

# ГИПЕРТОНИЧЕСКАЯ БОЛЕЗНЬ



**Артериальная гипертензия – это повышение систолического артериального давления до 140 мм рт. ст. и выше (18,7 кПа) и / или диастолического артериального давления до 90 мм рт. ст. (12,2 кПа) и выше, если такое повышение подтверждается при повторных измерениях АД.**

**Гипертоническая болезнь (эссенциальная или первичная гипертензия) – это заболевание, характеризующееся высоким артериальным давлением при отсутствии очевидной причины его повышения (диагностируется в 90-95% случаев всех АГ).**

**Вторичная гипертензия (симптоматическая артериальная гипертензия)- это гипертензия, причина которой может быть установлена (диагностируется в 5-10% случаев всех АГ).**

**Повышенное АД в развитых странах выявляется у 25-30% взрослого населения.**

**Повышенное АД - фактор риска сердечно-сосудистых заболеваний. Степень риска сердечно-сосудистых осложнений в 2 раза выше у лиц с ДАД > 90 мм рт. ст., чем у лиц с ДАД < 80 мм рт. ст.**

**У лиц с ДАД >105 мм рт. ст. риск развития инсультов в 10 раз выше, ИБС – в 5 раз выше, чем при ДАД<76 мм рт. ст.**

**Риск развития застойной сердечной недостаточности у больных с АГ в 2-4 раза выше, чем при нормальном АД.**

**Увеличение САД на 10 мм рт. ст. выше исходного ассоциируется с увеличением риска почечных осложнений в 1,65 раза.**

**Снижение ДАД на 5, 7,5, 10 мм рт. ст. приводит к снижению инсультов на 34, 46 и 56 % соответственно, снижает риск ИБС на 21, 29, 37 %.**

**Около 50% смертности от сердечно-сосудистых заболеваний приходится на АГ.**

## **Факторы риска развития АГ.**

**Наследственность.** Среди родственников пациентов с АГ заболеваемость ГБ в 5 раз выше, чем в контроле.

Артериальная гипертензия является "полигенным заболеванием". Выявлено 60 генов, причастных к развитию АГ, особенно важен полиморфизм гена ангиотензин-II-превращающего фермента, ангиотензиногена, ренина, глюкокортикоидных рецепторов.

Фенотипические особенности лиц с отягощенной наследственностью по АГ:

**1.** Обнаружен генетический "дефект" клеточных мембран эритроцитов, гладких мышц и кардиомиоцитов, приводящий к снижения эффективности кальциевого насоса и к увеличению концентрации внутриклеточного натрия и кальция.

**2.** Наблюдается повышение активности нейрогуморальных прессорных систем: симпато-адреналовой, ренин-ангиотензиновой, снижение активности депрессорных системы - кининов, простагландинов.

**3.** Выявлены повышенные способности гладкомышечных клеток сосудов к гипертрофии и пролиферации.

**4.** Обнаружена повышенная реакция АД на эмоциональную, физическую, солевую нагрузки.

**Избыточная масса тела увеличивает риск развития гипертензии в 2-6 раз:**

- 50% пациентов с ожирением имеют повышенное АД,
- 50% пациентов с АГ имеют избыточную массу тела.

**На начальных стадиях увеличение АД сочетается с увеличением уровня инсулина в крови.**

**Резистентность к инсулину и гиперинсулинемия сопровождается гиперактивностью симпато-адреналовой системы.**

**Инсулин увеличивает абсорбцию натрия в дистальных канальцах нефрона с задержкой натрия и увеличением внутрисосудистого объема. Показана связь между АГ, гиперинсулинемией и нарушениями метаболизма липидов (снижение липопротеидов высокой плотности, увеличение липопротеидов низкой и очень низкой плотности) и ожирением - "метаболический синдром".**

**Метаболический синдром у больных ГБ ассоциируется с атеросклерозом, увеличением частоты инфаркта миокарда.**

## **Факторы риска развития гипертонической болезни (появления АГ).**

**Сахарный диабет:** при сахарном диабете (особенно II типа) АГ встречается в 2 раза чаще, чем у лиц без него.

**Возраст:** - распространенность АГ увеличивается с возрастом: АГ имеют 10% лиц 50 лет и старше, 20% лиц – 60 лет и старше, 30% лиц - старше 70 лет.

**Употребление поваренной соли более 5 г/сутки** увеличивает риск АГ.

**Употребление алкоголя, кофе, табакокурение** повышает АД, возможно, вследствие усиления симпатических влияний.

**Психосоциальные факторы:** острые стрессовые ситуации, длительные стрессы приводят к повышению АД.

**Малоподвижный образ жизни** увеличивает риск АГ на 20 – 50 %.

**Факторы окружающей среды** - шум, вибрация, загрязнение окружающей среды, мягкая питьевая вода.

# **Патогенез гипертонической болезни**

## **Теории развития ГБ:**

- Центробенно-нейрогенная теория Г. Ф. Ланга,**
- "Мозаичная" теория Пейджа,**
- "Мембранный" концепция Ю. В. Постнова,**
- Гипотеза Гайтона о механизме краткосрочной и долгосрочной регуляции уровня АД.**

**Психическое перенапряжение и отрицательные эмоции ведут к нарушениям функции коры полушарий головного мозга, продолговатого мозга, гипоталамуса, формированию в сосудодвигательных центрах застойного очага возбуждения. Изменения состояния сосудодвигательного центра обеспечивают краткосрочную регуляцию АД.**

**Передача нейроимпульсов посредством адреналина и норадреналина приводит к стимуляции  $\alpha$ - и  $\beta$ -адренорецепторов. Стимуляция  $\alpha_1$ -рецепторов вызывает сокращение гладких мышц сосудов; стимуляция  $\beta_2$ -рецепторов – расширение. Передача адренергических импульсов в сердце ведет к стимуляции  $\beta_1$ -адренорецепторов с увеличением сердечного выброса вследствие усиления ино- и хронотропной функций миокарда.**

**Симпато-адреналовая система стимулирует включение прессорных и депрессорных нейрогуморальных систем регуляции АД (долгосрочная регуляция АД).**

# Туморальная регуляция артериального давления

Вазопрессорные гормоны	Вазодепрессорные гормоны
<ul style="list-style-type: none"><li>• Катехоламины: адреналин, норадреналин</li><li>• Ренин-ангиотензин-альдостероновая система: ренин, альдостерон, ангиотензин I, II, АПФ</li><li>• Вазопрессин, АКТГ, кортизол</li><li>• Пролактин</li><li>• Простагландины: тромбоксан, ПГF<sub>2α</sub></li><li>• Эндотелины (1, 2, 3)</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Калликреин-кининовая система: брадикинин, калликреин</li><li>• Простагландины: ПГА, ПГЕ<sub>1</sub>, ПГЕ<sub>2</sub>, простациклин</li><li>• Допамин</li><li>• Медуллипин</li><li>• Натрийуретические пептиды: предсердный натрийуретический пептид, мозговой натрийуретический пептид, дигиталисоподобный фактор</li><li>• Эндотелиальный фактор релаксации (NO)</li></ul>

# **Ренин-ангиотензиновая система**

**Продукция ренина происходит в клетках юкстагломерулярного аппарата почек.**

**Ренин отделяет декапептид ангиотензин I от ангиотензиногена.**

**Ангиотензин I превращается в ангиотензин II под действием ангиотензин-превращающего фермента.**

**Ангиотензин II вызывает вазоконстрикцию гладких мышц артериол и стимулирует секрецию надпочечниками альдостерона, усиливающего реабсорбцию в почках натрия и воды, что приводит к повышению АД.**

## **Ренин-ангиотензиновая система**

- Прессорная система
- Регуляция кровообращения
- Задержка натрия и воды
- Гипертрофия, пролиферация
- Фиброз
- Активация свертывающей системы крови
- Стимуляция секреции альдостерона
- Стимуляция симпатической активности
- Ослабление барорецепторного механизма
- Активация центра блуждающего нерва

## **Калликреин-кининовая система**

- Депрессорная система
- Регуляция микроциркуляции
- Натрийурез и диурез
- Цитопroteкция
- Замедление фиброза
- Активация фибринолитической системы
- Стимуляция секреции вазопрессина
- Стимуляция рениновой и простагландиновой систем
- Сосудистая проницаемость

### **Циркуляторное русло**

- Краткосрочные эффекты
- Компенсаторно-приспособительные реакции

### **Тканевой уровень**

- Длительные эффекты
- Структурная перестройка органов-мишеней

## **Калликреин-кининовая система**

**Кинины (брадикинин, калликреин) обладают вазодилататорными, диуретическими и натрийуретическими функциями.**

**Калликреин-кининовая система является физиологическим антагонистом ренин-ангиотензиновой системы.**

**Активация кининовой системы наблюдается в начальных стадиях ГБ, по мере прогрессирования артериальной гипертензии признаки активации системы кининов исчезают.**

## **Простагландины (сердца, сосудов, почек)**

**1) антигипертензивные эйказаноиды ПГА, ПГЕ, ПГЕ2, простациклин (ПГІ2) - усиливают натрийурез, диурез, вазодилатацию и осуществляют депрессорную функцию.**

**2) прогипертензивные эйказаноиды ПГF2а, ПГН2, тромбоксан А2, являются вазоконстрикторами, стимулируют симпатическую систему, влияют на величину и силу сердечных сокращений, приток крови к сердцу.**

**Для ГБ характерна активация прессорных простагландинов и снижение уровня депрессорных.**

## **Дисфункции эндотелия**

**Эндотелий участвует в превращении ангиотензина I в ангиотензин II, инактивации кининов, синтезе простагландинов.**

**В эндотелии образуется эндотелин, обладающий вазоконстрикторными свойствами, и “эндотелиальный фактор релаксации” или окись азота (NO), который вызывает расслабление гладких мышц сосудов.**

**При ГБ нарушение эндотелиальной функции заключается в преобладании сосудосуживающих реакций и депрессии вазодилататорных систем.**

## **Роль почек в патогенезе ГБ**

**У пациентов с ГБ обнаружен генетически детерминированный дефект почечной экскреции натрия.**

**Гиперсимпатикотония приводит к увеличению тонуса аfferентных артериол, повышению регионарного сопротивления почечных сосудов, ишемии почек, активации почечных гуморальных вазоконстрикторных систем и натрийзадерживающих механизмов, что способствует развитию нефроангиосклероза и стабилизации АГ.**

## **Гемодинамическая перестройка при АГ**

**Увеличение сердечного выброса характерно для начальных стадий АГ.**

**С прогрессированием АГ происходит снижение сердечного выброса.**

**Увеличение периферического сосудистого сопротивления** происходит в результате констрикции артериол вследствие задержки внутриклеточного натрия, увеличения реактивности гладких мышц на сосудосуживающие стимулы и уменьшения просвета сосудов вследствие гипертрофии мышечных волокон, образующих их стенки.

