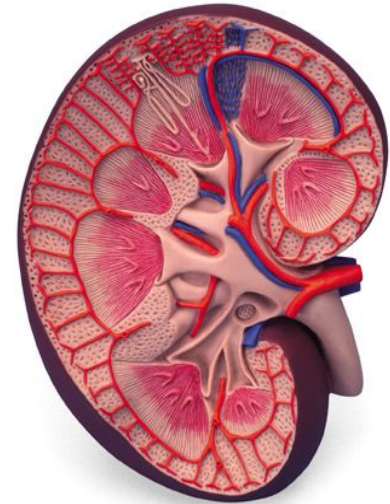
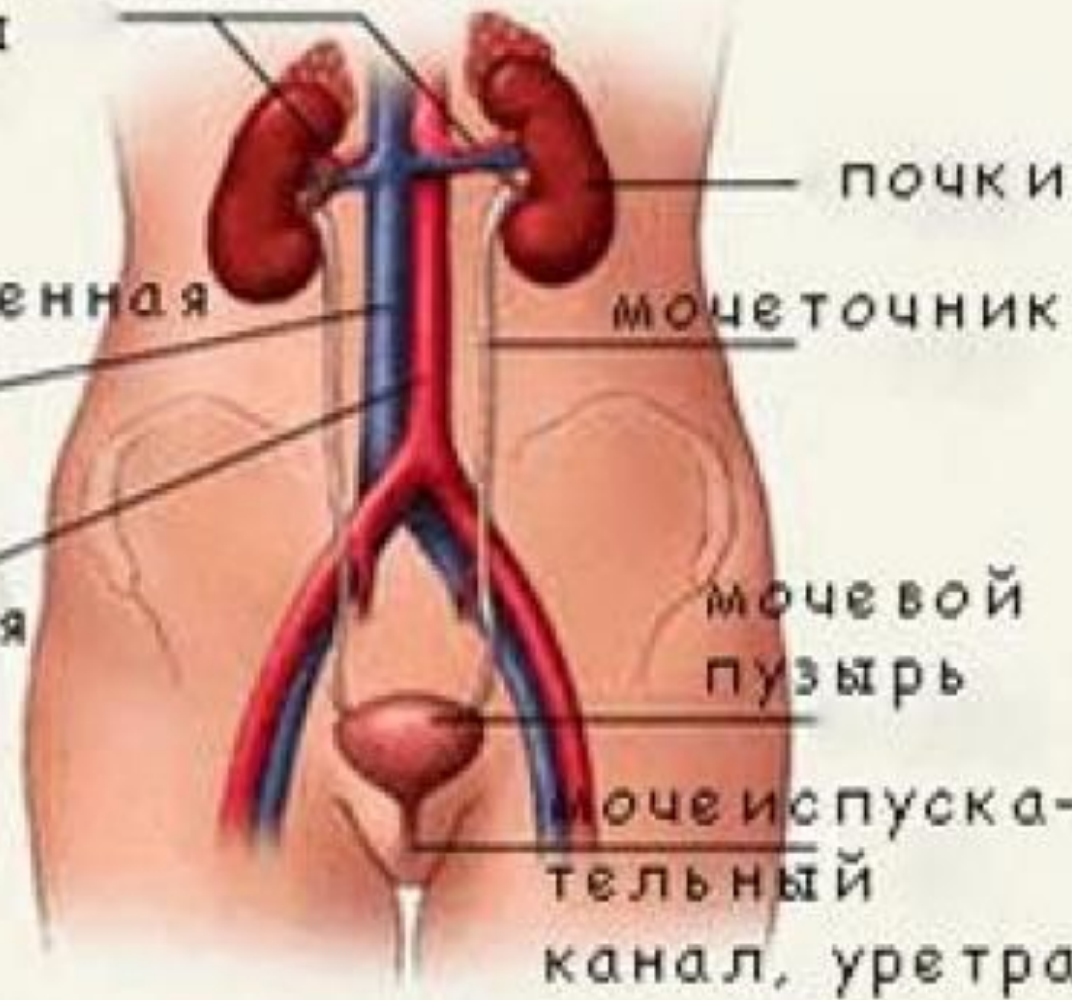


Основные синдромы при патологии мочевыделительной системы



Доцент к.м.н. Бут-Гусаим В.И.

