



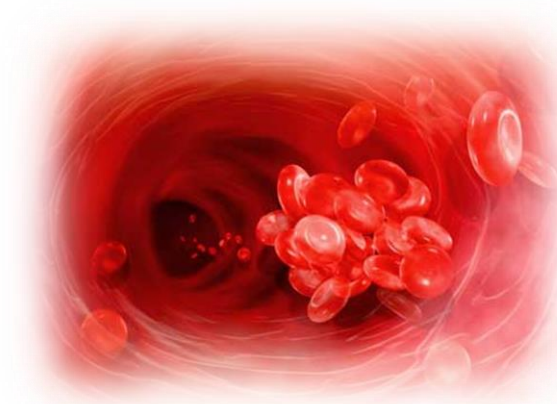
«ДВС-синдром и коагулопатия. Принципы диагностики и лечения»

Куликов Александр Вениаминович

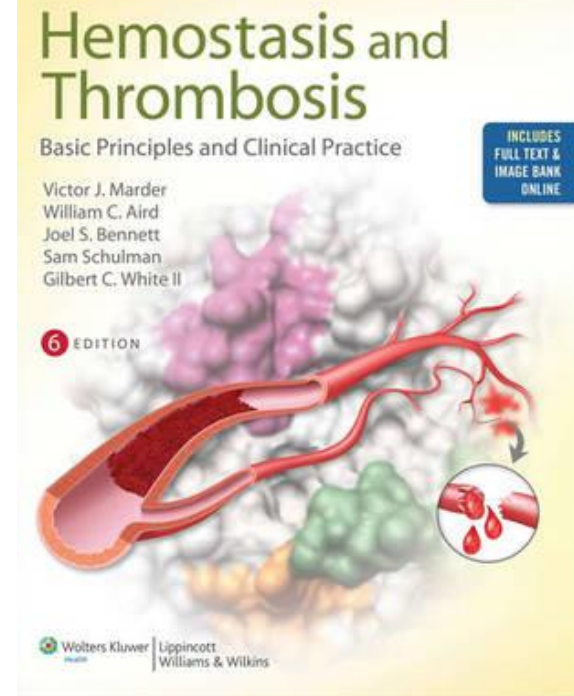
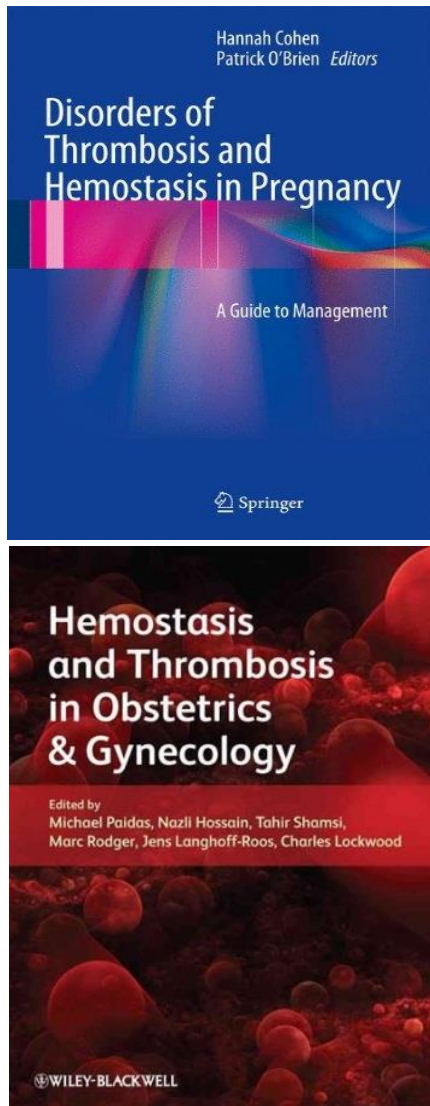
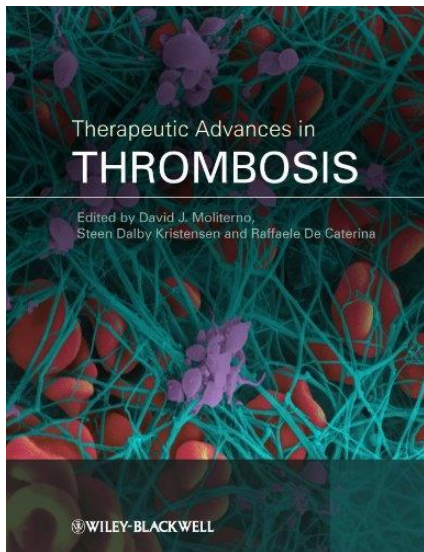
Уральский государственный медицинский университет

Российский университет дружбы народов

Кафедра анестезиологии, реаниматологии и трансфузиологии ФПК и ПП



Что почитать?



Коагулопатии при критических состояниях

Тромбоцитопения в ПИТ

Как правило развивается в первые 4 суток

Менее $150 \cdot 10^9$	35-44%
Менее $100 \cdot 10^9$	20-25%
Менее $50 \cdot 10^9$	12-15%

Удлинение Протромбинового времени (ПВ) и АПТВ – в 14-28%.

Удлинение ПВ и АПТВ более чем 1,5 от нормы- независимый фактор риска неблагоприятного исхода

Увеличение ПДФ у 42% больных в ПИТ, у пациентов с травмой - до 80%, у пациентов с сепсисом – до 99%

Снижение антитромбина III и протеина С у пациентов с травмой – 40-60%, у пациентов с сепсисом – 90%

Множественные формы нарушений гемостаза при критических состояниях

- Нарушения основных функций (ацидоз, гипотермия, гипокальциемия, анемия)
- Существовавшая ранее или приобретенная дисфункция или снижение количества тромбоцитов (сепсис, ДВС-синдром, гепарин-индуцированная или лекарственная тромбоцитопения, массивная кровопотеря)
- Нарушения плазменного гемостаза (антикоагулянты, дефицит факторов свертывания)
- Комплексные коагулопатии (ДВС-синдром, гиперфибринолиз)
- Нарушения гемостаза при экстракорпоральном кровообращении
- Терапевтические дозы антикоагулянтов
- Дилюция, активация и потребление тромбоцитов и плазменных факторов

Причины тромбоцитопении в беременности

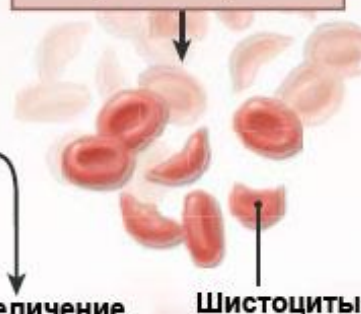
Тромбоцитопения у 10% беременных женщин,
из них 70-80% - гестационная тромбоцитопения

Связанная с беременностью	Редкие причины
Гестационная тромбоцитопения Преэклампсия HELLP-синдром ДВС-синдром	Острый жировой гепатоз беременных Иммунная тромбоцитопения (ИТП) Тромботическая тромбоцитопеническая пурпурा Гемолитико-уремический синдром СКВ Антифосфолипидный синдром Вирусная инфекция(ВИЧ) Недостаточность питания Дефицит фолиевой кислоты Злокачественные заболевания крови Лекарственные препараты Первичные нарушения костного мозга Синдром May-Hegglin Von Willebrand's синдром 2b типа Серповидно-клеточный криз с секвестрацией в селезенке

Системное кровотечение

Локальное кровотечение

Исследование гемостаза

Тромбоцитопения,
факторы - нормаТромбоцитопения и
фрагментация
эритроцитов
(гемолиз)Тромбоциты норма,
дефицит факторовТромбоцитопения и
дефицит факторовНарушение
продукции
тромбоцитовСнижение
выживанияУвеличение
пула в
селезенке

Мегакариоциты

Выпуск
тромбоцитов

Мегакариоциты

Приобретенная
гемофилия

Фактор VIII

Тромбоцитопения и
дефицит факторов

Кровотечение

Снижение
выживанияНарушение
продукции
факторовДиссеминированное
внутрисосудистое
свертываниеОсновное
заболеваниеПотребление
тромбоцитов и
факторовРаспространенное
отложение
фибринОбструкция
микроциркуляции
микротромбами

СПОН

Кто в России специалист по гемостазу?



Проблема

**В России нет единого подхода к терминологии
острых нарушений в системе гемостаза,
понятию и определению ДВС-синдрома**



Куликов А.В.

Проблема

Усложняя изложение физиологии и патофизиологии гемостаза «специалисты» лишают лечащего врача возможности самостоятельно принимать решения в критической ситуации





Проблема

Советы по лечению дают лаборанты
Продолжают рекомендовать гепарин
Не учитываются современные показания к
переливанию компонентов крови – «...на всякий
случай»
Потеря времени для остановки кровотечения!

Определение

Коагулопатия (от лат. *coagulum* - «свертывание» и др.-греч. πάθος - «страдание») — патологическое состояние организма, обусловленное нарушениями свертывания крови **в сторону гипокоагуляции**.

Все чаще звучит не ДВС-синдром, а:

- Острая травматическая **коагулопатия**
- Септическая **коагулопатия**
- Иммунная **коагулопатия**
- Посттрансфузионная **коагулопатия**
- Дилюционная **коагулопатия**

Определение

Тромбофилия - это патологическое состояние, характеризующееся нарушением системы свёртывания крови, при которой увеличивается риск развития тромбоза.

Гиперкоагуляционное состояние

а не хронический ДВС-синдром

Что такое ДВС-синдром?



