37. Fisiopatologia della pressione sanguigna

III edizione print edition Luigi Barbieri, Enrico Strocchi



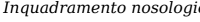
37. Fisiopatologia della pressione sanguigna	1217
37.1. Inquadramento nosologico	1219
37.1.1. Ipertensione vascolare	1219
37.2. IPERTENSIONE ARTERIOSA	1220
37.2.1. L'ipertensione arteriosa costituisce un problema diffuso e grave	1220
37.2.2. Valori di riferimento dell'ipertensione arteriosa sistemica	122
37.2.3. Prevalenza	1222
37.2.4. Classificazione eziopatogenetica	1222
37.2.5. Decorso	1224
37.2.6. Regolazione della pressione sanguigna normale	1225
37.2.7. Ruolo del rene e del cuore	1220
37.2.8. Resistenze periferiche	122
37.2.9. Effetto di prodotti metabolici	
37.2.10. Autoregolazione vasale	1228
37.2.11. Renina-angiotensina-aldosterone	122
37.3. Patogenesi dell'ipertensione	1229
37.3.1. Ruolo del sistema renina-angiotensina	1230

37.3.2. Ipertensione essenziale	123
37.3.3. Fattori genetici	123
37.3.4. Fattori ambientali	
37.3.5. Patogenesi dell'ipertensione essenziale	1233
37.3.6. Sodio e ipertensione	
37.3.7. Meccanismi: aumento delle resistenze periferiche	1234
37.3.8. Aumento di sensibilità periferica alla vasocostrizione	
37.3.9. Cronicizzazione	
37.4. Patologia vascolare	1236
37.4.1. Morfologia dell'arteriolosclerosi ialina	1230
37.4.2. Morfologia dell'Arteriosclerosi iperplastica	123
37.5. Shock e collasso cardio-circolatorio	1238
37.5.1. Tipi di shock	1238
37.5.2. Shock cardiogeno	1239
37.5.3. Shock ipo-volemico	1239
37.5.4. Shock settico	1239
37.5.5. Shock anafilattico.	

Lezioni di Patologia generale	Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna $f 1218$
37.5.6. Shock neurogeno	37.5.10. Prognosi
37.5.7. Stadi dello shock1241	37.6. Lo shock settico 1244
37.5.8. Conseguenze dello shock1242	37.6.1. Patogenesi dello shock settico
37.5.9. Decorso clinico	37.7 Principali conti leti izzate 12/5



37.1. Inquadramento nosologico 🗟



- 🖙 La patologia legata ad alterazioni della pressione sanguigna può essere dovuta ad eccessi pressori o cadute della pressione stessa:
 - ipertensione vascolare
 - shock

37.1.1. IPERTENSIONE VASCOLARE

- Ipertensione vascolare significa aumento della pressione del sangue nei vasi Si può classificare come
 - ipertensione arteriosa sistemica
 - ipertensione arteriosa polmonare
 - ipertensione venosa centrale
 - ipertensione portale
- L'ipertensione arteriosa può essere classificata come
 - o ipertensione sistolica: è aumentata la pressione massima
 - o ipertensione diastolica: è aumentata la pressione diastolica
 - combinata (sistolica-diastolica): è aumentata sia la pressione sistolica sia quella diastolica
- Se non meglio specificato per ipertensione si intende comunemente ipertensione arteriosa sistemica diastolica, sisto-diastolica o sistolica isolata: quest'ultima è la forma più comune nel paziente anziano

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1220

37.2. Ipertensione arteriosa

37.2.1. L'IPERTENSIONE ARTERIOSA COSTITUISCE UN PROBLEMA DIFFUSO E GRAVE

- La pressione sanguigna elevata nelle arterie costituisce un problema medico molto diffuso; le conseguenze sono spesso invalidanti anche perché può rimanere asintomatica fino a stadi tardivi del suo decorso quando il danno provocato non è più recuperabile
- L'ipertensione provoca danni indiretti
 - 🔵 viene considerata come uno dei più importanti fattori di rischio, per lo sviluppo di aterosclerosi e quindi per lo sviluppo sia della malattia coronarica che degli accidenti cerebrovascolari (ictus)
- Direttamente può provocare:
 - cardiopatia ipertensiva sino a insufficienza cardiaca congestizia
 - 🔵 aneurisma e dissezione aortica
 - insufficienza renale cronica

