

Основные клинические синдромы при заболеваниях мочевыделительной системы

Почечный синдром

- Комбинация симптомов
 - присущих, исключительно, патологии почек/МВП
 - обусловленных единым патогенезом
 - Имеющая определенное диагностическое значение

Основные почечные синдромы

- **Синдромы глобальной дисфункции почек**
 - **Острая почечная недостаточность**
 - **Хроническая дисфункция почек/ Хроническая почечная недостаточность**
- **Синдромы поражения паренхимы почек**
 - **Изолированный мочевой синдром (ИМС)**
 - **Нефротический синдром (НС)**
 - **Острый нефритический синдром (ОНС)**
 - **Хронический (медленнопрогрессирующий) нефритический синдром (ХНС)**
 - **Быстропрогрессирующий нефритический синдром (БПНС)**
- **Синдром канальцевых дисфункций (СКД)**
- **Синдром инфекции мочевыводящих путей (ИМВП)**
- **Синдром обструкции мочевых путей**

ОСНОВНЫЕ НЕФРОЛОГИЧЕСКИЕ СИНДРОМЫ

- ▶ Синдромы, имеющие явные клинические признаки, их выявление не представляет трудностей: нефротический синдром, синдром ОПН, остронефритический синдром.
- ▶ Синдромы, выявляемые с помощью специальных методов исследования: синдром канальцевых дисфункций, синдром ХПН, мочевой синдром.
- ▶ У одного и того же больного иногда можно выявить сочетание нескольких синдромов одновременно, либо они могут последовательно сменять друг друга.

Мочевой синдром

- ▶ **Мочевой синдром** – это клинико-лабораторное понятие, которое включает в себя протеинурию, гематурию, лейкоцитурию и цилиндрурию. Этот синдром является наиболее распространенным.
- ▶ **Протеинурия** – выделение белка с мочой при заболеваниях почек и мочевыводящих путей. При выявлении протеинурии следует определить суточную потерю белка с мочой. По количеству выделенного за сутки белка: умеренную протеинурию (до 1 г за сут), среднюю (до 3 г за сут) и выраженную (более 3 г за сут).

Мочевой синдром

- В зависимости от основной причины и механизмов различают преренальную, ренальную и постренальную протеинурию.
- **Преренальная протеинурия** возникает в результате повышения концентрации в крови низкомолекулярных белков, которые легко фильтруются в клубочках почек. Это наблюдается при гемолизе, травмах, ожогах. Также м.б. обусловлена повышением давления в почечных венах, что наблюдается при СН (застойная протеинурия), у некоторых женщин в последние месяцы беременности.
- **Почечная, или ренальная, протеинурия** обусловлена поражением преимущественно клубочков, реже – канальцев, приводящее к повышению проницаемости клубочковых капилляров для белков плазмы крови и снижению реабсорбционной способностиproxимальных отделов канальцев. Почечная протеинурия наблюдается при **гломерулонефrite, отравлении солями тяжелых металлов, токсическом поражении почек**.
- **Постренальная протеинурия**, как правило, связана с воспалительными или опухолевыми процессами в мочевыводящих путях. Она обусловлена выделением белка из распадающихся лейкоцитов, эпителия и других клеток.

Мочевой синдром

- Важное диагностическое значение имеет постоянство и массивность протеинурии. **Постоянная протеинурия** всегда свидетельствует о заболевании почек. **Массивная протеинурия** характерна для нефротического синдрома.
- **Протеинурия почечного** происхождения отличается от **внепочечной** наличием **гиалиновых цилиндров в моче**, представляющих собой белок, свернувшийся в почечных канальцах.
- Различают также протеинурию селективную и неселективную. Под **селективной протеинурией** подразумевается выделение с мочой низкомолекулярных белков **альбуминов**. В тех случаях, когда белок мочи представлен не только альбуминами, но и глобулинами и другими белками плазмы крови, протеинурия считается **неселективной**.
- **Гематурия** – выделение крови (эритроцитов) с мочой. В зависимости от интенсивности выделения эритроцитов с мочой различают микрогематурию и макрогематурию.

Мочевой синдром

- ▶ При **микрогематурии** цвет мочи не изменяется, а количество ЭР в ОАМ от 1 до 100 в поле зрения.
- ▶ При **макрогематурии** моча приобретает цвет «мясных помоев» или становится темно-красной, а ЭР густо покрывают все поле зрения и не поддаются подсчету.

Среди механизмов появления гематурии выделяют следующие:

- ▶ повышение проницаемости базальных мембран клубочковых капилляров;
- ▶ разрывы в отдельных участках стенок клубочковых капилляров;
- ▶ повреждение слизистой оболочки лоханки, мочеточника или мочевого пузыря;
- ▶ деструкция ткани почек или мочевых путей;
- ▶ снижение свертывающей способности крови.

Мочевой синдром

- Различают почечную и внепочечную гематурию.
- Почечная гематурия встречается при различных поражениях почек – гломерулонефрите, инфаркте почки, опухоли почки. Внепочечная гематурия (из МП, мочеточников, мочеиспускательного канала) наблюдается при МКБ, опухолях МП и предстательной железы, цистите.

Мочевой синдром

- ▶ Для правильной диагностики заболевания почек следует выяснить происхождение гематурии. Преобладание в моче **выщелочных ЭР** и выраженная **протеинурия** свидетельствуют в пользу **гломерулярного генеза гематурии**. Сочетание выраженной гематурии и скучной протеинурии (**симптом белково-эритроцитарной диссоциации**) характерно для внепочечной гематурии.
- ▶ При анализе нескольких суточных порций мочи **почечная гематурия однотипна**, тогда как при внепочечной выявляются большие колебания интенсивности гематурии.