Определение

ДВС-синдром - приобретённая, вторичная коагулопатия, сопутствующая *критическому состоянию*, при которой потребляются компоненты свертывающей и *противосвертывающей* системы крови и которая может сопровождаться как *кровотечением*, так и *микротромбозами*



Этиологический фактор

(шок, гипоксия, инфекция, преэклампсия, опухоль)



Активация свертывающей и противосвертывающей систем

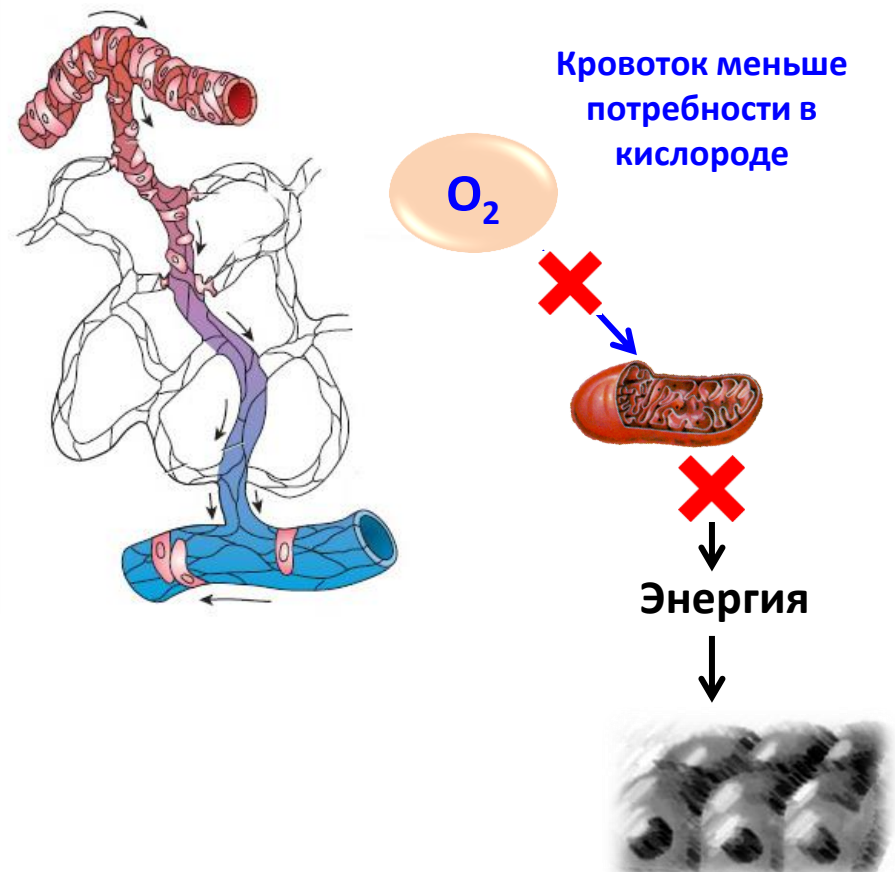
Где «точка невозврата (non-return-point) при шоке?

Не коррелирует с макрогемодинамикой

Основное звено: артериолы, капилляры и митохондрии

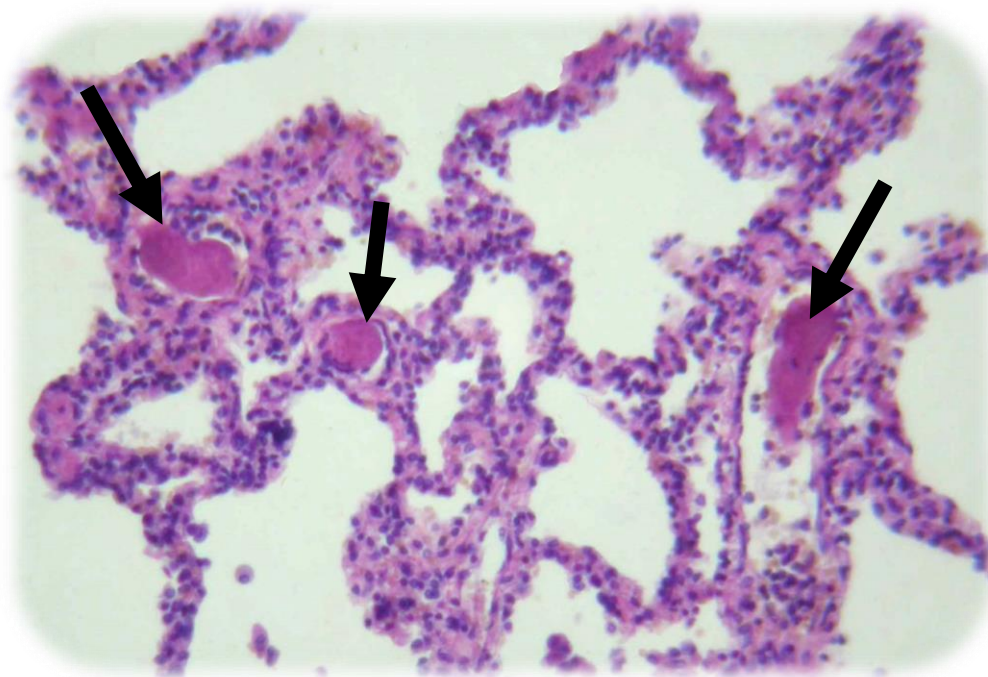
При декомпенсированном шоке:

- Длительная или тяжелая гипоксия
- Потеря чувствительности к вазопрессорам, метаболическим и другим стимулам – «паралич микроциркуляции»
- **Микротромбобразование – ДВС-синдром**
- Снижение потребления кислорода
- Ацидоз, гипотермия



Основа диагностики ДВС-синдрома – выявление микротромбоза, а не кровотечения!

Морфология ДВС-синдрома: тромбы в сосудах микроциркуляции легких (показаны стрелкой) при эмболии амниотической жидкостью (автор микрофото А.В. Спирина, 2006).



Снижение уровня факторов свертывания крови

Потеря при кровотечении



Разведение (гемодилюция)



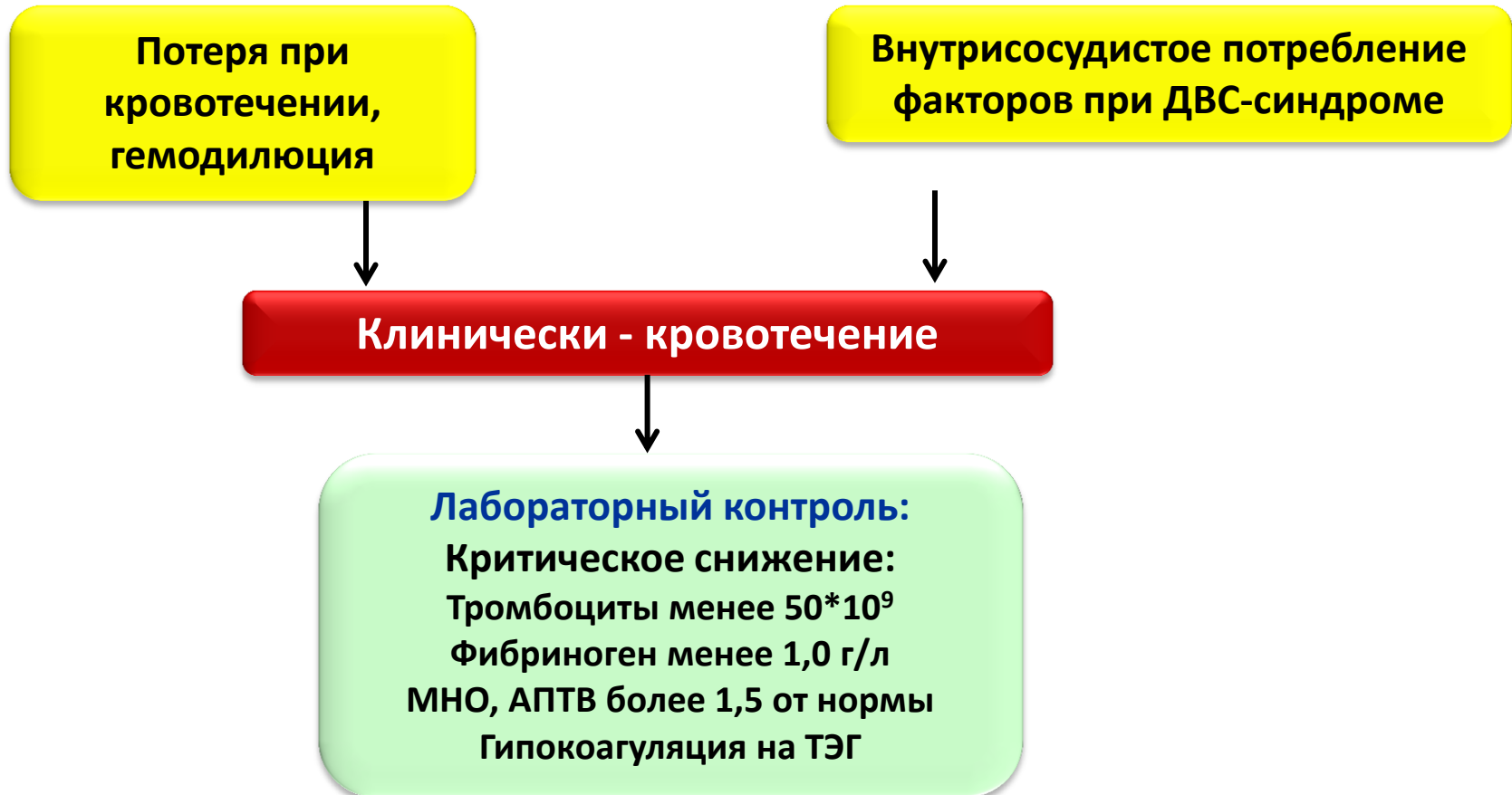
Потребление при ДВС-синдроме

Повышенное разрушение
(гиперфибринолиз)

Снижение продукции факторов в печени и
костном мозге

Врожденная недостаточность
(гемофилия, болезнь Виллебранда)

Этиология геморрагического синдрома



Как отличить



В остром периоде
невозможно



18:46:57

Куликов А.В.

