

M. V. Лобанова

ОПТИМАЛЬНОЕ ЛЕЧЕНИЕ ГИПЕРОСМОЛЯРНОЙ КОМЫ

УЗ «3-я ГКБ г. Минска им. Е. В. Клумова»,
УО «Минский государственный медицинский колледж»

M. V. Lobanova

OPTIMAL TREATMENT FOR HYPEROSMOLAR COMA

На сегодняшний день тема коматозные состояния при сахарном диабете очень актуальна и привлекает к себе внимание для более детального изучения морфологии, патологического процесса, диагностики, клинического течения, своевременного оказания неотложной помощи с целью усовершенствования протоколов.

Диабетическая кетоацидотическая и гиперосмолярная комы – это острые осложнения сахарного диабета, развивающиеся из-за недостаточности инсулина и повышения уровня глюкозы в крови вследствие декомпенсации сахарного диабета на базе различных причин.

Кетоацидотическая кома характерна для больных сахарным диабетом 1 типа, для пациентов, получающих инсулинотерапию, молодого и среднего возраста, гиперосмолярная кома – для пациентов пожилого возраста при сахарном диабете 2 типа, очень часто впервые выявленного (30 %) и принимающих таблетированные сахароснижающие препараты.

Если при кетоацидотической коме наблюдается абсолютная инсулиновая недостаточность и гликемия 25,5–30,0 ммоль/л, то для гиперосмолярной комы при относительной инсулиновой недостаточности характерна более выраженная гипергликемия, достигающая 30–50–100 ммоль/л.

Если при диабетической кетоацидотической коме причиной гипергликемии является абсолютная инсулиновая недостаточность с нарушением водно-электролитного обмена (образование) и кислотно-основного равновесия (кетоацидоза) на фоне усиленного липолиза, то для гиперосмолярной комы кетоацидоз не характерен.

Медленное развитие ГОК, пожилой возраст пациента, относительная инсулиновая недостаточность, отсутствие кетоацидоза, но выраженная гипергликемия и сопутствующие инфекционные заболевания (гнойный холангит, мелкие абсцессы печени, двусторонние абсцедирующие пневмонии, острый гнойный пиелонефрит с карбункулами почек, множественными гнойничками и развитием уросепсиса) иллюстрируют различные механизмы развития кетоацидотической и гиперосмолярной комы.

Это и явилось причиной уделить данному вопросу должное внимание для усовершенствования протоколов в оказании неотложной помощи и уходу за пациентами в коматозных состояниях.

Гиперосмолярная кома (ГОК) наблюдается примерно в 10 раз реже, чем кетоацидотическая кома и характерна для пациентов пожилого возраста с сахарным диабетом 2 типа, у 30 % из них СД впервые выявленном. Следует отметить высокую смертность при ГОК, которая достигает 30–50–70 % (1–2, 7, 16), что можно объяснить рядом причин:

1. Пожилой возраст пациента в сочетании с нарушением сознания и неврологическими изменениями при ГОК объясняет несвоевременное распознавание прекоматозного и коматозного состояния, а, следовательно, неоказания нужной неотложной помощи. Обычно ставится диагноз – сложная возрастная энцефалопатия. Тогда, как это связано с уремической энцефалопатией на фоне прогрессирующей почечной недостаточности.

2. ГОК развивается постепенно (1–2 недели), начало чётко не фиксируется, т.к. у пациента с СД 2 типа, получающего таблетированные

сахароснижающие препараты, или при СД впервые выявленном, уровень глюкозы в крови определяется уже в критической ситуации и достигает больших величин.

3. Нельзя не упомянуть отсутствие ацетонурии при ГОК, что является тормозящим фактором в своевременном распознавании её и оказании неотложной помощи пациентам, получающим инсулинотерапию, или лицам, не знающим о наличии у них СД.

Как в отечественной, так и зарубежной литературе, к факторам, провоцирующим ГОК, относят выраженную дегидратацию, гипергликемию на фоне активации контринсулярных механизмов, следственное сгущение крови, высокую осмолярность с последующим нарушением мозгового кровообращения со специфической неврологической симптоматикой. Основой лечения заключается в регидратации в объёме 8–10 л в сутки гипотонического физиологического раствора, инсулинотерапии в малой дозе и коррекции электролитов.