Мочевой синдром

- В зависимости от локализации источника гематурию подразделяют на **начальную (инициальную), конечную (терминальную) и тотальную.**
- **Начальная гематурия**, при которой лишь первая порция мочи при проведении трехстаканной пробы содержит примесь крови, свидетельствует о поражении дистальной части мочеиспускательного канала.
- **Терминальная гематурия** характеризуется появлением крови в последней порции мочи. Она возникает при цистите, камнях или новообразованиях проксимальной части мочеиспускательного канала, варикозном расширении вен в области шейки мочевого пузыря.
- **Тотальная гематурия** – наличие крови во всех порциях мочи бывает при локализации источника кровотечения в мочеточнике или почках.

Мочевой синдром

- ▶ **Лейкоцитурия** – выделение с мочой лейкоцитов более 6 – 8 в поле зрения. Если в моче имеется примесь **гноя**, причем она настолько велика, что определяется визуально, то говорят о **пиурии**.
- ▶ Механизмы происхождения лейкоцитурии зависят от характера и локализации инфекционно-воспалительного процесса. Различают следующие пути попадания **лейкоцитов в мочу:**
 - ▶ из очагов воспалительной инфильтрации межуточной ткани почек в просвет канальцев через их поврежденные или разрушенные стенки;
 - ▶ из слизистой оболочки мочевых путей, пораженных воспалительным процессом;
 - ▶ из гнойника (абсцесса) в полость чашечки или лоханки.
- ▶ Встречается лейкоцитурия при пиелонефрите, воспалении почечных лоханок (**пиелите**), мочевого пузыря или мочевых путей (цистит, уретрит), а также при распаде опухолей и туберкулезе почек. Лейкоцитурии (особенно пиурии) нередко сопутствует **бактериурия**.

Мочевой синдром

- ▶ **Цилиндурия** – выделение с мочой цилиндов, представляющих собой белковые или клеточные конгломераты. Выделяют гиалиновые, зернистые, восковидные, эритроцитарные и лейкоцитарные цилинды.
- ▶ **Гиалиновые цилинды** - свернувшийся белок сыворотки крови, который профильтровался в почечных клубочках и не реабсорбировался в проксимальных отделах канальцев. Уровень гиалиновых цилиндов в моче повышается при нефротическом синдроме, нефропатии беременных, отравлениях и других патологических состояниях, вызывающих одновременно гематурию.
- ▶ **Зернистые цилинды** образуются из измененных клеток эпителия проксимальных отделов канальцев, имеют зернистое строение.

Мочевой синдром

- ▶ **Восковидные цилинды** из гомогенного бесструктурного материала, похожего на воск, желтоватого цвета. Эти цилинды образуются вследствие дистрофии и атрофии канальцевого эпителия, что наблюдается при тяжелом остром поражении почек, либо в поздней стадии хронических почечных заболеваний
- ▶ **Эритроцитарные цилинды** выявляются в моче при выраженной гематурии, а **лейкоцитарные** – при выраженной лейкоцитурии различного происхождения.
- ▶ **Появление в моче зернистых, восковидных, эпителиальных и других цилиндов свидетельствует о глубоком поражении паренхимы почек.**
- ▶ О наличии, характере и выраженности мочевого синдрома следует судить по результатам общего анализа мочи, либо исследованиям мочи по Нечипоренко, определению суточной протеинурии.

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ

- ▶ **Нефротический синдром** – массивная протеинурия, являющуюся ключевым условием всех остальных признаков этого синдрома – взаимосвязанных нарушений белкового, липидного и водно-электролитного обмена с гипопротеинемией, гипоальбуминемией, диспротеинемией, гиперлипидемией, значительными отеками, в том числе со скоплением транссудата в серозных областях.
- ▶ **Классификация нефротического синдрома.**
- ▶ **По этиологии:**
 - ▶ Приобретенный: первичный и вторичный.
 - ▶ Наследственный.
 - ▶ Врожденный.
- ▶ **По времени возникновения:**
 - ▶ Ранний.
 - ▶ Поздний (через несколько лет).
 - ▶ Терминальный.

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ

- ▶ **По клиническим проявлениям:**
 - ▶ Полный.
 - ▶ Неполный (при наличии массивной протеинурии и отсутствии одного или нескольких кардинальных симптомов).
- ▶ **По течению:**
 - ▶ Рецидивирующий.
 - ▶ Персистирующий (без улучшения более 2-х лет), в том числе:
 - ▶ а) с регрессией;
 - ▶ б) стабильный;
 - ▶ в) прогрессирующий.

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ

- V. По реакции на терапию стероидами:
 - Стероидочувствительный.
 - Стероидорезистентный.
- VI. По наличию или отсутствию осложнений:
 - С осложнениями (в том числе с ХПН).
 - Неосложненный.
- VII. Отдельные формы:
 - Ятрогенный (лекарственный).
 - Паранеопластический (при опухолях различной локализации).
 - Параспецифический (при туберкулезе).

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ

- **Нефротический синдром** представляет собой вторичное иммуно-воспалительное поражение почек, возникающее при различных заболеваниях, а также под воздействием химических и токсических факторов.
- Иммуно-воспалительные повреждения мембран клубочков приводят к повышению их проницаемости для плазматических белков, что обуславливает массивную протеинурию.

