Inhalt

Vorwort — V	
Autore	enverzeichnis —— XV
Verzei	chnis der Abkürzungen —— XXI
1	Sepsis-3 Definition —— 1
2	Sepsis – Epidemiologie, Sterblichkeit und gesundheitsökonomische Aspekte — 9
2.1	Problematik der Sepsisdefinition — 9
2.2	Sepsis – "Global Burden of Disease" —— 10
2.3	Sepsis in Deutschland —— 10
2.3.1	DRG-Statistiken —— 10
2.4	Problematik der Fallidentifikation aus DRG-Daten —— 12
2.5	Problematik der Todesursachen-Zuschreibung —— 13
2.6	Prospektive Registerdaten — 14
2.7	Deskriptive Auswertung zum Versorgungsgeschehen und zur Kodierung einer Sepsis mittels Sozialdaten einer Krankenkasse —— 15
2.7.1	Fallzahlen —— 15
2.7.2	Krankenhaussterblichkeit —— 16
2.7.3	Langzeit-Morbidität —— 16
2.8	Kosten der Intensivtherapie und Langzeitkosten — 17
3	Pathophysiologie der Sepsis — 21
3.1	Einleitung —— 21
3.2	Abwehrmechanismen des Wirts bei Infektionen — 22
3.3	Lokale versus systemische Entzündungsreaktion — 23
3.4	Die Rolle des Endothels — 24
3.5	Die Rolle des Parenchyms — 25
3.6	Zusammenfassung —— 27
4	Diagnose und Biomarker —— 29
4.1	Einleitung — 29
4.2	Generelle Definition, Diagnose und Biomarker — 29
4.3	Weitere Wirt-fokussierte diagnostische Möglichkeiten — 32
4.4	Zukünftige Perspektiven —— 33
5	Initiale Stabilisierung in den ersten 6 Stunden — 37
5.1	Diagnostika in der initialen Stabilisierung — 39
5.2	Zielparameter der hämodynamischen Initialtherapie — 39
5.3	Welche Flüssigkeit soll zur Volumentherapie verwendet werden? —— 40
5.4	Katecholamintherapie —— 41

6	Fokussuche und Sanierung —— 43
6.1	Intensivmedizinische Besonderheiten — 45
6.1.1	Katheter-assoziierte Infektionen —— 45
6.1.2	Erregerdiagnostik bei pulmonalem Fokus — 46
6.1.3	Bildgebende Diagnostik —— 47
6.1.4	Interventionelle Radiologie —— 48
6.1.5	Interdisziplinäres Behandlungsteam —— 49
6.2	Allgemeinchirurgische Besonderheiten — 51
6.2.1	Klassifikation der Peritonitis — 51
6.2.2	Diagnostik —— 52
6.2.3	Chirurgische Therapie der intraabdominellen Sepsis –
	Source Control — 53
6.3	Fokussuche und Sanierung – Unfallchirurgische Besonderheiten — 55
6.3.1	Zusammenfassung — 55
6.3.2	Grundlagen —— 55
6.3.3	Diagnostik —— 56
6.3.4	Chirurgische Therapie — 57
6.4	Internistische Besonderheiten — 60
6.4.1	Kardiovaskuläres System —— 60
6.4.2	Tracheobronchiales System —— 62
6.4.3	Niere und ableitende Harnwege —— 62
6.4.4	Gastrointestinales und biliopankreatisches System — 63
6.4.5	Pankreatitis und hepatobiliäres System — 66
6.4.6	Infektiöse Endokarditis — 72
6.5	Urologische Besonderheiten —— 85
6.6	Septische Enzephalopathie —— 89
6.6.1	Begriffsbestimmung, Häufigkeit und Folgen — 89
6.6.2	Pathophysiologische Überlegungen —— 91
6.6.3	Klinische Präsentation und Diagnostik — 92
6.6.4	Apparative und laborgestützte Diagnostik —— 93
6.6.5	Therapie — 96
7	Antiinfektive Therapie —— 101
7.1	Empirische antibiotische Therapie — 101
7.1.1	Kombinationstherapie — 103
7.1.2	Pharmakokinetische/Pharmakodynamische Aspekte der
7.1.2	Antibiotikatherapie — 104
7.2	Gezielte antibiotische Therapie —— 109
7.3	Antifungale Therapie —— 113
7.3.1	Echinocandine —— 114
7.3.2	Polyene —— 116
7.3.3	Azole —— 118

