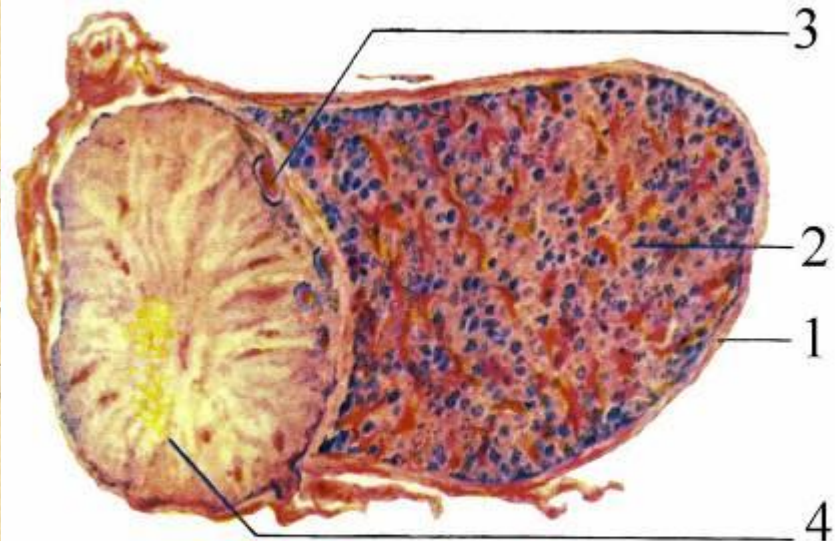


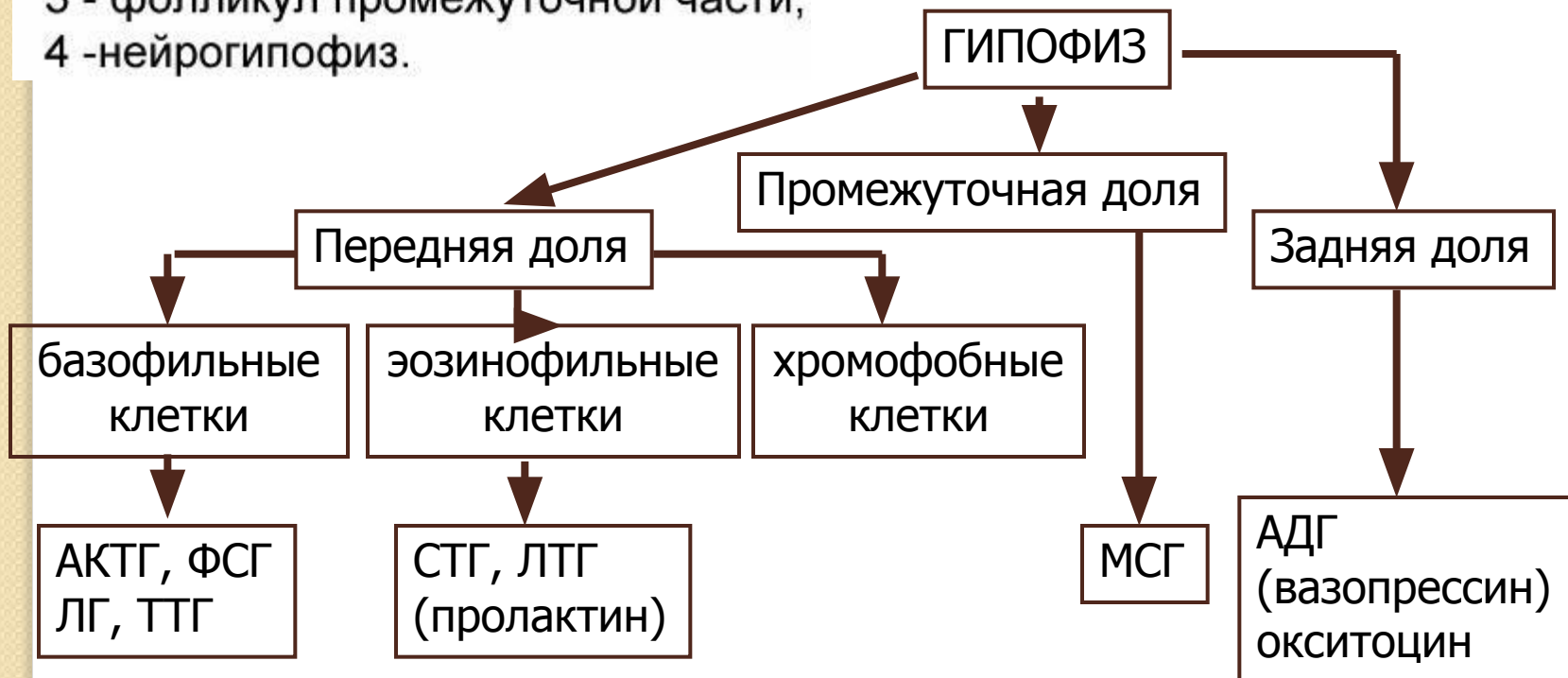
Заболевания гипоталамо-гипофизарно-надпочечниковой системы. Хроническая недостаточность надпочечников. Гормонально-активные опухоли.

Гипофиз



1 - капсула, 2 - аденогипофиз,
3 - фолликул промежуточной части,
4 -нейрогипофиз.

- небольшая железа
внутренней секреции,
расположенная в турецком
седле основной кости,
размер 10x12x5 мм, весом
около 0,7г.



Гистологически в передней доле гипофиза различают 3 группы клеток:

- **базофильные клетки** составляют 4-10% клеточного состава аденогипофиза, которые подразделяются на 3 подтипа клеток, секретирующих **АКТГ, ТТГ, ФСГ и ЛГ**;
- **эозинофильные клетки**, составляют 30-35% клеточного состава и подразделяются на 2 подтипа клеток, секретирующих соответственно **СТГ и пролактин**;
- **хромофобные клетки** (50-60%) не принимают участия в гормонообразовании, они являются лишь **источником** для образования **эозино- и базофилов**.

- **Промежуточная доля – МСГ**, некоторые авторы ее относят к передней доле или аденогипофизу.
- **Задняя доля гипофиза (нейрогипофиз)** служит резервуаром для хранения нейрогормонов – **вазопрессина и окситоцина**, которые поступают сюда по аксонам клеток, расположенных в гипоталамических ядрах, где осуществляется их синтез. Нейрогипофиз – место не только депонирования, но и своеобразной активации поступающих сюда нейрогормонов, после чего они высвобождаются в кровь.

