

**ИММУНОПАТОГЕНЕЗ  
СЕПСИСА:  
ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ  
И ЛЕЧЕБНЫЕ СТРАТЕГИИ**



***проф. КОЗЛОВ Виктор Константинович***

Санкт-Петербургский государственный университет;  
СЗГМУ им. И.И. Мечникова;  
Новгородский государственный университет им. Ярослава Мудрого.

*«Сепсис – это болезнь,  
при которой смерть  
запланирована».*

В. Вазен

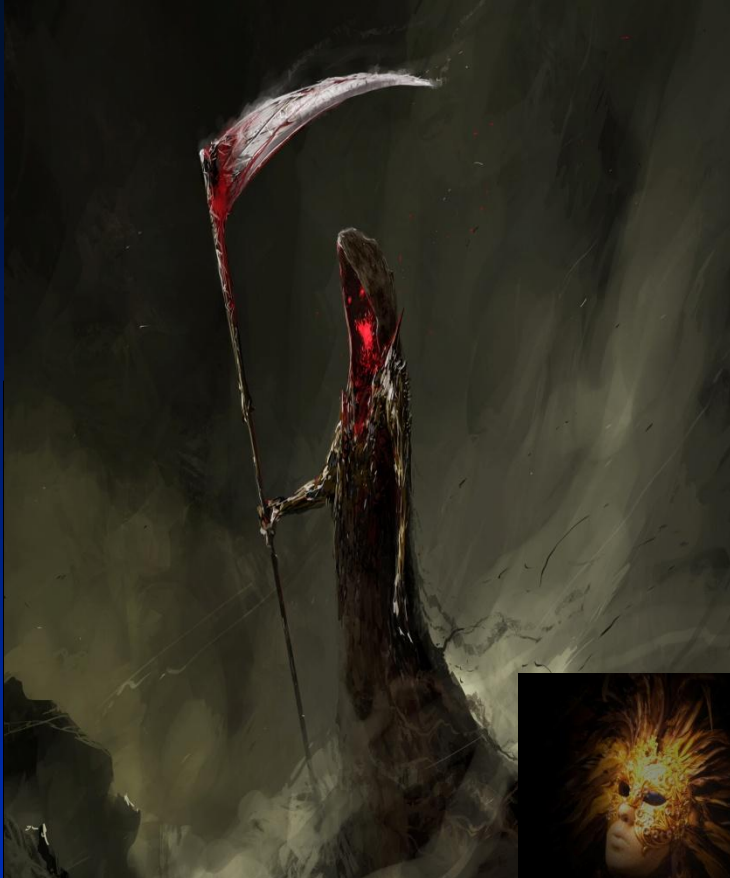


- ◀ В США за период 1979–2000 гг. выявлено более 10 млн. 300 тыс. случаев сепсиса (*G. Martin et al., 2003*).  
◀ В этот период наблюдали увеличение частоты септических осложнений в три раза (с 82,7 до 240,4 случаев на 100 тысяч жителей).
- ◀ Сегодня в мире ежегодно более 1,8 миллионов пациентов с сепсисом.
  - ◀ При этом 1/3 этих пациентов (> 600 тысяч человек) умирает от тяжелого сепсиса (более 1600 пациентов ежедневно).
    - ◀ Ежегодно затраты в США на лечение этой категории больных > 20 млрд. долларов.



# **ЧАСТОТА РАЗВИТИЯ НАИБОЛЕЕ ТЯЖЕЛЫХ ИНФЕКЦИОННЫХ ОСЛОЖНЕНИЙ ПРИ МЕХАНИЧЕСКОЙ ТРАВМЕ**

- Общая частота развития инфекционных осложнений у пострадавших с тяжелой травмой - 87,2%,
- Частота посттравматического сепсиса у пострадавших с тяжелой травмой - 7,4 %, летальность - 42,7%.



# ГЕНЕЗ СЕПСИСА: УРОВЕНЬ ЛЕТАЛЬНОСТИ

- при абдоминальном сепсисе летальность — **65–89 %**,
- при панкреатогенном сепсисе — **73 %**,
  - у пациентов с **септическим эндо- и миокардитом** — **70 %** ,
  - **у пострадавших от тяжелых травм** в случае развития гнойно-септических осложнений — **40 %**.
- **Обнаружение в крови пациентов ассоциаций микроорганизмов резко (в 2,5 раза) повышает уровень летальности у септических больных.**

СЕПСИС



# **ЛЕТАЛЬНОСТЬ ПРИ СЕПТИЧЕСКОМ ШОКЕ**

- **СЕПТИЧЕСКИЙ ШОК** – самая грозная форма генерализованных инфекционных осложнений.
  - **Исход - септического шока определяется моментом его развития.**
  - Наиболее неблагоприятный прогноз при регистрации проявлений септического шока на фоне уже диагностированного сепсиса - в его поздней фазе, летальность > 90 %.

**СЕПСИС**



# АКТУАЛЬНОСТЬ ПРОБЛЕМЫ СЕПСИСА

- По данным статистики во всем мире за последние 5 лет летальность от сепсиса увеличилась на 25%.
- Тяжелый сепсис и септический шок – самые частые причины летальных исходов в отделениях интенсивной терапии и реанимации Европы, США, Канады, и около 30% всех случаев диагностированного сепсиса заканчиваются смертью пациентов.

СЕПСИС

# **ФАРМАКОЭКОНОМИКА ПРИ ЛЕЧЕНИИ ПАЦИЕНТОВ С ПОД/ПОН**

*Стоимость лечения СПОН:*

5 дней - 3 000 \$

21 день - 85 000 \$

полная реабилитация пациента - 300 000 \$

*Длительность лечения СПОН:*

минимум 5 -7 суток.

# В МЕДИЦИНЕ ПРИ РЕШЕНИИ АКТУАЛЬНОЙ ЗАДАЧИ НЕОБХОДИМО:

- наличие работоспособной концепции (идеология),
- владение методологией и технологиями диагностики,
- наличие адекватных и эффективных средств лечения.

# **СНИЖЕНИЕ ЛЕТАЛЬНОСТИ ПРИ СЕПСИСЕ МОЖЕТ БЫТЬ ДОСТИГНУТО:**

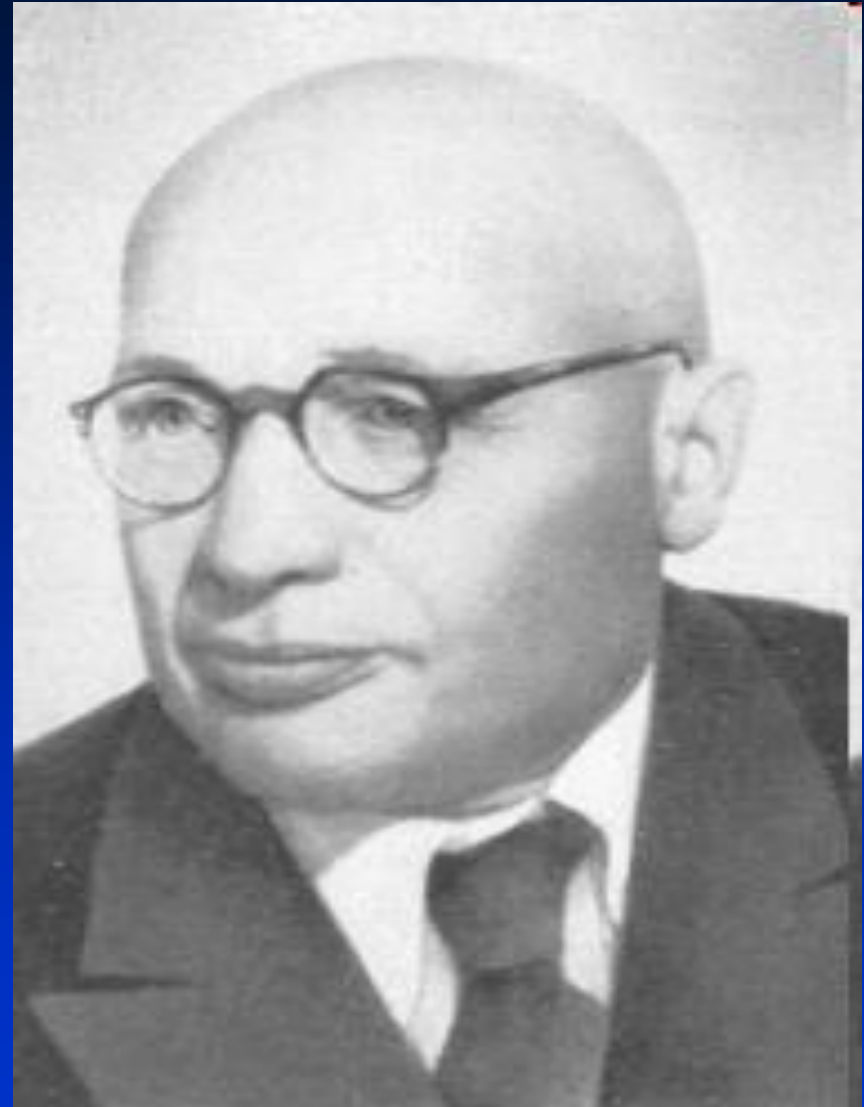
- уточнением его патогенеза,
- совершенствованием методов ранней диагностики,
- использованием новых подходов опережающей терапии.



# КАТЕГОРИИ СЕПСИСА

(идеология этиопатогенеза:  
патогенетические основания модели  
диагностики, адекватность  
диагностических технологий)

«Далеко  
не всякий  
гнойный очаг  
представляет  
собой сепсис».



*И.В. Давыдовский.*

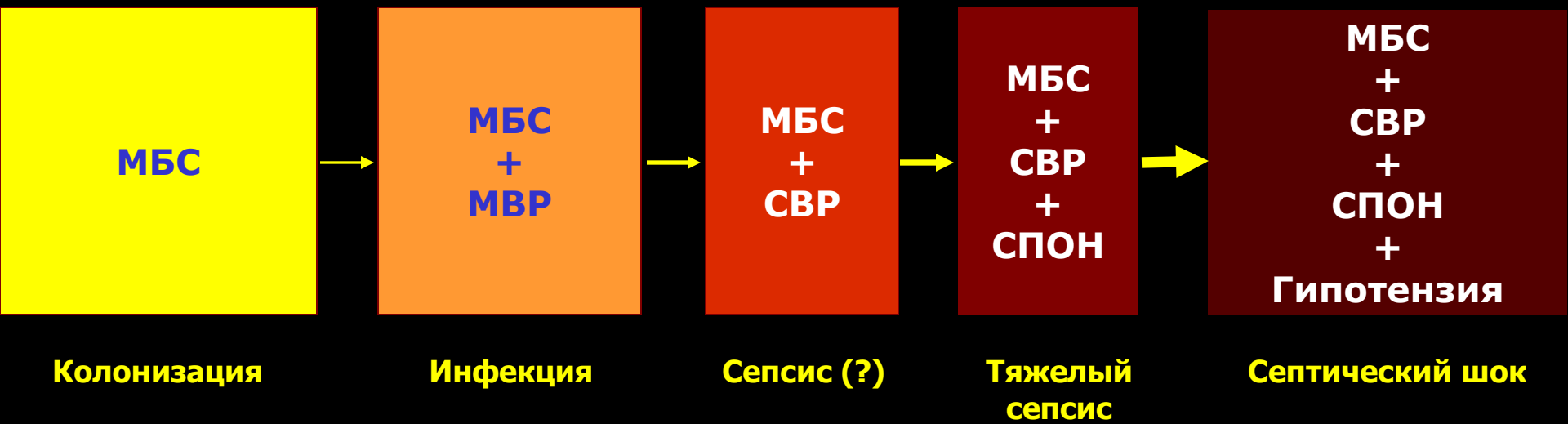
# Генерализованные формы инфекционных осложнений

Сепсис – патологическое состояние, развивающееся при ответе организма на инфекционные возбудители.