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ

- **Протеинурия** обуславливает общие изменения в организме: гипопротеинемию, гипоальбуминемию, гипер- α_2 -глобулинемию, диспротеинемию, возникновение отеков. Гипопротеинемия объясняется превышением скорости потерь альбумина с мочой над интенсивностью его синтеза в организме больных.

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ

- ▶ Гиперлипидемия патогенетически связана с нарушениями белкового обмена и угнетением липолитической активности плазмы крови.
- ▶ Клинические признаки нефротического синдрома развиваются постепенно по мере нарастания протеинурии и зависят от течения основного заболевания. В клиническом течении нефротического синдрома различают три варианта:
- ▶ Эпизодический, возникающий лишь в начале основного заболевания с исходом в длительную ремиссию (10 – 20 лет).
- ▶ Персистирующий, когда нефротический синдром сохраняется в течение 4 – 8 лет без снижения функции почек.
- ▶ Прогрессирующий, с переходом нефротического синдрома за 1 – 2 года в стадию хронической почечной недостаточности.

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ

- Основной **жалобой** больных с нефротическим синдромом являются упорные **отеки**, которые возникают вначале на лице. Постепенно они нарастают и нередко достигают степени **анасарки** со скоплением жидкости в серозных полостях – **асцитом, гидротораксом, гидроперикардом.**
- В период **нарастания отеков** уменьшается диурез до 250 – 400 мл в сутки. Моча имеет высокую относительную плотность (1030 – 1040) и содержит большое количество белка (от 3,5 г и более за сутки).
- В моче у больных **с нефротическим синдромом обычно обнаружаются кристаллы холестерина и капли нейтрального жира**, которые при других заболеваниях почек не встречаются.

НЕФРОТИЧЕСКИЙ СИНДРОМ

- ▶ Характерным признаком нефротического синдрома является **гипо-** и **диспротеинемия**, а также **гиперлипидемия**, в частности, **гиперхолестеринемия**. Уровень общего белка в сыворотке крови у больных снижается до 60 г/л, а в тяжелых случаях – до 50 – 40 г/л.
- ▶ Важный признак нефротического синдрома – **гиперлипидемия** с повышенным содержанием в крови ХС, β-липопротеидов, триглицеридов и нарушением соотношения этих веществ.

Почечная недостаточность

- **Почечная недостаточность** – это патологическое состояние, развивающееся в результате нарушения основных функций почек и характеризующееся азотемией, нарушением водно-электролитного баланса и кислотно-основного состояния.
- Почечная недостаточность по характеру своего развития делится на острую почечную недостаточность (ОПН) и хроническую почечную недостаточность (ХПН).

Острая почечная недостаточность

- ОПН возникает внезапно вследствие острого поражения почек. Ее возникновение связано с воздействием внутри- и внепочечных факторов. К внутрипочечным факторам ОПН относятся такие заболевания как острый гломерулонефрит и пиелонефрит, тромбоз и эмболия почечных сосудов.
- Внепочечные факторы развития ОПН – шок и коллапс; гемолитические состояния; обезвоживание организма; экзогенная и эндогенная интоксикация; нарушение выделения мочи вследствие непроходимости мочеточников или мочеиспускательного канала.

Острая почечная недостаточность

- **Основным механизмом развития ОПН** является временная ишемия почек (преимущественно коркового вещества), обусловленная резким снижением АД и почечного кровотока, гиповолемией, спазмом артериол, диссеминированным внутрисосудистым свертыванием крови с микротромбообразованием или непосредственным поражением почечных сосудов.

Острая почечная недостаточность

- С учетом места возникновения патологического процесса и его патогенеза различают преренальную, ренальную (почечную) и постренальную формы ОПН.
- Преренальная форма ОПН обусловлена резким снижением объема циркулирующей крови и артериального давления при шоке различных видов, массивном кровотечении, потере воды и электролитов при профузном поносе, длительной неукротимой рвоте, потерей плазмы крови при ожогах и т.д.
- Почечная форма ОПН может быть проявлением острого поражения почек вследствие окклюзии почечных сосудов или воспалительного процесса, экзогенного отравления нефротоксическими ядами.
- Постренальная форма ОПН возникает при закупорке мочевых путей камнями, белковыми коагулянтами, опухолями или сгустками крови.

Острая почечная недостаточность

- ▶ Основным патогенетическим механизмом развития ОПН является шок с ишемическим повреждением почечной ткани и ее наиболее чувствительных элементов – клеток канальцев.
- ▶ При шоке происходит перераспределение почечного кровотока с шунтированием крови через юкстагломерулярную область. Это приводит к бескровливанию коркового слоя почечной паренхимы.

Острая почечная недостаточность

- ▶ Основной симптом при ОПН – олигурия. Она является следствием длительной констрикции почечных сосудов, что приводит к снижению коркового кровотока, снижению клубочковой фильтрации.
- ▶ В клиническом течении ОПН выделяют четыре стадии:
- ▶ Начальная стадия, которая продолжается в течение действия этиологического фактора.
- ▶ Стадия олиго- или анурии (острой уремии) длительностью 2 – 3 недели.
- ▶ Стадия полиурии (восстановления диуреза) – 3 – 4 недели.
- ▶ Стадия выздоровления, которая начинается с момента нормализации диуреза и заканчивается полным восстановлением основных функций почек. Этот период может продолжаться от 6 месяцев до 2 лет.

