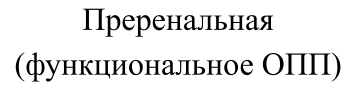
Острое повреждение почек

ОСТРАЯ ПОЧЕЧНАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ



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	↑ Cr x 1,5 или ↓ СКФ >25%	< 0.5мл/кг/ч х 6 ч
2	Injury Повреждение	↑ Cr x 2 или ↓ СКФ > 50%	< 0.5мл/кг/ч х 12 ч
Несостоятельность (или		\uparrow Cr x 3 или \downarrow CK Φ > 75% (или Cr \geq 350 мкм/л при быстром \uparrow Cr \geq 44 мкм/л)	< 0.3мл/кг/ч х 24 ч или анурия х 12 ч
Потеря функции выделительной фу ESKD (End Stage Kidney Disease) конечная стадия пораж выделительн		персистирующая ОПН = выделительной функции	*
		конечная стадия поражения поражения поражения поражения фун > 3 месяце	кции почек

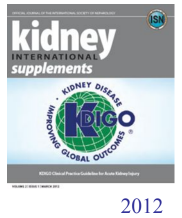
	Отадия итп	
Стадия	Сывороточный Cr	Диурез
1	↑ Cr ≥ 26,4 мкмоль/л или ↑ Cr x 1,5-2 раза	< 0.5мл/кг/ч х 6 ч
2	↑ Cr x 2-3 pa3a	< 0.5мл/кг/ч х 12 ч
3	↑ Cr x 3 и более раз или Cr ≥ 354 мкмоль/л при быстром ↑ Cr ≥ 44 мкмоль/л или ЗПТ	< 0.3мл/кг/ч х 24 ч или анурия х 12 ч

AKIN

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

Определение ОПП: • \uparrow Cr \geq 26,5 мкмоль/л в пределах 48 ч; **или**

- \uparrow 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



WIDNEY COORAL O	
XOIGO Clinical Practice Guidelle	ne for Acute Kidney Injury
POLICE AT SOME AT A SOURCE AT A	2012

Стадия	Сывороточный Cr	Диурез
1	\uparrow Cr \geq 26,5 мкм/л	<0,5мл/кг/ч х 6-12ч
	или ↑ Cr x 1,5-1,9 paзa	
2	↑ Cr x 2-2,9 раза выше исходного	$< 0,5$ мл/кг/ч ≥ 12 ч
3	↑ Cr x 3 и более раз выше исходного	$<0,3$ мл/кг/ч ≥ 24 ч
	или Cr ≥ 354 мкм/л	или анурия ≥ 12 ч
	или заместительная почечная терапия	

или (возраст < 18 лет) ↓ СКФ < 35

мл/мин на 1,73 $м^2$

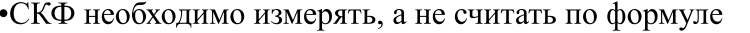
Креатинин и СКФ

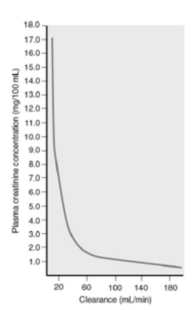
образуется в печени из креатина, продукта метаболизма фосфокреатина в мышцах

фильтруется и частично секретируется в почках, но не реабсорбируется

сывороточная концентрация креатинина прямо пропорциональна мышечной массе и обратно пропорциональна СКФ

- •Удвоение [Cr] соответствует ↓ 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





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 развиться задолго до биохимических изменений

• ОПП встречается у 13—18% пациентов, NICE National Institute for Health and Care Excellence поступающих в стационар