Необходимо наличие:

- признаков системного воспалительного ответа (СВО) (два и более признака/критерия SIRS - *systemic inflammatory response syndrome*),
  - бактериемии (тест положительной гемокультуры) и/или инфекционного очага.

# КЛАССИФИКАЦИОННЫЕ КАТЕГОРИИ СЕПСИСА



**МБС** — микробиологическая ситуация;

**МВР** — местная воспалительная реакция;

**СВР** — системная воспалительная реакция (СВО);

**СПОН** — синдром полиорганной недостаточности (несостоятельности)

Vincent J.L., 1997

цитируется по В.Б. Белобородову, 2000 (с изменениями)

# КРИТЕРИИ СИНДРОМА СИСТЕМНОГО ВОСПАЛИТЕЛЬНОГО ОТВЕТА (SIRS)



- Тахикардия свыше 90 ударов в 1 мин.;
- Тахипноэ свыше 20 в 1 мин.  
или  $\text{PaCO}_2 < 32$  мм рт. ст. на фоне ИВЛ;
- Температура свыше 38,0 С или ниже 36,0 С;
- Количество лейкоцитов в периферической крови  $> 12 \times 10^9 / \text{л}$  или меньше  $4 \times 10^9 / \text{л}$ ,  
или число незрелых форм менее 10%.

В 2001 году признаны расширено характеризующими сепсис и введены новые дефиниции (более 25 признаков) (*Levy M.M. et al., 2003*), включающие наряду с критериями SIRS показатели органных дисфункций большинства физиологических систем, проявления воспалительной реакции, изменения гемодинамики и обмена веществ, индикаторы гипоперфузии тканей.

# **РАСШИРЕННЫЕ КРИТЕРИИ ДИАГНОСТИКИ СЕПСИСА**

## **Инфекция в сочетании со следующими изменениями**

### **Ключевые изменения:**

- Лихорадка (сублингвальная температура  $> 38^{\circ}\text{C}$ )
- Гипотермия (сублингвальная температура  $< 36^{\circ}\text{C}$ )
- Частота сердечных сокращений  $> 90$  уд/мин ( $> 2$  стандартных отклонений от возрастной нормы)
- Тахипноэ
- Нарушение сознания
- Отеки или необходимость достижения положительного водного баланса ( $> 20$  мл/кг за 24 ч)
- Гипергликемия ( $> 7,7$  ммоль/л) при отсутствии сахарного диабета

### **Воспалительные изменения:**

- Лейкоцитоз  $> 12 \times 10^9/\text{л}$
- Лейкопения  $< 4 \times 10^9/\text{л}$
- Сдвиг клеточной формулы в сторону незрелых форм ( $> 10\%$ ) при нормальном содержании лейкоцитов
- С-реактивный белок (увеличение)  $> 2$  стандартных отклонений от нормы
- Прокальцитонин (увеличение)  $> 2$  стандартных отклонений от нормы (1 нг/мл)

# **РАСШИРЕННЫЕ КРИТЕРИИ ДИАГНОСТИКИ СЕПСИСА**

## **Инфекция в сочетании со следующими изменениями**

### **Изменения гемодинамики:**

- Артериальная гипотензия: АД<sub>сист</sub> < 90 мм рт. ст., АД<sub>ср</sub> < 70мм.рт.ст.
- Снижение АД<sub>сист</sub> более чем на 40 мм рт. ст. (у взрослых)
- Снижение АД<sub>сист</sub> на 2 и более стандартных отклонения от возрастной нормы
- Сатурация S<sub>VO2</sub> > 70 %
- Сердечный индекс > 3,5 л/мин/м<sup>2</sup>

### **Проявления органной дисфункции:**

- Артериальная гипоксемия — PaO<sub>2</sub>/FiO<sub>2</sub> < 300
- Острая олигурия < 0,5 мл/(кг × ч)
- Повышение креатинина более чем на 44 мкмоль/л (0,5 мг %)
- Нарушение коагуляции: АПТВ > 60 с. или МНО > 1,5
- Тромбоцитопения < 100 × 10<sup>9</sup>/л
- Гипербилирубинемия > 70 мкмоль/л
- Кишечная непроходимость (отсутствие кишечных шумов)

### **Индикаторы тканевой гипоперфузии:**

- Гиперлактатемия > 1 ммоль/л
- Синдром замедленного заполнения капилляров, мраморность конечностей



# КЛИНИЧЕСКОЕ ПОНИМАНИЕ СЕПСИСА

подразумевает утрату организмом  
способности локализовать  
и подавить возбудителей  
за пределами инфекционного очага,  
а также невозможность  
самостоятельного выздоровления.

СЕПСИС



# СЕПСИС

В основе сепсиса лежит **патологический процесс инициированный инфекционным очагом, который в силу неадекватности защитных сил организма, обеспечиваемых преимущественно системами естественной резистентности, проявляется генерализованной диссеминацией инфекционного начала в условиях нарастающей общей иммунодепрессии.** Это и приводит в дальнейшем к развитию и углублению **полиорганной несостоятельности (ПОН)**

**- сепсис становится тяжелым.**



# ТЯЖЕЛЫЙ СЕПСИС



Тяжелым  
считается  
сепсис,  
осложненный  
полиорганной  
недостаточностью  
(несостоятельностью)  
- ПОН



**CHAOS**

A large, three-dimensional text "CHAOS" is displayed in light blue with a textured, crystalline or liquid-like appearance. The letters are tilted diagonally. Four blue arrows originate from the bottom right corner and point towards the letters, creating a sense of movement and progression.

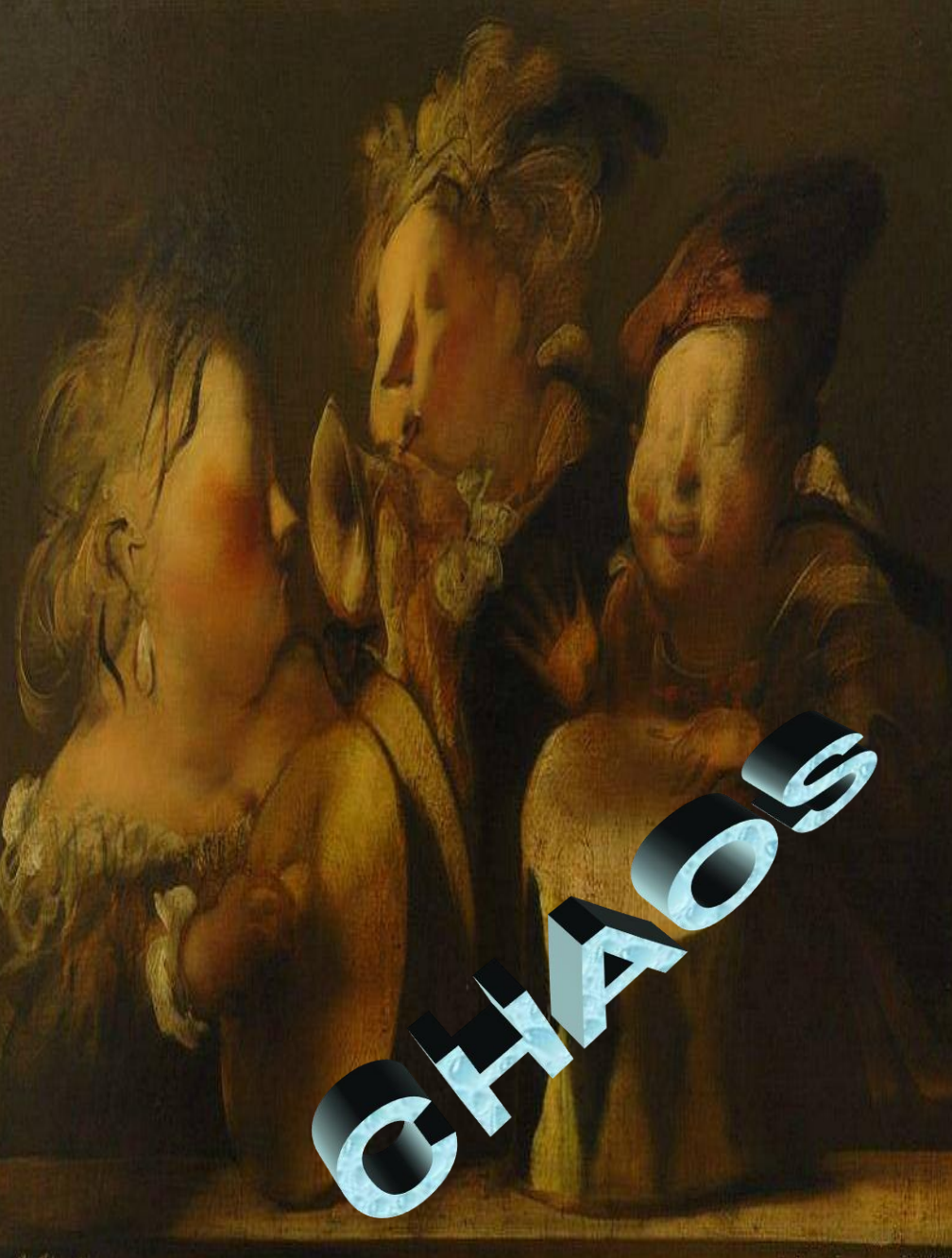
*Супрессия иммунитета.  
Выраженная клеточная  
ареактивность (анергия).  
Преобладание CARS.*