ГОК обычно развивается при относительной инсулиновой недостаточности у лиц старше 50 лет, хотя неоднократно наблюдалась и при СД 1 типа у пациентов молодого возраста с прогрессирующей почечной недостаточностью.

Первопричиной в развитии ГОК является инфекционный фактор, гнойно-воспалительный процесс в организме (острый пиелонефрит, полисегментарная гнойная пневмония и др.) с развитием острой почечной недостаточности.

Ведущую роль формирования ГОК имеют заболевания почек. Диабетическая нефропатия (ДН) находится в тесной зависимости от длительности сахарного диабета и более изучена при СД 1 типа за счёт более точного времени его дебюта. Механизмы развития поражения почек при СД до конца не ясны. Имеющиеся гипотезы патогенеза, естественно, связаны с существующими представлениями о патогенезе диабета в целом, базирующиеся на генерализованной микроangiопатии. Морфологические изменения, характерные для поражения почек при СД, хорошо изучены как на свето-оптическом, так и электронно-микроскопическом уровне при уже выраженному интеркаспиллярном гломерулосклерозе. Наиболее значительным изменениям подвергаются сами

клубочки, а также артерии и артериолы почек. Но следует обратить внимание, что внутривенная урография определяет и характерные для папиллярного некроза изменения чашечек, «изъеденных молью» (6).

Пиелонефрит является самым частым заболеванием почек и одной из распространённых болезней инфекционного генеза. На основании данных вскрытия пиелонефрит выявляется примерно у каждого 12–10-го умершего, будучи в значительном проценте случаев не распознанном при жизни. У лиц пожилого и старческого возраста на вскрытии пиелонефрит определяется ещё чаще – практически у каждого 5-го умершего (4–6).

Согласно нашим наблюдениям, диабетическая нефропатия наблюдается у всех пациентов среднего и пожилого возраста. Следует отметить, что при вскрытии пациентов с ГОК у высокого процента наблюдался отёк лёгких, отёк головного мозга, «хронический венозный застой во внутренних органах» (9–11).

Вследствие морфологических и функциональных особенностей стареющего организма пиелонефрит при СД занимает ведущее место, т.к. глюкозурия создаёт очень благоприятные условия для размножения микрофлоры в моче. Соответственно мнению большинства нефрологов и урологов (4–6, 12–14, 18, 19), хронический пиелонефрит наиболее чаще встречается и тяжелее протекает при СД у лиц пожилого возраста. На долю пиелонефрита у лиц пожилого возраста приходится 15–25 % всех заболеваний почек. В пожилом возрасте пиелонефрит почти в 80 % случаев является причиной так называемой почечной смерти (15).

Ведущими этиологическими агентами, инфицирующими мочевые пути и почки, являются представители семейства Enterobacteriaceae, из которых большая часть приходится на кишечную палочку – около 80 %. Патогенность микроорганизма характеризуется его способностью к адгезии, инвазии и повреждению тканей, а также к пролиферации в среде обитания. Кишечные палочки, в отличие от стафилококков, способны размножаться даже в нормально функционирующем мочевом пузыре, что может рассматриваться как ключевой момент в патогенезе восходящей инфекции мочевых путей.

Основной путь инфицирования мочевых путей – восходящий, уриногенный; гематогенное их инфицирование происходит лишь в 3–5 % случаев, как правило, в ходе системных инфекционных процессов, протекающих с бактериемией.

В норме возможно инфицирование лишь дистального отдела уретры микроорганизмами, колонизирующими периуретральную область и промежность. Микробный пейзаж этих областей, состоящий из дифтероидов, стрептококков и стафилококков, в норме населяющий, уступает место грамотрицательной флоре кишечной группы, преимущественно факультативной.

Следующим этапом является инфицирование мочевого пузыря. Попадание бактерий в мочевой пузырь женщин облегчается короткостью мочеиспускательного канала и близостью к нему анального отверстия. У мужчин аденома предстательной железы является способствующим фактором проникновения инфекции. Обсуждаются особенности гидродинамики струи мочи и возможность рефлюкса мочи из уретры в мочевой пузырь.

