

УДК: 005.616.24:612.13

В.К. Гаврисюк, А.И. Ячник, С.С. Солдатченко, В.Ф. Кубышкин,

С.Н. Поливода, В.П. Мельник

КЛИНИЧЕСКАЯ КЛАССИФИКАЦІЯ ДЫХАТЕЛЬНЫХ И ГЕМОДИНАМИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ ПРИ ЗАБОЛЕВАНИЯХ ЛЕГКИХ

Інститут фтизиатрії і пульмонології ім. Ф.Г. Яновського АМН України

Кримський республіканський НІІ фізических методів лічебення

і медицинської кліматології ім. І.М. Сеченова

Кримський державний медичний університет ім. С.І. Георгієвського

Запорізький державний медичний університет

Київський медичний інститут Української асоціації народної медицини

Легочная недостаточность — это неспособность легких обеспечить нормальный газовый состав артериальной крови в состоянии покоя и/или при умеренных физических нагрузках.

Основные патогенетические механизмы легочной недостаточности (ЛН):

- 1) обструкция дыхательных путей (бронхоспазм, нарушения дренажирования мокроты, воспалительный отек слизистой оболочки бронхов, экспираторный стеноз, инородные тела и др.);
- 2) рестрикция альвеол (воспалительная инфильтрация, интерстициальный отек, пневмосклероз, плеврит, пневмоторакс и др.);
- 3) диффузионные расстройства при утолщении альвео-ло-капиллярной мембранны (интерстициальный отек, коллагенозы, силикоз и др.);
- 4) нарушения легочного кровотока (редукция сосудистого русла при первичной легочной гипертензии, микроэмболии, капилляротоксикоз и др.);
- 5) сокращение легочной функционирующей ткани (пневмония, туберкулез, резекция легких, ателектаз, кистозные и иные поражения и др.).

Любой из перечисленных патогенетических механизмов почти никогда не встречается изолированно. Например, при пневмонии, когда та или иная степень легочной недостаточности возникает всегда, одновременно могут быть и сокращение функционирующей легочной ткани, и рестрикция, и обструкция, и нарушение перфузии и альвео-ло-капиллярной диффузии.

В последние годы разработан ряд классификаций ЛН, основанных на учете не только клинических признаков, но и данных дополнительных методов исследования (функция внешнего дыхания, газовый состав и кислотно-основное состояние крови), использование которых не позволяет практическому врачу сформулировать диагноз в регламентированные сроки. В связи с этим при установлении клинического диагноза целесообразно использовать клиническую классификацию.

Мы не видим причин для отказа от известной классификации А.Г. Дембо. Следует однако уточнить, что термин "дыхательная недостаточность" является широким понятием и включает в себя характеристику нарушений вентиляции, газообмена, транспорта кислорода, тканевого дыхания.

К внелегочным механизмам дыхательной недостаточности следует отнести:

- 1) нарушение центральной регуляции дыхания (травматические, метаболические, циркуляторные, токсические, нейроинфекционные и другие поражения головного и спинного мозга);
- 2) нарушение нервно-мышечной передачи импульса (полирадикулоневрит, миастения, столбняк, интоксикация и др.);
- 3) патология мышц (миалгия, миодистрофия, травма, коллагенозы и др.);
- 4) поражение грудной стенки (деформация, тугоподвижность суставов ребер, окостенение хрящей, травма, воспалительные процессы и др.);

© Гаврисюк В.К., Ячник А.И., Солдатченко С.С., Кубышкин В.Ф.,
Поливода С.Н., Мельник В.П., 2003

5) болезни системы крови (анемия, поражение системы гемоглобина и др.);

6) патология кровообращения (сердечная недостаточность любого генеза, гиповолемия от кровопотери и других причин);

7) угнетение тканевого дыхания (острые и хронические отравления цианистыми соединениями).