Этиология геморрагического синдрома

Потеря при кровотечении, гемодилюция

Внутрисосудистое потребление факторов при ДВС-синдроме

Клинически - кровотечение

Лабораторный контроль:
Критическое снижение:
Тромбоциты менее $50 \cdot 10^9$
Фибриноген менее 1,0 г/л
МНО, АПТВ более 1,5 от нормы
Гипокоагуляция на ТЭГ

Только остановка кровотечения и замещение факторов

Микротромбоз

Полиорганная недостаточность

Лечение в структуре ПОН

Умеренная ← → **Кровопотеря** → **Массовая**

Нет шока, коагулопатии

Шок , коагулопатия

Компоненты крови
по строгим
показаниям

Плазмозаменители
(Коллоиды, кристаллоиды)
Не менее 200% от объема
кровопотери

Компоненты
крови как можно
быстрее

Протокол массивной
трансфузии

Эр : СЗП : Тр – 1 : 1 : 1
Факторы (Коагил 7) и концентраты факторов
свертывания (Протромплекс)

Массивная кровопотеря

Агрессивная инфузия плазмозаменителей 30 мл/кг



Протокол массивной трансфузии

эритроциты :

плазма : тромбоциты - 1:1:1



Нет возможности



Оптимально в
первые 2 ч

Нет стабилизации гемодинамики



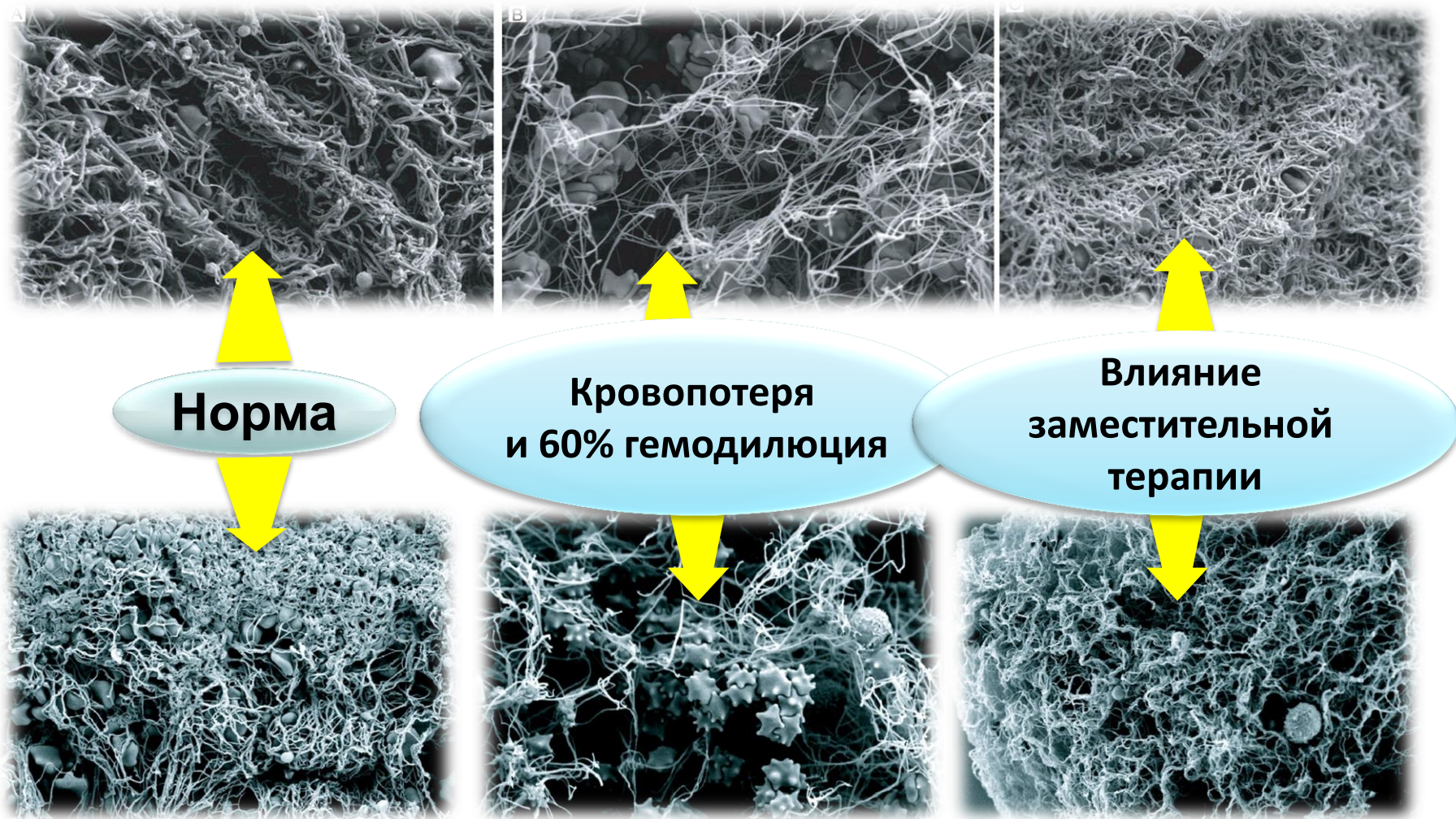
Ранее подключение

вазопрессоров (Норадреналин)



Титрование инфузии

Влияние кровопотери и 60% гемодилюции на процесс образования сгустка крови и эффективность коррекции заместительной терапией





NIH Public Access

Author Manuscript

Hematology Am Soc Hematol Educ Program. Author manuscript; available in PMC 2011 June 29.

Published in final edited form as:

Hematology Am Soc Hematol Educ Program. 2010 ; 2010: 465–469. doi:10.1182/asheducation-2010.1.465.

Optimal Use of Blood Products in Severely Injured Trauma Patients

John B. Holcomb¹

¹Division of Acute Care Surgery and Center for Translational Injury Research, University of Texas Health Science Center, Houston, TX

Borgman M.A., Spinella P.C., Perkins J.G., et al.
The ratio of blood products transfused affects mortality in patients receiving massive transfusions at a combat support hospital. *J Trauma.* 2007; 63:805–813

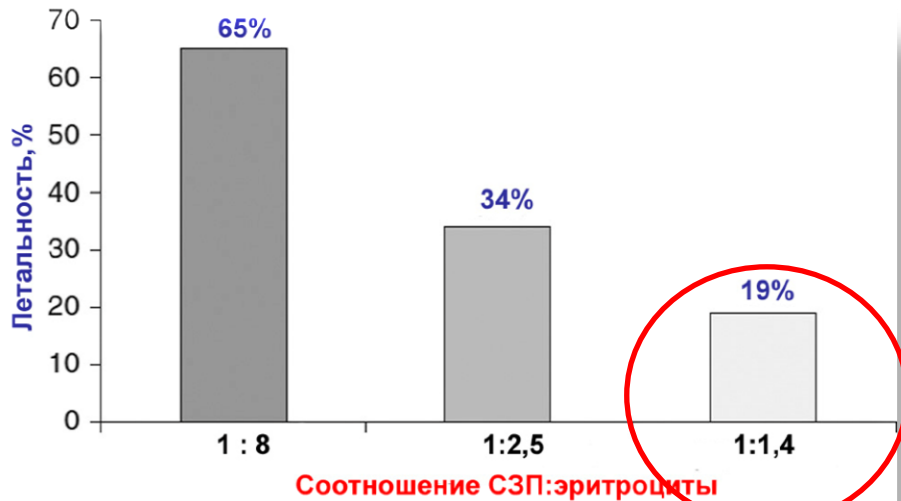
Holcomb J.B., Wade C.E., Michalek J.E., et al.
Increased plasma and platelet to red blood cell ratios improves outcome in 466 massively transfused civilian trauma patients. *Ann Surg.* 2008; 248:447–458

на основании 252 боев – оптимальное соотношение С3П:Эритроциты = 1:1

С3П:Эритроциты:Тромбоциты = 1:1:1

Министерство обороны США в 2010 г. финансировало 10 научных центров для разработки оптимальной трансфузационной терапии при травме

Нет единого мнения о соотношении СЗП : эритроциты, однако...



Transfusion Management of Trauma Patients

Beth H. Shaz, MD*

Christopher J. Dente, MD†

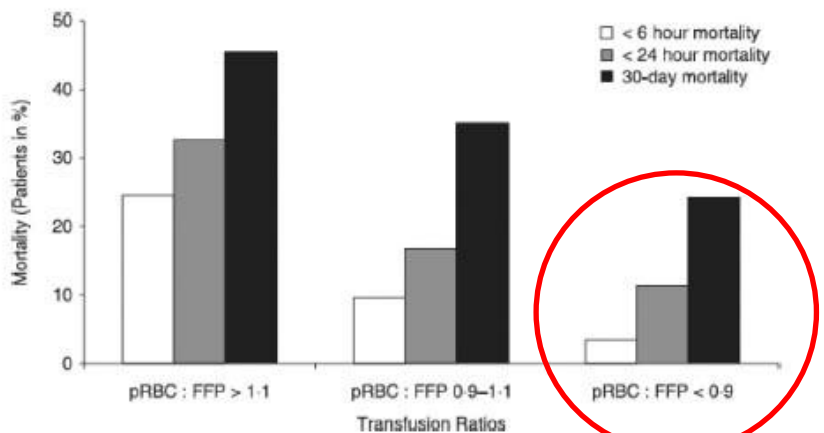
Robert S. Harris, MD‡

Jana B. MacLeod, MD§

Christopher D. Hillyer, MD¶

The management of massively transfused trauma patients has improved with a better understanding of trauma-induced coagulopathy, the limitations of crystalloid infusion, and the implementation of massive transfusion protocols (MTPs), which encompass transfusion management and other patient care needs to mitigate the “lethal triad” of acidosis, hypothermia, and coagulopathy. MTPs are currently changing in the United States and worldwide because of recent data showing that earlier and more aggressive transfusion intervention and resuscitation with blood components that approximate whole blood significantly decrease mortality. In this context, MTPs are a key element of “damage control resuscitation,” which is defined as the systematic approach to major trauma that addresses the lethal triad mentioned above. MTPs using adequate volumes of plasma, and thus coagulation factors, improve patient outcome. The ideal amounts of plasma, platelet, cryoprecipitate, and other coagulation factors given in MTPs in relationship to the red blood cell transfusion volume are not known precisely, but until prospective, randomized, clinical trials are performed and more clinical data are obtained, current data support a target ratio of plasma:red blood cell:platelet transfusions of 1:1:1. Future prospective clinical trials will allow continued improvement in MTPs and thus in the overall management of patients with trauma.