*Органная дисфункция.  
Преобладание SIRS.*

*Апоптоз – интенсивная  
запограммированная гибель  
клеток. Преобладание SIRS.*

*Гомеостаз - выздоровление.  
Баланс SIRS и CARS.*

*Сердечно-сосудистые  
нарушения. Шок.  
Преобладание SIRS.*



СЕПСИС

- какофония

иммунного

диссонанса,

а вовсе

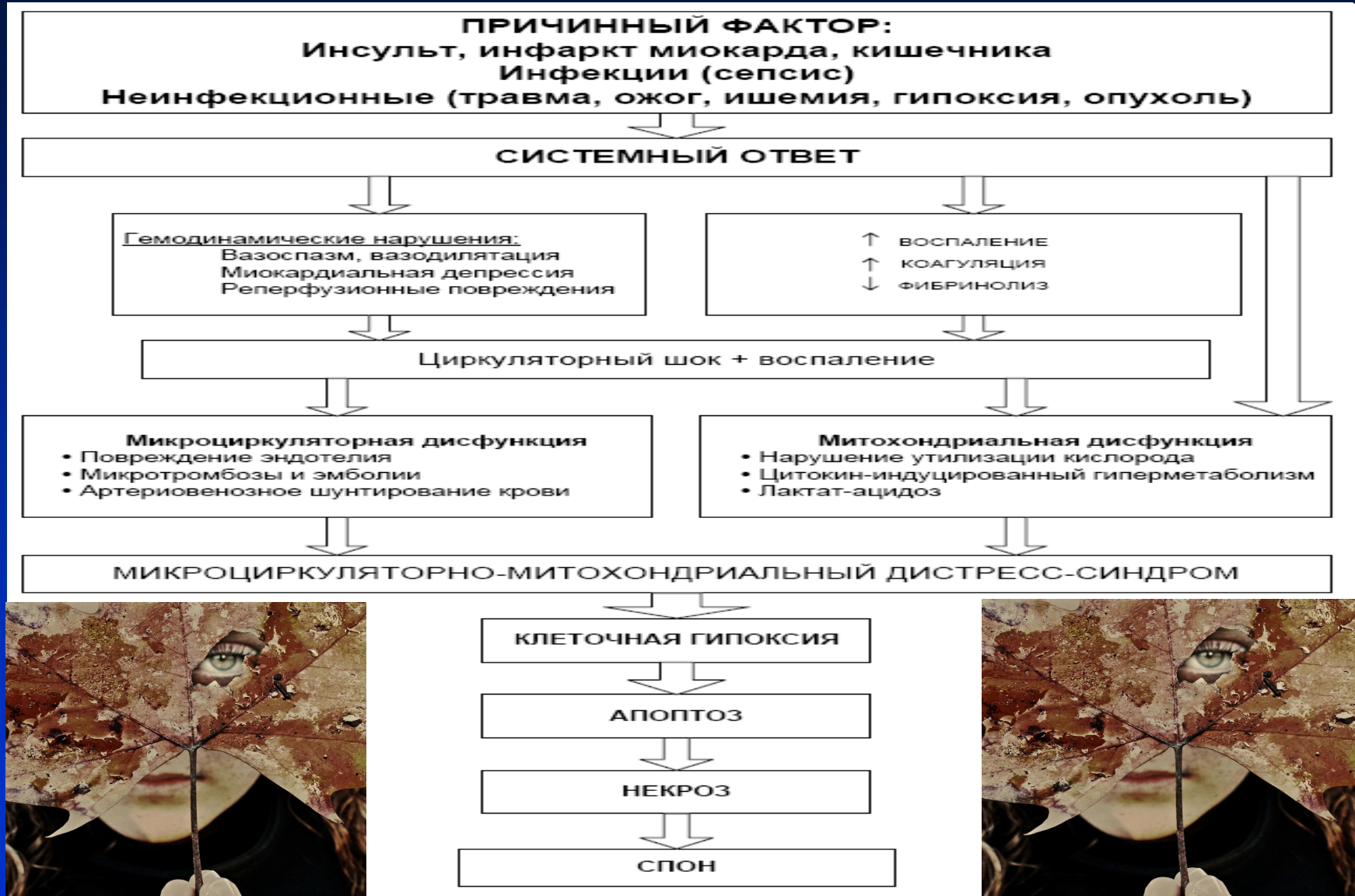
не стройный хор

системного

воспалительного

ответа

# ПАТОГЕНЕЗ ПОД/ПОН



Ince C., 2005

# ЖИЗНЕУГРОЖАЮЩЕЕ СОСТОЯНИЕ

## ОКСИДАТИВНЫЙ СТРЕСС

► ИНТЕНСИФИКАЦИЯ ОБРАЗОВАНИЯ АКТИВНЫХ МЕТАБОЛИТОВ КИСЛОРОДА

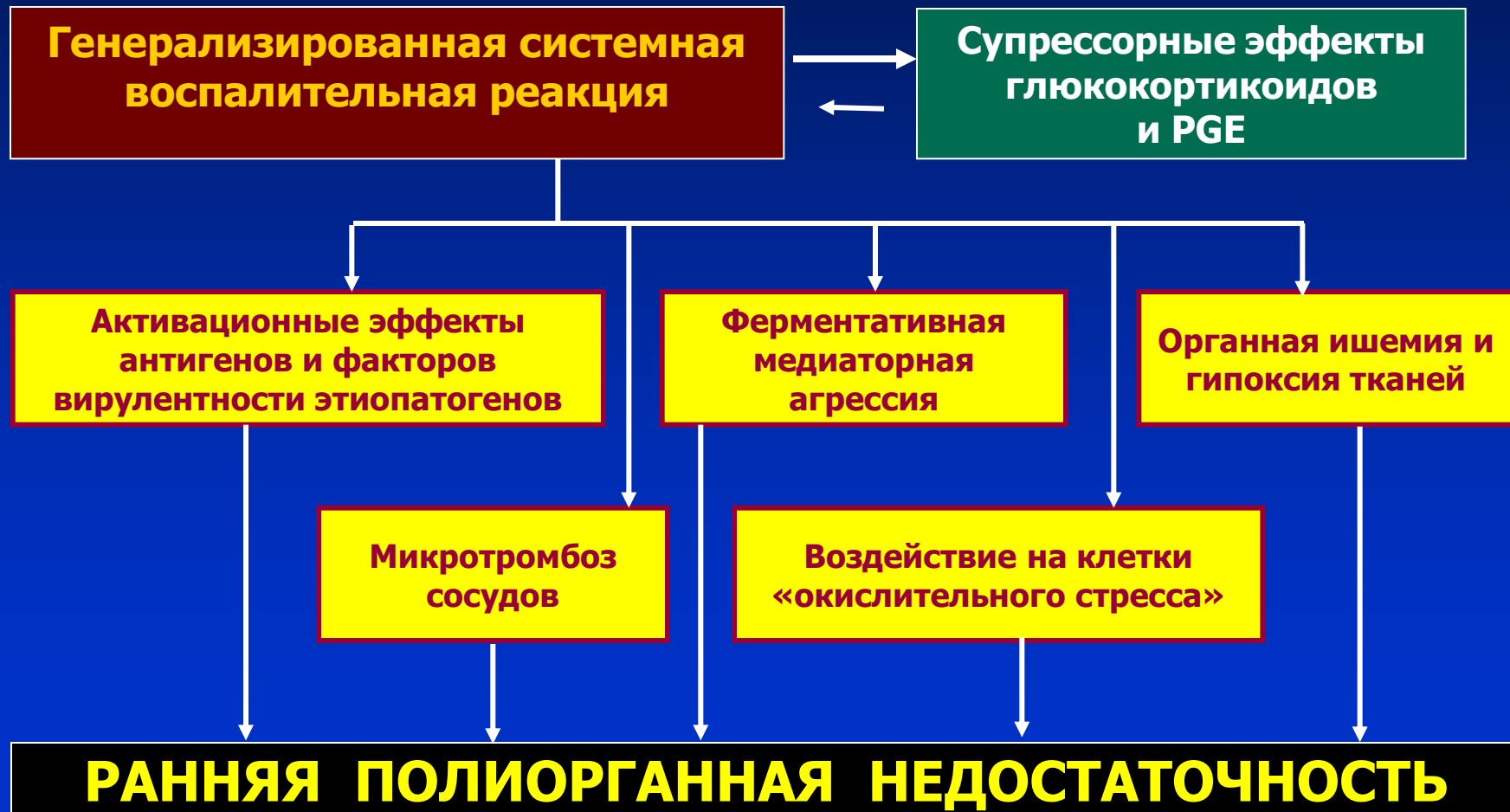
► НАРУШЕНИЕ БАЛАНСА ОКИСЛИТЕЛЬНЫХ И АНТИОКИСЛИТЕЛЬНЫХ ПРОЦЕССОВ В КЛЕТКАХ ЭФФЕКТОРАХ ИММУНОРЕАКТИВНОСТИ

РЕАЛИЗАЦИЯ СВОБОДНО-РАДИКАЛЬНОГО НЕКРОБИОЗА / ПРЯМОЕ ПОВРЕЖДЕНИЕ КЛЕТОК /

ИНИЦИАЦИЯ АПОПТОЗА / ПРОГРАММИРУЕМОЕ САМОУБИЙСТВО КЛЕТОК /

УНИВЕРСАЛЬНЫЙ МОЛЕКУЛЯРНЫЙ МЕХАНИЗМ ФОРМИРОВАНИЯ И УГЛУБЛЕНИЯ ПОН, ВКЛЮЧАЯ ВТОРИЧНУЮ ДИСФУНКЦИЮ / НЕДОСТАТОЧНОСТЬ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ

# ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ СОСТАВЛЯЮЩИЕ РАННЕЙ ПОЛИОРГАННОЙ НЕДОСТАТОЧНОСТИ (ПОН)



# ПАТОГЕНЕЗ ПОД / ПОН



Современная модель патогенеза ПОН отводит феномену гиперкатаболизма – аутоканнибализму – одно из центральных мест как универсальному компоненту формирования полиорганной дисфункции

# **РАССТРОЙСТВА ОБМЕНА ВЕЩЕСТВ: ГИПЕРМЕТАБОЛИЗМ ПРИ ПОД / ПОН**

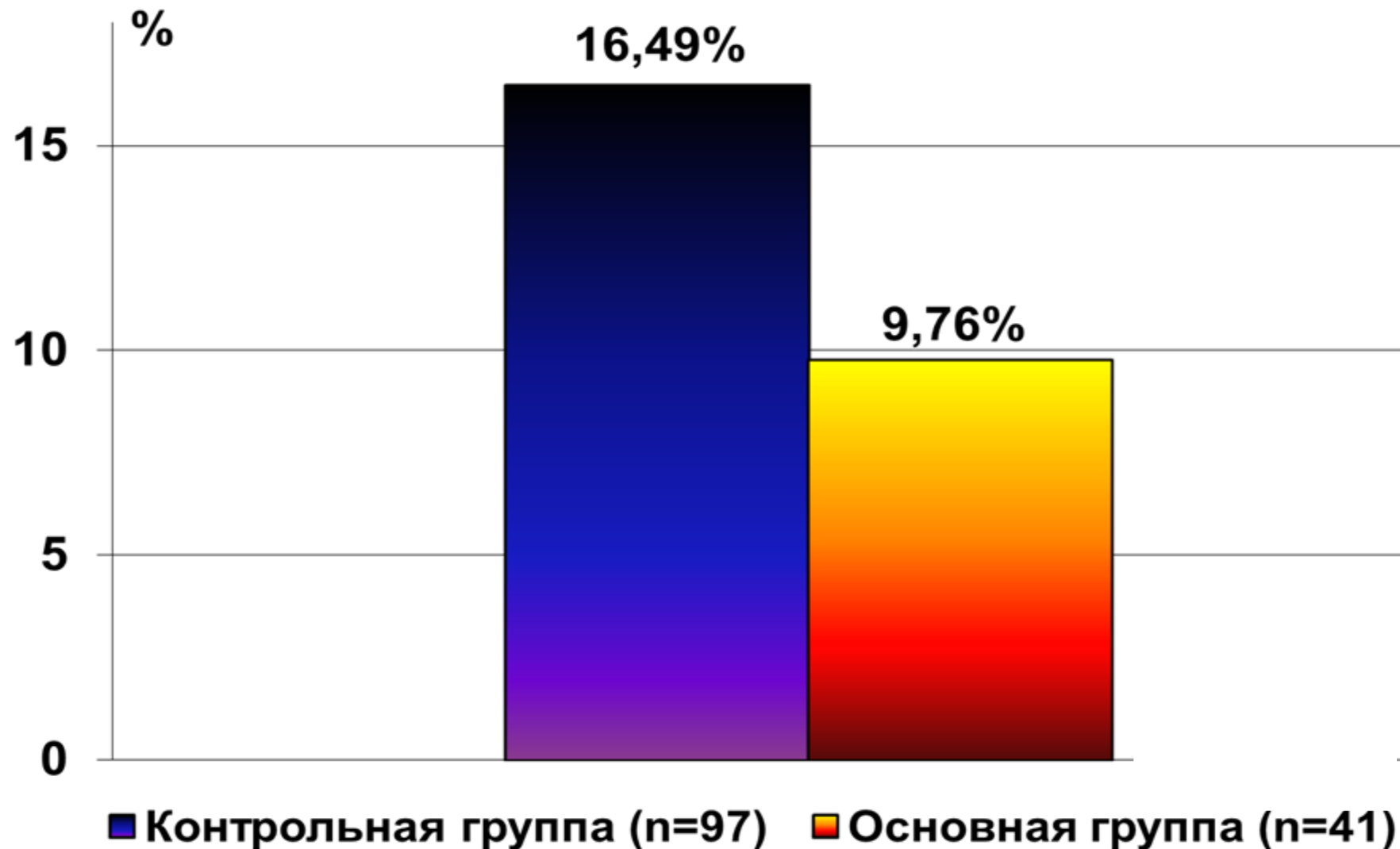
<b>Метаболизм протеинов</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Перераспределение обмена протеинов на увеличение синтеза белков ответа острой фазы и цитокинов;<ul style="list-style-type: none"><li>• Усиление катаболизма белков другой функциональной специализации, отрицательный азотистый баланс;</li><li>• Увеличение расхода протеинов и мобилизация аминокислот из миоцитов скелетной мускулатуры и клеток висцеральных органов для обеспечения процессов глюконеогенеза.</li></ul></li></ul>
<b>Метаболизм углеводов</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Увеличение скорости продукции глюкозы гепатоцитами с 2,5 до 4,4–5,1 мг/(кг × мин);<ul style="list-style-type: none"><li>• Тolerантность периферических тканей к глюкозе и инсулину при одновременной активизации процессов глюконеогенеза.</li></ul></li></ul>
<b>Метаболизм липидов</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Активация липолиза;</li><li>• Уменьшение активности липопротеинлипазы;</li><li>• Снижение утилизации тканями жирных кислот и триглицеридов.</li></ul>

# ПАТОГЕНЕЗ ПОД / ПОН



- При синдроме гиперметаболизма различные варианты изменения обмена веществ негативно отражаются на иммунокомпетентных клетках.
  - Уже на ранних стадиях развития септического процесса, практически параллельно генерализации воспаления, формируется состояние, которое можно охарактеризовать как **метаболическая иммунодепрессия**  
- комплекс вызванных **расстройством обмена веществ негативных изменений в иммунной системе**

# ЛЕТАЛЬНОСТЬ ПРИ РАСПРОСТРАНЕННОМ ГНОЙНОМ ПЕРИТОНИТЕ



В.А. Косинец, 2010

# **ОБОБЩЕННЫЕ КРИТЕРИИ ПОЛИОРГАННОЙ ДИСФУНКЦИИ**

- **Дисфункция системы гемостаза.**

*Коагулопатия потребления:* продукты деградации фибриногена >1/40: димеры >2; протромбиновый индекс <70%; тромбоциты <100 (с 2001 г.) – 150·10<sup>9</sup>/л; фибриноген <2 г/л; или динамические изменения: снижение тромбоцитов >50%, увеличение протромбинового времени >20%. С 2001 г. – активированное парциальное тромбопластиновое время >60сек.