Острая почечная недостаточность

- ▶ В зависимости от тяжести течения ОПН бывает легкой степени тяжести, средней и тяжелой. Легкая степень тяжести ОПН характеризуется увеличением содержания креатинина крови в 2 – 3 раза, средняя тяжесть ОПН – в 4 – 5 раз, а тяжелая – более чем в 6 раз.
- ▶ В начальной стадии ОПН наблюдаются проявления, вызванные конкретной причиной болезни (например, **шока**).
- ▶ Стадия олигурии или анурии характеризуется снижением диуреза менее 500 мл/сут. и нарушением почечных функций. Больные жалуются на слабость, потерю аппетита, боли в пояснице, упорную тошноту и рвоту, сонливость и спутанность сознания.
- ▶ При тяжелой степени ОПН сонливость может смениться коматозным состоянием (уремическая кома).

Острая почечная недостаточность

- ▶ При обследовании больного выявляются специфический запах изо рта, сухая бледная кожа, вздутие живота за счет метеоризма. При развитии уремического перикардита выслушивается **шум трения перикарда («похоронный звон уремика»)**. У некоторых больных могут наблюдаться желудочно-кишечные кровотечения.
- ▶ Гиперкалиемия проявляется в этом периоде мышечными параличами, нарушениями сердечного ритма вплоть до остановки сердца.
- ▶ **Моча** в период олигурии обычно темного цвета, содержит большое количество **белка и цилиндов**.

Острая почечная недостаточность

- ▶ **Стадия восстановления** характеризуется постепенным увеличением количества выделяемой мочи, которое через 3 – 5 дней превышает 2 л/сут., развивается **полиурия**. Это может вызвать **дегидратацию**, больные теряют в весе, кожа становится сухой, отмечается жажда, слабость, боли в сердце.
- ▶ Полиурия сопровождается постепенным снижением содержания в крови **креатинина и мочевины**. С момента их нормализации начинается период **выздоровления**.

Лечение ОПН

- ▶ Поскольку наиболее частой причиной ОПН является **шок**, в первую очередь необходимо восполнить ОЦК. Для этой цели используют плазму, белковые растворы, крупномолекулярные декстраны (полиглюкин, реополиглюкин), обладающие и антитромбическими свойствами. В случае развития ОПН на фоне трансфузионных осложнений помимо противошоковой терапии показано обменное **переливание крови, введение щелочных растворов и ГКС**.
- ▶ У больных острым гломерулонефритом, осложнившимся олигурией, назначают ГКС, цитостатики, гепарин; при блокаде канальцев кристаллами мочевой кислоты – маннитол или фurosемид.
- ▶ Диета безбелков, но содержать достаточное количество калорий. Это достигается в/ вливанием глюкозы, назначением анаболических гормонов. Большое внимание уделяется коррекции водно-электролитных сдвигов. Появление симптомов уремии, ацидоза являются показаниями для **гемодиализа**.

Хроническая почечная недостаточность

- ХПН характеризуется постепенно прогрессирующим ухудшением клубочковой и канальцевой функции почек, отражающим необратимую утрату их функционирующей паренхимы. Этиологическими факторами ХПН наиболее часто являются хронически прогрессирующие заболевания почек воспалительной природы – хронический гломерулонефрит, хронический пиелонефрит и др.; сосудистой – АГ, стеноз почечной артерии; метаболической – диабетический гломерулосклероз, подагра и др.
- Начальные признаки ХПН появляются при снижении массы действующих **нефронов до 50 – 30 %** от исходного их количества. При дальнейшем снижении массы действующих нефронов теряется способность почек поддерживать нормальный водно-электролитный и осмотический гомеостаз.

Хроническая почечная недостаточность

- ▶ **Уремия** – тяжелая форма почечной недостаточности, в основе которой лежат азотемия, выраженный водно-солевой дисбаланс и метаболический ацидоз.
- ▶ **Азотемия** – это избыточное содержание в крови азотсодержащих продуктов белкового обмена: мочевины, аммиака, креатинина, производных гуанидина, мочевой кислоты и др. Почечная азотемия обусловлена понижением экскреции азотсодержащих продуктов белкового обмена и подразделяется на олигурическую, ретенционную и обтурационную.
- ▶ **Олигурическая азотемия** наблюдается при тяжелой недостаточности кровообращения, резком падении артериального давления, синдроме солевого истощения. **Ретенционная азотемия** – результат недостаточности выделительной функции почек. **Обтурационная** азотемия имеет место при урологических заболеваниях, затрудняющих отток мочи по мочевыводящим путям.

Хроническая почечная недостаточность

- ▶ Степень почечной азотемии отражает степень уменьшения действующих нефронов и соответствует тяжести почечной недостаточности.
- ▶ Признаки интоксикации мочевиной характеризуются преимущественно **нервными расстройствами (утомляемостью, головной болью, рвотой, кожным зудом, нарушением сна)**, снижением толерантности к глюкозе, кровоточивостью, повышением проницаемости клеточных мембран и чувствительности миокарда к калию.

- Интоксикация **аммиаком** проявляется симптомами угнетения ЦНС, в тяжелых случаях развивается **кома**. При повышении концентрации **креатинина** в крови появляется головокружение, адинамия, депрессия . Интоксикация **гуанидинами** способствует развитию невропатии, вызывает изъязвления слиз оболочки ЖКТ, анорексию, нарушает транспорт кальция и железа в кишечнике, тормозит синтез гемоглобина. Накопление в организме **мочевой кислоты** ведет к образованию в тканях солевых депозитов, что сопровождается воспалительно-склеротическими изменениями в них, симптомами вторичной подагры и уремического перикардита.
- При хр уремии **отмечаются признаки воспаления в местах выделения азотистых шлаков:** в гортани, глотке, ЖКТ, на коже обнаруживаются скопления кристаллов мочевины (**«уремическая пудра»**).

