失血性休克 PDF转换可能丢失图片或格式,建议阅读原文 https://www.100test.com/kao\_ti2020/306/2021\_2022\_\_E5\_A4\_B1\_ E8\_A1\_80\_E6\_80\_A7\_E4\_c22\_306603.htm 名称失血性休克所属 科室普通外科病因 微循环障碍 (缺血、淤血、播散性血管内 凝血)致微循环动脉血灌流不足,重要的生命器官因缺氧而 发生功能和代谢障碍,是各型休克的共同规律。休克时微循 环的变化,大致可分为三期,即微循环缺血期、微循环淤血 期和微循环凝血期。(一)微循环缺血期(缺血性缺氧期) 此期微循环变化的特点是: 微动脉、后微动脉和毛细血管 前括约肌收缩,微循环灌流量急剧减少,压力降低; 微静 脉和小静脉对儿茶酚胺敏感性较低,收缩较轻; 动静脉吻 合支可能有不同程度的开放,血液从微动脉经动静脉吻合支 直接流入小静脉。引起微循环缺血的要害性变化是交感神 经mdash.肾上腺髓质系统强烈兴奋。不同类型的休克可以通 过不同机制引起交感mdash.肾上腺髓质性休克和心源性休克 时,心输出量减少和动脉血压降低可通过窦弓反射使交 感mdash.肾上腺髓质系统兴奋;在大多数内毒素性休克时, 内毒素可直接刺激交感mdash.肾上腺髓质系统使之发生强烈 兴奋。 交感神经兴奋、儿茶酚胺释放增加对心血管系统的总 的效应是使外周总阻力增高和心输出量增加。但是不同器官 血管的反应却有很大的差别。皮肤、腹腔内脏和肾的血管, 由于具有丰富的交感缩血管纤维支配,。而且alpha.受体密度 也低,口径可无明显变化。冠状动脉虽然也有交感神经支配 ,也有beta.受体,但交感神经兴奋和儿茶酚胺增多却可通过 心脏活动加强,代谢水平提高以致扩血管代谢产物非凡是腺 苷的增多而使冠状动脉扩张。 交感兴奋和血容量的减少还可

激活肾素-血管紧张素-醛固酮系统,而血管紧张素 有较强 的缩血管作用,包括对冠状动脉的收缩作用。此外,增多的 儿茶酚胺还能剌激血小板产生更多的血栓素A2(thromboxane A2.TXA2),而。TXA2也有强烈的缩血管作用。 1.正常情况 动静脉吻合支是关闭的。 只有20%毛细血管轮流开放, 有血液灌流。 毛细血管开放与关闭受毛细血管前括约肌的 舒张与收缩的调节。 2.微循环缺血期 交感神经兴奋和肾上 腺素、去甲肾上腺素分泌增多,小动脉、微动脉、后微动脉 ,毛细血管前括约肌收缩。 动静脉吻合支开放,血液由微 动脉直接流入小静脉。 毛细血管血液灌流不足,组织缺氧 。 3.微循环淤血期 小动脉和微动脉收缩,动静脉吻合支仍 处于开放状态,进入毛细血管的血液仍很少。 由于组织缺 氧,组织胺、缓激\*\*\*、氢离子等舒血管物质增多,后微动脉 和毛细血管前括约肌舒张,毛细血管开放,血管容积扩大, 进入毛细血管内的血液流动很慢。 由于交感神经兴奋,肾 上腺素和去甲肾上腺素分泌增多(可能还有组织胺的作用) ,使微静脉和小静脉收缩,毛细血管后阻力增加,结果毛细 血管扩张淤血。 4.微循环凝血期 由于组织严重缺氧、酸中 毒,毛细血管壁受损害和通透性升高,毛细血管内血液浓缩 ,血流淤滞;另外血凝固性升高,结果在微循环内产生播散 性血管内凝血。 由于微血栓形成,更加重组织缺氧和代谢 障碍,细胞内溶酶体破裂,组织细胞坏死,引起各器官严重 功能障碍。 由于凝血,凝血因子(如凝血酶原、纤维蛋白 原等)和血小板大量被消耗,纤维蛋白降解产物增多,又使 血液凝固性降低;血管壁又受损害,继而发生广泛性出血。 而 T X A 2 也有强烈的缩血管作用。 还有,溶酶体水解酶-心 肌抑制因子系统在休克 期微循环缺血的发生中也起一定的 作用。休克时,主要由于胰腺血液灌流量减少所引起的缺血 、缺氧和酸中毒可使胰腺外分泌细胞的溶酶体破裂而释出组 织蛋白酶,后者即可分解组织蛋白而生成心肌抑制因子 (myocardial depressant factor, MDF)。小分子\*\*\*MDF进入血 流后,除了引起心肌收缩力减弱、抑制单核吞噬细胞系统的 吞噬功能以外,还能使腹腔内脏的小血管收缩,从而进一步 加重这些部位微循环的缺血。 本期的主要临床表现是:皮肤 苍白,四肢厥冷,出冷汗,尿量减少;因为外周阻力增加, 收缩压可以没有明显降低,而舒张压有所升高,脉压减小, 脉搏细速;神志清楚,烦躁不安等。此期微循环变化具有一 定的代偿意义。皮肤和腹腔器官等小动脉收缩,既可增加外 周阻力,以维持血压,又可减少这些组织器官的血流量,以 保证心脑等重要器官的血液供给;毛细血管前阻力增加,毛 细血管流体静压降低,促使组织液进入血管,以增加血浆容 量;另外,动静脉吻合支开放,静脉收缩使静脉容量缩小( 正常约有70%血液在静脉内),可以加快和增加回心血量, 也有利于血压的维持和心脑的血液供给。但是由于大部分组 织器官因微循环动脉血灌流不足而发生缺氧,将导致休克进 一步发展。如能及早发现,积极抢救,及时补充血量,降低 过剧的应激反应,可以很快改善微循环和恢复血压,阻止休 克进一步恶化,而转危为安。(二)微循环淤血期(淤血性 缺氧期) 在休克的循循环缺血期, 如未能及早进行抢救, 改 善微循环,则因组织持续而严重的缺氧,而使局部舒血管物 质(如组织胺、激\*\*\*、乳酸、腺苷等)增多,后微动脉和毛 细血管前括约肌舒张,微循环容量扩大,淤血,发展为休克

