PHYSIOPATHOLOGIE DES ETATS DE CHOC CARDIOGENIQUE



*** DEFINITION**

> Il est lié à une défaillance aigue de la pompe cardiaque entrainant des désordres hémodynamiques, métaboliques et viscéraux, en relation avec une diminution du débit cardiaque et constituant une hypoperfusion tissulaire.

* RAPPEL PHYSIOLOGIQUE

IL est nécessaire de rappeler quelques notions essentielles à la bonne compréhension des états de choc.

- L'oxygénation tissulaire : elle est jugée satisfaisante lorsqu'il existe une adéquation entre besoins et apports en O2.
- > L'oxygénation tissulaire dépend de :
- Du débit cardiaque: (QC) = VES XFC
- Le débit cardiaque doit assurer le transport d'O2 (TaO2)
- Le TaO2 dépend du contenu artériel en O2 (CaO2)

TaO2 = QCXCaO2 X10 donc le TaO2

Le transport de l'oxygène doit aussi assurer les besoins en O2 de l'organisme mais seule une fraction de cet O2 est extraite et est consommée par les tissus VO2=25%

Une notion essentielle = Le transport de l'oxygène

☐ PHYSIOLOGIE(suite)

QC = VES X FC

dépend

Precharge

- Retour veineux
- Volémie
- Remplissage des ventricules

Postcharge

 ensemble des forces qui s'opposent à l'éjection ventriculaire.

Systole auriculaire

- contraction des oreillettes :
 termine le remplissage vent
- Si trouble du rythme:
 - pas de systole auriculaire
 - diminution remp vent et VES

Contractilité

- Pompe
- Tachycardie= Tps diastoliquediminution

perfusion coronaire

☐ PHYSIOLOGIE (suite)

- * Apport Energétique
- L'apport énergétique est assurer par l'adénosine triphosphate(ATP)
- L'ATP est indispensable au fonctionnement de l'organisme pour:
- Le renouvellement cellulaire = activité enzymatique
- Activité des musculaires lisses
- Equilibre membranaire des cellules.
- La synthèse de l'ATP se fait grâce: aux glucides ,lipides ,protéines ,à l'O2 ou sans O2

Ici on remarque le rôle de la mitochondrie

- Apport énergétique en présence d'02 = Production aérobie
- * Apport énergétique en absence d'O2 = Production anaérobie:

Glucide Pyruvate Lactate

* PHYSIOLOGIE (suite) = Résumé

Oxygénation tissulaire = TaO2 efficace

Un <u>QC efficace(pompe</u>)

QC = 5l/mnIC = 2.5l/mn/m2

- > Des Artères saines
- Une Bonne circulation périphérique

RVS= 1400-2000dynes/cm/5m2

- > Un Volume circulant normal
- > Un Système de régulation Neurovégétative

Apport énergétique = Adéquate

- > ATP indispensable au fonctionnement de l'organisme
 - Production: en aérobie (avec O2)

en Anaérobie(sans 02)

Etat de choc Hypoxie tissulaire par diminution du TaO2

Et apport énergétique inadéquate

* PHYSIOPATHOLOGIE

Le choc cardiogènique se distingue par 3étapes:

Mécanisme initiateur=Atteinte de la pompe cardiaque

Diminution du débit cardiaque

Choc compensé

Apparition des mécanismes d'adaptation

Choc décompensé

Mécanismes d'adaptation insuffisants

* PHYSIOPATHOLOGIE

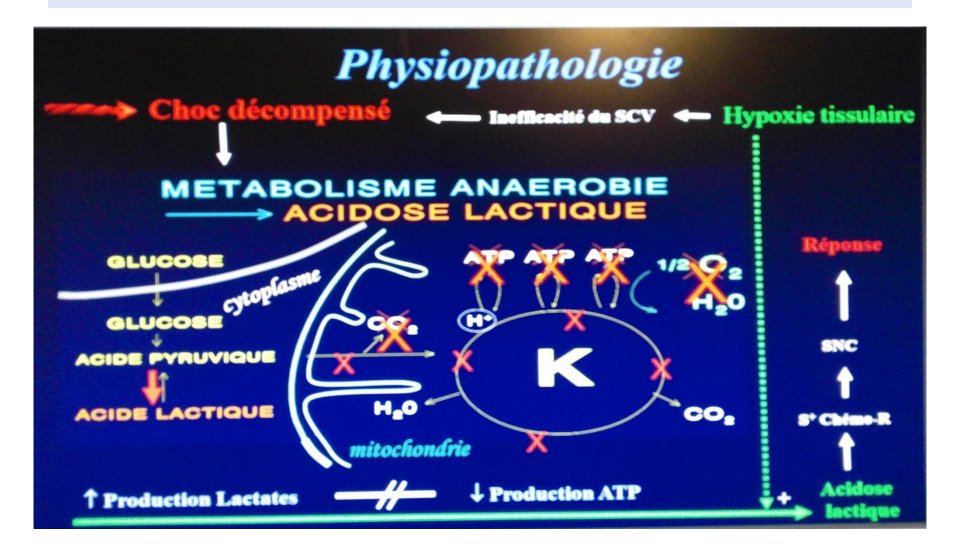
A) Mécanisme Initiateur:

- Les besoins en O2 ne sont plus ou mal assurés par diminution du débit cardiaque implique une diminution du transport d'O2 jusqu'aux cellules ,entrainant une hypoxie tissulaire
- B) Choc compensé = Apparition des mécanismes compensateurs :
- L'hypoxie tissulaire sera à l'origine d'une stimulation des voies afférentes du SNA, avec une réponse sympathique, entrainant une tachycardie et une vasoconstriction périphérique modérée (redistribution régionale de la perfusion sous l'influence du système Norad avec diminution de la perfusion des territoires cutanés et splanchniques au profit des organes nobles (cœur et cerveau), ceci aboutit au maintien de la pression artérielle, à une augmentation du débit cardiaque et du retour veineux., avec RVS augmentées.

C) Choc décompensé:

- La stimulation sympathique devient insuffisante pour masquer les conséquences du choc, ils se produit une modification du métabolisme énergétique (production en anaérobiose) avec production des lactates, aboutissant à l'acidose.
- > Sur le plan hémodynamique : Diminution du débit et de l'index cardiaque, augmentation des pressions de remplissage ventriculaires(PAPM,PCP, PAPO) et RVS toujours augmentées.

