

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ ДАГЕСТАН

ПРИКАЗ

от 11.01. 2016 г.

№ 4-р

г. Махачкала

**Об утверждении клинического протокола «Гнойно-воспалительные заболевания и сепсис в акушерстве»**

В целях организации и оказания качественной акушерско-гинекологической помощи женщинам во время беременности, в родах и в послеродовом периоде, приказываю:

1. Утвердить клинический протокол «Гнойно-воспалительные заболевания и сепсис в акушерстве» согласно приложению 1.
2. Руководителям медицинских организаций, имеющим в составе акушерско-гинекологическую службу:
  - 2.1 Обеспечить оказание медицинской помощи в соответствии с протоколом;
  - 2.2 Ознакомить с клиническим протоколом врачей акушеров-гинекологов, анестезиологов-реаниматологов, терапевтов, врачей других специальностей, участвующих в оказании медицинской помощи женщинам.
3. Главному акушеру-гинекологу МЗ РД Нурмагомедовой П.М. осуществлять контроль за своевременным и качественным выполнением протокола.
4. Контроль за исполнением приказа возложить на начальника отдела организации медицинской помощи женщинам и детям Шахсинову Р.Н.

МИНИСТР

Т.И. Ибрагимов

Согласовано:

ДРОО «Дагестанское медицинское общество»

Т.В. Беляева

Профсоюз работников здравоохранения РД

З.К. Бучаева

Приложение №1

К приказу  
Министерства здравоохранения  
Республики Дагестан  
от «11» 01 2016 г. № Ч-Р

**Гнойно-воспалительные заболевания и сепсис в акушерстве**

Согласовано

Утверждаю:



Руководителям органов  
исполнительной власти  
субъектов Российской Федерации  
в сфере здравоохранения

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минздрав России)

ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА

Рахматовский пер., 3, Москва, ГСП-4, 127994

тел. (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-54

27 МАЙ 2015 № 15 / А.Г.Рахматовский

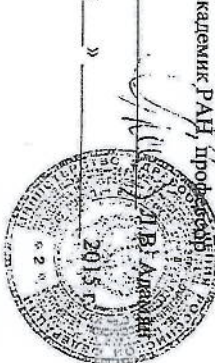
на № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Ректорам государственных  
учреждений высшего  
профессионального образования

Директорам федеральных  
государственных учреждений  
науки

Главный внештатный специалист  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации по  
акушерству и гинекологии  
академик РАН, профессор

П. В. Аникин

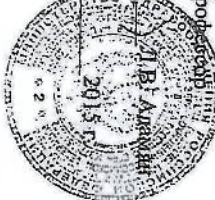


« \_\_\_\_ » 2015 г.

« \_\_\_\_ » 2015 г.

Президент Российской общества  
акушеров-гинекологов  
академик РАН, профессор

В. Н. Серов



« \_\_\_\_ » 2015 г.

### «ГНОЙНО-ВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ И СЕПСИС В АКУШЕРСТВЕ»

Клинические рекомендации  
(протокол лечения)

Министерство здравоохранения Российской Федерации направляет  
клинические рекомендации (протокол лечения) «Гнойно-воспалительные  
заболевания и сепсис в акушерстве», разработанные в соответствии со статьей  
76 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об оценках онкологи-  
ческой опасности и оценках риска для здоровья граждан в Российской Федерации», для использования в работе  
руководителями органов управления здравоохранением субъектов Российской  
Федерации при подготовке нормативных правовых актов, руководителями  
гинекологических стационаров и амбулаторно-поликлинических  
подразделений при организации медицинской помощи, а также для  
использования в учебном процессе.

Приложение: на 34 л. в 1 экз.

Т.Э. Яковлев

## Коллектив авторов:

Адамин Лейла Владимировна	– заместитель директора ФГБУ «Научный центр акушерства, гинекологии и перинатологии им. В.И. Кулакова» Минздрава России, главный внештатный специалист по акушерству и гинекологии Минздрава России, академик РАН, профессор
Филиппов Олег Семенович	– заместитель директора Департамента медицинской помощи детям и службы родовспоможения Минздрава России, профессор кафедры акушерства и гинекологии ИПО ГБОУ ВПО «Московский государственный медицинский университет им. И.М. Сеченова» Минздрава России, д.м.н., профессор
Артымук Наталья Владимировна	– заведующий кафедрой акушерства и гинекологии ГБОУ ВПО «Кемеровская государственная медицинская академия», Минздрава России, д.м.н., профессор
Белокриницкая Татьяна Евгеньевна	– заведующий кафедрой акушерства и гинекологии ФПК и ПСП ГБОУ ВПО «Читинская государственная медицинская академия» Минздрава России, д.м.н., профессор
Брусила Елена Борисовна	– заведующая кафедрой эпидемиологии ГБОУ ВПО «Кемеровская государственная медицинская академия» Минздрава России, д.м.н., профессор
Григорьев Евгений Валерьевич	– заведующий кафедрой анестезиологии и реаниматологии ГБОУ ВПО «Кемеровская государственная медицинская академия» Минздрава России, профессор, д.м.н.
Зеленина Елена Михайловна	– заместитель начальника Департамента охраны здоровья населения Кемеровской области, к.м.н.
Евтушенко Ирина Дмитриевна	– заведующая кафедрой акушерства и гинекологии лечебного факультета ГБОУ ВПО «Сибирский государственный медицинский университет» Минздрава России, д.м.н., профессор
Новикова Оксана Николаевна	– доцент кафедры акушерства и гинекологии № 1 ГБОУ ВПО «Кемеровская государственная медицинская академия» Минздрава России, д.м.н.

## Рецензент:

Шифман  
Ефим Михаилович

- профессор кафедры анестезиологии и реаниматологии ФУВ ГБУЗ МО МОННИКИ им. М.Ф. Владимирского, Президент Ассоциации акушерских анестезиологов-реаниматологов, д.м.в.

## СОДЕРЖАНИЕ

1. Список сокращений	4
2. Введение	4
3. Гнойно-воспалительные заболевания в акушерстве	5
4. Факторы риска развития сепсиса во время беременности после родов	5
5. Послеродовой эндометрит	6
6. Тактика ведения больных с ГВЗ в акушерстве	8
7. Эмпирическая антибактериальная терапия	9
8. Тактика ведения больных с осложненными формами ГВЗ в акушерстве	9
9. Профилактика послеродовых гнойно-воспалительных заболеваний	11
10. Принципы антибактериальной профилактики в ГВЗ в акушерстве	11
11. Сепсис у беременных и послеродовой сепсис	13
12. Дифференциальная диагностика послеродового сепсиса	17
13. Родоразрешение беременных с сепсисом	19
14. Основные принципы лечения сепсиса и септического шока	20
15. Приложение 1. Уровни доказательств и рекомендаций	25
16. Приложение 2. Дозы внутривенных антибиотиков для эмпирической терапии сепсиса	27
17. Приложение 3. Применение антибактериальных средств во время беременности	29
18. Приложение 4. Выбор антибактериального препарата и ограничения при беременности	30
19. Литература	31

## СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

GCP – good clinical point	
MRSA – methicillin-resistant <i>Staphylococcus aureus</i>	
РСТ – прокальцитониновый тест	
RCOG – Royal College of Obstetricians and Gynecologists	
WHO – World Health Organization	
АД – артериальное давление	
ГВЗ – гнойно-воспалительные заболевания	
ЖКЛ – жигзенная емкость легких	
КТТ – кардиотокография	
КФ – клубочковая фильтрация	
НСЛВ – нестероидные противовоспалительные препараты	
ПОН – полигранная недостаточность	
ПЭ – послеродовый эндометрит	
САД – среднее артериальное давление	
СРБ – С-реактивный белок	
ССВО – синдром системного воспалительного ответа	
ЦВД – центральное венозное давление	
ЧД – частота дыхания	
ЧСС – частота сердечных сокращений	
ЭХО-КС – эхокардиоскопия	

## ВВЕДЕНИЕ

Несмотря на значительные успехи в диагностике и антибиотиковой терапии, сепсис при беременности и после родов остается значимой причиной материнской смертности. В Российской Федерации доля сепсиса в структуре материнских потерь в 2013 году составила 11,2%. Несмотря на относительно более благоприятное течение сепсиса и септического шока в акушерстве, необходимо учитывать, что ряд физиологических изменений в организме беременной женщины может повлиять на диагностику и лечение. Благоприятному исходу способствует молодой возраст, отсутствие прекорбидного фона, локализация очага в полости малого таза, доступность для диагностики и лечения, чувствительность к микрофлоры к антибактериальным препаратам широкого спектра действия. С другой стороны, быстрое прогрессирование сепсиса при беременности и после родов может быть обусловлено физиологическим снижением иммунитета. Тяжелый сепсис острой органной недостаточностью приводит к летальности в 20-40% случаев, при развитии септического шока – в 60% случаев.

Предлагаемые клинические рекомендации написаны в соответствии с российскими и международными клиническими рекомендациями по диагностике, профилактике и лечению послеродовых гнойно-воспалительных заболеваний и сепсиса при беременности, а также сепсиса вследствие беременности.

Степень доказательности и убедительности рекомендаций представлены в Приложении 1.

