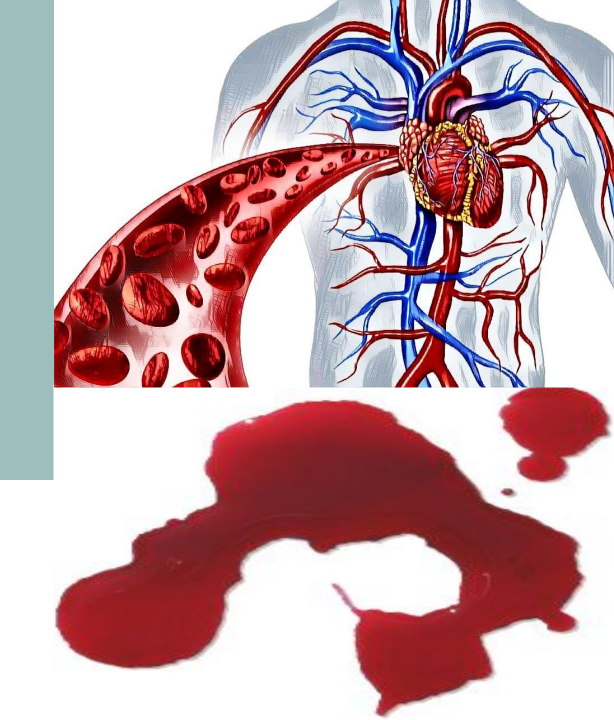
# PHYSIOPATHOLOGIE DE L'ÉTAT DE CHOC HYPOVOLÉMIQUE

**Dr.TIMIZAR** 

Service De Réanimation Médicale Centre Hospitalo-universitaire Mohamed-Lamine Debaghine Bab-El-Oued



## **PLAN**

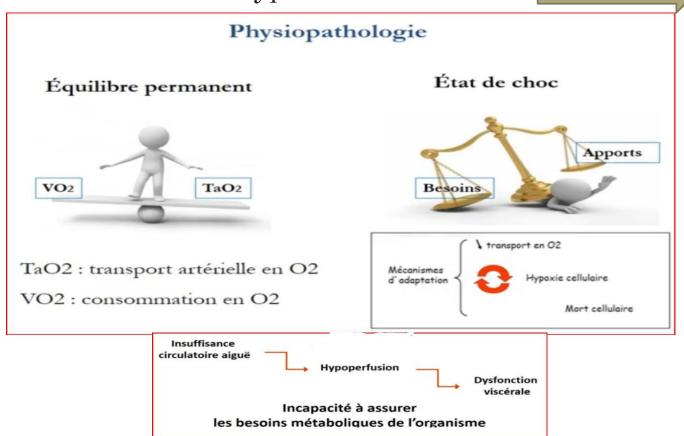
- 1) INTRODUCTION
- 2) RAPPEL PHYSIOLOGIE
- 3) DÉFINITION DU CHOC HYPOVOLÉMIQUE
- 4) PHYSIOPATHOLOGIE (LES DIFFERENTES PHASES DE CHOC)
- 5) ETIOLOGIES
- 6) DIAGNOSTIQUE D'UN ETAT DE CHOC

# INTRODUCTION

Etat de choc se définit comme une défaillance ou insuffisance circulatoire (**système cardiocirculatoire**) aigue et permanente secondaire à une inadéquation entre l'apport et les besoins tissulaire périphérique en O2 aboutissant à une hypoxie cellulaire

## ATTEINTE MULTIVISCERALE

C'est une urgence diagnostique et thérapeutique



## **INTRODUCTION II**

4 grands mécanismes peuvent être à l'origine :

## Hypovolémique

Cardiogénique

Obstructif (Obstruction du lit vasculaire)

Distributif (Anomalies de distributions)

## Ces différents mécanismes peuvent être

intriqués entre eux.

#### Mécanisme des états de choc

#### Quantitatif

🛮 du transport d'O2 : baisse de la quantité d'O2 apportée

- Choc hypovolémique = \(\square\) Volume sanguin circulant
- Choc cardiogénique = > Débit cardiaque
- Choc vasoplégique = \(\sum \) Tonus vasculaire (RVS)

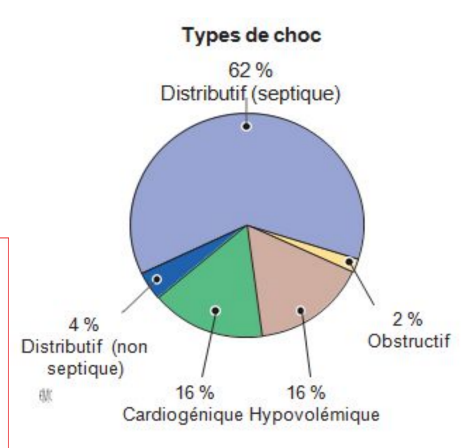
#### Distributif

☑ extraction d'O2 ⇒ ☑ consommation O2 = ☑ distribution par dysrégulation des débits tissulaires locaux

- Choc anaphylactique
- Choc septique

#### · Association des deux mécanismes

¥ quantité d'O2 apportée + ¥ distribution d' O2

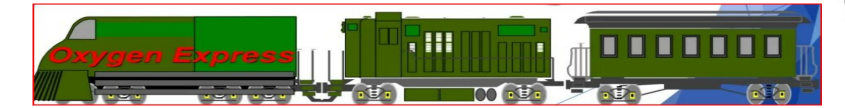


## RAPPEL PHYSIOLOGIE

Au plan physiologique, il est important de connaitre et rappeler certaines notions afin d'assimiler la physiopathologie et instaurer une prise en charge.