37.2.2. VALORI DI RIFERIMENTO DELL'IPERTENSIONE ARTERIOSA SISTEMICA

Il rischio di sviluppare lesioni aterosclerotiche è proporzionale ai valori pressori anche quando questi sono inferiori a 140/90 mm di Hg, cioè nell'ambito dei valori pressori considerati "normali"

La stretta relazione fra valori pressori ed aterosclerosi è confermata:

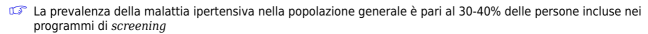
- dalla mancanza di lesioni aterosclerotiche nella circolazione polmonare dove i valori pressori sono molto bassi;
- dalla comparsa di lesioni aterosclerotiche nell'arteria polmonare e nei suoi rami principali quando sia presente una ipertensione arteriosa polmonare

	sistolica	diastolica	Tabella 37.1. Classificazione della pressione sanguigna negli	
categoria	(mm Hg)	(mm Hg)	adulti	
normale	< 130	Classificazione della pressione sanguigna negli adulti*		
normale alta	130-139	85-89	additi	
ipertensione		* n. b.: sulla base di almeno due misurazioni		
stadio 1 (lieve)	140-159	90-99	effettuate correttamente in almeno due diverse	
stadio 2 (moderata)	160-179	100-109	occasioni, in ambulatorio. Per la pressione auto misurata a domicilio o misurata con apparecchi	
stadio 3 (severa)	≥ 180	≥110	portatili (monitoraggio pressorio o ABPM delle 24 ore) i valori "normali" sono più bassi	
sistolica isolata	≥ 140	< 90		

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1222

37.2.3. PREVALENZA



- la prevalenza aumenta con l'età
- la etnie nere africane ed afroamericane sono colpite con una frequenza all'incirca doppia rispetto a quelle caucasiche ed asiatiche, e sono apparentemente più vulnerabili alle complicanze
- o la riduzione della pressione sanguigna ha effetti diretti sull'incidenza e sulla mortalità per cardiopatia ischemica (infarto miocardico), insufficienza cardiaca e ictus cerebrale

37.2.4. Classificazione eziopatogenetica



- Ipertensione essenziale o idiopatica (90-95%)
 - 🕨 Ipertensione secondaria (5-10%) da causa
 - renale
 - endocrina
 - cardiovascolare
 - neurologica

Tabella 37.2. Ipertensione secondaria

cause renali

- oglomerulonefrite acuta e cronica
- pielonefrite cronica
- rene policistico
- vasculiti renali
- tumori che producono renina

cause endocrine

- iperfunzione surrenalica (sindrome di Cushing, iperaldosteronismo primario, iperplasia surrenalica)
- ormoni esogeni (glucocorticoidi, estrogeni, simpaticomimetici, cibo contenente tiramina, inibitori delle monoammino-ossidasi, ingestione di liquirizia)
- feocromocitoma
- acromegalia
- 🔵 ipo-tiroidismo (mixedema)
- iper-tiroidismo (tireotossicosi)

cause cardiovascolari

- coartazione dell'aorta
- poliarterite nodosa
- rigidità dell'aorta
- aumento della gittata cardiaca
- aumento del volume intra-vascolare (policitemia vera, eccessive trasfusioni)

cause neurologiche

- psicogene
- aumentata pressione intra-cranica
- sindrome delle apnee notturne (OASIS)
- stress acuti, compresi quelli chirurgici

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. ${f 1224}$

37.2.5. DECORSO



L'ipertensione si divide in base al decorso in:

- ipertensione benigna
- ipertensione accelerata o maligna

Ipertensione benigna



Nella maggior parte dei casi, l'ipertensione rimane contenuta entro livelli moderati ed ha un decorso piuttosto stabile, per anni o decenni, ed è compatibile con una lunga sopravvivenza, anche se espone ad un rischio aumentato di:

- infarto miocardico
- insufficienza cardiaca
- ictus (infarto cerebrovascolare)