## ГНОЙНО-ВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ ЗАБОЛЕВАНИЯ (ГВЗ)

### В АКУШЕРСТВЕ

Коды по МКБ 10	
О08.0	Инфекция половых путей и тазовых органов, вызванная абортом, внематочной и молярной беременностью.
О08.3	Шок, вызванный абортом, внематочной и молярной беременностью.
О41.1	Инфекция амниотической полости и плодных оболочек.
О75.1	Шок матери во время родов или после родов и родоразрешения.
О85	Постпериодовая сепсис.
О86	Другие постпериодовые инфекции.
О86.0	Инфекция хирургической акушерской раны.
О86.1	Другие инфекции половых путей после родов.
О86.2	Инфекция мочевых путей после родов.
О86.3	Другие инфекции мочеполовых путей после родов.
О86.4	Гипертромия неясного происхождения, возникшая после родов.
О86.8	Другие уточненные постпериодовые инфекции.
О88.3	Акушерская пиемическая и септическая эмболия.

## ФАКТОРЫ РИСКА РАЗВИТИЯ СЕПСИСА ВО ВРЕМЯ БЕРЕМЕННОСТИ И ПОСЛЕ РОДОВ (RCOG, 2012; WHO, 2005; SLCOG NATIONAL GUIDELINES)

- ожирение;
- нарушение толерантности к глюкозе/сахарный диабет;
- нарушения иммунитета/ прием иммунодепрессантов;
- анемия и расстройства питания;
- влагаличные выделения;
- инфекции органов малого таза в анамнезе;
- предшествующие заболевания, передаваемые половым путем
- наличие в анамнезе инфекции, вызванной стрептококком группы В; амнионитецез и другие инвазивные процедуры;
- серпилиз;
- длительное существующий разрыв плодных оболочек;
- тесный контакт с лицами со стрептококковой инфекцией (членами семьи и т.п.);
- задержка продуктов зачатия;
- травмы мягких тканей родовых путей, гематома, кесарево сечение;
- нарушение правил гигиены;
- нарушение правил асептики;
- задержка мертвых тканей в родовом канале (пролонгированное беременности при первом плоде, задержка частей плаценты в полости матки и т.д.);
- затяжные роды;
- частые вагинальные исследования в ролях;

- кесарево сечение или другие оперативные роды;

- послеродовые кровотечения;

- повторные аборты;

- принадлежность к малым этническим группам;

иносипельство патогенных микроорганизмов (особенно *Streptococcus* рутодес).

У многих женщин, которые умерли от сепсиса, имелся один и более факторов риска. У беременных наиболее часто с септическим шоком ассоциируются инфекции мочевыводящих путей и хориомиомит (уровень доказательности III). В развитие тяжелого сепсиса играют роль множественные факторы риска (категория рекомендаций D).

## ПОСЛЕРОДОВОЙ ЭНДОМЕТРИТ (ПЭ)

Наиболее распространенная форма послеродовой инфекции. Развитие заболевания происходит в родах путем восходящего инфицирования при лечебно-диагностических манипуляциях или в послеродовом периоде через раневую поверхность.

В соответствии с СанПин 2.1.3.2630-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность» (2010) эндометрит считается послеродовым и внутрибольничным, и подлежит учету за акушерским стационаром в течение 30 дней после родов.

### ДИАГНОСТИКА ЭНДОМЕТРИТА

Критерии диагноза послеродового эндометрита (для постановки диагноза достаточно 2 симптомов)

Повышение температуры тела ( $38^{\circ}\text{C}$  и выше).

Болезненная матка при пальпации.

Выделения из половых путей с неприятным запахом.

Возможное умеренное кровотечение из половых путей.

**Повышенное количество лейкоцитов в крови обладает низкой прогностической ценностью для подтверждения наличия инфекции (2а).**

**NB!** Температура тела до  $38^{\circ}\text{C}$  в течение 24 часов после родоразрыва (в том числе после кесарева сечения) допустима. Чаще всего причиной является дегидратация, поэтому тактика ведения – обильное питье, инфузионная терапия (по показаниям). Назначение противовоспалительной терапии не показано.

При субфебрильной температуре до  $37.5^{\circ}\text{C}$  в течение более 24 часов со 2-х суток послеродового периода при отсутствии клинических признаков эндометрита показано:

Контроль температуры тела каждые 3 часа.

Микробиологическое исследование отделяемого из цервикального канала (полости матки) с определением чувствительности микрофлоры к антибиотикам.

Дифференциальная диагностика с возможными причинами повышения температуры.

Ультразвуковая диагностика необходима для выявления остатков плацентарной ткани, гематометры, которые являются факторами риска ПЭ.

Ультразвуковое исследование матки не должно применяться для диагностики послеродового эндометрита, т.к. не обладает высокой чувствительностью (GCR).

При выявлении каких-либо клинических или эхографических признаков эндометрита после самопроизвольных и, особенно, оперативных родов всем больным показано проведение гистероскопии.

Информативность гистероскопии в диагностике послеродового и послеперинатального эндометритов составляет 91,4% и является самой высокой из всех методов исследования, исключая патоморфологический (100%).

**Проведение гистероскопии со 2-го дня послеродового периода допускается при наличии подготовленного врача акушера-гинеколога!**

## ПЕРИТОНИТ

Перитонит – одна из основных причин смертности родильниц от гнойно-септической инфекции. Источником инфекции является прогрессирующий метрориодометрит, метротромбофлебит с формированием скрытой или явной несостоятельности швов на матке после кесарева сечения.

Этнологию заболевания определяет микрофлора первичного очага инфекции. Ведущую роль играют грам(-) бактерии (кишечная палочка, протей, клебаселла, синетхийная палочка), которые наиболее часто выделяются в сочетании с анаэробами.

Факторы риска:

1. Дооперационное инфицирование полости матки.
2. Длительный безводный промежуток.
3. Массовая кровопотеря.
4. Плохая санация матки (наличие остатков плацентарной ткани и оболочек).
5. Погрешности оперативной техники.

Клиника

1. Перитонит, развившийся после кесарева сечения, произведенного на фоне хориомиомита, характеризуется ранним началом заболевания (1-3 сутки). Поздний перитонит (4-7 сутки) развивается на фоне метрориодометрии и несостоятельности швов на матке.

## 2. По клиническому течению различают 3 варианта:

- *Перитонит с классическими признаками* - характеризуется наличием интоксикации, симптомами выраженного пареза кишечника, а также появлением перигониальных симптомов. *Характерна взорвательность симптомов* *переза кишечника, несмотря на его интенсивную терапию*.
- *Перитонит со стерной клинической картины* - представляет определенные трудности в диагностике и протекает без симптомов пареза кишечника. Характерен стойкий болевой синдром различной интенсивности, лихорадка, прогрессирующая анемия, раннее инфильтрование швов передней брюшной стенки, несоответствие изменений в периферической крови тяжести общей интоксикации.
- *Перитонит с затяжным течением* - характеризуется наличием обострений, связанных с образованием абсцессов в брюшной полости.

### Диагностика

1. Клинические признаки воспаления брюшины (локальная или разлитая болезненность, симптом раздражения брюшины).
2. Признаки кишечной недостаточности (нарушение перистальтики, метеоризм, сухость во рту, толчота, рвота, отсутствие отхождения газов, стула).
3. Выраженный лейкоцитоз в периферической крови с резким сдвигом лейкоцитарной формулы влево и токсической зернистостью нейтрофилов, увеличение ЛИИ (лейкоцитарного индекса интоксикации), резкое снижение числа тромбоцитов, прогрессирующая анемия.

## ТАКТИКА ВЕДЕНИЯ БОЛЬНЫХ С ГВЗ В АКУШЕРСТВЕ

### ОБЩИЕ ПРИНЦИПЫ ТЕРАПИИ ПОСЛЕРОДОВОГО ЭНДОМЕТРИТА

При диагностике эндометрита пациентка должна быть переведена в палату, где возможно вести карту индивидуального наблюдения: почасовой контроль температуры тела, АД, пульса, диуреза, объема проводимых мероприятий.

*Лечение гноино-воспалительных заболеваний* в послеродовом периоде должно основываться на общепринятых принципах терапии:

- санация гноиного очага (удаление под гистероскопическим контролем удаление некротизированных делицаульных тканей, остатков плацентарной ткани, при осложненных формах - гистеректомия);
- антибактериальная терапия препаратами широкого спектра действия;
- дезинтоксикационная терапия.

## ЭМПИРИЧЕСКАЯ АНТИБАКТЕРИАЛЬНАЯ ТЕРАПИЯ

Перед началом антибактериальной терапии производится забор отделимого из полости матки для бактериологического исследования, при выделении возбудителя – определение чувствительности к антибиотикам для проведения в дальнейшем этиотропной терапии.

### Амоксициллин/сульбактам

$1,2 \text{ г} \times 3 \text{ p/сум в/в}$

### Амоксициллин/сульбактам

$1,5 \text{ г} \times 3 - 4 \text{ p/сум в/в}$

### Цефоперазон/сульбактам

$1,5 \text{ г} \times 3 \text{ p/сум в/в}$

### Цефтриаксон

$1 - 2 \text{ г} \times 1 \text{ p/сум в/в}$

### Цефотаксим

$2 - 2 \times 3 \text{ p/сум в/в}$

### Цефепим

$1 - 2 \times 2 \text{ p/сум в/в}$

### Метронидазол

$500 \text{ мг} \times 3 \text{ p/сум в/в}$

### Альтернативная терапия:

### Имипенем/циластидин

$500 \text{ мг} \times 4 \text{ p/сум в/в}$

### Меронем

$1 \text{ г} - 3 \text{ p/сум в/в}$

### Пиперациллина тацобактам

$4,5 \text{ г} \times 4 \text{ p/сум в/в}$

Антибактериальная терапия считается эффективной, если основные симптомы заболевания исчезают в течение 48 – 72 часов.