почечные артерии
и вены



почки

подчиненная
полая
вена

мочеточник

брюшная
аорта

мочевой
пузырь

оче испуска-
тельный
канал, уретра

Синдром висцеральных “почечных” болей

Боли при поражении почек и мочевыводящих путей могут возникать в результате:

а) растяжения почечной капсулы вследствие воспалительного или застойного набухания ткани почки.

Характер болей:

- тупые,
- ноющие,
- постоянные,
- боли в поясничной области без иррадиации.

Нозология:

- острый гломерулонефрит,
- абсцесс околопочечной клетчатки,
- “застойная почка” при недостаточности кровообращения,
- хронический пиелонефрит
- хронический гломерулонефрит.

Синдром висцеральных “почечных” болей

б) растяжения лоханки при воспалительном отеке с нарушением оттока мочи.

Характер болей:

- интенсивные,
- постоянные,
- чаще односторонние,
- без иррадиации.

Нозология: острый пиелонефрит.

в) острой ишемии почки.

Характер болей:

- резкие,
- остро возникшие,
- постоянные,
- без иррадиации,
- стихающие через несколько часов или дней.

Нозология: тромбоз почечной артерии или ее ветвей.

г) нарушения оттока мочи при остром спазме гладкой мускулатуры мочеточника, обтурации конкрементом, сгустком крови, либо перегибе мочеточника и др. - **почечная колика.**

Опорные признаки:

- Приступы внезапных очень сильных болей в животе, иногда в пояснице, после тряской езды, длительной ходьбы, употребления алкоголя, острой пищи, переохлаждения; боли иррадиируют вниз по мочеточникам в половые органы.
- Дизурические расстройства (учащенное, болезненное мочеиспускание, иногда олигурия).
- Тошнота, рвота, вздутие живота, задержка стула.
- Больной не может найти себе места, постоянно меняет положение.
- Боли в мочеточниковых точках, симптом “поколачивания” положителен.

Опорные признаки:

- Макро- или микрогематурия (после приступа).
- УЗИ и рентгенологическое исследование (обзорная рентгенограмма или пиелография) - выявляется конкремент, анатомическое изменение в мочевыделительных и близлежащих органах, нарушающих отток мочи.
- Хромоцистоскопия - замедление выделения краски из устья мочеточника на пораженной стороне.

Причины:

1. мочекаменная болезнь,
2. массивная гематурия (при остром нарушении кровообращения в почках, остром гломерулонефрите, опухолях почек, поликистозе и туберкулезе почек, травме).

Отличать от синдромов:

- ❑ желчной колики,
- ❑ кишечной колики,
- ❑ панкреатических болей.

**Варианты нарушения
образования и выделения
мочи включают различные
по этиологии и патогенезу
симптомы**

Полиурия

Полиурия — увеличение суточного количества мочи свыше 1500-2000 мл. Полиурия может быть физиологическим явлением и наблюдаться у здоровых людей при приеме большого количества жидкости, после нервно-психического возбуждения, у больных при схождении отеков, приеме диуретиков и др.

Патогенетические варианты полиурии

- а) почечная (хронический пиелонефрит, гломерулонефрит),
- б) внепочечная (несахарный диабет, поражение гипофиза, надпочечников, сахарный диабет).

Олигурия

Олигурия - уменьшение количества выделенной почками мочи. Условно принято говорить об олигурии, когда суточное количество мочи не превышает 300-500 мл.

Различают олигурию почечного и внепочечного генеза:

Внепочечная	Почечная
-обильное потоотделение	-острая почечная недостаточность
-интенсивная физическая работа	-острый гломерулонефрит
-микседема	-нефротический синдром
-нарастание сердечных отеков	-остронефритический синдром
-обильная рвота, понос	

Почечная олигурия всегда сопровождается “мочевым” синдромом:

- эритроцитурия,
- лейкоцитурия,
- протеинурия,
- цилиндрурия.