**Снижение эластичности артерий, обусловленное гипертрофией сосудистых мышц и атеросклерозом, способствует увеличению систолического и снижению диастолического АД, ухудшению кровообращения "органов-мишеней".**

**Таким образом, в патогенезе ГБ участвуют: ЦНС, баро- и хеморецепторы, нейрогуморальные факторы, нарушение обмена натрия, кальция, мембранные механизмы, дисфункция эндотелия, изменение активности которых ведет к ремоделированию сердца и сосудов, перестройке гемодинамики, прогрессированию АГ.**

## **“Органы-мишени” при АГ: сердце, мозг, почки, сосуды.**

Поражение сердца при АГ - “гипертоническое сердце”:

- гипертрофия левого желудочка;
- изменения диастолической функции;
- поражение мелких и крупных коронарных артерий;
- застойная сердечная недостаточность.

### ***Гипертрофия левого желудочка (ГЛЖ).***

Причины: генетические, гемодинамические (увеличение пред- и постнагрузки на миокард), гормональные (catecholamines, ангиотензин II, альдостерон, соматотропный гормон и др.), которые способствуют росту кардиомиоцитов и соединительной ткани миокарда.

На начальных стадиях ГБ развивается концентрическая ГЛЖ с повышенной сократительной способностью миокарда.

В дальнейшем развивается эксцентрическая ГЛЖ с увеличением размеров левого желудочка, его дилатацией, появлению миокардиальной недостаточности.

**Поражение сосудов сердца** характеризуется снижением коронарного резерва - способности коронарных артерий к увеличению кровотока.

### **Механизмы:**

**1. Патология мелких коронарных артерий ("микрососудистая стенокардия").**

"Структурные" механизмы - уменьшение просвета коронарных сосудов относительно массы гипертрофированного желудочка, уменьшение числа капилляров, интерстициальный и периваскулярный фиброз, гипертрофия медии.

"Динамические" механизмы - дисфункция эндотелия и повышение чувствительности к сосудосуживающим воздействиям.

**2. Коронарный атеросклероз.**

**Застойная сердечная недостаточность** - закономерное следствие гипертензии.

**Лица с гипертоническим сердцем имеют повышенный риск развития инфаркта миокарда и внезапной смерти.**

## **Клиническая картина поражения сердца при АГ**

***Кардиалгии: (боли в области сердца):***

- невротические боли;

- боли во время подъема АД (“гипертонические кардиалгии”);

- стенокардия;

- медикаментозные боли: “постдиуретические” при

гипокалиемии, боли при плохой переносимости сердечных гликозидов, препаратов резерпина.

***Нарушения ритма сердца:*** ГЛЖ ассоциируется с частыми желудочковыми экстрасистолами и внезапной смертью, причиной которой является фибрилляция желудочков.

***Острый инфаркт миокарда, осложняющийся аневризмой и разрывом сердца.***

## *Причины острой левожелудочковой недостаточности (сердечная астма, отёк лёгких) при ГБ:*

- быстрый подъём АД при малоизмененной сократительной способности миокарда;
- на фоне застойной сердечной недостаточности;
- вследствие осложнения гипертензии острым инфарктом миокарда;
- вследствие осложнения гипертензии инсультом.

**Симптомы отёка лёгких: диспноэ, тахипноэ, ортопноэ, цианоз, артериальная гипоксемия, ритм галопа, застойные явления в лёгких с появлением влажных хрипов, пенистая мокрота с кровью.**

## **Последовательность развития хронической сердечной недостаточности**

- снижения сократительной способности миокарда, увеличение объема наполнения левого желудочка и его дилатация;
- увеличению давления в левом предсердии, в системе легочных вен, в легочных капиллярах;
- увеличение транссудации жидкости в интерстициальную ткань легких и альвеолы с появлением застоя в легких;
- повышение давления в легочной артерии и к недостаточность миокарда правого желудочка;
- увеличение давления в правом предсердии, увеличение венозного давления, появление периферических отеков.

**Симптомы хронической левожелудочковой недостаточности:**  
одышка при нагрузках или в покое по ночам, ортопноэ, признаки легочного застоя, гипостатическая пневмония, гидроторакс.

**При правожелудочковой недостаточности**  
появляются расширение шейных вен, увеличение ЦВД, гепатомегалия, периферические отеки, цианоз, ритм галопа, синусовая тахикардия, альтернирующий пульс.

## **Физикальные данные при ГБ**

При ГБ могут отсутствовать особенности аускультативной картины сердца (доклинический этап).

Систолический шум на верхушке с нормальным звучанием I тона свидетельствует о дисфункции папиллярных мышц.

Систолический шум на верхушке в сочетании с ослаблением I тона - признак относительной недостаточности митрального клапана вследствие дилатации левого желудочка сердца.

Стойкий систолический шум над аортой и в точке Боткина отображает стеноз устья аорты - клапанный или относительный (расширение и атеросклероз аорты).

Акцент II тона над аортой свидетельствует об увеличении постнагрузки на миокард;

если после снижения АД акцент уменьшается но не исчезает, его причиной может быть атеросклероз аорты.

Появление ритма галопа характерно для острой и далеко зашедшей хронической сердечной недостаточности.



а



б



в

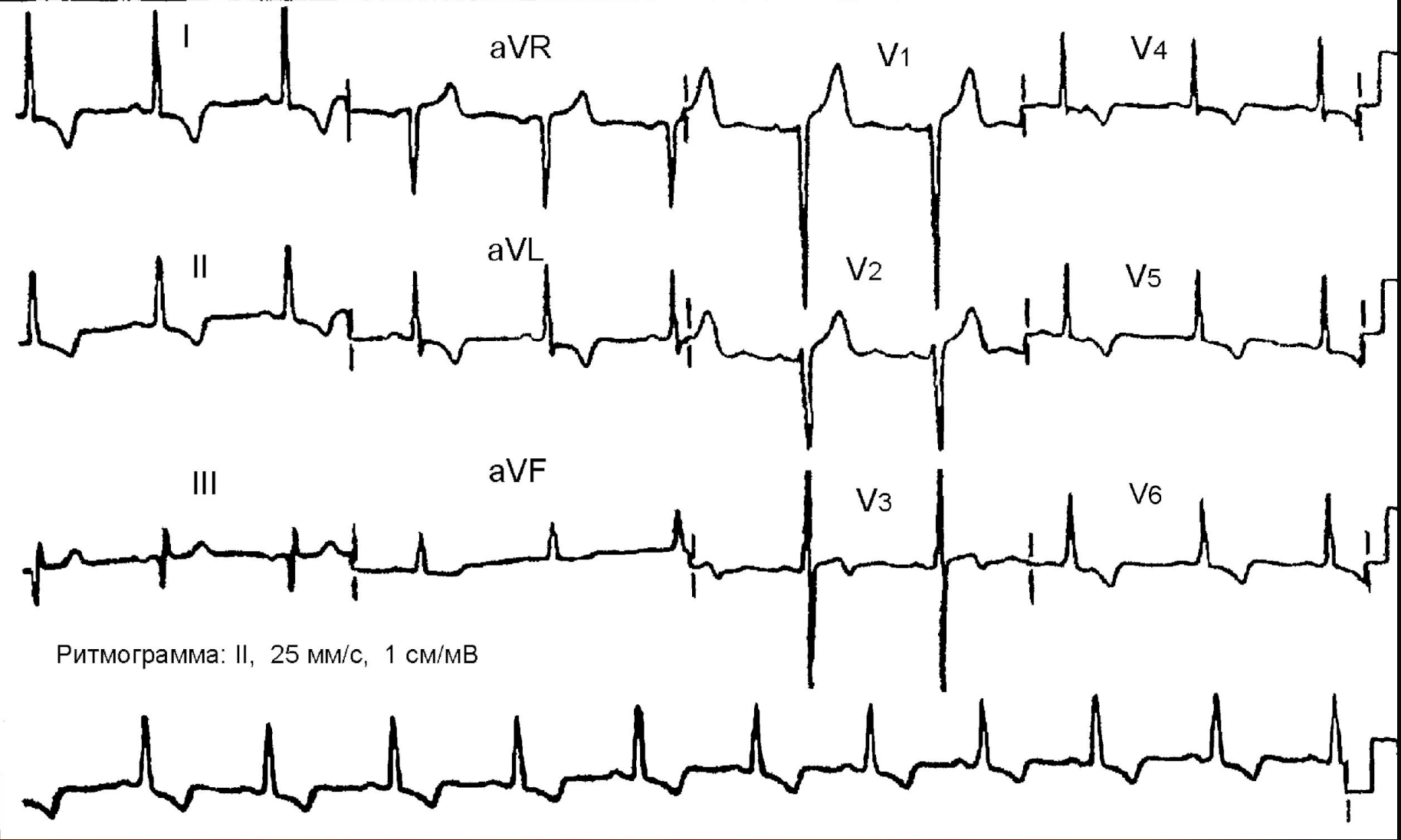


г

Рентгенологически при ГБ определяют признаки гипертрофии левого желудочка, его гипертрофию с дилатацией, атеросклеротическое поражение аорты, признаки венозного застоя в легких (рис. б, в, г).

