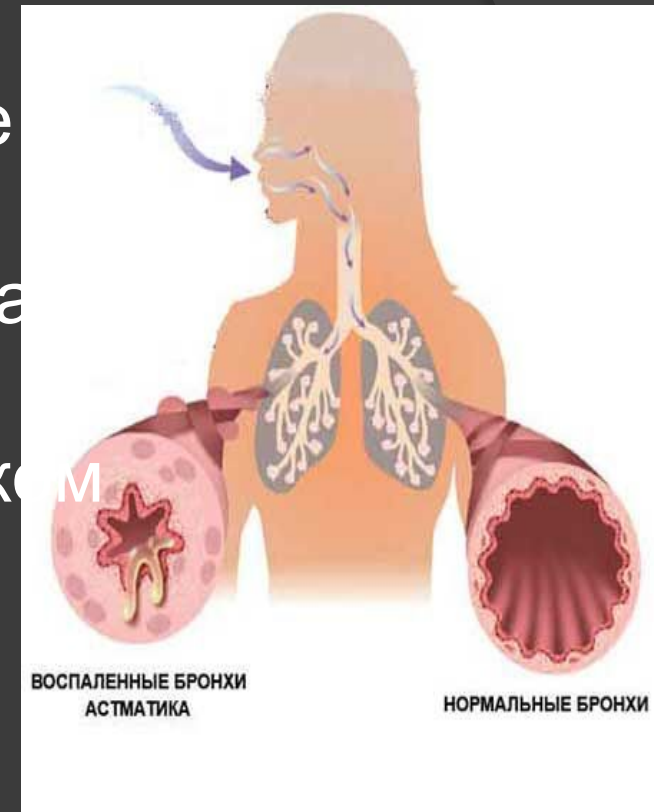


# ЛЕЧЕНИЕ АСТМАТИЧЕСКОГО СТАТУСА



**Астматический статус (*Status astmaticus*)** — тяжёлое угрожающее жизни осложнение бронхиальной астмы, возникающее обычно в результате длительного некупирующегося приступа. Характеризуется отёком бронхиол, накоплением в них густой мокроты, что ведет к нарастанию удушья и гипоксии.



Развитие астматического статуса требует экстренной интенсивной терапии, летальность составляет около 5 %.

# Классификация

## 1. По патогенезу:

- Медленно развивающийся астматический статус (**метаболический**);
- Немедленно развивающийся астматический статус (**анафилактический**);
- **Анафилактоидный.**

## 2. По стадиям:

- Первая — относительной компенсации;
- Вторая — декомпенсации («немое легкое»);
- Третья — гипоксическая гиперkapническая кома.