При отсутствии клинических признаков улучшения в течение этого времени следует:

- исключить наличие других возможных источников инфекции, скопление гноя в полости матки, развитие тромбоза глубоких вен и вен таза, целесообразно произвести смену режима антибактериальной терапии, по возможности, с учётом результата бактериологического исследования.
- при исключении вышеуказанных причин клинической неэффективности Критерий отмены антибиотикотерапии – санация очага, нормализация температуры в течение 2-3 суток.

Заподлица диагностика и нерациональное лечение могут привести к дальнейшему распространению и генерализации инфекции.

При осложненных формах послеродовых ГВЗ показан перевод родильницы на III уровень оказания медицинской помощи.

## ТАКТИКА ВЕДЕНИЯ БОЛЬНЫХ С ОСЛОЖНЕННЫМИ ФОРМАМИ ГВЗ В АКУШЕРСТВЕ

При прогрессирующем эндометrite и частичной несостоятельности шва на матке возможна консервативная тактика с проведением санационных лечебно-диагностических гистероскопий, аспирационно-промывного дrenирования полости матки в сочетании с комплексным

противовоспалительным лечением (антибактериальной терапией, нестероидными противовоспалительными препаратами и лизитоксикационной терапией). В ситуации кулирования эндометрия закложение швов на матке возможно вторичным напряжением, в отдельных случаях (только в стационарах III уровня!), возможно проведение органосберегающих операций с наложением вторичных швов на матку.

При прогрессировании эндометриита и полной несостоятельности шва на матке, а также при отсутствии эффекта от лечения показана radicalная операция (гигантская гистерэктомия, билатеральная сальпингэктомия).

## ЛЕЧЕНИЕ ПЕРИТОНИТА

Ключевую роль в лечении акушерского перитонита играет своевременное оперативное вмешательство и адекватная антибактериальная терапия.

1. Антибактериальная терапия. Используются те же комбинации препаратов, что и при тяжелой форме эндометриита, поскольку именно эта нозологическая форма наиболее часто предшествует акушерскому перитониту.

2. Инфузионная терапия, направленная на ликвидацию гиповолемии и метаболического ацидоза, коррекцию водного, электролитного и белкового баланса, детоксикацию организма.

3. Коллагенотонизирующее лечение может не быть, и в клинике преобладают системные проявления в виде нарастания симптомов полигорянной недостаточности.

После обязательной предоперационной подготовки проводится хирургическое лечение, заключающееся в проведении гистерэктомии с сальпингэктомией, ревизии, санации и дренировании брюшной полости через культою влагалища.

Прогноз благоприятный при своевременной диагностике и комплексной интенсивной терапии.

## Главное – своевременная быстрая санация очага инфекции.

### Оптимально – первые 6 часов!

Когда должен быть поставлен вопрос об удалении матки:

1. Помимо матки не выявлено очагов инфекции, обуславливающих тяжесть состояния пациентки.

2. При несоответствии ухудшения клинической картины и симптомов основной патологии.

3. Нарастание системной воспалительной реакции (ССВО) на фоне интенсивной терапии – неэффективность консервативной терапии.

4. Увеличение прокальцитонинового теста более 2,0 нг/мл или рост прокальцитонинового теста в динамике.

5. Появление или прогрессирование признаков полирганной недостаточности (снижение АД, олигурия, острое повреждение легких/острый респираторный дистресс-синдром, желтуха, энцефалопатия, ДВС-синдром, тромбоцитопения).
6. Анигнадальная гибель плода на фоне инфекционного процесса любой локализации.

Когда не нужно ставить вопрос об удалении матки:

- (менингит, флегмона, абсцесс, сплюснут, пневмонефрит и т.д.). Это может стать показанием для родоразрешения, но не для удаления матки.
1. Верифицирован и санирован очаг инфекции любой локализации
  2. Не прогрессирует ССВО – консервативная терапия эффективна.
  3. Не увеличен прокальцитониновый тест.
  4. Не прогрессирует полигорянная недостаточность.
  5. Живой плод.
  6. Нет клиники септического шока (но и наличие септического шока – показание для родоразрешения, а при верифицированном и санированном очаге инфекции другой локализации – не показание для удаления матки).

## ПРОФИЛАКТИКА ПОСЛЕРОДОВЫХ ГНОЙНО-ВОСПАЛИТЕЛЬНЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ

### Антеннатально

Диагностика и лечение инфекций мочевыводящих путей

Диагностика и лечение анемии и расстройств питания

Диагностика и лечение сахарного диабета

Диагностика и лечение заболеваний, передаваемых половым путем и других вагинальных инфекций

Диагностика и своевременное лечение при дородовом излитии

окополупотных вод

В родах

Строгое соблюдение антисептики и стерилизации (обработка рук и передней брюшной стенки, стерилизация хирургического инструментария, применение индивидуальных комплектов и наборов на роды)

Ограничение вагинальных исследований при преждевременном разрыве плодных оболочек

Ведение парограммы в родах всем пациенткам и применение активного ведения для предупреждения затяжных родов

Строгое соблюдение стерильности при вагинальных исследований у женщин в родах, при кесаревом сечении и других оперативных вмешательствах

Соблюдение стерильности в операционной и родовом зале  
Избегать необоснованной катетеризации мочевого пузыря и проведения необоснованной эпизиотомии

Профилактическое применение антибиотиков при инвазивных процедурах, ручном отделении плаценты, внутреннем повороте и третьей степени разрыва промежности, длительном безводном периоде.

## ЗНАЧЕНИЕ СРОКОВ НАЧАЛА АНТИБИОТИКОПРОФИЛАКТИКИ

Доказано:

Ранняя выписка – 3-и сутки (приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 01.11.2012 г. № 572н «Об утверждении порядка оказания медицинской помощи по профилю «акушерство и гинекология (за исключением использования вспомогательных репродуктивных технологий»).

## ПРИНЦИПЫ АНТИБАКТЕРИАЛЬНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

### ГВЗ В АКУШЕРСТВЕ

Доза и длительность превентивной антибактериальной терапии зависит от степени инфекционного риска, наличия или отсутствия амниональной инфекции, клинических данных и УЗИ.

Антибиотикопрофилактика в акушерстве проводится при оперативном родоразрешении и высокой степени риска развития ГВЗ при родах через естественные родовые пути.

### Показания для проведения антибиотикопрофилактики

#### 1. Оперативные вмешательства:

Кесарево сечение (всегда при экстренном, в группе высокого риска - при плановом).  
Ручное отделение плаценты и выделение последа.  
Ручное обследование полости матки.

#### Поворот плода на ножку.

#### Гистерэктомия.

#### Акушерские шипцы.

2. Дородовое излитие околоплодных вод (при недополненной беременности сразу после установления диагноза) (1а)  
3. Дородовое излитие околоплодных вод (при дополненной беременности при бязволном промежутке более 18 часов) (2а)

#### 4. Доказанное наследство бета-гемолитического стрептококка (3а)

#### 5. Разрывы промежности 3-й и 4-й степени

#### 6. Выворот матки

#### 7. Разрыв матки

#### 8. Разрывы шейки матки II-III степени

#### 9. Глубокий разрыв влагалища.

### Послеродовый период

Послеродовый период с оказания медицинской помощи по профилю «акушерство и гинекология (за исключением использования вспомогательных репродуктивных технологий»).

Одна доза антибиотика широкого спектра действия, назначаемая с целью профилактики, также эффективна, как 3 дозы или назначение препарата 24 часа (1а).

Схема проведения антибиотикопрофилактики: однократное, за 30 минут – 1 час до начала операции введение антибактериального препарата (разу после установки внутривенного катетера при поступлении в операционную). Если по каким-либо причинам не выполнено – сразу после пережатия пуповины.

При высоком риске ГВЗ возможно увеличение продолжительности назначения антибиотиков (антибактериальная терапия).

При оперативных вмешательствах длительностью более 3 часов необходимо повторное введение антибиотика (через интервал времени, соответствующий периоду полуыведения лекарственного препарата).

## СЕПСИС У БЕРЕМЕННЫХ И ПОСЛЕРОДОВЫЙ СЕПСИС

В основе современного понимания сепсиса и септического шока лежит синдром системного воспалительного ответа (ССВО) – это реакция на воздействие агрессивных факторов (травма, операция, инфекция).

Сепсис представляет собой системную воспалительную реакцию (синдром системного воспалительного ответа), возникающую в ответ на клинически доказанную инфекцию. Сепсис может быть определен как наличие инфекции совместно с системными проявлениями инфекции (RCOG, 2012).

$$\boxed{\text{Сепсис} = \text{ССВО} + \text{очаг инфекции}}$$

Полтверждением ССВО является наличие 2 или более симптомов:

1. Температура тела выше 38°C или ниже 36°C.
2. Тахикардия более 90 уд/мин.
3. CO<sub>2</sub> <32 мм рт.ст.
4. Число лейкоцитов в периферической крови >12×10<sup>9</sup>/л или <4×10<sup>9</sup>/л, или число незрелых форм более 10%.

