Патология водноэлектролитного обмена

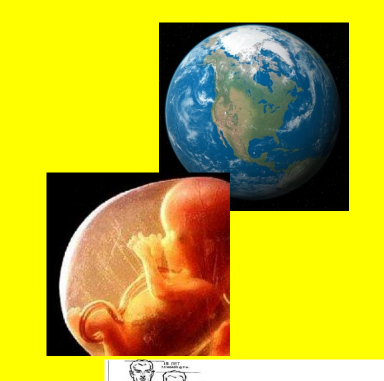


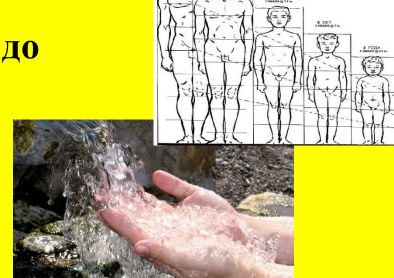
к. мед. н., доцент кафедры патофизиологии Юрий Игоревич Стрельченко Вода на земном шаре занимает более 70 %

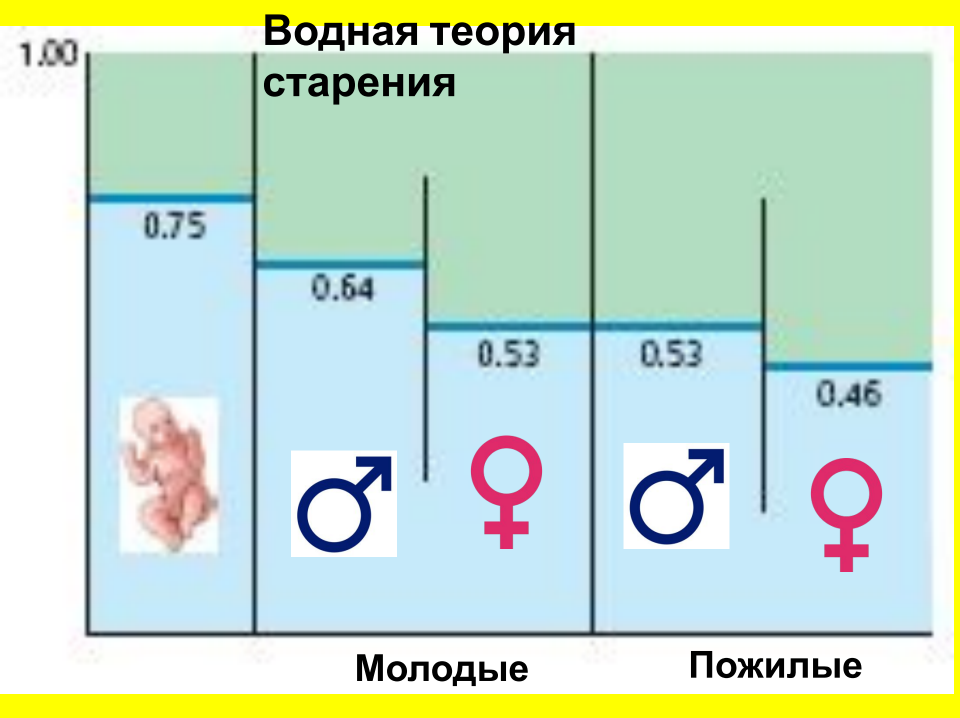
Ребенок в утробе матери развивается в течение 9 месяцев в безвоздушном пространстве, окруженный околоплодными водами

Вода в организме человека в разные возрастные периоды своей жизни составляет от 75 до 46 % массы тела (73,2% обезжиренного)

Человек погибает в течение 5 дней без воды!









водного обмена

Организма Поступление, мл

С твердой пищей – 1000

С жидкой пищей – 1200

Образующаяся в организма – 300 метаболическая вода –

ежедневно образуется в результате

метаболических реакций. 300 мл в сутки образуется при распаде 41 г белков, 51 г углеводов и 102 г Выделение, мл