Гормоны гипофиза

● соматотропный гормон (СТГ)

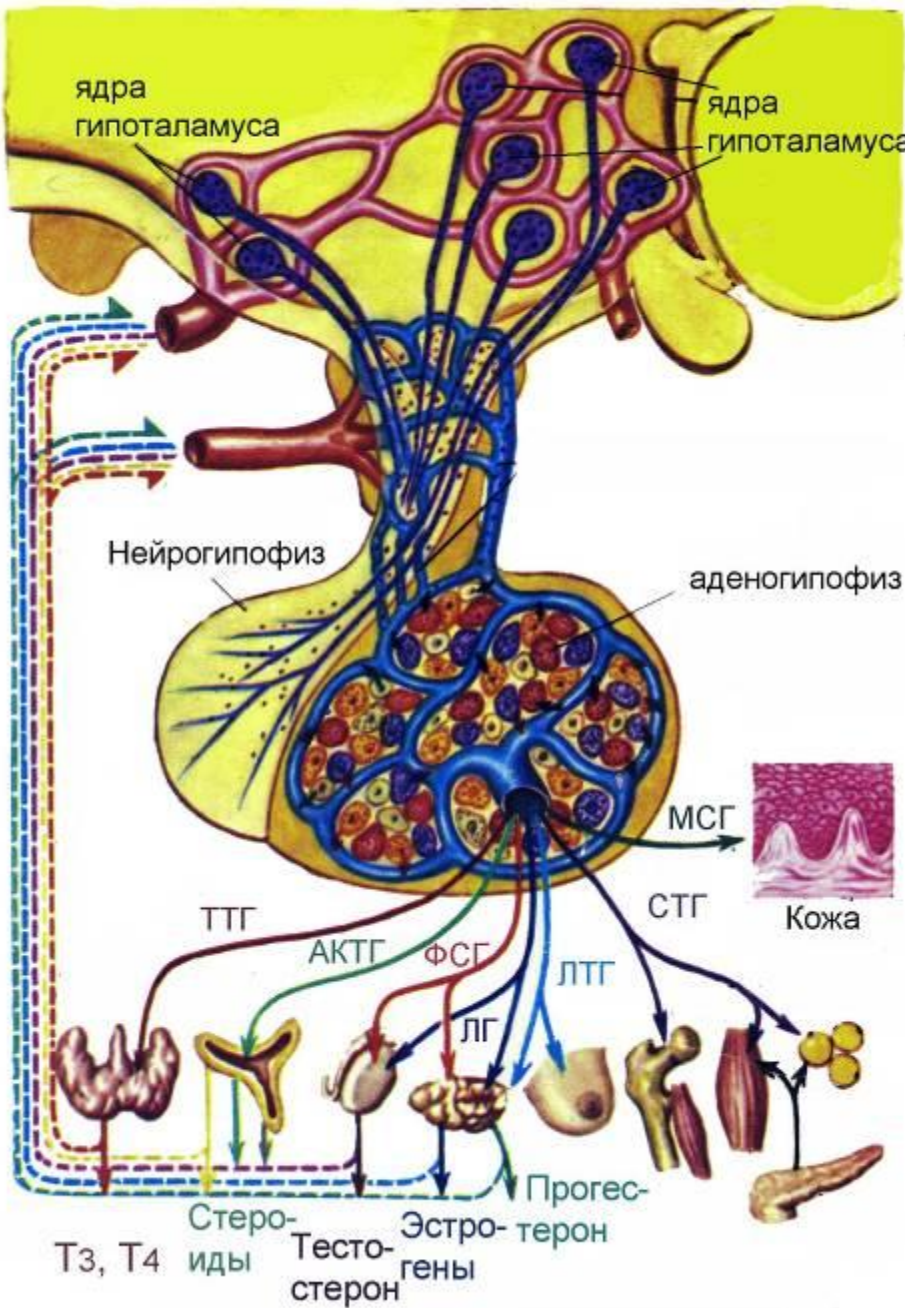
- стимулирует синтез белка в костях, печени и других внутренних органах;
- на жировой обмен оказывает преходящее (в течение 30-40мин) липогенетическое действие, затем усиливает процессы липолиза;
- на углеводный обмен оказывает кратковременно (в течение 30-40 мин) инсулиноподобное действие, затем активируется глюконеогенез в печени;
- стимулирует функцию а-клеток, повышает содержание глюкогона, который в свою очередь активирует ферменты, разрушающие инсулин, что приводит со временем к абсолютной инсулиновой недостаточности и развитию СД;
- под влиянием СТГ растут тканевые структуры организма, включая соединительную ткань, мышцы и внутренние органы (сердце, легкие, печень). Механизм этого действия заключается в стимуляции образования и высвобождения соматомедианов, инсулиноподобного фактора роста I и II, которые являются посредниками анаболического и ростового влияния СТГ;
- уровень СТГ в сыворотке крови – 1-4.5 нг/мл

Гормоны гипофиза

- **АТГ (пролактин)** – гонадотропный гормон, т.к. стимулирует функцию желтого тела. Однако основное физиологическое действие пролактина – стимуляция секреции молочных желез;
- **АКТГ (адренокортикотропный гормон)** – стимулирует через кору надпочечников синтез глюокортикоидов, а также частично – минералортикоидов;
- **ТТГ (тиреотропный гормон)** – стимулирует биосинтез тиреоидных гормонов (T3, T4), их поступление в кровь, способствует гиперпластическим процессам в железистой ткани щитовидной железы;
- **ФСГ (фолликулостимулирующий гормон)** – гонадотропный гормон (стимулирует деятельность половых желез), у женщин активирует рост фолликулов яичников, у мужчин – рост эпителия семенных канальцев;
- **ЛГ (лютеинизирующий гормон)** - гонадотропный гормон (стимулирует деятельность половых желез), у женщин способствует овуляции и развитию желтого тела в яичниках, у мужчин – стимулирует рост и функцию интерстициальных клеток (клетки Лейдига) в семенниках.

