



معاونت درمان

دبيرخانه شورای راهبردي تدوين راهنماهای سلامت

شناسنامه و استاندارد خدمت

درمان چایکنی کلیوی مداوم (پیوسته)

نسخه دوم

بهار ۱۴۰۰

تنظیم و تدوین : (به ترتیب حروف الفبا)

• انجمن نفرولوژی ایران

• انجمن مراقبت های ویژه

• دکتر حسین اردھالی

• دکتر علی امیر سوادگوهی

• دکتر محمد تقی بیگ محمدی

• دکتر سید سجاد رضوی

• دکتر رضا شهرامی

• دکتر اعظم رحیم زاده

• دکتر محمد رضا گنجی

• دکتر امید مرادی مقدم

• دکتر میرمحمد میری

• دکتر محسن نفر

• دکتر امیر احمد فصیری

مشاور: دکتر مریم خیری متخصص پزشکی اجتماعی

با همکاری:

مرکز مدیریت پیوند و درمان بیماری ها

تحت نظارت فنی:

گروه تدوین استاندارد و راهنمایی سلامت

دفتر ارزیابی فن آوری، تدوین استاندارد و تعریف سلامت

الف) عنوان دقیق خدمت مورد بررسی (فارسی و لاتین) به همراه کد بین المللی:
CRRT هموفیلتراسیون و درمان های مداوم جایگزینی کلیوی

Contineous Renal Replacement Therapy (CRRT)

کد ملی : ۹۰۰۱۵۳

ب) تعریف و تشریح خدمت مورد بررسی :

نوعی روش تصفیه خون برون اندامی (Extracoporeal) با هدف جایگزینی عملکرد مختلط شده کلیه ها است که در یک دوره درمانی طولانی مدت بر اساس نیاز بیمار و علت انجام آن اعمال می شود. (معمولاً در طول ۲۴ ساعت، کمتر یا بیشتر)

این روش درمانی عمدتاً برای بیماران دچار نارسایی حاد کلیوی (AKI) و یا بیمارانی که دچار افزایش بیش از حد مایع در بدن (Fluid overload) شده اند بکار می رود و در این خصوص تقریباً عملکرد کلیه های طبیعی را تقلید می کند.

بدین ترتیب و با اعمال این روش می توان مقادیر زیادی مواد زائد و الکترولیت ها و مایع اضافی را از بدن بیماران در وضعیت بحرانی (Critically Ill) که قادر به تحمل تغییرات سریع در میزان الکترولیت ها و مواد زائد نیستند را در یک دوره زمانی طولانی مدت (معمولاً ۲۴ ساعت، کمتر یا بیشتر) و به آهستگی خارج کرده و بدن را به تعادل همودینامیکی و هموستاناز اولیه بازگرداند.

این روش در بیمارانی که از نظر همودینامیک ناپایدار، دچار ادم غزی یا افزایش ICP هستند و یا دچار شوک و یا افزایش بیش از حد مایع شده اند بسیار موثر است و روش انتخابی می باشد.

• CRRT در بالغین و کودکان بخوبی اعمال می شود.

• در مقایسه با روش های استاندارد و متداول جایگزینی کلیوی (همودیالیز متنابض) که در مدت زمان کوتاهی اعمال می شوند، CRRT باعث ثبات بیشتر و پایدارتری در همودینامیک بیمار می شود.

• این روش درمانی بسته به نیاز بیمار به یکی از روش های زیر (و یا ترکیبی از آنها) اعمال می شود.