# Электрокардиографические признаки гипертрофии левого желудочка

1. Высокие зубцы R и/или глубокие зубцы S
2. Амплитуда  $RV_5-V_6 \geq 25\text{мм}$ ;
3. Амплитуда  $SV_1-V_2 \geq 30\text{мм}$ ;
4. Зубец  $RV_5-V_6 +$  зубец  $SV_1-V_2 \geq 35\text{мм}$ ;
5. Амплитуда RI  $\geq 15\text{мм}$ ;
6. Зубец RI + зубец SIII  $\geq 25\text{мм}$ ;
7. Амплитуда зубца RAVL  $\geq 7,5\text{мм}$ ;
8. Амплитуда RAVF  $\geq 20\text{мм}$ .
9. Уширение комплекса QRS (0,09 сек. и более).
10. Отклонение электрической оси сердца влево.
11. Снижение сегмента ST и инверсия зубца T в отведениях I, III, AVL, AVF, V4-V6.



Выраженная гипертрофия левого желудочка сердца.

Увеличение зубца R в отведениях V<sub>5</sub> – V<sub>6</sub> и зубца S в отведениях V<sub>1</sub>, V<sub>2</sub>, при этом RV<sub>4</sub> < RV<sub>6</sub>, S в VI + R в V<sub>5</sub> > 35 мм, R в VI + S в V<sub>3</sub> > 25 мм. Смещение переходной зоны вправо к V<sub>3</sub>. Смещение электрической оси сердца влево, при этом RI > 12 мм. Косонисходящее смещение сегмента S-T и инверсия зубца T в I, aVL, V<sub>5</sub>, V<sub>6</sub>.

# Эхокардиографические признаки ГЛЖ

1. Утолщение межжелудочковой перегородки и задней стенки левого желудочка в диастолу до 11 мм и более,
2. Соотношение ТМЖП/ТЗС  $\geq 1,0$ ,
3. Увеличение индекса ММЛЖ.

(индекс ММЛЖ в норме составляет для мужчин до 134 г/м<sup>2</sup>, для женщин – 110 г/м<sup>2</sup>),

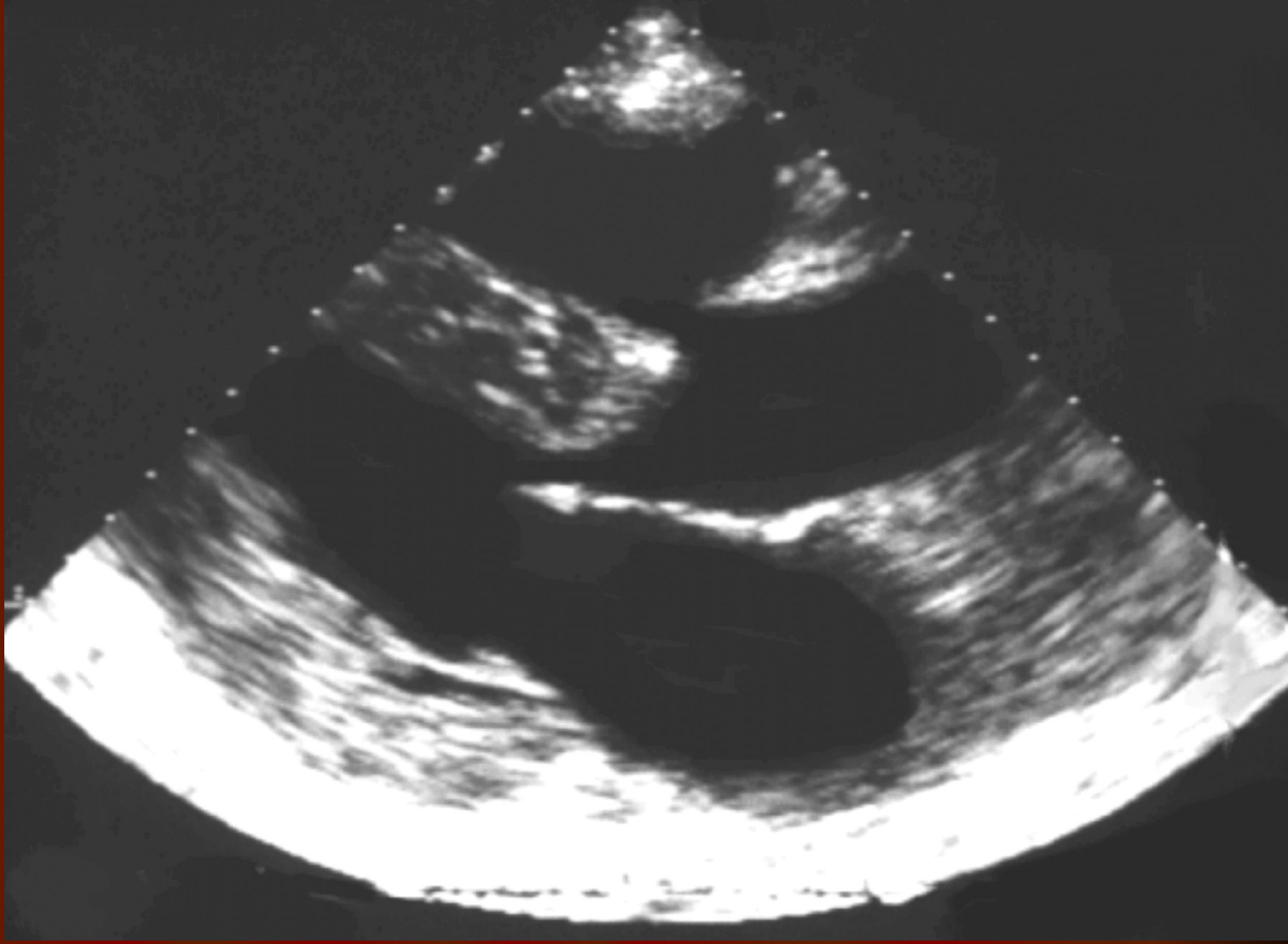
Легкая ГЛЖ – индекс мММЛЖ 135-151 г/м<sup>2</sup>,

Умеренная ГЛЖ – индекс ММЛЖ 152-172 г/м<sup>2</sup>,

Выраженная ГЛЖ индекс ММЛЖ  $\geq 173$  г/м<sup>2</sup>.

4. В начальных стадиях ГЛЖ обнаруживают увеличение сократительной способности миокарда: увеличение УО, ФВ, систолического укорочения волокон миокарда.

5. В стадии декомпенсации уменьшаются показатели сократимости миокарда, увеличивается полость левого желудочка (КДО и КДД).



### Гипертрофия левого желудочка сердца.

На двухмерной эхограмме сердца имеется концентрическая гипертрофия левого желудочка сердца с увеличенной толщиной задней стенки и межжелудочковой перегородки (в норме 12 мм и менее). Аорта несколько расширена вследствие атеросклероза.

# **Суточное мониторирование АД**

**Суточный ритм АД характеризуется дневными пиками:**

- первый с 9 до 11 ч.,
- второй с 18 до 19 ч.,
- плато от 11 до 18 ч.

**В вечернее время АД снижается, достигая минимума  
ночью и в предутренние часы вновь повышается.**

## **Группы больных:**

- Гипертоники типа "dipper" - кривая АД имеет ковшообразное углубление в ночное время.
- Гипертоники типа "non-dipper" - с недостаточным снижением АД вочные часы (менее 10 %).
- Гипертоники типа "over-dipper" - пациенты со значительным снижением АД (более 20 %) ночью.
- Больные с ночной гипертензией -"night peaker".

**У нормотоников вариабельность АД составляет 15 / 15 мм рт.  
ст. (день / ночь).**

**Для АГ характерна повышенная вариабельность АД.**

## **Типы гемодинамики у больных ГБ**

**Гиперкинетический тип - увеличение сердечного выброса и нормальное или незначительно измененное общее периферическое сосудистое сопротивление (ОПСС), характерен для начальных стадий гипертензии, молодого возраста больных.**

**Эукинетический тип - нормальный уровень сердечного выброса и нормальное или повышенное ОПСС, развивается по мере прогрессирования ГБ.**

**Гипокинетический тип - низкий сердечный выброс и высокое ОПСС, чаще наблюдается на поздних стадиях ГБ.**

## **Типы поражений ЦНС при ГБ:**

***Начальные проявления недостаточности мозгового кровообращения:  
головная боль, головокружение, шум в голове, ухудшение памяти.***

***Преходящие нарушения мозгового кровообращения (ПНМК) возникают  
остро, проявляются очаговой или общемозговой симптоматикой,  
продолжающейся от 2-5 минут до 24 часов без стойких  
неврологических последствий.***

***ПНМК с общемозговой симптоматикой (гипертоническая  
энцефалопатия) - головные боли, тошнота, рвота, зрительные  
нарушения, судороги и нарушения сознания.***

***Регионарные церебральные кризы с недостаточностью  
кровообращения :***

- в синокаротидной зоне (преходящий гемипарез или гемиплегия),***
- в вертебробазилярной системе (головокружение, нарушения  
равновесия и атаксия, обморок),***
- коркового типа (кратковременные нарушения речи).***