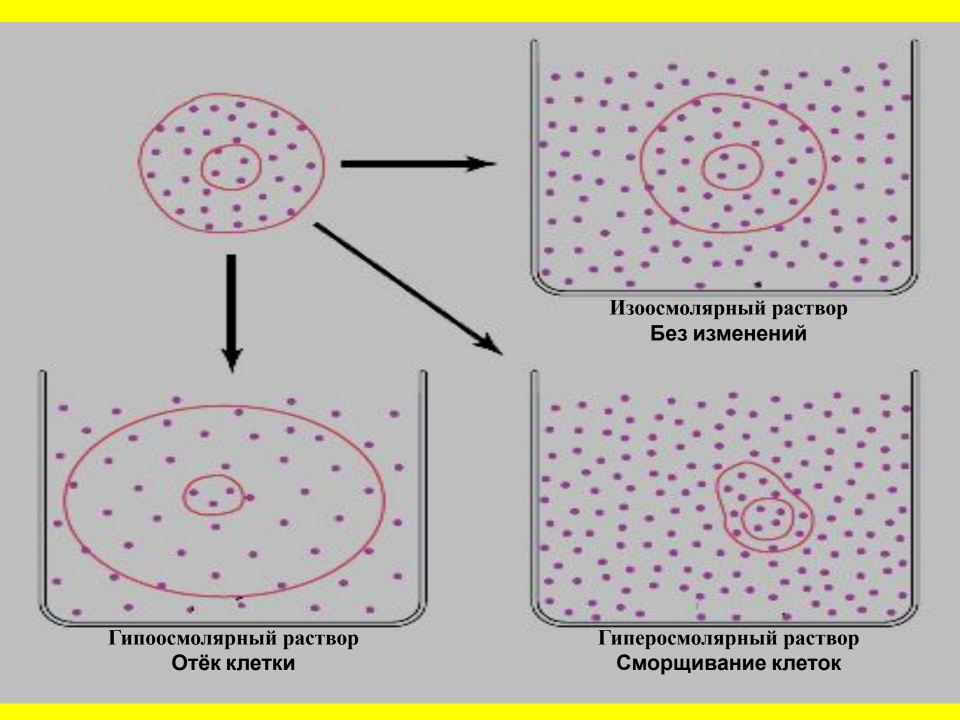
С мочой – 1400

С потом – 600

С выдыхаемым воздухом – 300

С фекальными массами –





Отёк клетки

Увеличение осмотического давления внутриклеточной жидкости

Усиление вхождения Na⁺ внутрь клетки Растяжение плазматической мембраны

Увеличение проницаемости • Отёк эксперимент



ОСНОВНЫЕ ФОРМЫ ГИПЕРГИДРИИ

- •гиперосмолярная гипергидратация
 - •увеличение осмотического давления внеклеточной жидкости (питье соленой морской воды, гипертонические растворы)
- •изоосмолярная гипергидратация
 - •осмотическое давление внеклеточной жидкости не изменяется (введение изотонического раствора, ятрогенная ошибка)
- •гипоосмолярная гипергидратация
 - •(водное отравление) уменьшение осмотического давления внеклеточной жидкости (рефлекторная анурия, вторая стадия ОПН, введение гипотонических растворов, питьё дистиллированной воды))

Основные формы гипогиратации

- •гиперосмолярная гипогидратация
 - •потеря воды превышает потерю электролитов (гипервентиляция, гиперсаливация, полиурия несахарный диабет), обширные ожоги перспирация
- •изоосмолярная гипогидратация
 - •осмотическое давление плазмы крови и межклеточной жидкости не меняется (полиурия, острая кровопотеря)
- •гипоосмолярная гипогидратация
 - •преимуществен-ная потеря солей (потеря секретов желудка и кишок, потоотделение)

Осмолярность

Осмолярность – сумма концентраций катионов, анионов и неэлектролитов, т.е. всех кинетически активных частиц в 1 литре раствора. Она выражается в миллиосмолях на литр (мосм/л).

- Показатели осмолярности в норме (мосм/л)
- Плазма крови 280-300
- CMЖ 270-290
- Моча 600-1200

Какую воду нужно

пить?





