

## Prise en charge de l'œdème aigue du poumon

Journées d'échange entre les 2 rives Saïda, Algérie, 05/04/2013



Dr Sihem OUAR CCA. SAU Henri Mondor. Créteil.





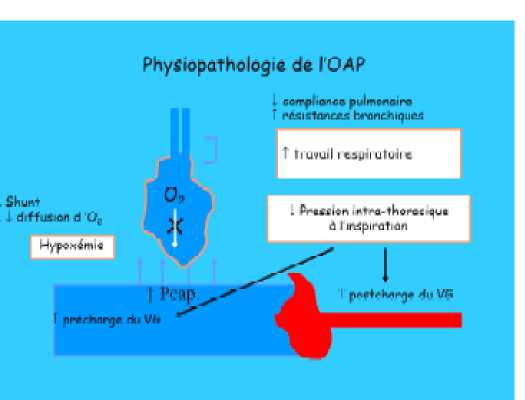
## **Quelques chiffres**

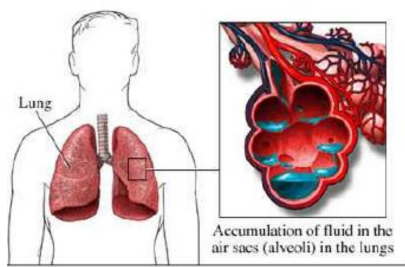
- 30 000 personnes en France.
- Prévalence 10 pour mille habitants
- Augmentation avec l'âge:
  - ☐ 5 % entre 75 et 85 ans
  - □ 10 % > 85 ans
  - □ 2/3 des sujets atteints ont plus de 75 ans.
- Mortalité à un an > 35 % et le taux de réadmission à l'hôpital = 50 %.
- Première cause d'hospitalisation des sujets âgés de plus de 80 ans.





## OAP: Physiopathologie









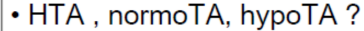
## OAP: présentation clinique

Dyspnée aiguë, polypnée, cyanose

Agitation, angoisse, sueurs

Expectoration mousseuse

Crépitants (et/ou sibilants)....





- Précordialgies
- · Tachycardie, bradycardie.....
- Souffle
- Œdèmes et signes d' IVD ?
- Choc!





## Forme atypique

Asthme cardiaque : râles sibilants, sujet âgé++.

Forme larvée : dyspnée paroxystique nocturne → signe mineur de congestion pulmonaire.



# Définition des sociétés européennes

Classification (par ordre décroissant de fréquence), basé sur la présentation clinique, du Syndrome des Insuffisances Cardiaques Aiguës [4].

	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
Insuffisance cardiaque aiguë hypertensive	Les signes et symptômes de l'insuffisance cardia- que sont accompagnés d'une pression artérielle élevée et d'une fonction ventriculaire systolique gauche préservée avec une radio du thorax com- patible avec un œdème pulmonaire; associée de crépitants à l'auscultation pulmonaire et d'une saturation artérielle en oxygène < à 90 % à l'air ambiant.	
Insuffisance cardiaque chronique décompensée	Le patient a les signes et les symptômes d'insuffi- sance cardiaque aiguë (dyspnée, oligurie) sans signe de choc cardiogénique, d'œdème pulmonaire ni de crise hypertensive ; il a été hospitalisé auparavant pour un épisode similaire.	
Choc cardiogénique	Le choc cardiogénique est défini comme une hypoperfusion liée à l'insuffisance cardiaque aiguë malgré la correction de la précharge. Le choc cardiogénique est habituellement caractérisé par une pression artérielle systolique < 90 mmHg ou une baisse de la pression artérielle moyenne de plus de 30 mmHg par rapport à la pression habituelle et/ou d'un débit urinaire inférieur à 0,5 ml.kg-1.h-1 et d'une fréquence cardiaque supérieure à 60 batt/min. Ceci peut se faire avec ou en l'absence de congestion ventriculaire droite ou gauche	
Insuffisance cardiaque droite	Un bas débit cardiaque, des jugulaires turgescentes, un foie élargi et une hypotension artérielle.	
Insuffisance car- diaque à haut débit cardiaque	Débit cardiaque élevé, fréquence cardiaque élevée, extrémités chaudes, congestion pulmonaire, parfois, lors de l'état de choc septique, la pression artérielle est basse.	