- **Олигоанурия** - уменьшение суточного количества мочи меньше 300 мл.
- **Анурия** - полное прекращение поступления мочи в мочевой пузырь. В отличие от острой задержки мочеиспускания при анурии мочевой пузырь пуст. Моча не вырабатывается и не выделяется почками или не поступает в мочевой пузырь из-за препятствия по ходу верхних мочевых путей.

В зависимости от причины
различают:

- аренальную,
- преренальную,
- ренальную
- субренальную анурию.

Аренальная (рениопривная) анурия -

у новорожденных при аплазии почек.

Преренальная анурия - результат прекращения или недостаточного притока крови к почке (при далеко зашедшей сердечной недостаточности, тромбозе почечных сосудов, тромбозе нижней полой вены, при обильных кровотечениях, шоке и других патологических состояниях, приводящих к падению систолического артериального давления ниже 50 мм рт.ст.).

Ренальная анурия - возникает при патологических процессах в самой почке: острый гломерулонефрит, нефроангиосклероз, тубулоинтерстициальный нефрит, хронический гломерулонефрит и пиелонефрит - вторично сморщенная почка, артериальная гипертензия - первично сморщенная почка, отравления ядами, побочное действие лекарств, ожоги и т.д.

Преренальная и ренальная анурия относятся к секреторной анурии - почки не вырабатывают мочу.

Субренальная (экскреторная) анурия - при наличии препятствия к оттоку (экскреции) мочи из почек (обтурация обоих мочеточников камнями, сгустками крови, гноем, сдавление мочеточников опухолью).

Никтурия

Никтурия - перемещение основного диуреза с дневных часов наочные. Для истинной никтурии характерна дневная олигурия.

Причины:

сердечная недостаточность, хронический гломерулонефрит, нефросклероз, цирроз печени, несахарный диабет.

Отличие никтурии сердечного и почечного происхождения: если строгий постельный режим и ограничение приема жидкости приводит к обратному перемещению основного диуреза на дневные часы, следует думать о сердечном происхождении никтурии, в противном случае - о почечном.

- **Дизурия** - расстройство мочеиспускания (учащенное, болезненное, затрудненное).
- **Ишурия** - невозможность опорожнения мочевого пузыря.
- **Поллакиурия** - учащенное мочеиспускание. Встречается при заболеваниях мочеполовых органов (камень юкстравезикулярного отдела, цистит, аденома предстательной железы, камни, опухоли, туберкулез мочевого пузыря, цистальгия) или имеет экстраурогенитальное происхождение (сахарный и несахарный диабет).

Синдром нарушения состава мочи (мочевой синдром)

- комплекс лабораторных признаков, характеризующийся появлением или увеличением содержания в моче белка и различными изменениями состава мочевого осадка

Опорные признаки:

1. Протеинурия.
2. Лейкоцитурия.
3. Эритроцитурия.
4. Цилиндрурия.
5. Бактериурия.
6. Кристаллурия.

Протеинурия - повышенное содержание белка в моче.

Один из наиболее частых симптомов почечных заболеваний. В нормальной моче белок отсутствует или его содержание не превышает 0,03 г/л (30 мг/сутки).

Виды протеинурии

Различают
почечную (истинную)
внепочечную (ложную)
протеинурию.

При почечной протеинурии белок проникает в мочу непосредственно из крови через поврежденный эндотелий почечных клубочков (гломерулонефрит, нефросклероз, амилоидоз и др.), а также при нарушении почечной гемодинамики. В пользу почечного происхождения протеинурии говорит и цилиндрuria. Под селективной протеинурией понимают избирательную способность почечной мембранны пропускать белки с низкой молекулярной массой. Появление в моче белков с высокой молекулярной массой называется неселективной протеинурией, указывает на отсутствие избирательности почечного фильтра и выраженное его поражение.

При повышенном распаде белка, гемолизе и при многих урологических заболеваниях имеет место **ложная (внепочечная) протеинурия**, где источником белка в моче является примесь лейкоцитов, эритроцитов, уротелия. У новорожденных в первые недели жизни наблюдается физиологическая протеинурия (до 0,2 - 0,3 г/л).

Степени протеинурии:

Умеренная - 1 г/сутки, средняя - от 1 до 3 г/сутки, выраженная - более 3 г/сутки.