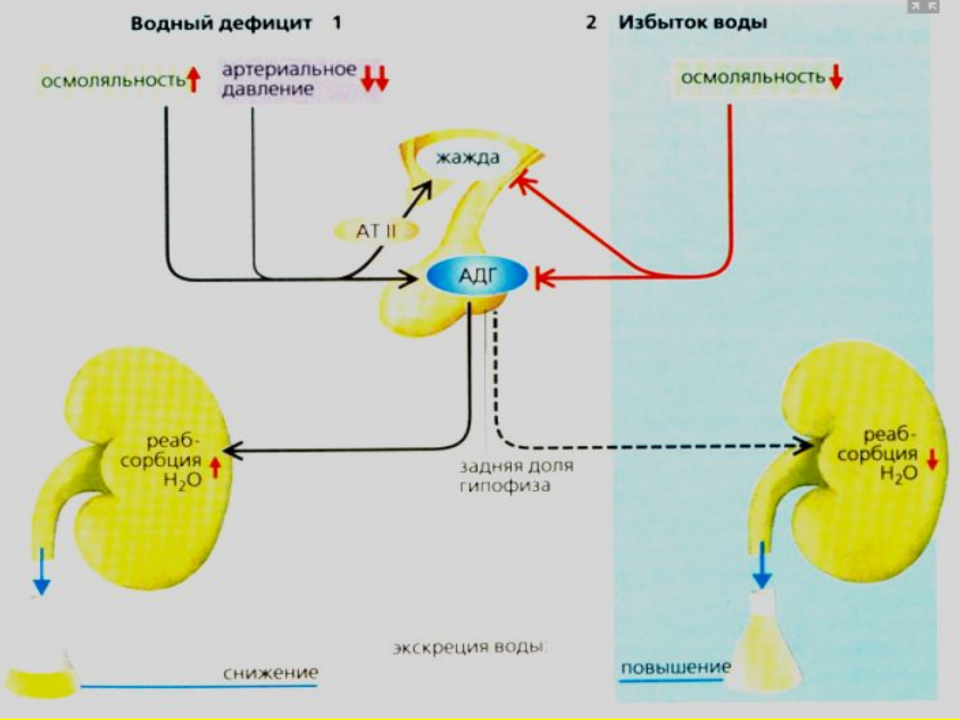
амих путей, болезни полжелудочной

Средняя потребность взрослого человека в минеральных веществах

Минеральные вещества	Дневная потребность, мг	Минеральные вещества	Дневная потребность, мг
Кальций	800-1000	Марганец	5-10
Фосфор	1000-1500		2-2,5
Натрий	4000 - 6000	Медь	2
Калий	2500 - 5000	Кобальт	0,1-0,2
Хлориды	5000 - 7000	Молибден	0,5
Магний	300 - 500	Селен	0,5
Железо	15	Фториды	0,5-1,0
Цинк	10-15	Йодиды	0,1-0,2
		TI OAGAGA	. 0,1 - 0,

Осморецепторы

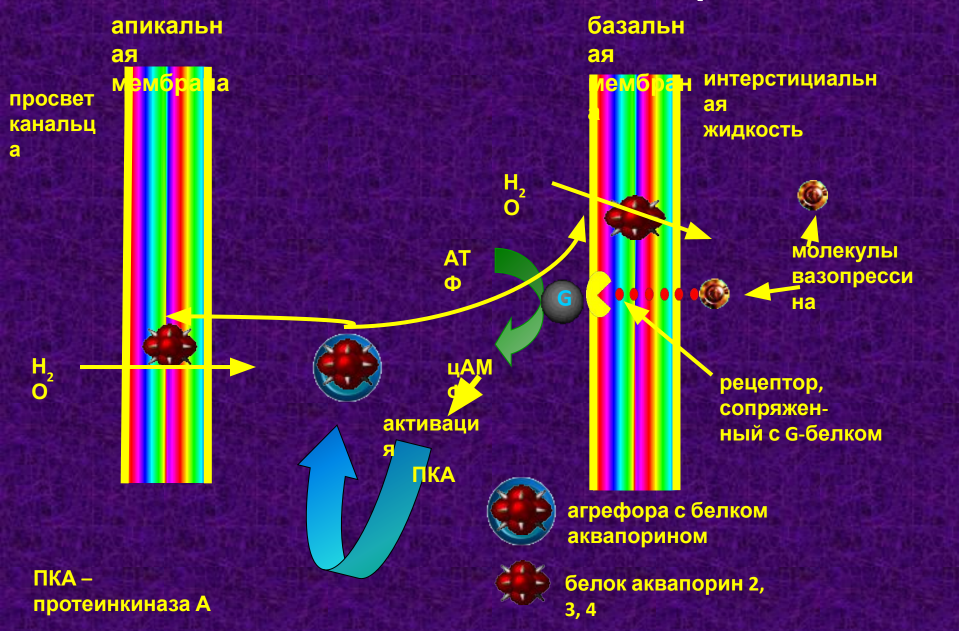
Осморецепторы – концевые образования чувствительных нервов, реагирующие на изменение концентрации осмотически веществ. Нейроны активных супраоптических и паравентрикулярных ядер гипоталамуса воспринимают даже небольшие колебания осмолярности плазмы и при повышении вырабатывают АДГ (вазопрессин).