Гормоны гипофиза

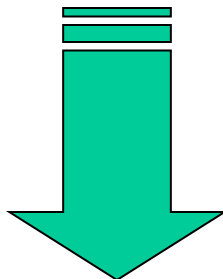
- **АДГ (антидиуретический гормон, вазопрессин) и окситоцин** вырабатываются в супраоптических и паравентрикулярных ядрах гипоталамуса и по ножке спускаются в нейрогипофиз, где накапливаются в тельцах Геринга
- **АДГ** – усиливает реабсорбцию воды в дистальных отделах почечных канальцев, что ведет к уменьшению диуреза
- **Окситоцин** – стимулирует сокращение матки, усиливает лактацию



Гипоталамус и гипофиз представляют собой единую взаимосвязанную систему организма. Связь гипоталамуса и гипофизом осуществляется посредством нейросекреторных путей **системы обратной связи** или **«плюс-минус взаимодействие»**, обеспечивает в организме нормальное производство гормонов, чем поддерживается постоянство внутренней среды и различных функций организма. Регуляция секреции гормонов adenогипофиза осуществляется **рилизинг-факторами** или **рилизинг-гормонами**, которые имеются для всех тропных гормонов гипофиза.

ЗАБОЛЕВАНИЯ ГИПОФИЗА

С ПОНИЖЕНИЕМ ФУНКЦИИ

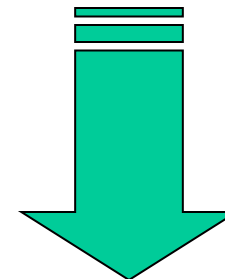


НЕСАХАРНЫЙ ДИАБЕТ

ГИПОПИТУИТАРИЗМ
(БОЛЕЗНЬ СИММОНДСА)

ГИПОФИЗАРНЫЙ НАНИЗМ

С ПОВЫШЕНИЕМ ФУНКЦИИ



СИНДРОМ ПАРХОНА

БОЛЕЗНЬ ИЦЕНКО-КУШИНГА

АКРОМЕГАЛИЯ И ГИГАНТИЗМ

Болезнь Иценко-Кушинга

- Заболевание, проявляющееся двусторонней гиперплазией надпочечников, повышенной секрецией АКТГ и гормонов коры надпочечников.
- Впервые заболевание описал в 1924 г русский невропатолог **Н.М.Иценко**, в 1932 г. аналогичный симптомокомплекс был описан американским нейрохирургом **Кушингом**.

Болезнь Иценко-Кушинга



Этиология:

- черепно-мозговая травма;
- нейроинфекция;
- гормональная перестройка
в период климакса, беременности и др.

Болезнь Иценко-Кушинга

● Патогенез

Под влиянием избыточной продукции кортиколиберина, секреция которого стимулируется серотонин- и ацетилхолинэргическими нейронами, происходит гиперплазия клеток аденоhipофиза, вырабатывающих АКТГ. При длительной продукции кортиколиберина такая гиперплазия, развиваясь, превращается в микроаденому, затем в аденою со способностью к автономной продукции АКТГ. Это приводит к двусторонней гиперплазии коры надпочечников, увеличению синтеза и секреции кортикостероидов, которые, влияя на обмен веществ, обусловливают клиническую симптоматику болезни Иценко-Кушинга.

Болезнь Иценко-Кушинга

Клиника

Заболевание в 4-5 раз чаще встречается у женщин, и наиболее часто начало его приходится на возраст 25-45 лет.

- **ожирение** (наблюдается отложение жира в области плечевого пояса, живота, надключичных пространств, лица, молочных желез и спины. Лицо становится лунообразным, круглым, щеки – красными. Все это создает характерный вид лица - «матронизм». Ожирение наблюдается у 95% больных.);
- **розово-пурпурные стрии**, которые связаны с нарушением белкового обмена (катаболизм белка), располагаются на коже живота, подмышечной области, плечевого пояса, бедер и ягодиц;
- **избыточное оволосение, гирсутизм**;
- **артериальная гипертония**, обычно умеренная, но иногда 220-225 на 130-145 мм рт.ст.(задержка натрия приводит к повышению объема циркулирующей крови);

Болезнь Иценко-Кушинга

Клиника

- **нарушение менструального цикла** проявляется в виде опсо-, олиго- или аменореи, которая встречается у 70-80% больных;
- **мышечная слабость**, связана с гипокалиемией. Иногда бывает настолько выраженной, что больные без посторонней помощи не могут встать со стула.;
- **остеопороз и даже патологические переломы позвоночника и конечностей** выявляется у 90% больных. Кatabолическое действие глюкокортикоидов приводит к уменьшению белковой матрицы кости, снижается содержание в кости органического вещества и его компонентов, что приводит к повышенной резорбции кальция из кости. Наряду с этим уменьшается всасывание кальция в кишечнике и увеличивается его потеря с мочой.

Болезнь Иценко-Кушинга



Лабораторные данные:

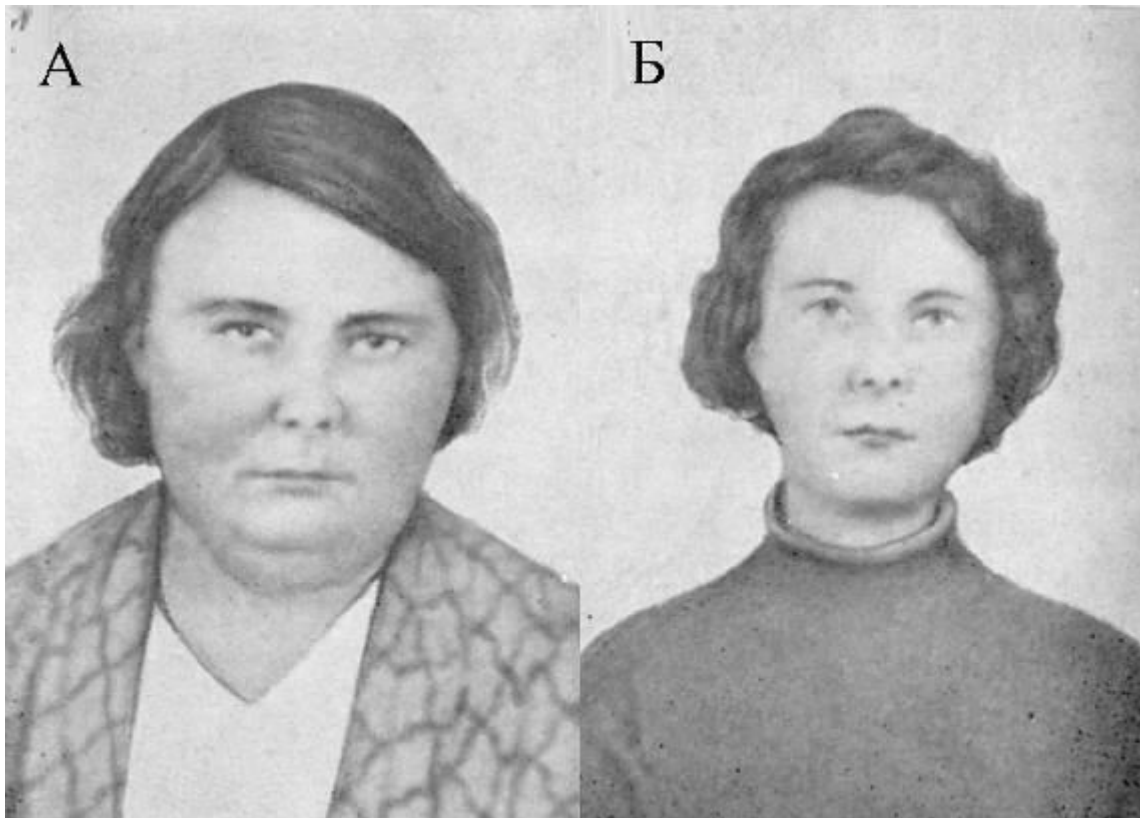
- полицитемии, лимфоцитопения, эозинопения и нейтрофильный лейкоцитоз;
- снижение калия;
- рентгенологически остеопороз костей скелета;
- повышение уровня АКТГ и кортикостероидов на протяжении всех 24 часов (отмечается нарушение их суточного ритма).

