

НАРУШЕНИЯ ВОДНО- ЭЛЕКТРОЛИТНОГО ОБМЕНА

(و جعلنا من الماء كل شيء حي)

Существование организма не
возможно без воды

Регуляции водно-электролитного обмена

- **Оsmорецепторы** : в гипоталамусе (вазопрессин из гипофиза) и в воротной вене.
- **Валюморецепторы** : на стенке сосудов (активация симпатической и парасимпатической систем), а в частности ренальной артерии(выброса ренина-ангиотензин -альдостерон) и в предсердии (натрийуретический фактор)

Содержание воды:

В организме взрослого человека –60%; у новорожденного – 80% (у новорожденных большая пространстве, часть воды находится во внеклеточном из-за слабой функции барьеров)

Распределение воды в организме:

- Внутриклеточный сектор 70%; $\text{Na}^+ : \text{K}^+ = 1:20$
- Внеклеточный сектор 30%; $\text{Na}^+ : \text{K}^+ = 20:1$
 - 1-Межклеточная вода
 - 2-Внутрисосудистая вода
 - 3-Трансцеллюлярная вода в полостях организма

Водный баланс

- **Водный баланс** – равновесие между поступлением и выделением воды из организма. Величина водного баланса около 2,5 л в сутки.

ПОСТУПЛЕНИЕ ВОДЫ

- с напитками - 1.2 л
- с пищей – 1.0 л
- эндогенная вода – 0.3 л

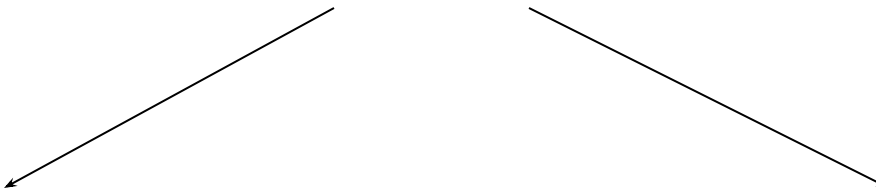
Итого - 2.5 л

ВЫДЕЛЕНИЕ ВОДЫ

- через почки – 1.4 л
- через кожу и легкие – 1.0 л
- через кишечник – 0.1 л

Итого - 2.5 л

Формы нарушения водного баланса (В.Б.)



ПОЛОЖИТЕЛЬНЫЙ В.Б.

Выведение воды < поступления

- отеки
- водянка
- водная интоксикация

ОТРИЦАТЕЛЬНЫЙ В.Б.

Выведение воды > поступления
обезвоживание = дегидратация =
гипогидратация = гипогидрия;
эксикоз

Обезвоживание, причины, виды, патогенез

ПРИЧИНЫ:



Недостаточное поступление воды

экстремальные
ситуации пат. процессы
 в организме:
 - сужение пищевода;
 - кома;
 - заболевания головного
 мозга с отсутствием
 чувства жажды;
 - «водобоязнь» при
 бешенстве