В связи с этим, у больных заболеваниями легких при определении дыхательной недостаточности, в основе патогенеза которой лежат преимущественно легочные механизмы, целесообразно использовать термин "**легочная недостаточность**".

ЛН подразделяется на три степени тяжести:

ЛН I степени — больной отмечает ранее не наблюдавшееся появление одышки во время выполнения привычной физической нагрузки (уровень привычной нагрузки индивидуален для каждого пациента и зависит от физического развития);

ЛН II степени — одышка появляется при выполнении незначительной физической нагрузки (при ходьбе по ровной поверхности);

ЛН III степени — одышка беспокоит в состоянии покоя.

В 1997 году на V конгрессе кардиологов Украины была принята рабочая классификация сердечной недостаточности, в которой сохраняется клинический принцип классификации недостаточности кровообращения Н.Д. Стражеско — В.Х. Василенко. При этом авторы классификации подчеркивают, что симптомы, которые наблюдаются при хронической сердечной недостаточности (в частности, периферические отеки), могут быть обусловлены другими заболеваниями и состояниями (заболевания почек, венозная недостаточность нижних конечностей и др.).

В последние годы пересмотрена концепция развития периферических отеков и гепатомегалии при хронических заболеваниях легких, основанная на недостаточности правого желудочка сердца.

Ранее считалось, что основной причиной застоя крови в большом круге при заболеваниях легких является гемодинамическая перегрузка правого желудочка сопротивлением вследствие легочной гипертензии (ЛГ). В последние годы проведены многочисленные исследования с использованием метода катетеризации правого желудочка и легочной артерии, результаты которых позволили сделать вывод, что, за исключением сосудистых форм ЛГ (первичная легочная гипертензия, хроническая постэмболическая легочная гипертензия), повышение давления в малом круге не играет ведущей роли в патогенезе застоя крови в большом круге с развитием периферических отеков и гепатомегалии. В пользу этой точки зрения свидетельствуют следующие факты.

1. Гипоксическая легочная гипертензия у жителей высокогорных районов не вызывает застоя крови в большом круге.

Практически у всех жителей высокогорных районов наблюдается гипоксическая ЛГ, при этом уровень легочно-артериального давления часто достигает 40–45 мм рт. ст. Вместе с тем периферические отеки наблюдаются, как правило, только в случаях заболеваний и поражений легких.

2. Застой в большом круге кровообращения наблюдается

при нормальном давлении в легочной артерии и часто отсутствует при трех-четырехкратном его повышении.

В литературе описаны случаи, когда давление в легочной артерии у больных хроническим бронхитом было нормальным, несмотря на наличие в клинике признаков правожелудочковой недостаточности.

У больных первичной легочной гипертензией величина давления в легочной артерии обычно превышает 100 мм рт. ст., однако признаки застоя крови в большом круге отмечаются относительно редко. У многих больных наблюдалась внезапная смерть при отсутствии декомпенсации кровообращения.

Необходимо подчеркнуть, что у всех больных, которых миновала внезапная смерть, в дальнейшем развивается тяжелая правожелудочковая недостаточность вплоть до анасарки, причиной которой является безусловно легочная гипертензия. Однако длительная компенсация кровообращения при 3–5-кратном увеличении давления в малом круге несомненно свидетельствует о значительных резервах миокарда правого желудочка. Трудно представить, чтобы прирост давления в 5–7 мм рт. ст. при хроническом бронхите сыграл существенную роль в развитии декомпенсации.

При врожденных септальных дефектах сердца правый желудочек выполняет огромную нагрузку с момента рождения больного на протяжении иногда десятков лет. И только на стадии формирования синдрома Эйзенмengera с уровнем давления, в 3–4 раза превышающем нормальный, развивается застойная сердечная недостаточность.

3. Легочная гипертензия наблюдается только у 35–40 % больных ХНЗЛ.

Сводные данные литературы о зондировании сердца у 614 больных хроническим бронхитом свидетельствуют, что примерно у 60 % больных в условиях покоя давление в легочной артерии было нормальным.