Эффекты АДГ



Реабсорбция воды в почечных собирательных канальцах под влиянием вазопрессина



Преднесердный натрий-уретический пептид гипотензивный фактор

Активатором секреции ПНУП является увеличение венозного возврата к сердцу, в результате чего происходит перерастяжение стенок предсердий.

Снижает АД путем:

- 1. <u>снижения ОЦК (</u>увеличивает натрийурез и диурез за счет уменьшения реабсорбции ионов натрия в канальцевом эпителии почек);
- 2. <u>вазодилятации</u> (расширение артериол и снижение общего периферического сопротивления сосудов току крови).

Альдостерон – в дистальных извитых канальцах нефрона:

- 1. увеличивает реабсорбцию ионов натрия,
- 2. увеличивает секрецию ионов калия,
- 3. увеличивает секрецию ионов

Регуляторами секреции альдостерона в клубочковой зоне коры надпочечников являются:

- 1. концентрация ионов калия в крови,
- продукты активации ренинангиотензин-альдостероновой системы (РААС) – ангиотензин II и ангиотензин III,
- 3. адренокортикотропный гормон

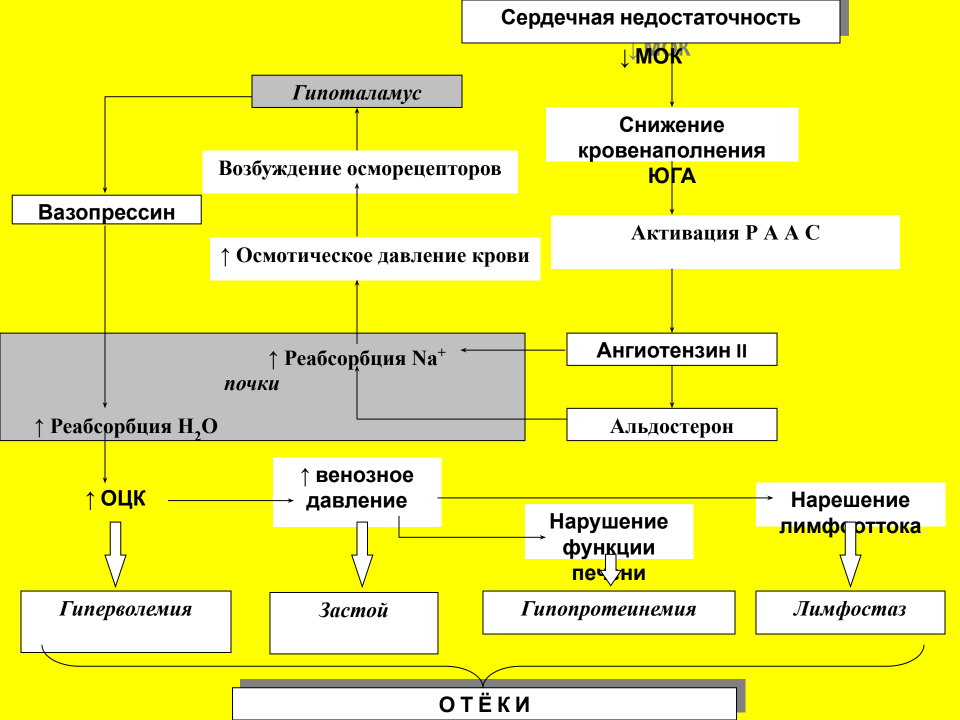
Активация РААС определяется выбросом ренина из юкста-гломерулярного аппарата почек в результате:

- 1. усиления симпатических влияний,
- 2. <u>нарушения почечной гемодинамики</u> (снижение АД, ишемия почки, <u>уменьшение ОЦК</u>),
- уменьшения концентрации ионов натрия в крови.