Хроническая почечная недостаточность

- Внепочечная азотемия зависит от чрезмерной продукции азотсодержащих веществ. Она наблюдается при патологических процессах, сопровождающихся повышением белкового катаболизма – **кахексии, лейкозах, обширных повреждениях, высокой кишечной непроходимости и неукротимой рвоте беременных.**

Хроническая почечная недостаточность

- В клиническом течении ХПН выделяют четыре стадии развития: латентную; компенсированную; интермиттирующую и терминальную.
- Латентная, компенсированная и интермиттирующая стадии составляют консервативную стадию ХПН, поскольку в ней возможна консервативная коррекция гомеостаза. В этой стадии снижение СКФ не достигает порогового уровня – 10 мл/мин, поэтому диурез сохранен, а содержание натрия, хлора, магния и калия в крови колеблется в пределах нормы.

Хроническая почечная недостаточность

- ▶ При дальнейшем уменьшении массы действующих нефронов и снижении клубочковой фильтрации ниже 10 мл/мин происходят необратимые изменения внутренней среды организма больного, наступает терминальная стадия ХПН. Для этой стадии характерны постепенное прогрессирующее развитие олигурии, нарастание азотемии, ацидоза, гипергидратации. Возникают гипонатриемия, гипохлоремия, гипермагнеземия.
- ▶ **Терминальная стадия** длится от нескольких недель до нескольких месяцев.

Хроническая почечная недостаточность

- ▶ Наиболее тяжелым осложнением почечной недостаточности является **уремическая кома**, которая характеризуется глубокой потерей сознания, отсутствием рефлексов на внешние раздражители и расстройством жизненно важных функций организма.
- ▶ Уремическая кома развивается постепенно.

ХПН

- ▶ Ей предшествует резкая общая слабость, головная **боль**, мучительная тошнота и периодическая рвота (возможно с примесью крови), кожный зуд, бессонница, ухудшение зрения, двигательное беспокойство, которое затем сменяется апатией, сонливостью и сопорозным состоянием.
- ▶ Кожные покровы у больных с уремической комой бледные, сухие, со следами расчесов. Лицо отечное. Наблюдается запах мочевины изо рта и от кожи. Дыхание вначале глубокое и шумное (**типа Куссмауля**), затем – поверхностное и неправильное (**типа Чайна – Стокса**). Возникают фибриллярные подергивания мышц.

ХПН

- АД значительно повышен. Нередко выслушивается шум трения перикарда. Температура снижена.
- В ОАК отмечаются анемия, ускорение СОЭ, лейкоцитоз, а при бх крови – значительное повышение уровня мочевины и креатинина. Отмечается олиго- или анурия, гипоизостенурия, метаболический ацидоз.

Нефритический синдром

Острый нефритический синдром

- ▶ **Острый нефритический синдром** – это совокупность симптомов, напоминающих острый гломерулонефрит. Он характеризуется внезапным возникновением гематурии и протеинурии, признаков азотемии (снижением скорости клубочковой фильтрации, повышением содержания в крови азотистых веществ – мочевины, креатинина и др.), задержкой в организме солей и воды, АГ.
- ▶ **Острый нефритический синдром** развивается после перенесенных инфекций, таких как стрептококковая, сепсис, пневмококковая пневмония, брюшной тиф, менингококковая инфекция.
- ▶ Кроме того, острый нефритический синдром может развиться на фоне тяжелых вирусных заболеваний: вирусного гепатита В, инфекционного мононуклеоза, эпидемического паротита, ветряной оспы, инфекций, вызванных вирусами Коксаки и др.

Острый нефритический синдром

- Классическими симптомами острого нефритического синдрома являются гематурия, отеки, АГ и уменьшение выделения мочи (олигурия). Характерно бурное появление или нарастание отеков с типичной бледной одутловатостью лица, сопровождающихся олигурией; протеинурией; гематурией; АГ, особенно диастолической. У трети больных появляется макрогематурия (моча цвета «мясных помоев»).

Хронический нефритический синдром

- Хронический нефритический синдром сопровождает заболевания разной этиологии, характеризующиеся диффузным склерозом клубочков почек и приводящие к ХПН. Клинически хронический нефритический синдром проявляется протеинурией, цилиндруроией, гематурией и АГ. Хронический нефритический синдром обычно развивается на фоне очагового или сегментарного склероза почки, мембранных или мембранозно – **пролиферативного гломерулонефрита**.