Диагностические критерии сепсиса (SSC, 2012) – инфекция, подтвержденная или подозреваемая, и часть слерулошего:

#### Общие параметры:

- Лицо (38,3°).
- Гипотермия (<36°C).
- ЧСС более 90 ударов в минуту или более чем в 2 раза выше для данного возраста.

- Одынья.

- Нарушения сознания или психики.

- Существенный отек или положительный баланс жидкости (более 20 мл/кг за 24 ч).

- Гипогликемия (глюкоза в плазме более 7,7 ммоль/л) при отсутствии диабета.

**Показатели воспалительной реакции:**

- Лейкоцитарная формула > 12 000 в мкл, < 4 000 в мкл или > 10% незрелых форм.

- С-реактивный белок в плазме > 2 раза выше нормы.

- Прокальцитонин в гипазме > 2 раза выше нормы.

**Гемодинамические параметры:**

- Систолическое кровяное давление <90 мм рт.ст. или среднее АД <70 мм рт.ст. или АД сист снижается на 40 мм рт.ст у взрослых или меньше в два раза возрастной нормы.

**Показатели органной дисфункции:**

- Артериальная гипоксемия ( $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2 < 300$ ).

- Острая олигурия (дюрес <0,5 мл/кг/мин в течение 2 ч при адекватной инфузционной терапии).

- Креатинин > 44,2 мкмоль/л.

- Нарушение гемостаза (МНО > 1,5 или АЧТВ > 60 с).

- Парез кишечника.

- Тромбоцитопения (количество тромбоцитов <100 000 в мкл).

- 1 Гипербилирубинемия (общий билирубин более 70 мкмоль/л).

**Показатели тканевой перфузии:**

- Гиперплактемия > 1 ммоль/л.

- Уменьшенное капиллярное наполнение или симптом «белого пятна».

**Разновидностями сепсиса может быть тяжелый сепсис и септический шок.** Тяжелый сепсис характеризуется органной дисфункцией, снижением тканевой перфузии и гипотонией. Тяжелый сепсис – это сепсис плюс обусловленная сепсисом органная дисфункция или гипотерфузия тканей (RCOG, 2012).

**Определение тяжелого сепсиса (SSC, 2012)**

Бызанная сепсисом гипотония.

Увеличение лактата.

Диурез менее <0,5 мл/кг/мин в течение 2 ч при адекватной инфузционной терапии.

Острое повреждение легких с  $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2$  менее 250 в отсутствие пневмонии как источника инфекции.  
Острое повреждение легких с  $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2$  менее 200 в присутствии пневмонии как источника инфекции.  
Креатинин более 176,8 мкмоль/л.

Билирубин более 34,2 мкмоль/л.

Количество тромбодитов менее 100000 в мкл.

Коагулопатия (МНО более 1,5).

**Сепсис-инфекционная гипотония** – снижение систолического АД менее 90 мм рт.ст. У «кориомоториков» или на 40 мм рт.ст. и более от «рабочего» АД у лиц с артериальной гипертензией при условии отсутствия других причин. Гипотония устраняется в короткий срок с помощью инфузии.

**Септический шок** – сепсис, сопровождающий гипотонией, несмотря на адекватную инфузию терапию. Септический шок – это состояние, при котором сохраняется гипотерфузия тканей, несмотря на адекватную трансфузционную терапию.

**Критерии септического шока**

АДсист <90 мм рт.ст.

САД <65 мм рт.ст.

Артериальная гипотония сохраняется после введения инфузионных растворов – 20–40 мл/кг.

Требует применения вазопрессоров и инотропной поддержки.

**Рефрактерный септический шок** – сохраняющаяся артериальная гипотония, несмотря на адекватную инфузию и применение инотропной и сосудистой поддержки.

## ЭТИОЛОГИЯ

В больнице случаев сепсис у беременных вызван бета-гемолитическим стрептококком или E.Coli [III].

**Этиология послеродового сепсиса:**

- Streptococcus ruvogenes (MSSA)
- Escherichia coli,
- Staphylococcus aureus,
- Streptococcus pneumoniae,
- methicillin-resistant S. aureus (MRSA),
- Clostridium septicum and Morganella morganii.

Доказательства:

- Часто имеют место смешанные инфекции грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, особенно при хориомионите.
- Кишечные инфекции преимущественно ассоциируются с сепсисом мочевыводящих путей, преждевременным разрывом плодных оболочек и серокилем. Анаэробы, такие как Clostridium perfringens (приводящие к газовой гангрене), в наше время встречаются реже, преимущественно доминируют возбудители типа *Peptostreptococcus* и *Bacteroides* spp. (Уровень доказательности III).

## КЛИНИКА

Все медицинские работники должны быть осведомлены о симптомах сепсиса и септического шока (GCP).

**Клинические признаки сепсиса включают один или более из следующих симптомов (D):**

- гипертермия,
- гипотермия,
- тахикардия,
- тахипноэ,
- гипоксия,
- гипотензия,
- олигурия,
- нарушение сознания,
- отсутствие эффекта от лечения.

**Клинические симптомы, когда следует подозревать сепсис:**

- лихорадка или озноб;
- диарея или рвота;
- сильь;
- абдоминальная/ газовая боль;
- выделения из влагалища;
- продуктивный кашель;
- нарушения мочеиспускания.

**Общие симптомы послеродового сепсиса (D):**

- Лихорадка, озноб (стойко повышенная температура или пики предполагает абсцесс). Нормальная температура может быть связана с приемом НСЛВ препаратов.
- Диарея или рвота.
- Нарубание / покраснение молочных желез.
- Сыпь.
- Абдоминальная / газовая боль.
- Раковая инфекция.
- Выделения из влагалища.
- Продуктивный кашель.
- Расстройства мочеиспускания.
- Задержка в инволюции матки, обильные лохии.

- Общие** - неспецифические признаки, такие как вялость, снижение аппетита.

Указанные признаки, в том числе лихорадка, не всегда могут присутствовать и, не обязательно обусловлены тяжестью сепсиса.

У беременных с подозрением на сепсис необходимо проводить регулярное наблюдение и регистрацию всех жизненно важных функций (температура, частота пульса, АД, ЧД и т.д.)

Клиническая картина сепсиса характеризуется развитием ССВО и признаками полигранной недостаточности (ПОН) при наличии первичного очага инфекции.

### Признаки ПОН:

1. Изменение психического статуса.
2. Гипоксемия ( $\text{PaO}_2 < 72 \text{ мм рт. ст. при дыхании воздухом}$ ).
3. Гиперплактатемия ( $>1,6 \text{ ммоль/л}$ ).
4. Олигурия ( $< 30 \text{ мл/ч}$ ).
5. Гипотензия ( $\text{АД} < 90 \text{ мм рт. ст. или снижение на } 40 \text{ мм рт. ст.}$ ).

### Диагностика и оценка степени полигранной недостаточности

Шкала SOFA (Sequential Organ Failure Assessment)

Шкала SOFA	Баллы			
	1	2	3	4
Дыхание Ра <sub>O<sub>2</sub></sub> /F <sub>O<sub>2</sub></sub> , мм рт. ст.	399-300	299-200	199-100	<100
Коагулация Тромбоциты, $\times 10^3/\text{мл}$	<150	<100	<50	<20
Печень Билирубин, мкмоль/л	20-30	33-101	102-204	>204
Сердечно-сосудистая Гипотензия АДср. <70 мм рт. ст.	Допамин, или допетанин (любая доза)	Допамин > 5, или адреналин >0,1, или норадреналин >0,1	Допамин > 15, или адреналин >0,1, или норадреналин >0,1	
ЦНС Шкала комы Глазго Почки Креатинин, ммоль/л или димурез	3-14	10-12	6-9	<6

### ДИФФЕРЕНЦИАЛЬНАЯ ДИАГНОСТИКА ПОСЛЕРОДОВОГО СЕПСИСА

- Мастит
- Инфекции мочевыводящих путей
- Инфекции кожи и мягких тканей
- Гастроэнтерит
- Фарингит

**Бактериальный менингит**  
**Необходимо тщательное клиническое и параклиническое обследование для уточнения источника.**

**Показания к переводу в отделение реанимации (адаптировано Raat and Wray, 2008)**

Гипотония или повышение уровня лактата сыворотки, несмотря на проведение инфузционной терапии.

Отек легких.

Зашита дыхательных путей.

Гемодиализ.

Нарушения сознания.

Полиорганская недостаточность.

Некорректируемый ацидоз.

Гипотермия.

**ПРИ ПОДОЗРЕНИИ НА СЕПСИС НЕОБХОДИМО ПРОВЕДЕНИЕ СЛЕДУЮЩИХ МЕРОПРИЯТИЙ:**

1. Порог крови до назначения антибиотиков (АБ) (D).

2. Лечение АБ следует начинать, не дожидаясь результатов микробиологического исследования (D).

3. Определение лактата в сыворотке крови (уровень лактата  $\geq 4$  ммоль/л свидетельствует о недостаточной перфузии тканей) (D)

(рентгенограмма легких, УЗИ органов брюшной полости, Эхо-КС) (D).

5. Клинический анализ крови (обязательно тромбоциты), анализ мочи, когутограмма плазмы, СРБ-белок.

6. Бактериологическое исследование в зависимости от клиники (лохий, мочи, отделяемого из раны, носоглотки).