Ipertensione maligna



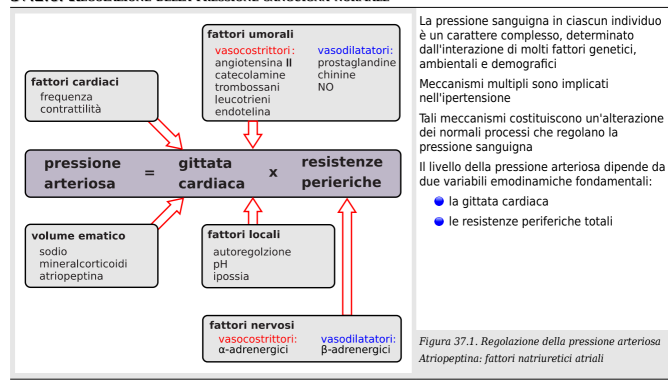
🕼 In meno del 5% dei soggetti ipertesi, la pressione ematica si eleva rapidamente e, se non trattata, porta a complicanze gravi/morte nel giro di 1-2 anni. Questa forma è definita ipertensione accelerata o maligna

Il quadro clinico manifesto dell'ipertensione maligna è costituito da

- ipertensione severa (con pressione diastolica superiore a 120 mm Hg)
- insufficienza renale
- encefalopatia ipertensiva
- emorragie ed essudati retinici, con o senza edema papillare

Questa forma di ipertensione può svilupparsi in persone precedentemente normotese ma, più frequentemente, si sovrappone ad un'ipertensione preesistente, sia essenziale che secondaria

37.2.6. REGOLAZIONE DELLA PRESSIONE SANGUIGNA NORMALE



Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1226

37.2.7. Ruolo del rene e del cuore

Il rene è l'organo principale deputato a mantenere costante il volume ematico ed ha un ruolo importante nella genesi dell'ipertensione essenziale e di alcune forme secondarie

- o quando il volume ematico si riduce, la filtrazione glomerulare diminuisce e questo causa l'attivazione del sistema renina-angiotensina-aldosterone, cui consegue aumento delle resistenze periferiche e ritenzione di sodio e acqua (= espansione del volume)
- il rene produce anche numerose sostanze ad azione vasodilatatrice o anti-ipertensiva che controbilanciano gli effetti dell'angiotensina. Queste sostanze comprendono: le prostaglandine, un sistema chinina-callicreina urinario, il fattore attivante le piastrine e l'ossido nitrico
- 🔵 a parità di resistenze periferiche, la pressione dipende dalla gittata cardiaca che, a sua volta dipende dal volume ematico
- o in presenza di un sovraccarico di volume/pressione a livello cardiaco un aumento dei peptidi natriuretici atriali causa inibizione del riassorbimento di sodio a livello dei tubuli distali del rene (= riduzione del volume circolante) e vasodilatazione

37.2.8. Resistenze periferiche

La resistenza periferica globale dipende dalle resistenze arteriolari, che sono correlate alle dimensioni del lume vasale

Questo, a sua volta, è determinato dallo spessore delle pareti arteriolari e dagli effetti degli stimoli ormonali e nervosi, che possono esercitare un'azione vasocostrittrice o vasodilatatrice

- Il tono della parete vascolare dipende dalla competizione di agenti vasocostrittori
 - angiotensina II
 - catecolamine
 - trombossano
 - leucotrieni
 - endotelina
- ed agenti vasodilatatori
 - chinine
 - prostaglandine
 - ossido d'azoto (NO)

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1228

37.2.9. Effetto di prodotti metabolici



Anche alcuni prodotti metabolici (come l'acido lattico, gli ioni idrogeno e l'adenosina) e l'ipossia hanno azione vasodilatatrice locale

37.2.10. Autoregolazione vasale



Un'importante proprietà intrinseca dei vasi, che interviene nella regolazione delle resistenze vascolari è l'autoregolazione, un processo in cui l'aumento della pressione di perfusione provoca vasocostrizione. Si tratta essenzialmente di un meccanismo di adattamento, che ha lo scopo di evitare l'eccessiva perfusione dei tessuti

Per converso, quando la pressione di perfusione si riduce, la vasodilatazione indotta dal meccanismo di autoregolazione permette di mantenere costante l'apporto ematico all'interno di un intervallo abbastanza ampio di pressioni di perfusione

Il meccanismo dell'autoregolazione è indispensabile per il normale funzionamento di organi vitali come ad es. il cervello

37.2.11. Renina-angiotensina-aldosterone



Il sistema renina-angiotensina-aldosterone influenza sia le resistenze periferiche che l'omeostasi del sodio La renina elaborata dalle cellule iuxta-glomerulari del rene trasforma l'angiotensinogeno plasmatico in angiotensina I, e guest'ultima è trasformata in angiotensina II dall'enzima convertente l'angiotensina (ACE)