微循环淤血期。此期微循环变化的特点是: 后微动脉和毛 细血管前括约肌舒张(因局部酸中毒,对儿茶酚胺反应性降 低),毛细血管大量开放,有的呈不规侧囊形扩张(微血池 形成),而使微循环容积扩大; 微静脉和小静脉对局部酸 中毒耐受性较大,儿茶酚胺仍能使其收缩(组织胺还能使肝 、肺等微静脉和小静脉收缩),毛细血管后阻力增加,而使 微循环血流缓慢; 微血管壁通透性升高,血浆渗出,血流 淤滞; 由于血液浓缩,血细胞压积增大,红细胞聚集,白 细胞嵌塞,血小板粘附和聚集等血液流变学的改变,可使微 循环血流变慢甚至停止。 由于微循环淤血,压力升高,进 入微循环的动脉血更少(此时小动脉和微动脉因交感神经作 用仍处于收缩状态)。由于大量血液淤积在微循环内,回心 血量减少, 使心输出量进一步降低, 加重休克的发展。 由于 上述微循环变化,虽然微循环内积有大量血液,但动脉血灌 流量将更加减少,病人皮肤颜色由苍白而逐渐发绀,非凡是 口辰和指端。因为静脉回流量和心输出量更加减少,病人静 脉萎陷,充盈缓慢;动脉压明显降低,脉压小,脉细速;心 脑因血液供给不足,ATP生成减少,而表现为心收缩力减弱 (心音低),表情淡漠或神志不清。严重的可发生心、肾、 肺功能衰竭。这是休克的危急状态,应立即抢救,补液,解 除小血管痉挛,给氧,纠正酸中毒,以疏通微循环和防止播 散性血管内凝血。 (三) 微循环凝血期(播散性血管内凝血 )从微循环的淤血期发展为微循环凝血期是休克恶化的表现 。其特点是:在微循环淤血的基础上,于微循环内(非凡是 毛细血管静脉端、微静脉、小静脉)有纤维蛋白性血栓形成 ,并常有局灶性或弥漫性出血;组织细胞因严重缺氧而发生

变性坏死。 播散性血管内凝血与休克的联系极为密切。关于 播散性血管内凝血引起的病理变化以及它如何引起休克或加 重休克的发展,已在《播散性血管内凝血》一章讨论过了, 这里再概要地归纳一下休克如何引起播散性而管内凝血。 1. 应激反应使血液凝固性升高。致休克的动因(如创伤、烧伤 、出血等)和休克本身都是一种强烈的剌激,可引起应激反 应,交感神经兴奋和垂体-肾上腺皮质活动加强,使血液内 血小板和凝血因子增加,血小板粘附和聚集能力加强,为凝 血提供必要的物质基础。 2.凝血因子的释放和激活。有的致 休克动因(如创伤、烧伤等)本身就能使凝血因子释放和激 活。例如,受损伤的组织可释放出大量的组织凝血活素,起 动外源性凝血过程;大面积烧伤使大量红细胞破坏,红细胞 膜内的磷脂和红细胞破坏释出的ADP,促进凝血过程。 3.微 循环障碍,组织缺氧,局部组织胺、激\*\*\*、乳酸等增多。这 些物质一方面引起毛细血管扩张淤血,通透性升高,血流缓 慢,血液浓缩红细胞粘滞性增加,有利于血栓形成;另一方 面损害毛细血管内皮细胞,暴露胶元,激活凝血因子 和使 血小板粘附与聚集。 4.缺氧使单核吞噬细胞系统功能降低 , 不能及时清除凝血酶元酶、凝血酶和纤维蛋白。结果在上述 因素作用下,而发生播散性血管内凝血。 播散性血管内凝血 一旦发生,将使微循环障碍更加严重,休克病情进一步恶化 , 这是因为: 广泛的微血管阻塞进一步加重微循环障碍, 使回心血量进一步减少; 凝血物质消耗、继发纤溶的激活 等因素引起出血,从而使血容量减少; 可溶性纤维蛋白多 聚体和其裂解产物等都能封闭单核吞噬细胞系统,因而使来 自肠道的内毒素不能被充分清除。 由于播散性血管内凝血的