- Les organes nobles sont : cœur ,cerveau, poumon .
- Les territoire splanchniques: musculo-cutanée, intestinales, rein

Les réseaux sanguins se divisent en 2 systèmes:
Système capacitif : Veines c'est réservoir du sang.
Système résistif : Artères qui reflète la pression artérielle et permet d'adapter le volume sanguin artériel aux besoins des organes.



TaO2=Cao2 X Q

**CaO2**=1.34xHbx Sao2

Dav=Cao2-Cvo2

Vo2=Q x Dav

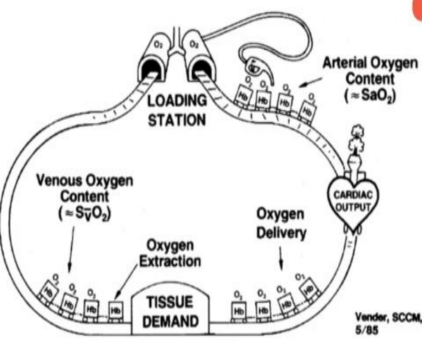
PA = Q X RVS

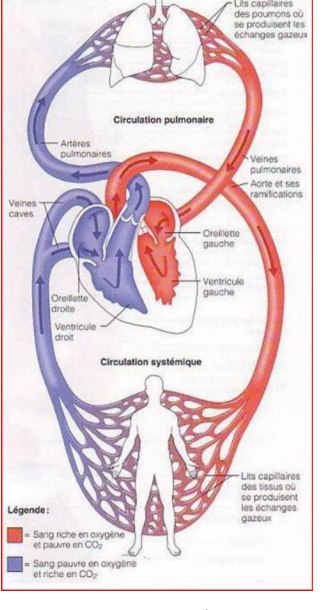
 $VO2 = TO2 \times ERO2$ 

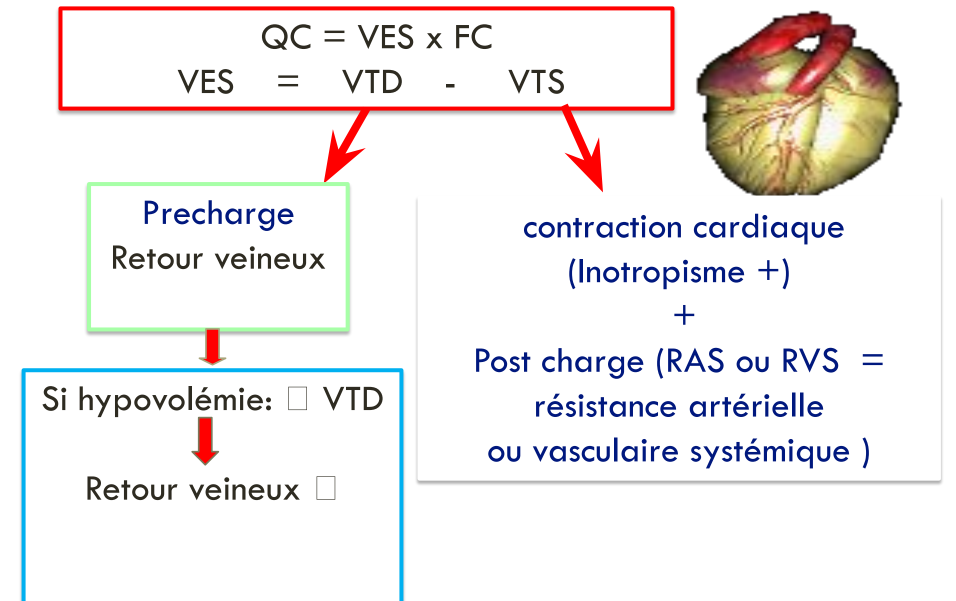
ERO2=Day /CaO2

Q= FC x VES

**VES**= VTD-VTS

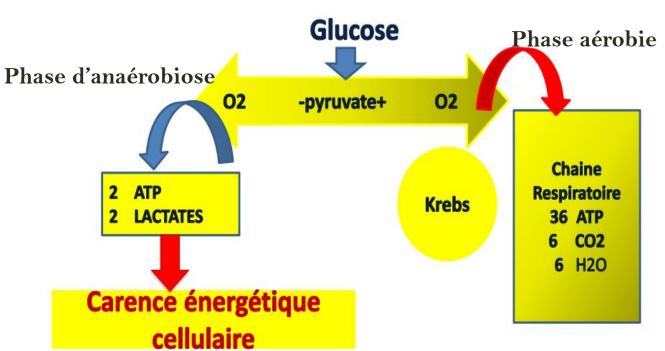


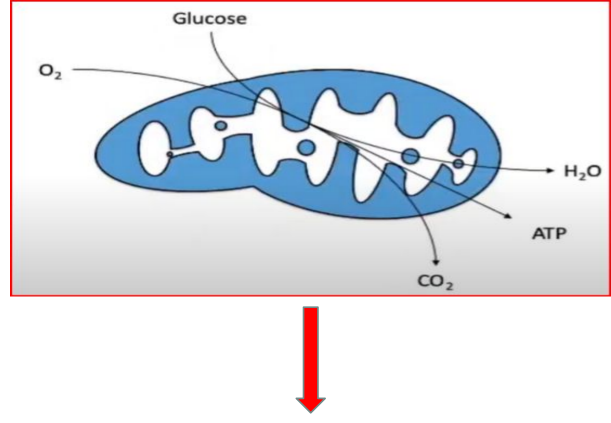


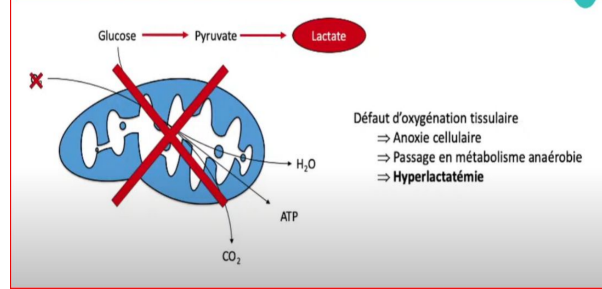


- Le volume éjecté par le cœur à chaque systole dépend du retour veineux ( débit cardiaque).
- Donc le débit cardiaque dépend du retour veineux et de la fonction cardiaque qui détermine le volume d'éjection systolique.

## Conséquences de la glycolyse aérobie Et anaérobie



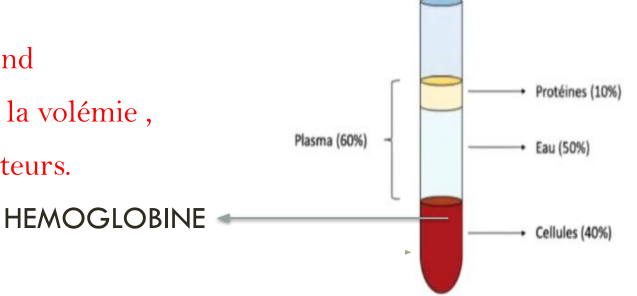




# DÉFINITION DU CHOC HYPOVOLÉMIQUE

## Choc hypovolémique:

- Caractérisé par diminution ou réduction brutale; importante et durable du volume intravasculaire (volume sanguin circulant) responsable d'une diminution du débit cardiaque secondaire à la diminution du retour veineux (diminution de la précharge).
- Les chocs hypovolémiques sont la conséquence d'une hypovolémie soit :
- **Vraie** (absolue) : hémorragie, pertes digestives (diarrhées et vomissements), brûlures étendues, défaut d'hydratation.....
- Relative : par vasoplégie (vasodilatation)
- La sévérité de l'état de choc hypovolémique dépend de l'importance et de la vitesse de la réduction de la volémie, ainsi que de l'efficacité des mécanismes compensateurs.



# **PHYSIOPATHOLOGIE I**

Diminution du volume intravasculaire induit une diminution du retour veineux qui engendre une diminution du débit cardiaque Q : responsable d'une diminution de l'oxygénation tissulaire par réduction du transport d'O2, malgré une augmentation de l'extraction périphérique d'O2 comme en témoigne l'augmentation de la différence artérioveineuse (DAV), une souffrance cellulaire s'installe et se généralise pour réaliser un tableau de défaillance multiviscérale (SDMV) au stade ultime.