۱- اولترافیلتراسیون آهسته و مداوم، با هدف برداشت مایع اضافی

(SCUF: Slow Continious Ultra – Filtration)

۲- هموفیلتراسیون وریدی - وریدی مداوم

(CVVH: Continious Veno – Venous Hemofiltration)

با هدف اولیه برداشت (کلیرانس) ترکیبات با وزن مولکولی کوچک ، متوسط و درشت ، و برداشت مایع اضافی (با استفاده از روش Convection)

۳- همودیالیز وریدی - وریدی مداوم

CVVHD: Continious Veno – Venous Hemo – Dialysis

با هدف اولیه کلیرانس مولکولهای کوچک و برداشت مایع اضافی (با استفاده از روش Diffusion)

۴- همودیافیلتراسیون وریدی - وریدی مداوم

CVVHDF: Continious Veno – Venous Hemo DiaFiltration

با هدف اولیه کلیرانس (بسیار موثرتر) ترکیبات با وزن مولکولی کوچک، متوسط و درشت و برداشت مایع اضافی از بیمار (با استفاده از ترکیب روش های Convection و Diffusion)

ج) اقدامات یا پروسیجرهای ضروری جهت درمان بیماری:

- اخذ رضایت آگاهانه با ریسک بالا برای انجام پروسیجر یا عدم انجام آن در موارد عدم رضایت از بیمار / ولی / قیم / همراه درجه اول وی.
- تامین شرایط مناسب اجرای پروسیجر از نظر مکان فیزیکی مناسب (ICU, CCU)، تجهیزات، وسایل و داروهای مصرفی، پرسنل پزشک و پرستار تعریف شده.
- استفاده از کاترهاي مناسب برای انجام دیالیز (کاتر همودیالیز) در وریدهای مرکزی (ترجیحا" ورید ژوگولار راست، ورید فمورال، ورید ژوگولار چپ) برای تامین دسترسی عروقی به منظور برقراری جریان و خروج خون از طریق Set های مخصوص از بدن و ورود به هموفیلترهای مخصوص. سپس بر اساس روشی که پزشک جهت درمان بیمار انتخاب کرده و تنظیم دستگاه با استفاده از محلول های آماده (به عنوان مایع جایگزینی و یا دیالیز) کار تصفیه خون صورت می گیرد.

۱- ارزیابی قبل از انجام پروسیجر

ارزیابی علائم حیاتی، اندازه گیری الکتروولیت ها، کراتینین، اوره یا BUN، شمارش گلبول های خونی، میزان هموگلوبین و هماتوکربت، پروفایل های انعقادی (شامل: PT, INR, PTT و در صورت امکان ACT, Xa factor)، بیومارکرهای لازم، ارزیابی میزان حجم داخل عروقی و ادم بافت بینایی، ارزیابی میزان اکسیژناسیون، بررسی وضعیت ریه از نظر احتقان یا ادم ریوی، ارزیابی عملکرد قلبی (اندازه گیری EF یا CO در صورت امکان و ترجیحا")

۲- ارزیابی حین انجام پروسیجر

ارزیابی علائم حیاتی (هر ساعت و بر اساس شیت پرستاری)، ارزیابی وضعیت نرولوژیک و مغزی بیمار (هر یک ساعت)، اندازه گیری الکتروولیت ها (بخصوص پتاسیم، سدیم ، فسفر، کلسیم)؛ حداقل دو بار در روز، کراتینین، اوره یا BUN (روزانه)، شمارش گلبول های خونی (حداقل روزانه و در صورت لزوم بیشتر)، میزان هموگلوبین و هماتوکربت (حداقل روزانه)، پروفایل های انعقادی: حداقل دو بار در روز (شامل: ACT, Xa factor)، بیومارکرهای لازم (بسته به شرایط بیمار روزانه یا کمتر و در صورت امکان آزمایشگاهی)، ارزیابی میزان حجم های ورودی و خروجی (براساس فرم های استاندارد توسط تکنسین مربوطه و حداقل بفاصله ۲ ساعت)، ارزیابی میزان اکسیژناسیون (هر ساعت بر اساس شیت پرستاری)، بررسی احتمال خونریزی از کاتر.