- **Дисфункция сердечно-сосудистой системы.**

Систолическое давление <90мм.рт.ст. или среднее давление <70мм.рт.ст., некорригируемое возмещением жидкости в течение как минимум 1 часа (кристаллоиды 20-30 мл/кг за 30 мин. ± допамин ≥мкг/кг/мин). Необъяснимый иными причинами ацидоз (рН≤7,3) или дефицит оснований ≥5,0 ммоль/л + более чем полуторократное в сравнении с нормой повышение уровня лактата в плазме (>1ммоль/л, с 2001 г.).

- **Острый РДСВ (в рамках синдрома острого повреждения легких – СОПЛ)**

1) Острое начало, 2) двусторонняя лёгочная инфильтрация (билиateralные легочные инфильтраты на рентгенограмме), 3) давление «заклинивания» легочной артерии <18 мм рт.ст., необходимость ИВЛ с ПДКВ >5 см вод.ст., 4) гипоксемия, рефрактерная к оксигенотерапии. Отличие СОПЛ от РДСВ – в степени гипоксемии, выраженной в форме отношения  $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2$ . При СОПЛ  $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2 < 300$ , при РДСВ - <200 мм.рт.ст.

- **Почечная дисфункция.**

Креатенин крови >176 мкмоль/л, или повышение креатинина >0,5мкмоль/л (с 2001 г.); натрий мочи <40 ммоль/л; темп диуреза <0,5 мл/кг за 1час при адекватном восполнении ОЦК.

- **Печеночная дисфункция.**

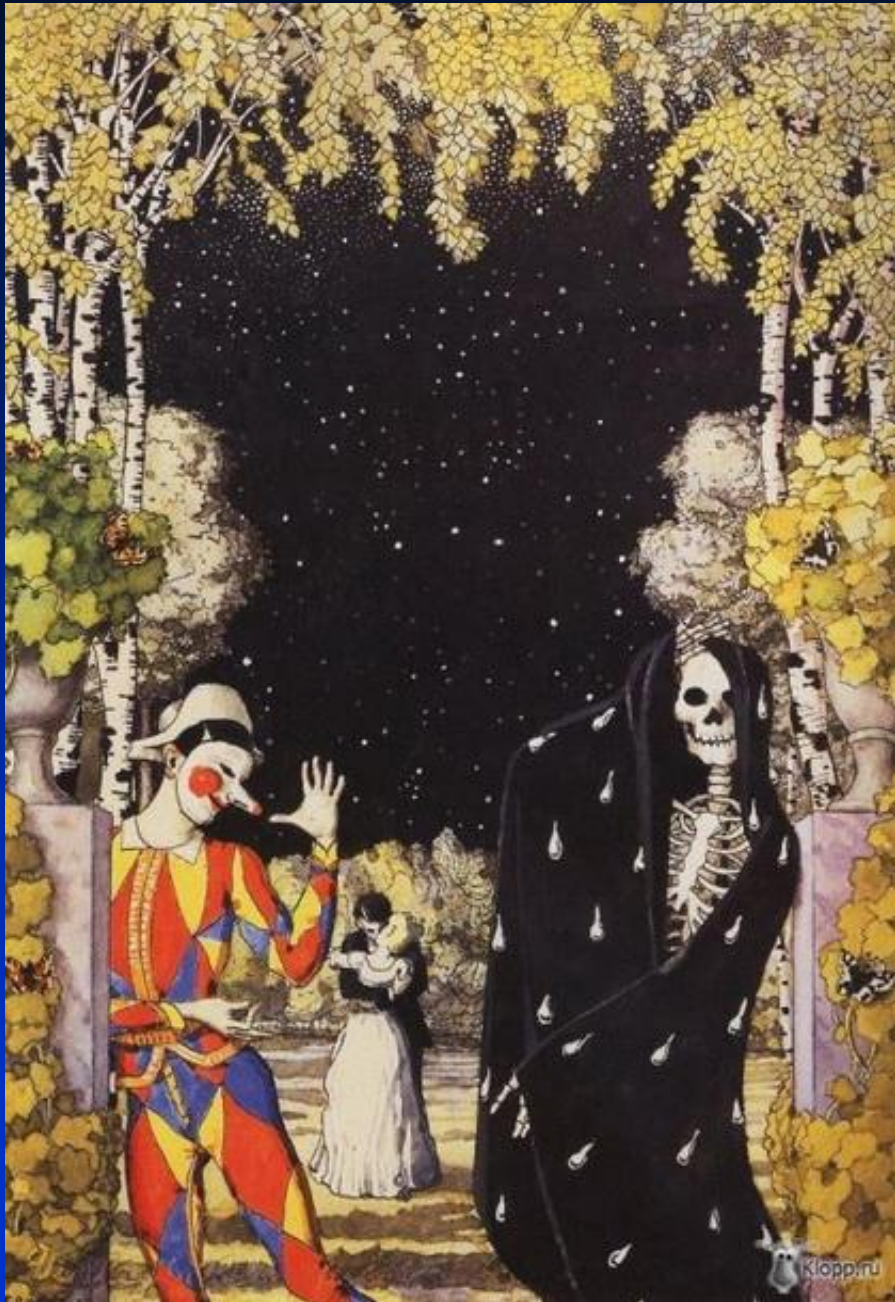
Билирубин крови >70 мкмоль/л (с 2001 г.), увеличение АСТ, АЛТ или щелочной фосфатазы в 2 раза и более от нормы.

- **Дисфункция ЦНС.**

< 15 баллов по шкале Глазго.

# **Частное заключение**

В перечень признаков ПОН,  
который сегодня рекомендован  
для практического использования,  
ни один из критериев иммунной  
недостаточности не включен,  
и это очевидный нонсенс



К.А. Сомов. - Арлекин и смерть, 1907

СЕПСИС  
КАК  
ИММУННЫЙ  
ДИССОНАНС

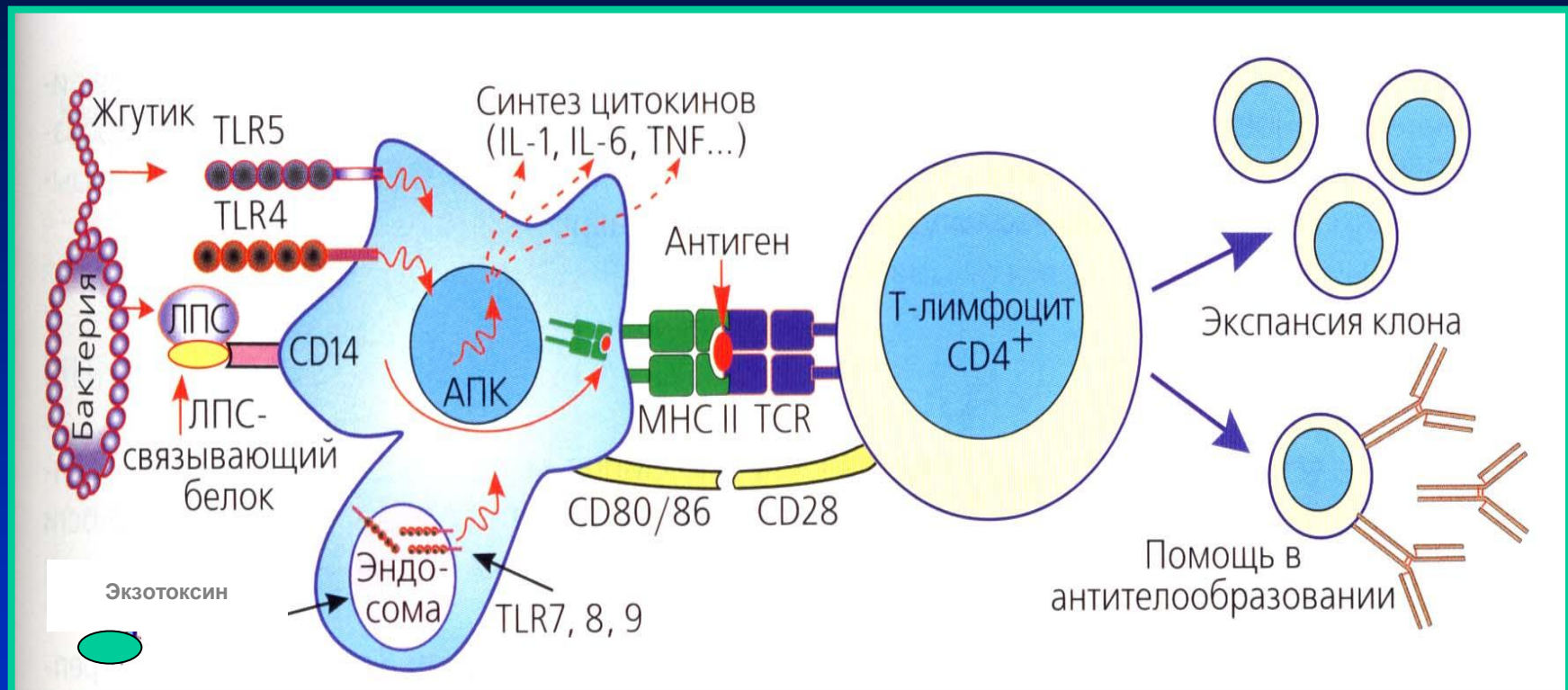
# ОСНОВНЫЕ ЗВЕНЬЯ ПАТОГЕНЕЗА СЕПСИСА

- бактериемия и/или микробная токсемия,
- эндо(авто)токсикоз,
- **генерализованное воспаление (СВО-синдром),**
- генерализованный деструктивный васкулит,
- коагулопатия и тромбогеморрагический синдром,
- диссеминированное внутрисосудистое свертывание крови (**ДВС-синдром**),
- септический шок (**синдром септического шока**),
- полиорганная дисфункция / недостаточность (**СПОД/ СПОН**),
- **иммунная дисфункция / недостаточность.**

# **ОСНОВНЫЕ СОСТАВЛЯЮЩИЕ ИММУНОПАТОГЕНЕЗА СЕПСИСА**

- **Прорыв защитных барьеров иммунитета**
  - **Антигенемия и эндотоксикоз**
  - **Дисбаланс цитокиновой регуляции при реализации генерализованной воспалительной реакции**
  - **Неспецифическая иммунодепрессия**
- **Анергия и специфическая иммунодепрессия**

