

Патофизиология ГИПОКСИИ



ГИПОКСИЯ



Гипоксия(от лат. **ox**xygenium-
кислород) типовой
патологический процесс,
возникающий при недостатке
снабжения тканей кислородом
и/или

нарушения его использования в
процессах биологического
окисления

- Гипоксия (от англ. **oxydation** – окисление) типовой патологический процесс, развивающийся
- в результате недостаточности биологического окисления,
- приводящий к нарушению энергетического обеспечения функций
- и пластических процессов в организме

ГИПОКСИЯ

Экзогенная

Нормобарическая
↓pO₂,
но норма P_{атм}

Замкнутое
пространство

Нарушение
регенерации
воздуха

Гиповентиляции
при ИВЛ

Гипобарическая
↓pO₂, P_{атм}↓

Горная
болезнь

Высотная
болезнь

Декомпрессионная
болезнь

Эндогенная

Дыхательная
(респираторная,
газовая)

Сердечно-
сосудистая
(циркуляторная)

Кровяная
(гемическая)

Тканевая

Перегрузочная

Субстратная

О
Б
Щ
А
Я

М
Е
С
Т
Н
А
Я

- Перегрузочная гипоксия возникает при чрезмерном напряжении какого-либо органа,
- когда функциональные резервы систем транспорта и утилизации O_2 ,
- даже без наличия в них патологических изменений
 - оказываются недостаточными для обеспечения
 - резко увеличенной потребности в O_2 данного органа

К экзогенным гипоксиям также относят:

- Гипербарическую гипоксию
- Венозно-гипероксическую → избыток O_2 ,
- осложнение оксигенобарической терапии →
- избыток АКР → тканевое дыхание ↓↓

Классификация гипоксических состояний

- I. *По характеру развития гипоксии*
 - скрытая;
 - компенсированная;
 - некомпенсированная (декомпенсированная).
- II. *По скорости развития гипоксии:*
 - молниеносная (секунды; например, при обморочной форме высотной болезни или разгерметизации летательного аппарата, особенно космического, на высоте более 19 км и т.д.);
 - острая (минуты; например, при коллаптоидной форме высотной болезни, острой массивной кровопотере, удушении или асфиксии);
 - подострая (часы и дни; при непродолжительном пребывании в условиях высокогорья, при острой пневмонии, острой сердечной недостаточности);
 - хроническая (недели, месяцы и даже годы и десятилетия; при длительном пребывании в условиях высокогорья, при хронической анемии, хронической сердечной, сердечно-сосудистой и др.)

Классификация гипоксических состояний

III. По степени тяжести (в зависимости от величины снижения pO_2 в артериальной крови)

- легкой тяжести (pO_2 в артериальной крови равно 60-50 мм рт.ст.)
- средней тяжести (50-40 мм рт.ст.)
- тяжелой (40-20 мм рт.ст.)
- крайне тяжелой (менее 20 мм рт.ст.)

IV. По распространенности (объему) гипоксии:

- локальная;
- распространенная (генерализованная).

Экзогенная гипоксия

Высотная болезнь –
симптомокомплекс патологических
процессов, возникающий при
резком снижении парциального
давления O_2

Формы высотной болезни

- Обморочная
- Коллаптоидная

Горная болезнь – симптомокомплекс патологических процессов, возникающий при **постепенном** снижении парциального давления O_2

Формы горной болезни:

- Острая
- Подострая
- Хроническая (эритремическая, эмфизематозная)

Осложнения горной болезни

- Высотный отек легких и мозга
- Кровоизлияния в сетчатку глаза
- Тромбоз сосудов
- Тромбоэмболия
- Правожелудочковая сердечная недостаточность

Знать нормальные константы и диагностическую ценность следующих показателей:

1. p_aO_2 – парциальное напряжение кислорода в артериальной крови
2. p_aCO_2 – парциальное напряжение двуокиси углерода в артериальной крови
3. p_vO_2 – парциальное напряжение кислорода в венозной крови
4. p_vCO_2 – парциальное напряжение двуокиси углерода в венозной крови
5. S_aO_2 – сатурация (насыщение) Hb кислородом в артериальной крови
6. S_vO_2 – сатурация (насыщение) Hb кислородом в венозной крови
7. V_aO_2 – объемное содержание кислорода в артериальной крови
8. V_vO_2 – объемное содержание кислорода в венозной крови
9. АВР по O_2