7. Тест на прокальцитонин (PCT) (см. таблицу).

#### *Определение РСТ для диагностики сепсиса\**

Таблица

Контрольный диапазон	Интерпретация уровня РСТ
PCT - 0,5 нг/мл	Недостоверный ССВО (токсическое воспаление), бактериальная инфекция исключается.
СВР достоверна при умеренной степени	PCT в динамике, клиническое и лабораторное наблюдение
РСТ > 2, но < 10 нг/мл	Высокий риск органной недостаточности, необходимо приложить лечение.
Тяжелая СВР	Полиорганская недостаточность.
PCT > 10 нг/мл	При преходивших родах необходимо оценить пользу и риск назначения кортикостероидов для профилактики РДС [GCP].
Тяжелый бактериальный сепсис, или септический шок	Большой риск летального исхода.

\* Целесообразность применения РСТ теста ограничена проблемными ситуациями, когда классических признаков сепсиса не достаточно для четкой верификации (например, между сепсисом и тяжелым септическим воспалением, или сепсис на фоне индуктрафильтрации). Кроме того, РСТ тест не используется для выработки какого-либо решения (показания для операции, решение о радиактивной операции в Странах с ограниченной лицензией, хирургическая антибактериальная терапия и т.д.).

#### **ПАЦИЕНТКИ С ПОДОЗРЕНИЕМ НА СЕПСИС ДОЛЖНЫ ПОЛУЧАТЬ ЛЕЧЕНИЕ В РЕАНИМАЦИОННЫХ ОТДЕЛЕНИЯХ МНОГОПРОФИЛЬНЫХ БОЛЬНИЦ (ШУРОВЕНЬ).**

Мониторинг женщин с подозрением на тяжелый сепсис включает регулярное наблюдение и регистрацию всех жизненно важных функций (температура, частота пульса, АД, ЧД и т.д.). При подозрении или установленном диагнозе сепсиса необходим междисциплинарный подход с проведением консилиума и привлечением специалистом различного профиля (акушера-гинеколога, реаниматолога, клинического фармаколога и т.д.), но, предпочтительно, под руководством одного консультанта.

#### **ЗАДАЧИ, КОТОРЫЕ НЕОБХОДИМО РЕШИТЬ В ТЕЧЕНИЕ ПЕРВЫХ ШЕСТИ ЧАСОВ ПОСЛЕ УСТАНОВЛЕНИЯ ДИАГНОЗА ТЯЖЕЛОГО СЕПСИСА (RCOG, 2012)**

1. Получить культуру крови до назначения антибиотиков.

2. Введение антибиотика широкого спектра действия в течение одного часа после диагностики тяжелого сепсиса.

3. Измерить лактат в сыворотке крови.

4. В случае гипотензии и /или уровня лактата  $> 4$  ммоль/л инфузия кристаллоидов минимум 20 мл/кг или эквивалента.

5. Применять вазопрессоры при гипотензии, которая не реагирует на начало инфузионной терапии для поддержания среднего артериального давления ( $SAD$ )  $> 65$  mmHg.

6. В случае стойкой гипотонии, несмотря на инфузионную терапию (септический шок) / или уровень лактата  $> 4$  ммоль/л (септический шок) / или уровень лактата  $> 4$  ммоль/л (давление ЦВД)  $\geq 8$  mmHg

а) Достичь нормализацию центрального венозного давления ( $ScvO_2$ )  $\geq 65\%$ .

б) Достичь нормализацию центральной венозной сатурации ( $ScvO_2$ )  $\geq 70\%$  или смешанной венозной сатурации ( $ScvO_2$ )  $\geq 65\%$ .

#### **РОДОРАЗРЕШЕНИЕ БЕРЕМЕННЫХ С СЕПСИСОМ [60].**

Вопрос о родоразрешении беременной с сепсисом должен решаться коллегиально. Срок и метод выбирается индивидуально, тщательно взвешивая риски и предполагаемую пользу для матери и ребенка [GCP]. При преходивших родах необходимо оценить пользу и риск назначения кортикостероидов для профилактики РДС [GCP].

При ведении родов через естественные родовые пути предусмотреть непрерывный интранатальный мониторинг (КГТ). Эпидуральной /спинальной анестезии у женщин с сепсисом следует избегать [GCP].

## ОСНОВНЫЕ ПРИНЦИПЫ ЛЕЧЕНИЯ СЕПСИСА И СЕПТИЧЕСКОГО ШОКА

При лечении тяжелого сепсиса и септического шока должен использоваться принцип «ранней целенаправленной терапии», который включает:

1. Стабилизацию очага инфекции (необходимо провести в первые 6 часов<sup>1</sup>);
2. Антибактериальную терапию;
3. Гемодинамику (инфузия, вазопрессоры, инотропные препараты);
4. Адьювантную терапию.

Необходимо как можно раньше (оптимально в первые 6 ч) решить главный вопрос в лечении сепсиса и септического шока: своевременная и адекватная санация очага инфекции, независимо от того связан ли он с маткой или нет. При этом вопрос о необходимости удаления матки должен стоять постоянно, поскольку велика вероятность и вторичного инфицирования, и существует объективные трудности: ни бимануальное исследование, ни данные УЗИ матки часто не дают необходимой информации. Часто признаков «классического» эндометрита может не быть, и в клинике преобладают системные проявления в виде нарастания симптомов полиритмий Недостаточности. В большинстве случаев именно это служит причиной задержки с санацией очага инфекции, как основного лечебного мероприятия.

Определение системы выживаемости пациентки. Именно анестезиолог-реаниматолог должен в данной ситуации показать акушерам-гинекологам нарастание системных проявлений инфекционного процесса, признаков полигорганной недостаточности и настаивать на определении и санации очага инфекции.

### НАЧАЛЬНАЯ ТЕРАПИЯ СЕПТИЧЕСКОГО ШОКА

В первые 30 минут:

1. Оценка АД, ЧСС, ЦДЛ, t, SpO<sub>2</sub> и диуреза.
2. Александровский венозный доступ.
3. Внутривенная инфузия кристаллонов в объеме до 30 мл/кг (при отсутствии эффекта применяются растворы ГЭК или альбумина 20%). Ограничение объема инфузии требуется, когда ЦВД увеличивается без гемодинамической стабилизации (АД, ЧСС).
4. Оценка проходимости дыхательных путей.
5. Интубация кислородом.
6. Перевод на ИВЛ при: нарушении сознания, судорожном синдроме, острой дыхательной или сердечно-сосудистой недостаточности.
7. Лабораторное исследование: лейкоциты и лейкоцитарная формула,

уровень прокальцитонина, количество тромбоцитов, МНО, АЧТВ, содержание Д-димеров, кислотно-основной состав и газы крови, уровень билирубина, АСТ, АЛТ, фибриногена, мочевины, креатинина, рН, общий анализ мочи.

#### 8. Рентгенография легких.

9. Взятие посевов из очага поражения, мочи и крови для бактериологического исследования (дважды) и определения чувствительности флоры к антибиотикам до начала антибиотикотерапии, но не должны ее задерживать.

#### ИНТЕНСИВНАЯ ТЕРАПИЯ

1. Перевод в отделение реанимации.
2. Александровский венозный доступ.
3. Катетеризация мочевого пузыря, почасовой контроль диуреза.
4. Инфузионно-трансфузиональная терапия с учетом физиологических потребностей и патологических гетеров от 30 мл/кг/сутки. Преимущества других растворов (кристиалидов и синтетических коллоидов) перед другими не установлены (уровень 1B).
5. При отсутствии эффекта от инфузионной терапии 30 мл/кг необходимо вводить вазопрессоры: оптимальный препарат для коррекции гемодинамики – норадреналин, который применяется один или в комбинации с другими препаратами.  
Для стартовой терапии используются следующие вазопрессоры:
  - норадреналин 0,1–0,3 мкг/кг/мин
  - адреналин 1–10 мкг/мин
  - мезатон 40–300 мкг/мин
  - вазопрессин 0,03 един./мин
  - допамин 5–20 мкг/кг/мин.

В ситуации, когда после проведения инфузионной терапии 30 мл/кг и введения вазопрессоров и инотропных препаратов не происходит стабилизации гемодинамики, – вводятся кортикоステроиды: только водорастворимый гидрокортизон (лиофилизат для приготовления раствора для в/в и в/м введение) в/в в дозе не более 300 мг/стуки (уровень 1A). Кортикостероиды должны быть отменены, как только прекращается введение вазопрессоров. Кортикостероиды не должны применяться при отсутствии клиники шока.

6. Внутривенная антибактериальная терапия должна быть начата в течение часа от момента установления диагноза сепсис (уровень 1B). Оптимально использовать ортегинальный препарат. Выбор препарата зависит от спектра действия и предполагаемого очага инфекции (Приложение 4). Каждый час задержки адекватной антибактериальной терапии снижает выживаемость пациентов.

Эмпирическая антибактериальная терапия:

1. Амоксициллин/клавуланат 1,2 г – 3 раза в сутки, в/в (для стартовой терапии раннего внутрибрюшинного сепсиса предпочтительнее, чем комбинация цефтриаксон+метронидазол);

**Ампициллин/сульбактам 1,5 – 4 раза в сутки, в/в (для стартовой терапии раннего внутрибрюшного сепсиса предпочтительнее, чем комбинация цефтриаксон+метронидазол);**

Цефтриаксон 2г×1р/сут в/в + Метронидазол 500мг × 3р/сут;

Цефтазидим 2г×3р/сут в/в + Метронидазол 500мг× 3р/сут в/в 1 раз в сутки;

Цефотетразол/сульбактам 2-4 г×2р/сут в/в;

Меропенем 1г × 3р/сут в/в;

Имипенем/цинастин 0,5г × 4р/сут в/в.