(Anesth Analg 2008;106:1762–8)



Kashuk JL, Moore EE, Johnson JL, Haenel J, Wilson M, Moore JB, Cothren CC, Biffl WL, Banerjee A, Sauaia A. Postinjury life threatening coagulopathy: Is 1:1 fresh frozen plasma:packed red blood cells the answer? *J Trauma*. 2008;65:261–271.

1910 - W.W. Duke – метод определения кровотечения из прокола пальца
1913 R. I. Lee и P.D. White – определение времени свертывания в пробирке

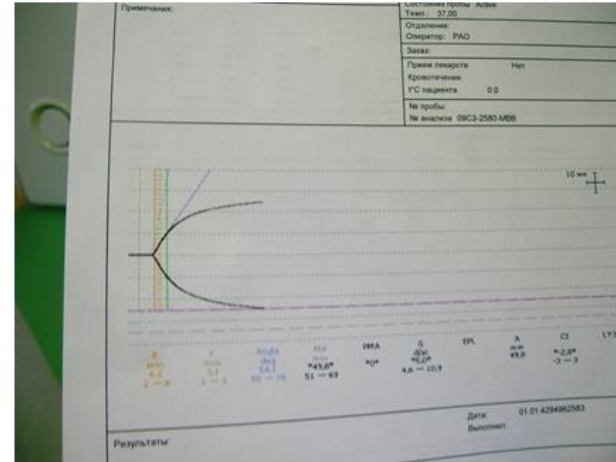
Основные тесты коагулограммы

1. Количество тромбоцитов	150- 350 тыс в мкл	Критическое снижение – менее 50 тыс. в мкл
2. Концентрация фибриногена	2-4 г/л	Критическое снижение – менее 1 г/л
3. Протромбиновое время - МНО – международное нормализованное отношение	= 1,0	Критическое увеличение – более 1,5
4. Активированное парциальное (частичное) тромбопластиновое время – АПТВ, АЧТВ	28-32 с	Критическое увеличение – более чем в 1,5-2 раза выше нормы
5. Продукты деградации фибрина-фибриногена ПДФФ (D-димер)		Увеличение

Графическая запись свертывания крови - тромбоэластограмма



Куликов А.В.



**В экстренной ситуации заменяет всю
лабораторию гемостаза!**

Основание для тромбоэластографа

Приложение N 9 к Порядку оказания медицинской помощи взрослому населению по профилю "анестезиология и реаниматология", утвержденному приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 ноября 2012 г. N 919н

Приложение № 11 к Порядку оказания медицинской помощи по профилю «акушерство и гинекология (за исключением использования вспомогательных репродуктивных технологий)», утвержденному приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от «01» ноября 2012 г. № 572н.

у Вас ничего нет...

Scientific and Standardization Committee Communications

Шкалы диагностики ДВС-синдрома

Towards Definition, Clinical and Laboratory Criteria, and a Scoring System for Disseminated Intravascular Coagulation*

On behalf of the Scientific Subcommittee on Disseminated Intravascular Coagulation (DIC) of the International Society on Thrombosis and Haemostasis (ISTH)

Fletcher B, Taylor Jr.¹, Cheng-Hock Toh², W. Keith Hoots³, Hideo Wada⁴, Marcel Levi⁵

¹Cardiovascular Biology Research Program, Oklahoma Medical Research Foundation, Oklahoma City, OK, USA;

²Department of Haematology, Royal Liverpool University Hospital, Liverpool, UK;

³University of Texas Medical School, Gulf States Hemophilia Center, Houston, TX, USA;

⁴2nd Department of Internal Medicine, Mie University School of Medicine, Tsu-city Mie-ken, Japan;

⁵Dept. of Internal Medicine, Academic Medical Center, University of Amsterdam, The Netherlands

Table 1 Scoring system for overt Disseminated Intravascular Coagulation (DIC)

1. Risk assessment: does the patient have an underlying disorder known to be associated with overt DIC?

If yes: Proceed.

If no: Do not use this algorithm.

2. Order global coagulation tests (platelet count, prothrombin time, fibrinogen, fibrin-related marker).

3. Score global coagulation test results.

- Platelet count
($>100 = 0$; $<50 = 2$)

- Elevated fibrin related marker (e.g. D-dimers; fibrin degradation products)
(no increase = 0; moderate increase = 2; strong increase = 3)

- Prolonged prothrombin time
($<3 s = 0$; >3 but $<6 s = 1$; $>6 s = 2$)

- Fibrinogen level
($>1.0 g L^{-1} = 0$; $<1.0 g L^{-1} = 1$)



5. Calculate score

If ≥ 5 : compatible with overt DIC: repeat score daily

If < 5 : suggestive (not affirmative) for non-overt DIC: repeat next 1–2 days.



Table 2 Scoring system for non-overt Disseminated Intravascular Coagulation (DIC)

1. Risk assessment: does the patient have an underlying disorder known to be associated with DIC?
yes = 2, no = 0

2. Major criteria

Platelet Count	$>100 \times 10^9 L^{-1} = 0$	$<100 \times 10^9 L^{-1} = 1$
PT	$<3 s = 0$	$>3 s = 1$
Prolongation	$Normal = 0$	$Raised = 1$
Fibrin related-markers	$Normal = 0$	$Raised = 1$



Rising = -1	Stable = 0	Falling = 1
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>



3. Specific criteria

Antithrombin	Normal = -1	Low = 1
Protein C	Normal = -1	Low = 1
-----	Normal = -1	Abnormal = 1



4. Calculate score:

**Towards Definition, Clinical and Laboratory Criteria, and
a Scoring System for Disseminated Intravascular Coagulation***

On behalf of the Scientific Subcommittee on Disseminated Intravascular Coagulation (DIC) of the International Society on Thrombosis and Haemostasis (ISTH)

Fletcher B, Taylor Jr.¹, Cheng-Hock Toh², W. Keith Hoots³, Hideo Wada⁴, Marcel Levi⁵

¹Cardiovascular Biology Research Program, Oklahoma Medical Research Foundation, Oklahoma City, OK, USA;

²Department of Haematology, Royal Liverpool University Hospital, Liverpool, UK;

³University of Texas Medical School, Gulf States Hemophilia Center, Houston, TX, USA;

⁴^{2nd} Department of Internal Medicine, Mie University School of Medicine, Tsu-city Mie-ken, Japan;

⁵Dept. of Internal Medicine, Academic Medical Center, University of Amsterdam, The Netherlands

Шкала диагностики явного (overt) ДВС- синдрома

International Society on Thrombosis and Haemostasis, 2001

1. Есть ли у пациента заболевание, соответствующее ДВС-синдрому?

Если **да**, то переходим к шкале:

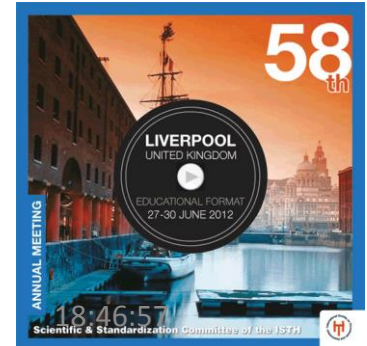
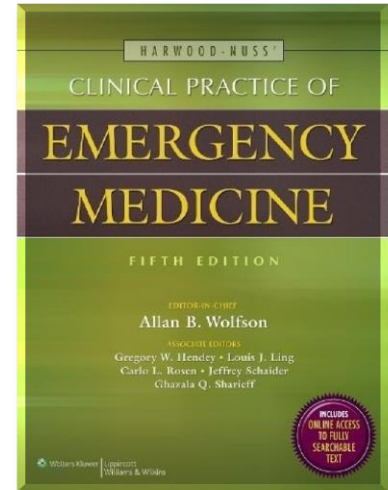
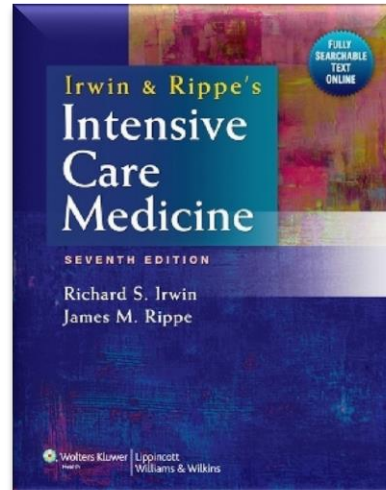
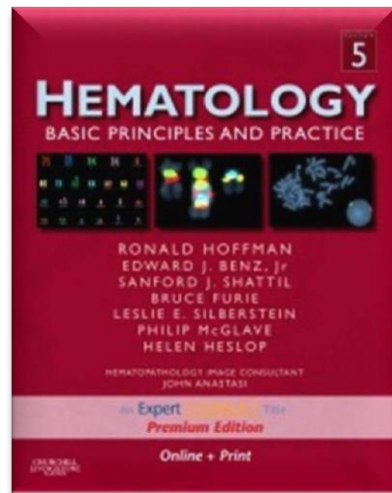
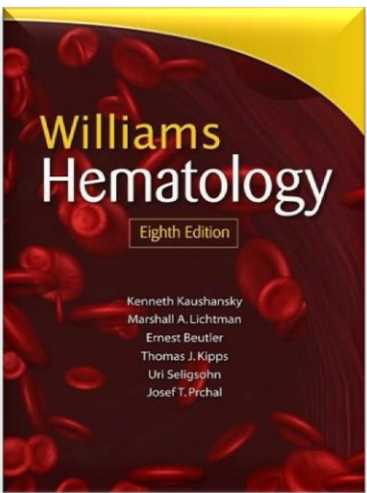
Количество тромбоцитов	$> 100 \cdot 10^9$	0
	$50-100 \cdot 10^9$	1
	$< 50 \cdot 10^9$	2
Растворимые мономеры фибринова/продукты деградации фибринова	Нет увеличения	0
	Умеренное увеличение	2
	Значительное увеличение	3
Увеличение протромбинового времени	Менее, чем на 3 с	0
	От 3 до 6 с	1
	Более, чем на 6 с	2
Фибриноген	Более 1 г/л	0
	Менее 1 г/л	1
Баллы более 5 – явный ДВС-синдром		