۳- ارزیابی بعد از انجام پروسیجر

ارزیابی علائم حیاتی و نرولوژیک (طبق استاندارد ICU و شیت پرستاری)، اندازه گیری الکتروولیت ها (بخصوص پتاسیم، سدیم، فسفر؛ حداقل یک نوبت)، بیومارکرهای لازم؛ یک نوبت، ارزیابی فاکتورهای انعقادی: یک نوبت در ۲ ساعت بعد از پایان پروسیجر و در صورت لزوم تکرار آن (شامل: PT, INR, PTT)، میزان پلاکت خون (حداقل یک نوبت)، ارزیابی میزان حجم بیمار

(اجتناب از Fluid Overload) ، ارزیابی میزان اکسیژناسیون (سرق شیت پرستاری ICU) ، ارزیابی عملکرد قلبی در صورت لروم (تعین CO یا EF)

د) ویژگی های فرد / افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز (Order) خدمت مربوطه و استاندارد تجویز:

پزشک آگاه به روش های تصفیه خون برون اندامی و آشنا به تکنولوژی و کاربردی و نحوه عملکرد دقیق CRRT و مطلع از فوائد و مضرات احتمالی این روش درمانی و آشنا و با اطلاعات کافی در مورد مراقبت های ویژه بیمار:

- فلوشیپ / فوق تخصص مراقبت های ویژه
- فوق تخصص بیماری های کلیه (بالغین و اطفال)
- فلوشیپ مراقبت ویژه اطفال
- فلوشیپ بیهوشی قلب
- فلوشیپ بیهوشی اطفال

ه) ویژگی صاحب صلاحیت های ارائه کننده اصلی جهت ارائه خدمت مربوطه:

- فلوشیپ / فوق تخصص مراقبت های ویژه
- فوق تخصص بیماری های کلیه (بالغین و اطفال)

و) عنوان و سطح تخصص های مورد نیاز (استاندارد) برای سایر اعضای تیم ارائه کننده خدمت:

• کارشناس پرستاری دیالیز و / یا کارشناس پرستاری ICU (که آشنایی کامل با همودیالیز را داشته باشد) و دوره های آموزشی معتبر در رابطه با CRRT را طی کرده باشد (حداقل ۱۰ جلسه و ۲۴۰ ساعت کار با دستگاه CRRT) تجویز و ارائه خدمت توسط افرادی غیر از گروههای فوق، تخطی از استاندارد خدمت و تخلف محسوب می شود.

ز) الزامات فضای فیزیکی و مکان ارائه خدمت:

- با توجه به اینکه دستگاه CRRT پرتاپل (قابل حمل) می باشد و درمان بر بالین بیمار انجام می شود، نیازی به فضای فیزیکی خاصی نبوده و ارائه خدمت بصورت Bed Side خواهد بود.
- با توجه به لزوم مراقبت جدی و پایش لحظه به لحظه بیمار حین انجام CRRT مطابق استاندارد تعریف شده و عدم ثبات قلبی و گاهی ریوی بیمار، این روش صرفا" در ICU و CCU که امکان شرایط مراقبت و مونیتورینگ وجود دارد، امکان پذیر است و ارائه خدمت در بخش عادی و اورژانس مجاز نبوده و بیمار برای ارائه خدمت باید به بخش ویژه منتقل شود.

ح) تجهیزات پزشکی سرمایه ای به ازای هر خدمت :

- دستگاه CRRT
- محلول های مخصوص CRRT (جایگزینی و دیالیز)
- CRRT های مخصوص Set
- هموفیلتر مخصوص CRRT
- پمپ سرنگ یا پمپ سرم

ط) داروها، مواد و لوازم مصرفی پزشکی جهت ارائه هر خدمت:

- برای انجام درمان به روش CRRT ، به امکانات زیر نیاز می باشد:
- کاتتر ورید مرکزی (کاتتر همودیالیز)، جهت دستیابی به ورید های مرکزی (بهتر است از کاتترهای با جنس Silicone یا Polyurethane استفاده شود. بهتر است از کاتترهای با سایز (French) بالا (بالای ۱۲) استفاده شود.)
- هموفیلتر. (هموفیلتر CRRT نوعی صافی با میزان نفوذپذیری انتخابی بالا (High – Flux) است که جهت طراحی شده).
- Line – Sets . (جهت انتقال خون بیمار و مایعات از خلال هموفیلتر و CRRT circuit که برای هر دستگاه بصورت جداگانه طراحی شده اند).
- محلول های CRRT ، محلول هایی فیزیولوژیک و استریل هستند که بعنوان مایع جایگزین و یا دیالیز در کیسه های مخصوصی که برای این منظور طراحی شده است ، مورد استفاده قرار می گیرند. بسته به روش مورد استفاده و دوز درمانی که توسط پزشک تجویز می شود، محلولها توسط پرستار مخصوص CRRT جایگزین و تعویض می شوند.)
- ترکیبات ضد انعقادی (جهت جلوگیری از انعقاد خون در مسیر خارج از بدن، از ترکیبات ضد انعقادی استفاده می شود. در بیماران دچار خونریزی فعال، دچار ترمبوسیتوپنی، نارسایی شدید کبدی و یا دچار اختلال در فاکتورهای انعقادی، از ترکیبات ضد انعقادی استفاده نمی شود).
- متداول ترین ترکیبات ضد انعقادی مورد استفاده در CRRT عبارتند از :

 - هپارین غیر فراکسیونه (بصورت سیستمیک یا رژیونال)
 - هپارین فراکسیونه (L MWH) (بصورت سیستمیک یا رژیونال)
 - سیترات (بصورت رژیونال)

لوازم مصرفی جهت انجام CRRT به مدت ۲۴ ساعت:

با دستگاه bbraun-diapact :

- یک عدد ست تیوبینگ
- یک عدد صافی bbraun یا دو عدد صافی HF180 مدیتسیس (هر ۱۲ ساعت یک صافی)
- ۸ کیسه محلول crrt ۱۸۰۰ سی سی
- ۲ عدد کارتريج هموپرفيوژن (کارتريج اول از ساعت چهارم و کارتريج دوم ساعت هفدهم وصل شود)

با دستگاه baxter-prismaflex :

- یک عدد ست تیوبینگ و صافی
- ۱۰ کیسه محلول crrt ۲۰۰۰ سی سی
- ۲ عدد کارتريج هموپرفيوژن (کارتريج اول از ساعت چهارم و کارتريج دوم ساعت هفدهم وصل شود)

با دستگاه infomed-hf440 :

- یک عدد ست تیوبینگ و صافی
- ۱۰ کیسه محلول crrt ۲۰۰۰ سی سی
- ۲ عدد کارتريج هموپرفيوژن (کارتريج اول از ساعت چهارم و کارتريج دوم ساعت هفدهم وصل شود)

۵) استانداردهای ثبت:

- دستور پزشک برای انجام دیالیز، اندیکاسیون آن، نوع CRRT، ملاحظات مورد نظر.
- برگه رضایت / عدم رضایت با ذکر عوارض و خطرات احتمالی. (فرم استاندارد)
- ثبت داده ها در فرم استاندارد. (مهر و امضاء پزشک و ارائه کننده خدمت)
-
-
-

CRRT SHEET:

پزشک معالج:	بخش: تخت:	نام خانوادگی:	نام:								
ساعت شروع: ساعت پایان:	تاریخ پذیرش:	تاریخ تولد:	نام پدر:								
اندیکاسیون CRRT:											
Fluid overload <input type="checkbox"/> Sepsis <input type="checkbox"/>											
RR: تعداد تنفس:	PR: نبض:	درجه حرارت: Temp:	فشار خون: BP:	وزن: Weight:	علایم حیاتی قبل از CRRT:						
راه دسترسی عروقی:											
Left internal Jugular <input type="checkbox"/> Right internal Jugular <input type="checkbox"/> Right Femoral <input type="checkbox"/> Left Femoral <input type="checkbox"/> Others _____											
CRRT Modality: SCUF <input type="checkbox"/> CVVH <input type="checkbox"/> CVVHD <input type="checkbox"/> CVVHDF <input type="checkbox"/>		Total duration of CRRT (hrs):	Anticoagulant Dose (IU/Kg): Infusion rate (IU/min):		Transfusion: To circuit <input type="checkbox"/> Both <input type="checkbox"/> To patient <input type="checkbox"/> None <input type="checkbox"/>						
		Total number of filters used:									
SCUF: Max qb (ml/min): Max UF (ml/hr):		CVVH: Max qb (ml/min): Max UF (ml/hr): Max qe(ml/hr): Replacement Fluid given: Pre dilution <input type="checkbox"/> Post dilution <input type="checkbox"/> Both <input type="checkbox"/>	CVVHD: Max qb (ml/min): Max qd (ml/hr): Max UF (ml/hr):	CVVHDF: Max qb (ml/min): Max qd (ml/hr) Max qe(ml/hr): Max UF (ml/hr): Replacement Fluid given: Pre dilution <input type="checkbox"/> Post dilution <input type="checkbox"/> Both <input type="checkbox"/>							
Nursing Evaluations											
آزمایشات بیمار			Anticoagulant ml	کل مایع برداشتی Effluent ml	مایع جایگزین/دیالیزیت Sub/Dia ml/hr	UF rate ml/hr	TMP mmHg	فشار وریدی mm Hg	دور پمپ شریانی ml/min	فشار خون mmHg	ساعت Hr
Others	Na	K	Po4	PTT	Plt						
						گزارش پرستار:	گزارش پزشک:				

ک) اندیکاسیون های دقیق جهت تجویز خدمت:

اندیکاسیون های پذیرفته شده جهت استفاده از روش درمانی CRRT عبارتنداز:

- ۱- نارسایی حاد و شدید کلیه در بیماران دچار بی ثباتی همودینامیکی و / یا افزایش شدید حجم (که به درمانهای متداول دارویی پاسخ مناسب نداده باشند) و / یا دچار آسیب های حاد مغزی (Acute Brain Injury) - و یا سایر علل همراه با افزایش فشار داخل جمجمه- یا ادم مغزی (مورد اخیر یکی از اندیکاسیون های قطعی CRRT می باشد)
- ۲- نارسایی حاد و شدید کلیه در بیماران دچار سپسیس یا شوک سپتیک
- ۳- افزایش شدید حجم مقاوم به درمانهای متداول دارویی (حتی در بیماران با ثبات همودینامیکی)
- ۴- ادم ریوی کاردیوژنیک به دنبال نارسایی حاد و جبران نشده قلبی (Acute Decompensated and Heart Failure) مقاوم به درمانهای متداول دارویی
- ۵- کاهش پاسخ های ایمنی در بیماران به دنبال ایست قلبی یا بیمارانی که بدلیل اعمال جراحی قلب، مدت زمان زیادی تحت درمان با پمپ های قلبی ریوی قرار گرفته اند. (Prolonged Cardio – Pulmonary Bypass)
- ۶- برداشت مواد حاچب تزریقی در جهت کاهش آسیب های کلیوی در بیمارانی که در خطر نفropاتی ناشی از ترکیبات حاچب تزریقی قرار دارند.
- ۷- اصلاح اختلالات درجه حرارت بدن که به درمانهای متداول پاسخ نمی دهن (مانند هیپرترمی های مقاوم به درمان)
- ۸- حفظ هموستاز اسید و باز در بیماران دچار اختلالات شدید اسید و باز (مانند اسیدمی های شدید)
- ۹- حفظ هموستاز الکتروولیتی در بیماران دچار اختلالات شدید الکتروولیتی (مانند دیس ناترمی یا دیس کالمی های شدید و مقاوم به درمان)
- ۱۰- درمان رابدومبولیز (با یا بدون نارسایی شدید کلیوی) - بخصوص در زمینه سوختگی های شدید
- ۱۱- درمان برخی از مسمومیت های دارویی
- ۱۲- بهبود عملکرد ریه ها و بخصوص تسهیل Weaning بیماران تحت تهویه مکانیکی (با یا بدون نارسایی کلیوی)
- ۱۳- برداشت واسطه های النهابی و سیتوکین ها ، با / بدون هموپریوژن
- ۱۴- درمان و اصلاح نارسایی شدید و پیشرفتہ کبدی
- ۱۵- درمان و اصلاح MOF / MODS