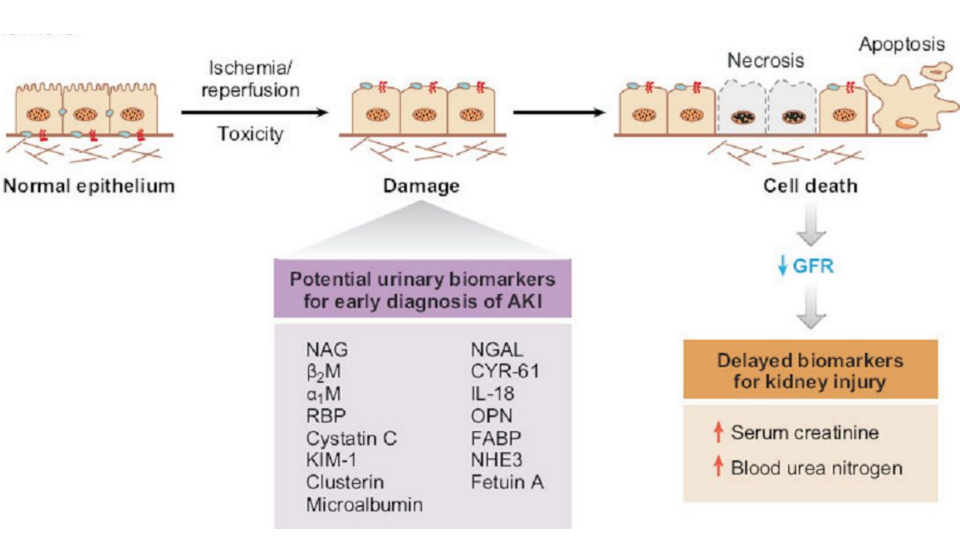


• В ОИТ летальность пациентов с ОПН, нуждающихся в заместительной почечной терапии, составляет 70-80%.



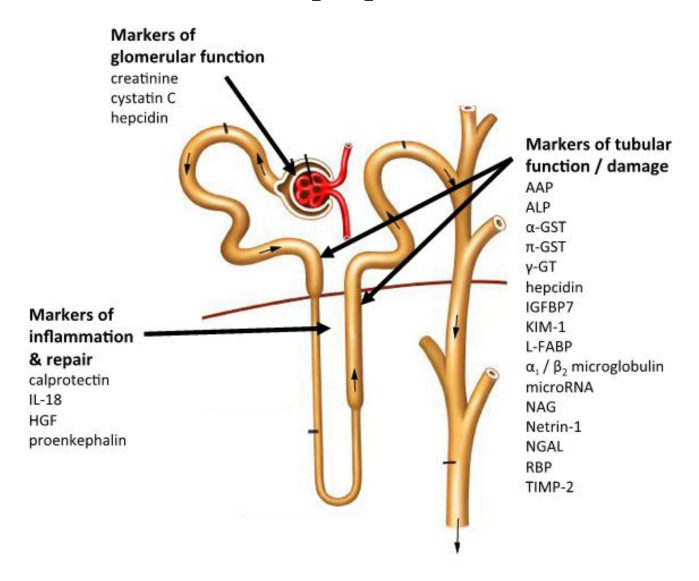
- Госпитальная летальность при ОПН 40-50%
- Хроническая болезнь почек у 19-31% выживших при ОПН
- Хронический диализ у 12,5% выживших при ОПН

Биомаркеры



Adiyanti S.S. et al. Acta Med Indones-Indones J Intern Med 2012; 44:246-255

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

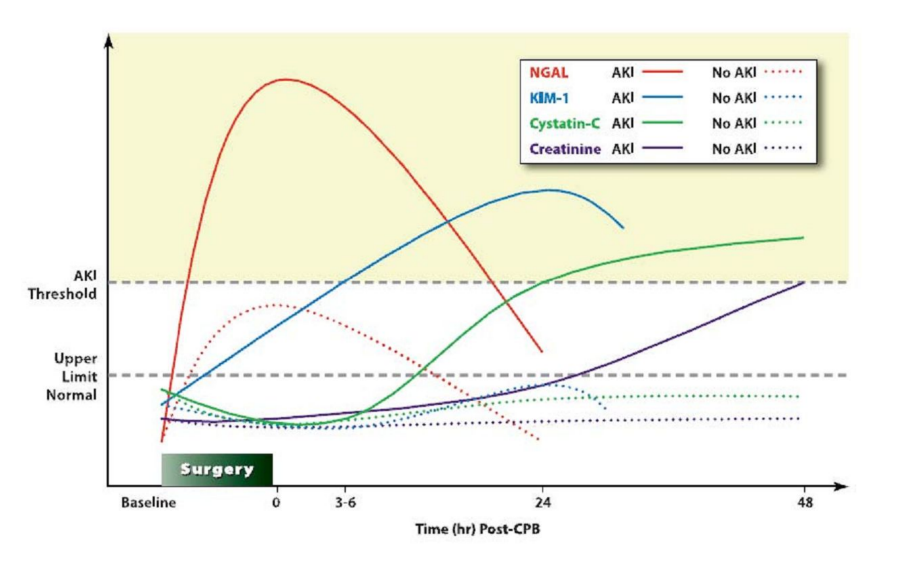
Цистатин С в сыворотке – маркер изменения СКФ - **«быстрый креатинин»**