7.3.4	Pyrimidin-Antimykotikum Flucytosin —— 121
7.3.5	Spezifische Therapie der wichtigsten invasiven Pilzinfektionen — 122
7.4	Antivirale Therapie —— 126
7.4.1	Herpes simplex Virus (HSV) – Infektionen —— 127
7.4.2	Cytomegalovirus (CMV) – Infektionen —— 132
8	Hämodynamische Therapie nach initialer Stabilisierung —— 139
8.1	Diagnostische Möglichkeiten zur hämodynamischen Evaluation — 139
8.1.1	Skin Mottling – Marmorierung der Haut —— 141
8.1.2	Rekapillarisierungszeit — 141
8.1.3	Laktat —— 142
8.1.4	Echokardiographie —— 143
8.1.5	Dynamische Parameter und Fluid Challenge —— 145
8.1.6	Thermodilution und Pulskonturanalyse —— 147
8.1.7	Zentralvenöser Druck und Sättigung — 148
8.1.8	PCO_2 gap —— 149
8.1.9	$PCO_2 \operatorname{gap}/C_{A-V} O_2 \longrightarrow 150$
8.2	Hämodynamische Therapie – die bestmögliche Kombination
	aus Flüssigkeitsgabe und Medikamentenauswahl/-dosierung —— 150
8.2.1	Flüssigkeitstherapie —— 151
8.2.2	Pharmakologische Therapie —— 152
8.2.3	Aktive Therapiedeeskalation —— 155
8.2.4	Fazit —— 157
8.3	Blutkomponenten — 163
8.3.1	Erythrozytenkonzentrate —— 163
8.3.2	Erythropoese, Erythropoetin und Eisen — 165
8.3.3	Thrombozyten und Thrombopoetin —— 166
8.3.4	Plasmapräparate —— 167
9	Ernährung, Blutzuckermanagement, Stressulkusprophylaxe —— 169
9.1	Metabolische Veränderungen des kritisch kranken Patienten — 169
9.1.1	Bestimmung des Energiebedarfs — 170
9.1.2	Steuerung der Substratzufuhr — 171
9.2	Applikationswege der klinischen Ernährung — 172
9.2.1	Enterale Ernährung —— 173
9.2.2	Parenterale Ernährung —— 173
9.3	Komponenten der (parenteralen) Ernährung — 174
9.3.1	Kohlenhydrate —— 174
9.3.2	Lipide —— 175
9.3.3	Aminosäuren —— 175
9.3.4	Mikronährstoffe —— 176
9.4	Blutzuckermanagement —— 176
9.5	Stressulkusprophylaxe — 177

10	Organversagen und Organersatz — 179
10.1	Septische Kardiomyopathie – Organersatz Herz — 179
10.1.1	Definition —— 179
10.1.2	Inzidenz — 179
10.1.3	Risikofaktoren und Prognose — 180
10.1.4	Pathophysiologie und klinisches Bild — 180
10.1.5	Echokardiografie —— 181
10.1.6	Inotropika und Vasopressoren — 182
10.1.7	Cardiac Assist Devices — 184
10.2	Leber —— 188
10.2.1	Zusammenfassung —— 188
10.2.2	Klassifikation der Leberdysfunktion anhand einer vorbestehenden
	Lebererkrankung —— 188
10.2.3	Monitoring der Leberfunktion —— 189
10.2.4	Möglichkeiten der extrakorporalen Leberunterstützung
	("extracorporeal liver support", ECLS) —— 190
10.3	Organversagen und Organersatz Niere —— 192
10.3.1	Die akute Nierenschädigung — 192
10.3.2	Nierenersatztherapie auf der Intensivstation —— 198
10.3.3	Zusammenfassung —— 202
10.4	Organversagen und Organersatz – Beatmung und
	Lungenersatzverfahren —— 205
10.4.1	Einleitung — 205
10.4.2	Historie —— 206
10.4.3	Extrakorporale Therapie des hypoxischen Lungenversagens beim
	ARDS —— 207
10.4.4	Indikationen und Kontraindikationen zur Anlage einer venovenösen
	ECMO-Therapie bei Erwachsenen —— 210
10.4.5	Technische und physiologische Aspekte der extrakorporalen Therapie
	des ARDS —— 211
10.4.6	Beatmungseinstellungen unter ECMO Therapie —— 213
10.4.7	Extrakorporale Therapie des hyperkapnischen Lungenversagens beim
	ARDS —— 214
10.4.8	Zusammenfassung —— 216
11	Antikoagulation —— 219
11.1	Allgemeines —— 219
11.2	Zusammenhang: Sepsis und Gerinnung – Entstehung einer
	Sepsis-induzierten Koagulopathie —— 219
11.3	Prophylaxe einer venösen Thromboembolie (VTE) —— 222
11.3.1	Indikation —— 222
11.3.2	Dosierung, Monitoring, Einschränkungen — 223