Основные механизмы формирования отека

- 1. Гидродинамический фактор за счет роста перепада АД (острая левожелудочковая недостаточность, застойные явления)
- 2. Мембранный (аллергическое воспаление выброс гистамина, серотонина, субстанции Р. токсическое поражение оболочек)
- 3. Осмотический (гипернатриемия при застойной сердечной недостаточности, снижение экскреции натрия)
- 4. Онкотический (снижение концентрации белка)
- 5. Лимфатический (при застое лимфы)
- 6. Отеки при снижении тканевого механического давления (обеднение тканей коллагеном)

Классификация отеков по причинам возникновения

- Воспалительный отек (локальный)
- Аллергический (локальный, системные изменения)
- Токсический (локальный, системные изменения)
- Голодный (системные изменения)
- Лимфогенный (локальный)
- Неврогенный (локальный при дисфункции сосудистого тонуса)
- Идиопатический (локальный, часто гормональная дисфункция)
- Сердечный (локальный, системный)
- Почечный (системный)
- Отек, набухание головного мозга (локальный, системный)

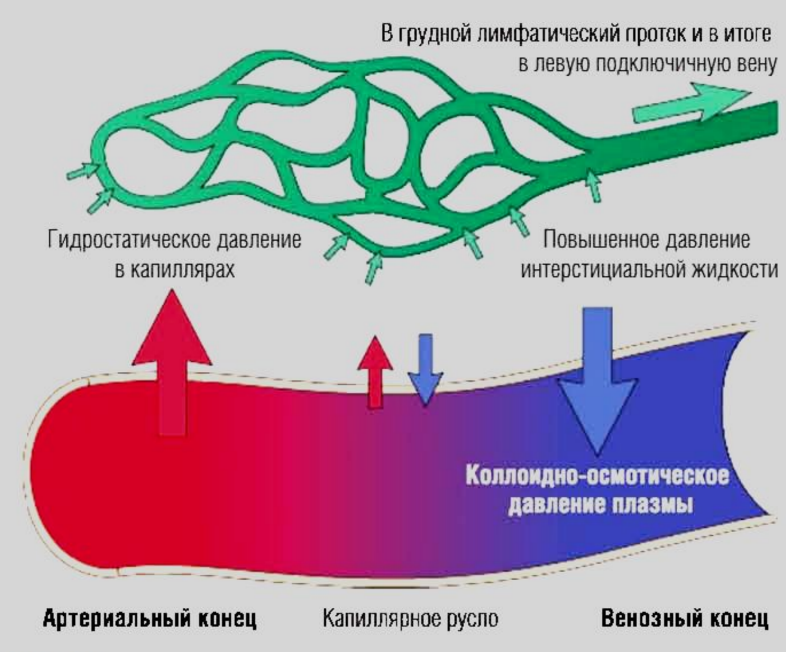


ПОСЛЕДСТВИЯ УКУСА ГАДЮКИ



- Кровотечение в месте укуса не отмечается;
 - быстро развивается отёк;
- при укусе в кисть рука перестаёт сгибаться; При укусе в руку сразу снять кольца, браслеты, часы. При укусе в ногу снять обувь, носки. Зафиксировать конечность как при переломе.





DИС 11 Фокторы ополоботривших проскоровени минисоти пород к

Повышенное гидростатическое давление в капиллярах

Сниженный венозный отток

Хроническая сердечная недостаточность

Констриктивный перикардит

Цирроз печени (асцит)

Обструкция или компрессия вены

Тромбоз

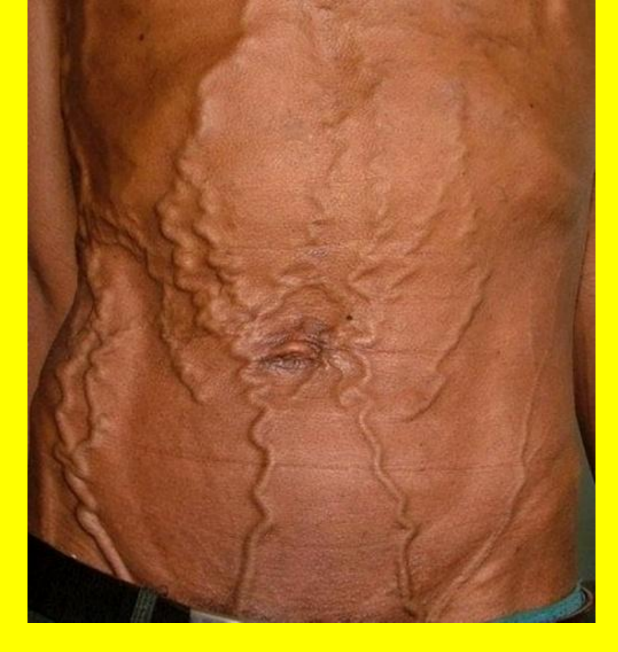
Внешнее давление (например, опухолью)

Гиподинамия с длительно не меняющимся положением нижних конечностей

Дилатация артериол

Повышение температуры

Нейрогуморальные нарушения



Голова медузы.