В последние годы все большее значение приобретает определение микроальбуминурии - выделения с мочой минимального количества альбуминов (30-300 мг/сут.). Микроальбуминурия, определение которой требует применения высокочувствительных методов, является первым симптомом диабетической нефропатии, реакции отторжения почечного трансплантата.

Лейкоцитурия - выделение повышенного количества лейкоцитов с мочой. Источником лейкоцитурии могут быть паренхима почек, почечные лоханки, мочеточники, мочевой пузырь, уретра или прилегающие органы мужской половой системы: предстательная железа, семенные бугорки. Следует помнить, что лейкоцитурия может быть обусловлена примесью к моче лейкоцитов из наружных половых органов при вульвовагините, плохом гигиеническом уходе за гениталиями.

Лейкоцитурия наблюдается у большинства больных острым и хроническим пиелонефритом, циститом. Реже она возникает из-за повреждения клубочков почки. Степень лейкоцитурии при пиелонефрите во многом зависит от путей проникновения инфекции.

Количество лейкоцитов в осадке мочи при лейкоцитурии:

в общем анализе - > 5-6 в поле зрения (у женщин), > 0-1 в поле зрения (у мужчин)

- по Каковскому-Аддису — > 2 000 000 в сутки
- по Амбурже — > или равно $5 \cdot 10^3$ за минуту
- по Нечипоренко — > 4000 в мл.

Эритроцитурия - (микрогематурия) наличие эритроцитов в осадке мочи. В отличие от гематурии (макрогематурии), при которой кровь в моче видна невооруженным глазом, при эритроцитурии примесь в моче крови выявляется только микроскопически. Эритроцитурия является симптомом многих заболеваний почек и мочевых путей. При гломерулонефрите, туберкулезе почек эритроцитурия может быть первым признаком заболевания. Однократная умеренная эритроцитурия может быть случайным, временным явлением при физической нагрузке, злоупотреблении острой пищей, алкоголем. Стойкая эритроцитурия требует детального урологического обследования.

Количество эритроцитов в осадке мочи при гематурии:

Цилиндрuria - выделение с мочой образований цилиндрической формы, представляющих собой слепки канальцев. Цилиндры образуются в дистальном отделе нефronа. Основой цилиндра является уропротein Тамма-Хорсфола, секретируемый эпителием восходящего колена петли Генле и агрегированные плазменные белки.

Цилиндры бывают:

- **белковые (гиалиновые, восковидные)**
- **содержащие различные включения (клетки, детрит, жир).**

- **Гиалиновые** цилиндры (состоят исключительно из белка Тамма-Хорсфолла, который секретируется эпителием восходящего колена петли Генле) являются наиболее частым видом цилиндров при патологии почек, а также могут обнаруживаться у здоровых людей (не более 100 в 1 мл мочи), особенно в утренней концентрированной порции, после физической нагрузки, дегидратации.
- **Восковидные** цилиндры (состоят из белка Тамма - Хорсфолла и агрегированных плазменных белков) образуются при длительном стазе в канальцах, встречаются при хронических нефропатиях, могут наблюдаться при тубулярном некрозе, остром гломерулонефрите.

- **Эритроцитарные** цилиндры (состоят из белка Тамма- Хорсфолла и эритроцитов) выявляются преимущественно при гематуриях, связанных с гломерулярным поражением (гломерулонефриты, васкулиты), но могут обнаруживаться и при интерстициальном нефрите, инфаркте почки, тубулярном некрозе.
- **Лейкоцитарные** цилиндры (содержат полиморфно-ядерные гранулоциты, но могут включать и другие типы лейкоцитов: эозинофилы, лимфоциты) обнаружаются при остром и обострении хронического пиелонефрита, редко - при гломерулонефритах (лейкоцитарно-лимфоцитарные).

- **Жировые** цилиндры (состоят из белка Тамма-Хорсфолла и липидных включений) выявляются только при выраженной протеинурии - при нефротическом синдроме различной этиологии.
- **Зернистые** цилиндры (состоят из белка Тамма-Хорсфолла, преципитированных сывороточных протеинов и остатков дегенерированных клеток) - признак серьезного органического поражения почек, они выявляются при пиело- и гломерулонефрите, нефротическом синдроме.