Почечная колика

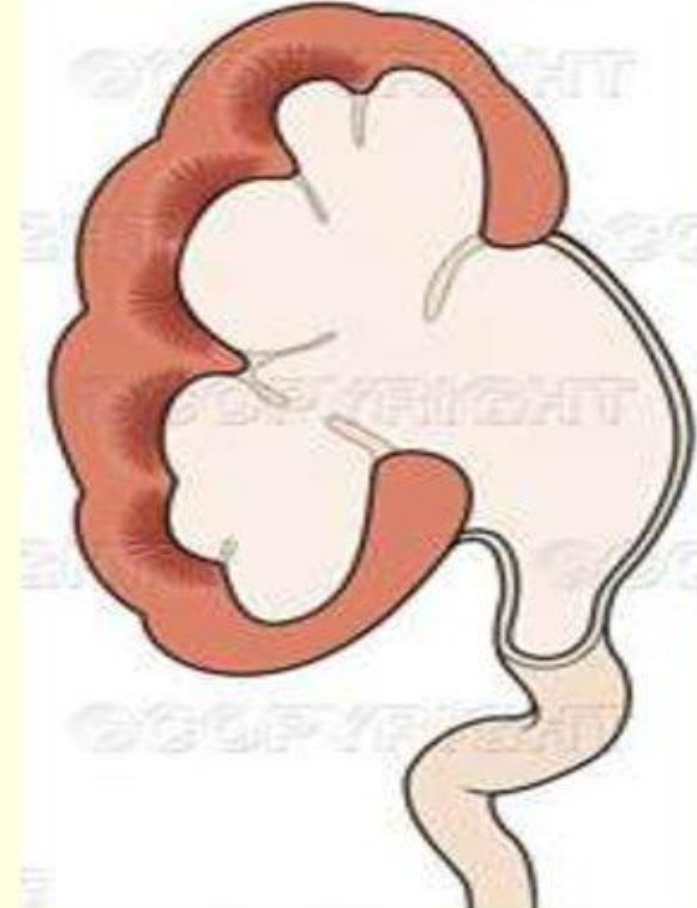
- **почечная колика** – клинический синдром представляющий собой приступ мучительных болей в пояснице или в боковых отделах живота с отчетливой иррадиацией в паховые области, мочеиспускательный канал, половые органы и внутреннюю поверхность бедра.
- наиболее частыми причинами почечной колики бывают **МКБ, гидронефроз и нефроптоз, при которых нарушается уродинамика в верхних мочевых путях.** острое нарушение кинетики мочевыводящих путей обусловлено **передвижением или ущемлением плотных образований (конкрементов, сгустков крови или слизи) в просвете мочеточника.**
- ведущая роль в развитии этого синдрома принадлежит спазму мочевых путей, их ишемии, растяжению фиброзной капсулы почки.

Почечная колика

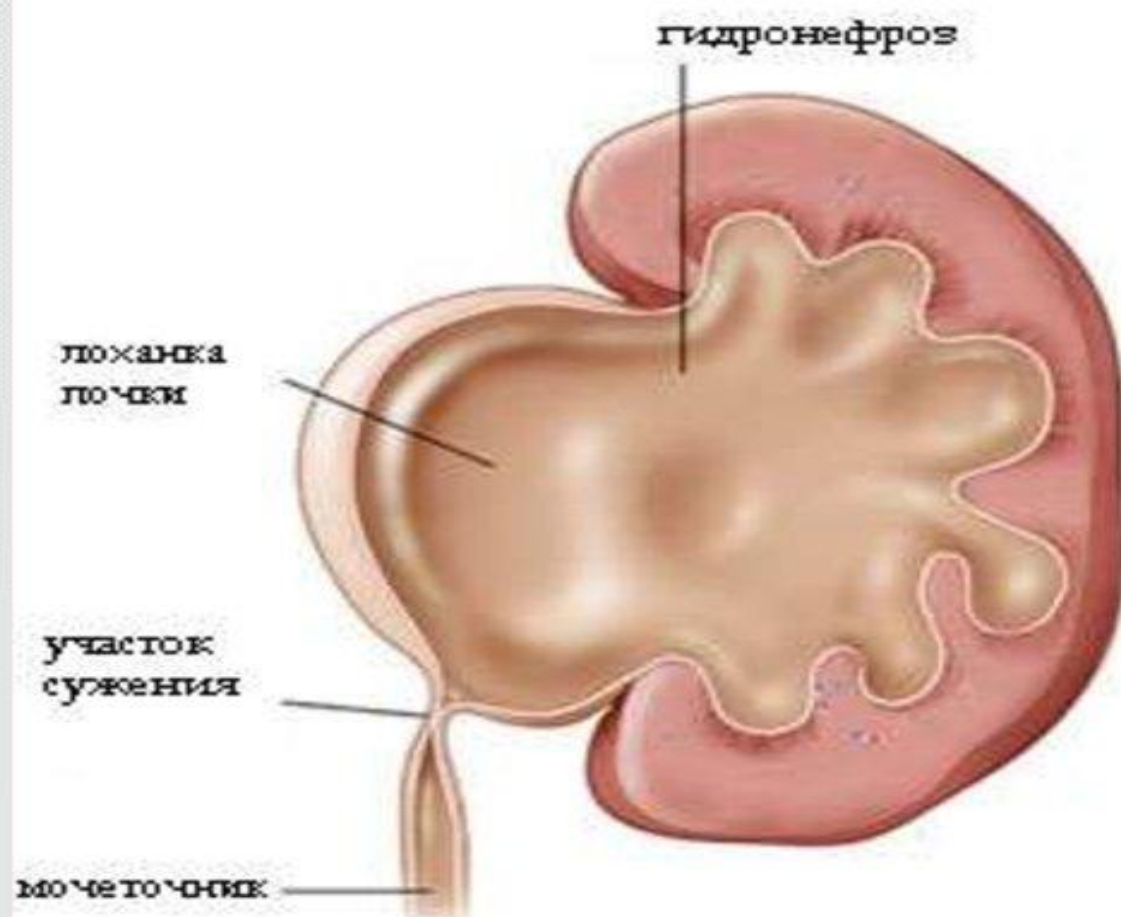
- ▶ Приступ почечной колики чаще всего развивается неожиданно и **характеризуется сильными болями в поясничной области**. Провоцируют приступ ходьба, бег, трясская езда, поднятие тяжестей, но иногда он может возникнуть и в покое, ночью.
- ▶ При **МКБ** и **гидронефрозе** приступ может возникать как днем, так и ночью; при нефроптозе боль чаще возникает днем, поскольку ночью больные предпочитают спать на большом боку.