## Les objectifs de la prise en charge aux urgences

- 1. Evaluer la sévérité de l'épisode
- 2. Corriger l'hypoxémie
- 3. Corriger les désordres hémodynamiques
- 4. Rechercher une étiologie
- 5. Choisir une orientation





#### 1. Evaluer la sévérité de la crise

- 1. Etat de conscience
- 2. Oxygénation du patient (Sat 02)
- 3. Signes de fatigue respiratoire
- 4. Situation hémodynamique (hypotension...)
- 5. Présence d'un syndrome coronarien aigu (ST+ ou ST-) ou non





#### Signes de gravité de l'OAP

#### Détresse respiratoire aiguë

- √ Fréquence respiratoire > 30/minute
- ✓ Tirage
- ✓ Sueurs profuses (signes d'hypercapnie)
- ✓ Cyanose
- √ Fréquence cardiaque > 150/minute

#### Épuisement

- Fréquence respiratoire < 12/minute avec signes d'OAP persistants
- ✓ Confusion
- ✓ Fréquence cardiaque < 40/minute
  </p>

Référence: Mckee PA, Castelli WP, McNamara PM, Kannel WB. The natural history of congestive heart failure: the Framingham study. N Engl J Med 1971;285(26):1441-6.

#### Signes de choc

- ✓ Pression artérielle systolique < 85/90 mmHg ou</p>
- ✓ Troubles de conscience
- Marbrures

#### Syndrome coronarien aigu

- ✓ Douleur thoracique
- ✓ Surélévation du segment ST à l'ECG (ECG ST+)

Références : -

- European Society of Cardiology, Nieminen MS, Bohm M, Cowie MR, Drexler H, Filippatos GS, et al. Executive summary of the guidelines on the diagnosis and treatment of acute heart failure: the Task Force on Acute Heart Failure of the European Society of Cardiology. Eur Heart J 2005;26(4): 384-416
- Braunwald E, Zipes DP. Braunwald's heart disease: a textbook of cardiovascular medicine. 7ème ed. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2005





## 2. Corriger l'hypoxémie

#### Traitement immédiat

- 1. Oxygène (masque), objectif = Sat 02 > 92%
- Application d'une pression positive continue en fin d'expiration (CPAP)

#### Mécanisme :

Diminution de la pré charge par diminution du retour veineux (P
intra thoracique positive)
Réouverture d'alvéoles collabés
La compliance pulmonaire
Diminue la résistance expiratoire ainsi que le travail ventilatoire.
Amélioration significative de la PaO2, de la PaCO2, de la
fréquence ventilatoire et de la fréquence cardiaque.



**Groupe Hospitalier Henri Mondor Service d'Urgences** 



## Ventilation Non-Invasive C-PAP

- Masque facial
- VS AI-PEP







## GROUPE HOSPIT

## **VNI: Indications**

Intérêt certain Il faut faire (G1+)	Décompensation de BPCO OAP cardiogénique		
Intérêt non établi de façon certaine Il faut probablement faire (G2+)	IRA hypoxémique de l'immunodéprimé Post-opératoire de chirurgie thoracique et abdominale		
	Stratégie de sevrage de la ventilation invasive chez les BPCO		
	Prévention d'une IRA post extubation		
	Traumatisme thoracique fermé isolé		
	Décompensation de maladies neuromusculaires chroniques et autres IRC restrictives		
	Mucoviscidose décompensée Forme apnéisante de la bronchiolite aiguë Laryngo-trachéomalacie		
Aucun avantage démontré Il ne faut probablement pas faire (G2-)	Pneumopathie hypoxémiante SDRA		
	Traitement de l' IRA post-extubation		
	Maladies neuromusculaires aiguës réversibles		
Situations sans cotation possible	Asthme Aigu Grave		
	Syndrome d'obésité-hypoventilation		
	Bronchiolite aiguë du nourrisson (hors forme apnéisante)		