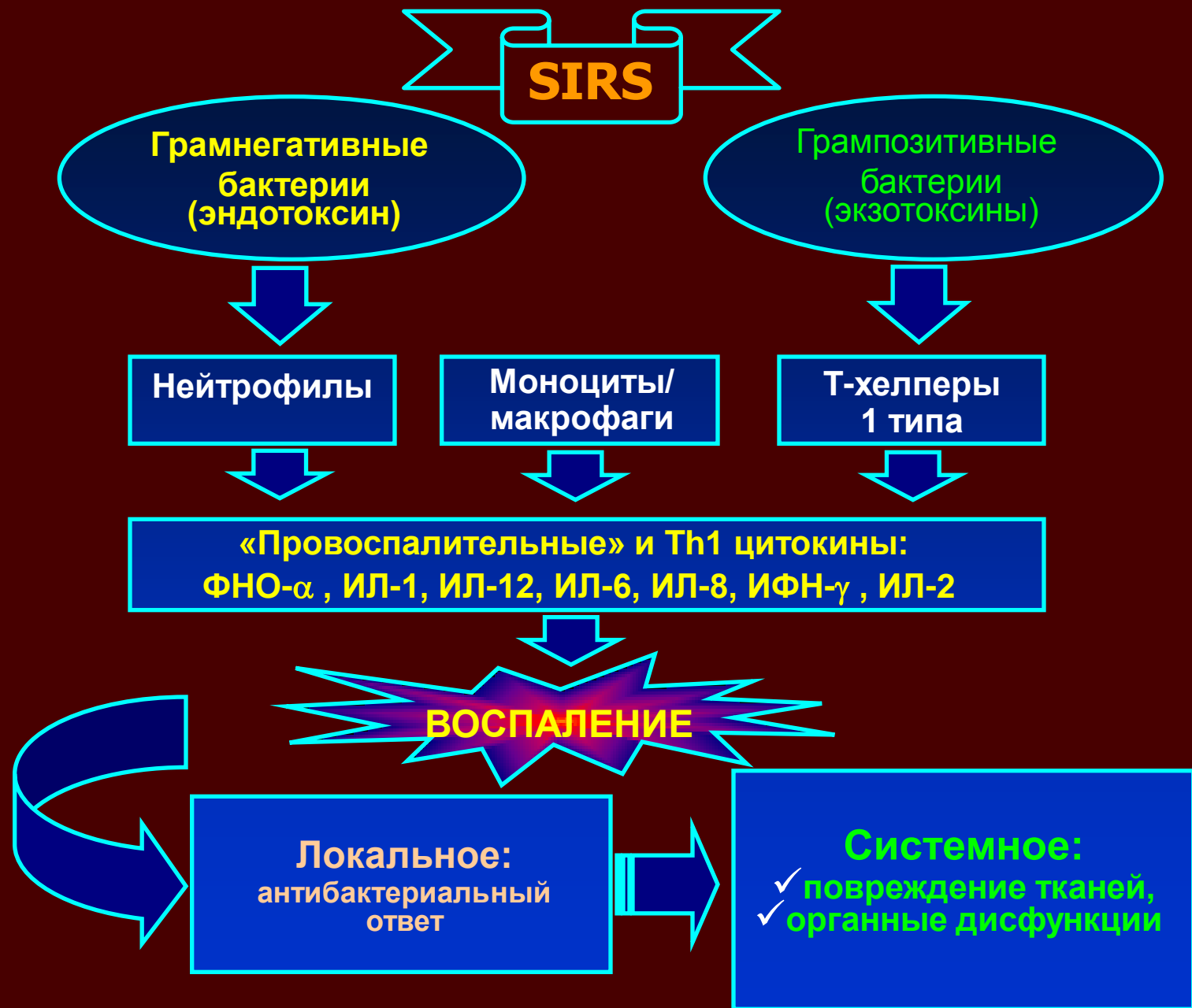
# БАКТЕРИЕМИЯ И/ИЛИ МИКРОБНАЯ ТОКСЕМИЯ: КЛЕТОЧНЫЙ КОМПОНЕНТ ГЕНЕРАЛИЗАЦИИ ВОСПАЛЕНИЯ



Инициация клеточного ответа через сигнальные (TLR и другие) рецепторы групповой специфичности макрофагов и антигенпрезентирующих (АПК) клеток, а также через антигенспецифичные (TCR) рецепторы Т-лимфоцитов хелперов (CD4+ клетки).



ДИСФУНКЦИЯ  
ИММУННОЙ  
СИСТЕМЫ  
В ПАТОГЕНЕЗЕ  
СЕПСИСА



# СИНДРОМ КОМПЕНСАТОРНОГО ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНОГО ОТВЕТА

(CARS - *Compensatory Anti-inflammatory Response Syndrome*)

## Бактериальный патоген

«Провоспалительные» и Th1 цитокины:  
ФНО- $\alpha$ , ИЛ-1, ИЛ-12, ИЛ-6,  
ИЛ-8, ИФН- $\gamma$ , ИЛ-2

Противовоспалительные медиаторы:

- «Противовоспалительные» и Th2 цитокины (ИЛ-10, ИЛ-4, ТРФ- $\beta$ )
- Растворимые ингибиторы (ФНО- $\alpha$  R, ИЛ-1 R, ИЛ-1RA)
  - Глюкокортикоиды, простагландин E<sub>2</sub>



# **ОСНОВНЫЕ ПРЕДПОСЫЛКИ ДИСФУНКЦИИ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ ПРИ ТЯЖЕЛОМ СЕПСИСЕ**

## **Уменьшение количества клеток**

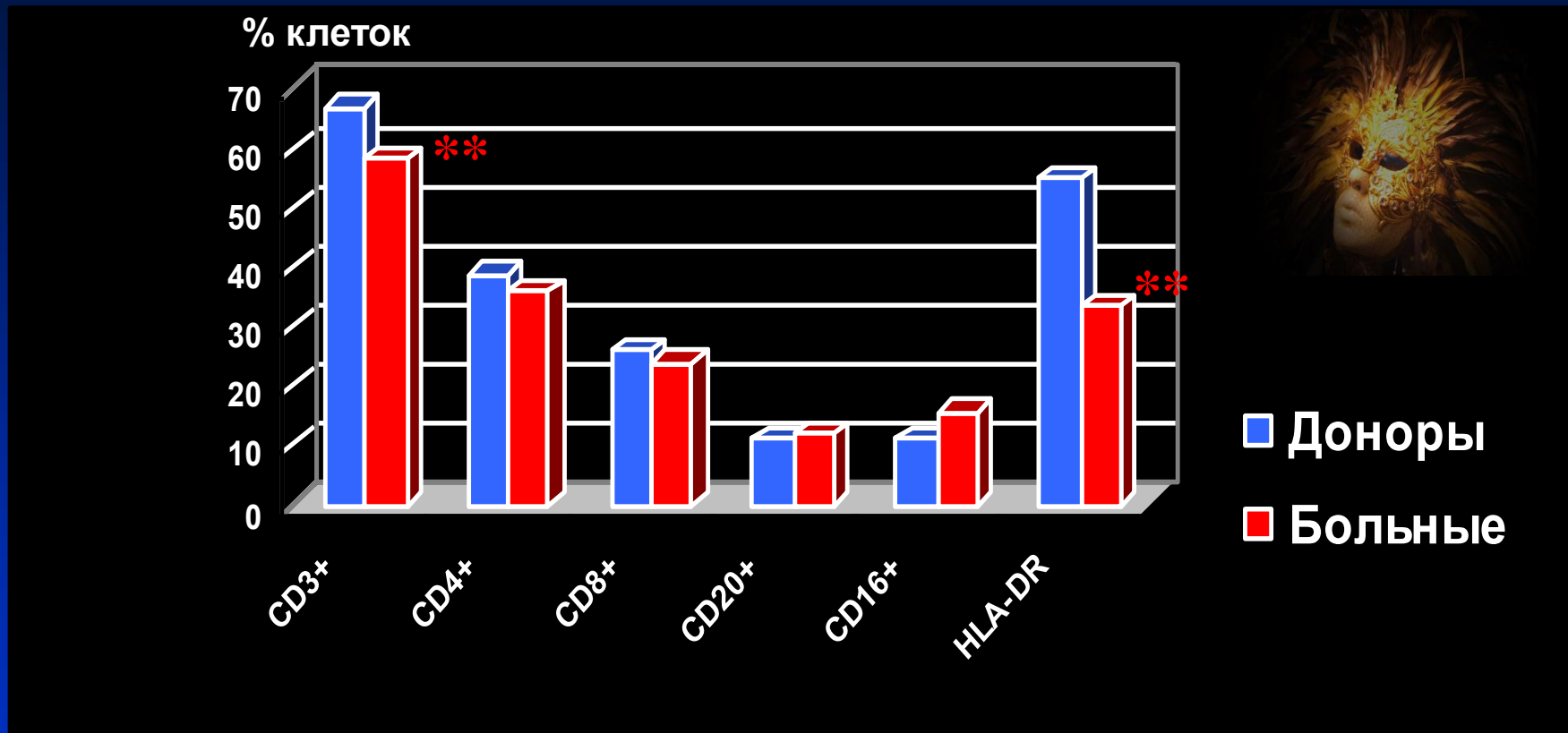
(интенсивный гипоксический и свободно-радикальный некробиоз,  
интенсификация апоптоза)

## **Иммунный дисбаланс**

(регуляторный, структурно-функциональный)

**Функциональная клеточная несостоятельность – анергия  
иммунокомpetентных клеток (лимфоциты, антиген-презентирующие клетки)  
по функциям: продукция цитокинов, распознавание и презентация антигенов,  
фагоцитоз, цитотоксичность)**

# Распределение лимфоцитов по субпопуляциям у больных с тяжелым сепсисом



Иммунная дисфункция - структурный( фенотипический) дисбаланс:

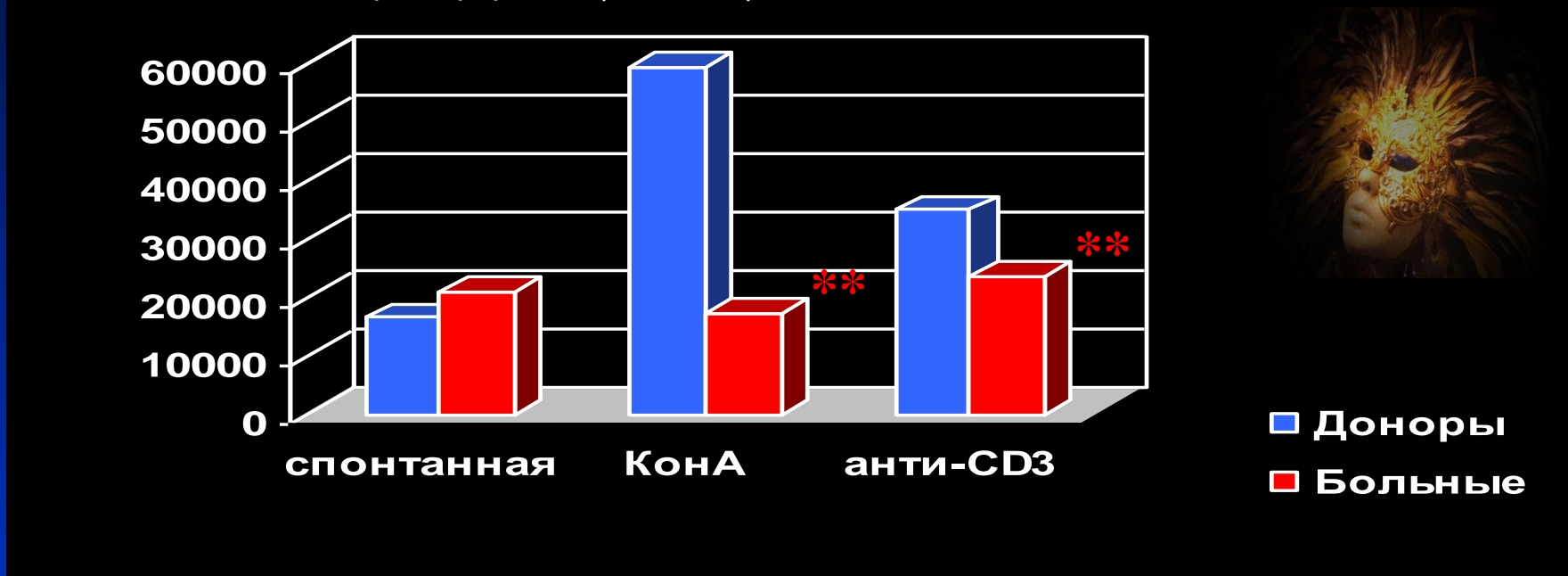
- уменьшение относительного количества  $CD3^+$  Т-клеток;
- уменьшение относительного количества HLA-DR моноцитов;
- снижение уровня экспрессии HLA-DR -молекул на моноцитах.