□ **Бактериурия.** В моче здорового человека, собранной стерильно, бактерии не должны содержаться, либо число их весьма незначительно вследствие возможного загрязнения мочи. Сам факт обнаружения бактерий - бактериурия - еще не говорит о воспалительном процессе в мочевых органах. Решающую роль приобретает их количественное определение. Признаком бактериурии считается обнаружение при микроскопии свежей нецентрифугированной мочи 1 бактерии в поле зрения (400-кратное увеличение микроскопа) или наличие более 100 000 микробных тел в 1 мл мочи.

- **Кристаллурия** - “неорганизованный осадок” мочи состоит из солей, выпавших в осадок в виде кристаллов (кристаллурия) и аморфных масс. Характер солей зависит от коллоидного состава мочи, ее pH и других свойств. При кислой реакции мочи обнаружаются мочевая кислота, ураты, щавелевокислая известь (оксалаты). При щелочной реакции мочи в ней находят мочекислый аммоний, углекислый кальций, трипельфосфаты, аморфные фосфаты, нейтральную фосфорнокислую известь.
- Мочевой синдром наблюдается при многих заболеваниях почек и мочевыводящих путей и имеет характерные особенности при пиелонефrite, гломерулонефrite и других нозологических формах.

Нефритический синдром

- внезапное появление или резкое усиление (при хронических заболеваниях) клинико-лабораторных признаков поражения почек.

Опорные признаки:

1. Появление или нарастание отеков.
2. Олигурия.
3. Появление или увеличение протеинурии, гематурии, азотемии.
4. Возникновение или нарастание диастолической артериальной гипертензии.

Появление нефритического синдрома свидетельствует о высокой (или возросшей) активности патологического процесса.

Нозология: острый и хронический гломерулонефрит

Нефротический (отечно-альбуминурический) синдром

- комплекс признаков, который развивается вследствие повышенной проницаемости почечных клубочков, главным образом, для белков кровяной плазмы и характеризуется высокой протеинурией, нарушением белкового, липидного и водно-солевого обмена с гипопротеинемией, диспротеинемией, гиперлипидемией и массивными отеками, часто достигающими степени анasarки и водянки полостей.

Опорные признаки:

1. Отеки.
2. Массивная протеинурия (более 3,5 г/сутки).
3. Гипопротеинемия и диспротеинемия (резкое снижение уровня содержания в крови альбуминов и повышение альфа- и гаммаглобулинов).
4. Гиперлипидемия и гиперхолестеринемия.

Отличать от: отеков у беременных, при энтеропатиях с повышенной потерей белка (кишечной лимфангиэктомии, синдроме спру, опухоля тонкого кишечника, болезни Уиппла), сердечной недостаточности.

Нозология: острый (около 5% больных) и хронический гломерулонефрит, диффузные заболевания соединительной ткани, затяжной септический эндокардит, малярия, амилоидоз, диабетический гломерулосклероз.

Синдром артериальной гипертензии (почечной)

- наблюдает при многих заболеваниях почек и разнообразных по этиологии поражениях почечных сосудов.

Патогенетические варианты почечной артериальной гипертензии:

- ренопаренхимные,
- реноваскулярные

Опорные признаки: соответствуют ранее описанному синдрому артериальной гипертензии и включают:

- стойкое повышение АД (преимущественно диастолического),
- гипертрофия левого желудочка,
- акцент II тона над аортой;

Этот синдром нередко сочетается с другими синдромами и симптомами поражения почек (мочевым, нефротическим и др.)

Острая почечная недостаточность (ОПН)

- остро возникшее и быстро нарастающее, потенциально обратимое нарушение функций почек (фильтрационной, экскреторной, секреторной), обусловленное ишемическим, токсическим или иммунным поражением и протекающее с нарушением кислотно-щелочного состояния, водно-электролитного баланса и повышением концентрации азотистых шлаков в крови.