Scientific and Standardization Committee Communications

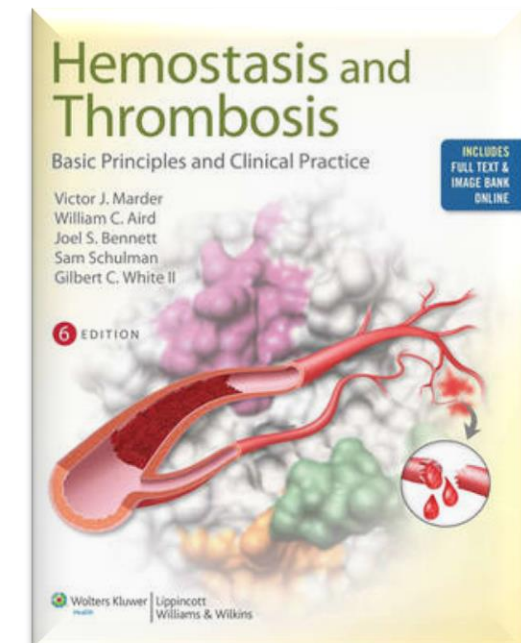
Towards Definition, Clinical and Laboratory Criteria, and a Scoring System for Disseminated Intravascular Coagulation*

On behalf of the Scientific Subcommittee on Disseminated Intravascular Coagulation (DIC) of the International Society on Thrombosis and Haemostasis (ISTH)

Fletcher B. Taylor Jr.¹, Cheng-Hock Toh², W. Keith Hoots³, Hideo Wada⁴, Marcel Levi⁵



Куликов А.В.



Принципы контроля:



За повреждением (акушер, хирург)



За реанимацией (анестезиолог-реаниматолог)



За коагуляцией (трансфузиолог, анестезиолог-реаниматолог, гемостазиолог)

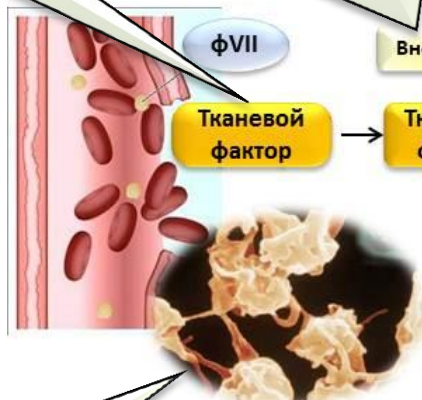
Остановка кровотечения



СЗП

Фактор VII
– Коагил 7

Протромплекс 600
– 4 фактора



Тромбомасса
Ф. Виллебранда

Активация
тромбоцитов

Витамин K

Внешний путь

фХа
Протромбиназа

Ca²⁺
фII Протромбин

Тромбин

фXIIa
фV
фVII
фXI
фVIII
Ca²⁺

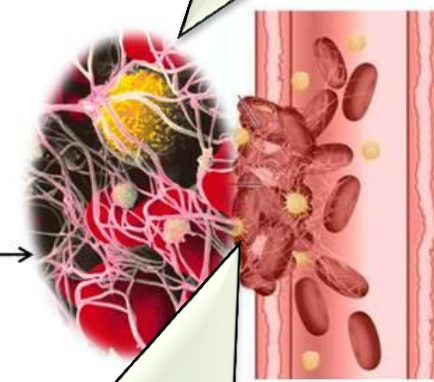
Фактор VIII, IX

Антифибринолитики

Фибриноген
Криопреципитат
СЗП
Витамин K

Фибриноген

Фибрин



Местные гемостатики



**Нельзя вводить СЗП для исправления только
лабораторных изменений!**

Трансфузионные осложнения

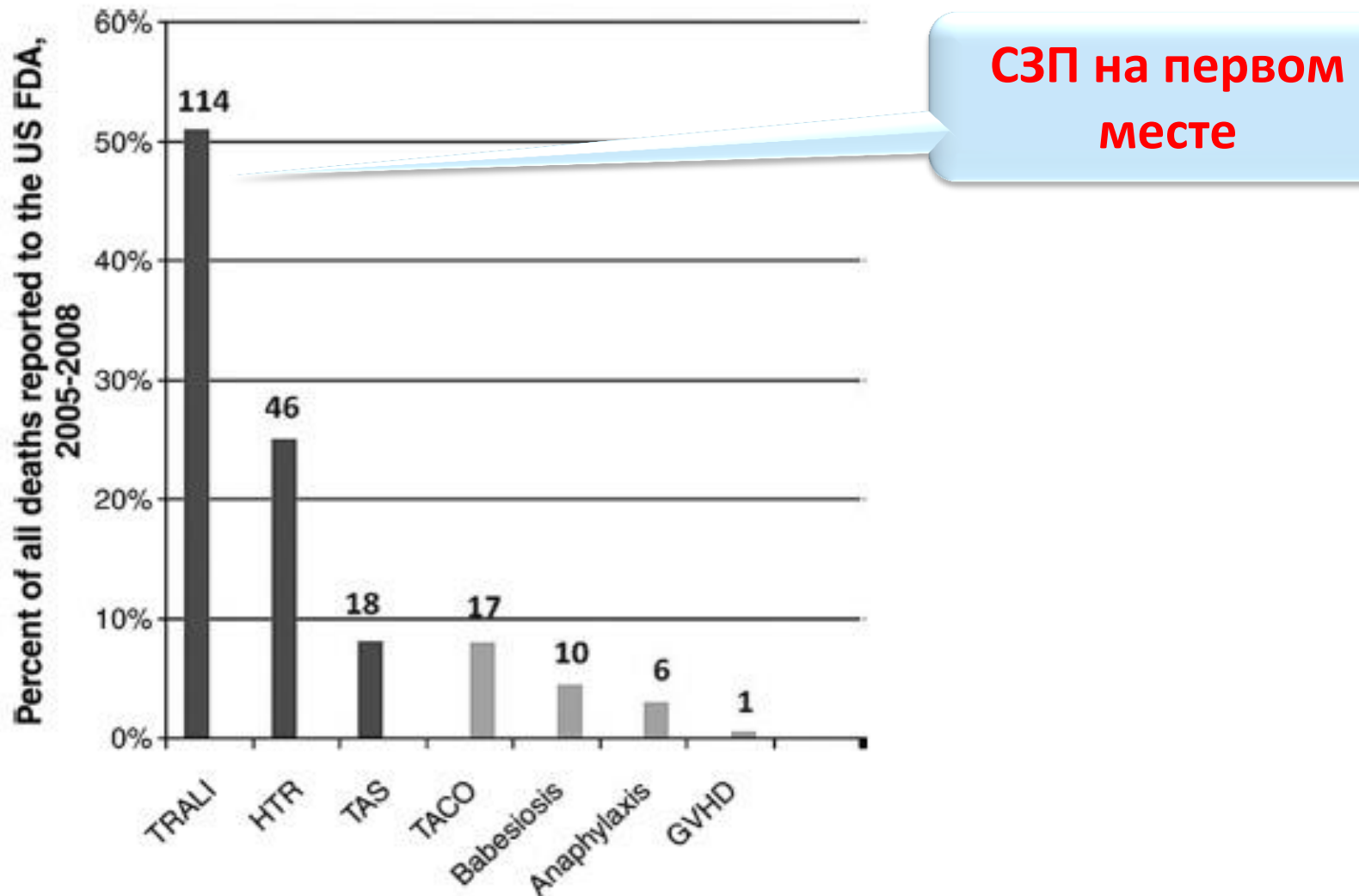


Fig. 2. Percent of all transfusion-attributed deaths reported to the U.S. Food and Drug Administration (FDA), 2005–2008.

**Знание — это информация о том, что
томат является фруктом.**



**Не положить томат во фруктовый салат
— это мудрость**





**Беральд. ...лекарства хороши только для людей
здоровых и крепких, у которых хватает сил
выдержать одновременно и болезнь и
лекарство...**

Мольер Ж.Б. «Мнимый больной», 1673

Интенсивная терапия явного ДВС-синдрома

Лечение основного заболевания !!!

Хирургическая остановка кровотечения.

Устранение гипоксии, гипотермии, ацидоза.

Преимущества концентратов факторов свертывания

- **Возможность немедленного введения**
- **Иммунологическая и инфекционная безопасность**
- **Уменьшается количество компонентов крови (СЗП, криопреципитат, тромбоцитарная масса, эритроциты).**
- **Снижение частоты посттрансфузионного повреждения легких (TRALI)**
- **Вводятся физиологические антикоагулянты**