Примечание: \*\* -  $P<0,01$ ;

# Пролиферация лимфоцитов больных с тяжелым сепсисом

(в культуре *in vitro*)

Интенсивность пролиферации (имп/мин)

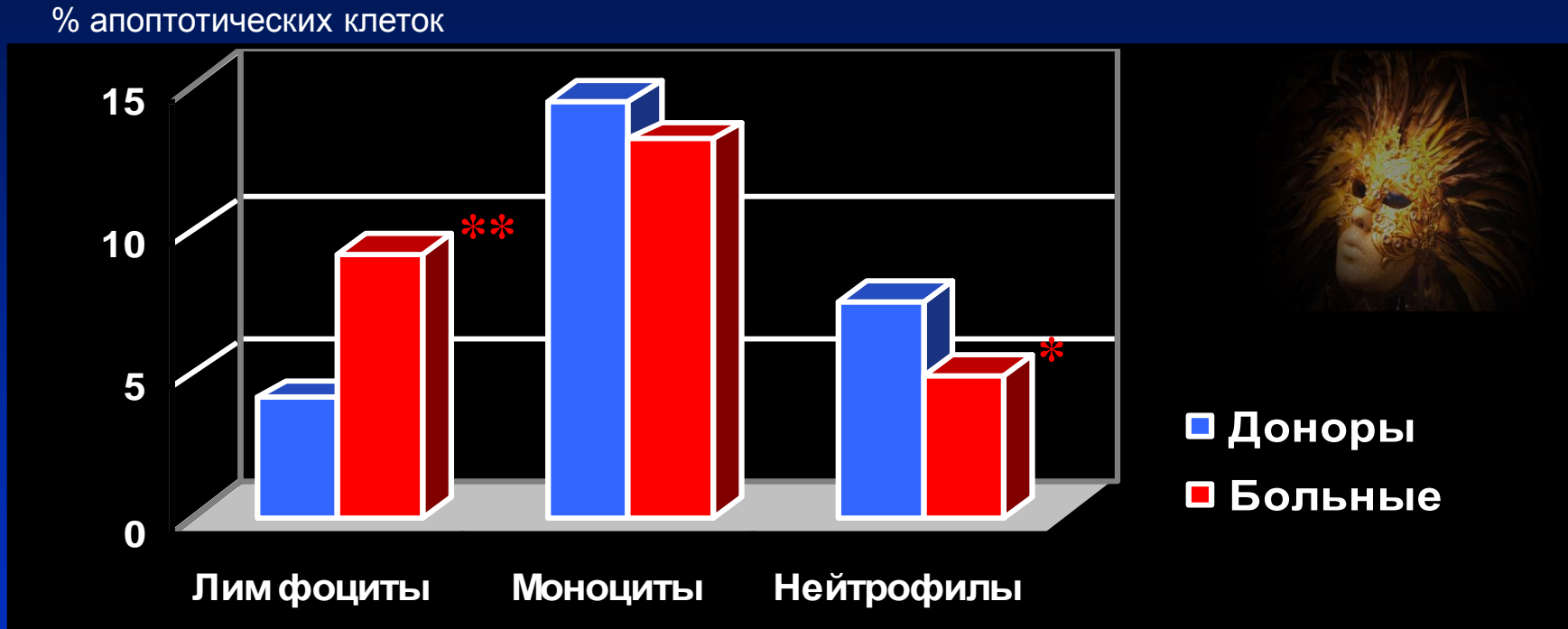


**Иммунная дисфункция - уменьшение пролиферативного ответа Т-лимфоцитов:**

- при стимуляции по классическому пути активации (через мембранный комплекс CD3-TCR);
- при стимуляции КонА по альтернативному пути активации (через молекулы адгезии).

Примечание: \*\* - $p<0,01$

# Апоптоз циркулирующих клеток крови у больных с тяжелым сепсисом

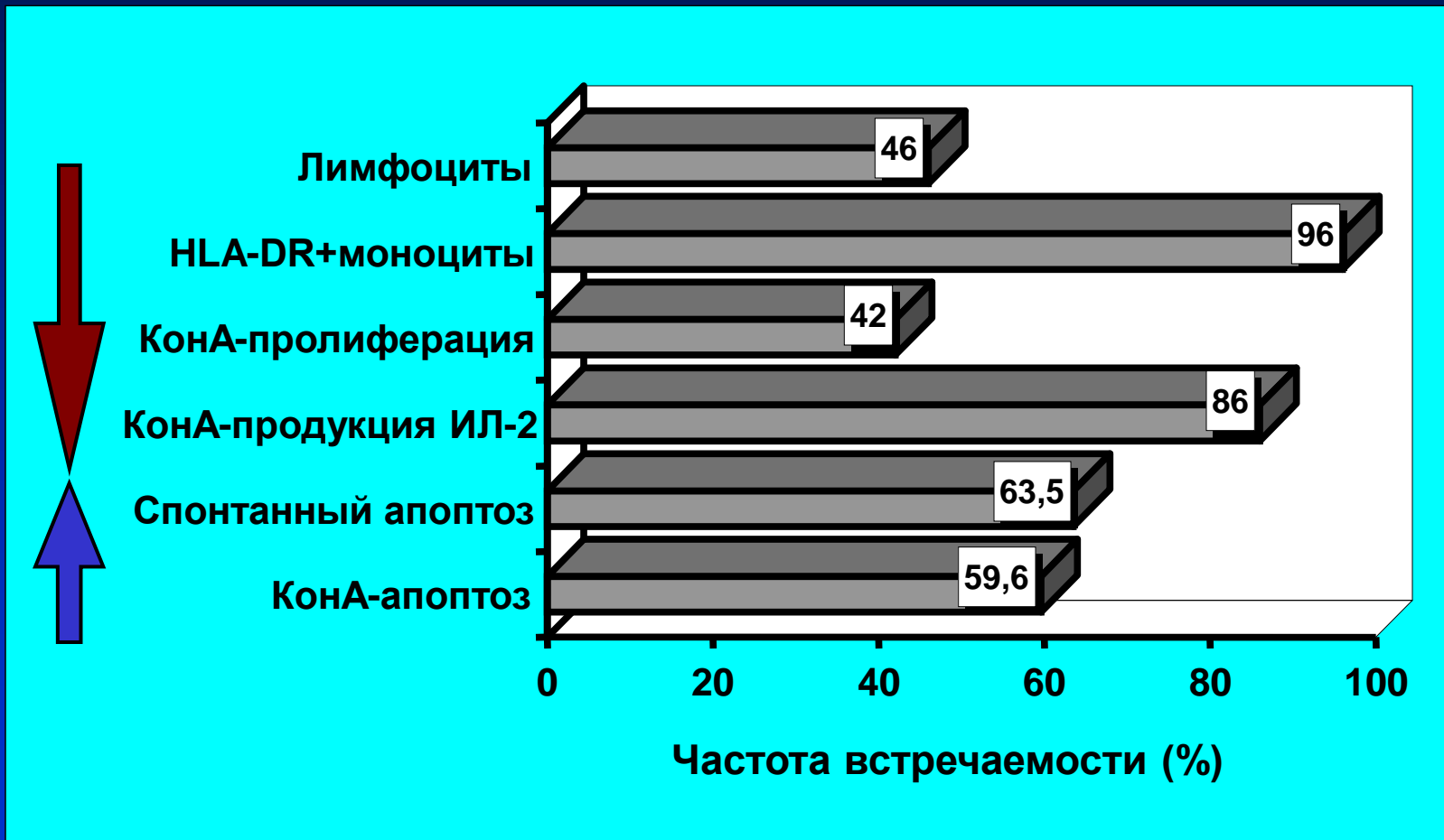


Иммунная дисфункция – расстройство регуляции  
процессов гибели клеток путем апоптоза:

- увеличение доли апоптотических лимфоцитов;
- уменьшение доли апоптотических нейтрофилов.

Примечание: \* - $p<0,05$ ; \*\* - $p<0,01$

# ЧАСТОТА ИЗМЕНЕНИЙ ПАРАМЕТРОВ ИММУНОРЕАКТИВНОСТИ У БОЛЬНЫХ С ГНОЙНО-СЕПТИЧЕСКОЙ ПАТОЛОГИЕЙ



# ДИСФУНКЦИЯ ОРГАННЫХ СИСТЕМ ПРИ СЕПСИСЕ

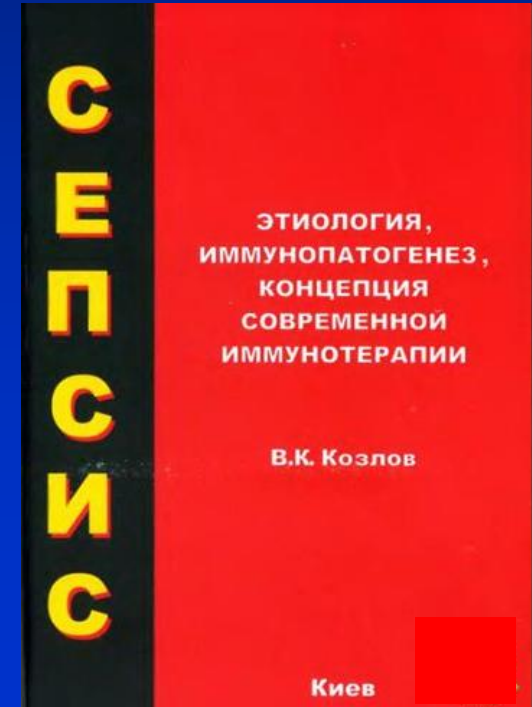
**Таблица 7. Частота поражения различных систем при тяжелом сепсисе/ПОН**

<b>Вид органной дисфункции</b>	<b>Количество больных (частота встречаемости, %)</b>
Коагулопатия потребления (по шкале SOFA)	12 (18)
Почечная дисфункция (по шкале SOFA)	32 (48)
Печеночная дисфункция (по шкале SOFA)	44 (66)
Дисфункция ЦНС (по шкале Глазго)	44 (66)
Сердечно-сосудистая недостаточность (по шкале SOFA)	45 (68)
Дыхательная недостаточность (по шкале SOFA)	47 (71)
Дисфункция иммунной системы депрессивной направленности	53 (85)

# ПУБЛИКАЦИИ ПО ПРОБЛЕМЕ ДИСФУНКЦИИ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ ПРИ СЕПСИСЕ



Ведущее значение системной иммунодепрессии в патогенезе септической ПОН обосновывает необходимость использования лекарственных препаратов заместительной иммунокоррекции - иммуноглобулинов и рекомбинантных цитокинов, как средств неспецифической иммунопрофилактики и обязательных компонентов комплексной патогенетической терапии ПОН и тяжелых инфекционных осложнений



# СЕПСИС: СИСТЕМНАЯ ИММУНОДЕПРЕССИЯ



Сбрасывают ли  
сэры /SIRS/  
маски  
на карнавале  
смерти ?