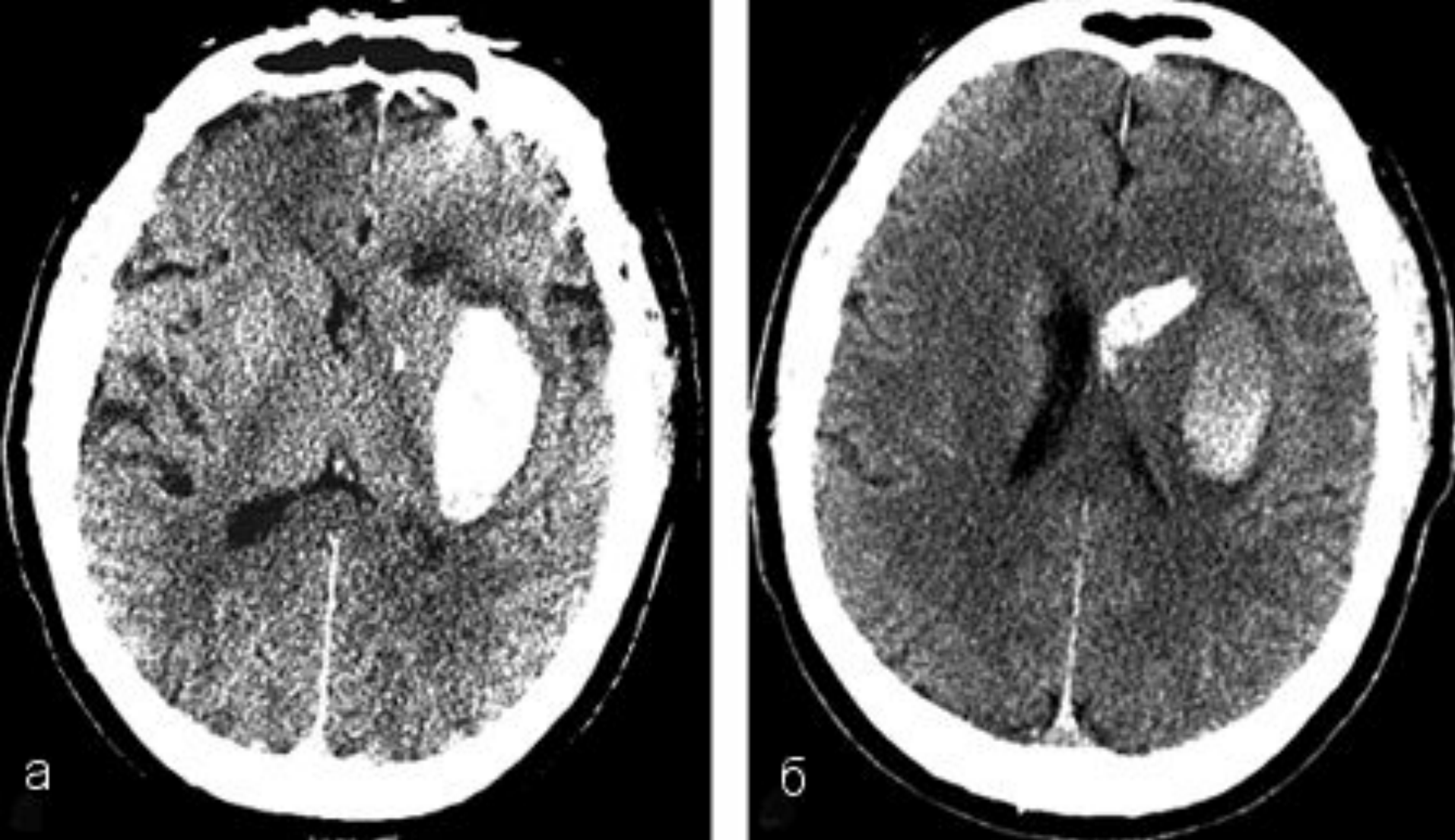
***Сочетанные церебральные кризы.***

*Геморрагические инсульты обусловлены разрывом стенки сосуда или аневризмы, повышением проницаемости стенки сосуда (диапедез).*

*Ишемические инсульты обусловлены закупоркой сосуда вследствие тромбоза, эмболии, сдавления, а также вазоспазма либо вазопарезом.*

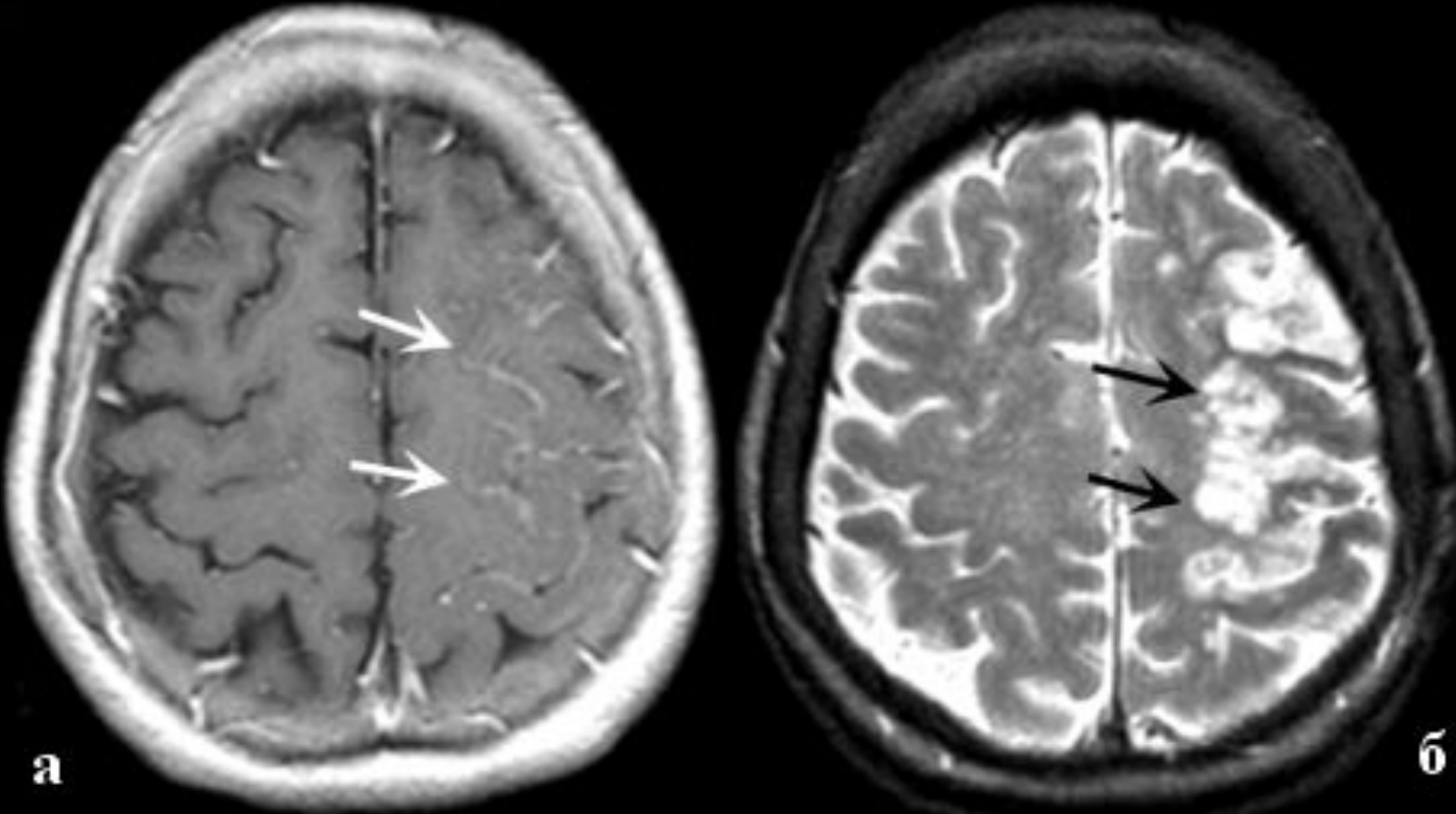
*Деменция - утрата ранее приобретенных интеллектуальных способностей при отсутствии острых нарушений сознания и психических расстройств.*

*Поражение сонных артерий при АГ обусловлены атеросклеротическим стенозом сонных артерий.*



### Геморрагический мозговой инсульт.

На трансаксиальных бесконтрастных томограммах головного мозга обнаруживается гематома (а), сообщающаяся с передним отделом правого бокового желудочка мозга (б).



### Ишемический мозговой инсульт.

Больной К., 56 лет. На магнитно-резонансной томограмме головного мозга (а), выполненной в аксиальной проекции с контрастированием видно повышение контрастности внутренней сосудистой сети (белые стрелки) дистальнее выраженного стеноза просвета средней мозговой артерии. На томограмме, выполненной через 24 ч (б) обнаруживается усиление интенсивности сигнала в участке коры правого полушария (черные стрелки).

## Поражение почек при ГБ

*Доброкачественный нефросклероз.* Нет специфических симптомов поражения почек до тех пор, пока не развивается почечная недостаточность. Анализы мочи могут быть нормальными, могут встречаться гиалиновые или зернистые цилинды, единичные эритроциты и лейкоциты, протеинурия и микроальбуминурия.

*Злокачественный нефроангиосклероз* характерен для злокачественной АГ. Наблюдаются протеинурия, лейкоциты, микро- и макрогематурия, зернистые цилинды.

# Поражения артерий сетчатки

*Ангиопатия сетчатки* - сужение сосудов спазматически-функционального характера.

*Ангиосклероз сетчатки* - усиленная извитость сосудов, уменьшается просвет.

*Ретинопатия* – кровь изливается через разрывы стенки сосуда; обнаружаются множественные крупные геморрагии различной формы. В ткани сетчатки образуются дистрофические фокусы.

*Нейроретинопатия* - патологические изменения диска зрительного нерва. Наличие нейроретинопатии свидетельствует о злокачественном течении АГ.



### Гипертоническая нейроретинопатия.

Больной И., 45 лет. На снимке глазного дна артерии неравномерно сужены, стенки их местами уплотнены, склерозированы, симптом «медной проволоки». Вены расширены, извиты, симптом патологических артерио-венозных перекрестов (Салюс I, II, III). Диск зрительного нерва восковидный, границы его нечеткие. В сетчатке, преимущественно вокруг диска зрительного нерва, множественные штрихообразные кровоизлияния (геморрагии в слое нервных волокон) и белые "ватообразные" очаги (зоны ишемии сетчатки).

# **Поражения аорты и периферических артерий**

## *Окклюзионные поражения артерий*

- в зоне подвздошных, бедренной и подколенной артерий (синдром перемежающейся хромоты, болей в конечностях при движении),
- в области мезентериальных артерий (абдоминальные боли).

## *Аневризма аорты*

### **Боли в грудной клетке:**

- аневризма восходящей аорты – загрудинные,
- аневризма грудной аорты – иррадиация в шею, плечо, спину,
- аневризма нисходящей аорты – в спине; аускультация обнаруживает систолический шум во II межреберье справа от грудины.