Болезнь Иценко-Кушинга

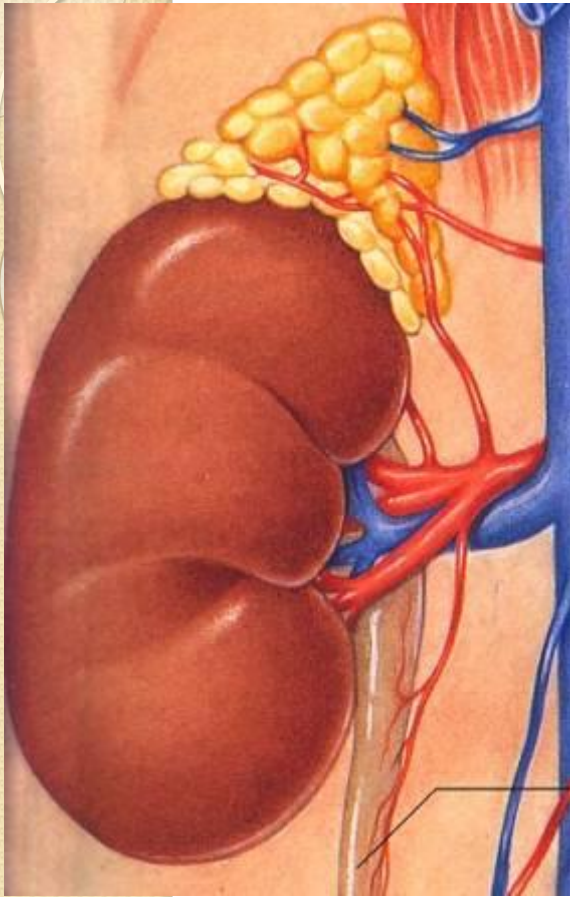
Лечение:

- **парлодел (бромкриптин)** в дозе 2,5-7,0 мг в день;
- **лучевая терапия** проводится по дробно-интенсивной методике возрастающими дозами по 75-100-150-200-250 рад сначала через день, а затем ежедневно с таким расчетом, чтобы больной в течение недели получал 900-1000 рад (курсовая доза 4500-5000 рад). Более стойкая ремиссия достигается повторением через 7-9 мес курса облучения. Удовлетворительные результаты наблюдаются у 50-60% больных;
- **гипофизэктомия;**
- **одно- или двусторонняя адреналэктомия** (проводят в 2 этапа, после удаления второго надпочечника кортизол 250-300 мг, в последующие дни (8-9 дню) дозу снижают до 100 мг, затем переводят на преднизолон в суточной дозе 5-15 мг, причем 2/3 дозы утром, 1/3 дозы – в вечернее время);
- **комбинированная терапия** (односторонняя адреналэктомия с последующей рентгенено- или медикаментозной терапией).

Болезнь Иценко-Кушинга



Больная Е.: А – до лечения, Б – через 3 года после субтотальной адреналэктомии.

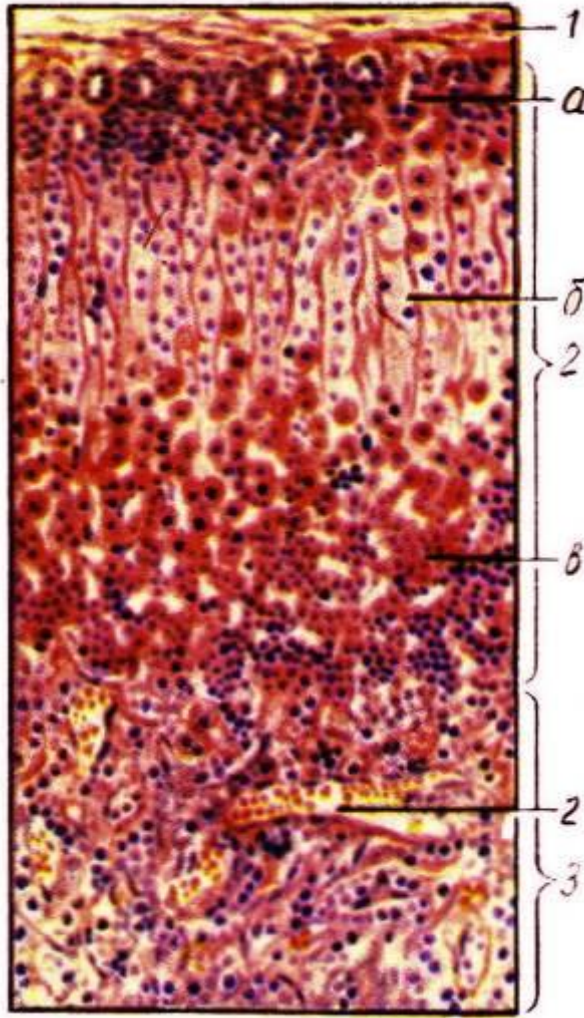


Надпочечники – парная эндокринная железа, располагающаяся над верхними полюсами почек на уровне между I поясничным и XI грудным позвонком, треугольные по форме.