# ПРОБЛЕМА АДЕКВАТНОЙ ОЦЕНКИ РОЛИ СИСТЕМНОГО ВОСПАЛИТЕЛЬНОГО ОТВЕТА (включая SIRS-критерии) В ПАТОГЕНЕЗЕ СЕПСИСА

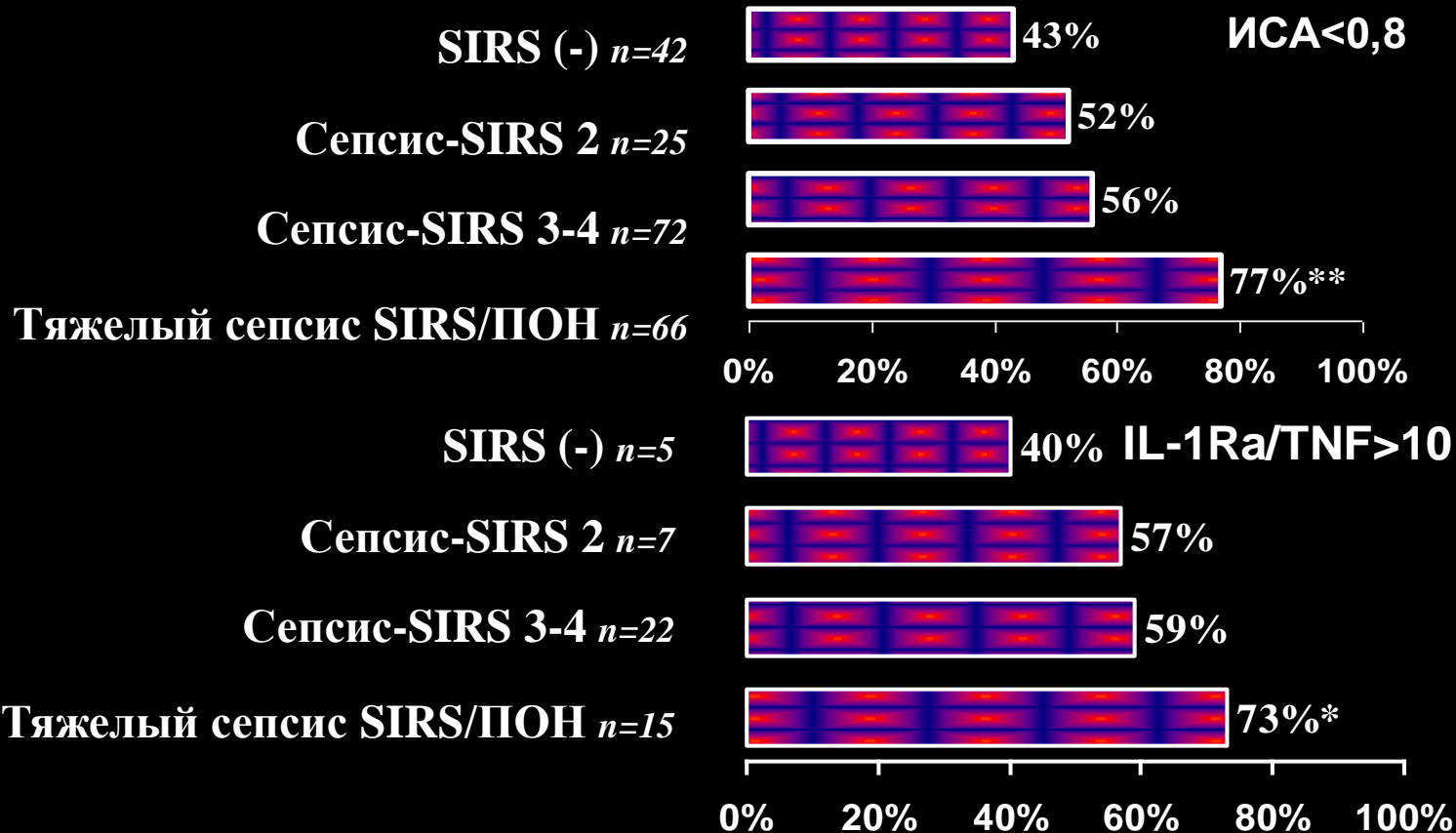


YANK WHETHER  
SIRS MASKS  
AT THE CARNIVAL  
OF DEATH ?

(Сбросят ли  
сэры /SIRS/ маски  
на карнавале  
смерти?)



# ИММУНОДЕПРЕССИЯ И ЦИТОКИНОВЫЙ ДИСБАЛАНС ПРИ ПРОГРЕССИИ SIRS





# ИММУННЫЕ НАРУШЕНИЯ У ПАЦИЕНТОВ, ОППОЗИТНЫХ ПО ВЫРАЖЕННОСТИ СУПРЕССОРНОЙ АКТИВНОСТИ СЫВОРОТКИ

Больные с ИСА $<0,8$  ( $0,49 \pm 0,02$ ; n=122) vs ИСА $>0,8$  ( $1,05 \pm 0,02$ ; n=83)  
достоверно различаются:

- ⬇ митогенной реакцией T-лимфоцитов ( $18 \text{ vs } 29 \times 1000 \text{ имп/мин}; p_U < 0,001$ )
- ⬇ экспрессией HLA-DR молекул на моноцитах ( $113 \text{ vs } 150 \text{ MF}; p_U < 0,05$ )
- ⬇ содержанием CD20 $^+$  В-лимфоцитов ( $0,13 \text{ vs } 0,21 \times 10^9/\text{л}; p_U < 0,01$ )
- ⬆ уровнем апоптоза лимфоцитов *in vitro* ( $19,5 \text{ vs } 13\%; p_U < 0,01$ )
- ⬆ соотношением IL-1Ra/TNF $\alpha$  ( $25 \text{ vs } 11; p_U < 0,05$ )

# АНЕРГИЯ МОНОНУКЛЕАРОВ (по снижению продукции IL-2) У ПАЦИЕНТОВ С ГНОЙНО-СЕПТИЧЕСКОЙ ПАТОЛОГИЕЙ

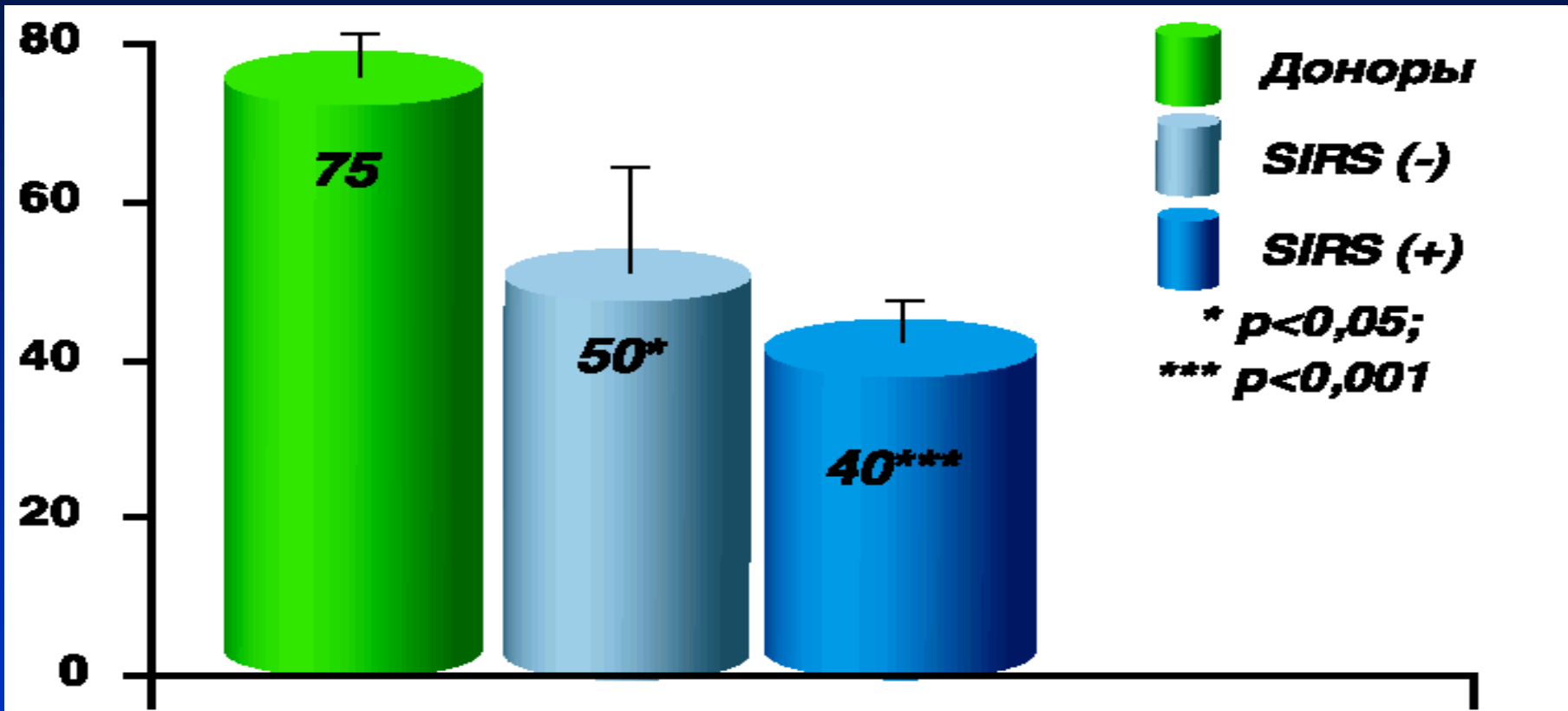


Рис. 8. Уровень продукции IL-2 (МЕ/мл) мононуклеарными клетками у больных с хирургической инфекцией/  
у больных клинической группы «Сепсис – SIRS(+)» по сравнению  
с пациентами клинической группы «Сепсис – SIRS(-)»

# ПРИ СЕПСИСЕ И ТЯЖЕЛОМ СЕПСИСЕ



системная  
иммунодепрессия

регуляторный  
дисбаланс

- Выраженный дисбаланс основных регуляторных и активационных цитокинов усугубляет общую тенденцию дезинтеграции (хаоса) иммунной системы.
- Совместно с иммунодепрессией различной природы иммунный дисбаланс является неотъемлемой патогенетической составляющей полиорганной несостоятельности.

# ПАТОГЕНЕТИЧЕСКИЕ СОСТАВЛЯЮЩИЕ ПОЗДНЕЙ (СЕПТИЧЕСКОЙ) ПОН



# **ЛАБОРАТОРНЫЕ КРИТЕРИИ ДИАГНОСТИКИ ОБЩЕЙ ДЕПРЕССИИ ИММУННОЙ СИСТЕМЫ ПРИ ТЯЖЕЛОМ СЕПСИСЕ**

<b>Показатель</b>	<b>Диагностический критерий (тенденция и/или значение)</b>
<b>Общая лимфопения</b>	Абсолютное количество лимфоцитов в периферической крови $\leq 1,2 \cdot 10^9 / \text{л}$ .
<b>Субпопуляционная моноцитопения</b>	Относительное количество HLA-DR+ моноцитов в периферической крови $\leq 30\%$ .
<b>Преобладающая иммуносупрессорная активность крови больных (по наличию в периферической крови больных сепсисом преимущественно иммуносупрессорных факторов)</b>	Индекс супрессорной активности (ИСА) сыворотки больных в отношении митоген-индуцированной бласттрансформации донорских мононуклеаров $\leq 0,8$ .
<b>Регуляторная иммуносупрессия</b> (цитокиновый дисбаланс с преобладанием в системной циркуляции у больных сепсисом иммуносупрессорных цитокинов)	Отношение концентраций в периферической крови оппозитных цитокинов ( $\text{IL-1Ra}/\text{TNF}\alpha$ ) $\geq 10$ .
<b>Разнонаправленная интенсивность апоптоза клеток крови</b> (иммуносупрессорно-активационный дисбаланс лимфоцитов и нейтрофилов)	Содержание в периферической крови апоптотических лимфоцитов $\geq 10\%$ , содержание в периферической крови апоптотических нейтрофилов $\leq 18\%$ .