L'angiotensina II altera la pressione ematica, aumentando sia le resistenze periferiche che il volume sanguigno

- il primo effetto è ottenuto per mezzo della capacità di causare vasocostrizione attraverso l'azione diretta sul muscolo liscio vascolare
- il secondo effetto è mediato dalla stimolazione della secrezione di aldosterone che aumenta il riassorbimento tubulare distale del sodio e quindi dell'acqua

37.3. Patogenesi dell'ipertensione 🗵



- L'ipertensione arteriosa insorge quando intervengono modificazioni che alterano le relazioni tra il volume ematico e le resistenze periferiche totali
- La patogenesi dell'ipertensione essenziale è multifattoriale e non definita
- La patogenesi delle forme secondarie di ipertensione è conosciuta nella maggior parte dei casi Es.:
 - ipertensione reno-vascolare: la stenosi dell'arteria renale causa diminuzione del flusso glomerulare e della pressione nell'arteriola afferente al glomerulo e questo induce la secrezione di renina ad opera delle cellule iuxta-glomerulari ed all'attivazione del sistema renina-angiotensina-aldosterone (RAA). La vasocostrizione indotta dall'angiotensina II aumenta le resistenze periferiche e attraverso un meccanismo mediato dall'aldosterone, aumenta il riassorbimento di sodio e di consequenza il volume ematico
 - feocromocitoma, (un tumore della midollare del surrene): le catecolamine prodotte dalle cellule tumorali causano episodi di vasocostrizione e pertanto inducono ipertensione stabile o più spesso a crisi

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1230

37.3.1. Ruolo del sistema renina-angiotensina

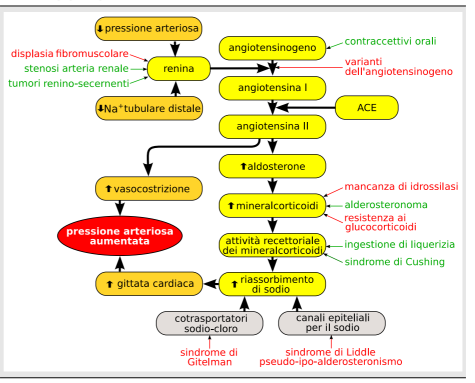
Figura 37.2. Ruolo del sistema reninaangiotensina nella regolazione della pressione sanguigna

Liberamente tratto da Lifton (1996)

I costituenti del sistema reninaangiotensina-aldosterone sono mostrati in nero

Le malattie genetiche che hanno effetti sulla pressione sanguigna sono in rosso, le frecce indicano il bersaglio della mutazione

I disordini acquisiti che alterano la pressione sanguigna attraverso questo meccanismo sono indicati in verde



37.3.2. IPERTENSIONE ESSENZIALE

L'ipertensione essenziale deriva dall'interazione di fattori ambientali e genetici che interferiscono con la gittata cardiaca, le resistenze periferiche o entrambe

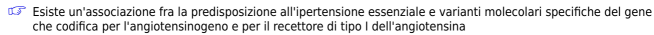
37.3.3. Fattori genetici

Nella genesi dell'ipertensione sono implicati fattori ereditari

Variazioni della pressione sanguigna possono dipendere da effetti cumulativi su più alleli di diversi geni che influenzano la pressione sanguigna sia nella norma che nell'ipertensione

- 🔵 la pressione sanguigna ha una distribuzione continua: l'ipertensione rappresenta l'estremo della curva di distribuzione
- 🧶 anche se alterazioni di un singolo gene possono essere responsabili dell'ipertensione in rari casi, è più probabile che essa sia un disordine poligenico ed eterogeneo con mutazioni e polimorfismo di diversi loci genici

Eterogeneità, geneticamente determinata, del sistema renina-angiotensina



Variazioni genetiche del sistema renina-angiotensina possono anche contribuire alle differenze razziali della pressione sanguigna