Масса обоих надпочечников колеблется от 6 до 12 г, длина достигает 4-6 см, ширина – 2-3 см, толщина до 1 см.

Снаружи надпочечник окружен соединительнотканной капсулой.

Надпочечник состоит из наружного **коркового** и внутреннего **мозгового вещества**.



- 1- капсула,
- 2- корковое вещество
(а- клубочковая зона,
б- пучковая зона, в- сетчатая зона),
- 3- мозговое вещество.

Корковое вещество надпочечника состоит из трех зон: внешней **клубочковой зоны** (*zona glomerulosa*), **пучковой зоны** (*zona fasciculata*), занимающей срединное положение, и **сетчатой зоны** (*zona reticularis*), непосредственно соприкасающейся с мозговым веществом.

НАДПОЧЕЧНИКИ

корковое вещество

мозговое вещество

клубочковая зона

пучковая зона

сетчатая зона

Минералокортикоиды:
альдостерон
дезоксикортикостерон

Глюокортикоиды:
кортизол,
кортизон,
кортикостерон

Половые стероиды:
тестостерон,
эстрадиол

Катехоламины:
адреналин,
норадреналин

МИНЕРАЛОКОРТИКОИДЫ

(альдостерон, дезоксикортикостерон)

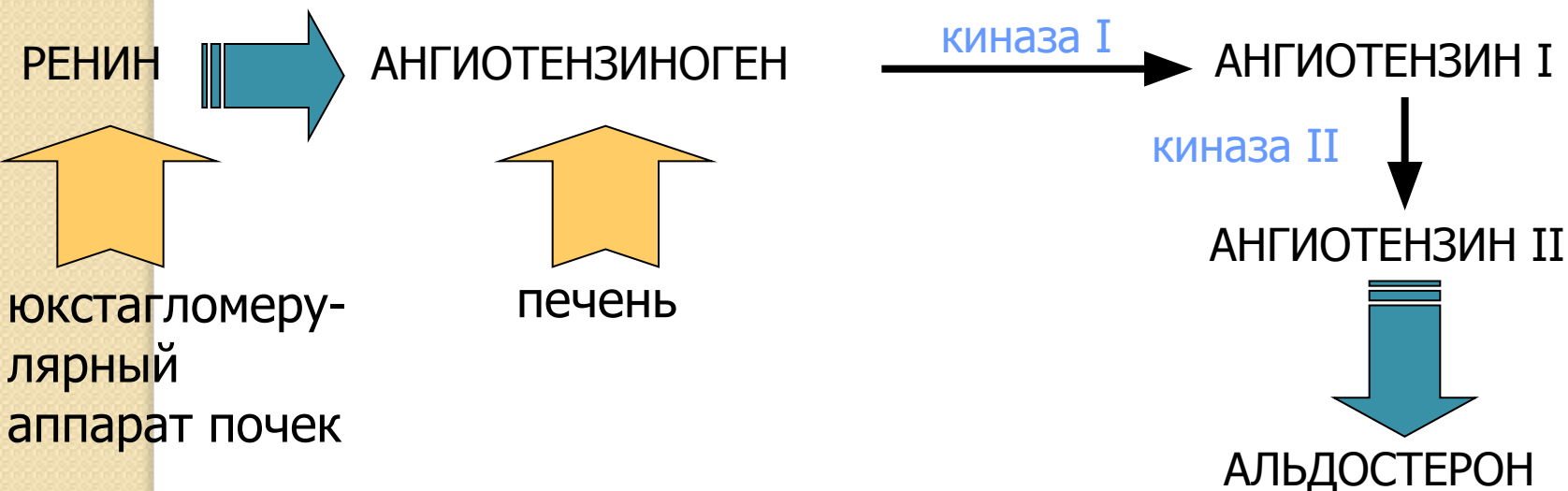
- ❖ регулируют водно-минеральный обмен;
- ❖ способствуют реабсорбции ионов натрия в почечных канальцах;
- ❖ понижают выделение натрия с мочой;
- ❖ усиливают выделение ионов калия



Увеличение гидрофильности тканей,
объема плазмы,
повышение артериального давления

РЕГУЛЯЦИЯ СЕКРЕЦИИ АЛЬДОСТЕРОНА

- ❖ активностью ренин-ангиотензиновой системы;
- ❖ концентрацией ионов калия и натрия в сыворотке крови;
- ❖ уровнем простагландиновой и кинин-калликреиновой системы;
- ❖ уровнем АКТГ



Максимум секреции приходится на утренние часы.

Роль альдостерона
в регуляции
давления крови
и уровня натрия

ГЛЮКОКОРТИКОИДЫ (КОРТИЗОЛ, КОРТИЗОН, КОРТИКОСТЕРОН)

Секреция глюокортикоидов находится под контролем АКТГ и кортиколиберина (по принципу обратной связи).

Участвуют в регуляции углеводного, белкового и липидного обменов.

- ❖ усиливают глюконеогенез из белка и жира;
- ❖ участвуют в транспорте глюкозы в скелетных мышцах;
- ❖ участвуют в адаптации организма к действию стресс-факторов (оказывают сильное противовоспалительное и антиаллергическое действие - уменьшают проницаемость капилляров, уменьшают образование антител);
- ❖ обладают слабыми минералокортикоидными свойствами.

Секреция кортизола имеет характерный суточный ритм: максимум приходится на утренние часы – 6-8 ч утра.

ПОЛОВЫЕ КОРТИКОСТЕРОИДЫ

(ТЕСТРОСТЕРОН, ЭСТРАДИОЛ)

- ❖ участвуют в формировании половых гормонов и развитии вторичных половых признаков;
- ❖ участвуют в регуляции либидо.

Концентрация половых кортикоидов изменяется на протяжении суток: максимум в 7-9 часов; минимум в 3 часа утра.

КАТЕХОЛАМИНЫ.