Etat de choc hémorragique en plus de la baisse de la volémie et associée à une anémie participe à la diminution du Tao2 donc augmentation de la production du lactate.

# Définition de l'état de choc hypovolémique

Insuffisance circulatoire aiguée

Hypovolémie

Diminution de la masse sanguine totale

Mauvaise répartition de la masse sanguine



- ▶ Retour veineux (RV) et de la précharge
- ➤ Volume d'éjection systolique (VES)
- > Débit cardiaque (DC)



Y Transport artériel en O2 (TaO2)

Altération de la perfusion tissulaire

# PHYSIOPATHOLOGIE II LES DIFFERENTES PHASES DE CHOC

Le choc hypovolémique en 3 phases:

lère phase compensé : (phase sympatho-excitatrice)

- PA maintenue par stimulation du système sympathique induisant une vasoconstriction artérioveineuse dû au libération des catécholamines endogène(adrénaline + noradrénaline) tachycardie + augmentation RVS par vasoconstriction des territoires splanchnique redistribution du débit cardiaque
- Une vasoconstriction veineuse entrainant une diminution de la capacitance veineuse afin de maintenir le retour veineux et donc la précharge cardiaque et une augmentation de la fréquence cardiaque.
- Stimulation de l'activité hormonale par augmentation d'activité rénine plasmatique (augmentation de la synthèse angiotensine II + aldostérone ) et sécrétion ADH par rétention hydrosodé au niveau tubule rénale visant à reconstituer la volémie plasmatique

# PHYSIOPATHOLOGIE III LES DIFFERENTES PHASES DE CHOC

- 4) De façon concomitante, des mouvements trans-capillaires participent à la reconstitution du volume plasmatique (passage liquidien de l'interstitium vers le sang, augmentation de l'anabolisme et diminution du catabolisme de l'albumine, augmentation du débit lymphatique du canal thoracique).
- 5) une augmentation de l'extraction périphérique d'**O2** comme en témoigne l'augmentation de la différence artérioveineuse (**DAV**),

la circulation splanchnique se trouve sacrifiée, d'où l'apparition d'une ischémie intestinale et d'une augmentation de la perméabilité intestinale.