Начальная эмпирическая антиакариальная терапия включает один или более антибактериальных препаратов, которые имеют активность против всех вероятных инфекционных агентов, проникающих в адекватных концентрациях в предполагаемый источник сепсиса (Уровень 1B).

При высоком риске MRSA используется комбинация карбапенемов или цефопепазол/сульбактама с ванкомицином в/в (локальные данные мониторинга резистентности)

**В течение 3-х часов** необходимо оценить эффективность коррекции нарушений гемодинамики, получить данные об уровне лактата для оценки тяжести шока.

При снижении сердечного индекса менее 2,5 л/м<sup>2</sup> к терапии подключаются инотропные препараты (добутамил, левосимедран).

**К 6 часам после постановки диагноза** необходимо:

– санировать очаг инфекции;

– достичь необходимых параметров гемодинамики, транспорта кислорода и диуреза:

ЦВД: 8-12 мм рт.ст. – за счет инфузационной терапии+вазопрессоры.

САД: ≥65 мм рт.ст. – инфузионная терапия+вазопрессоры.

Диурез ≥ 0,5 мл/кг/ч

Насыщение кислородом в центральной вене ( $SvO_2$ ) (верхняя полая вена) ≥ 70% или в смешанной венозной крови ( $S_o_2$ ) ≥ 65%

Если при восстановлении ЦВД  $SCvO_2$  и  $SvO_2$  не увеличивается, то показато переливание электролитов или инфузия добутамина – максимум 20 МКГ/кг/мин.

**Дальнейшее лечение (6 часов и далее)**

**Компоненты крови**

– Поддерживается уровень гемоглобина 70-90 г/л (Уровень 1B),

– Свежезамороженная плазма в дозе не менее 15 мл/кг используется при наличии кровотечения и при инвазионных процедурах на фоне коагулопатии.

– Свежезамороженная плазма не должна использоваться только для коррекции лабораторных изменений при отсутствии кровотечения или инвазионных процедур (Уровень 2A).

– Поддерживается количество тромбоцитов выше 50 000 в мкл.

#### Альгавантная терапия

##### 1. Седативная терапия, аналгезия, и первично-мышечная блокада

При проведении седации необходимо придерживаться протокола. В протокол должны быть включены такие критерии, как глубина седации, оцениваемая на основании стандартных шкал.

Режим проведения седации может быть основан либо на болюсном введении препаратов, или на их постоянной инфузии с ежедневным прерыванием седации в дневное время (или переводом больного в менее седативное состояние).

Применение мышечных релаксантов при сепсисе необходимо по возможности избегать. Если необходимость в их применении все же есть, то необходим мониторинг глубины блока (TOF).

**2. Контроль глюкозы** (внутривенный инсулин) – менее 8,3 ммоль/л (150 мг/дл).

**3. Почечная заместительная терапия** рекомендована при наличии почечной недостаточности, а постоянная гемофильтрация показана для регулирования водного баланса у гемодинамически нестабильных пациентов.

#### Стадии острой почечной недостаточности - RIFLE

R	Risk	Risk
I	Injury	Дисфункция
F	Failure	Недостаточность
L	Loss of Kidney Function	Несостоятельность (потеря почечной функции более 4 нед.)
E	End-stage Kidney Disease	Терминальная почечная недостаточность

#### Критерии острой почечной недостаточности - RIFLE

Класс	Критерии куполчатой фильтрации	Критерии почечного тестирования
R	Увеличение креатинина в 1,5 раза, либо снижение КФ >25%	Диурез менее 0,5 мл/кг/ч
I	Увеличение креатинина в 2 раза, либо снижение КФ >50%	Диурез менее 0,5 мл/кг/ч за 12 ч
F	Увеличение креатинина в 3 раза, либо снижение КФ >75%	Диурез менее 0,3 мл/кг/ч за 24 ч, либо анурия 12 ч
L	Потеря почечной функции более 4 нед.	
E	Терминальная почечная недостаточность	

#### Стадии острой почечной недостаточности (The Acute Kidney Injury Network (AKIN), 2005)

Стадии	Критерии куполчатой фильтрации	Критерии почечного тестирования
1	Увеличение креатинина >0,3 мл/дл (26,4 макр/л), или в 1,5-2 раза от нормы	Диурез менее 0,5 мл/кг/ч за 6 ч
2	Увеличение креатинина в 2-3 раза от нормы	Диурез менее 0,5 мл/кг/ч за 12 ч

3	Увеличение креатинина в 3 раза, или $> 4,0$ мг/дл (354 макр/л) либо острое увеличение на 0,5 мг/дл (44 макр/л)	Диурез менее 0,3 мл/кг/ч за 24 ч, либо агурия 12 ч
---	--	---

4. Профилактика тромбоза глубоких вен (низкая доза недифракционированного гепарина, профилактические дозы низкомолекулярного гепарина (НМГ):  
**Надропарин Кальций**  
– 0,3 мл подкожно за 2 часа до операции  
– далее – по 0,3 мл подкожно каждые 24 часа  
или  
**Эноксапарин натрия**  
– 20 мг (0,2 мл) подкожно за 2 часа до операции при высоком риске дозу увеличивают до 40 мг (0,4 мл)  
– далее – по 20 мг (0,2 мл) или по 40 мг (0,4 мл) подкожно каждые 24 часа.  
**Далтепарин натрия**  
– 2500 МЕ подкожно за 2 часа до операции  
– далее – по 2500 МЕ подкожно каждые 24 часа.  
**Бемипарин натрия**  
– 2500 МЕ подкожно за 2 часа до операции  
– далее – 2500 МЕ подкожно каждые 24 часа.  
Для назначения НМГ пациенту перед экстренной операцией необходимо согласование этого вопроса с анестезиологом.
5. Нутритивная поддержка.
6. Профилактика «стесс-язв» ЖКТ ( $H_2$ -гистаминовые блокаторы, ингибиторы протонной помпы).
7. Селективная деконтаминация ЖКТ (нет никакой положительной или отрицательной рекомендации).
8. Бикарбонат – введение не рекомендовано при лактат-ацидозе и  $pH \geq 7,15$ .
9. Искусственная вентиляция легких (иназинная, неиназиновая) при остром повреждении легких/остром респираторном дистресс-синдроме (ALI/ARDS).

2. Развитие септической энцефалопатии и отека головного мозга с угнетением сознания и нарушением ФВД
3. Гиперкальций или гипокалиемия (раССО, менее 25 мм.рт.ст.)
4. Тахипноэ более 40 в мин. (или 24 при обострении хронического обструктивного заболевания легкого) и прогрессирующее увеличение минутного объема вентиляции
5. Снижение ЖЕЛ менее 10 мл/кг массы тела
6. Снижение поглативости менее 60 мл/см вод.ст.
7. Увеличение сопротивления дыхательных путей более 15 см вод.ст./м.с.
8. Усталость пациента, вовлечение вспомогательных дыхательных мышц.
- Противоз при сепсисе. Тяжелый. Риск летального исхода у пациентов с сепсисом зависит от варианта течения септического процесса и составляет при сепсисе 10-20%, тяжелом сепсисе 20-50%, септическом шоке 40-80% (Martin G.S., 2012). По данным других авторов летальность от септического шока в акушерской клинической практике 20%, что объясняется тем, что эти пациентки более молодого возраста, в анамнезе у них, как правило, отсутствуют хронические заболевания, ворота инфекции – мочеполовые органы, где вирулентность микроорганизмов сравнительно низкая (Надишаукене Р.И., 2012).

#### *Критерии начала респираторной поддержки при тяжелом сепсисе*

##### *Абсолютные:*

1. Отсутствие самостоятельного дыхания и патологические ритмы дыхания
2. Нарушение проходимости верхних дыхательных путей
3. Снижение респираторного индекса менее 200 мм рт.ст.
4. Септический шок

5. Нарушения гемодинамики (жизнеспасительные нарушения ритма, стойкая тахикардия более 120 в мин, гипотензия)

*Относительные* (комбинация 2 и более факторов является показанием к началу респираторной поддержки)

1. Снижение респираторного индекса менее 300 мм рт.ст. при комбинации с другими критериями

## Приложение 1

**УРОВНИ ДОКАЗАТЕЛЬСТВ И РЕКОМЕНДАЦИЙ**  
GCP (Good clinical point) - хорошая клиническая установка, рекомендуемая  
группы по разработке рекомендаций.

### Классификация уровней доказательства

1 + +

Высококачественный мета-анализ, систематические обзоры  
рандомизированных контролируемых исследований или рандомизированных  
контролируемых исследований с очень низким риском

1 +

Успешно проведенные мета-анализы, систематические обзоры рандомизированных  
контролируемых исследований или рандомизированные контролируемые  
исследования с низким риском

1 -

Мета-анализы, систематические обзоры рандомизированных контролируемых

исследований или рандомизированные контролируемые исследования с высоким

риском систематической ошибки

2 + +

Высококачественные систематические обзоры случай-контроль или  
когортные исследования или высококачественное исследование случай - контроль  
или когортные исследования с очень низким риском

2 +

Успешно проведенное исследование случай-контроль или когортные  
исследования с низким риском ошибки

2 -

Случай-контроль или когортные исследования с высоким риском  
предвзятости или с шансом того, что эта зависимость не является причинной.