Опорные признаки:

1. Олигурия, вплоть до анурии (следует помнить, что примерно у 20% больных ОПН протекает без олигурии или даже на фоне полиурии).
2. Возможно появление “богатого” мочевого осадка - белок и форменные элементы в большом количестве.
3. Значительное увеличение содержания азотистых шлаков в крови (в первую очередь, креатинина, индикана) гиперкалиемия, возможна анемия, нейтрофильный лейкоцитоз, увеличение СОЭ.
4. В первые дни общее состояние изменяется мало (несмотря на высокую азотемию), затем нарушается аппетит, появляется общая слабость, головная боль, тошнота, судороги.
5. Нередко бывают: геморрагический синдром, артериальная гипертензия (в 3-й фазе ОПН), отек легких.

Патогенетические варианты

ОПН и нозология:

- 1) *преренальная* (50-75% всех случаев ОПН): все виды шока, уменьшение объема циркулирующей крови (кровотечения, потеря воды и электролитов при обильной рвоте, поносе, ожогах, быстрым накоплении асцита и т.д.); ухудшение микроциркуляции в почках вследствие вазоконстрикции, гемолиза, внутрисосудистого свертывания крови (септический эндокардит, травматический шок, посттрансфузионные осложнения и др.)
- 2) *почечная (ренальная)*: острый гломерулонефрит, интерстициальный нефрит, миоглобинурия (синдром компрессии и раздавливания и др.), нефротоксическое действие ряда веществ (соли тяжелых металлов, рентгеноконтрастные препараты, нестероидные противовоспалительные препараты, сульфаниламиды, некоторые антибиотики: неомицин, рифампицин, гентамицин).

3) *постренальная:*

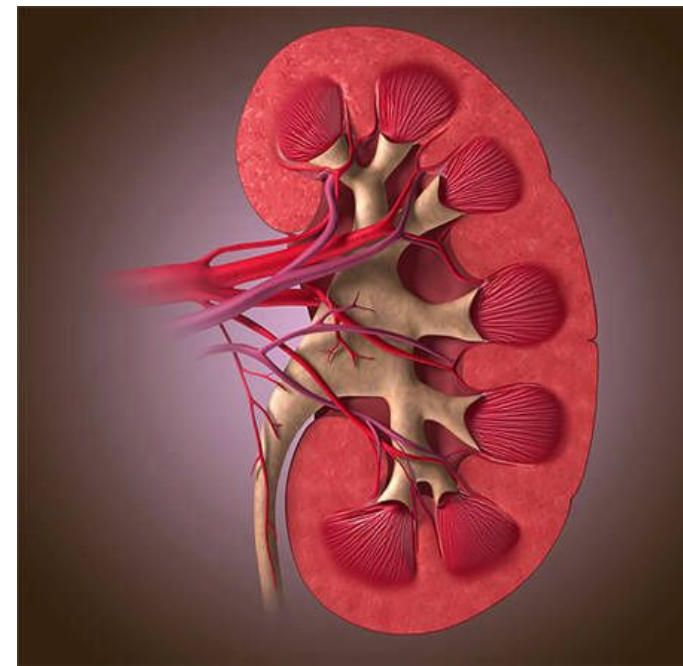
- а) *механическая* - связанная с закупоркой мочевыводящих путей камнями, свертками крови, клеточным детритом, воспалительным отеком, стриктурами и т. д.),
- б) *функциональная* - связанная с нарушением нервной регуляции тонуса мочеточников при патологии ЦНС, диабетической нейропатии, беременности, применении ганглиоблокаторов и т.д.).

Фазы ОПН:

1. Начальная.
2. Олигоанурическая
(азотемическая).
3. Восстановления
диуреза.
4. Выздоровления.

Хроническая почечная недостаточность (ХПН)

- постепенное, неуклонно прогрессирующее, необратимое снижение функции почек, приводящее к нарушению гомеостаза организма.



Опорные признаки:

1. Азотемия с ацидозом, в сыворотке крови повышение содержания калия, фосфатов, сульфатов, органических кислот, снижение уровня кальция и белка.
2. Полиурия в начальной стадии, олигоанурия в терминальной, никтурия, гипоизостенурия.
3. Анемия.
4. Артериальная гипертензия.
5. Слабость, головные боли, снижение аппетита, тошнота, рвота, зуд кожи.

Стадии ХПН:

**1-я
(латентная)**

	Креатинин, ммоль/л в сыворотке крови	Клубочковая фильтрация, % от нормы (мл/мин)
Период А	до 0,13	80-120
Период Б	до 0,2	до 50

Первая стадия ХПН начинается при гибели около 70% нефронов, это период адаптации организма к новым условиям функционирования, мобилизации всех компенсаторных механизмов.