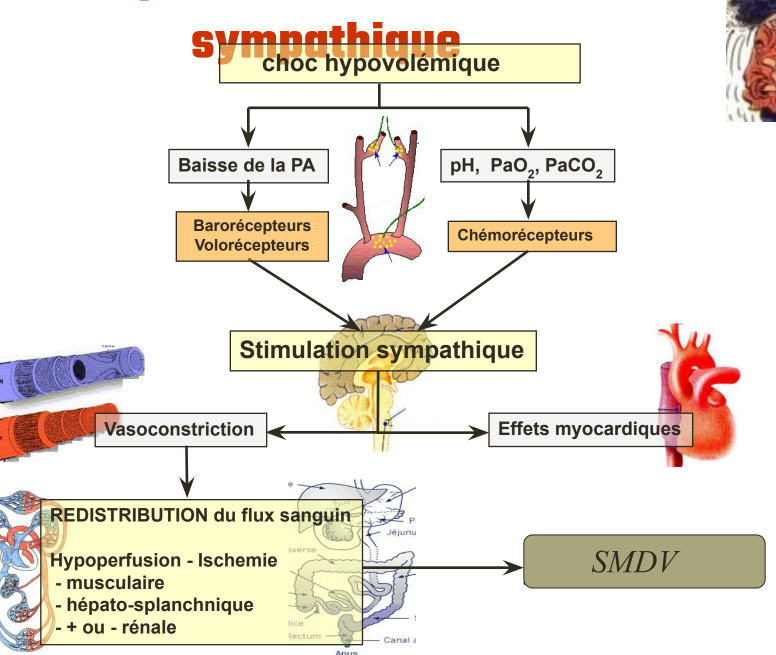
Ceci pourrait favoriser la translocation bactérienne. Il existe enfin une immunosuppression et une altération des fonctions de détoxification du foie.