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1232

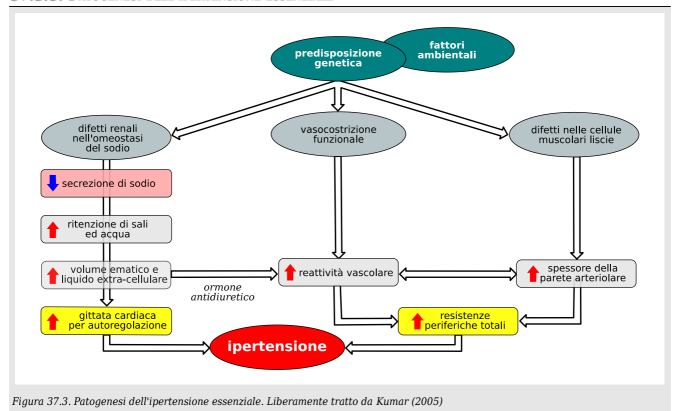
37.3.4. FATTORI AMBIENTALI



Fattori ambientali sono coinvolti nell'espressione delle anomalie genetiche in maniera determinante Il loro controllo è parte essenziale di ogni prevenzione e cura dell'ipertensione clinicamente significativa I fattori ambientali che possono favorire lo sviluppo dell'ipertensione sono:

- stress
- obesità
- fumo
- scarsa attività fisica
- eccessivo consumo di sale

37.3.5. PATOGENESI DELL'IPERTENSIONE ESSENZIALE



Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1234

37.3.6. Sodio e ipertensione

- - l'aumento della pressione con l'età è direttamente proporzionale all'assunzione di sodio

I dati che supportano l'importanza dell'omeostasi del sodio nell'ipertensione sono i seguenti:

- 🔵 i soggetti che consumano poco sodio non presentano di solito ipertensione, ma quando gli stessi soggetti iniziano a consumarne di più l'ipertensione compare
- 🔵 alcuni individui con elevato consumo di sodio per un breve periodo di tempo sviluppano un aumento delle resistenze vascolari e della pressione sanguigna
- la restrizione dell'utilizzo del sodio abbassa la pressione sanguigna nella maggior parte degli individui
- o i diuretici sono farmaci efficaci come anti-ipertensivi in quanto favoriscono l'escrezione del sodio والمراقبة

37.3.7. Meccanismi: aumento delle resistenze periferiche

L'aumento delle resistenze è causato sia da:

- 🔵 fattori che inducono una vasocostrizione funzionale (l'aumento del sodio intra-cellulare causa un aumento del calcio intra-cellulare e vaso-costrizione conseguente, per stimolazione della contrattilità)
- da stimoli che determinano una modificazione strutturale della parete dei vasi (es.: ipertrofia, rimodellamento e iperplasia delle cellule muscolari lisce) che porta ad un ispessimento della parete, restringimento del lume o entrambi

37.3.8. Aumento di sensibilità periferica alla vasocostrizione

- L' aumento della sensibilità è conseguente ad un'alterazione genetica del trasporto del sodio e del calcio attraverso la membrana cellulare, che causa un aumento della concentrazione di calcio intra-cellulare e la contrazione delle cellule muscolari lisce
- Alcuni agenti vasocostrittori fungono anche da fattori di crescita per le cellule muscolari lisce e deposizione di matrice extra-cellulare

I geni da cui dipendono guesti agenti modulano

- la proliferazione delle cellule muscolari lisce
- l'aumento del tono vascolare

determinando

- un ispessimento della parete vascolare
- vasocostrizione

37.3.9. Cronicizzazione

🖙 Le influenze vasocostrittive croniche causano esse stesse ispessimento della struttura dei vasi con conseguente perdurare dell'ipertensione arteriosa

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1236

37.4. Patologia vascolare 😉



aterosclerosi nei grossi vasi ad alta pressione

L'ipertensione accelera il processo aterogenetico e determina alterazioni strutturali nelle pareti dei vasi sanguigni, che aumentano il rischio di dissezione aortica e di emorragia cerebrale

arteriolosclerosi nelle piccole arterie responsabili delle resistenze periferiche

In corso di ipertensione, si repertano lesioni dei piccoli vasi sanguigni:

- l'arteriolosclerosi ialina
- l'arteriolosclerosi iperplastica

37.4.1. Morfologia dell'arteriolosclerosi ialina

👿 È frequente nei soggetti anziani: le lesioni sono più severe e diffuse nei pazienti ipertesi