3 Исследование серии случаев

4 Мнение эксперта

### Уровни рекомендаций

**A** Один мета-анализ, систематические обзоры и рандомизированное  
контролируемое исследование оцениваются как 1 + + и, непосредственно применим  
к общей популяции, либо систематический обзор рандомизированных  
контролируемых испытаний или совокупность доказательств, состоящая в  
основном из исследований оценивается как 1 +, непосредственно применима к  
популяции

**B** Совокупность доказательств, включая исследования, оценивается как 2 + +,  
непосредственно применима к общей популяции и демонстрирует общую  
согласованность результатов, экстраполяция данных исследований оценивается как  
1 + + или 1 +

**C** Совокупность доказательств, включая исследования, оценивается как 2 +  
непосредственно применима к общей популяции и демонстрирует общую  
согласованность результатов, экстраполяция данных исследований оценивается как  
2 + +

**D** Уровень доказательности 3 или 4, или экстраполированные данные  
исследований оцениваются как 2 +

**Приложение 2**

**Дозы внутривенных антибиотиков для эмпирической терапии сепсиса**

<b>Фторхинолоны</b>	
Левофлоксацин	500 мг 2 раза в сутки
Моксифлоксацин	400 мг 1 раз в сутки
Офлоксацин	400 мг 2 раза в сутки
Пефлоксацин	400 мг 2 раза в сутки
Ципрофлоксацин	400–600 мг 2 раза в сутки
<b>Препараты с антистафилококковой активностью</b>	
Банкомидин	1 г 2 раза в сутки
Линезолид	600 мг 2 раза в сутки
Рифампицин	300–450 мг 2 раза в сутки
Фузилиновая кислота	500 мг 4 раза в сутки
<b>Препараты с антиманнаэробной активностью</b>	
Клиндамицин	600–900 мг 3 раза в сутки
Линкомидин	600 мг 3 раза в сутки
Метронидазол	500 мг 3–4 раза в сутки
<b>Препараты с противогрибковой активностью</b>	
Флуконазол	Дети 6–12 мг/кг/сут, взрослые 0,05–0,8 г/сут – внутривенная инфузия со скоростью не более 10 мл/мин
Амфотерицин В	0,6–1,0 мг/кг/сут – внутривенная инфузия в 400 мл 5% раствора глюкозы со скоростью 0,2–0,4 мл/кг/ч
Амфотерицин В-липосомальный	3 мг/кг 1 раз в сут
Каслофунтин	В первый день – 70 мг 1 раз в сутки, затем – по 50 мг 1 раз в сутки
<b>Аминогликозиды</b>	
Амикацин	15 мг/кг в сутки
Гентамицин	5 мг/кг в сутки
Нетилимицин	4–6 мг/кг в сутки, однократно, пролонгированной инфузий

<b>Фторхинолоны</b>	
Левофлоксацин	500 мг 2 раза в сутки
Моксифлоксацин	400 мг 1 раз в сутки
Офлоксацин	400 мг 2 раза в сутки
Пефлоксацин	400 мг 2 раза в сутки
Ципрофлоксацин	400–600 мг 2 раза в сутки
<b>Препараты с антистафилококковой активностью</b>	
Банкомидин	1 г 2 раза в сутки
Линезолид	600 мг 2 раза в сутки
Рифампицин	300–450 мг 2 раза в сутки
Фузилиновая кислота	500 мг 4 раза в сутки
<b>Препараты с антиманнаэробной активностью</b>	
Клиндамицин	600–900 мг 3 раза в сутки
Линкомидин	600 мг 3 раза в сутки
Метронидазол	500 мг 3–4 раза в сутки
<b>Препараты с противогрибковой активностью</b>	
Флуконазол	Дети 6–12 мг/кг/сут, взрослые 0,05–0,8 г/сут – внутривенная инфузия со скоростью не более 10 мл/мин
Амфотерицин В	0,6–1,0 мг/кг/сут – внутривенная инфузия в 400 мл 5% раствора глюкозы со скоростью 0,2–0,4 мл/кг/ч
Амфотерицин В-липосомальный	3 мг/кг 1 раз в сут
Каслофунтин	В первый день – 70 мг 1 раз в сутки, затем – по 50 мг 1 раз в сутки
<b>Аминогликозиды</b>	
Амикацин	15 мг/кг в сутки
Гентамицин	5 мг/кг в сутки
Нетилимицин	4–6 мг/кг в сутки, однократно, пролонгированной инфузий

**Приложение 3.**

**Применение антибактериальных средств во время беременности**

Противопоказаны	Применяются с осторожностью	Применение безопасно (возможно, если польза для матери превышает риск для плода)
Доксициклин Ко-тримоксазол Метронидазол (в 1 триместре) Сульфаниламиды Тетрациклин Фторхинолоны Хлорамфеникол Аминогликозиды (кроме гентамицина) Банкомидин (в 1 триместре) Линкомид Нитрофурантоин Линезолид Флуконазол Каспофунгин Вориконазол Миконазол во 2-3 триместре Клинидамицин Кларитромицин	Гентамицин - применение только по жизненным показаниям Амфотерицин Б Банкомидин (во II-III триместре) - применение только по жизненным показаниям Кетоконазол - применение только по жизненным показаниям Миконазол - только в 1 триместре Линкомидин Нитрофурантоин Рифампицин - применение только по жизненным показаниям Тейкопланин Триметоприм Метронидазол (во 2-3 триместре) Имипенем/Циластатин - применение только по жизненным показаниям	Меропенем Азитромицин Эритромицин Джозамицин Пенициллины Цефалоспорины)  Амоксициллин/ Не воздействует на MRSA и клавуланат  Метронидазол Воздействует только на анаэробы  Клиндамицин Воздействует на большинство стрептококков и стафилококков, в том числе на некоторые анаэробы. Не выделяется почками, не является нефротоксичным  Линезолид - воздействует на все, кроме MRSA. Не влияет на почки (в отличие от аминогликозидов)

**Приложение 4.**

**Выбор антибактериального препарата и ограничения при беременности**

Антибиотик	Особенности спектра действия и фармакокинетики	Особенности применения при беременности
Амоксициллин/ Pseudomonas	Не воздействует на MRSA и Pseudomonas	есть опасения по поводу увеличения риска некротизирующего энтероколита у новорожденных, подвергшихся воздействию ко-амоксицилава внутривутробно