Адреналин

- ❖ усиливает сердечные сокращения;
- ❖ ускоряет пульс;
- ❖ повышает АД, в основном за счет систолического;
- ❖ способствует повышению пульсового давления;
- ❖ расслабляет гладкую мускулатуру бронхов, кишечника;
- ❖ расширяет сосуды мышц и сердца и суживает сосуды слизистых оболочек и органов брюшной полости;
- ❖ способствует сокращению мышц матки и селезенки;
- ❖ участвует в пигментном обмене;
- ❖ повышает чувствительность щитовидной железы к действию ТТГ;
- ❖ стимулирует продукцию АКТГ;
- ❖ усиливает распад гликогена в печени, активирует липолиз

КАТЕХОЛАМИНЫ.

Норадреналин

- ❖ не оказывает влияния на углеводный обмен и гладкую мускулатуру;
- ❖ повышает АД, в основном, за счет диастолического, что обусловлено, главным образом, его способностью сужать артериолы мышц.

РЕГУЛЯЦИЯ СЕКРЕЦИИ КАТЕХОЛАМИНОВ

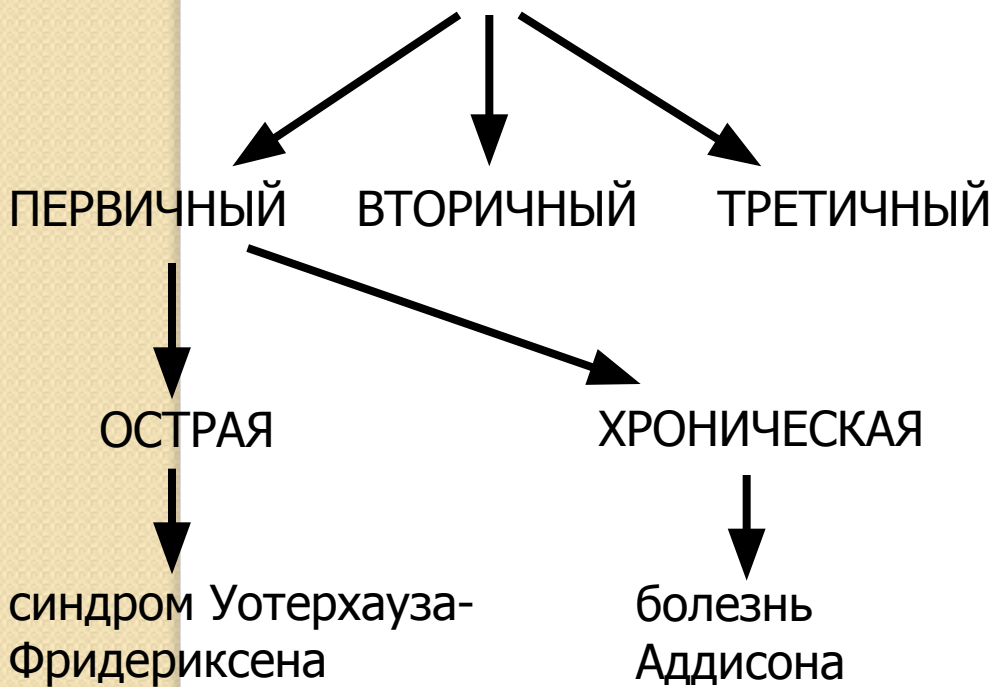
Влияние катехоламинов на клеточном уровне опосредуется через адренергические рецепторы (α_1 - α_2 - и β_1 - β_2 -рецепторы).

Высвобождение катехоламинов как из мозгового вещества надпочечников, так и из окончаний симпатической нервной системы происходит под влиянием таких физиологических стимуляторов, как стресс, физическая и психическая нагрузка, повышение уровня инсулина в крови, гипотония.

Высвобождение катехоламинов происходит при участии ионов кальция.

ЗАБОЛЕВАНИЯ НАДПОЧЕЧНИКОВ

С ПОНИЖЕННОЙ ФУНКЦИЕЙ (гипокортицизм)



С ПОВЫШЕННОЙ ФУНКЦИЕЙ (гиперкортицизм)

- альдостерома (с-м Кона)
- глюкостерома (синдром Иценко-Кушинга)
- андростерома
- кортикоэстрома
- феохромоцитома
- адрено-генитальный синдром

Встречаются у 1,5% населения.

ХРОНИЧЕСКАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КОРЫ НАДПОЧЕЧНИКОВ

(Аддисонова болезнь, гипокортицизм, бронзовая болезнь)

Впервые описана Томасом Аддисоном в 1855 г.

Аддисонова болезнь – тяжелое хронически протекающее заболевание, обусловленное частичным или полным выпадением гормональной функции коры обоих надпочечников вследствие ее двустороннего поражения.

Развивается в возрасте 20-40 лет.

Этиология

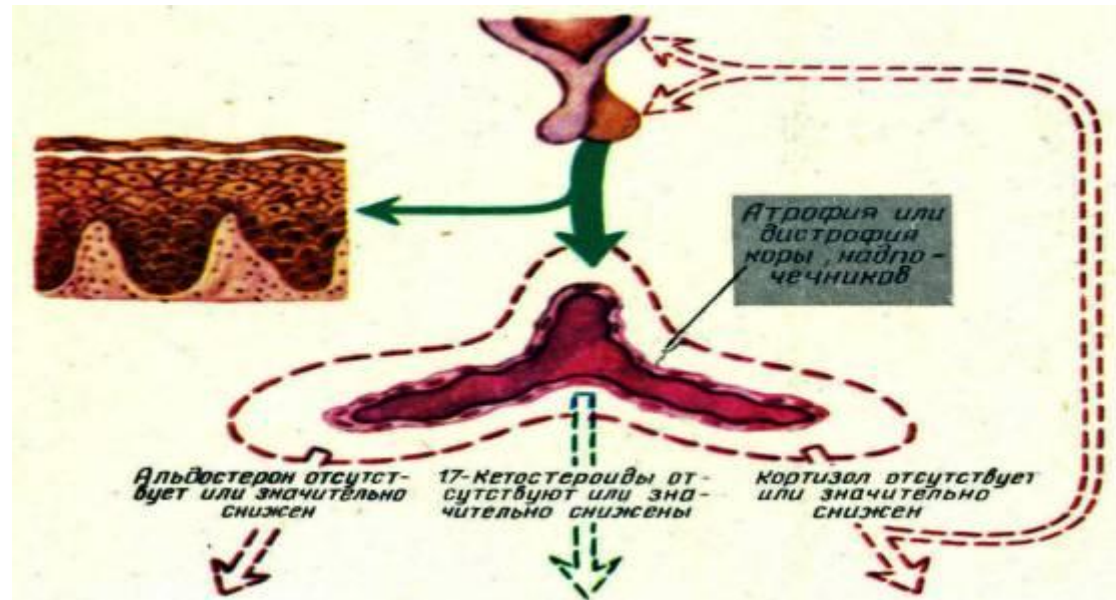
- ❖ туберкулез;
- ❖ идиопатическая атрофия коры надпочечников (антигены к митохондриям и микросомальной фракции);
- ❖ кровоизлияния в надпочечники;
- ❖ амилоидоз;
- ❖ сифилис.