# НОВОЕ В ПОНИМАНИИ ПАТОГЕНЕЗА СЕПСИСА

Иммунные дисфункции  
всегда наблюдаются при сепсисе.

Самый значимый компонент иммунных дисфункций - многофакторная депрессия иммунореактивности, которая совместно с генерализованной воспалительной реакцией во многом предопределяет высокий риск полиорганной недостаточности (ПОН) при сепсисе.

# Частное заключение

- Иммунные дисфункции активационного и депрессивного типов являются причиной, а затем компонентами ранней (в частности посттравматической) и поздней (септической) ПОН.
- Признаки общей (системной) иммунодепрессии (клинические и лабораторные) должны входить в перечень диагностических критерий полиорганной дисфункции.

# **ПОИСК НОВЫХ ДИАГНОСТИЧЕСКИХ КРИТЕРИЕВ СЕПСИСА**

**ОСНОВНЫЕ УСИЛИЯ СОСРЕДОТОЧЕНЫ НА ПОИСКЕ СЛЕДУЮЩИХ МАРКЕРОВ:**

- ◀ новые молекулярные критерии факта наличия альтерационного потенциала генерализованной воспалительной реакции и полиорганной дисфункции (инициирующие генерализованное воспаление факторы: LPS и его рецепторы, белок жгутиковых бактерий – флагеллин);
  - ◀ критерии манифестирующие системный воспалительный ответ : накопление внутриклеточного фактора NF-кВ, увеличение степени экспрессии toll-like рецепторов на иммунореактивных клетках, уровень продукции клетками цитокинов и особенности спектра продуцируемых цитокиновых медиаторов, признаки активации нейтрофилов, макрофагов и других клеток /уровень экспрессии молекул клеточной адгезии и генов основных цитокинов/, увеличение уровней в крови цитокинов /TNF- $\alpha$ , IL-6, IL-8, IL-10, IFN- $\gamma$ /, эластазы и других протеаз, изменение соотношения оксидантов/антиоксидантов, рост уровня NO радикалов, накопление антиоксидантов - каталазы, гипоксантиназы, липидов, супероксиддисмутазы, церулоплазмина, трансферрина, глутатионредуктазы,
  - ◀ критерии, определяющие гемостаз: фактор Виллебранда, компоненты системы протеина C+S и эндотелин,
  - ◀ критерии развития гиперферментемии /КФК-МВ, АЛТ, АСТ, ЛДГ/,
    - ◀ критерии гипокальциемии,
  - ◀ критерий наличия резко увеличенного содержания миоглобина в моче.

# ПРОКАЛЬЦИТОНИН (РСТ)

- РСТ - определенно не является ни инициирующим, ни завершающим фактором патогенеза сепсиса (системного воспалительного ответа),
- уровни РСТ в плазме пациентов тесно коррелируют с уровнями TNF $\alpha$ , IL-6 и IL-8,
- в сыворотке пациентов с генерализованной инфекцией при уровнях РСТ более чем 1 нг/мл маркер имеет чувствительность 89% и специфичность 94% при диагностике сепсиса, что делает этот параметр значительно более точным диагностическим критерием, чем традиционные маркеры CRP, IL-6, TNF $\alpha$ .

# ПРЕСЕПСИН (ПСП)

- Пресепсин (ПСП) - белок, физиологически взаимосвязанный с активацией фагоцитов в ответ на ЛПС и ответом острой фазы воспаления, концентрация ПСП в крови быстро возрастает при развитии сепсиса.
- Пресепсин – новый высокочувствительный и высокоспецифичный маркер сепсиса, позволяющий мониторировать динамику фаз септического процесса.

# ИММУННЫЕ МАРКЕРЫ ПОД / ПОН

## ранние:

- ✓ доля апоптотических нейтрофилов (<20%);
- ✓ доля апоптотических лимфоцитов (>10%);
- ✓ дисбаланс оппозитных цитокинов.

## поздние:

- ✓ лимфопения ( $\leq 1.2 \times 10^9/\text{л}$ );
- ✓ уменьшение HLA-DR+ мононуклеаров ( $\leq 30\%$ );
- ✓ иммуносупрессорный тип цитокиновой регуляции / IL – 1Ra / TNF  $\alpha$  (>10); IL-10 / IFN $\gamma$  (> 2); ИСА  $\leq 0,8$  /

**ПРОФИЛАКТИКА  
И ЛЕЧЕНИЕ СЕПСИСА:  
РОЛЬ ИММУНООРИЕНТИРОВАННЫХ  
МЕДИЦИНСКИХ ТЕХНОЛОГИЙ**

# **СТРАТЕГИЯ ЛЕЧЕНИЯ СЕПСИСА (ПРОФИЛАКТИКА = ЛЕЧЕНИЕ)**

- Устранение очага инфекции;
- Рациональная антимикробная терапия;
  - Лечение эндотоксикоза;
  - Энергопластическое обеспечение (парентеральное и раннее энтеральное);
    - Лечение ПОН, в том числе:  
**интенсивная иммуноориентированная терапия**  
(пассивная и активная).

# **СОВРЕМЕННЫЕ ИММУНОАКТИВНЫЕ ПРЕПАРАТЫ В ЛЕЧЕНИИ ТЯЖЕЛОГО СЕПСИСА**

- **Антицитокиновая терапия:**

- моноклональные антитела к TNF $\alpha$

- специфические антитела к LPS

*(отрицательные клинические результаты);*

- растворимые IL-1R, IL-1Ra

*(предварительные отрицательные результаты);*

- антагонисты IL-4, IL-10

*(экспериментальная проверка гипотезы)/*

- **Заместительная терапия:**

- препараты иммуноглобулинов

для внутривенного введения (Пентаглобин®)

*(доказаны позитивные клинические результаты)*

# **ИММУНОКОРРЕКТОРЫ, ЭФФЕКТИВНЫЕ ПРИ СЕПСИСЕ**

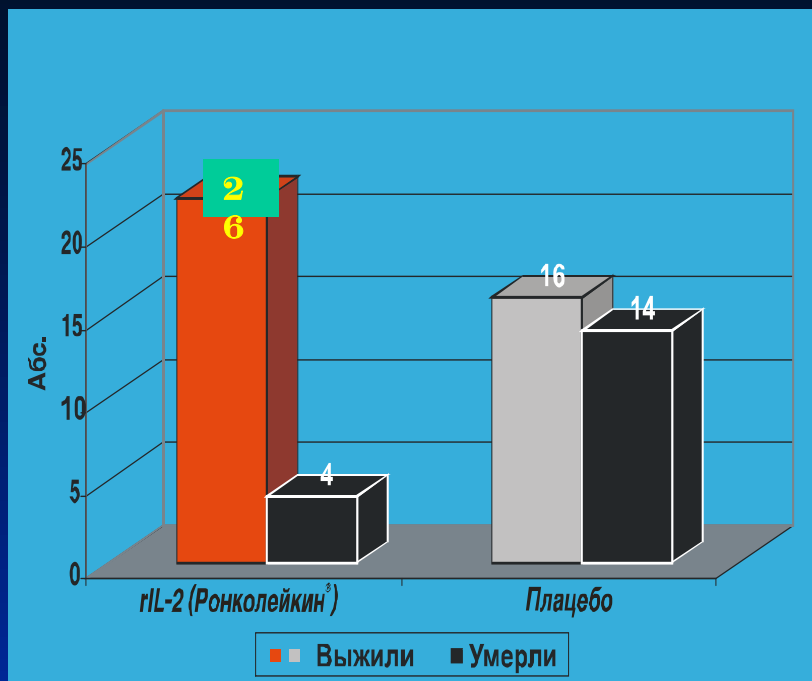
- Колониестимулирующие факторы (rG-CSF, rGM-CSF)
- Интерфероны (rIFN- $\gamma$ )
- Интерлейкины (дрожжевой rIL-2)
- Иммуноглобулины для внутривенного введения  
*(Пентаглобин)*
- Активированный протеин С  
*(Дротрекогин-альфа)*

# **Препараты выбора при септическом шоке и тяжелом сепсисе /ПОН**

- **«Пентаглобин»** - препарат донорских поликлональных, поливалентных иммуноглобулинов человека, обогащенный полиспецифическими IgM - антителами.  
Готовый 5% раствор для инфузий (флаконы по 50 и 100 мл, концентрация иммуноглобулинов 50 мг/мл) (*«Биотест Фарма Гмбх»*).
  - Иммуноглобулин человека для внутривенного введения **«Габриглобин»** (*Россия*).

## СРАВНИТЕЛЬНАЯ ОЦЕНКА ВЫЖИВАЕМОСТИ ПРИ ТЕРАПИИ ТЯЖЕЛОГО СЕПСИСА РЕКОМБИНАНТНЫМ IL-2 ЧЕЛОВЕКА (РОНКОЛЕЙКИНОМ)

Характеристика	Основная группа абс (%)	Контрольная группа абс (%)	P
Общая летальность (все больные)	10/45 (22,2)	20/45 (44,4)	$\chi^2=4,12$ $p=0,04$
Общая летальность (соответствующие критериям включения)	7/42 (16,7)	15/40 (37,5)	$\chi^2=0,56$ $p=0,04$ <u>OR=0,45</u>
28-дневная летальность (все больные)	7/45 (15,6)	16/45 (35,6)	$\chi^2=3,85$ $p=0,03$
28-дневная летальность (соответствующие критериям включения)	6/43 (13,9)	14/40 (35,0)	$\chi^2=4,14$ $p=0,03$ <u>OR=0,40</u>



РАСПРЕДЕЛЕНИЕ ИСХОДОВ ПРИ ПОЛИТРАВМЕ (n=60)

В клинике военно-полевой хирургии Военно-медицинской академии rIL-2 человека является обязательным препаратом интенсивной терапии пациентов с политравмами на протяжение последних 12 лет.

Показанием для назначения препарата служит абсолютная или относительная лимфопения в периферической крови пострадавших.

# Частное заключение

заместительная иммунокоррекция  
должна входить в перечень  
обязательных направлений  
интенсивной терапии ПОН.

# НЕОБХОДИМЫЕ КОМПОНЕНТЫ КОМПЛЕКСНОГО ЛЕЧЕНИЯ ТЯЖЕЛОЙ ГНОЙНО-СЕПТИЧЕСКОЙ ПАТОЛОГИИ



НУТРИТИВНАЯ ПОДДЕРЖКА И ГИПЕРЭНЕРГЕТИЧЕСКОЕ ПИТАНИЕ

# **ОСНОВНЫЕ КЛИНИКО-ЛАБОРАТОРНЫЕ КРИТЕРИИ НЕОБХОДИМОСТИ НАЗНАЧЕНИЯ СРЕДСТВ ЗАМЕСТИТЕЛЬНОЙ ИММУНОКОРРЕКЦИИ ПРИ ТЯЖЕЛОМ СЕПСИСЕ**

- **клинические проявления инфекционного синдрома**  
*(наличие двух и более критериев SIRS);*
- **лимфопения**  
*(снижение абсолютного количества лимфоцитов в периферической крови < **1,2 x 10<sup>9</sup>/ л** );*
- **снижение относительного количества CD3-позитивных лимфоцитов**  
**в периферической крови (**20% и более**)/**

# **Неспецифическая иммунопрофилактика современными иммуноактивными средствами**

*– способ профилактики  
гнойно-септических осложнений  
при тяжелой травме и других критических состояниях  
(ожоговая и радиационная травмы,  
деструктивный панкреатит,  
острые ишемические нарушения)*

## **препараты выбора:**

- полипотентные цитокины (дрожжевой rIL-2) в низких дозах,
- современные тимические пептиды (тимоген, имунофан)  
и производные мурамилдипептида короткими курсами,  
индукторы интерферона (циклоферон),
- цитопротекторы и стабилизаторы клеточных мембран  
(субстратные антигипоксанты и антиоксиданты - реамберин,  
цитофлавин, полиоксидоний)



Туман рассеется и откроется истина  
уму пытливому ...