**обнаруживается пульсирующее образование в эпигастральной области, над которым выслушивается систолический шум.**

**Диагноз уточняют при компьютерной томографии, ультразвуковой эхосонографии брюшной полости, изотопной ангиографии и аортографии.**

# Классификация артериальной гипертензии по уровню артериального давления (ВОЗ, МОГ, 1999)

	АД, мм рт. ст.	
	систолическое	диастолическое
Оптимальное давление	<120	<80
Нормальное давление	<130	<85
Нормальное высокое	130 - 139	85 – 89
Мягкая гипертензия	140 - 159	90 – 99
Подгруппа: пограничная гипертензия	140 - 149	90 – 94
Умеренная гипертензия	160 - 179	100 – 109
Тяжёлая гипертензия	≥ 180	≥ 110
Изолированная систолическая гипертензия	≥ 140	≤ 90
Пограничная изолированная гипертензия	140-149	< 90

# Стадии артериальной гипертензии в зависимости от поражения органов-мишеней (ВОЗ, 1996 г.)

I ст.	Проявления поражение органов-мишеней отсутствуют.
II ст.	<ul style="list-style-type: none"><li>• Присутствует один из признаков поражения органов- мишеней:</li><li>• <b>гипертрофия левого желудочка;</b></li><li>• <b>генерализованное или фокальное сужение сосудов сетчатки (гипертоническая ангиопатия сетчатки);</b></li><li><b>микроальбуминурия,;</b></li><li><b>атеросклеротические изменения сосудов (бляшки) в сонных артериях, аорте, подвздошных и бедренных артериях;</b></li></ul>
III ст.	<ul style="list-style-type: none"><li>- Кроме перечисленных признаков поражения органов мишеней имеются и клинические проявления:</li><li>• <b>сердце</b> - стенокардия, инфаркт миокарда, сердечная недостаточность;</li><li>• <b>мозг</b> - инсульт, ТНМК, гипертензивная энцефалопатия, сосудистая деменция;</li><li>• <b>сосуды</b> - расслаивающая аневризма аорты; проявления окклюзивного поражения периферических артерий</li><li>• <b>почки</b> – концентрация креатинина плазмы более 2 мг/100 мл или 0,177 ммоль/л, почечная недостаточность;</li><li>• <b>сетчатка</b> - гипертоническая ретинопатия.</li></ul>

## **ОСОБЕННОСТИ ТЕЧЕНИЯ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ**

- Пограничная АГ. У 1/3 больных в дальнейшем развивается АГ, у 1/3 наступает спонтанная нормализация АД, у 1/3 АД длительно остается на пограничном уровне.
- Доброкачественная АГ протекает без кризов.
- "Гипертензия белого халата" повышение АД регистрируется при посещении врача.
- Рикошетная АГ – повышение АД при отмене препаратов (клофелин, β-блокаторы).
- Ночная АГ – среднее ночное АД выше среднего дневного АД.
- Резистентная АГ – АД выше 140 / 90 мм рт. ст. на фоне приема препаратов в дозах, близких к максимальным, в течение 6 недель.
- Злокачественная гипертензия - ДАД выше 120 мм рт. ст., резистентное к проводимой терапии, нефросклероз, прогрессирующая почечная недостаточность, левожелудочковая недостаточность, гипертензивная энцефалопатия, нарушение ЦНС, наличие отека соска зрительного нерва и нейроретинопатия.

## **ЛЕЧЕНИЕ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ**

**Цель лечения - максимальное снижение риска сердечно-сосудистых осложнений и смертности.**

**Необходимо увеличение физической активности, устранение факторов риска - избыточной массы тела, курения, злоупотребления алкоголем, гиперхолестеринемии, повышенного потребления поваренной соли; лечение сахарного диабета.**

**Достижение оптимального уровня АД - ниже 130 / 85 мм рт. ст. у молодых, лиц среднего возраста или при нефропатии, почечной и сердечной недостаточности и немного более высокого АД у пожилых пациентов - ниже 140 / 90 мм рт. ст.**

**При сахарном диабете рекомендуется АД ниже 130 / 80 мм рт. ст.**

## Группы риска осложнений и сроки начала гипотензивной терапии

Стадии АГ (мм рт.ст.)	Группа риска А (нет факторов риска, нет поражения органов мишенией, сердечно-сосудистых заболеваний)	Группа риска Б (один или более факторов риска, но не диабет. Нет поражения органов-мишенией сердечно-сосудистых заболеваний)	Группа риска В (поражение органов-мишенией, сердечно-сосудистые заболевания и/или диабет с другими факторами риска или без них)
Повышенное нормальное (130-139/85-89)	Изменение образа жизни	Изменение образа жизни	Медикаментозное лечение для больных с сердечной недостаточностью, почечной недостаточностью и сахарным диабетом
Стадия I (140-159/90-99)	Изменение образа жизни (до 12 мес.)	Изменение образа жизни (до 6 мес.)	Медикаментозное лечение
Стадия II и III ( $\geq 160 / \geq 100$ )	Медикаментозное лечение	Медикаментозное Лечение	Медикаментозное лечение

**Потребления хлорида натрия должно быть <3 г в день.**

**Терапия АГ - использование 5 классов лекарств -**

**диуретиков, β-блокаторов, антагонистов кальция, ингибиторов АПФ, блокаторов рецепторов АII.**

**Принципы терапии:**

- 1. Использование низких доз в начале лечения с последующим ее повышением при отсутствии ответа.**
- 2. Для достижения максимального гипотензивного действия необходимо назначать комбинацию лекарств.**
- 3. Рекомендуется смена лекарств при недостаточном ответе.**
- 4. Использование лекарств длительного действия, обеспечивающих суточную эффективность при приеме раз в день.**

***Лечение необходимо осуществлять постоянно и регулярно.***

# Механизмы гипотензивного действия β-блокаторов

Уровень	Характер действия
ЦНС	Блокируют β-адренорецепторы, усиливают действие НА на α-адренорецепторы продолговатого мозга с торможением активности симпатической НС.
β –адreno-рецепторы	<ol style="list-style-type: none"><li>Высокая чувствительность к β-адренорецепторам, конкурентный антагонизм.</li><li>Мембраностабилизирующая активность.</li><li>Селективность – избирательное действие на β<sub>1</sub>-рецепторы сердца (кардиоселективность). Неселективные β-блокаторы действуют на β<sub>1</sub>-рецепторы сердца и β<sub>2</sub>-рецепторы сосудов, почек, бронхов, гладких мышц.</li></ol>
Гемодина-мика	Отрицательный хронотропный, инотропный эффекты, уменьшение сердечного выброса, потребления миокардом кислорода, коронарного кровотока. Начальное увеличение ОППС, при длительной терапии происходит адаптация сосудов и нормализация периферического сопротивления.
Нейрогумо-ральные системы	Уменьшают активность ренина. Увеличивают высвобождение инсулина, уменьшают секрецию глюкагона.

# Классификация и дозы р-адреноблокаторов

Препарат	Доза (мг/сут)	Частота приема в сутки
<b>Кардиоселективные</b>		
<b>без внутренней симпатомиметической активности</b>		
Атенолол	25 - 100	1-2
Метопролол	50 - 200	1 - 2
Небиволол	2,5 – 5,0	1
<b>с внутренней симпатомиметической активностью</b>		
Талинолол	150 – 600	3
<b>Некардиоселективные</b>		
<b>без внутренней симпатомиметической активности</b>		
Пропранолол	20-160	2 – 3
<b>с внутренней симпатомиметической активностью</b>		
Окспренолол	20 – 480	2 – 3
<b>с α-адреноблокирующими свойствами</b>		
Карведиол	25 – 100	1

# **Показания к применению β-блокаторов**

- 1. АГ с гиперкинетическим типом циркуляции.**
- 2. АГ со стенокардией.**
- 3.Перенесенный ИМ.**
- 4.АГ с суправентрикулярной, желудочковой экстрасистолией, пароксизмальной тахикардией, трепетанием и мерцанием предсердий.**
- 5.Сердечная недостаточность**
- 6.Гипертензивный криз.**

**Кардиоселективные β-блокаторы назначают при стенокардии, обструктивных заболеваниях дыхательных путей, сахарном диабете, поражении периферических артерий.**

***Лечение β-блокаторами снижает риск инфарктов, сердечной смерти у больных, перенесших ИМ.***

## **Побочные действия β-адреноблокаторов**

- 1.Отрицательное инотропное действие.**
- 2.Отрицательное хронотропное действие.**
- 3.Замедление функции проводимости миокарда.**
- 4.ЦНС: астения, депрессия, бессонница, головная боль, кошмарные сновидения.**
- 5.Бронхоспастический синдром.**
- 6.Ухудшение периферического кровообращения.**
- 7.Повышение высвобождения инсулина, уменьшение секреции глюкагона ведет к нарушению углеводного обмена.**
- 8.Во время беременности: брадикардия, гипотония, гипогликемия у плода; возможны преждевременные роды.**
- 9.Гипертриглицеридемия, гиперурикемия, гиперкалиемия.**
- 10.Импотенция, снижение либido.**
- 11.Синдром отмены.**

## **Противопоказания к применению β-блокаторов**

- 1.Брадикардия (менее 50 уд/мин. Гипотония (САД ниже 100 мм).**
- 2.Блокады сердца (синоатрикулярная и атриовентрикулярная II-III степени) слабость синусового узла.**
- 3.Астматический бронхит, бронхиальная астма, все виды аллергического статуса.**
- 4.Синдром Рейно, облитерирующий эндартериит, атеросклероз сосудов нижних конечностей.**
- 4.Сахарный диабет инсулинозависимый средней и тяжелой степени.**
- 6.Беременность.**
- 7.Дислипидемия.**
- 8.Депрессия.**

## **Антагонисты кальция**

**Механизм действия - артериальная вазодилатация вследствии уменьшения тока ионов кальция через потенциалзависимые каналы мембран клеток сосудистой стенки и уменьшение ОПСС.**