Протромплекс 600

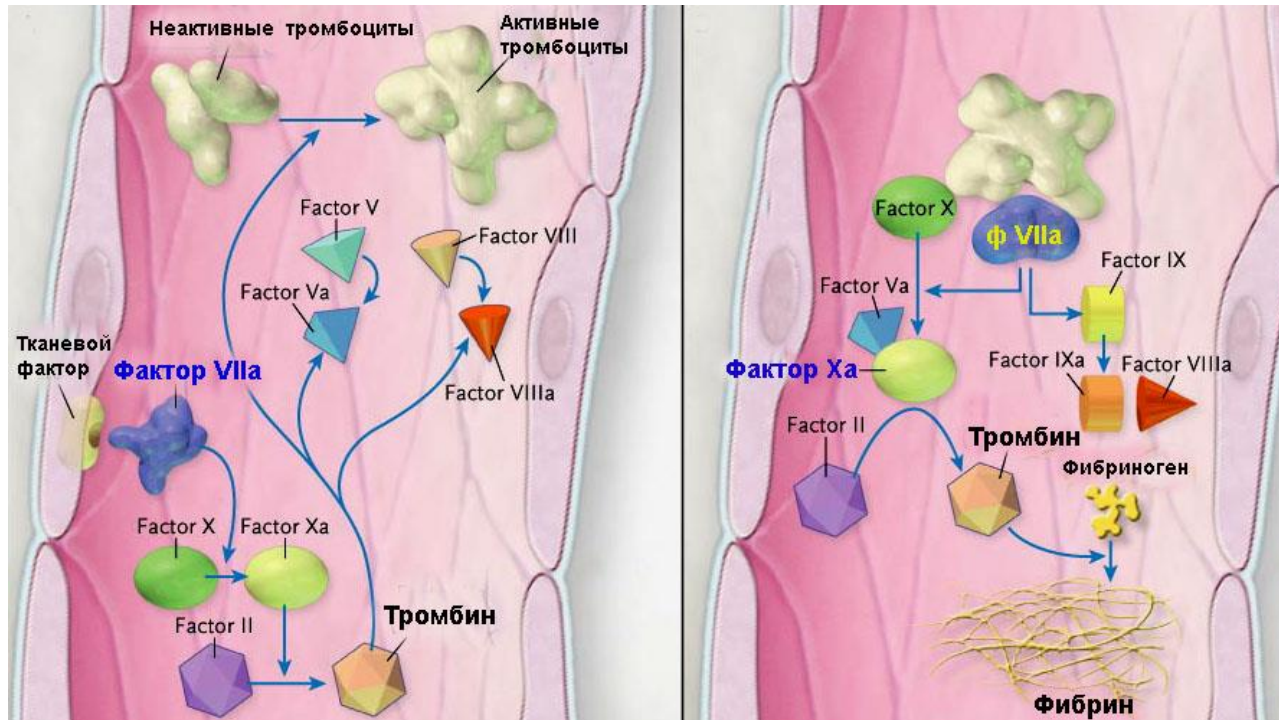
**МНН: Факторы свертывания крови II, VII, IX и X в комбинации
(Протромбиновый комплекс)**



**Каждый флакон содержит не менее 400 МЕ протеина С,
гепарин натрий (макс. 0,5 МЕ/МЕ фактора IX)
и Антитромбин III (0,75 – 1,5 МЕ/мл).**

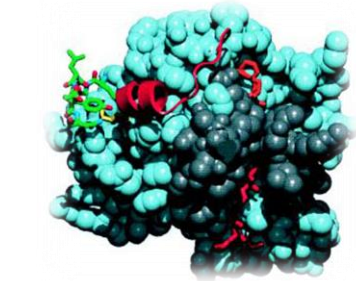
- Куликов А.В.
-

Механизм действия fVIIa



Взаимодействие с тканевым
фактором и активация
тромбоцитов

Генерация тромбина на
поверхности тромбоцитов



Joshua N. Goldstein, MD, PhD, FACEP, FAHA

Associate Professor, Harvard Medical School

Department of Emergency Medicine

Massachusetts General Hospital

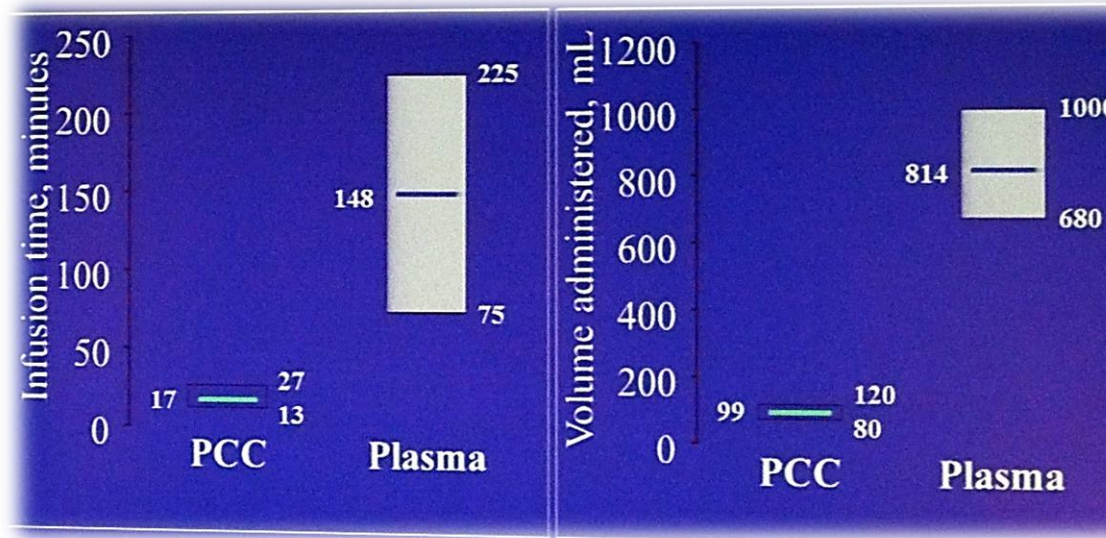
Boston, USA



**INTERNATIONAL SYMPOSIUM ON INTENSIVE CARE
AND EMERGENCY MEDICINE**

March 19 – 22, 2013

BELGIUM – Brussels – Martini Center (SQUARE)



Время и объем!

При сравнении с плазмой – выигрыш до 1 часа!

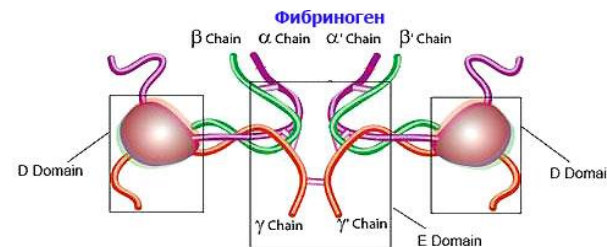
Безопасный уровень фибриногена

Minimal Fibrinogen Levels in Different International Guidelines

Study	Year	Fibrinogen Level (g/l)	Source
ASA ¹	2006	> 0.8–1	American Guideline
O'Shaughnessy et al. ⁶³	2004	1	British Guideline
American Red Cross	2007	1	American Guideline
Spahn et al. ⁶⁴	2007	1	European Guideline
Bundesärztekammer ⁶⁶	2009	1.5	German Guideline
ÖGARI	2010	1.5–2	Austrian recommendations
Rossaint et al. ⁶⁷	2010	1.5–2	European Guideline

The Red Cross guideline (Practice Guidelines for Blood Transfusion; via <http://www.redcross.org/www-files/Documents/WorkingWiththeRedCross/practiceguidelinesforbloodtrans.pdf>; accessed July 14, 2010) and ÖGARI guideline (Coagulation Management 2010; via <http://www.oegari.at/arbeitsgruppe.asp?id = 116>; accessed July 14, 2010) are on-line publications.

ASA = American Society of Anesthesiologists; ÖGARI = Austrian Society of Anesthesiology, Reanimation and Intensive Care Medicine.



Гепарин при ДВС-синдроме



**Гепарин (НМГ) - при тромбопрофилактике и
лечении ВТЭО**



Assessment and management of massive bleeding: coagulation assessment, pharmacologic strategies, and transfusion management

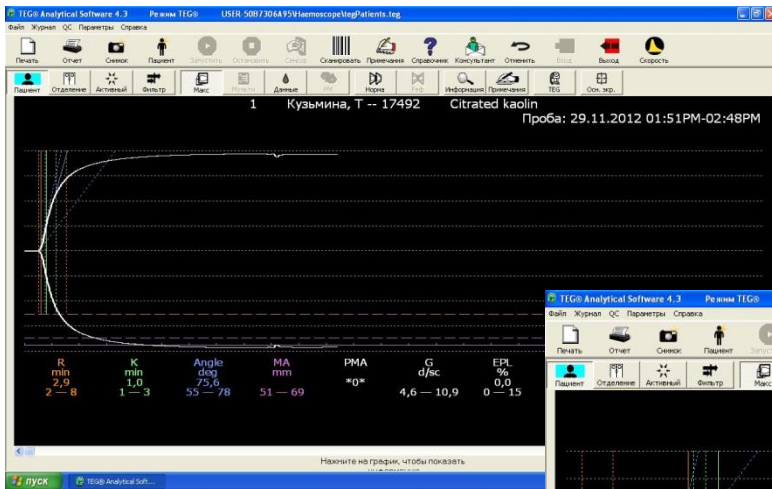
Jeannie L. Callum^{1,2} and Sandro Rizoli³

¹Department of Clinical Pathology, Sunnybrook Health Sciences Centre, Toronto, ON; ²Department of Laboratory Medicine and Pathobiology, University of Toronto, ON; and ³Department of Surgery and Critical Care Medicine, Sunnybrook Health Sciences Centre, Toronto, ON

Если бы всем пациентам с острой травмой в первый час после повреждения вводилась транексамовая кислота, то это позволило бы избежать 128 000 летальных исходов

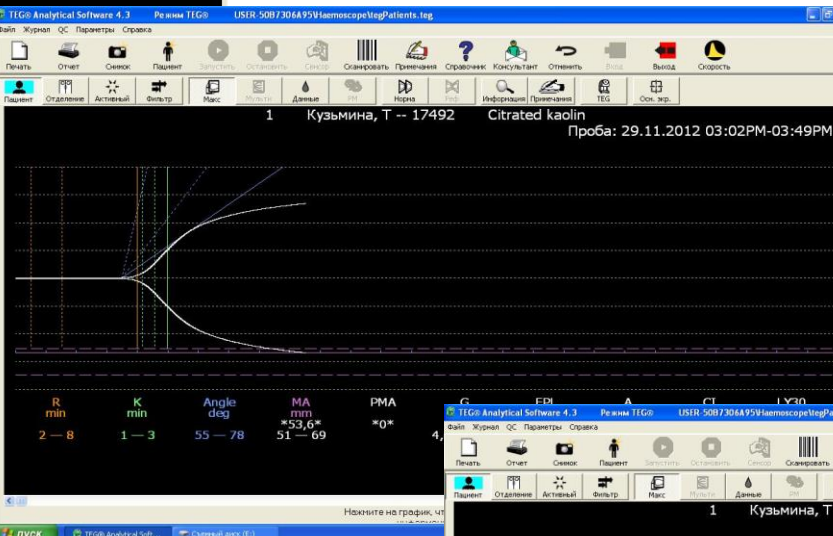
Callum JL, Rizoli S. Assessment and management of massive bleeding: coagulation assessment, pharmacologic strategies, and transfusion management. Hematology Am Soc Hematol Educ Program. 2012;2012:522-8.