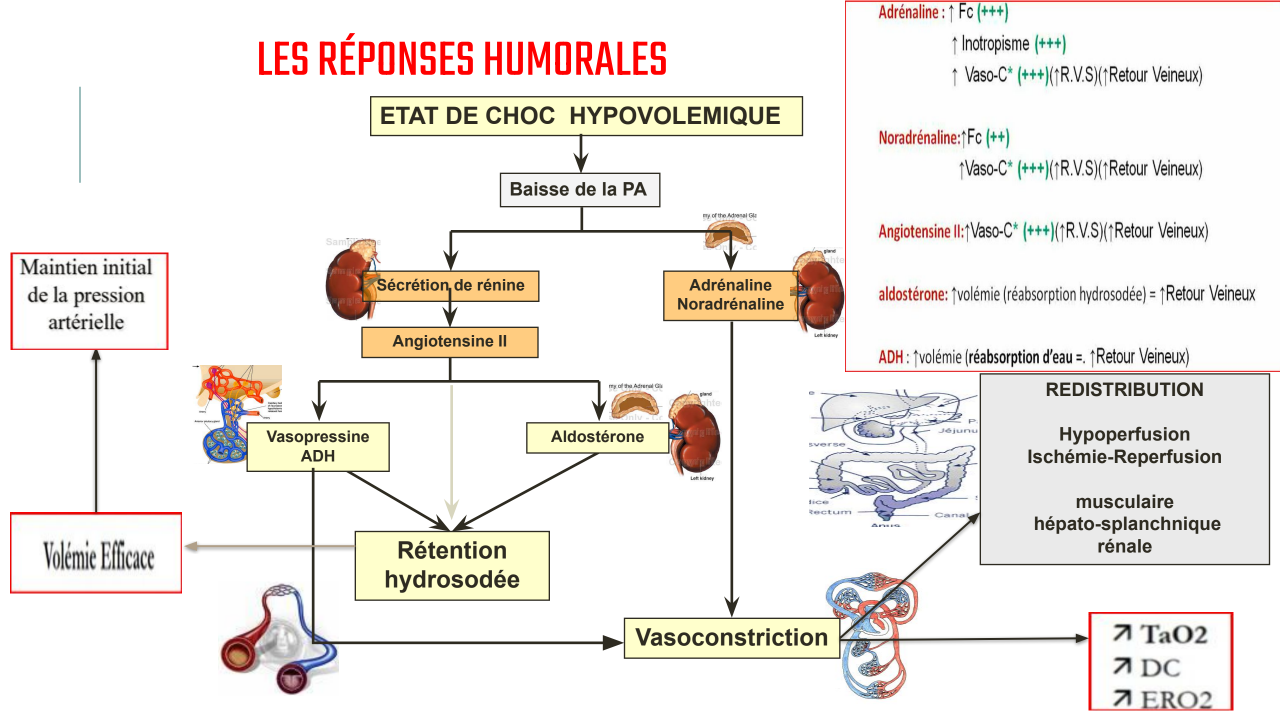
# La phase de stimulation

Veinoconstriction

Veinoconstriction active

Vasoconstriction artériolaire





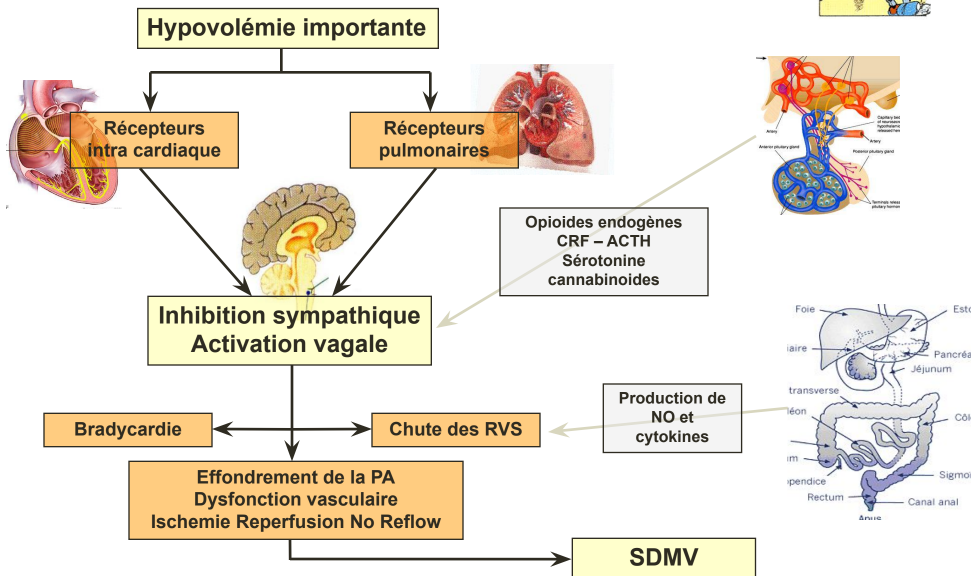
# PHYSIOPATHOLOGIE VI LES DIFFERENTES PHASES DE CHOC

## Seconde phase décompensé : phase sympatho-inhibitrice

- len absence de traitement, les mécanismes compensateurs vont être dépassés.
- Iphase d'inhibition de l'activité sympathique, affectée par l'acidose métabolique (lactique) résultant du métabolisme anaérobie. On observe alors:
- une chute de la pression artérielle par réduction brutale des résistances systémiques et une bradycardie.
- A ce stade, la sécrétion d'adrénaline, d'angiotensine II et d'arginine vasopressine est massive mais reste sans effet sur l'état hémodynamique.

# La phase sympatho-inhibitrice





# Physiopathologie V LES DIFFERENTES PHASES DE CHOC

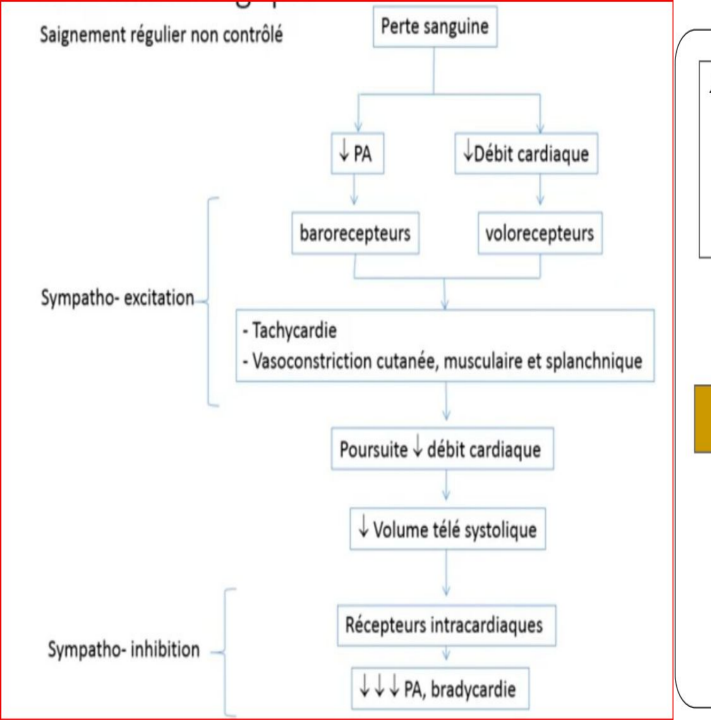
3ème phase: choc irréversible c'est la phase ultime malgré un traitement bien adapté

- Effondrement du débit cardiaque qui engendre hypoxie cellulaire
- L'hypoxie cellulaire secondaire à l'hypoperfusion et la diminution de la production aérobie d'ATP.
- accumulation des **lactates** au niveau **cellulaire**, entrainant l'**inhibition** de certaines **voies métaboliques** (glycolyse, béta-oxydation).
- L'activité des pompes membranaires ATPase-dépendantes devient réduite, entraine une entrée de sodium et de l'eau dans la cellule (œdème cellulaire) et une élévation du calcium intra-cytosolique.
- Activation des enzymes membranaires(phospholipases) qui provoquent la destruction des structures membranaires et libèrent des métabolites de l'acide arachidonique (thromboxane), vasoconstricteurs et activateurs de l'agrégation plaquettaire.