4. Легочная гипертензия при хронических заболеваниях легких отличается незначительной выраженностью и крайне медленным прогрессированием.

По данным многочисленных исследований, проведенных с использованием метода катетеризации сердца, у большинства больных хроническими воспалительными заболеваниями легких повышение давления в легочной артерии составляет 5–7 мм рт. ст. (заметим, что давление в сосудах базальных отделов легких, обусловленное только силой тяжести столбика крови на протяжении от верхушки до основания, составляет в среднем 23 мм рт. ст.).

За 2–3 года давление возрастает в среднем на 2 мм рт. ст., либо практически не меняется. За период от 3 до 10 лет (в среднем 5 лет) легочно-артериальное давление повышается на 3 мм рт. ст.

5. Снижение давления в легочной артерии вазоактивными средствами часто увеличивает степень гипоксемии.

Сведения о негативном влиянии артериолодилататоров на газовый состав и кислотно-основное состояние крови у больных заболеваниями легких представлены в литературе в многочисленных сообщениях. Эти данные подтверждают тот факт, что альвеоло-васкулярная реакция (гипоксическая вазоконстрикция), направленная на ограничение кровотока в гиповентилируемых участках легких и раскрытие сосудистого русла в резервных зонах, является биологически целесообразной и не требует медикаментозных вмешательств на стадии компенсированного хронического легочного сердца.

В настоящее время установлено, что основной причиной застоя крови в большом круге при хронических обструктивных заболеваниях легких является повышение внутригрудного давления, которое способствует экстрапракальциальному депонированию крови.

Известно, что внутригрудное давление изменяется на протяжении дыхательного цикла: во время вдоха оно отрицательное (−3–4 мм рт. ст.), во время выдоха близко к нулю. Во время вдоха отрицательное давление оказывает всасывающий эффект на крупные венозные коллекторы, расположенные вне грудной клетки; при этом венозный

возврат крови к правым отделам сердца существенно увеличивается. Во время выдоха приток крови к сердцу обеспечивается за счет градиента давления между крупными венами и правым предсердием.

У больных хроническим обструктивным бронхитом внутригрудное давление существенно повышается (до 4,5–6 мм рт. ст.). При этом, если у здоровых лиц длительность выдоха незначительно превышает длительность вдоха, то у больных обструктивным бронхитом выдох продолжительнее вдоха почти в 2,5 раза.

За счет повышения внутригрудного давления и удлинения выдоха значительно ухудшаются условия для венозного возврата крови к сердцу и создаются предпосылки для застоя как в системе верхней, так и в системе нижней полой вены. Об этом свидетельствует значительное увеличение у больных диаметра нижней полой и яремной вен, при этом скорость кровотока в этих сосудах уменьшается более чем в 3 раза.

Депонирование крови в системе верхней полой вены проявляется набуханием шейных вен (отнюдь не связанным с истинной недостаточностью правого желудочка). Однако физиологическое положение тела человека в большинстве случаев таково, что максимум гидростатического, а следовательно, и гидродинамического давления в системе верхней полой вены приходится на ее устье. То есть венозное давление направлено на преодоление внутригрудного. Максимум гидростатического давления в системе нижней полой вены регистрируется обычно в периферических отделах. Чем медленнее кровоток в нижней полой вене, тем больше депонирование, тем больше вероятность развития застоя в нижних конечностях.

При тяжелом затяжном приступе бронхиальной астмы можно наблюдать признаки застоя крови и в системе верхней полой вены — отеки на лице и руках.

В результате уменьшения венозного возврата крови к правому желудочку наблюдается нарушение его наполнения в диастолу. Классическим примером описания хронического легочного сердца является каплевидная конфигурация и уменьшенные размеры.