**Антагонисты кальция производные дигидропиридина обладают выраженным вазодилатирующим эффектом.**

**Антагонисты кальция дилтиазем и верапамил обладают преимущественным коронаорасширяющим эффектом, уменьшают потребность миокарда в энергии и кислороде, подавляют эктопическую активность миокарда желудочков.**

# Классификация и дозы антагонистов

## кальция

	Препараты	Терапевтическая доза (мг/24 ч)	Частота приема в сутки
I	<b>Фенилалкиламины</b>		
	Верапамил	80 - 240	2 - 3
II	<b>Дигидропиридины</b>		
	Нифедипин	30-120	3-4
	Амлодипин	5-10	1
	Лацидипин	2-8	1
III	<b>Бензодиазепины</b>		
	Дилтиазем (кардил)	60-120	3 - 4
	Дилтиазем пролонгированного действия	180-360	1

## ***Показания к назначению антагонистов кальция***

**АГ и стенокардия;**

**АГ в пожилом возрасте;**

**sistолическая АГ (пролонгированные дигидропиридины);**

**заболевания периферических артерий;**

**сахарный диабет с протеинурией;**

**недигидропиридиновые антагонисты кальция показаны при мигрени, тахикардиях.**

## ***Побочные действия антагонистов кальция***

**гиперемия кожных покровов лица и шеи;**

**гипотония;**

**тошнота, запоры;**

**нифедипин вызывает рефлекторную тахикардию, отеки голеней и стоп, не связанные с сердечной недостаточностью;**

**верапамил вызывает брадикардию, А-В-блокаду, прогрессирование сердечной недостаточности.**

# **Противопоказания к назначению антагонистов кальция**

**1. Дигидропиридины противопоказаны при:**

**гипотонии;**

**синдроме слабости синусового узла;**

**нестабильной стенокардии;**

**инфаркте миокарда;**

**беременности.**

**2. Верапамил и дилтиазем противопоказаны при:**

**нарушении атриовентрикулярной проводимости;**

**синдроме слабости синусового узла;**

**выраженной сердечной недостаточности;**

**гипотонии.**

**Первоначальный механизм действия ИАПФ - блокирование АПФ, расщепляющего ангиотензин I до ангиотензина II, торможение распада брадикинина, снижение АД в результате вазодилатации.**

## **Современные данные о действии ИАПФ**

**1. Снижение активности АПФ, увеличение активности ренина и ангиотензина I, снижение уровня ангиотензина II и альдостерона в крови.**

**2. Устранение вазопрессорного действия ангиотензина II.**

**3. Активация калликреин-кининовой системы, потенцирование сосудорасширяющего действия брадикинина.**

**4. Увеличение синтеза простагландинов, усилением диуреза и натриуреза.**

**5. Снижение секреции альдостерона, устранение вазоконстрикции, задержки натрия и воды.**

**6. Повышение концентрации ПНУФ.**

**7. Уменьшение образования норадреналина, эндотелина-1, аргинин-вазопрессина.**

**8. Улучшение функции эндотелия с высвобождением НО.**

# Системные эффекты ингибиторов АПФ

Эффекты	Эффекты
Кардио-протективный эффект	<ul style="list-style-type: none"><li>• предотвращение дилатации левого желудочка;</li><li>• регрессия ГЛЖ и миокардиофизоза;</li><li>• антиишемический эффект;</li><li>• снижение постнагрузки за счет артериальной вазодилатации;</li><li>• снижение преднагрузки за счет венозной вазодилатации;</li><li>• антиаритмический эффект при ишемии миокарда.</li></ul>
Вазо-протективный эффект	<ul style="list-style-type: none"><li>• подавление пролиферации гладкомышечных клеток артерий;</li><li>• усиление эндотелийзависимой вазодилатации;</li><li>• потенцирование вазодилататорного эффекта нитратов;</li><li>• улучшение регионарной гемодинамики.</li></ul>
Рено-протективный эффект	<ul style="list-style-type: none"><li>• увеличение диуреза, натрийуреза, калийсберегающий эффект;</li><li>• увеличение кровотока в мозговом слое почек.</li></ul>
Метаболические эффекты	<ul style="list-style-type: none"><li>• улучшение метаболизма глюкозы за счет повышения чувствительности периферических тканей к инсулину;</li><li>• антиатерогенный эффект.</li></ul>

# Терапевтические дозы ингибиторов АПФ

Название препарата	Терапевтическая доза (мг/сут)	Частота приема
Каптоприл	50-150	2
Эналаприл (Ренитек)	2,5-40	1-2
Лизиноприл	5-40	1
Цилазаприл	1,25-5	1-2
Рамиприл	1,25-20	1
Квинаприл	5,0-8,0	1-2
Беназеприл	2,5-5,0	1-2
Фозинаприл	10-40	1-2
Спираприл	12,5-50	1-2
Периндоприл (престариум)	1,0-16	1-2

## *Показания для применения ИАПФ:*

**систолическая и диастолическая дисфункция ЛЖ;**  
**сердечная недостаточность;**  
**перенесенный ИМ;**  
**диабетическая нефропатия;**  
**почечная недостаточность.**

## *Побочные действия ИАПФ:*

**кожные высыпания,**  
**нарушение вкусовых ощущений,**  
**гиперемия слизистой полости рта,**  
**жжение во рту,**  
**диспептические явления,**  
**кашель (торможение распада брадикинина и увеличением**  
**синтеза простагландина Е<sub>2</sub>),**  
**ангионевротический отек Квинке.**  
**Гиперкалиемия, глюкозурия, протеинурия, холестаз,**  
**гепатонекроз.**

**Риск осложнений увеличивается при аутоиммунных заболеваниях**  
**(СКВ и склеродермия).**

## *Противопоказания к назначению ИАПФ:*

**гиперкалиемия;**  
**беременность;**  
**двусторонний стеноз почечных артерий**  
**стеноз почечной артерии единственной почки.**

**Механизм действия блокаторов АТ<sub>1</sub>-рецепторов - устранение эффектов ангиотензина II, опосредуемых АТ<sub>1</sub>-рецепторы, и усиление эффектов стимуляции АТ<sub>2</sub>-рецепторов.**

### **Дозы блокаторов АТ<sub>1</sub>-рецепторов**

<b>Название препарата</b>	<b>Суточная доза (мг)</b>	<b>Частота приема в сутки (24 ч.)</b>
<b>Ирбесартан</b>	<b>300</b>	<b>1-2</b>
<b>Лозартан</b>	<b>50-100</b>	<b>1-2</b>
<b>Телмисартан</b>	<b>80-160</b>	<b>1</b>
<b>Валсартан</b>	<b>80-160</b>	<b>1</b>
<b>Кандесартан</b>	<b>8-16</b>	<b>1</b>
<b>Эпросартан</b>	<b>400-800</b>	<b>1-2</b>

**Показания к назначению сходны с ингибиторами АПФ.**

**Побочные действия:**

- головная боль,
- кашель,
- развитие легкой гиперкалиемии (лозартан).

**Противопоказания к назначению блокаторов АТ<sub>1</sub>-рецепторов:**

- беременность,
- гиперкалиемия,
- двусторонний стеноз почечных артерий.

# Механизм действия диуретиков

Уровень	Характер действия
Гемоди- намика	<p>Вследствие натрийуреза уменьшение объемов внеклеточной жидкости и плазмы, МО сердца. Снижение содержания натрия в гладкомышечных волокнах сосудистой стенки ведет к уменьшению толщины сосудистой стенки, просвета сосудов, снижению реактивности сосудов на прессорные эффекты катехоламинов и ангиотензина. Снижается ОПСС, уменьшается постнагрузка и преднагрузка на сердце, увеличивается сердечный выброс. Снижается АД.</p>
Нейрогумо- ральные системы	<p>Повышает активность ренина, поэтому особенно чувствительны к диуретикам больные с низкой активностью ренина.</p>
Водно-элек- тролитный баланс	<p>Подавление активности ферментов, транспортирующих натрий через мембранны клеток, снижение проницаемости мембран для натрия приводит к натрийурезу, происходит выделение калия, развиваются гипокалиемия.</p>

# Классификация и дозы диуретиков

Название	Суточная доза, мг
<b>Тиазидные диуретики</b>	
Гидрохлортиазид (дихлотиазид, гипотиазид)	12,5–50
<b>Тиазидоподобные диуретики</b>	
Хлорталидон	12,5 – 25
Клопамид	10 – 20
Индапамид (арифон)	1,5 – 2,5
<b>Петлевые диуретики</b>	
Фуросемид	20 – 480
Буметанид	0,5 - 5
Этакриновая кислоты (урегит)	25 - 100
<b>Калийсберегающие диуретики</b>	
Спиронолактон (верошпирон)	25 – 100
Триамерен	50 – 150
Амилорид	5 – 10

# **Показания к применению диуретиков**

- 1. Пожилой возраст.**
- 2. Изолированная систолическая АГ.**
- 3. Задержка жидкости и признаки гиперволемии (отеки, пастозность).**
- 4. Низкая активность ренина.**
- 5. Избыточная масса тела.**
- 6. Застойная сердечная недостаточность (петлевые диуретики).**
- 7. Почечная недостаточность (петлевые диуретики).**
- 8. Первичный и вторичный гиперальдостеронизм (анtagонисты альдостерона).**

## **Побочные действия диуретиков:**

- 1. Гипокалиемия, гипонатриемия, гиперурикемия, гипергликемия, гиперлипидемия, увеличение уровня мочевины, гиповолемия.**
- 2. Сухость во рту, неприятный вкус во рту, панкреатит**
- 3. Лейкопения, анемия, тромбоцитопения.**
- 4. Метаболический алкалоз.**
- 5. Вторичные гиперренинемии.**
- 6. Гиперальдостеронизм.**
- 7. Дерматит, васкулит.**

**Для калий-сберегающих диуретиков характерны:**

- 1. Гиперкалиемия.**
- 2. Гинекомастия.**
- 3. Гирсутизм, дисменорея.**
- 4. Сонливость.**
- 5. Диарея.**
- 6. Атаксия.**

# **Противопоказания к применению диуретиков**

- 1. Почечная недостаточность  
(калийсберегающие диуретики).**
- 2. Первые месяцы беременности.**
- 3. Подагра.**
- 4. Дислипидемия (в высоких дозах).**
- 5. Сахарный диабет (в высоких дозах).**
- 6. Почечная кома.**
- 7. Гиперчувствительность к сульфаниламидам.**

## Механизмы гипотензивного действия α-адреноблокаторов

Уровень	Характер воздействия
ЦНС	Снижают возбудимость сосудодвигательного центра.
Периферическая нервная система	Блокируют передачу адренергических сосудосуживающих импульсов в $\alpha_1$ - и $\alpha_2$ -рецепторах и вызывают расширение артериол и прекапилляров. Празозин является селективным $\alpha_1$ -блокатором.
Гемодинамика	Снижают ОПСС без изменения сердечного выброса. Вазодилатация.
Нейро-гуморальный и водно-электролитный баланс	Не оказывают действия на активность ренина, норадреналина, функцию почек, водно-электролитный метаболизм, снижает содержание холестерина и увеличивает ЛПВП.
Метаболизм	Обладают антиагрегационными свойствами.