Патогенез начальных стадий гипоксического некробиоза



ЧУВСТВИТЕЛЬНОСТЬ ОРГАНОВ И ТКАНЕЙ К ГИПОКСИИ ЗАВИСИТ ОТ:

- Интенсивности обмена веществ в них;
- Мощности их гликолитических систем, т.е. способности вырабатывать АТФ без O_2 ;
- Запасов энергии в виде макроэргических соединений;
- Потенциальной возможности генетического аппарата клетки обеспечивать пластическое закрепление гиперфункции органа и ткани.

Чувствительность отдельных органов и тканей к гипоксии

- наиболее чувствительна к гипоксии кора больших полушарий головного мозга (ее структуры без кислорода погибают в течение 3—6 мин), что зависит от скорости нарастания гипоксии);
- подкорковые центры (особенно стволовые и спинномозговые) могут существовать без кислорода примерно 15-20 мин;
- очень чувствителен к гипоксии миокард (в ответ на гипоксемию, ишемию, венозную гиперемия в нем довольно быстро развиваются дистрофические, некробиотические и некротические процессы);
- чувствительны к недостатку кислорода эндокринные железы и паренхиматозные органы, среди них наиболее устойчивы к гипоксии почки и надпочечники;
- высокоустойчивы к гипоксии кожа, волосы, сухожилия, хрящи, кости.

МЕХАНИЗМЫ АДАПТАЦИИ К ГИПОКСИИ

Органы и системы	Эффекты	Механизмы эффектов срочной адаптации	Механизмы эффектов долгосрочной адаптации
Легкие	Увеличение объема альвеолярной вентиляции	Частота и глубина дыхания ↑; Число функционирующих альвеол ↑	
Сердце	Повышение сердечного выброса	Ударный объем ↑ Число сокращений ↑	



МЕХАНИЗМЫ АДАПТАЦИИ К ГИПОКСИИ (продолжение)

Органы и системы	Эффекты	Механизмы эффектов срочной адаптации	Механизмы эффектов долгосрочной адаптации
Система крови	Увеличение КЕК	Выброс крови из депо. Элиминация эритроцитов из костного мозга. Сродство Hb к O ₂ в легких ↑. Диссоциация HbO ₂ в тканях ↑.	
Сосудистая система	Централизация кровотока. Возрастание уровня перфузии тканей кровью.	Региональное изменение диаметра сосудов (мозг и сердце ↑). АД ↑.	

МЕХАНИЗМЫ АДАПТАЦИИ К ГИПОКСИИ (продолжение)

Органы и системы	Эффекты	Механизмы эффектов срочной адаптации	Механизмы эффектов долгосрочной адаптации
Система биологического окисления	Повышение эффективности биологического окисления	Активация гликолиза. Повышение сопряженности окисления и фосфорилирования	-
Система регуляции	Поведенческая реакция. Повышение активности органов и систем, участвующих в обмене O ₂ . Возрастание эффективности и надежности механизмов регуляции	Стресс-реакция (активация симпатoadrenalовой и ГГНС: катехоламинов↑, липолиз↑, гликогенолиз↑, глюконеогенез↑).	-

МЕХАНИЗМЫ АДАПТАЦИИ К ГИПОКСИИ

Органы и системы	Эффекты	Механизмы эффектов срочной адаптации	Механизмы эффектов долгосрочной адаптации
Легкие	Увеличение объема альвеолярной вентиляции	Частота и глубина дыхания ↑; Число функционирующих альвеол ↑	Гипертрофия с увеличением числа альвеол, капилляров, нервных окончаний
Сердце	Повышение сердечного выброса	Ударный объем ↑ Число сокращений ↑	Гипертрофия миокарда с увеличением в нем числа капилляров и митохондрий в кардиомиоцитах, скорость взаимодействия актина и миозина ↑. Адреноэргическая иннервация ↑

МЕХАНИЗМЫ АДАПТАЦИИ К ГИПОКСИИ (продолжение)