Пониженное осмотическое давление плазмы (гипопротеинемия)

Гломерулопатии с потерей белка (нефротический синдром)
Цирроз печени (асцит)
Дефицит питания
Гастроэнтеропатии с потерей белка

Задержка натрия и воды

Избыточный захват соли при почечной недостаточности Повышенная реабсорбция соли в почечных канальцах Почечная гипоперфузия Повышенная ренин-ангиотензин-альдостероновая секреция

Лимфатическая обструкция

Воспалительная обструкция Опухолевая обструкция Обструкция после операции Обструкция после облучения

Воспаление*

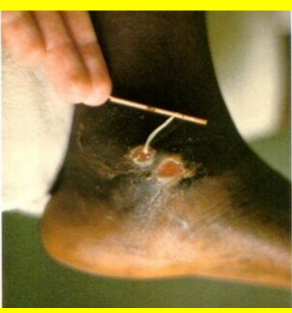
Острое воспаление Хроническое воспаление Ангиогенез

Лимфатический филяриоз вызывается заражением нематодой (круглым червем) семейства Filarioidea





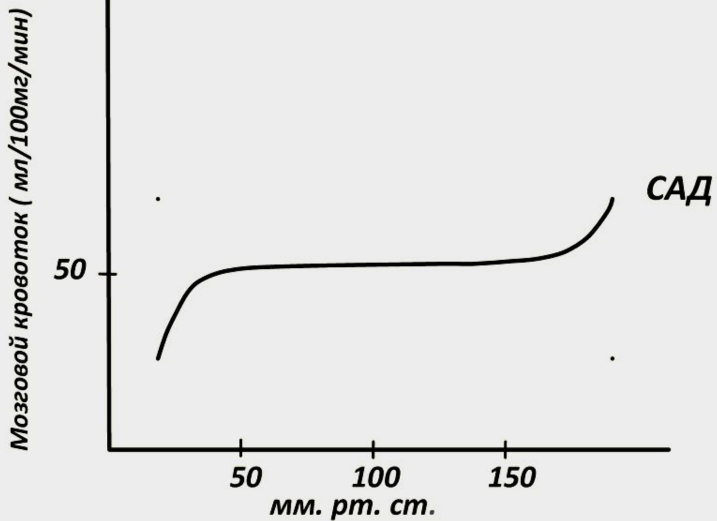








Мозговой кровоток, среднее АД (САД)



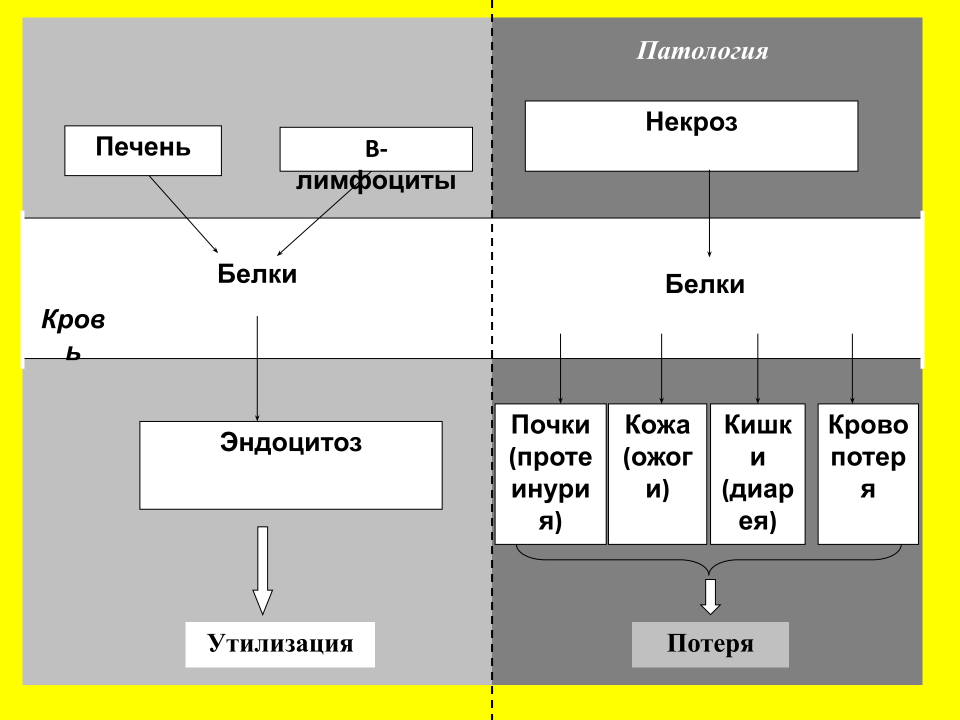
Ауторегуляция мозгового кровотока имеет место при значениях N om 50 до 150 мм. рт. ст. Вне этих пределов мозговой кровоток **ЗНАЧИТЕЛЬНО НАРУШАЕТСЯ.** Н. Купер, К. Форрест, П. Крэмп 2008 г.