发生和微循环淤血的不断加重,由于血压降低所致的全身微 循环灌流量的严重不足,全身性的缺氧和酸中毒也将愈益严 重:严重的酸中毒又可使细胞内的溶酶体膜破裂,释出的溶 酶体酶(如蛋白水解酶等)和某些休克动因(如内毒素等) 都可使细胞发生严重的乃至不可逆的损害,从而使包括心、 脑在内的各重要器官的机能代谢障碍也更加严重(详后), 这样就给治疗造成极大的困难,故本期又称休克难治期。 临 床表现 容量不足超越代偿功能,就会呈现休克综合病征。心 排出血量减少,尽管四周血管收缩,血压依然下降。组织灌 注减少,促使发生无氧代谢,形成乳酸增高和代谢性酸中毒 。血流再分布,使脑和心供血能得到维持。血管进一步收缩 会招致细胞损害。血管内皮细胞的损害致使体液和蛋白丢失 ,加重低血容量。最终将会发生多器官功能衰竭。肠道粘膜 对失血性休克引起的来源于肠道的抗体的防御能力遭到损害 ,很可能就是肺炎和其他感染性并发症的重要发病机制。次 致死量的失血对内毒素的攻击具有交叉耐受的能力。即次致 死量的失血能对致死量内毒素的攻击产生保护作用诊断 在很 多的情况下,对出血做出诊断并不太困难。病史和体征都能 反映出血管内容量不足和肾上腺能的补偿性反应。然而,实 验检测却不完全如此。因为在急性失血后的短时间内,体液 移动还不可能很明显,难以通过血液检测指标反映出来。若 失血的过程稍长,体液移动逐步增多,就会使血液呈现浓缩 ,表现为血红蛋白增高、血细胞比容上升、尿素氮与肌酐的 比例增大。假如失血的过程较长,失血量较大,非凡是自由 水丢失逐步增多,还会发生血清钠增高。总之,对休克的失 血量应予以充分估计,临床上往往估计不足,值得注重。 当

失血较大,引起严重的低容量性休克,而在临床上还难以把 握住切实的和规律性的变化,非凡是复苏补液治疗还难以显 示积极效果,则应该考虑可以放置中心静脉导管或肺动脉导 管,进行有创血流动力学的监测。通过中心测压可以观察到 中心静脉压(CVP)和肺动脉楔压(PCWP)降低,心排出 血量降低,静脉血氧饱和度(SVO2)降低,和全身血管阻力 增高。 治疗 失血性休克的治疗,在程序上,首先要保证气道 通畅和止血有效。气道通畅是通气和给氧的基本条件,应予 以切实保证。对有严重休克和循环衰竭的患者,还应该进行 气管插管,并给予机械通气。止血是制止休克发生和发展的 重要措施。压迫止血是可行的有效应急措施;止血带应用也 十分有效。应该尽快地建立起两根静脉输液通道。 随输液通 道的建立,立即给予大量快速补液。对严重休克,应该迅速 输入1~2L的等渗平衡盐溶液,随后最好补充经交叉配合的血 液。为了救命,可以输同型的或O型的红细胞。非凡是在应 用平衡盐溶液后,在恢复容量中,尚不能满足复苏的要求时 , 应输用红细胞, 使血红蛋白达到10g/dl以上。但对出血不止 的情况,按上述方法补液输血是欠妥的,因为大力进行液体 复苏,会冲掉血栓,增加失血,降低存活率。为此,非凡在 医院前急救中,使用高张盐溶液达到快速扩容的作法尚有争 议。 在没有通过中心静脉插管或肺动脉插管进行检测的情况 下,就要凭以下临床指标来把握治疗,即尿量需达到0.5 ~ 1.0ml/(kg.h),正常心率,正常血压,毛细血管充盈良好, 知觉正常。 值得提示的是,在针对大量失血进行复苏之后, 即在为补偿失血而给予输血之外,还应该再补给一定量的晶 体液和胶体液,以便适应体液分离之需。若不理解这一需要

,而仅仅采取限制补液和利尿的处理方法,其后果将会加重休克,导致代谢性酸中毒,诱发多器官功能不全,甚至造成死亡。大约1d后,体液从分离相转入到利尿相,通过排出血管外蓄积的体液,即增加利尿,使多余体液被动员出来,进而使体液间隙逐渐恢复到伤前的正常水平。预防及预后 1.积极防治感染。 2.做好外伤的现场处理,如及时止血、镇痛、保温等。 3.对失血或失液过多(如呕吐、腹泻、咯血、消化道出血、大量出汗等)的患者,应及时酌情补液或输血。 100Test 下载频道开通,各类考试题目直接下载。详细请访问www.100test.com