# PHYSIOPATHOLOGIE VI LES DIFFERENTES PHASES DE CHOC 3ÈME PHASE : **CHOC IRRÉVERSIBLE**

- L'hypoxie se manifeste au niveau de tout les viscères de l'organisme provoquant une libération dans le sang de substances vasoactives (prostaglandines, kinines, histamine, leucotriènes, oxyde nitrique) ou cardioactives (Myocardial Depressant Factor), aggravant davantage la défaillance circulatoire.
- La transition d'un état de choc compensé à celui de choc décompensé serait marquée au niveau microcirculatoire par la perte du tonus vasoconstricteur des artérioles précapillaires.

Tous ces facteurs aboutissant à une réduction irréversible du flux microcirculatoire (obstruction capillaire), d'où un cortège de défaillance viscérales : insuffisance rénale et hépato-cellulaire, œdème pulmonaire, gastrites hémorragique...



#### Anomalies macrocirculatoires

- Hypovolémie
- Dysfonction vasculaire
- Dysfonction myocardique

#### Anomalies microcirculatoires

- Troubles de perméabilité
- Dysfonction endothéliale





## Défaillance circulatoire



## Anomalies utilisation périphérique de l'O<sub>2</sub>

- Dysoxie cellulaire
- $-\ Dys fonction\ mit och ondriale$

## **ETIOLOGIES I**

L'interaction entre le contenant (la capacitance du système circulatoire) et le contenu (la volémie) définit la volémie efficace

Donc les chocs hypovolémiques sont la conséquence d'une hypovolémie soit : A. Choc hypovolémique vrai (par perte liquidienne) : 1. Pertes de sang (état de choc hémorragique)

**Hémorragies extériorisées** : par lésions artérielles, veineuses, cutanés, musculaires : - Hémorragie digestive : hématémèse, rectorragies - Plaies vasculaires

- Plaies cutanéomuqueuses: une simple plaie du scalp négligée peut être très hémorragique et entrainer un état de choc
- Epistaxis
- Hémoptysies
- Métrorragies

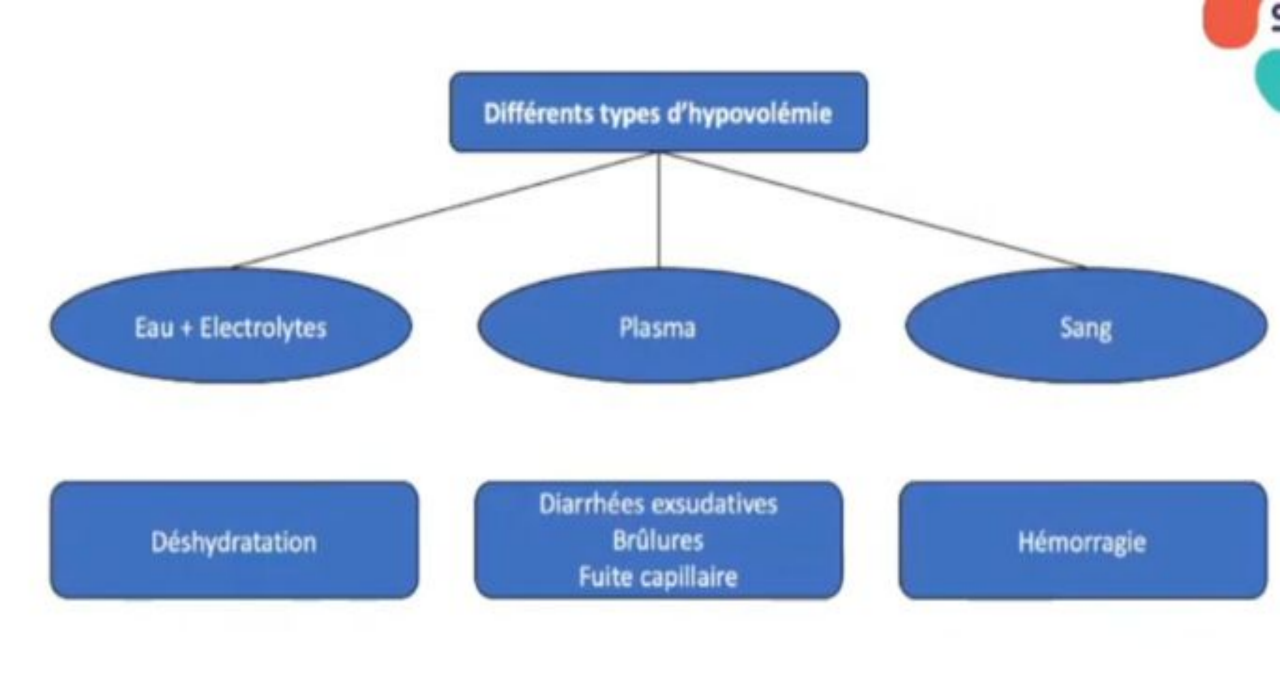
- Hémorragies non-extériorisées :
   Intrathoracique: Hémothorax / Dissection aortique / Rupture traumatique de l'isthme de l'aorte
- Intrapéritonéale: Rupture de rate ou de foie / Grossesse extra-utérine
   Rétropéritonéale: Rupture d'anévrysme de l'aorte abdominale / lésion vasculaire rénale / fracture du bassin
- Osseuse: Fracture du fémur (1 à 1.5 l de sang)
  Digestive: Ulcère gastrique ou duodénal avant hématémèse ou méléna