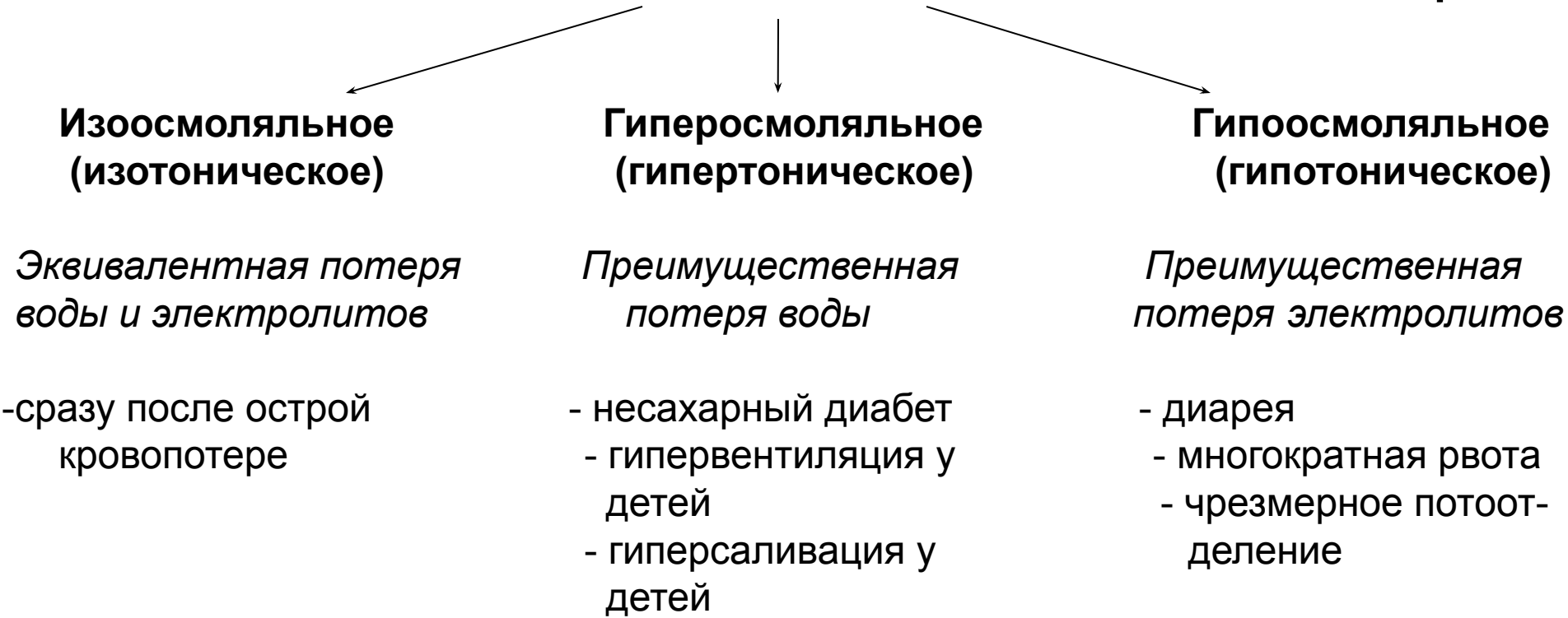
Избыточное выведение воды

воды и солей воды
 - рвота;
 - диарея;
 - полиурия;
 - кровопотеря;
 - обширные
 ожоги;
 - усиленное
 потоотделение;

 - гипервентиляция;
 - полиурия (неса-
 рный диабет);
 - гиперсаливация

Виды обезвоживания

По изменению осмотического давления внеклеточного сектора



Осмоляльность плазмы крови определяется по формуле:

Росм. = $2 \times [\text{Na}^+]$ в плазме + [глюкоза в крови в мг%] : 18 + азот мочевины крови : 2,88

Пример:

Na^+ плазмы – 135 мМ/л, глюкоза 120 мг%, азот мочевины крови – 14 мг%

Росм. = $2 \times 135 + 120 : 18 + 14 : 2,88 = 281,5$ мосм/кг

В норме осмоляльность крови 280 – 290 мосм/кг воды

Определяет осмолярность организма:

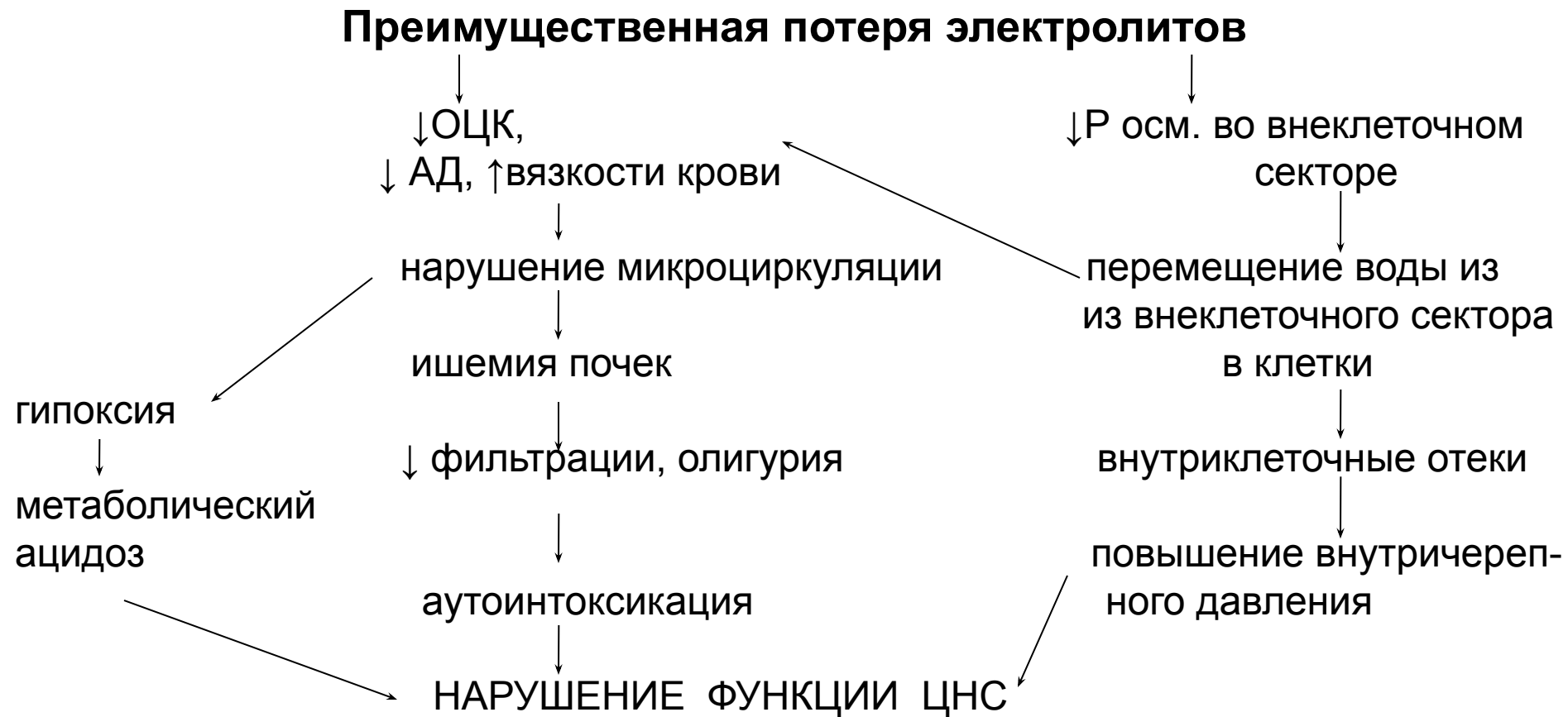
1. Сахар
2. Соль
3. Азот мочевины

Патогенез гиперосмоляльной гипогидратации

Преимущественная потеря воды



Патогенез гипоосмоляльной гипогидратации



Формула расчета дефицита воды (ДВ) в организме:

$$ДВ = 0,6 \times \text{масса тела (кг)} \times (140:\text{содержание } \text{Na}^+ \text{ в плазме крови})$$

Пример: масса тела 80 кг, Na^+ плазмы – 158 мМ/л

$$ДВ = 0,6 \times 80 (140:158) = 5,47 \text{ л}$$

Гипергидратация, виды, формы, патогенез

ВИДЫ ГИПЕРГИДРАТИИ

по изменению осмотического давления во внеклеточном секторе

изоосмоляльная

- введение физ. раствора
- отеки
- водянка

гипоосмоляльная

Водная интоксикация

гиперосмоляльная

- питье морской воды;
- введение гиперт. раствора

Формы гипергидратации

ВОДЯНКА

ОТЕКИ

- сердечные
- почечные
- печеночные
- воспалительные
- аллергические
- токсические
- голодные

ВОДНАЯ ИНТОКСИКАЦИЯ

Водянка

ВОДЯНКА – скопление жидкости в полостях тела

Водянка брюшной полости – **ascites**

Водянка плевральной полости - **hydrothorax**

Водянка желудочков мозга - **hydrocephalus**

Водянка околосердечной сумки –
hydropericardium

Патогенез водной интоксикации (гипоосмоляльная гипергидратация)