Цистатин С в моче – маркер повреждения канальцев

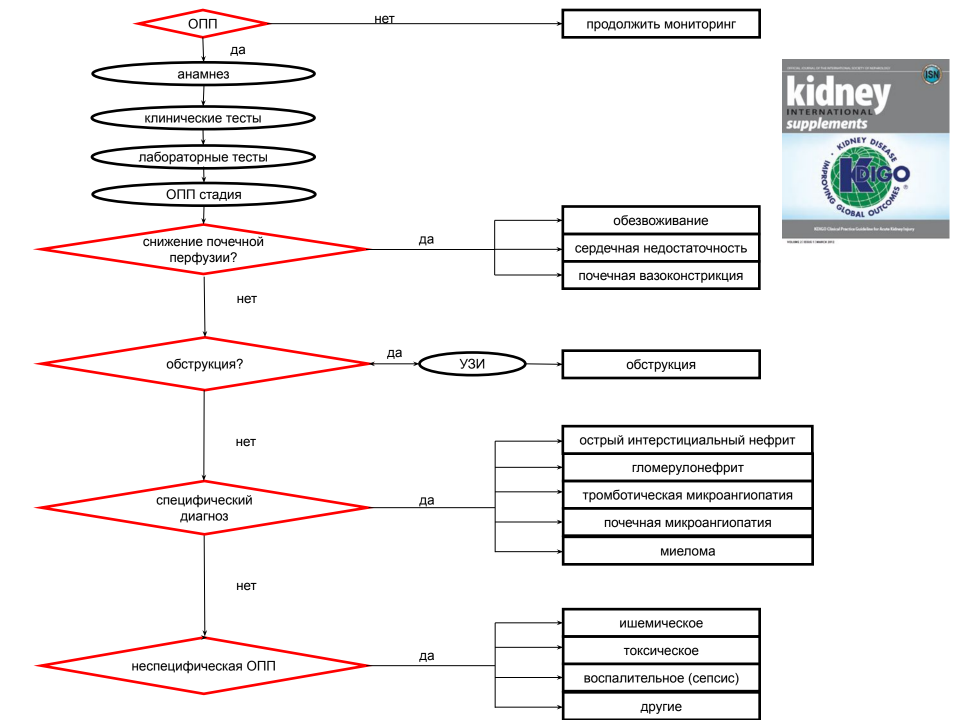
- NGAL neutrophil gelatinase-associated lipocalin (липокалин, ассоциированный с желатиназой нейтрофилов)
- небольшая белковая молекула весом 25 kD
- синтезируется клетками находящимися в состоянии стресса (воспаление, ишемия и т.п.) в том числе почечным эпителием