Органы и системы	Эффекты	Механизмы эффектов срочной адаптации	Механизмы эффектов долгосрочной адаптации
Система крови	Увеличение КЕК	Выброс крови из депо. Элиминация эритроцитов из костного мозга. Сродство Hb к O ₂ в легких ↑. Диссоциация HbO ₂ в тканях ↑.	Эритропоэз ↑. Усиление остальных механизмов срочной адаптации
Сосудистая система	Централизация кровотока. Возрастание уровня перфузии тканей кровью.	Региональное изменение диаметра сосудов (мозг и сердце ↑). АД ↑.	Увеличение количества функционирующих капилляров. Артериальная гиперемия в функционирующих органах и тканях. АД ≈ N

МЕХАНИЗМЫ АДАПТАЦИИ К ГИПОКСИИ (продолжение)

Органы и системы	Эффекты	Механизмы эффектов срочной адаптации	Механизмы эффектов долгосрочной адаптации
Система биологического окисления	Повышение эффективности биологического окисления	Активация гликолиза. Повышение сопряженности окисления и фосфорилирования	Гипертрофия и гиперплазия митохондрий, повышение сопряженности окисления и фосфорилирования. Средство дыхательных ферментов к O ₂ ↑.
Система регуляции	Поведенческая реакция. Повышение активности органов и систем, участвующих в обмене O ₂ . Возрастание эффективности и надежности механизмов регуляции	Стресс-реакция (активация симпатико-адреналовой и ГГНС: катехоламинов↑, липолиз↑, гликогенолиз↑, глюконеогенез↑).	Активность симпатико-адреналовой системы и ГГНС ↓, резистентность нейронов к гипоксии ↑.

МЕХАНИЗМЫ УСТОЙЧИВОСТИ К ГИПОКСИИ У ПЛОДА И НОВОРОЖДЕННЫХ ДЕТЕЙ

- Наличие фетального гемоглобина (он больше связывает O_2 и хорошо отдает его тканям).
- Выше капилляризация тканей по сравнению со взрослыми.
- Активность гликолиза \uparrow по сравнению со взрослыми (фосфофруктокиназа более кислотоустойчивая).
- Более низкий критический уровень pO_2 в тканях по сравнению со взрослыми (у взрослых pO_2 1,5-2 мм рт. ст. на уровне клеток и митохондрий).
- Не все образования ЦНС сформировались в структурно-функциональном плане.
- Менее выражена реакция ПОП

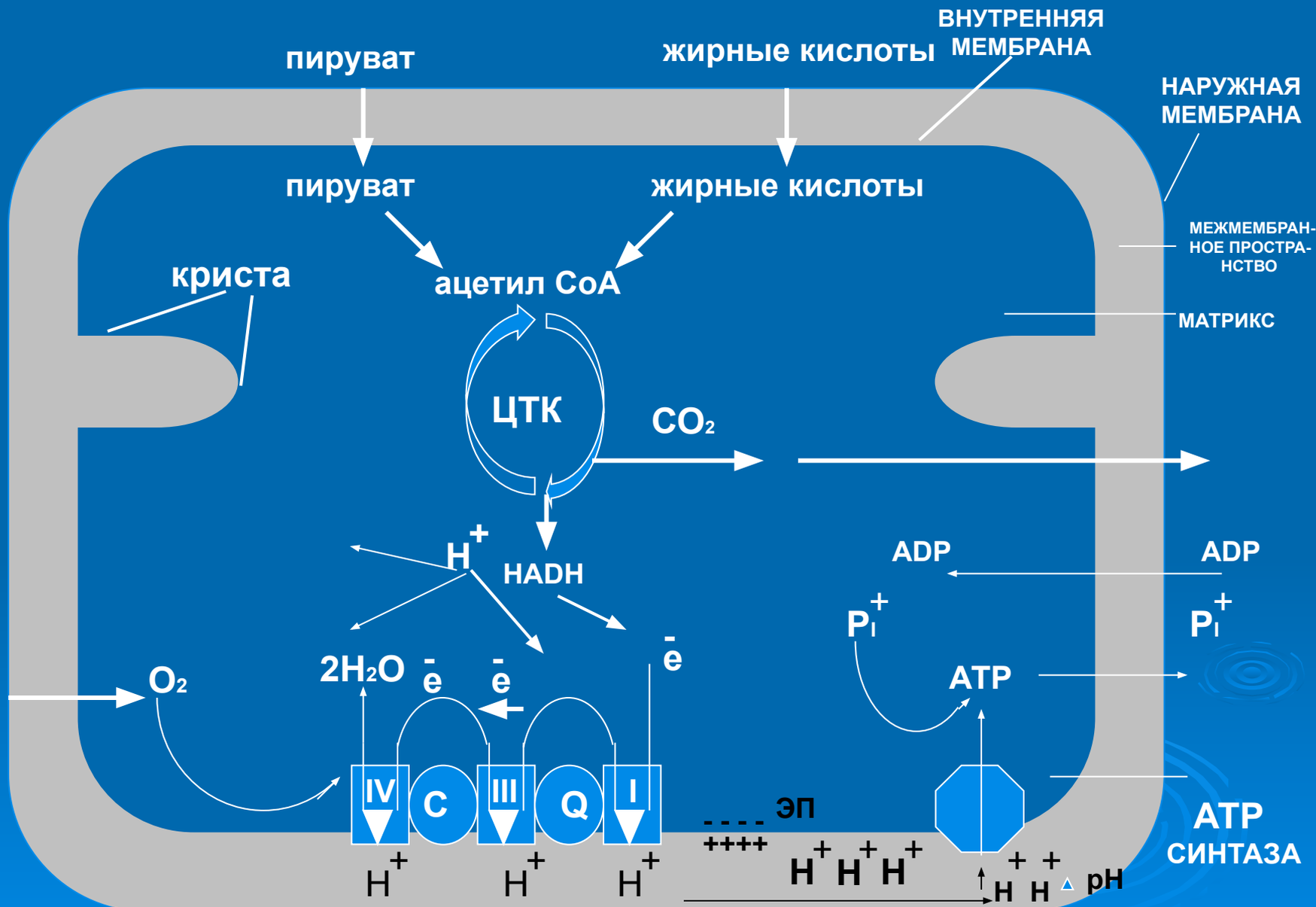
Изменение основных показателей газового состава крови на начальном этапе развития различных видов гипоксии (- снижено, + увеличено).