Причины развития отека мозга:

перегревание или переохлаждение организма, воздействие ионизирующей радиации, черепно-мозговые травмы, острые гипоксические состояния, экзогенные интоксикации, воспалительные процессы в мозге, инфекционные и паразитарные заболевания, тяжелые аллергические реакции...

Вазогенный вариант отен Преимущественное О проницаемости гематоповреждение клеток мозэнцефалического барьера га (глиальных элементов, нейронов) с развитием (базальных мембран, эндотелия капилляров, внутриклеточного мозговых оболочек) набухания Диффузия белков плазмы в мембран; ФР онк, ФР осм, интерстициальное пространство мозга (ФРонк) ацидоз в нейронах Ф Объем № Объем внеклеточного внутриклеточного сектора сектора мозга мозга

¹⁷Внутричерепное давление





алгоритм определения характера отека (Харрисон)

HET

HET

HET

HET



III.

OCM

ИЯ

Диуретики (петлевые, осмотические). Блокаторы АПФ. Блокаторы рецепторов к АПФ, альдостерону, АДГ. Трансплантация сердца, почек. Глюкокортикоиды, адреномиметики (прямые, непрямые), антигистаминные препараты (блокаторы, антилибераторы). Гипертонические мази, растворы (внешне). Антагонисты кальция, блокаторы кальциевых каналов. AOC. **Альбумин!** Флакон 20% - 100 мл - \$ 50!!! Ежедневно??

Операция.

ГИПОКАЛИЕМИЯ (меньше 3,5 ммоль/л)

- •приводит к увеличению порога возбудимости клеток и появлению общей слабости, метеоризма, гипотонии скелетных мышц
- •развитию гипокалиемического алкалоза

<u>Причины</u>:

- 1. недостаточное поступление К+ (диета с ограничением растительных продуктов);
- 2. усиленный переход К⁺ из внеклеточного сектора в клетки при усилении анаболизма и алкалозе;
- 3. потеря К⁺ при полиурии, гиперальдостеронизме, длительном использования диуретиков.

Защитно- компенсаторные реакции:

- 1. снижение секреции альдостерона;
- 2. Уменьшение секреции К⁺ в нефронах почки.

- •Дефицит К⁺ изменяет потенциал действия возбудимых клеток, клинические проявления:
 - •Мышечная слабость
 - •Астения
 - •Парезы
- •Нарушения дыхания
 - •одышка
 - •остановка дыхания из-за паралича дыхательных мышц

ГИПЕРКАЛИЕМИЯ (больше 5,5 ммоль/л)

- •приводит к нарушению деятельности возбудимых тканей (нервной и мышечной) расстройства ЦНС, ССС, скелетной мускулатуры, гладкомышечного аппарата кишечника)
- •развитию негазового ацидоза

Причины:

- **1.** избыточное поступление К+;
- 2.переход К+ из внутриклеточного сектора во внеклеточный при повреждении клеток, усилении катаболизма, ацидозе;
 - , нарушение выведения К⁺

Основная причина – хроническая почечная недостаточность (ХПН)

Защитнокомпенсаторные реакции:

- 1. активация избыточной концентрацией К⁺ секреции альдостерона;
- 2. усиление секреции К⁺ в нефронах почки.