## GROUPE HOSPITALIER HENRI MONDOR ALBERT CHENEVIER - JOFFRE-DUPUYTREN

## Contre indication de la VNI

- environnement inadapté, expertise insuffisante de l'équipe
- patient non coopérant, agité, opposant à la technique
- intubation imminente (sauf VNI en pré-oxygénation)
- coma (sauf coma hypercapnique de l'insuffisance respiratoire chronique [IRC])
- épuisement respiratoire
- état de choc, troubles du rythme ventriculaire graves
- sepsis sévère
- immédiatement après un arrêt cardio-respiratoire
- pneumothorax non drainé, plaie thoracique soufflante
- obstruction des voies aériennes supérieures (sauf apnées du sommeil, laryngo-trachéomalacie)
- vomissements incoercibles
- hémorragie digestive haute
- traumatisme crânio-facial grave
- tétraplégie traumatique aiguë à la phase initiale



## 3. Corriger les désordres hémodynamiques

- Diurétiques
- furosémide (1mg/kg IVD si fonction rénale normale) à renouveler
- Dérivés nitrés
- administration continue (1-2 mg/heure)

#### Et

- bolus i.v. (3mg/5 min)
- Catécholamines (dobutamine) si choc cardiogénique





#### Traitement de l'OAP sans choc en ambulatoire

· Diurétiques de l'anse

Furosémide 40 mg (Lasilix\* injectable, ampoule de 20 mg dans 2 ml) ou

Bumétamide 1 mg (Burinex\* injectable, ampoules de 2 mg dans 4 ml)

intraveineux, renouvelable ou plus si traitement préalable par diurétiques de l'anse

Trinitrine spray

Natispray\* 0,15 mg ou 0.30mg ou Lénitral\* spray 0,40 mg

2 bouffées sublinguales si pression artérielle systolique > 110 mm Hg À renouveler si pression artérielle systolique > 200 mm Hg

Oxygène à forte concentration

si disponible

Référence : European Society of Cardiology, Nieminen MS, Bohm M, Cowie MR, Drexler H, Filippatos GS, et al. Executive summary of the guidelines on the diagnosis and treatment of acute heart failure: the Task Force on Acute Heart Failure of the European Society of Cardiology. Eur Heart J 2005;26(4): 384-416





## 4. Rechercher une étiologie

- SCA S-T+ ou S-T- (si oui, toujours discuter une reperfusion)
- Troubles du rythme ou de la conduction
- Crise HTA

Mauvaise compliance.....etc





## Etiologies de l'OAP

#### A- Origine cardiaque :

- → Augmentation de la pression de remplissage du VG :
- Cardiopathie ischémique.
- Cardiopathie valvulaire : IM, RA, IA.
- Cardiopathie hypertensive.
- Cardiomyopathie.
- → Obstacle au remplissage du VG :
- Sténose mitrale.
- Myxome de l'oreillette gauche.





## Etiologies de l'OAP

B-	<u>Ori</u>	gine	extra	cardiaque	

- Surcharge vasculaire iatrogène : remplissage intempestif.
- Insuffisance rénale : hyper volémie.
- Chute brutale de la pression hydrostatique interstitielle
  - ☐ Evacuation rapide d'un épanchement pleurale
  - ☐ Crise d'asthme.
- Chute de la pression oncotique capillaire : hypo protidémie



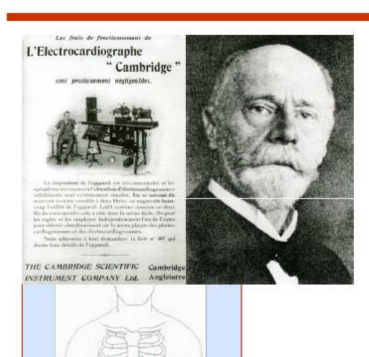


# Bilan paraclinique





## Électrocardiogramme



 Ischémie myocardique?