## **ETIOLOGIES II**

- 2. Pertes de plasma :
- Brûlures grave (> 20%)
- Syndrome de Lyell (Toxidermie généralisée).
- 3. Pertes hydro-électrolytiques (Déshydratation aigue) : d'origine :
- Digestives : Vomissements / Diarrhées / Fistules digestives
- **Urinaires** : Diabète insipide / Polyurie osmotique / Levée d'obstacle / prise de diuretiques
- Cutanées : Coup de chaleur
- Séquestration liquidienne ou **3ème secteur** : péritonite, occlusion intestinale, pancréatite, infarctus mésentérique,.....
- B. Choc Hypovolémique relatif (par vasodilatation excessive) vasoplégie :

Il est la conséquence d'une augmentation de la capacité du système vasculaire par vasodilatation extrême avec perte du tonus sympathique :

- Choc spinal Choc vagal
- Tétraplégies
- Coma dépassé
- Intoxications



## DIAGNOSTIQUE D'UN ETAT DE CHOC I

C'est un diagnostic clinique, dont le traitement doit débuter sans attendre les résultats paracliniques

## diagnostique clinique:

## Les signes cliniques :

- Cardio-vasculaires :
- Tachycardie reflexe (peut être absente chez malade sous bétabloquant)
- Hypotension systolique < 90 mm Hg (ou baisse de 40 mmHg par rapport au chiffre de base) ou Pression artérielle moyenne < 65 mmHg.
- différentielle (**PP** = systolique diastolique) basse témoigne donc d'une **chute du VES**.
- baisse PAD ——RVS effondrée
- Défaillance myocardique (en cas de cardiopathie préexistante ou d'évolution vers une défaillance multiviscérale).
- •Respiratoires :
- Polypnée superficielle > 25 cycles/min, tirage SpO2 < 90% et l'hyperventilation aggrave la dette en oxygène
- Il s'associe au poumon de choc ------ SDRA

# DIAGNOSTIQUE D'UN ETAT DE CHOC II

### Rénales :

- □Oligo-anurie (< 0.5 ml/kg/h) par redistribution vasoconstrictrice des débits vers les organes « prioritaires » à basse réserve.
- □Élévation de l'urée sanguin +/- créatininémie > 177 mmol/l (20 mg/l), ou ascension >50 % valeur initiale chez insuffisant rénale chronique.

## •Neurologiques :

□Angoisse, confusion, agitation, prostration, coma (score de Glasgow < 8) encéphalopathie ■

#### •Métabolisme:

Diminution de l'utilisation des glucides +Hypercatabolisme protidique +ascension du taux de lactate.

# DIAGNOSTIQUE D'UN ETAT DE CHOC III

## Cutanés

- Extrémités froide, moite, temps de recoloration capillaire > 3 secondes au niveau des ongles
- Marbrures plus marquées au genoux, réalisant le classique « choc froid » qui correspond à la réaction sympathique (vasoconstriction intense).

Cependant, dans les chocs distributifs, la peau peut être chaude du fait de la vasoplégie « **choc chaud** ». On peut donc retenir qu'un choc sans marbrures a probablement une forte

composante vasoplégique.



# **DIAGNOSTIQUE D'UN ETAT DE CHOC IV**

## •Hépatiques:

Ictères ,Cholestase (bilirubinémie > 34 µmol/l, cytolyse, diminution des facteurs de la coagulation de plus de 30 %.

## •Digestive :

- Iléus, abdomen aigu +/- hémorragie digestive sur ischémie mésentérique.
- Ulcérations « de stress » avec Hémorragie. Nécroses digestives.

## •Coagulation:

- Saignements massifs, diffus en nappe, ou thromboses ischémiques des extrémités, purpura, thrombopénie < 100 000/mm3, Taux de prothrombine < 50 %,
- Coagulation Intravasculaire Disséminée(CIVD), ou baisse > 30 % des plaquettes, du TP, ou des facteurs coagulation



Hypoperfusion hépatique

Ictère à bilirubine mixte, cytolyse(7 isolée transaminases)
Insuffisance hépatocellulaire : rare



PAM < 60 mmHg → hypoperfusion cérébrale

Dégradation des fonctions supérieures: encéphalopathie somnolence marquée au coma