Показатель Вид гипоксии	pO_2 артериальной крови	pO_2 венозной крови	A-B разница концентраций кислорода	pCO_2 артериальной крови, первичное нарушение КОС	Кислородная емкость крови	Сдвиг кривой диссоциации Hb
Гипобарическая экзогенная	-	норма	-	- респираторный алкалоз	норма	влево — в легких вправо — в тканях
Нормобарическая экзогенная	-	-	норма	+ респираторный ацидоз	норма	вправо
Респираторная	-	-	норма	+ респираторный ацидоз	норма	вправо
Циркуляторная	норма	-	+	норма, нереспираторный ацидоз	норма	вправо

Изменение основных показателей газового состава крови на начальном этапе развития различных видов гипоксии (- снижено, + увеличено).

Показатель Вид гипоксии	pO_2 артериальной крови	pO_2 венозной крови	A-B разница концентраций кислорода	pCO_2 артериальной крови, первичное нарушение КОС	Кислородная емкость крови	Сдвиг кривой диссоциации Hb
Анемическая гемическая	норма	норма	норма	норма	-	норма
Инактивационная гемическая	норма	+	-	норма	-	влево
Тканевая – кроме разобщения окисления и фосфорилирования	норма	+	-	норма, нереспираторный ацидоз	норма	не имеет значения
Тканевая, вследствие разобщения	норма	-	+	норма	норма	норма

ЦИТОПЛАЗМА



Респираторная гипоксия (дыхательный тип гипоксии) развивается на фоне нарушения основных процессов внешнего дыхания (вентиляции, диффузии и перфузии).

Может иметь различное (деструктивное, воспалительное, дистрофическое, опухолевое) происхождение.

- Возникает преимущественно в результате расстройств:
- центральных и периферических механизмов регуляции внешнего дыхания;
- строения костно-хрящевого аппарата грудной клетки;
- функций дыхательных мышц (межреберных, диафрагмы и вспомогательных);

*Респираторная гипоксия (дыхательный тип гипоксии)
развивается на фоне нарушения основных процессов
внешнего дыхания (вентиляции, диффузии и перфузии)
(продолжение)*

Может иметь различное (деструктивное, воспалительное, дистрофическое, опухолевое) происхождение.

