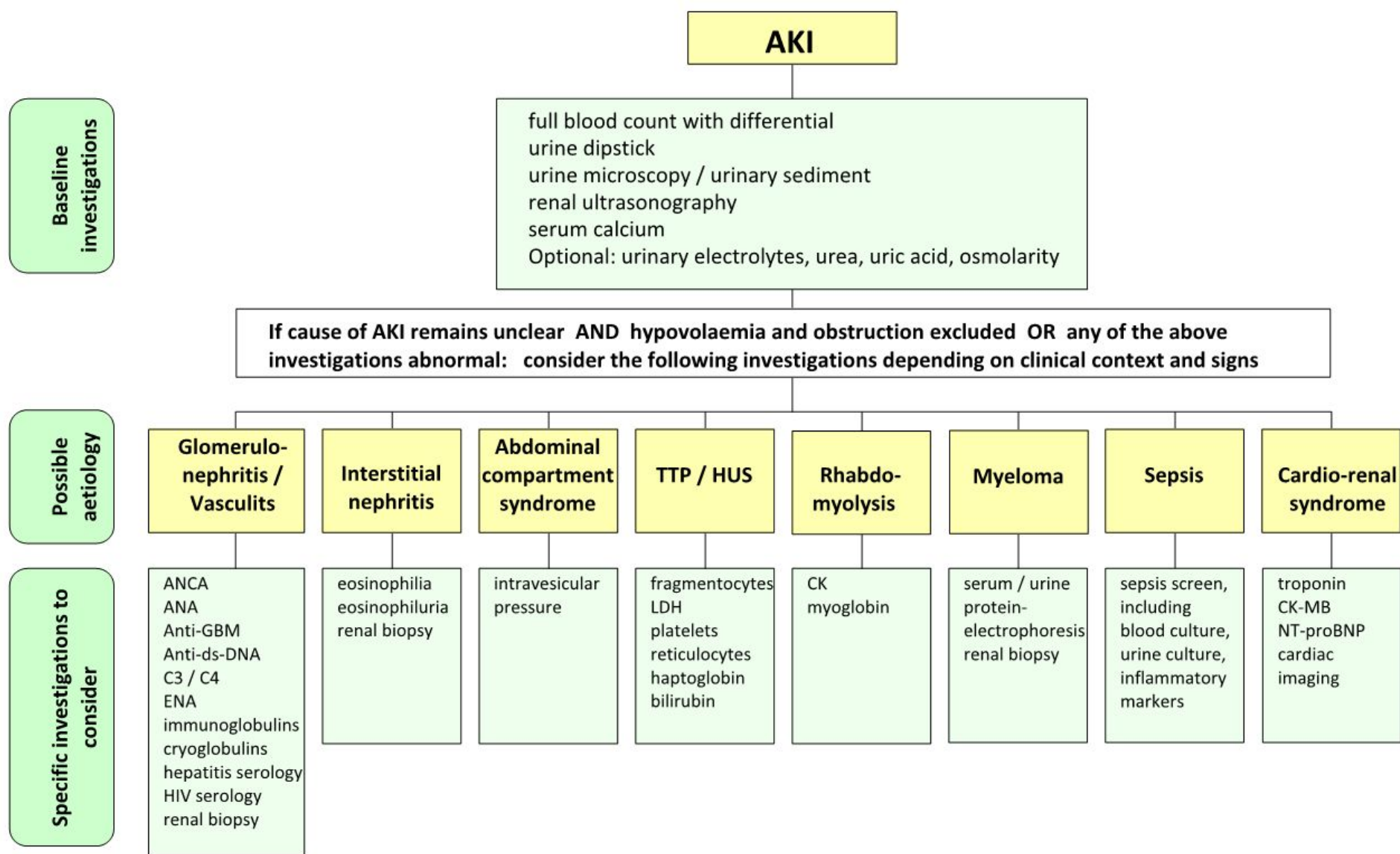
NGAL в моче указывает на активное повреждение почек —
«тропонин почки»

NGAL в плазме выявляет патофизиологическое состояние, связанное с развитием ОПП —
«холестерин ЛПНП» для почек



В настоящее время недостаточно данных, позволяющих включить биомаркеры в практические руководства.





Концентрационные индексы

	преренальная ОПН	ОКН
Натрий мочи ммоль/л	< 20	> 40
Фракционная экскреция натрия $(FE_{Na^+}) = \frac{(Na \text{ м.} / Na \text{ пл.})}{(Cr \text{ м.} / Cr \text{ пл.})} \times 100\%$	< 1%	> 1 %

Введение диуретиков делает неинформативными индексы, использующие Na в моче

FE_{Na^+} информативен только при олигурии

Ренгенконтрастные препараты, тяжелые ожоги, печеночная недостаточность могут вызывать ОКН с $FE_{Na^+} < 1 \%$