# Патогенез

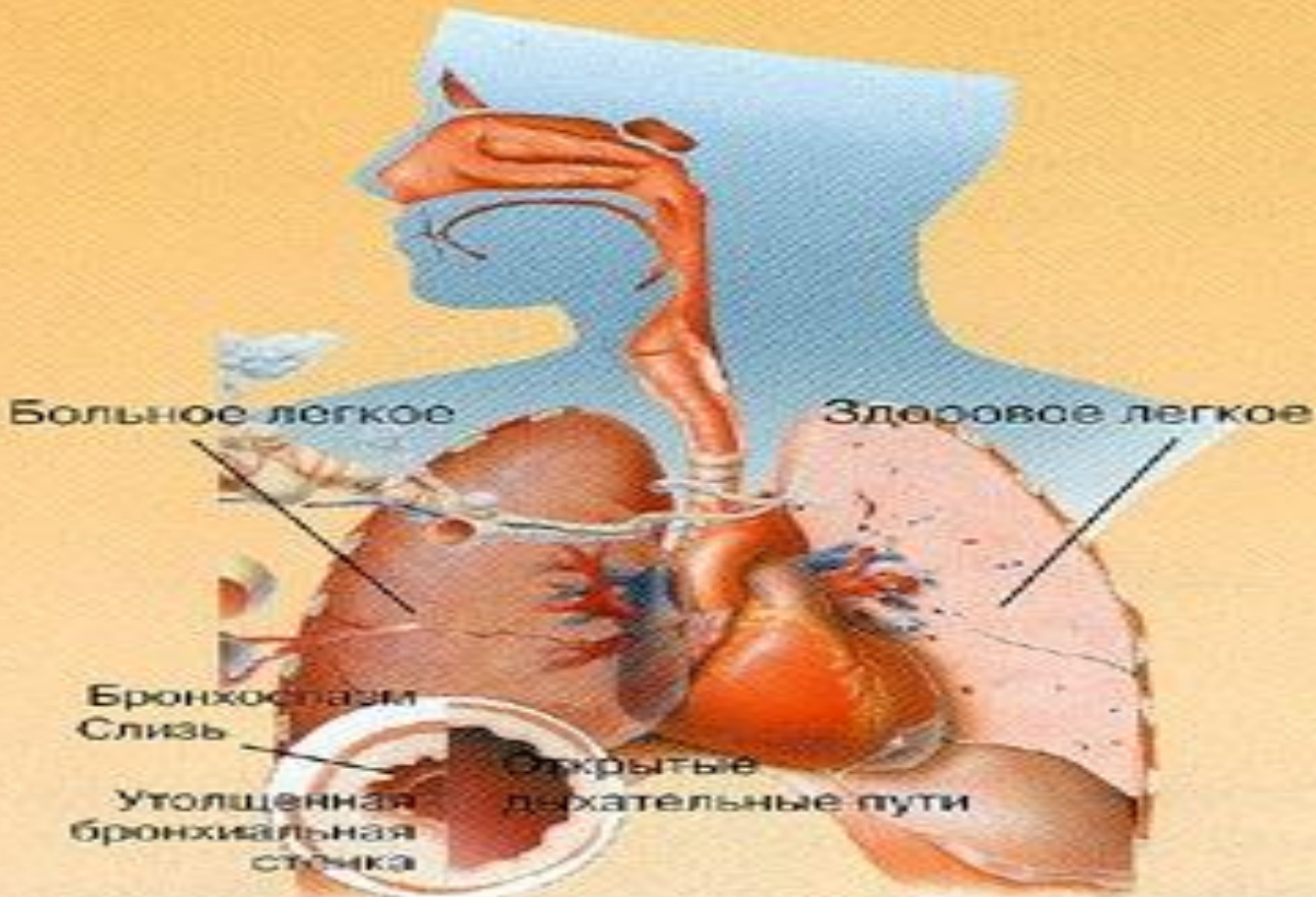
**Метаболическая форма** (медленная) — развивается на фоне обострения бронхиальной астмы. Основные патогенетические факторы:

- ◎ Глубокая блокада  $\beta_2$ -адренорецепторов, преобладание  $\alpha$ -адренорецепторов, вызывающих бронхоспазм;
- ◎ Выраженный дефицит глюкокортикоидов, усугубляющий блокаду  $\beta_2$ -адренорецепторов;
- ◎ Воспалительная обструкция бронхов (инфекционная или аллергическая);
- ◎ Нарушение естественной дренажной функции, подавление кашлевого рефлекса и дыхательного центра;
- ◎ Преобладание холинергических бронхосуживающих влияний;
- ◎ Экспираторный коллапс мелких и средних бронхов (спадание на выдохе).

**Анафилактическая форма (немедленная) —**  
развивается по типу анафилактической реакции  
немедленного типа при контакте с аллергеном.  
**Характеризуется почти мгновенным развитием**  
**бронхоспазма и асфиксии.**

**Анафилактоидная форма —** развивается  
рефлекторно в результате раздражения  
рецепторов дыхательных путей механическими,  
химическими, физическими раздражителями  
(холодный воздух, резкие запахи) вследствие  
гиперреактивности бронхов.