- проходимости верхних и нижних дыхательных путей (при их сужении);
- эластичности ткани легких (приводящей к уменьшению их дыхательной поверхности);
- толщины и плотности альвеолярно-капиллярной диффузионной мембраны в виде их увеличения;
- состояния кровотока в обменных и шунтирующих микрососудах легочного круга в виде ишемии или застоя;
- Герметичности плевральной полости и т.д.

Циркуляторный тип кислородного голодания возникает при абсолютной и при относительной недостаточности кровоснабжения органов как большого, так и малого круга.

Циркуляторная гипоксия развивается в результате расстройств деятельности

- сердца (как левого, так и правого его отделов),
- кровеносных сосудов (артерий, вен, капилляров) с внутри- и внесосудистыми препятствиями току крови,
- уменьшения объема циркулирующей крови (ОЦК)
- различных их сочетаний.

При относительной недостаточности кровообращения потребности тканей в кислороде всегда превышают его доставку к ним.

Кровяной (гемический) тип гипоксии возникает из-за уменьшения кислородной емкости крови, обусловленного снижением количества эритроцитов и функционально активного гемоглобина крови.

В норме гемоглобин, находящийся в 100 мл крови, связывает около 20,1 мл кислорода (O_2).

Основными причинами уменьшения кислородной емкости крови могут быть следующие:

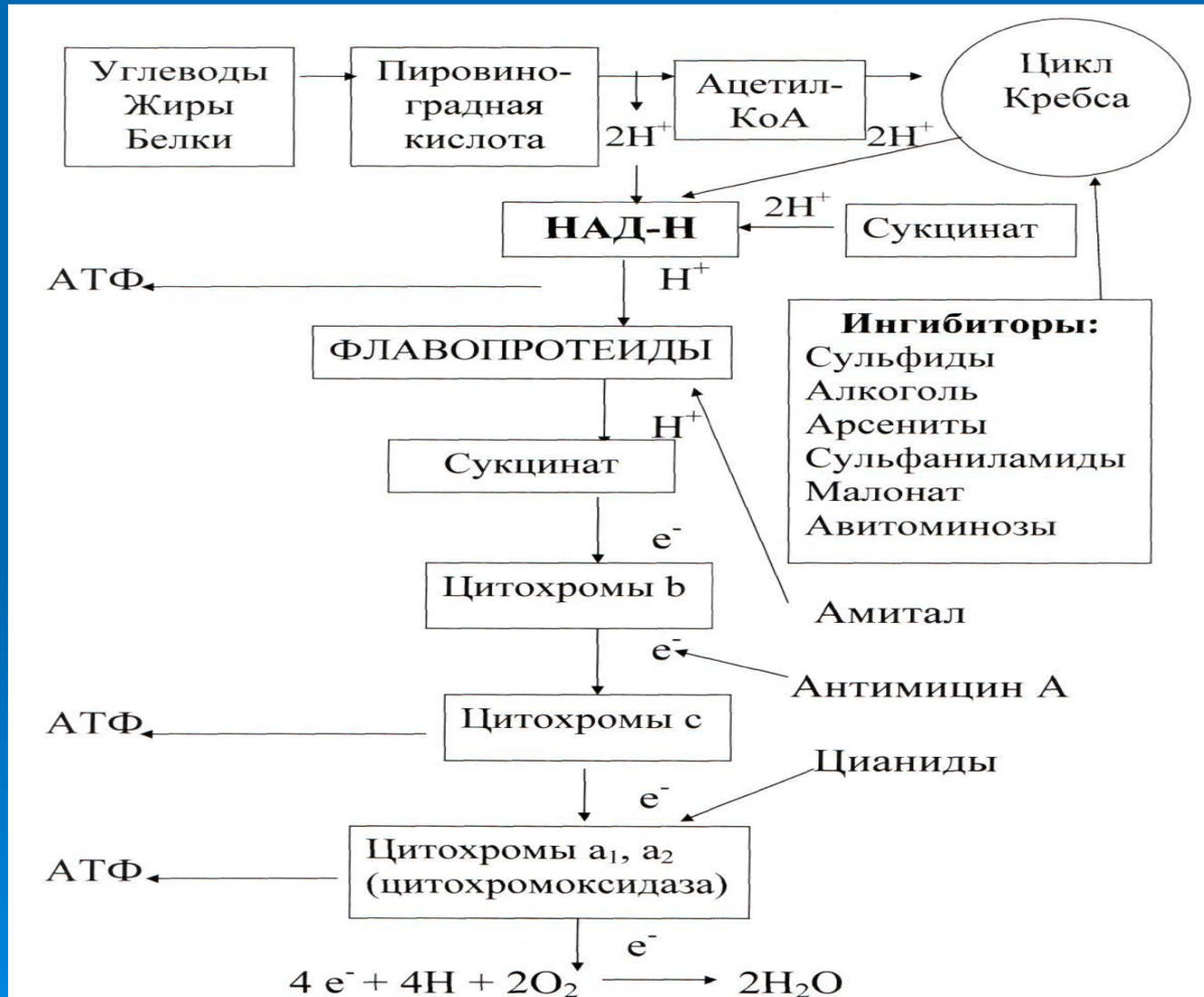
- острая или хроническая кровопотеря (вызываемая повреждением стенок кровеносных сосудов);
- разрушение эритроцитов крови (возникающее под влиянием температурных, токсических, осмотических, гемолитических повреждающих агентов);
- деструкция или инактивация гемоглобина под действием различных патогенных факторов (обычно при контакте с различными активными токсическими химическими веществами и соединениями);