# Классификация и дозы α-адреноблокаторов

Название препарата	Форма выпуска, доза	Суточная доза (мг)
<b>Неселективные α-адреноблокаторы</b>		
Пирроксан	табл. 0,015 амп. 1,0 мл 1% р-ра	0,06-0,18 2-3 мл п/к, в/м;
<b>Селективные α<sub>1</sub>-адреноблокаторы</b>		
Празозин	табл. 0,0005 капс. 0,0001	0,0015 – 0,003 0,003
Доксазозин (кардуран)	табл. 2-4 мг	1-15
Теразозин (корнам)	табл. 2-5 мг	
Бендазолол (глиофен)	1 табл. 20 мг	

**Показания к применению а-адреноблокаторов**  
гипертензивный криз, феохромоцитома (тропафен, реджитин);

дифференциально-диагностическая пробы на феохромоцитому;

дислипидемия

доброкачественная гипертрофия простаты у больных АГ

**Побочные действия а-адреноблокаторов**

ортостатический коллапс, особенно у лиц пожилого возраста;

тахиардия;

тошнота, рвота;

головная боль.

**Противопоказания к применению а-адреноблокаторов**

ортостатическая гипотония;

ишемическая болезнь сердца с приступами стенокардии;

нарушения мозгового кровообращения;

сердечная недостаточность;

непереносимость глюкозы;

Препараты центрального действия уменьшают секрецию катехоламинов хромаффинными клетками надпочечников, снижают активности симпатической нервной системы.

Подгруппы:

1. Агонист центральных  $\alpha_2$ -адренорецепторов (клофелин).
2. Агонист  $I_1$ -имидазолиновых рецепторов (рилменидин).

Сравнительная характеристика

<b>Показатель</b>	<b>Клонидин</b>	<b>Рилменидин</b>
<b>Антигипертензивная активность</b>	+++	+++
<b>Длительное действие</b>	0	+++
<b>Рикошетная гипертензия артериальная</b>	+++	0
<b>Брадикардия</b>	+++	0
<b>Седативный эффект</b>	+++	+
<b>Сухость во рту</b>	+++	+
<b>Импотенция</b>	++	0
<b>Экскреция натрия и воды</b>	--	+
<b>Секреция инсулина</b>	--	+
<b>При упоминании</b>	- отсутствие эффекта, + - наличие положительного эффекта, <u>типолиз</u> - противоположный эффект.	

# Комбинированные антигипертензивные препараты

## 1. Алкалоиды раувольфии:

Резерпин + дигидралазина сульфат + гидрохлортиазид -  
адельфан, эзидрекс.

Резерпин + дигидралазина сульфат + гидрохлортиазид + калия  
хлорид - трирезид-К.

Резерпин + дигидроэргокристина мезалат + клопамид -  
бринердин, кристепин, нормотенс, синепрес.

## 2. Комбинации диуретиков.

Гидрохлортиазид + амилорид - амилозид Б, модуретик, лиморид.

Гидрохлортиазид + триамтерен - триампур, композитум.

## 3. Комбинации β-блокаторов с диуретиками:

Пиндолол + клопамид - вискалдикс;

Атенолол + хлорталидон - атенол-Н, тенорик.

## 4. Комбинированные препараты ингибиторов АПФ:

каптоприл + гидрохлортиазид - достурел, капозид, капокард  
плюс, каптопрес.

эналаприл + гидрохлортиазид - КО-ренитец, энап Н/ НЛ ,  
эналаприл Н, энафрил.

периндоприл + индапамид - нолипрел.

## 5. Комбинированные препараты AT1-блокаторов и диуретиков.

Лозартан калия + гидрохлортиазид - гизаар.

## Тактика лечения мягкой и умеренной АГ

При ДАД от 90 до 105 мм рт.ст. - немедикаментозная терапия 3 месяца и продолжают ее, если ДАД составляет 90-99 мм рт.ст. и САД - 140-179 мм рт.ст.

При ДАД - 90-105 мм рт.ст. и САД - 140-179 мм рт.ст. и наличии гипертензивных кризов, высокой вариабельности АД, ГЛЖ, гипертензии или смерти от сердечно-сосудистых заболеваний родителей в возрасте моложе 60 лет, гиперхолестеринемии, гипергликемии, гиперурикемии, атеросклерозе экстракраниальных, коронарных и других артерий, необходимо сразу назначить медикаментозную терапию. Назначают один препарат.

При отсутствии или недостаточности гипотензивного эффекта монотерапии увеличивают дозу или сменяют класс препарата. Более рационально добавить второй препарат.

# Тактика лечения тяжелой АГ

Снижение АД осуществляют постепенно (предупреждение осложнений): сначала на 25% от исходного уровня, затем, если отсутствует преходящее нарушение мозгового кровообращения и почечная недостаточность - до нормального уровня.

Используют комбинации трех или четырех препаратов:

β-блокатор+ингибитор АПФ+диуретик;

β-блокатор+диуретик+антагонист кальция+α-адреноблокатор.

С целью профилактики сердечно-сосудистых осложнений больным с повышенным риском ИБС и отсутствием склонности к кровотечениям рекомендуют ежедневный прием 75 мг аспирина. (Hypertension Optimal Treatment, 1998)

## Тактика лечения рефрактерной АГ

Дополнительно к 3 – 4 антигипертензивным препаратам включают:

1. Миноксидил (5 мг 1-2 раза в сутки);
2. Простагландин Е2 (*вазопростан или простенон*) – 1,5 мг растворяется в 200-400 мл изотонического раствора натрия хлорида и вводят в/в капельно. Курс лечения - 2-4 инъекции.
3. Нитропруссид натрия по 30 мг, вводят в/в капельно ежедневно под контролем АД. Курс лечения 5 – 10 инфузий
4. Плазмаферез - 2-3 процедуры; гемодиализ или гемофильтрация - при почечной недостаточности; ультрафильтрация плазмы крови - при наличии отеков, резистентных к диуретикам.

# **Показания к госпитализации больных с АГ**

- гипертензивный криз,**
- гипертензивная энцефалопатия,**
- преходящее нарушение мозгового кровообращения,**
- сердечная недостаточность,**
- острый инфаркт миокарда,**
- начальные явления почечной недостаточности,**
- необходимость уточнения диагноза симптоматических форм АГ,**
- тяжелое и злокачественное течение АГ.**

## **Лечение АГ у пожилых**

**Предпочтение отдается диуретикам.**

**Альтернативными препаратами являются длительно действующие антагонисты кальция.**

**При наличии показаний используют ИАПФ,  $\beta$ -блокаторы.**

**Начальная доза всех препаратов у пожилых пациентов должна быть снижена вдвое.**

**При использовании  $\alpha$ -адреноблокаторов, вазодилататоров и высоких доз диуретиков возможна ортостатическая гипотензия.**

## **Лечение АГ у беременных**

**Показано назначение нифедипина, лабетолола и гидralазина.**

**β-блокаторы при длительном назначении могут вызывать задержку роста плода.**

**Ингибиторы АПФ и антагонисты рецепторов аngiotензина II противопоказаны при беременности, так как они могут вызвать гипотензивный синдром плода, задержку роста, неонатальную почечную недостаточность и смерть.**

## **Лечение АГ в сочетании с ИБС**

**Используют β-блокаторы и/или ингибиторы АПФ  
Применяют блокаторы кальциевых каналов, за  
исключением короткодействующих.**

**У больных, перенесших ИМ, применяют β-блокаторы  
без внутренней симпатомиметической активности,  
верапамил или дилтиазем.**

## **Лечение АГ при застойной сердечной недостаточности**

**Больным с I – III классом сердечной недостаточности  
по NYHA назначают малые дозы β-блокаторов.**

**Назначают ингибиторы АПФ, а при их  
непереносимости используют антагонисты  
рецепторов ангиотензина II.**

**Диуретики сочетают с вышеперечисленными  
препаратами.**

## **Лечение АГ у больных с сахарным диабетом**

**Ингибиторы АПФ замедляют ухудшение функции почек, уменьшают протеинурию, замедляют прогрессирование ретинопатии.**

**Диуретики и  $\beta$ -блокаторы снижают чувствительность к инсулину и повышают уровни триглицеридов. Вместе с тем, доказан благоприятный эффект  $\beta$ -блокаторов у больных с диабетом после ИМ.**

**Назначение больным диабетом антагонистов кальция приводит к снижению риска сердечно-сосудистых осложнений.**

# Антигипертензивные препараты могут оказать благоприятное влияние на течение заболевания

Заболевание	Препараты
Наджелудочковая тахикардия и мерцание предсердий	β-адреноблокаторы, недигидропиридиновые антагонисты кальция
Эссенциальный трепор	Неселективные β-блокаторы
Гипертиреоз	β-адреноблокаторы
Мигрень	Неселективные β-блокаторы, недигидропиридиновые антагонисты кальция
Остеопороз	Тиазиды
Доброкачественная гиперплазия простаты	α-адреноблокаторы

# Состояния, при которых нежелателен прием препаратов

Бронхобструктивный синдром	β-адреноблокаторы*
Депрессия	β-адреноблокаторы, препараты центрального действия*
Сахарный диабет I и II типа	β-адреноблокаторы, диуретики в высоких дозах
Подагра	Диуретики
Атриовентрикулярная блокада II — III степени	β-адреноблокаторы*, верапамил*, дилтиазем*
Поражение периферических сосудов	β-адреноблокаторы*
Беременность	Ингибиторы АПФ*, антагонисты рецепторов ангиотензина II*
Почечная недостаточность	Калийсберегающие диуретики*

Примечание. \* — противопоказаны.