Клинические признаки мало выражены и неспецифичны. У больных могут появляться жажда, никтурия, слабость, быстрая утомляемость, сухость и шелушение кожи, нарушение сна

Стадии ХПН:

2-я (азотемическа я)	Креатинин, ммоль/л в сыворотке крови	Клубочковая фильтрация, % от нормы (мл/мин)
Период А	от 0,2 до 0,4	20-50
Период Б	от 0,4 до 0,7	10-20

- Вторая стадия ХПН - это гибель до 90% нефронов. Она характеризуется выраженным нарушением функции почек и отчетливыми экстракраниальными признаками почечной недостаточности, поражением всех органов и систем, однако без глубокого нарушения их функций. Развиваются синдромы поражения миокарда, диспепсии, анемии, уремического легкого. Появляется кожный зуд.

Стадии ХПН:

3-я (уремическая)	Креатинин, ммоль /л в сыворотке крови	Клубочковая фильтрация, % от нормы (мл/мин)
Период А	от 0,7 до 1,0	5-10
Период Б	больше 1,0	ниже 5

В третьей стадии функционирует менее 10% нефронов; это период органических поражений всех органов и систем и их декомпенсации. Полиурия сменяется анурией, возможно развитие уремического перикардита, уремического отека легких, уремической комы.

Нозология:

- 1) поражение клубочкового аппарата почки (хронический гломерулонефрит, подострый злокачественный гломерулонефрит);
- 2) поражение канальцев и интерстиция (тубулоинтерстициальный нефрит, пиелонефрит);
- 3) диффузные болезни соединительной ткани;
- 4) болезни обмена веществ (диабет, амилоидоз, подагра);
- 5) врожденные заболевания почек (синдром Фанкони и Альпорта, поликистоз);
- 6) первичные поражения сосудов, артериальная гипертензия;
- 7) обструктивные нефропатии.

Преэклампсия и эклампсия

(токсикоз беременных) - синдром, развивающийся во второй половине беременности после 32 недели или в первые 7 дней после родов, связанный с дисбалансом сосудорасширяющих (простагландин Е) и сосудосуживающих (ренин) веществ, вырабатываемых маткой и плацентой, и повышением чувствительности сосудов к прессорным стимуляторам в результате образования ингибиторов Na-K- АТФазы.

Опорные признаки преэклампсии:

1. Повышение АД
2. Отеки.
3. Протеинурия.
4. Могут наблюдаться головные боли, нарушение зрения, неприятные ощущения в эпигастрии, тошнота и рвота.

При нормально протекающей беременности АД в первой половине несколько снижается (систолическое на 10-15 мм рт.ст., диастолическое - на 5-10 мм рт.ст.), а к родам возвращается к уровню, бывшему до беременности. Критическим уровнем АД у беременной следует считать 140/90 мм рт.ст. или превышение уровня, бывшего до беременности, систолического на 30 мм рт.ст., диастолического - на 15 мм рт.ст. Для артериальной гипертензии при нефропатии беременных характерны: асимметрия АД на верхних конечностях (разница превышает 10 мм рт.ст.), повышение периферического сопротивления при нормальном сердечном выбросе, ортостатические реакции. Гипертензия носит пароксизмальный характер.

Отеки при нефропатии беременных обычно генерализованные, лучше заметны на лице и руках. Появляются параллельно с артериальной гипертензией.

Неселективная протеинурия (от следов до 10 г/сутки) при нефропатии беременности появляется через 3-6 недель после развития артериальной гипертензии и не сопровождается гематурией и цилиндроуреей.

Головная боль, нарушение зрения, тошнота, рвота связаны с развивающимся отеком головного мозга.

Эклампсия.

К вышеперечисленным опорным признакам добавляются приступы клонико-тонических судорог, являющихся самым характерным признаком эклампсии - наиболее тяжелой стадии развития позднего токсикоза беременности.

Отличать от: судорожного синдрома другой этиологии (эпилепсия, поражение ЦНС при интоксикациях и инфекциях и др.).