После пузирно-мочеточникового третьим этапом является проникновение бактерий в почечные лоханки и далее в ткань почек. Рассматриваются многие факторы, прежде всего, те, которые способствуют ретроградному току мочи – рефлюксу мочи. Пузирно-мочеточниковый рефлюкс (вторичный, приобретённый) возникает при уретероцеле, наличии клапанов задней уретры, нейрогенном мочевом пузыре, гипертрофических процессах в предстательной железе. Внутрипочечный рефлюкс – это обратный ток мочи в венозную форниральную систему почки или в почечные канальцы, он относится к рефлюксам высокого давления и происходит в сложных чашечках почек. Чаще всего пузирно-мочеточниковый и внутрипочечный рефлюксы приводят к фокально-сегментарным поражениям паренхимы почек с рентгенологическими признаками её рубцевания (симптом Ходсона), к различным степеням выявляемой каликоэктазии (4–6).

Нефропатогенность бактерий заключается в феномене адгезии, препятствующей вымыванию микробов из чашечно-лоханочной системы, инвазии, повреждению и пролиферации тканей. Бактериями выделяются эндотоксины,

что способствует снижению нормального тонуса и перистальтики мочевых путей, этому сопутствуют пузирно-мочеточниковый и внутрипочечный рефлюксы мочи. Глюкозурия при СД многократно ускоряет и усугубляет гнойно-воспалительный процесс.

В основе развития гиперосмолярной комы (ГОК) лежит нарушение пассажа мочи, развитие синдрома задержки мочи. У больных уже в прекоматозном состоянии ГОК мочевой пузырь пальпируется над лобком, что значительно активирует патологический процесс. Не выведение глюкозы с мочой и объясняет чрезмерный рост гликемии по спирали вверх на фоне относительной инсулиновой недостаточности, развитие гиперосмолярности и прогрессирование осложнения (9–11).

Итак, ГОК – это патологическое состояние, характеризующееся тотальной интоксикацией организма вследствие прогрессирующей уремии, чрезмерной гипергликемии (за счёт острой задержки мочи) с относительной инсулиновой недостаточностью на фоне интенсивного гнойно-воспалительного процесса.

Лечение:

Специфическое лечение:

1. Восстановление нормального пассажа мочи – катетеризация мочевого пузыря.

2. Для восстановления объема циркулирующей крови и предупреждения тяжелых последствий (отек мозга, легких, перикардит) следует придерживаться метода «лимитированной регидратации». Учитывая, что в основе ГОК лежит прогрессирующая почечная недостаточность, количество вводимой жидкости не должно превышать диурез предыдущего дня более чем на 300–400 мл. Подбор оптимальной дозы инфузационной терапии сугубо индивидуален и зависит от возраста пациента, сопутствующих заболеваний, диуреза предыдущего дня и от общего состояния. Рекомендуется внутривенно-капельное введение гипотонического раствора хлорида натрия (0,45%). Гиперосмолярность плазмы крови, гипернатриемию следует устранять в течение нескольких суток.

3. Заместительная терапия заключается в использовании метода «малых доз» из расчёта 0,1 ЕД инсулина короткого действия на 1 кг массы тела, т.е. 6–8 ЕД инсулина внутривенно – капельно в час.

Уровень глюкозы в крови не следует снижать быстрее, чем на 5,5 ммоль/л в час, т.к. на фоне относительной инсулиновой недостаточности и прогрессирующей почечной недостаточности наблюдается высокая чувствительность к инсулину, характерны частые следственные гипогликемические состояния).

Неспецифическое лечение.

1. Сочетанное антибактериальное лечение – парентеральное введение антибиотиков широкого спектра действия в максимальной дозе хороший бактерицидный эффект даёт комбинация цефалоспоринов с аминогликозидами, полусинтетическими пенициллинами, с учетом чувствительности к антибиотикам (мочи, мокроты).

2. К симптоматическому лечению следует отнести противогрибковые препараты, антигистаминные, антикоагулянты (под постоянным контролем свертывающей системы крови), препараты калия (под контролем уровня калия в крови), витаминотерапию.

Выводы

1. В основе патогенеза гиперосмолярной комы лежит гнойно-воспалительный процесс (острый пиелонефрит, двусторонняя полисегментарная гнойная пневмония и др.) с развитием прогрессирующей почечной недостаточности (олигурия, азотемия) и уросепсиса.