## IIIIEPATVPA

1. Abouzahr C, Aaahman E, Guidotti R. Puerperal sepsis and other puerperal infections. In *Health dimensions of sex and reproduction: the global burden of sexually transmitted diseases, maternal conditions, perinatal disorders, and congenital anomalies*, eds, CJL Murray and AD Lopez WHO 1998.
2. Annual Update in Intensive Care and Emergency Medicine 2012/ed. J.L. Vincent. Springer-2012-845 p.
3. Bacterial Sepsis in Pregnancy. Green-top Guideline No. 64a 1st edition April 2012
4. Bacterial Sepsis following Pregnancy. RCOG. Green-top Guideline No.64b. 1st edition, April 2012
5. Bates Sh.M., Greer I., Pabinger A.I., Sofaer Sh., Hirsh J. Evidence-Based Clinical Practice Guidelines (8<sup>th</sup> Edition) and Pregnancy: Venous Thromboembolism, Thrombophilia, Antithrombotic Therapy// Chest 2008; 133: 844-886.
6. Caesarean section: Evidence Update March 2013. A summary of selected new evidence relevant to NICE clinical guideline 132 'Caesarean section' (2011).- 28 p. <https://arms.evidence.nhs.uk/resources/hub/953379/attachment>
7. Carlsén S, Perner A; for the East Danish Septic Shock Cohort Investigators. Initial fluid resuscitation of patients with septic shock in the intensive care unit. *ActaAnaesthesiol Scand*. 2011 Apr;55(4):394-400.
8. Castro E.O., Figueiredo M.R., Boroloito L., Zugaib M. Sepsis and septic shock during pregnancy: clinical management// Rev. Bras. Ginecol. Obstet.- 2008-Dec;30(12): -P. 631-8.
9. Centre for Maternal and Child Enquiries (CMACE). Saving Mother's Lives: reviewing maternal deaths to make motherhood safer: 2006-2008. BJOG 2011; 118 (suppl. 1):1-203.
10. Centre for Maternal and Child Enquiries (CMACE). Saving Mother's Lives: reviewing maternal deaths to make motherhood safer: 2006-2008. BJOG 2011; 118 (suppl. 1):1-203.
11. Chamberlain D.J., Willis E.M., Bersten A.B. The severe sepsis bundles as processes of care: A meta-analysis. *AustCrit Care*. 2011 Feb-14.
12. Dellinger R.P., Levy M.M., Carlet J.M. e al. Surviving Sepsis Campaign: international guidelines for management of severe sepsis and septic shock: 2008. //Intensive Care Med-. 2008 - Jan;34(1) - P. 17-60
13. Emanuel P., Rivers, Lauralyn McIntyre, David C. Morro, and Kandis K. Rivers Early and innovative interventions for severe sepsis and septic shock: taking advantage of a window of opportunity CMAJ. 2005 October 25; 173(9): 1054-1065. doi: 10.1503/cmaj.050632.
14. French L.M., Smaill F.M. Antibiotic regimens for endometritis after delivery //The Cochrane Database of Systematic Reviews - 2007 - Issue 1
15. French LM, Smaill FM. Antibiotic regimens for endometritis after delivery (Cochrane Review). The Cochrane Library, Issue 4. Chichester, UK: John Wiley and Sons, Ltd. 2003.[www.medscape.com/viewarticle/405871\\_4](http://www.medscape.com/viewarticle/405871_4)
16. Galvagno SM Jr, Camann W. Sepsis and acute renal failure in pregnancy. *Anesth Analg*. 2009 Feb;108(2):572-5.
17. Greenfield N, Balk RA. Evaluating the adequacy of fluid resuscitation in patients with septic shock: controversies and future directions. *HospPrac(Minnap)*. 2012 Apr;40(2):147-57.
18. Gustot T. Multiple organ failure in sepsis: prognosis and role of systemic inflammatory response. *CurrOpinCrit Care*. 2011 Apr;17(2):153-9.
19. High risk pregnancy. Management options/edition DK. James, P.J. Steer et al.4<sup>th</sup> ed.-Mosby Elsevier Inc.- 2011-1475 p.
20. Hollenberg SM. Inotrope and vasopressor therapy of septic shock //Crit. Care Clin. - 2009 - Oct;25(4) - P.781-80
21. Hugonnet S, Pittet D. Hand hygiene revisited: lessons from the past and present. *Curr Infect Dis Rep* 2000;2(6):484-489.
22. Is the Current Management of Severe Sepsis and Septic Shock Really Evidence Based? CMAJ. 2005 October 25; 173(9): 1054-1065. doi: 10.1503/cmaj.050632.
23. J. Husseina J.A. Fortneyb International Journal of Gynecology and Obstetrics 85 Suppl. 1 (2004) S52-S61 Puerperal sepsis and maternal mortality: what role can new technologies play?
24. Jean-Louis Vincent and John C Marshall Surviving sepsis: a guide to the guidelines Crit Care. 2008; 12(3): 162. Published online 2008 June 30. doi: 10.1186/cc6924.
25. Kenyon S, Boulivain M, Neison J. Antibiotics for preterm rupture of membranes (Cochrane Review). The Cochrane Library, Issue 4. Chichester, UK: John Wiley and Sons, Ltd 2003.
26. Kotsaki A, Giannarellos-Bourboulis E.J. Emerging drugs for the treatment of sepsis. Expert OpinEmergDrugs. 2012 Jul 11.
27. Kumar A. Optimizing antimicrobial therapy in sepsis and septic shock. Crit Care Clin. - 2009 - Oct;25(4) - P. 733-51.
28. Lappin E., Ferguson AJ. Gram-positive toxic shock syndromes. *Lancet Infect Dis* 2009; 9: 281-90.
29. Lewis G. Saving. Mothers' Lives: reviewing maternal deaths to make motherhood safer - 2003-2005. The Seventh Report on Confidential enquiries into Maternal Deaths in the United Kingdom. London: RCOG Press; 2007.
30. Lingqvist P.G., Torsson J., Almgvist A. Postpartum thromboembolism: Severe events might be preventable using a new risk score model/ *Vasc Health Risk Manag*. 2008 October; 4(5): 1081-1087.
31. Lodi K.B., Carvalho L.F., Koga-Ito C.Y., Carvalho V.A., Rocha R.F. Rational use of antimicrobials in dentistry during pregnancy. //Med. Oral. Patol. Oral. Cir. Bucal. - 2009 - Jan;14(1): - P. 15-9.

32. Lucas D.N., Robinson PN, Nel MR. Sepsis in obstetrics and the role of the anaesthetist. *Int J ObstetAnesth.* 2012 Jan;21(1):56-67.
33. Marie W.C., Barton J.R., Sibai B. Septic shock in pregnancy.// *Obstet Gynecol.* -1997 - Oct;90(4 Pt 1)- P. 553-61
34. Managing puerperal sepsis. Education material for teachers of midwifery WHO.2008.
35. Managing puerperal sepsis. SLCOG National Guidelines
36. Martin G.S. Sepsis, severe sepsis and septic shock: changes in incidence, pathogens and outcomes. *Expert Rev Anti Infect Ther.* 2012 Jun;10(6):701-6.
37. Martin G.S. Sepsis, severe sepsis and septic shock: changes in incidence, pathogens and outcomes. *Expert Rev Anti Infect Ther.* 2012 Jun;10(6):701-6.
38. McDonald N.S. The care of the critically ill obstetric patient. *Crit Care Anaesthesia* 2004; 6: 61-67.
39. Munjur U, Bandi V, Guntupalli KK. Management principles of the critically ill obstetric patient. *Clin Chest Med.* 2011 Mar;32(1):53-60
40. Namendys-Silva SA, Hernández-Garay M. Treatment of severe sepsis and septic shock in critically ill patients. *Heart Lung.* 2012 Jul;41(4):408-9.
41. Neligan PJ, Laffey JG. Clinical review: Special populations—critical illness and pregnancy. *Crit Care.* 2011 Aug 12;15(4):227.
42. Odstetric Intensive Care Manual, /ed. M.R. Foley T.H. Strong, T.J. Garite- 3<sup>rd</sup> ed.-McGraw-Hill Comp.-2011-350 p.
43. Perman SM, Goyal M, Gateski DF. Initial Emergency Department Diagnosis and Management of Adult Patients with Severe Sepsis and Septic Shock. *Scand J Trauma Resusc Emerg Med.* 2012 Jun 27;20(1):41.
44. Philip R, et al. Surviving Sepsis Campaign: International guidelines for management of severe sepsis and septic shock. 2008. *Crit Care Med* 2008.
45. Puskasrich MA. Emergency management of severe sepsis and septic shock. *CurrOpinCrit Care.* 2012 Aug;18(4):295-300.
46. Rivers EP, Katrani M, Jaehne KA, Brown S, AbouDaigler G, Cannon C, Coba V. Early interventions in severe sepsis and septic shock: a review of the evidence one decade later. *Minerva Anestesiol.* 2012 Jun;78(6):712-24.
47. Ronmans C, Vansteene AM, Chakraborty J, Van Ginneken J. A comparison of three verbal autopsy methods to ascertain levels and causes of maternal deaths in Matlab, Bangladesh. *Int J Epidemiol.* 1998 Aug;27(4):660-6.
48. Ruokonen E, Hoviöhto S, Loisa P, Perttilä I, Perttilä V, Puurunen M, Rintala E, Uusaro A. Update on current care guidelines. Treatment of severe sepsis in adults //Duodecim. – 2009 -125(21) – P. 2402-3.
49. Sepsis following Pregnancy. Green-top Guideline No. 64b 1st edition April 2012.
50. Smaill F., Hofmeyr G.J. Antibiotic prophylaxis for cesarean section //The Cochrane Database of Systematic Reviews - 2007 - Issue 1.
51. SOGC clinical practice guideline Antibiotic Prophylaxis in Obstetric Procedures No. 247, September 2010.
52. Sprung C.L., Goodman S., Weiss Y.G. Steroid therapy of septic shock. *Crit Care NursClin North Am.* 2011 Mar;23(1):171-80.

53. Sriskandan S. Severe peripartum sepsis. *J R Coll Physicians Edinb.* 2011 Dec;41(4):339-46.

54. Textbook of critical care- 6<sup>th</sup>-ed./J. L. Vincent [et al]-Elsevier Saunders.- 2011-1475 p.

55. Vasu T.S., Cavallazzi R., Hirani A., Kaplan G., Leiby B.,Marik P.E. Norepinephrine or Dopamine for Septic Shock: A Systematic Review of Randomized Clinical Trials. *J Intensive Care Med.* 2011 Mar 24.

56. Warren ML, Ruppert SD. Management of a patient with severe sepsis. *Crit CareNurs Q.* 2012 Apr-Jun;35(2):134-43.

57. Избранные вопросы перинатологии/ под ред.проф. Р.И. Надишускене.- Каunas, 2012.- С.163-170.

58. Интенсивная терапия: национальное руководство: в 2 т/под. ред. Б.Р. Гельфандя, А.И. Салтанова.- М.:ГЭОТАР-Медиа, 2009.-Т.1 - 960 с., Т.2 - 784 с.

предработанное и дополненное, Москва, 2009. - С.131-137

Клинические рекомендации/ Шифман Е.М., Куликов А.В., Заболотских И.Б., Беломестнов С.Р. – Екатеринбург. – 2013. – 21 c.

61. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12.11.2012 г. № 572н «Об утверждении порядка оказания медицинской помощи по профилю "акушерство и гинекология (за исключением использования вспомогательных репродуктивных технологий)».

62. Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы СанПиН 2.1.3.2650-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность». Утверждены Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 8 мая 2010 г. № 58. Зарегистрировано в Минюсте РФ 9 августа 2010 г. № 18094.

63. Сепсис: классификация, клинико-диагностическая концепция и лечение: Практическое руководство/под ред. В.С. Савельева, Б.Р. Гельфандя. 2-е изд.доп.и перераб.. М.: ООО «Медицинское информационное агентство», 2011.- 352 c.