Избыточный прием воды на фоне сниженной функции почек



↑ воды во внеклеточном секторе
(олигоцитемическая гиперволемия)



относительные эритропения, гипопротеинемия, гипонатриемия



↓Р осм. во внеклеточном секторе



↑ поступления воды внутрь клеток



внутриклеточный отек

↑внутричерепного давления



нарушение функции ЦНС
головная боль, тошнота, рвота
отвращение к воде, судороги,
кома



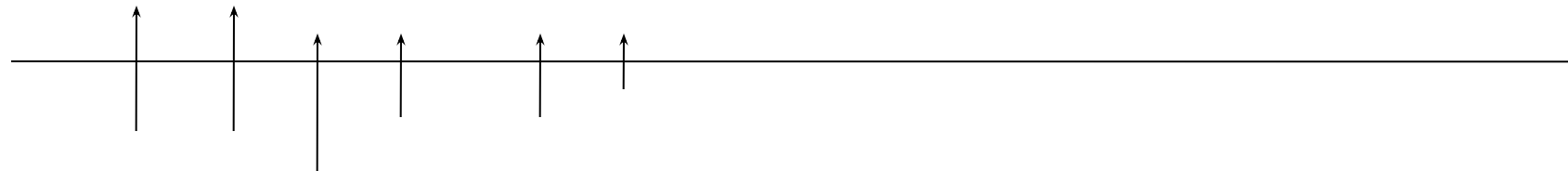
цитолиз, гемолиз эритроцитов
- гемоглобинемия
- гемоглобинурия
- недостаточность функции почек
- гиперазотемия, аутоинтоксикация



Отёки

ОТЕКИ – патологическое скопление жидкости в тканях и межтканевых пространствах вследствие нарушения обмена воды между кровью и тканями

Нормальный обмен жидкости между кровью и тканями



гидростатическое давление (P_g)

$P_g = 10-15\text{мм Hg}$

32-35 мм Hg

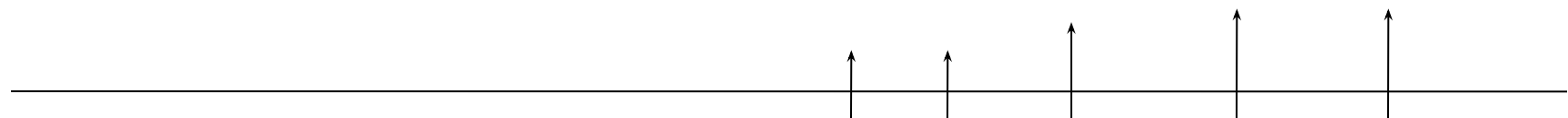
A

B

Коллоидно-осмотическое давление (P_o)

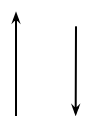
$P_o = 22-25\text{ммHg}$

22-25мм Hg



Кровеносный капилляр: А – артериальный конец; В – венозный конец

- Направление движения жидкости



Патогенетические факторы отеков

<p>Гемодинамический фактор - повышение гидростатического давления в венозном отделе капилляров</p>	играет роль в патогенезе застойных и воспалительных отеков
<p>Онкотический фактор понижение онкотического давления крови в результате гипопротеинемии (гипоальбуминемии)</p>	играет роль в патогенезе голодных, кахексических, печеночных отеков, при нефротическом синдроме
<p>Тканевой фактор повышение коллоидно-осмотического давления в ткани в результате накопления электролитов, белков, продуктов метаболизма</p>	играет роль в патогенезе отеков при воспалении, гипоксии
<p>Сосудистый (мембранный) повышение проницаемости капилляров для белка и воды в результате: -перерастяжения стенок капилляров -действия БАВ – гистамина, кининов, простагландинов и др. -повреждения эндотелиальных клеток под действием токсинов, гипоксии, ацидоза и др.</p>	участвует в патогенезе воспалительных, аллергических, токсических и др. видов отеков