L'arteriolosclerosi ialina è presente anche nel diabete

Lo stress emodinamico cronico dell'ipertensione o quello di natura metabolica correlato al diabete accentuano il danno endoteliale, portando alla filtrazione delle sostanze plasmatiche, con conseguente deposizione di sostanza

La stenosi del lume arteriolare determina un minor afflusso di sangue agli organi colpiti

37.4.2. Morfologia dell'Arteriosclerosi iperplastica

La forma iperplastica dell'arteriosclerosi è caratteristica dell'ipertensione maligna (pressione diastolica superiore a 110 mm Hg) ed è segno di prognosi infausta

È facilmente individuabile al microscopio ottico, sotto forma di un ispessimento a strati concentrici, detto a bulbo di cipolla, delle pareti arteriolari, accompagnato da un progressivo restringimento del lume

Le lesioni iperplastiche sono associate frequentemente a depositi dì sostanza fibrinoide o a necrosi acuta delle pareti vasali, (arteriolite necrotizzante)

Possono essere interessate le arteriole di ogni distretto corporeo, anche se le più colpite sono quelle del rene

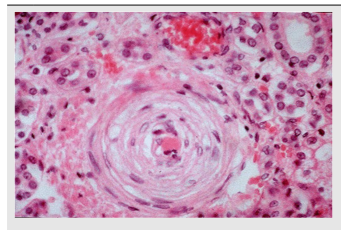


Figura 37.4. Arteriolosclerosi iperplastica. Rene di paziente con ipertensione maligna

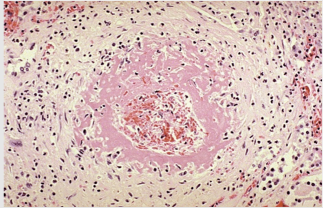


Figura 37.5. Arteriolosclerosi necrosi fibrinoide del glomerulo in ipertensione maligna avanzata Adattato da: library.med.utah.edu_WebPath

Liberamente tratto da: library.med.utah.edu WebPath

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1238

37.5. Shock e collasso cardio-circolatorio 🗵



Definizione

Lo shock è la condizione in cui si ha ipo-perfusione degli organi e delle strutture deputati al controllo della perfusione stessa

Indipendentemente dalla causa, lo shock è una ipo-perfusione sistemica dovuta a riduzione della gittata cardiaca o del volume di sangue effettivamente circolante

Il risultato finale è ipotensione, seguita da insufficiente perfusione tessutale e ipossia cellulare

L'ipo-perfusione inizialmente causa solo danno cellulare reversibile, ma la persistenza dello stato di shock alla fine provoca danno irreversibile ai tessuti e può culminare nella morte del paziente

37.5.1. Tipi di *shock*

Lo shock, detto anche collasso cardio-circolatorio, è la conseguenza comune ad una serie di eventi clinici potenzialmente mortali, che comprendono gravi emorragie, traumi o ustioni estese, infarti del miocardio di una certa entità, embolia polmonare massiva o sepsi microbica

Lo shock può essere classificato come:

- cardiogeno
- ipo-volemico
- settico
- anafilattico
- neurogeno

37.5.2. SHOCK CARDIOGENO

Lo shock cardiogeno deriva dal mancato funzionamento del miocardio. Questo può essere causato da danno intrinseco al miocardio (infarto), aritmie ventricolari, compressione estrinseca (tamponamento cardiaco) o ostruzione del deflusso di sangue (es.: embolia polmonare)

37.5.3. *SHOCK* IPO-VOLEMICO

Lo shock ipo-volemico è il risultato della perdita di volume ematico o plasmatico. Può essere dovuto ad emorragia, perdita di liquidi per gravi ustioni, o traumi

37.5.4. *SHOCK* SETTICO

Lo shock settico è causato da infezione microbica sistemica. Comunemente si verifica nel corso di infezioni da Gram-negativi (shock endotossico) ma può anche verificarsi nelle infezioni da Gram-positivi o da funghi

37.5.5. SHOCK ANAFILATTICO

Lo shock anafilattico, innescato da una risposta di ipersensibilità generalizzata mediata da IgE, è associato a vasodilatazione sistemica e aumento della permeabilità vascolare

La vasodilatazione generalizzata causa un aumento della capacità del letto vascolare, che non viene riempito dal normale volume di sangue circolante: ipotensione, ipo-perfusione tissutale, anossia cellulare