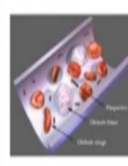
Atteinte digestive

Ulcérations de stress, cholécystite alithiasique



Dysfonction cardiaque : troubles hémodynamiques

Tachycardie, un pouls filant (VES 🗵) et hypotension
Dyspnée, douleur thoracique (hypoperfusion coronaire)



Thrombopénie ou CIVD

Troubles de l'hémostase



Insuffisance respiratoire aigue

Œdème lésionnel



Hypoperfusion → Froide et de couleur inhabituelle

Marbrée, cyanique (pas assez de sang artériel, stocke du sang veineux désaturé



Souffrance rénale: insuffisance rénale aiguée fonctionnelle ou organique

Oligurie ( > FG), 7 Urée et Créatinine plasmatique

# DIAGNOSTIQUE D'UN ETAT DE CHOC V DIAGNOSTIC SPECIFIQUE

## Choc hypovolémique

le diagnostic de choc hypovolémique repose sur :

- Les signes cliniques de déshydratation extracellulaire extrême(perte de poids, pli cutané, sécheresse des muqueuses, collapsus des veines superficielles)
- le contexte clinique : notion de traumatisme, d'hémorragie extériorisée ou non, pâleur, abdomen distendu, prise d'anticoagulant et/ ou d'antiagrégant plaquettaire, chirurgie récente, coagulopathies (hémophilie), grossesse (Grossesse extra-utérine, rupture utérine), Hb <7-8 g/dl, trouble de la crase: TP,INR,TCA, fibrinogène.

Attention le bilan peut être normal initialement

15 % [750 ml] – Les mécanismes compensateurs maintiennent le DC par augmentation de la FC et vasoconstriction

15-30 % [750-1500 ml] - Hypoxémie, → PAS & 7 FC

30-40 % [1500-2000 ml] – Dépassement des mécanismes de compensation & choc profond avec acidose sévère

40-50 % - Stade réfractaire

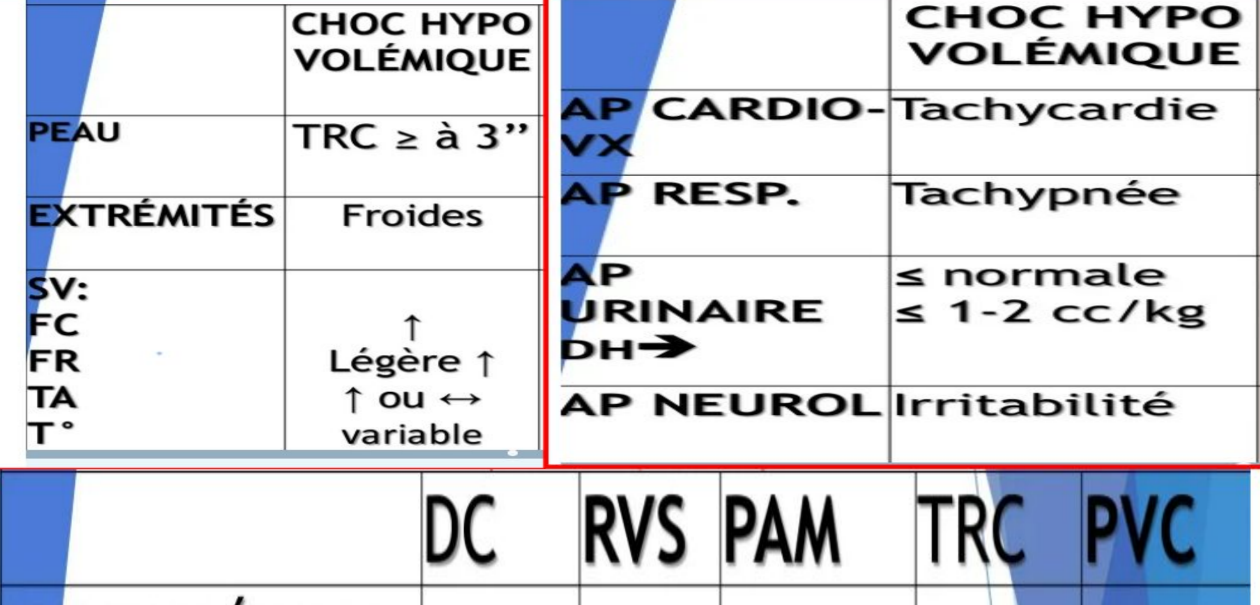
Perte de volume = mort par arrêt cardio-circulatoire

Perte de volume sanguin > 60 %

Gravité de l'état de choc hémorragique en fonction du volume de sang perdu

	Classe I	Classe II	Classe III	Classe IV
Pourcentage de volémie perdue	< 15 %	15 - 30 %	30 - 40 %	>40%
Perte sanguine**		750 - 1500 mL		> 2000 mL
Fréquence cardiaque		> 100 bpm		> 140 bpm
Pression artérielle en position allongée		Normale		Diminuée
Fréquence respiratoire		20 - 30 / min		> 40 / min
Diurèse		20 - 30 mL / h		<5 mL/h
Fonctions supérieures		Anxiété modérée, agitation		Léthargie

# 



HYPOVOLÉMIQUE ↓ ↑ ←→ OU ↓ ↓↓↓ ↓↓↓