Контроль состояния системы гемостаза

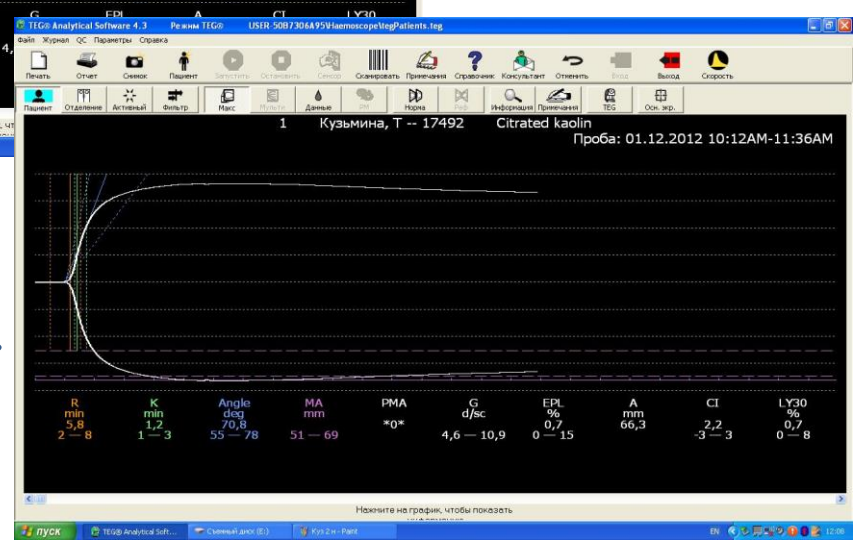


Перед началом операции

Кровопотеря
2500 мл,
гипокоагуляция



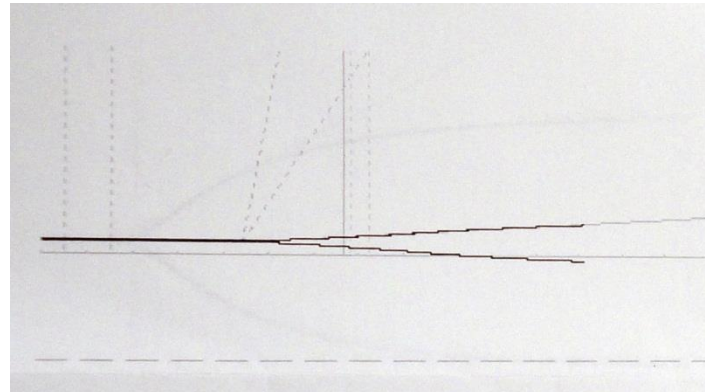
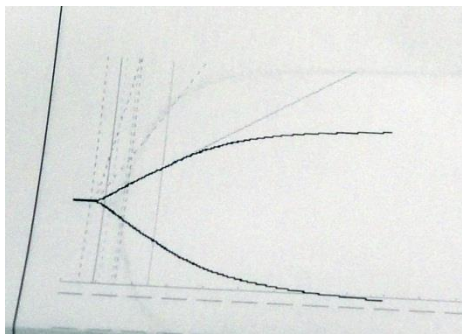
Введение КПК
(без использования СЗП)



Отслойка плаценты

Кровопотеря 2500 мл и коагулопатия

Исходное



WBC	16.73 *	[10 ⁹ /L]
RBC	2.17 -	[10 ¹² /L]
HGB	58 -	[g/L]
HCT	17.6 -	[%]
MCV	81.1	[fL]
MCH	26.7	[pg]
MCHC	330	[g/L]
PLT	43 *	[10 ⁹ /L]

PLT-O 3Y

Название теста	результат	нормы	Ед. измерения
ПТ (протромбин по Квику)	73,4	70 - 130	%
ПТВ (протромбиновое время)	14,3	11,0	сек
МНО	1,27	0,9 - 1,2	ед
АПТВ	38,2	22-40	сек
Фибриноген	сг. не обр	1,8 - 3,5	г/л
Антитромбин III		83 - 128	%
Тромбиновое время	41,5	14-21	сек
Д-димер		до 0,5	мкг/мл

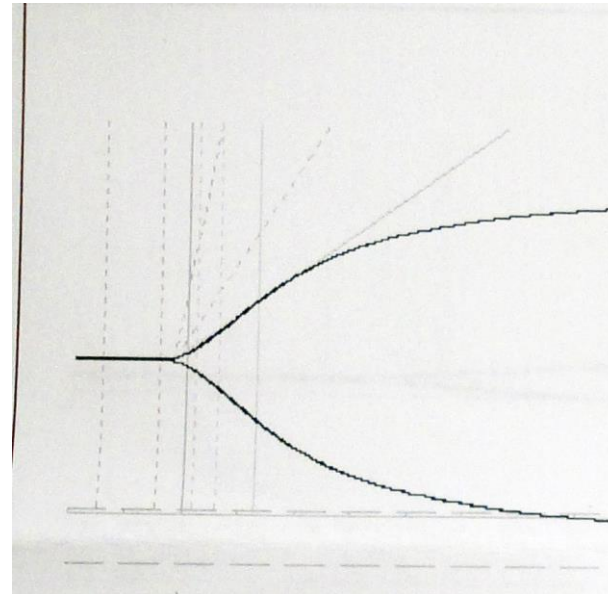
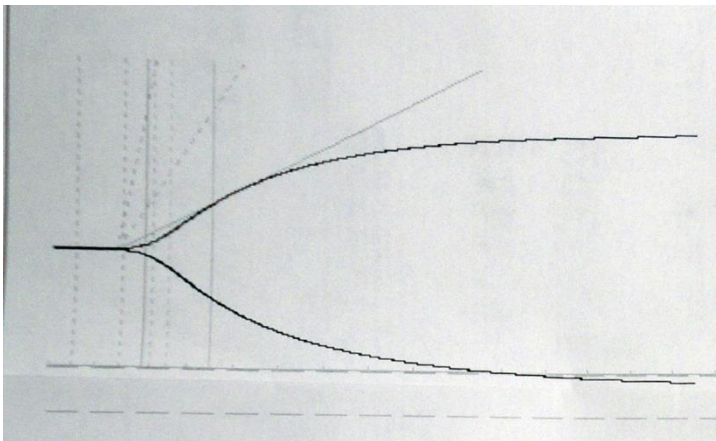
Дата 25.05.13 Подпись

С.Ю.

Отслойка плаценты

КПК + криопреципитат

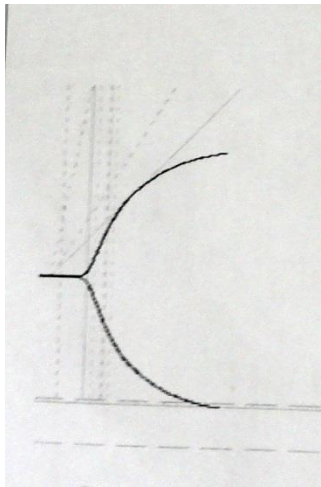
1-е сутки



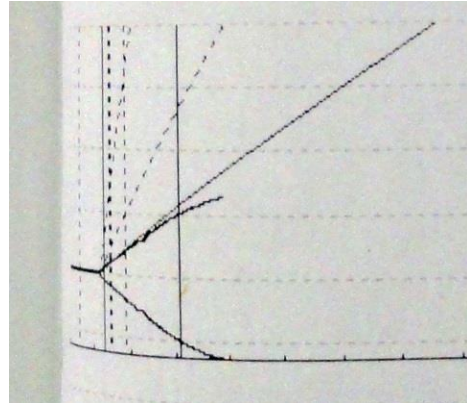
Необходим альбумин

Кровопотеря 4000 мл

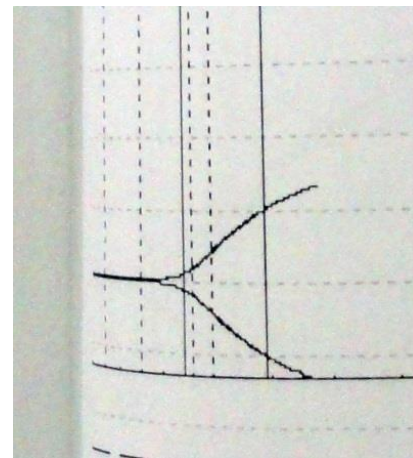
Исходное



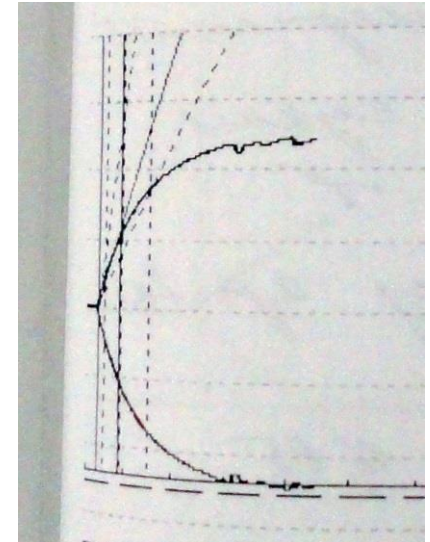
КПК



Криопреципитат



СЗП



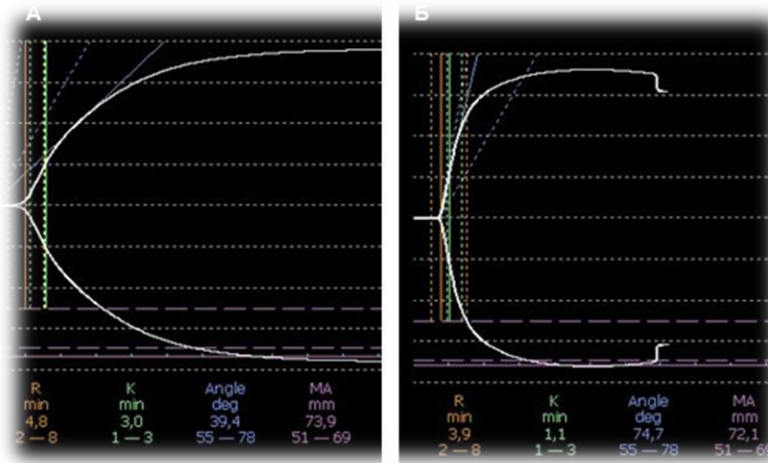
Необходим альбумин, кальций и
кортикостероиды

Характеристика кристаллоидов

Раствор	Содержание в 1000 мл, ммоль/л						Осмоляльность, (мОсм)
	Na	K	Ca	Mg	Cl		
NaCl 0,9%	154	-	-	-	154	-	308
Рингер	147	4	6		155	-	309
Рингер лактат (Гартмана)	130	4	3	-	109	Лактат 28	273
Рингер ацетат	131	4	2	1	111	Ацетат – 30	280
Дарроу	102	36	-	-	139	-	278
Плазма-Лит 148	140	5	-	1,5	98	Малат, ацетат по 27	294
Стерофундин изотонический	140	4	2,5	1	127	Малат 5,0, ацетат 24	304

Пример эффективности коагила.