Рабочая классификация сердечной недостаточности, принятая на V Конгрессе кардиологов Украины, предусматривает в качестве одной из причин недостаточности сердца нарушение наполнения желудочков. Однако следует отметить, что в основе этого механизма лежат те или иные органические изменения сердца (митральный и трикуспидальный стенозы, рестриктивные кардиомиопатии, констриктивный или экссудативный перикардит, распространенный кардиосклероз, выраженная гипертрофия миокарда — в частности, при артериальной гипертензии, гипертрофической кардиомиопатии, аортальном стенозе). В связи с этим термин "сердечная недостаточность" в этих случаях является безусловно правомочным.

У больных заболеваниями легких застой крови в большом круге наблюдается еще при отсутствии существенных нарушений сократительной способности миокарда.

К примеру, никому не придет в голову связывать с сердечной недостаточностью отеки на ногах, обусловленные тромбофлебитом. Вместе с тем, механизмы развития застоя крови в большом круге при обструктивных заболеваниях легких являются по характеру близкими — это механическое препятствие току крови в крупных венозных коллекторах в виде повышенного внутригрудного давления.

В связи с вышеизложенным, при определении застоя крови в большом круге кровообращения у больных хроническими заболеваниями легких целесообразно сохранить термин "недостаточность кровообращения".

Классический вариант сердечной недостаточности вследствие гемодинамической перегрузки правого желудочка сопротивлением наблюдается только у больных первичной легочной гипертензией и хронической постэмболической легочной гипертензией, у которых, как правило, отсутствуют обструктивные расстройства легочной вентиляции. Кроме того, у больных хроническими воспалительными заболеваниями легких со временем развивается первичное поражение мио-

карда вследствие воздействия гипоксии и интоксикации, что обуславливает нарушения его сократительных свойств. На этом фоне и незначительно выраженная легочная гипертензия является дополнительным патогенетическим фактором в развитии нарушений насосной функции сердца. На более поздних стадиях болезни у части больных может развиться и дилатация правого желудочка.

Однако недостаточность кровообращения является более широким понятием, включающим не только сосудистый, но и сердечный компоненты. В связи с этим, не будет ошибкой, если мы сердечную недостаточность при двух заболеваниях, относящихся, согласноциальному принципу, к пульмонологии (первичная легочная гипертензия, хроническая постэмболическая легочная гипертензия), будем именовать недостаточностью кровообращения. В равной мере это относится и к случаям застоя крови в большом круге, частично обусловленным повреждением миокарда вследствие гипоксии и интоксикации и дополнительной нагрузкой по причине легочной гипертензии.

При установлении клинической стадии недостаточности кровообращения (НК) классификация Н.Д. Стражеско — В. Х. Василенко не может быть использована в полном объеме по следующей причине.

ЛН I степени и НК I стадии (по Н.Д. Стражеско — В. Х. Василенко) имеют единый клинический критерий диагностики (одышка во время привычной физической нагрузки). Таким образом, клинически установить наличие НК I стадии не представляется возможным, так как одышка является проявлением прежде всего легочной недостаточности.

В связи с этим предлагается следующая группировка больных по стадиям застойной НК:

НК I стадии — наличие не резко выраженных признаков застоя крови в большом круге — отеки на ногах, увеличение печени, которые исчезают под влиянием терапии только основного заболевания или в комбинации с диуретиками;

НК II стадии — наличие резко выраженных отеков и гепатомегалии, требующих интенсивного, часто комбинированного, лечения диуретиками; на этой стадии, как правило, наблюдаются нарушения сократительной функции миокарда, в связи с чем требуется комплексное лечение с использованием средств коррекции сосудистого тонуса, инотропных препаратов, антиагрегантов;

НК III стадии — терминальная стадия, характеризующаяся вторичным поражением других органов и систем; единственным средством, способным сколько-нибудь продлить жизнь этих пациентов, является непрерывная оксигенотерапия.

Приведенная группировка по стадиям относится только к недостаточности кровообращения в большом круге кровооб-

ращения, так как посткапиллярный застой крови в малом круге (левожелудочковая недостаточность в виде сердечной астмы и отека легких) у больных хроническими заболеваниями легких, как правило, не наблюдается.