**Гипертензивный криз – это внезапное значительное повышение АД, сопровождающееся появлением или усилением нарушений со стороны органов-мишеней и вегетативной нервной системы.**

**Критерии криза:**

- внезапное начало,**
- значительное повышение АД,**
- появление или усиление симптомов со стороны органов-мишеней.**

**Классификация гипертензивных кризов, рекомендованная Украинским обществом кардиологов (2000 г.).**

**В зависимости от наличия или отсутствия поражения органов-мишеней:**

**I Осложненные кризы (с острым или прогрессирующим поражением органов-мишеней, представляют прямую угрозу жизни больного, требуют немедленного, в течение 1 ч снижения АД).**

# **Осложнения гипертензивных кризов**

**Инфаркт миокарда.**

**Инсульт.**

**Острая расслаивающая аневризма аорты.**

**Острая недостаточность левого желудочка.**

**Нестабильная стенокардия.**

**Аритмии (пароксизмы тахикардии, мерцательной тахиаритмии, желудочковой экстрасистолии).**

**Транзиторная ишемическая атака.**

**Эклампсия.**

**Острая гипертензивная энцефалопатия.**

**Кровотечение.**

**Острая почечная недостаточность.**

# Лечение осложненных гипертензивных кризов

Препарат	Способ введения	Начало действия	Длительность действия	Примечания
Вазодилататоры				
Натрия нитропруссид	В/в капельно, 0,25-10 мкг/кг (50-100 мг в 250-500 мл 5% глюкозы)	Немедленно	1-3 мин	Пригоден для немедленного снижения АД при мониторировании АД.
Нитроглицерин	В/в капельно, 50-200 мкг/мин	Через 2-5 мин	5-10 мин	Особенно эффективен при острой сердечной недостаточности
Верапамил	В/в, 5-10 мг, продолжить в/в капельно 3-25 мг/ч	Через 1-5 мин	30-60 мин	Не использовать у пациентов с сердечной недостаточностью и вместе с β-блокаторами.
Эналаприл	В/в 1,25-5 мг	Через 15-30 мин	6-12 ч	Эффективен при острой левожелудочковой недостаточности
Нимодипин	В/в капельно, 15 мкг/кг в 1 ч, далее 30 мкг/кг в 1 ч	Через 10-20 мин	2-4 часа	При субарахноидальных кровоизлияниях

Название препарата	Способ введения	Начало действия	Длительность действия	Примечания
--------------------	-----------------	-----------------	-----------------------	------------

### Антиадренергические агенты

Пропранол	В/в капельно, 2-5 мг со скоростью 0,1 мг/мин	Через 10-20 мин	2-4 ч	При расслаивающей аневризме аорты и коронарном синдроме
Эсмолол	В/в капельно 250-500 мкг/кг в 1 мин в течение 1 мин, затем 50-100 мкг/кг – за 4 мин	Через 1-2 мин	10-20 мин	Препарат выбора при расслаивающей аневризме аорты и послеоперационной гипертензии

### Другие препараты

Фуросемид	В/в болюсно, 40-200 мг	Через 5-30 мин	6-8 ч	При гипертензивных кризах с острой сердечной или почечной недостаточностью
Магния сульфат	В/в болюсно, 5-20 мл 25 % р-ра	Через 30-40 мин	3-4 ч	При судорогах, эклампсии беременных

**II Неосложненные кризы (без острого или прогрессирующего поражения органов-мишеней, представляют потенциальную угрозу жизни больного, требуют быстрого, на протяжении нескольких часов, снижения АД).**

### **Виды неосложненных гипертензивных кризов**

**Церебральный неосложненный криз.**

**Гипоталамический пароксизм (диэнцефально-вегетативный криз).**

**Кардиальный неосложненный криз.**

**Повышение САД до 240 или ДАД до 140 мм рт.ст.**

**Значительное повышение АД в раннем послеоперационном периоде.**

# Препараты для лечения неосложненных гипертензивных кризов

Препараты	Дозы способы введения	и Начало действия	Побочные эффекты
Клофелин	0,075-0,15 мг внутрь или 0,01% р-р 0,5-2,0 в/м или в/в	Через 10-60 мин	Сухость во рту, сонливость, противопоказан больным с А-В блокадой, брадикардией
Каптоприл	12,5 – 25 мг внутрь или сублингвально	Через 30 мин	Гипотензия у больных с ренин-зависимой гипертензией
Дибазол	1 % р-р 4 – 6 мл в/м или в/в	Через 10-20 мин	Общая слабость
Нифедипин	5-10 мг внутрь или сублингвально	Через 15-30 мин	Головная боль, тахикардия, покраснение, стенокардия
Диазepam	0,5 % р-р 1,0-2,0 в/м	Через 15-30 мин	Головокружение, сонливость
Празозин	0,5 –2 мг внутрь	Через 30-60 мин	Ортостатическая гипотензия, тахикардия
Лабетолол	200-400 мг внутрь	Через 30-60 мин	Ортостатическая гипотензия, бронхоконстрикция
Пропрано-	20-80 мг внутрь	Через 30-60	Тахикардия,

# ПРОГНОЗ АРТЕРИАЛЬНОЙ ГИПЕРТЕНЗИИ

Прогноз зависит от уровня АД, от факторов риска, поражения органов-мишеней, наличие ассоциированных клинических состояний.

## Критерии стратификации риска артериальной гипертензии

### 1. Факторы риска

Систолическое АД выше 140 мм рт. ст.,  
диастолическое АД выше 90 мм рт. ст.

Мужчины старше 55 лет.

Женщины старше 65 лет.

Курение.

Холестерин выше 6,5 ммоль/л.

Сахарный диабет.

Семейный анамнез ранних сердечно-сосудистых заболеваний.

## **2.Факторы, неблагоприятно влияющие на прогноз**

**Снижение уровня холестерина липопротеидов высокой плотности.**

**Повышение уровня холестерина липопротеидов низкой плотности.**

**Микроальбуминурия при диабете.**

**Нарушение толерантности к глюкозе.**

**Ожирение.**

**Сидячий образ жизни.**

**Повышение уровня фибриногена.**

**Определенное социально-экономическое положение.**

**Этническая принадлежность.**

**Географический регион.**

## **3. Поражение органов-мишеней**

**Гипертрофия левого желудочка.**

**Протеинурия и/или уровень креатинина 1,2—2 мг/дл (0,15 – 0,2 ммоль/л).**

**Ультразвуковые или рентгенологические признаки склеротической бляшки.**

**Гипертензивная ангиопатия сетчатки.**

#### **4. Сопутствующие клинические состояния**

**Цереброваскулярные заболевания:**

**Ишемический инсульт;**

**Геморрагический инсульт;**

**Транзиторная ишемическая атака.**

**Заболевания сердца:**

**Инфаркт миокарда;**

**Стенокардия;**

**Коронарная реваскуляризация;**

**Застойная сердечная недостаточность.**

**Заболевания почек:**

**Диабетическая нефропатия;**

**Почечная недостаточность (уровень креатинина выше 2 мг/дл).**

**Сосудистые заболевания:**

**Расслаивающая аневризма аорты;**

**Симптоматическое поражение периферических артерий.**

**Гипертензивная ретинопатия:**

**Геморрагии или экссудаты сетчатки;**

**Отек соска зрительного нерва.**

*Поражение органов-мишеней соответствует стадии II, а наличие ассоциированных клинических состояний — стадии III артериальной гипертензии по классификации ВОЗ.*

# Стратификация риска для качественного прогноза артериальной гипертензии (ВОЗ, 1997 г.)

Факторы риска	I стадия (мягкая гипертензия) САД 140-159 или ДАД 90-99 мм рт.ст.	II стадия (умеренная гипертензия) САД 160-179 или ДАД 100-109 мм рт.ст.	III стадия (тяжелая гипертензия) САД $\geq$ 180 или ДАД $\geq$ 110 мм рт.ст.
I. Нет других факторов риска	Низкий риск	Средний риск	Высокий риск
II. Один-два фактора риска	Средний риск	Средний риск	Очень высокий риск
III. Три или более факторов риска или диабет или повреждение органов-мишеней	Высокий риск	Высокий риск	Очень высокий риск
IV. Ассоциированные клинические состояния	Очень высокий риск	Очень высокий риск	Очень высокий риск

## **Стратификация пациентов по степени риска**

*Группа низкого риска / категория А.* Мужчины до 55 лет и женщины до 65 лет с АГ I степени при отсутствии факторов риска, поражения органов-мишеней и сопутствующих сердечно-сосудистых заболеваний. Риск осложнений в ближайшие 10 лет составляет менее 15%.

*Группа среднего риска / категория Б.* Наличие факторов риска при отсутствии поражений органов-мишеней и/или сопутствующих заболеваний. Пациенты с незначительным повышением АД и многими факторами риска и пациенты с выраженным повышением АД, но с небольшим количеством факторов риска. Риск осложнений в ближайшие 10 лет составляет 15— 20%.

*Группа высокого риска / категория В.* Поражения органов-мишеней или сахарный диабет, или более трех факторов риска. Риск осложнений в ближайшие 10 лет составляет 20-30 %.

*Группа очень высокого риска.* Пациенты с сердечно-сосудистыми заболеваниями независимо от степени повышения АД и пациенты с III стадией АГ за исключением пациентов без факторов риска. Риск осложнений в ближайшие 10 лет превышает 30 %.

*Благодарю за  
внимание!*