37.5.6. SHOCK NEUROGENO

Lo shock neurogeno può essere una complicazione dell'anestesia, di lesioni al midollo spinale, del dolore nelle ustioni gravi estese

Lezioni di Patologia generale

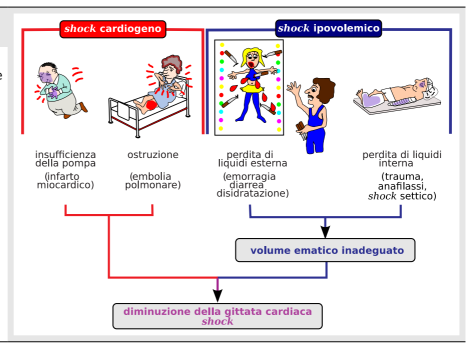
Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1240

Figura 37.6. I maggiori tipi di shock Liberamente tratto da Lakhani (2003)

A parte lo shock cardiogeno e l'embolia polmonare massiva, dove si ha un blocco acuto della circolazione del sangue, in tutti gli altri tipi di shock si ha una sproporzione tra il volume tendenziale dell'albero vascolare ed il volume del sangue circolante

Si può aver quindi shock per:

- blocco acuto della circolazione
- vasodilatazione massiva
- perdita di liquido plasmatico



37.5.7. STADI DELLO SHOCK

Lo shock è una patologia progressiva, che, se non trattata, porta a morte

Se il danno non è rapidamente letale (per esempio emorragia massiva da rottura di un aneurisma aortico), lo shock evolve attraverso tre stadi

- 1. stadio iniziale non progressivo durante il quale sono attivati meccanismi compensatori riflessi e la perfusione degli organi vitali è mantenuta
- 2. stadio progressivo caratterizzato da ipo-perfusione tissutale e peggioramento delle alterazioni circolatorie e metaboliche, tra cui l'acidosi
- 3. stadio irreversibile che si verifica dopo che nell'organismo si è avuto un danno cellulare e tessutale così severo che anche se le alterazioni emodinamiche vengono corrette, la sopravvivenza non è più possibile

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1242

37.5.8. Conseguenze dello shock

I danni tissutali più importanti si hanno a carico di

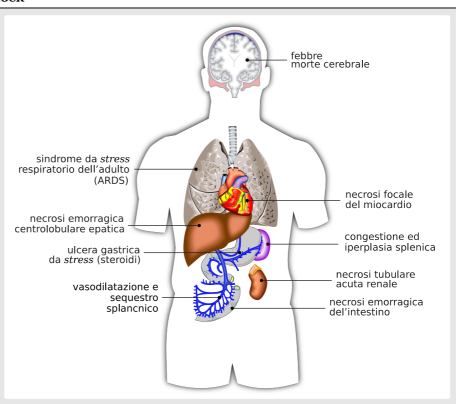
- cervello
- cuore
- polmoni
- surreni
- reni
- tratto gastroenterico

Le modificazioni cellulari e tessutali che si verificano nello shock sono essenzialmente quelle del danno ipossico

Lo shock è caratterizzato da scompenso multiplo di diversi organi

Con l'eccezione della perdita di neuroni e miociti, virtualmente tutte le modificazioni tissutali possono essere reversibili se il paziente sopravvive

Figura 37.7. Conseguenze dello shock Liberamente tratto da Rubin (1994)



37.5.9. Decorso clinico



- Le manifestazioni cliniche dipendono dalla causa scatenante
 - nello shock ipo-volemico e cardiogeno, il paziente si presenta con ipotensione, polso rapido e molle, tachipnea, cute fredda, umida, cianotica
 - nello shock settico, la cute può essere calda, e arrossata a causa della vasodilatazione periferica
 - il pericolo di vita è legato alla causa che ha precipitato lo stato di shock (es.:, l'infarto del miocardio, l'emorragia severa o l'infezione batterica incontrollata)
 - le modificazioni cerebrali, polmonari e cardiache secondarie allo shock provocano a loro volta un ulteriore aggravamento del quadro clinico
 - alla fine, anche i disturbi elettrolitici e l'acidosi metabolica contribuiscono a peggiorare la situazione
 - se il paziente sopravvive alle complicazioni iniziali, entra in una seconda fase dominata dall'insufficienza renale e marcata dal progressivo arresto della diuresi e dal grave squilibrio elettrolitico dei liquidi