Показания для биопсии почек при ОПП

- не ясна причина ОПП
- подозрение на заболевания, требующие специфической терапии (гломерулонефрит, аллергический интерстициальный нефрит)
- наличие симптомов и признаков системного заболевания (длительная лихорадка, необъяснимая анемия)
- сохранение почечной недостаточности более 3-4 недель при нормальном размере почек
- ОПП после трансплантации

Лечение ОПП в зависимости от стадии

Высокий
риск

1

2

3

По возможности отменить все нефротоксичные препараты

Устранить гиповолемию и обеспечить перфузионное давление

Обеспечить функциональный гемодинамический мониторинг

Контроль сывороточного креатинина и диуреза

Избегать гипергликемии

Рассмотреть альтернативы к радиоcontrastным исследованиям

Неинвазивные методы исследования

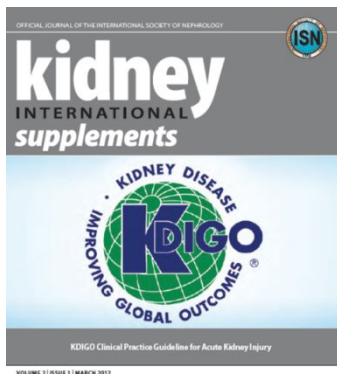
Рассмотреть методы инвазивного исследования

Коррекция доз препаратов

Рассмотреть потребность в ЗПТ

Рассмотреть перевод в ОИТ

Избегать КПВ



Часто применяемые нефротоксичные препараты:

- НПВС
- ИАПФ
- **АМИНОГЛИКОЗИДЫ** *не использовать для лечения инфекции, если есть менее нефротоксичная альтернатива (2A)
 - *вводить в однократной суточной дозе (2B)
 - *если возможно и оправдано, использовать местно (2B)
- **ВАНКОМИЦИН**
- **АМФОТЕРИЦИН** *использовать в виде липидного комплекса (2A)
 - *для лечения микозов использовать альтернативы с сопоставимым терапевтическим эффектом (1A)
- **РЕНТГЕНОКОНТРАСТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ**
- **ГИДРОКСИЭТИЛКРАХМАЛ**

Инфузионная терапия

- для поддержания внутрисосудистого объема (при отсутствии геморрагического шока) рекомендуется использовать изотонические кристаллоиды, а не коллоиды (2B)

Ацетилцистеин

- рекомендуется не использовать для профилактики ОПП у пациентов в критическом состоянии (2D), для профилактики развития послеоперационного ОПП (1A)
- рекомендуется принимать *per os* в сочетании с внутривенными изотоническими кристаллоидами при повышенном риске контраст-индуцированного ОПП (2D)

Питание при ОПП

- обеспечить 20-30 ккал/кг/сут (2С)
- не ограничивать в белке с целью избежать или отсрочить ЗПТ (2D)
- белок (2D):
 - 0,8-1 г/кг/сут без гиперкатаболизма и ЗПТ;
 - 1-1,5 г/кг/сут при ЗПТ;
 - до 1,7 г/кг/сут при продленной ЗПТ и гиперкатаболизме
- преимущественно энтеральное питание (2С)

Диуретики

- не использовать диуретики для профилактики ОПП (1В)
- не использовать диуретики для лечения ОПП, исключая случаи гипергидратации (2С)
- не использовать диуретики для ускорения восстановления почечной функции или уменьшения продолжительности или частоты ЗПТ (2В)
- не использовать низкие дозы допамина для профилактики или лечения ОПП (1А)

Начало ЗПТ

- незамедлительно при жизнеугрожающих изменениях в водном, электролитном и кислотно-щелочном равновесии
- до развития симптомов уремической интоксикации
- абсолютные значения мочевины и креатинина не являются решающими факторами
- должно определяться степенью недостаточности других органов; наличием состояний, поддающихся коррекции ЗПТ (ацидоз, гипергидратация); лабораторной и клинической оценкой почечной функции в динамике
- ЗПТ противопоказана: неконтролируемая артериальная гипотензия; тяжелая дегидратация; кровотечение или тяжелая коагулопатия (?); неразрешенная хирургическая ситуация (?)

Средние значения Ur и Cr при начале ЗПТ

Авторы, год	n	Ur, ммоль/л	Cr, мкмоль/л
Ronco et al., 2000	425	18	318
Mehta et al., 2001	166	30	396
Schiffl et al., 2002	160	32	442
Saudan et al., 2006	206	30	428
Tolwani et al., 2008	200	27	376
Palevsky et al., 2008	1124	24	362
Bellomo et al., 2009	1508	23	334
Faulhaber-Walter et al., 2009	157	22	273

Выбор вены для диализного катетера

Правая яремная вена	Наименьший контакт со стенкой сосуда
Бедренная вена	Выше частота инфекции? Чаще дисфункция катетера Больше рециркуляция
Левая яремная вена	Выше частота стеноза Чаще дисфункция катетера
Подключичная вена с доминантной стороны	Наибольшая частота стеноза – проблемы постоянного венозного доступа при ХПН Сохранить недоминантную сторону на случай постоянного сосудистого доступа