Гидронефроз

- заболевание, возникающее вследствие нарушения оттока мочи и характеризующееся расширением почечной лоханки, застоем мочи в ней и атрофией паренхимы почки



Гидронефроз



У больных может возникать рефлекторная тошнота и рвота, олигурия, достигающая степени анурии.

Часто дизурические расстройства. **Симптом покалачивания резко положителен на стороне поражения.** Иногда наблюдается мышечное напряжение в боковых отделах живота.

Во время болевого приступа отмечается **макрогематурия** **или выраженная микрогематурия,** исчезающая после прекращения болей.

Приступ может сопровождаться ознобом, повышением температуры, тахикардией, лейкоцитозом, повышением СОЭ. Он может быстро закончиться или продолжается много часов.

Почечная колика

- Диагностика почечной колики заключается в выявлении характерной локализации и иррадиации боли, усиливающейся при пальпации и поколачивании в области почек, а также на основании характерных изменений мочи и инструментальных методов исследования.
- Наиболее значимыми инструментальными методами исследования, применяемыми для верификации диагноза почечной колики, являются ультразвуковое и Rg исследование почек. Наиболее диагностически значимым рентгенологическим методом для выявления причин почечной колики является внутривенная экскреторная урография. Она позволяет обнаружить камень и изменения мочевых путей, патологическую смещаемость почки и изгиб мочеточника.
- Лечение предусматривает использование эффективных спазмолитических и обезболивающих ЛС с последующим восстановлением уродинамики. При отсутствии эффекта от консервативной терапии решается вопрос о хирургическом лечении таких больных.

Экскреторная урография

- Метод основан на способности почек захватывать из крови йодированные органические соединения, концентрировать их и выделять с мочой. Больному внутривенно вводят контрастное вещество. На Р-грамме почки окрашены интенсивно. Видны контуры чашечек, лоханки и мочеточников. Можно судить о размерах почек, функции (по тому, как выделяется контраст), размерах и форме почечных лоханок, расположении мочеточников, наличии камней.



Синдром почечной колики

- ▶ **Почечная колика** – симptomокомплекс, возникающий при различных заболеваниях почек и верхних мочевых путей, сопровождающихся окклюзией мочеточника, лоханки или чащечки.
- ▶ **Этиология:**
- ▶ нефролитиаз;
- ▶ гнойные процессы в почке;
- ▶ новообразования почки и мочеточника;
- ▶ нефроптоз;
- ▶ гидронефроз;
- ▶ функциональные нарушения в виде дискинезий.

Синдром почечной колики

- *Патогенез:*
- Происходит острое нарушение кинетики мочевыводящих путей, обусловленное продвижением или ущемлением плотных образований (камни, сгустки крови).
- Ведущая роль в развитии симptomокомплекса принадлежит спазму мочевыводящих путей с их ишемией, растяжением фиброзной капсулы почки и лоханочнопочечному рефлюксу.

Синдром почечной колики

- **Клиника:** **Жалобы на** приступообразные интенсивные боли в поясничной области, иногда и в области живота. Боли иррадиируют в нижние отделы живота, в мошонку, половые органы (в зависимости от локализации окклюзии). Нередко беспокоят дизурические расстройства в виде частого (**поллакиурия**), болезненного мочеиспускания (**странгурция**).

Синдром почечной колики

- *Объективное исследование:* поведение больного беспокойное. Обычно больной старается согнуться, кладя руки на поясничную область.
- *Сердечно-сосудистая система:* брадикардия, повышение АД.
- *ЖКТ:* язык густо обложен белым налетом. Положительны симптомы раздражения брюшины.
- *При пальпации проекции мочеточников - локальная болезненность соответственно месту расположения конкремента.*
- *ОАМ:* гематурия (после купирования колики), протеинурия.

СИНДРОМ ИНФЕКЦИИ МОЧЕВЫХ ПУТЕЙ (ИМП)

- ▶ **Инфекция мочевых путей** – группа заболеваний, которые объединяет общий принцип консервативной терапии – антибактериальная терапия:
- ▶ – острый и хронический пиелонефрит;
- ▶ – острый и рецидивирующий цистит;
- ▶ – инфекция нижних мочевых путей у молодых мужчин (уретрит, простатит);
- ▶ – бессимптомная бактериурия

СИНДРОМ ИНФЕКЦИИ МОЧЕВЫХ ПУТЕЙ (ИМП)

- **Этиология**
- 1. ***Неосложненная инфекция мочевых путей*** (анатомически и функционально нормальные мочевые пути):
 - – *Escherichia coli*;
 - – *Staphilococcus saprophyticus*
 - – дрожжевые грибы;
 - – смешанная флора
- 2. ***Осложненная инфекция мочевых путей***
 - – наличие камней, обструкции мочевых путей, рефлюксов, сопутствующих состояний (сахарный диабет, подагра и др.), все ИМП у мужчин;
 - – *Proteus* .;
 - – *Klebsiella* .;
 - – *Enterococcus* .;
 - – *Pseudomonas* .;
 - – *Staphilococcus epidermidis*;
 - – дрожжевые грибы;
 - – смешанная флора

СИНДРОМ ИНФЕКЦИИ МОЧЕВЫХ ПУТЕЙ (ИМП)