Патогенез

Дефицит глюкокортикоидов приводит к адинамии, сердечно-сосудистым и желудочно-кишечным расстройствам:

- ❖ падает уровень сахара в крови;
- ❖ развиваются эозинофилия, лейкоцитоз и нейтропения;
- ❖ гипонатриемия, гипохлоремия, гиперкалиемия, что приводит к дегидратации и гипотонии;
- ❖ понижение продукции половых гормонов приводит у мужчин к импотенции, у женщин – к нарушению менструального цикла;
- ❖ бронзовый цвет кожи обусловлен отложением пигмента меланина в сосочковом слое дермы и слизистых оболочек.

Патогенез и развитие клинических симптомов при болезни Аддисона



| Клинические симптомы | Гипотензия | Отсутствие роста волос на лобке Мышечная атрофия | Пигментация, слабость, астения, ахлоргидрия, анорексия |
|----------------------|--|---|---|
| Кровь | Объем крови, Na^+ , HCO_3^- , Cl^- , K^+ снижены $\text{Na}/\text{K} < 30$ Креатин повышен | | Анемия, нейтропения, относительный лимфоцитоз. Проба с АКТГ – неадекватное повышение 17-ОКС. |
| Моча | Альдостерон < 5 мг/сут | 17-КС < 5 мг/сут | 17-ОКС < 3 мг/сут |

КЛАССИФИКАЦИЯ

По клиническому течению:

- типичная форма;
- атипичная форма (гипоальдостеронизм, беспигментная форма и др).

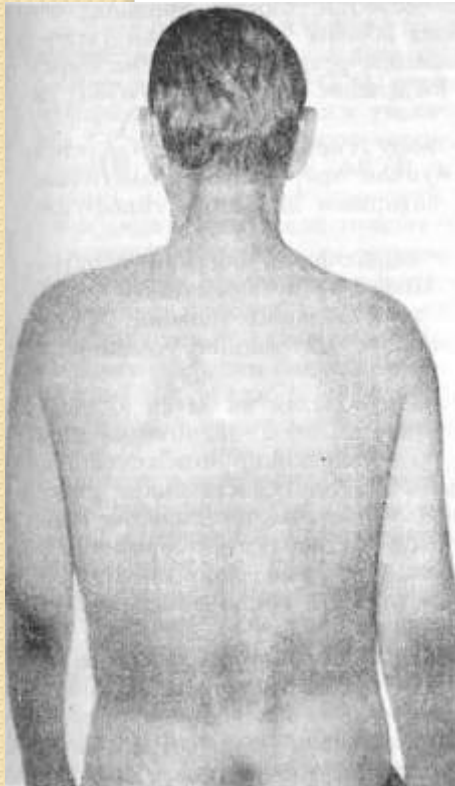
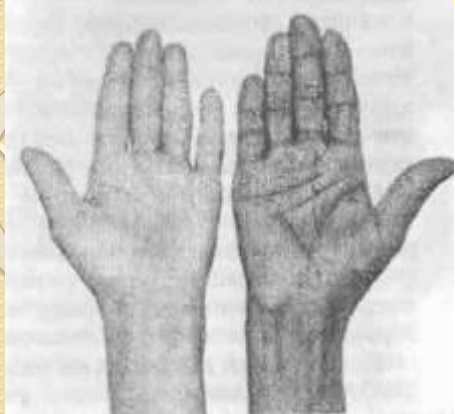
По степени тяжести:

- легкая (клинический эффект достигается диетой);
- средняя (диета + заместительная гормональная терапия: кортизон, гидрокортизон, преднизолон);
- тяжелая - склонность к развитию аддисонического криза (заместительная терапия: глюокортикоиды + минералокортикоиды + диета).

КЛИНИКА

| | |
|--------------------------------------|------|
| Общая слабость, быстрая утомляемость | 100% |
| Потеря массы тела | 100% |
| Гиперпигментация | 94% |
| Анорексия | 90% |
| Тошнота | 84% |
| Рвота | 81% |
| Боль в животе | 32% |
| Запоры | 28% |
| Поносы | 21% |
| Повышенное потребление соли | 19% |
| Боль в мышцах | 16% |

КЛИНИКА



- ❖ гиперпигментации кожи и слизистых, пигментация послеоперационных рубцов, усиление пигментации в местах естественного отложения пигмента (соски и др.) серовато-черные пятна на слизистой губ, десен, щек и твердом небе.
- ❖ Аддисонова болезнь, протекающая по гипоальдостеронизму, обусловлена нарушением только клубочковой зоны коры надпочечников – в клинической картине преобладают признаки нарушения водно-солевого обмена (гипернатриемия, гиперкалиемия, гипохлоремия).

ЛАБОРАТОРНАЯ ДИАГНОСТИКА

- ❖ В анализе крови: лимфоцитоз, эозинофилия, СОЭ снижена, при наличии активного туберкулеза – повышенна;
- ❖ Электролиты: гипонатриемия, гипохлоремия, гиперкалиемия;
- ❖ Содержание АКТГ – повышенно;
- ❖ Содержание кортизола – снижено;
- ❖ Концентрация глюкозы в крови – снижена;
- ❖ тест толерантности к глюкозе – плоский с выраженной гипогликемической фазой к 3-му часу;
- ❖ концентрация 17-ОКС в моче снижена;
- ❖ выделение калия с мочой снижено, натрия и хлора - повышенено

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ПРОБЫ:

Проба с АКТГ (синактеном): в/в вводят капельно 25 ЕД АКТГ в изотоническом растворе NaCl в течении 8 часов или 0,25 мг синактена (синтет. аналог АКТГ). Уровент 17-ОКС в крови определяют до и через 30 и 60 мин после введения препарата.