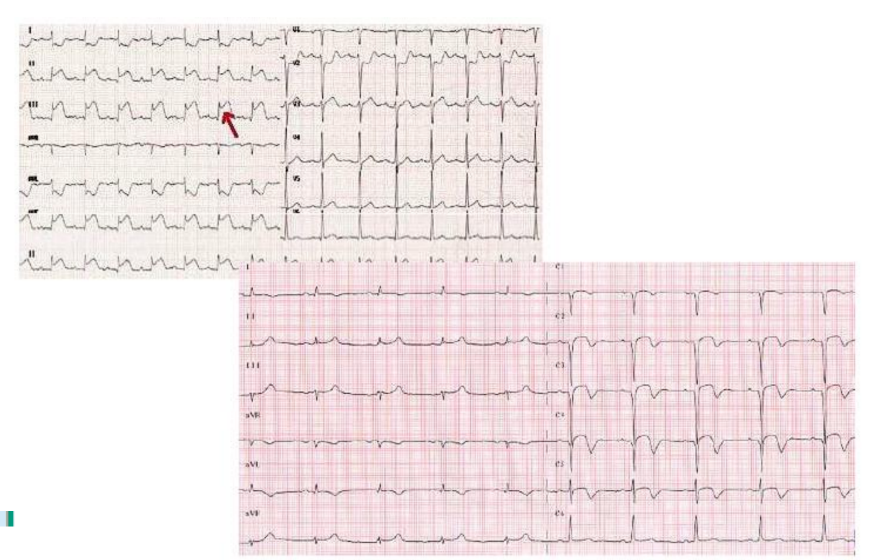
TdR ?

TdC ?



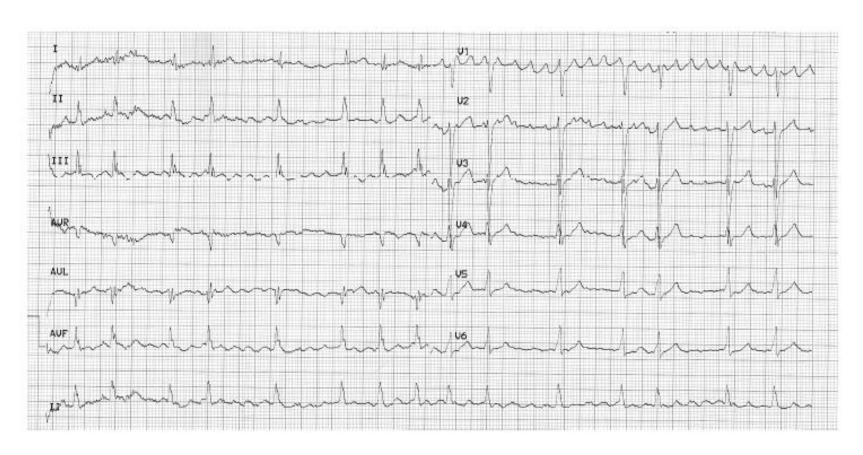


## Syndrome coronaire aigu?





## TdR supra-ventriculaire?

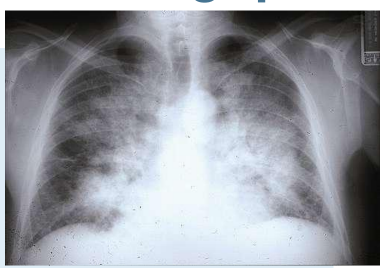






## Bilan biologique et radiologique

- GDS
- NFS plaquette TP TCA
- Iono créatinine
- Troponine
- NT ProBNP si doute clinique
- Radiographie thoracique









## 5. Choisir une orientation

- Soins intensifs: toujours:
  - □Si SCA S-T+ ou S-T
  - ☐ Hypoxémie persistante

 Hospitalisation standard : dans la majorité des autres cas





## Conclusion

- OAP : urgence vitale ! Quotidienne
- Forme hypertensive « euvolémique » ++
- Prise en charge bien définie
- Restauration rapide d'une hématose satisfaisante (VNI)
- Facteur ischémique ?
- Cardiopathie sous jacente
- Collaboration SAMU/ Urgences/ Cardiologie.













# MERCIDE VOTRE ATTENION!