11.4	Umgang mit Sonderfällen — 226
11.4.1	Heparin-induzierte Thrombozytopenie vom Typ 2 (HIT-II) — 226
11.4.2	Vorbestehende Antikoagulation —— 228
11.4.3	Coronavirus Disease 2019 (Covid-19) assoziierte Koagulopathie
	(CAD) —— 229
12	Sedierung und Analgesie —— 237
12.1	Sedierungstiefe — 237
12.1.1	Klinische Assessments — 237
12.1.2	EEG-Monitoring —— 237
12.2	Sedativa —— 238
12.2.1	Intravenöse Sedativa —— 238
12.2.2	Inhalative Sedativa —— 239
12.3	Delir —— 239
12.3.1	Delir bei Sepsis-Pathogenese —— 239
12.3.2	Delir – Assessment —— 240
12.3.3	Delir – medikamentöse Therapie —— 241
12.4	Analgesie —— 242
12.4.1	Analgesie-Monitoring —— 242
12.4.2	Schmerztherapie —— 242
12.4.3	Ko-Analgetika —— 243
12.5	Bedeutung der Physiotherapie bei Delirmanagement und
	Schmerztherapie —— 244
13	Adjunktive Therapie —— 247
13.1	Einleitung — 247
13.2	Immunglobuline —— 248
13.2.1	Hintergrund —— 248
13.2.2	Rationale und Empfehlungen — 249
13.3	Hydrokortison —— 250
13.3.1	Hintergrund —— 250
13.3.2	Rationale und Empfehlungen —— 251
13.4	Vitamin C —— 252
13.4.1	Hintergrund —— 252
13.4.2	Rationale und Empfehlungen —— 253
13.5	Glukosekontrolle —— 254
13.5.1	Hintergrund —— 254
13.5.2	Rationale und Empfehlungen —— 255
13.6	Ausblick —— 256