37.5.10. Prognosi



La prognosi varia a seconda dell'origine dello shock e della sua durata

L'80-90% dei pazienti in buona salute con shock Ipo-volemico sopravvive con un adequato trattamento

Nello shock cardiogeno associato ad esteso infarto del miocardio, e nello shock da Gram-negativi fanno salire la mortalità arriva al 75%, anche quando si utilizzino le migliori terapie disponibili

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. ${\bf 1244}$

37.6. Lo shock settico 🛂



Lo shock settico è il risultato della diffusione e dell'estensione all'interno del flusso sanguigno di un'infezione inizialmente localizzata (es.: ascessi, peritoniti, polmoniti)

L'ipo-perfusione che deriva dagli effetti combinati della vasodilatazione generalizzata, dalla riduzione della funzionalità cardiaca, e dalla CID (coagulopatia intra-vascolare disseminata), provoca uno scompenso multiorgano che colpisce in particolare

- fegato
- reni
- polmone
- sistema nervoso centrale

Se l'infezione in corso (e l'eccesso di LPS) non viene messa sotto controllo, lo shock settico ha un tasso di mortalità che va dal 25 al 75%, occupando il primo posto tra cause di morte nelle unità di terapia intensiva

37.6.1. Patogenesi dello *shock* settico

La maggior parte dei casi di shock settico (circa il 70%) è causata da bacilli grani-negativi che producono endotossine, da cui il termine shock endotossico

Le endotossine sono lipopolisaccaridi della parete batterica (LPS) che vengono rilasciate quando le pareti batteriche sono degradate (es.: in una risposta infiammatoria)

Altre molecole presenti sulla superficie di batteri grani-positivi e funghi possono innescare lo shock settico

- il LPS dopo essersi complessato ad una proteina del sangue circolante, si lega alle molecole di CD14 presenti sui leucociti (specialmente monociti e macrofagi), cellule endoteliali, e altri tipi di cellule
- a seconda della quantità, il complesso proteina legante-LPS può attivare direttamente i leucociti e le cellule delle pareti vasali o dare inizio ad una cascata di citochine, che amplificano la reazione

Lezioni di Patologia generale

Capitolo 37. Fisiopatologia della pressione sanguigna. 1246

Effetto del dosaggio di LPS sulla risposta fisiopatologica dell'organismo Figura 37.8. Effetti dose dipendenti del lipopolisacca-NO, PAF altri mediatori Adattato da Cotran (1999) scarsa quantità moderata quantità elevata quantità riduzione della gittata cardiaca attivazione dei riduzione delle resistenze periferiche monociti/ macrofagi febbre danno vascolare trombosi, CID attivazione delle cellule endoteliali ARDS (acute respiratory distress syndrome) proteine di fase acuta attivazione del complemento infiammazione localizzata effetti sistemici shock settico

37.7. Principali fonti utilizzate

Cotran, R.S., Kumar, V., Collins, T. (1999) Robbins pathologic basis of disease. VI ed. W.B. Saunders Company, Philadelphia

Kotchen, T.A. (2008) Hypertensive vascular disease. In: Fauci, A.S., Braunwald, E., Kasper, D.L., Hauser, S.L., Longo, D.L., Jameson, J.L., Loscalzo, J. (eds.) Harrison's principles of internal medicine. XVII ed. Mc Graw Hill, New York. Pp. 1549-1562

Kumar, V., Fausto, N, Abbas, A. (2005) Robbins and Cotran's Pathologic basis of disease. VII ed. Elsevier Saunders, Philadelphia

Lakhani, S.R., Dilly, S.A., Finlayson, C.J., Dogan, A. (2003) Basic pathology. An introduction to the mechanisms of disease. III ed. Arnold,

Lifton, R.P. (1996) Molecular genetics of human blood pressure variation. Science 272, 676-680

Maier, R.V. (2008) Approach to the patient with shock. In: Fauci, A.S., Braunwald, E., Kasper, D.L., Hauser, S.L., Longo, D.L., Jameson, J.L., Loscalzo, J. (eds.) Harrison's principles of internal medicine. XVII ed. Mc Graw Hill, New York. Pp. 1689-1695

Rubin, R., Farber, J.L. (1994) Pathology. II ed. Lippincott, Philadelphia

Siti web

library.med.utah.edu_WebPath

visitato il 01/12/2009

accessibile il 10/07/2013