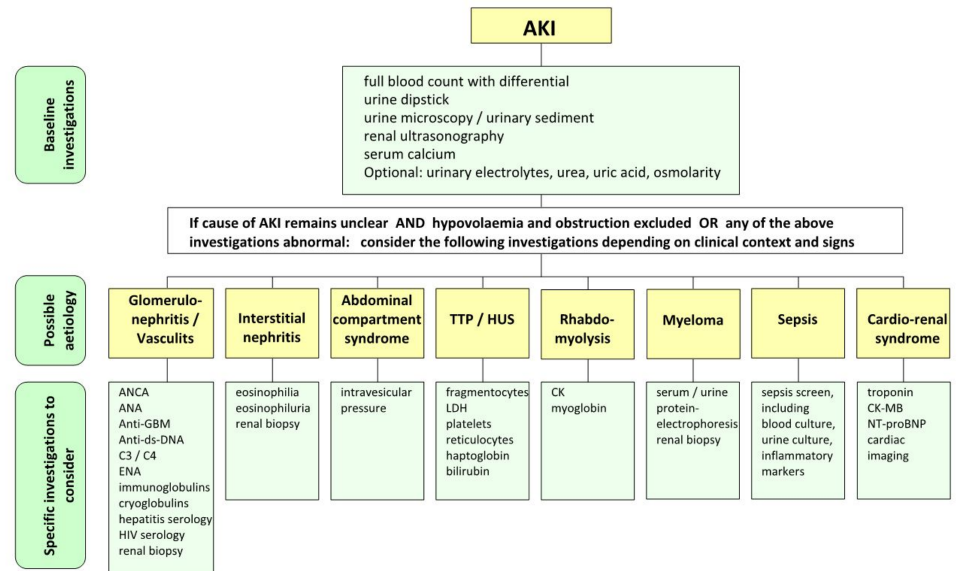
NGAL в моче указывает на активное повреждение почек – **«тропонин почки»**

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 $(FE_{Na+}) = \underbrace{(Na \text{ м. / Na пл.})}_{\text{(Cr м. / Cr пл.)}} \times 100\%$	< 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 ${\rm FE}_{{\rm Na}^+}$ < 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	1	2	3
риск			
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 радиоконтрастным исследованиям			
	Неинвазивные методы исследования		
Рассмотреть методы инвазивного исследования		тедования	
kidney	Коррекция доз препаратов		паратов
supplements HIDNEY OISE	Рассмотреть потребность в ЗПТ		

Избегать КПВ

Рассмотреть перевод в ОИТ

Часто применяемые нефротоксичные препараты:

- НПВС
- ИАПФ
- аминогликозиды *не использовать для лечения инфекции, если есть менее нефротоксичная альтернатива (2A)
 - *вводить в однократной суточной дозе (2В)
 - *если возможно и оправдано, использовать местно (2В)
- 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 (2В)

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 (2C)
- 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 (2C)
- не использовать диуретики для ускорения восстановления почечной функции или уменьшения продолжительности или частоты ЗПТ (2B)
- не использовать низкие дозы допамина для профилактики или лечения ОПП (1A)

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 3ПТ

Авторы, год	n	Ur, ммоль/л	Сr, 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	Наименьший контакт со стенкой сосуда
вена	

Бедренная вена Больше рециркуляция

Левая яремная вена

Подключичная вена с доминантной

стороны Сохранить недоминантную сторону на случай постоянного сосудистого доступа

катетеризация под контролем УЗИ (1А)

RgOГК сразу после установки - положение катетера (1B)

Чаще дисфункция катетера Наибольшая частота стеноза – проблемы

постоянного венозного доступа при ХПН

Выше частота стеноза

Выше частота инфекции? Чаще дисфункция катетера

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 становиться проще и эффективней

Продленная заместительная почечная терапия

• предпочтительней у гемодинамически нестабильных пациентов (2B)

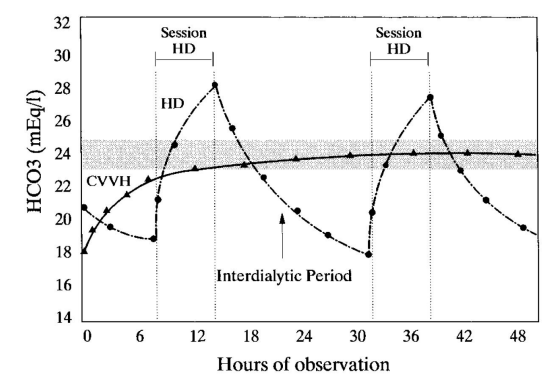
• предпочтительней у пациентов с острым повреждением головного мозга или другими причинами повышенного ВЧД и

отека мозга (2В)

• рекомендуемый объем эффлюента 20-25 мл/кг/ч (1A)

• рекомендуемая доза

 ≥ 25 мл/кг/ч



Neri M at al. Critical Care 2016; 20:318

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