14	Hämophagozytische Lymphohistiozytose (HLH) —— 261
14.1	Einführung und Definition —— 261
14.2	Epidemiologie —— 261
14.3	Ursachen und Risikofaktoren — 262
14.3.1	Klassifikation und Pathogenese — 262
14.3.2	Auslöser, "Triggererkrankungen" — 266
14.3.3	Vorbeugung und Früherkennung — 267
14.4	Klinisches Bild —— 267
14.5	Diagnosestellung —— 268
14.5.1	Diagnosekriterien — 268
14.5.2	Diagnostik — 269
14.6	Therapie und Management —— 272
14.6.1	Therapie bei hereditärer HLH —— 273
14.6.2	Therapie bei erworbener HLH —— 274
14.6.3	HLH und Sepsis, HLH auf Intensivstation und MAS-ähnliche Sepsis — 278
14.6.4	Therapie der refraktären/progredienten HLH des Erwachsenen — 280
14.6.5	Supportive Therapie und infektiöse Komplikationen —— 281
14.7	Verlaufsbeurteilung, Prognose —— 281
15	Besondere Patientengruppen —— 291
15.1	Hämatologische und onkologische Patienten — 291
15.1.1	Generelle Überlegungen — 291
15.1.2	Beurteilung der Tumorerkrankung — 291
15.1.3	Beurteilung des Organversagens — 292
15.1.4	Beurteilung des Aufnahmemodus — 292
15.1.5	Aufnahmestrategie — 293
15.1.6	Prognostische Faktoren —— 295
15.1.7	Langzeitverlauf —— 297
15.1.8	Fazit für die Praxis — 298
15.2	Patienten nach Organtransplantation — 300
15.2.1	Grundlagen der Immunsuppression nach Organtransplantation — 301
15.2.2	Individuelles Infektionsrisiko —— 302
15.2.3	Zusammenhang von Infektion und zeitlichem Verlauf nach
	Organtransplantation —— 303
15.2.4	Epidemiologie der Sepsis nach Organtransplantation — 307
15.2.5	Prävention —— 308
15.2.6	Diagnostik —— 309
15.2.7	Therapie —— 311
15.2.8	Zusammenfassung —— 312
15.3	HIV/AIDS auf der Intensivstation —— 315
15.3.1	Häufigkeit von HIV-Infektionen in Deutschland —— 315
15.3.2	Spektrum opportunistischer Erreger — 316

15.3.3	Notwendige Diagnostik bei neu festgestellter HIV-Infektion — 317
15.3.4	Antiretrovirale Therapiestrategie auf der Intensivstation – hat sich
	das Konzept geändert? —— 318
15.3.5	Behandlungsempfehlungen für wichtige opportunistische
	Infektionen —— 325
15.3.6	Aspekte zum Personalschutz — 329
15.4	Die schwangere Patientin — 331
15.4.1	Historische Aspekte —— 331
15.4.2	Epidemiologie —— 331
15.4.3	Klinische Präsentation und Diagnostik — 332
15.4.4	Therapie —— 336
15.4.5	Zusammenfassung —— 337
16	Virale Sepsis – COVID-19 —— 339
16.1	Einleitung — 339
16.2	Epidemiologie —— 339
16.2.1	Herkunft, allgemeine Epidemiologie und Übertragung — 339
16.2.2	Virusvarianten —— 341
16.3	Virologie und Pathogenese — 342
16.4	Klinik —— 343
16.4.1	Symptomatik und Verlauf der Erkrankung — 343
16.4.2	Extrapulmonale Manifestationen —— 346
16.4.3	Intensivmedizinischer Verlauf und Mortalität — 347
16.5	Diagnostik —— 348
16.6	Therapie —— 351
16.6.1	Supportive Therapie und Antikoagulation —— 352
16.6.2	Respiratorische Therapie und Lagerungstherapie —— 352
16.6.3	Medikamentöse Therapie —— 353
17	Therapieziele —— 359
17.1	Therapieziele in der Intensivmedizin Warum ein Thema? —— 359
17.2	Bedeutung rechtlicher Grundlagen —— 359
17.3	Gespräch über die Prognose — 360
17.4	Der Wille des Patienten — 360
17.5	Therapieziel – Vermeidung von Überversorgung — 361
17.6	Festlegung des Procedere, klare Information und eindeutige Dokumentation —— 363
17.7	Re-Evaluation und ggf. Anpassung — 364
17.8	Sensibler und sorgfältiger Umgang mit den besonderen Bedürfnissen sterbender Patienten — 364
17.9	Konflikte —— 366

18	Langzeitfolgen der Sepsis — 369
18.1	Definition und begriffliche Abgrenzung — 369
18.2	Langzeitüberleben und Quality of Life nach Sepsis — 371
18.3	Rehospitalisierung – nach der Sepsis ist vor der Sepsis? — 372
18.4	Körperliche Spätfolgen – akut erworben und nachhaltiges
	Problem —— 373
18.5	Psychische Komplikationen — 373
18.6	Post-Sepsis und kardiovaskuläre Erkrankungen — 374
18.7	Sepsis und onkologisches Outcome —— 375
18.8	Das Immunsystem nach Sepsis — 376
18.9	Zusammenfassung — 377
19	Ausblick —— 381

Stichwortverzeichnis — 383