Формулировка диагноза складывается из четырех составляющих: наименование заболевания (с указанием степени тяжести и фазы течения) / ЛН (с указанием степени) / хроническое легочное сердце / НК (с указанием стадии).

В диагнозе целесообразно отражать только случаи декомпенсированного хронического легочного сердца, то есть при наличии застойной НК. Это обусловлено следующим.

В соответствии с определением, хроническое легочное сердце — это гипертрофия и (или) дилатация правого желудочка, развивающиеся вследствие заболеваний (за исключением сердца), поражающих структуру или только функцию легких.

При заболеваниях легких правый желудочек находится в состоянии гиперфункции (компенсаторное увеличение сердечного выброса и нагрузка сопротивлением вследствие легочной гипертензии). В связи с этим у подавляющего большинства больных имеет место гипертрофия миокарда правого желудочка. Если она не регистрируется при ультразвуковом исследовании, то это связано с недостаточной чувствительностью метода эхокардиографии. Поскольку существует гиперфункция, то гипертрофия является обязательным следствием, если не на макроскопическом, то на ultraструктурном уровне.

То есть, компенсированное хроническое легочное сердце существует практически у всех больных хроническими заболеваниями легких. Указание наличия компенсированного хронического легочного сердца в диагнозе не вносит никаких изменений в тактику лечения больного, так как на этой стадии необходима только терапия основного заболевания.

В заключение приводим примеры формулирования диагноза.

1. Хронический обструктивный бронхит, I стадия, фаза обострения, ЛН I степени.

2. Хронический обструктивный бронхит, III стадия, фаза обострения, ЛН II степени, хроническое легочное сердце, НК I стадии.

3. Фиброзно-кавернозный туберкулез легких в фазе инфильтрации, МБТ (+), ХТ (10.10.2000), ЛН II степени.

4. Первичная легочная гипертензия, ЛН III степени, хроническое легочное сердце, Н II стадии.

5. Двухсторонняя бронхэкстatische болезнь с локализацией в нижних долях, фаза обострения, хронический гнойно-обструктивный бронхит, фаза обострения, ЛН II степени, хроническое легочное сердце, Н I стадии.

УДК: 005.616.24:612.13

Е.Н. Амосова, Л.Ф. Коноплева, Л.Г. Воронков, О.В. Коркушко

О ПРОЕКТЕ КЛИНИЧЕСКОЙ КЛАССИФИКАЦИИ

ГЕМОДИНАМИЧЕСКИХ НАРУШЕНИЙ ПРИ ЗАБОЛЕВАНИЯХ ЛЕГКИХ

Національний медичинський університет ім. А.А. Богомольца
Інститут кардіології ім. Н.Д. Стражеско АМН України
Інститут геронтології АМН України

Рабочая классификация сердечной недостаточности, принятая на V Конгрессе кардиологов Украины, не включает хроническое легочное сердце. Это обусловлено особенностями патогенеза застоя крови в большом круге у больных заболеваниями легких.

В настоящее время установлено, что основной причиной застоя крови в большом круге при хронических обструктивных заболеваниях легких является повышение внутригрудного давления, которое способствует экстрапракальльному депонированию крови. За счет повышения внутригрудного давления и удлинения

выдоха значительно ухудшаются условия для венозного возврата крови к сердцу и создаются предпосылки для застоя в системе нижней полой вены. Об этом свидетельствует значительное уменьшение скорости кровотока и увеличение диаметра нижней полой вены. Необходимо отметить, что сократительная функция миокарда правого желудочка при наличии отеков и гепатомегалии может сохраняться на достаточном уровне.

В связи с этим следует согласиться с авторами проекта и сохранить термин "недостаточность кровообращения" при определении застоя крови в большом круге у больных хроническими заболеваниями легких.

Со временем у больных развивается первичное поражение миокарда вследствие воздействия гипоксии и интоксикации,