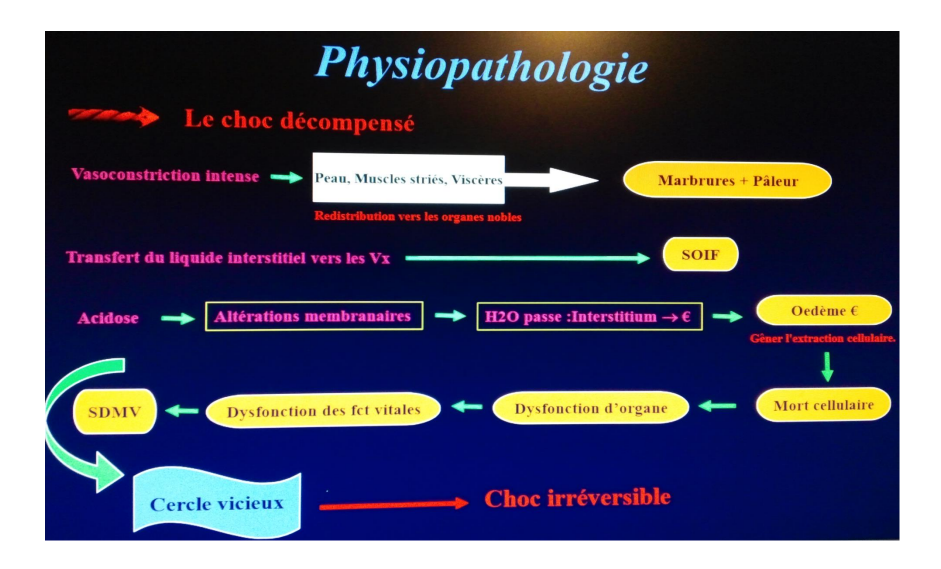
CHOC CARDIOGENIQUE CHOC DECOMPENSE



CHOC CARDIOGENIQUE IMPACTS SUR LES ORGANES

- > Impact sur sur la microcirculation, la coagulation, l'inflammation et l'immunité, entrainant une atteinte multiviscérale:
- Cœur: insuffisance cardiaque progressive
- Poumon: œdème pulmonaire lésionnel
- SNC: dysfonctionnement progressive puis coma
- Rein: I-Rénale fonctionnelle puis organique
- Troubles métaboliques: Acidose métabolique d'étiologies multifactorielle et troubles de la coagulation.

CHOC CARDIOGENIQUE CHOC DECOMPENSE /CHOC IRREVERSIBLE



CHOC CARDIOGENIQUE Caractéristiques Hémodynamiques

Paramètres : valeurs normales	Dysfonction gauche	Dysfonction droite
PAM= 90+/- mmhg	Diminuée	Diminuée
Débit cardiaque :5l/mn	Diminué	Diminué
Index cardiaque :3,5I/mn/m2	Diminué	Diminué
POD :4+/-4 mmhg	Diminuée	Augmentée
PAPM 16+/-4mmhg	Augmentée	Augmentée
PAPO :8+/-4 mmhg	Augmentée	Normale
RVS 2000dyns.sec/cm5	Augmentées	Augmentées
TaO2: 600ml/mn/m2	Diminué	Diminué

* PRINCIPALES ETIOLOGIES

- > Anomalies de la fréquence cardiaque:
 - Troubles du rythme ou de la conduction
- Anomalies de la précharge:
 - Cardiomyopathie ischémique ou dilatée
 - Tamponnade ,PNO,IM,IAO.
- > Anomalies de la contractilité:
 - IDM, Myocardite, Atteinte toxique
- > Anomalies de la postcharge:
 - -Embolie Pulmonaire, cardiomy opathie obstructive (HTA, RAO)

* SIGNES CLINIQUES

- > Cardiovasculaires:
- Hypotension artérielle (PAS inf à 90mmhg ou de30%

(PAM inf à 70mmhg)

- Tachycardie casiconstante, parfois troubles de la conduction
- On peut rencontrer des signes d'insuffisance cardiaque droite(RHJ,OMI,IVD) ou gauche(OAP?rales crépitants,orthopnée)
- > D'Hypoperfusion tissulaire
- Au niveau cutané: -marbrures, sueurs froides, extrémités froides et cyanosées
- Sur le plan neurologique: Angoisse, agitation et agréssivité, troubles de la conscience, obnibulation voire coma
- Sur le plan respiratoire: Polypnée superficielle, cyanose des lèvres et des extrémités
- Sur le plan rénal : oliguruie

* SIGNES BIOLOGIQUES

- > Hyperlactatémie= signe de gravité (acidose métabolique au GDS)
- > Hyperkaliemie
- > Urée et créatinine sanguine élevées
- > Foie: bilirubine, enzymes hépatiques, LDH (tous élevés)
- > Troubles de la coagulation:
- consommation de facteurs
- · Diminution du taux de fibrinogène
- Augmentation du TCA, INR et diminution du TP
- > Enzymes:
- Augmentation troponines: souffrance myocardiques
- Augmentation BNPet proBNP: reflet distension cardiaque

* BIOLOGIE

- La survenue d'une acidose métabolique (A-lactique) au cours du choc cardiogénique est un signe de gravité
- > valeur normale: lactatémie inf à 2mmol/l
- > lactatémie comprise entre2mmol/l et 10mmol/l transitoirement > Hypoperfusion tissulaire transitoire
- > Lactatémie sup à 10mmol/l de manière prolongée

Prédictif de décès

CONCLUSION

- ➤ La compréhension de la physiopathologie des états de choc cardiogenique concours à l'approche du diagnostic clinique.
- Le diagnostic clinique doit être évoqué le plus précocement possible avant que s'installe un tableau clinique complet.