- катетеризация под контролем УЗИ (1А)
- RgОГК сразу после установки - положение катетера (1В)

Заместительная почечная терапия

Гемодиализ

Гемофильтрация

Гемодиафльтрация

Изолированная
ультрафильтрация

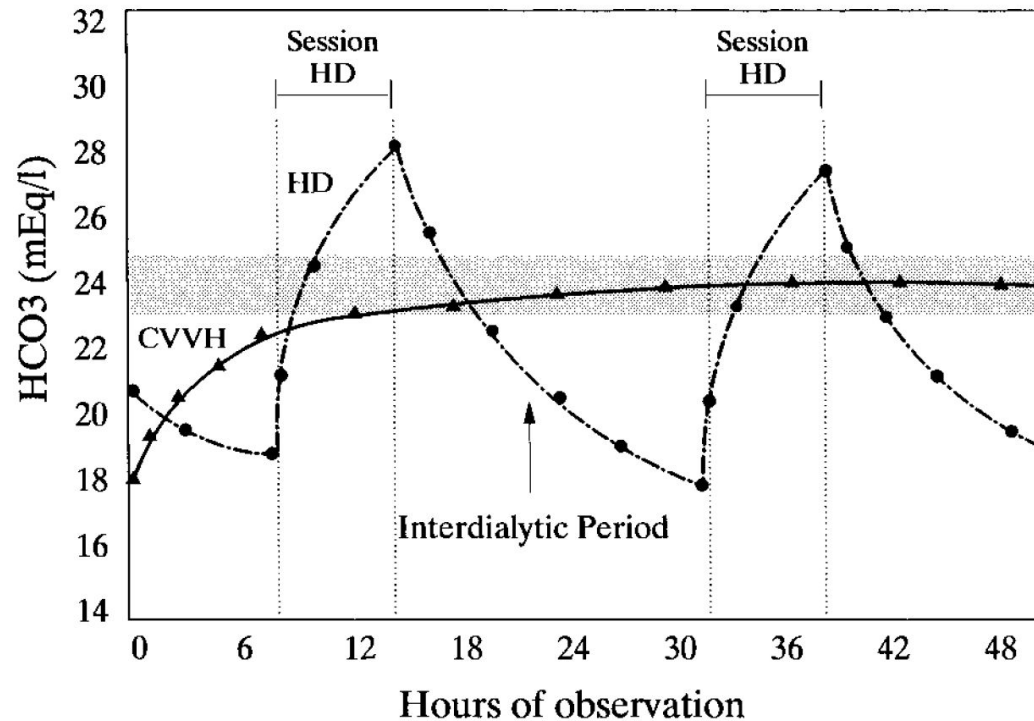
Перитонеальный
диализ

Перитонеальный диализ

- диффузионный обмен через брюшину (полупроницаемая мембрана), удаление воды за счет механизма осмоса
- не требуется сосудистого доступа, антикоагуляции, формирования экстракорпорального контура, нет проблемы биосовместимости
- клиренс меньше экстракорпоральных методик
- постепенный и непрерывный характер процедуры
- у пациентов в критическом состоянии перитонеальный диализ является резервным методом ЗПТ
- с появлением современного оснащения (катетеры, циклеры) ПД становится проще и эффективней

Продленная заместительная почечная терапия

- предпочтительней у гемодинамически нестабильных пациентов (2B)
- предпочтительней у пациентов с острым повреждением головного мозга или другими причинами повышенного ВЧД и отека мозга (2B)
- рекомендуемый объем эффлюента 20-25 мл/кг/ч (1A)
- рекомендуемая доза ≥ 25 мл/кг/ч



Постоянная ЗПТ	Прерывистая ЗПТ
Относительно низкий клиренс токсинов в единицу времени	Высокий клиренс уремических токсинов
Стабильный внутрисосудистый объём и состав крови	Быстрые изменения внутрисосудистого объёма и состава крови
Гемодинамическая стабильность	Гемодинамический стресс
Полноценная инфузионная терапия	Ограничения в проведении инфузионной терапии
Пациент «привязан» к аппарату ЗПТ	Пациент свободен для диагностики и ухода
Высокая трудоемкость и стоимость	Меньшая трудоемкость и стоимость
Необходимость постоянной антикоагуляции	Нет необходимости в постоянной антикоагуляции
Гибридные методики ЗПТ (8-12 ч ежедневно)	

Заключение

- ❖ развитие ОПН резко увеличивает летальность
- ❖ этиология ОПН обычно многофакторная
- ❖ неотложное устранение обратимых причин ОПН значительно улучшает прогноз
- ❖ наиболее эффективными и доказанными методами профилактики и лечения остаются устранение гиповолемии, поддержание перфузионного давления и минимизация нефротоксического действия
- ❖ нельзя затягивать консервативную терапию – чем тяжелее состояние пациента, тем раньше необходимо начинать ЗПТ