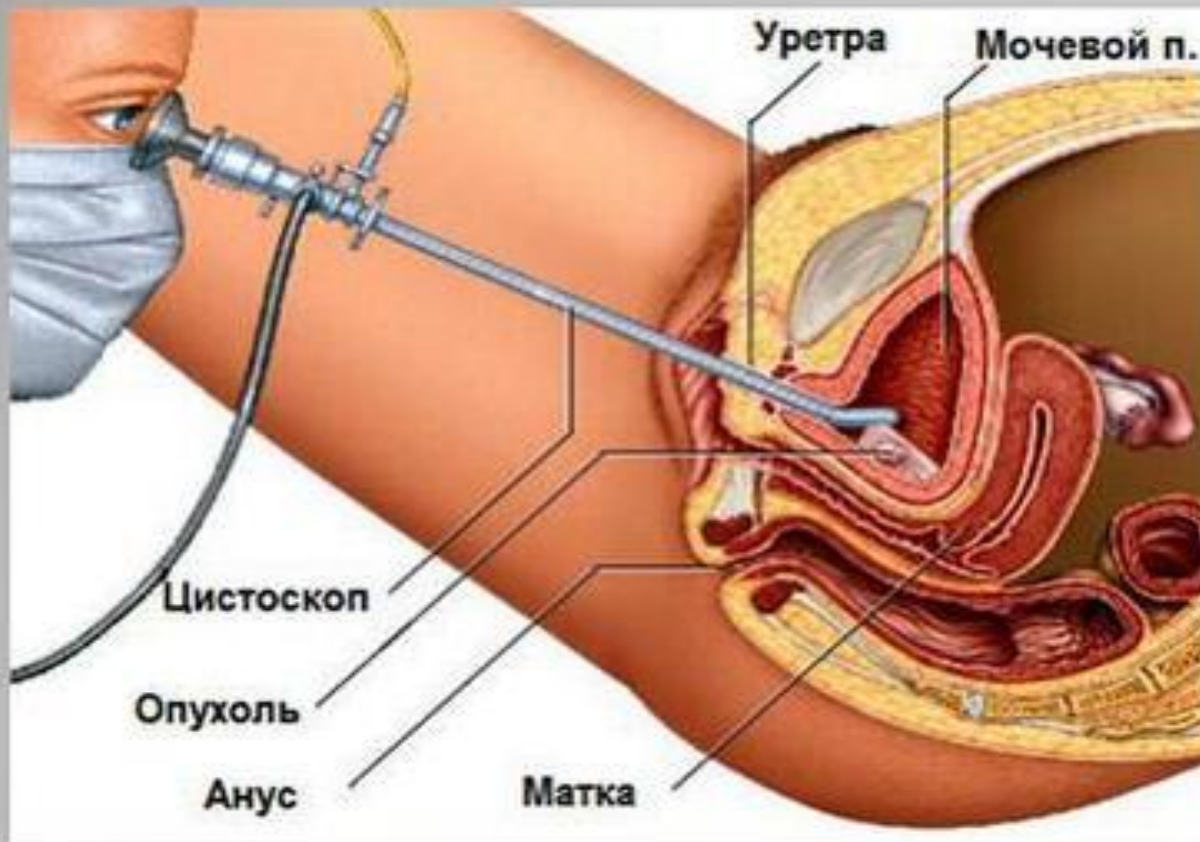
- **Дополнительные методы исследования**
- **1. Исследование мочи:**
 - – общий анализ;
 - – проба Нечипоренко;
 - – бактериологическое исследование
- **3. УЗИ почек и мочевого пузыря**
- **4. Экскремторная урография**
- **5. Цистоскопия**
- **6. Компьютерная томография**
- **2. Исследование крови:**
 - – лейкоциты;
 - – лейкоцитарная формула;
 - – СОЭ;
 - – СРБ;
 - – концентрация креатинина;
 - – концентрация мочевины;
 - – электролиты (калий);
 - – бактериологическое исследование

Экскреторная урография

- Метод основан на способности почек захватывать из крови йодированные органические соединения, концентрировать их и выделять с мочой. Больному внутривенно вводят контрастное вещество. На Р-грамме почки окрашены интенсивно. Видны контуры чашечек, лоханки и мочеточников. Можно судить о размерах почек, функции (по тому, как выделяется контраст), размерах и форме почечных лоханок, расположении мочеточников, наличии камней.



Цистоскопия



Жестким
цистоскопом



Фиброцистоскопом

ЦИСТОСКОПИЯ

Это оптический осмотр мочевого пузыря с помощь специального инструмента цистоскопа, который вводится в мочевой пузырь через мочеиспускательный канал Перед диагностической уретроцистокопией, какой либо специальной подготовки не требуется.

Уретроскопия и цистоскопия с диагностической целью чаще всего выполняются под местным обезболиванием — введение в мочеиспускательный канал и мочевой пузырь веществ, содержащих местные анестетики (лидокаин, прилокайн).

Почечная эклампсия

- ▶ **Почечная эклампсия** - судорожные приступы, которые развиваются чаще всего на фоне гломерулонефрита и нефропатии беременных. Почечная эклампсия характеризуется быстро развивающимся значительным повышением АД в сочетании с мочевым синдромом и мозговыми симптомами в виде нарастающей психической заторможенности, сменяющейся комой.
- ▶ Почечная эклампсия развивается вследствие гиперволемического отека головного мозга и ангиоспазма.

Почечная эклампсия

- ▶ Приступ почечной эклампсии продолжается несколько минут. После приступа больной некоторое время остается в оглушенном состоянии, затем приходит в себя. Иногда после пробуждения непродолжительно сохраняется амавроз (слепота центрального происхождения) и афазия (расстройство речи).
- ▶ Несмотря на тяжелую клиническую картину экламптических припадков, они редко заканчиваются смертью больных и проходят большей частью бесследно.