<p>Затруднение оттока лимфы в результате воспаления или тромбоза лимфатических сосудов, закупорки филяриями, повышения давления в системе верхней полой вены</p>	<p>участвует в патогенезе сердечных, воспалительных отеков, отеков при микседеме, слоновости и др.</p>
<p>Нейроэндокринный фактор нарушение нервной и гуморальной регуляции водно-электролитного обмена («ошибочное» включение антидиуретической и антинатрийуретической систем, нарушение чувствительности волюмо- и осморецепторов)</p>	<p>Играет роль в патогенезе сердечных, почечных, печеночных отеков</p>

ГЕМОДИНАМИЧЕСКИЙ ФАКТОР –

повышение гидростатического давления в венозном отделе капилляров

↑ фильтрация, ↓ резорбция



гидростатическое давление (P_g)

$P_g = 20\text{мм Hg}$

40-50мм Hg

A

B

Коллоидно-осмотическое давление (P_o)

$P_o = 22-25\text{ммHg}$

22-25мм Hg



Сердечные отеки

Основную роль играют гемодинамический и нейроэндокринный факторы



Виды отеков	Ведущие патогенетические факторы отеков
Сердечные отеки	Гемодинамический и эндокринный
Почечные отеки: • нефритические • нефротические	Нейроэндокринный и сосудистый (системное повреждение капилляров) Факторы онкотический (протеинурия → Гипопротеинемия) и нейроэндокринный (\downarrow ОЦК → \uparrow альдостерона) факторы
Печеночные отеки	онкотический фактор (нарушение синтеза белка) и нейро-эндокринный фактор (нарушение инактивации альдостерона)
Кахектические (голодные) отеки	Онкотический фактор
Воспалительные отеки	Гемодинамический, сосудистый, тканевой факторы
Аллергические отеки	Сосудистый фактор

НАРУШЕНИЯ ЭЛЕКТРОЛИТНОГО ОБМЕНА

Нарушения обмена натрия

НАТРИЙ (140 ммоль/л)

ГИПОНАТРИЕМИЯ

Причины:

- ↓ поступления с пищей
- ↓ секреции альдостерона
- многократная рвота
- Диарея
- разжижение крови

Последствия:

- ↓ нервно-мышечной возбудимости
- ↓ АД
- тахикардия

ГИПЕРНАТРИЕМИЯ

Причины:

- ↑ поступления с пищей
- ↑ секреции альдостерона
- почечная недостаточность

Последствия:

- ↑ АД
- лихорадка

Нарушения обмена калия

КАЛИЙ (4-5 ммоль/л)

ГИПОКАЛИЕМИЯ

Причины:

- ↓ поступления с пищей
- ↑ секреции альдостерона
- Диарея
- многократная рвота
- длительный прием глюкокортикоидов
- прием ртутных диуретиков

ГИПЕРКАЛИЕМИЯ

Причины:

- ↓ секреции альдостерона
- почечная недостаточность
- распад ткани
- ацидоз

Последствия:

- ↓ нервно-мышечной возбудимости до парезов и Параличей
- ↓ АД
- ЭКГ: удлинение р-Q и Q-T,
- ↓ вольтажа Т
- алкалоз

Последствия:

- брадикардия
- остановка сердца в диастоле
- ЭКГ: ↑ зубца Т

Нарушения обмена кальция

КАЛЬЦИЙ (2,25-2,75 ммоль/л)

ГИПОКАЛЬЦИЕМИЯ

Причины:

- ↓ секреции паратгормона
- ↑ секреции тиреокальцитонина
- гиповитаминоз Д
- ↓ всасывания в кишечнике
- алкалоз

Последствия:

- ↑ нервно-мышечной возбудимости
- спазмофилия и тетания
- гипокоагуляция крови
- ↓ АД

ГИПЕРКАЛЬЦИЕМИЯ

Причины:

- ↑ секреции паратгормона
- ↓ секреции тиреокальцитонина
- гипервитаминоз Д
- ацидоз

Последствия:

- ↓ нервно-мышечной возбудимости
- кальциноз
- ↑ АД
- полиурия и жажда

Спасибо за внимание!!