- Глубина выдоха при астматическом статусе резко снижается за счёт бронхобструкции, резко повышается тонус мышц вдоха, дыхание становится поверхностным.
- Нарушается газообмен ( гипоксия, гиперкапния) и КОС крови
- происходит уменьшение ОЦК и повышение вязкости крови
- развивается гипокалиемия
- острая легочная гипертензия
- повышается артериальное давление
- резко учащается пульс с частыми аритмиями, появляется парадоксальный пульс со снижением пульсовой волны на вдохе.



# Клиническая картина

В клинической картине астматического статуса различают 3 стадии:



**I Стадия (начальная):** Больной принимает вынужденное положение с фиксацией плечевого пояса. Сознание не нарушено, но может появляться сильный страх, возбуждение. Губы синюшные. Частота дыхания 26—40 в мин, выдох затруднен, мокрота не отходит. При аусcultации легких дыхание проводится во все отделы, но слышно множество сухих хрипов. ОФВ1 снижается до 30%. Тоны сердца приглушены, тахикардия, артериальная гипертензия.  $P_aO_2$  приближается к 70 мм. рт.ст, а  $[P_aCO_2]$  уменьшается до 30-35 мм.рт.ст. из-за развития компенсаторного респираторного алкалоза.

**II Стадия (декомпенсации):** Больной неадекватен, обессилен, не может есть, пить, заснуть. Цинаноз кожи и видимых слизистых, набухают шейные вены. Частота дыхания становится более 40 в минуту, хрипы слышны на расстоянии. При выслушивании легких выявляются участки "немого легкого" (характерный признак II стадии). ОФВ<sub>1</sub> снижается до 20%. рН крови смещается в сторону ацидоза. Р<sub>a</sub>О<sub>2</sub> снижается до 60 мм.рт.ст. и ниже, Р<sub>a</sub>СО<sub>2</sub> увеличивается до 50-60 мм.рт.ст.

**III Стадия (гиперкапническая ацидотическая кома).** Большой в крайне тяжелом состоянии, без сознания, возможны судороги. Разлитой ционоз, зрачки расширены, слабо реагируют на свет, частота дыхания более 60 в минуту, при прослушивании - картина "немого легкого" (дыхательные шумы не прослушиваются). ЧСС более 140 в минуту, АД резко снижено. Р<sub>a</sub>О<sub>2</sub> ниже 50 мм.рт.ст., Р<sub>a</sub>СО<sub>2</sub> увеличивается до 70-80 мм.рт.ст. и выше.

# Лечение метаболической формы

## *I стадия.*

**Оксигенотерапия:** с целью купирования гипоксии подается увлажненный кислород в количестве 3 — 5 л/мин. Возможно также использование гелий-кислородной смеси, свойством которой является более хорошее проникновение в плохо вентилируемые участки лёгких.

**Инфузионная терапия:** рекомендуется проводить через подключичный катетер. В первые 24 часа рекомендуется вводить 3 — 4 литра 5 % глюкозы или поляризующей смеси, затем в расчете 1,6 л/м<sup>2</sup> поверхности тела. Возможно добавление в объем инфузии 400 мл реополиглюкина.

**Использование физ. раствора для устранения гиповолемии не рекомендуется из-за его способности усиливать отёк бронхов. Введение буферных растворов в I стадии не показано**

- Эуфиллин 2,4 % р-р в/в кап 4-6 мг/кг массы тела.
- Кортикостероиды в/в кап или струйно каждые 3-4 часа. Средняя доза преднизолона 200—400 мг. Пульс терапия.  
*Разжижение мокроты:* раствор натрия йодида в/в, амброксол (лазолван) в/в или в/м 30 мг 2-3 раза в день, ингаляционное введение.
- *β-адреномиметики (сальбутамол 2.5-5мг + 500,0 физ.р-ра, 20-40 кап в мин; фенотерол, тербуталин)* применяются в случае отсутствия их передозировки у лиц, не имеющих сопутствующей сердечной патологии, при отсутствии аритмий и ЧСС не более 130 уд/мин, АД не выше 160/95 мм рт.ст.
- *Диуретики* -противопоказаны (усиливают дегидратацию). Использование возможно при наличии ХСН с исходно высоким ЦВД. При наличии высокого ЦВД с гемоконцентрацией предпочтительно кровопускание.