Кровяной (гемический) тип гипоксии возникает из-за уменьшения кислородной емкости крови, обусловленного снижением количества эритроцитов и функционально активного гемоглобина крови (продолжение).

В норме гемоглобин, находящийся в 100 мл крови, связывает около 20,1 мл кислорода (O_2).

- сдвиг рН в кислую сторону, что приводит к нарушению проницаемости мембран эритроцитов
- Образование карбоксигемоглобина (СО при отравлениях на пожарах, металлургических, коксахимических производствах, включенном двигателе автомобиля в закрытом помещении)
- Образованию метгемоглобина который не способен транспортировать кислород (причины: нитриты, нитраты, анилин, бензол, бертолетова соль, сульфаниламиды, фенацетин, амидопирин и д.т.)
- угнетение эритропоэза (обусловленное действием гемопоэтических ядов, повреждением, вплоть до разрушения красного кровяного ростка, дефицитом субстратов, витаминов, особенно витамина B_{12} , B_6 , B_1 фолиевой и аскорбиновой кислот, а также недостатком эритропоэтинов, что приводит к развитию анемий).

Блокада разных звеньев биологического окисления при тканевой гипоксии



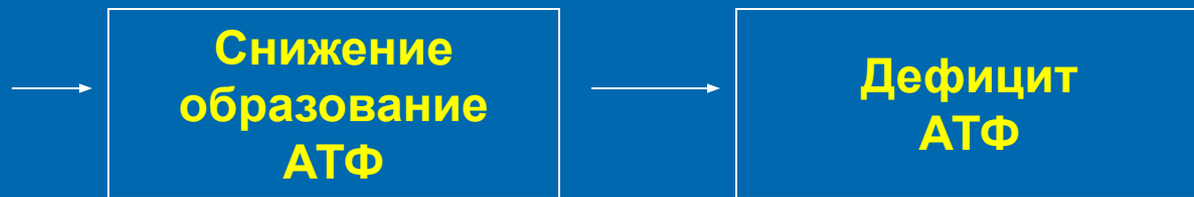
Гипероксическая гипоксия развивается в результате патогенно высокого парциального давления кислорода (pO_2 во вдыхаемом воздухе. Это приводит к значительному повышению напряжения O_2 в различных тканях организма, что и становится основным звеном патогенеза гипероксической гипоксии.

В патогенезе данной гипоксии основное место отводят следующим факторам:

- токсическому действию на клеточные и интерстициальные структуры организма как кислорода, так и его свободных радикалов и перекисей;
- недостатку (угнетению) антиоксидантной системы (SH-содержащих энзимов, глутатионов, пероксидазы, каталазы, супероксид, дисмутазы и др.);
- снижению в спинном и головном мозге содержания тормозных медиаторов – глицина и ГАМК (нередко обуславливающему развитие судорожного синдрома, так называемой кислородной эпилепсии);
- угнетению синтеза ДНК и РНК в тканях, а значит угнетению, извращению образования и действия внутриклеточных белков и различных пептидных биологически активных веществ, в том числе гормонов;
- повреждению клеточных и субклеточных мембран различных тканей и органов (мозга, печени, почек и, особенно, легких) т.п.