12.11.2013 Кесарево сечение 38 нед. ОАА. Рубец наматке. Кровопотеря 600 мл. Исследование ТЭГ-через 2 часа после операции на фоне обильных жидкых кровянистых выделений из половых путей объемом 300 мл. Гипотонии матки не выявлено. А - до введения коагила 7 2,4 мг-3-х доз, Б - исследование ТЭГ-после введения коагил 7. Клиническая картина: после введения коагила обильных жидких кровянистых выделений из половых путей нет. Общая кровопотеря 900 мл.



Очень важно еще при отсутствии выраженной коагулопатии!

ДВС-синдром при сепсисе

- Активация воспалительной
- Реакции и активация белков коагуляции и депрессия протеина С
- Увеличение продукции тромбина
- Повреждение эффектов физиологических антикоагулянтов
 - Снижение уровня антитромбина
 - Снижение уровня протеина С
 - Снижение уровня ингибитора пути тканевого фактора (TFPI)
- Ингибирование фибринолиза
- Активация тромбоцитов



Микротромбоз

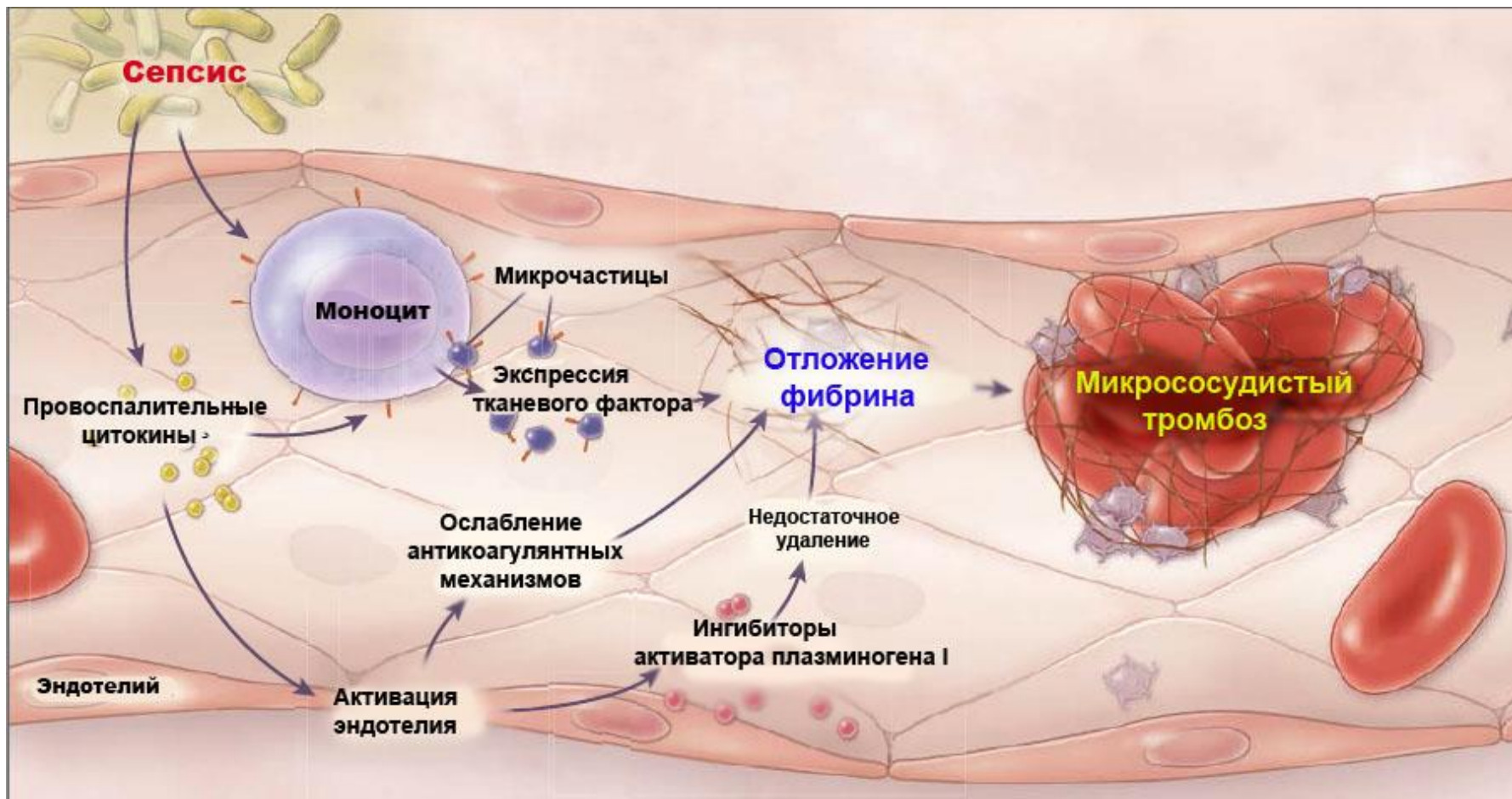
Bleeding and Coagulopathies in Critical Care

Beverley J. Hunt, M.D.

N Engl J Med 2014;370:847-59.

DOI: 10.1056/NEJMra1208626

Copyright © 2014 Massachusetts Medical Society.



Интенсивная терапия ДВС-синдрома

Без геморрагического синдрома (неявный):

- 1. Лечение основного заболевания.**
- 2. Пациенты с тяжелым сепсисом и высоким риском смерти, полиорганной недостаточностью, имеющие оценку APACHE II ≥ 25 могут получать rhAPC при отсутствии противопоказаний (уровень 2B) (2008). Производитель забрал дротрекогин с рынка в октябре 2011 г.**
- 3. В протоколе SSC 2012 г. – применение rhAPC не рекомендуется**
- 4. Новое: концентрат протеина C (Pediatric Intensive Care C protein HEmostasis PICCHE Study, 2011)**
- 5. Рассматривается применение антитромбина III, TFPI, рекомбинантного тромбомодулина**

Дифференциальная диагностика связанных с беременностью микроангиопатий

Клинические проявления	Преэклампсия	HELLP	ГУС	ТТП	СКВ	АФС
Микроангиопат. гемолитическая анемия	+	++	++	+++	От ± до +++	- ±
Тромбоцитопатия						+
Коагулопатия						±
Артериальная гипертензия	+++	±	±	±	±	±
Почечная недостаточность	+	+	+++	+	++	±
Церебральная недостаточность	+	±	±	+++	±	+
Время развития	III трим.	III трим.	После родов	II трим.	любое	любое

Это микротромбоз!

ГУС -гемолитико-уремический синдром; ТТП – тромботическая тромбоцитопеническая пурпурा;

СКВ – системная красная волчанка; АФС –антифосфолипидный синдром; ОЖАП – острая жировая дистрофия печени.



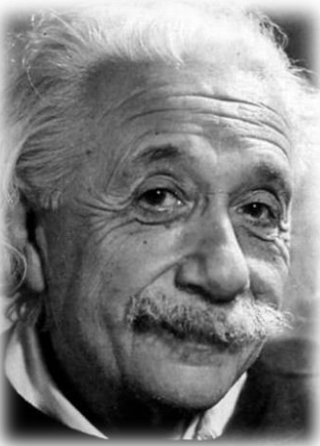
Выбери свой путь

- ✓ Адекватного и своевременного лабораторного контроля гемостаза нет
- ✓ Компоненты крови используются при любой кровопотере
- ✓ Компоненты крови используются профилактически – «на всякий случай...»
- ✓ Нет понимания сути ДВС-синдрома и СЗП вводится без кровотечения (при сепсисе, ОРДС)
- ✓ СЗП используется для увеличения концентрации общего белка
- ✓ Большая частота TRALI и продленной ИВЛ
- ✓ Высокая вероятность гемострансфузионных осложнений



Выбери свой путь

- ✓ Лабораторный контроль гемостаза – пробирочные тесты
- ✓ Компоненты крови используются при массивной кровопотере
- ✓ Компоненты крови используются профилактически – «на всякий случай...»
- ✓ Факторы и концентраты факторов свертывания не используются
- ✓ Большая частота TRALI и продленной ИВЛ



Выбери свой путь

- ✓ Лабораторный контроль гемостаза – пробирочные тесты + ТЭГ
- ✓ СЗП используется только при массивной кровопотере и коагулопатии
- ✓ Компоненты крови используются строго под контролем клиники и лаборатории и только в момент развития коагулопатии
- ✓ Активно используются факторы и концентраты факторов свертывания
- ✓ Современное понимание ДВС-синдрома как микротромбоза
- ✓ Низкая частота TRALI и продленной ИВЛ

Желаем удачно проскочить!



Благодарю за внимание!

kulikov1905@yandex.ru

8 9122471023