У здоровых и у больных гипопитуитаризмом после введения АКТГ али синактена содержание 17-ОКС в крови и моче повышается, а у больных с хронической недостаточностью надпочечников остается сниженным.

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ПРОБЫ

(продолжение)

Водная проба Робинсона-Пауэра-Кеплера основана на задержании воды у больных аддисоновой болезнью при усиленном выведении хлоридов и относительной задержке мочевины.

Пробу начинают в 18 ч., когда больному запрещают есть и пить. С 22 ч. после опорожнения мочевого пузыря собирают мочу до 8ч следующего утра. Измеряют объем, после чего больному дают выпить в течении 45 мин определенное количество воды из расчета 20 мл на 1 кг массы тела. Затем ежечасно в течение 4 ч. определяют объем выделенной мочи.

У здоровых людей наибольший объем часовой порции мочи больше объема ночной мочи. У лиц с адиссоновой болезнью соотношение обратное. У больных индекс водной пробы < 25, а у здоровых – более 30.

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ПРОБЫ

(продолжение)

Для дифференциальной диагностики первичной и вторичной недостаточности надпочечников определяют потенциальные возможности или резервы коры надпочечников (проба Лабхарта и уровень АКТГ в крови)

Содержание АКТГ в плазме крови при первичной недостаточности – повышенено. при вторичной – понижено.

Проба Лабхарта – в течении 2-х дней в/м вводят 40 ЕД АКТГ с пролонгированным 24-часовым действием или однократно 1 мг синактена-депо. В первый день проведения пробы 17-ОКС в крови определяют в 16ч, на 2-ой день – в 8ч. Одновременно определяют 17-ОКС и в суточной моче.

У здоровых людей – выделение с мочой 17-ОКС в первые сутки увеличивается на 100% по сравнению с исходными наличными резервами, а в последующие вторые и третьи сутки достигает 300% (потенциальные резервы).

При первичной недостаточности коры надпочечников – наличные и потенциальные резервы снижены или отсутствуют, а при вторичных – наличные резервы снижены, резервы потенциальные могут быть снижены.

ЛЕЧЕНИЕ

- ❖ **легкая форма** (диета бедная солями калия и повышенном содержании до 10 г NaCl, аскорбиновой кислоты 0,5-1,0г.)
- ❖ **средняя и тяжелая форма** – заместительная гормональная терапия глюко- и минералокортикоидами.
 - кортизон, гидрокортизон по 12,5 – 50 мг;
 - преднизолон, преднизон 5-20 мг;
 - дексаметазон 1 – 2 мг;
 - ДОКСА (дезоксикортикостерона-ацетат) в/м в виде 0,5% масляного раствора по 5 мг ежедневно, через день или 2 раза в неделю (**!контроль АД**);
 - дезоксикортикостерона триметилацетат назначают в/м в виде водной 2,5% суспензии по 1 мл 1 раз в 2-3 недели.

Примечание: критерий оптимальной дозы глюокортикоидов – появление сахара в моче,

критерий кратности введения ДОКСА – снижение АД.

- ❖ стрептомицин 0,5-1 г, рифампицин 150-300 мг, тубазид, фтивазид, ПАСК или другие противотуберкулезные препараты.

ОСТРАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КОРЫ НАДПОЧЕЧНИКОВ

(Аддисонический криз)

Этиология:

инфекция, стресс, травма, операция, ишемия или кровоизлияния в надпочечники, отмена глюкокортикоидов (при заместительной терапии), гипопитуитаризм.

Патогенез:

снижение продукции гормонов корой надпочечников приводит к декомпенсации обмена веществ и процессов адаптации.

ОСТРАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КОРЫ НАДПОЧЕЧНИКОВ

Клиника:

- снижение АД (коллапс или шок);
- пульс слабый, тоны сердца глухие, акроцианоз;
- тошнота, рвота, понос, боль в животе («острый живот»), обезвоживание;
- заторможенность, судороги, менингеальные симптомы, галлюцинации, кома.

Клинические варианты:

- сердечно-сосудистая недостаточность;
- желудочно-кишечный (абдоминальный);
- нервно-психический (церебральный).

ОСТРАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КОРЫ НАДПОЧЕЧНИКОВ

Лабораторная диагностика:

- в крови: снижение уровня кортизола, альдостерона, глюкозы, натрия (>130 ммоль/л), хлора (>90 ммоль/л), повышение уровня калия (<5 ммоль/л), лейкоцитоз, лимфоцитоз, эозинофилия, эритремия.
- в моче: ацетон, белок, цилинды, олигоурия, снижение выделение 17-КС, 17-ОКС. Проба с кортикотропином (синактеном) – отрицательная.

Дифференциальная диагностика:

- аддисонический криз;
- инфаркт миокарда, сосудистый коллапс, шок;
- пищевая токсициоинфекция,
- гипогликемическая кома;
- гипопитуитарная кома.

ОСТРАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КОРЫ НАДПОЧЕЧНИКОВ

Лечение:

- **глюкокортикоиды:** преднизолон 150-200мг или гидрокортизон 150-200 мг в/в струйно, затем капельно до 1000 мг в сутки;
- **минеракортикоиды:** ДОКСА 5-10 мг (1-2 мл) в/м через 6 часов;
- **рекондратация:** изотонический раствор натрия хлорида, 5% раствор глюкозы – 2-3 л.
- **аскорбиновая кислота** 5% раствор до 50 мл, **кокарбоксилаза** 200-300 мг;
- **при коллапсе:** норадреналин – 1мл (на 500 мл изотонического раствора натрия хлорида), дофамин – 5 мл 4% раствора или 1 мл 1% раствора мезатона;
- **симптоматическая терапия:** антибиотики, сердечные гликозиды.

ОСТРАЯ НЕДОСТАТОЧНОСТЬ КОРЫ НАДПОЧЕЧНИКОВ

Критерии эффективности терапии:

- нормализация АД;
- нормализация электролитного баланса;
- исчезновение клинических проявлений.

Осложнения терапии:

- сильная рвота – 10-20 мл 10% раствора натрия хлорида в/в;
- отеки, гиперстезии, параличи – при передозировке ДОКСА (гипокалиемия) – уменьшить дозу ДОКСА, в/в ввести 1-2 г калия хлорида на 5% растворе глюкозы;
- отек мозга, легких – мочегонные, манитол;
- нарушение психики (передозировка глюкокортикоидов) – уменьшить дозу глюкокортикоидов.