Избыток К+ **удлиняет период деполяризации мембран** возбудимых клеток и игнетает их способность к возбуждению, **клинические проявления**:
• Гипотония

Парестезии

Парезы

Нарушения работы сердца внезапная асистолия

тахикардия

аритмия

коллапс

Организм • приводит к • приводит к • ручение внутриклеточному **КВАЛЛЕНА**В ОСЗВОЖИВАНИЮ HEEDEN. первичная KIPPEPH CHU жидкости вследств ие вторичная потери воды (гипервен Matigatininino-**ХФ** Компенсаторные ^{по} реакции при ное и первозбуждение осморецепторов потоотде ление, • п секреции АДГ несахарн диабет) •усиление реабсорбции воды

Первич ная (абсолют ная)

Вторич ная (относит ель-ная) натрия (бессоле приводит к генерализованному диета, отеку клеток анорекси

• ИУОБЫТОЧ
ВЬЕВЕДЕ
ПОСТУПЛЕ
НИЕ В
ОРГАНИЗМ
ВОДЫ ИЛИ
ее

я) или

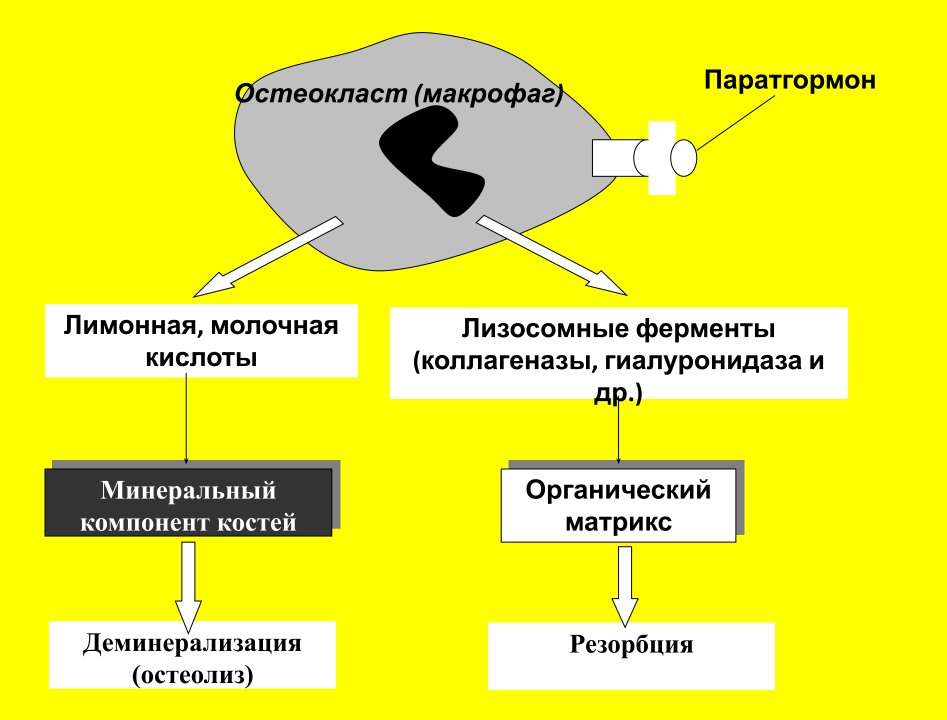
увеличе

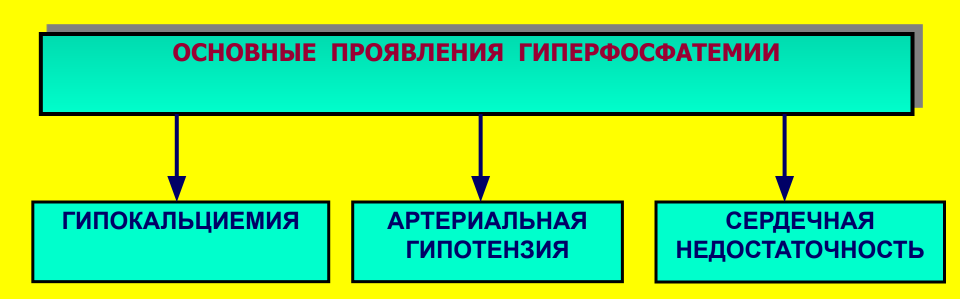
а компенсаторные реакции при ганс и

гипонатриемии:

- •**п** реабсорбция Na⁺⁺
- ↓ реабсорбции воды

<mark>↑ альдостерона</mark>





ОСНОВНЫЕ ПРОЯВЛЕНИЯ ГИПОФОСФАТЕМИИ **РАССТРОЙСТВА** ВЫСШЕЙ НЕРВНОЙ **ДЕЯТЕЛЬНОСТИ** СЕРДЕЧНАЯ **НЕДОСТАТОЧНОСТЬ** ОСТЕОПОРОЗ ОСТЕОМАЛЯЦИЯ ФОСФАТУРИЯ

МЫШЕЧНАЯ ГИПОТОНИЯ И ГИПОКИНЕЗИЯ