- **Антибиотики.** Применяются только при наличии инфильтрации легочной ткани по данным рентгенографии или при обострении хронического бронхита с отделением гнойной мокроты.
- **Хлористый кальций, АТФ, кокарбоксилаза** не показаны ввиду сомнительности эффекта и опасности возникновения аллергических реакций.
- **Наркотики, седативные** - противопоказаны в связи с возможностью угнетения дыхательного центра. Возможно использование галоперидола.
- **Холиноблокаторы** (атропин, скополамамин, метацин) уменьшают секрецию бронхиальных желез, затрудняя отхождение мокроты, применение во время статуса не показано.
- **Муколитики (АЦЦ, трипсин)** во время статуса не показаны в связи с затруднением проникновения их в сгустки мокроты.

## ***II стадия***

- Инфузионная терапия как при I стадии. Коррекция ацидоза буферными растворами (**натрия бикарбонат 5%**).
- Медикаментозная терапия аналогична. Увеличение дозы кортикоидов в  $1 \frac{1}{2}$  -2 раза, введение каждый час в/в кап.
- Бронхоскопия с посегментарным лаважом легких. Показания: отсутствие эффекта в течение 2 - 3 часов с сохранением картины "немого лёгкого".
- Перевод на **ИВЛ** при появлении признаков острой дыхательной недостаточности I-III степени.

## ***III стадия***

- Искусственная вентиляция легких
- Бронхоскопия с посегментарным лаважом лёгких
- Увеличение дозы кортикоидов до 120 мг преднизолона в час
- Коррекция ацидоза в/в введением **бикарбоната натрия**
- Экстракорпоральная мембранный оксигенатор крови.

Анафилактическая и анафилактоидная формы астматического статуса ведутся по одинаковой схеме.

- ◎ Введение в/в 0,1% раствора адреналина, преднизолона 60-80мг; атропина сульфата 0.1% 1,0; эуфиллина 2.4% 2,0;
- ◎ Антигистаминные средства (супрастин, тавегил) в/в струйно;
- ◎ Фторотановый наркоз по открытому контуру. При отсутствии эффекта перевод на ИВЛ;
- ◎ Прямой массаж лёгких при тотальном бронхоспазме с невозможностью выдоха и "остановкой лёгких" на вдохе.

# *При астматическом статусе противопоказаны:*

- наркотики — маскируют тяжесть бронхиальной обструкции;
- дыхательные аналептики (цититон, лобелии, камфара, кордиамин) — приводят к истощению дыхательного центра, усиливают тахикардию;
- атропин и атропиноподобные препараты — ухудшают отделение мокроты;
- антигистаминные препараты — ухудшают отделение мокроты.

## ***Признаки эффективности терапии***

Выход из статуса происходит медленно, самыми ранними признаками могут служить снижение ЧСС, гиперкапнии, исчезновение страха и возбуждения, сонливость.

***Главный признак купирования статуса - появление продуктивного кашля с вязкой мокротой, сменяющейся обильной жидкой мокротой. При аусcultации выявляются влажные хрипы.***

## ***Признаки прогрессирования астматического статуса***

- Увеличение площади немых зон над лёгкими;
- Увеличение ЧСС;
- Вздутие грудной клетки (перерастяжение лёгких);
- Нарастающий цианоз и заторможенность больного.

# Список использованной литературы:

- С. А. Сумин. Неотложные состояния. М.:2006, С.106 — 113
- Справочник врача общей практики М.:Эксмо пресс 2001, С.797 — 800
- Внутренние болезни. Система органов дыхания. Ройберг Г.Е. 2005г. С 347-368