2. Нарушение пассажа мочи, развитие острой задержки мочи (мочевой пузырь пальпируется над лобком), т.е. не выведение глюкозы с мочой объясняет выраженную гипергликемию и гиперосмолярность плазмы на фоне относительной инсулиновой недостаточности. Необходима катетеризация мочевого пузыря.

3. Окклюзия, адгезия мочевых путей, синдром задержки мочи лежат в основе лоханочно-почечного рефлюкса с проникновением в крохоток насыщенной эндотоксинами и глюкозой мочи, что ведет к развитию бактериемического шока, уросепсиса и гиперосмолярной комы.

4. Учитывая прогрессирующую почечную недостаточность в основе патогенеза гиперосмолярной комы, следует придерживаться метода «лимитированной регидратации» и метода «малых доз» инсулинотерапии.

5. Сочетанное антибактериальное лечение быстро снижает выделение бактериями эндо-

токсинов, снимает явления адгезии и окклюзии, восстанавливает тонус, перистальтику мочевых путей, пассаж мочи, ускоряет отток гнойной сладкой мочи (пиурии, глюкозурии), что нормализует гликемию.

Литература

1. Балаболкин М. И. Диабетология. – М.: Медицина, 2000. – С. 672.
2. Баранов В. Г., Сильницкий П. А., Гаспарян Э. Г. Неотложные состояния при сахарном диабете. – Л., 1984. – С. 16.
3. Борисов И. А. Пиелонефрит // Нефрология // Под ред. Е. В. Тареевой. – М.: Медицина, 2000. – С. 383–399.
4. Борисов И. А. Пиелонефрит и его лечение на современном этапе // Тер. Архив. – 1997. – Т. 69, № 8. – С. 49–54.
5. Борисов И. А., Сура В. В., Грибунов Ю. П. пиелонефрит в старческом возрасте// Тер. архив. – 1983. – Т. 65. № 6. – С. 3–9.
6. Дедов И. И., Шестакова М. В. Сахарный диабет: руководство для врачей. – М.: Универсум паблишинг, 2003. – 455 с.
7. Демидова И. Ю. Острые осложнения инсулиновзависимого сахарного диабета // Диабетография. – № 8. – 1996. – С. 17–25.
8. Зефирова Г. С. Сахарный диабет// Клиническая эндокринология // Под редакцией Н. Т. Старковой. – С-П.: Питер, 2002. – С. 276–280.
9. Лобанова М. В., Сержанина В. Н. Гиперосмолярность крови у больных сахарным диабетом // Здравоохранение. – 2003. – № 3. – С. 44–47.
10. Лобанова М. В. Патогенетическое обоснование интенсивной терапии гиперосмолярной диабетической некетонемической комы// Мед.журнал. – 2010. – № 2. – С. 138–141.
11. Лобанова М. В. Неотложная помощь при диабетической гиперосмолярной коме // Военная медицина. – 2013. – № 4. – С. 26–28.
12. Лопаткин Н. А., Шабал А. Л. Хронические заболевания почек у женщин. – М. Медицина, 1985. – 240 с.
13. Мухин Н. А., Шестакова М. В. Диабетическая нефрология // Нефрология // Под ред. Е. В. Тареевой. – М.: Медицина, 2000. – С. 448–453.
14. Сидоренко С. В. Микробиологическая характеристика инфекции мочевых путей. – Материалы международного симпозиума. – М., 1999. – С. 9–15.
15. Практическое руководство по нефрологии / А. С. Чиж [и др.]; под. ред. А. С. Чижка. – Минск: Выш. шк., 2001. – 639 с.
16. Холодова Е. А. Коматозные состояния в клинике сахарного диабета. – Минск: 1988. – С. 25.
17. Эммануэль В. А. Осмометрия в клинической лабораторной диагностике // В. А. Эммануэль. СПГ, 1995.
18. Hasslacher Ch., Wahl P., Ritz E. Similar risk of nephropathy in patients with type 1 and type II diabetes mellitus || Nephrol. Dial. Transplant. – 1989. – Vol. 4. – P. 859–863. и др. (1989).
19. Ziyadeh F. Significance of tubulointerstitial changes in diabetic renal disease || Kidney Int. – 1996. – Vol. 49 (suppl. 54). – P. 10–13.

Поступила 27.04.2020 г.