Адаптация к гипоксии

I. ГИПОКСИЯ

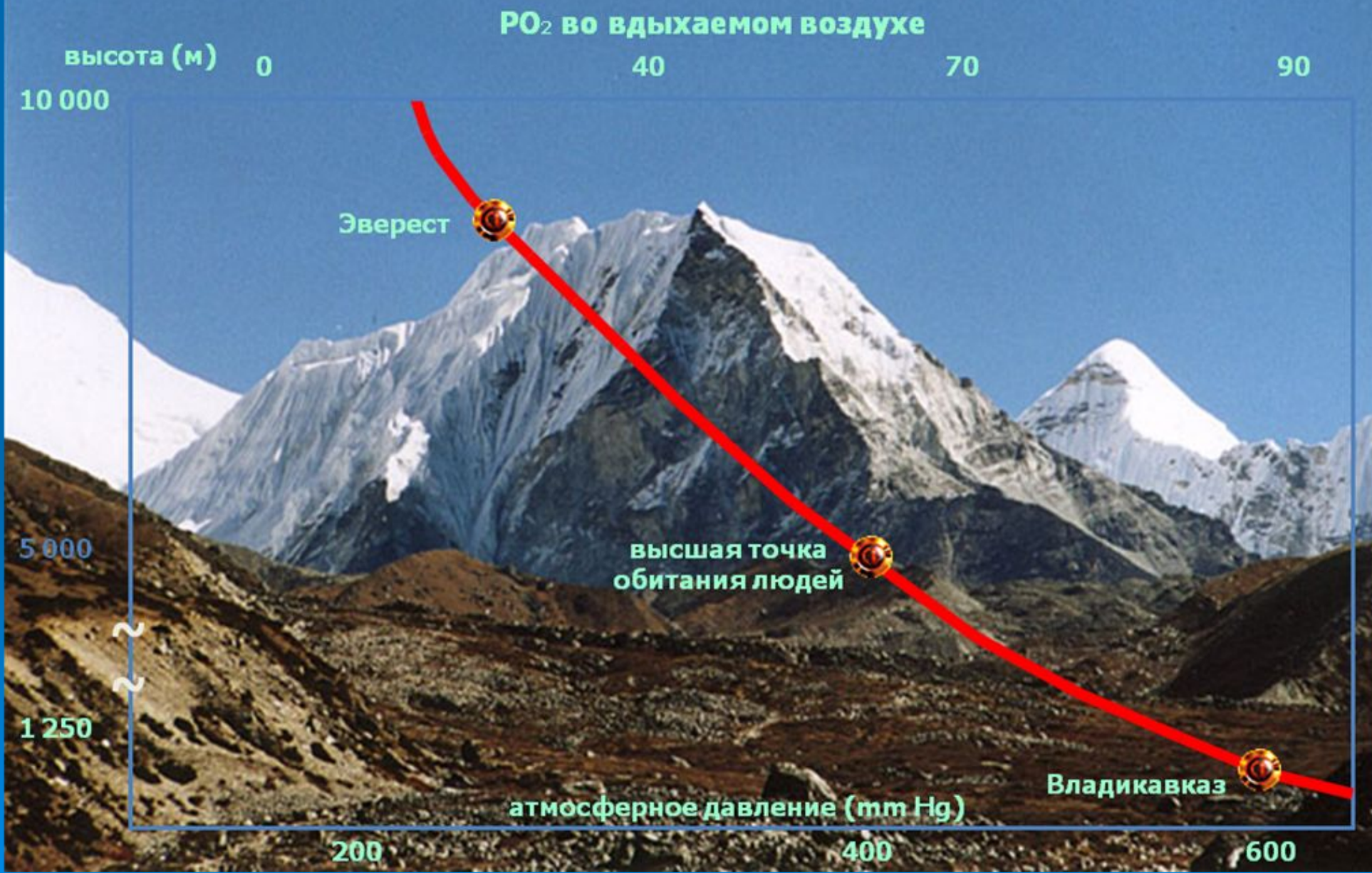


→ нарушение жизнедеятельности организма

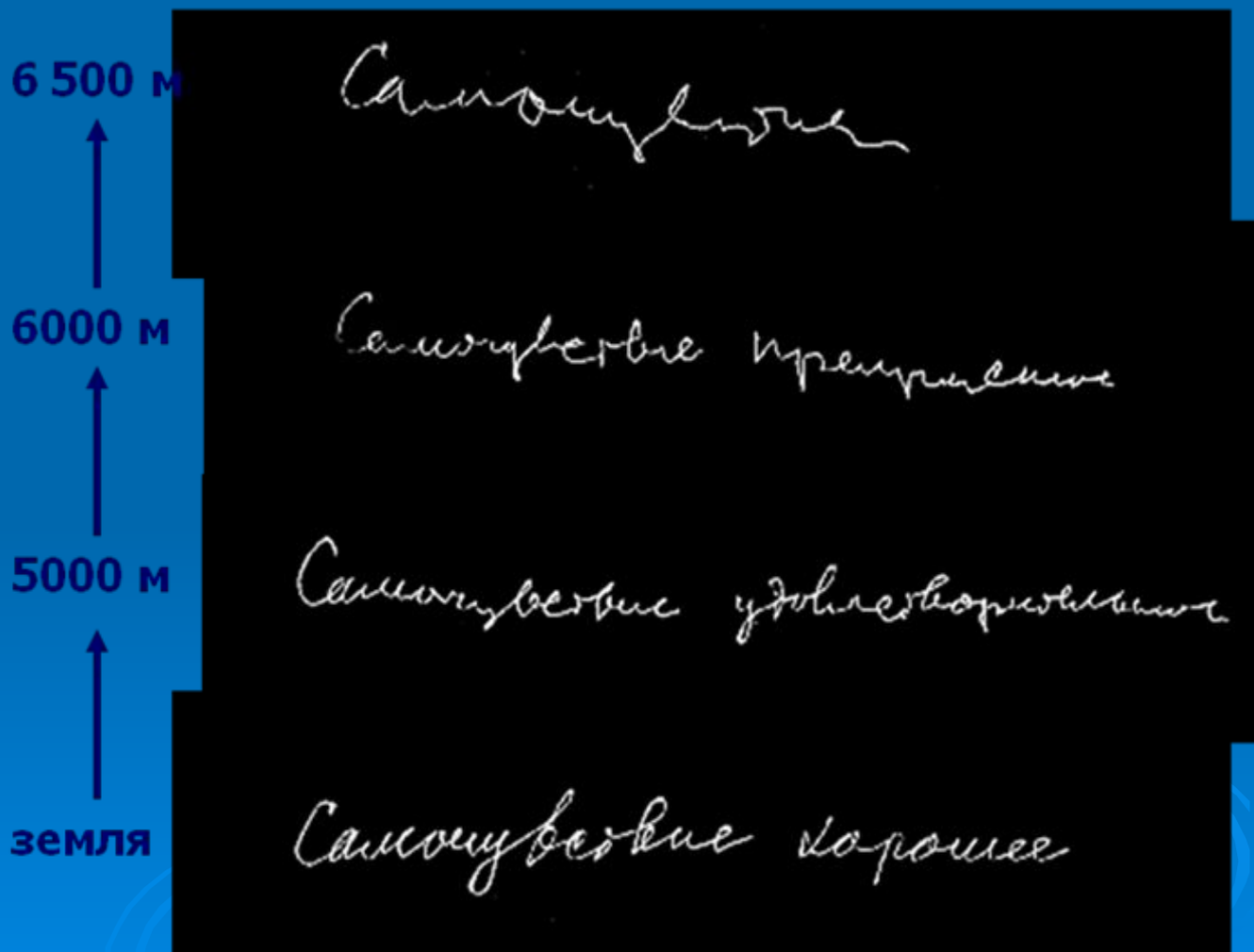
II.



Изменения атмосферного давления и PO_2 в горах (по В.Б.Брин)



Нарушения почерка при нарастании высотной гипоксии (по И.Р.Петрову)



Классификация гипоксических состояний



Действие веществ, разобщающих окисление и фосфорилирование

2-,4-динитрофенол	Свободные жирные кислоты
Дикумарин	Избыток Ca^{2+} , H^+
Грамицидин	Токсины микроорганизмов
Тироксин, адреналин	Продукты перекисного окисления липидов