ل) شواهد علمی در خصوص کنتراندیکاسیون های دقیق خدمت:

این روش کنتراندیکاسیون مطلقی ندارد ، اما بر اساس شرایط بیمار و تشخیص پژوهش در موارد زیر بهتر است با احتیاط لازم و در صورت فراهم نبودن امکانات لازم اصلاً انجام نشود.

- بیمار یا خانواده بیمار تمایل به انجام این روش درمانی را نداشته باشند.
- عدم امکان تعییه راه دستیابی مناسب داخل عروقی
- فقدان تجربه و امکانات لازم برای انجام CRRT (پرسنلی و سخت افزاری)

- بیمار در مرحله انتهايی حیات (End of Life) که احتمال احیای بیمار بسیار اندک است (سرطانهای پیشرفته و انتهايی)
- خونریزی داخل جمجمه ای شدید و در حال گسترش
- افت شرایط همودینامیکی بیمار حتی در سیستم دیالیز مداوم
- ترومبوسایتونپنی شدید

(م) مدت زمان ارائه هر واحد خدمت:

متناسب با تشخیص پزشک و شرایط هر بیمار و نوع روشی از CRRT که تجویز می شود، مدت زمان ارائه خدمت معمولاً از ۲۴ ساعت تا ۴۸ ساعت می باشد.

- در شرایط خاص (نوع بیماری، شرایط بالینی بیمار، نیاز بیمار و) و بر اساس تشخیص پزشک ممکن است دوره های ۸ ساعته و یا ۹۶ - ۷۲ ساعت (همانند ادم حاد ریه، مسمومیت، اپیدمی COVID - 19) نیز انجام شود.
- تعداد جلسات بر مبنای ریکاوری / عدم ریکاوری کلیه یا رفع علت انجام دیالیز (همانند اصلاح اختلال الکترولیتی) تعیین و از یک جلسه تا چند جلسه با فاصله زمانی مختلف بوده و می تواند تکرار شود.

(ن) مدت اقامت در بخش های مختلف بستره جهت ارائه هر بار خدمت مربوطه:

بیماران نیازمند به روش درمانی CRRT معمولاً بد حال بوده و ممکن است چار کاهش سطح هوشیاری نیز باشند. بهمین دلیل ضروریست این پروسیجر در ICU یا CCU انجام شده و در این زمینه به همراهان بیمار اطلاعات کافی (رضایت آگاهانه، انتظارات درمانی و عوارض) ارائه شود.

(ص) موارد ضروری جهت آموزش به بیمار :

آموزش خاصی در انجام CRRT برای بیمار و همراهان لزوم نداشته و صرفا توضیح علت و تفهیم چرایی انجام، انتظار درمانی و عوارض محتمل و کسب رضایت / عدم رضایت انجام پروسیجر مدنظر است.

منابع:

1. Ayman Karkar and Claudio Ronco: Prescription of CRRT: a pathway to optimize therapy. Ann Intensive Care 2020; 10:32.
2. Bo RaYoon, AhYoung Leem, Moo Suk Park, Young Sam Kim & Kyung Soo Chung: Optimal timing of initiating continuous renal replacement therapy in septic shock patients with acute kidney injury. Scientific Reports 2019; 9:11981. | <https://doi.org/10.1038/s41598-019-48418-4>.
3. Monarda, B., Rimmelea, T., Ronco, C. Extracorporeal Blood Purification Therapies for Sepsis. Blood Purif 2019;47(suppl 3):1–14
4. Tandukar, S., Palevsky, P. Continuous renal replacement Therapy: who, when, why and how. CHEST 2019; 155(3):626-638
5. Wang AY, Bellomo R. Renal replacement therapy in the ICU intermittent hemodialysis, sustained low-efficiency dialysis or continuous renal replacement therapy? Curr Opin Crit Care 2018;24(6):437–42.
6. Fayad AI, Buamscha DG, Ciapponi A. Timing of renal replacement therapy initiation for acute kidney injury. Cochrane Syst Rev 2018;12:10612.
7. Kindgen-Milles D, Brandenburger T, Dimski T. Regional citrate anticoagulation for continuous renal replacement therapy. Curr Opin Crit Care 2018;24(6):450–4. <https://doi.org/10.1097/MCC.0000000000000547>
8. Palevsky PM, Zhang JH, Connor TZ, Chertow GM, Crowley ST, Choudhury D, Finkel K, Kellum JA, Paganini E, Schein RM, Smith MW, Swanson KM, Thompson BT, Vijayan A, Watnick S, Star RA,

- Peduzzi P. VA/NIH Acute Renal Failure Trial Network: intensity of renal support in critically ill patients with acute kidney injury. *N Engl J Med* 2008; 359(1):7–20.
- 9. Gaudry S, Hajage D, Schortgen F, et al. Initiation strategies for renal-replacement therapy in the intensive care unit. *N Engl J Med* 2016; 375:122–33.
 - 10. Zarbock A, Kellum JA, Schmidt C, et al. Efect of early vs delayed initiation of renal replacement therapy on mortality in critically Ill patients with acute kidney injury: the ELAIN randomized clinical trial. *JAMA* 2016;315(20):2190–9.
 - 11. Yang X, Tu W, Zheng JL, et al. A comparison of early versus late initiation of renal replacement therapy for acute kidney injury in critically ill patients: an updated systematic review and meta-analysis of randomized controlled trials. *BMC Nephrol* 2017;18:264. <https://doi.org/10.1186/s12882-017-0667-6>
 - 12. Feng Y, Yang Y, Han X, et al. The efect of early versus late initiation of renal replacement therapy in patients with acute kidney injury: a meta-analysis with trial sequential analysis of randomized controlled trials. *PLoS ONE* 2017;12(3):e0174158. <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0174158>.

• تاریخ اعتبار این راهنمای ابلاغ به مدت ۳ سال می باشد و بعد از اتمام مهلت زمانی مبایست ویرایش صورت پذیرد.

بسمه تعالیٰ

فرم تدوین راهنمای تجویز

مدت زمان ارائه	تواتر خدمتی	محل ارائه خدمت	شرط تجویز		ارائه کنندگان اصلی صاحب صلاحیت	افراد صاحب صلاحیت جهت تجویز	کاربرد خدمت		RVU کد	عنوان استاندارد
			کنترل اندیکاسیون	اندیکاسیون			سرپاپی	بستری		
متناوب با تشخیص پزشک و شرایط هر بیمار و نوع روشی از CRRT که تجویز می شود، مدت زمان ارائه خدمت معمولاً ۴۸ ساعت تا ۲۴ ساعت می باشد.	*تعداد جلسات برمنای ریکاوری / عدم ریکاوری کلیه یا رفع علت انجام دیالیز (همانند اصلاح اخستال الکتروولیتی) تعیین و از یک جلسه تا چند جلسه با فاصله زمانی مختلف بوده و می تواند تکرار شود.	بخش ICU و CCU بیمارستان	این روش کنترل اندیکاسیون مطلق ندارد ، اما بر اساس شرایط بیمار و تشخیص پزشک در موارد زیر بهتر است با احتیاط لازم و در صورت فراهم نبودن امکانات لازم نشود. اصلاً انجام نشود.	*نارسایی حاد و شدید کلیه در بیماران دچار بی ثباتی همودینامیکی و / یا افزایش شدید حجم (که به درمانهای متداول دارویی پاسخ مناسب نداده باشد) و / یا دچار آسیب های حاد مغزی (Acute Brain Injury) - و یا سایر علل همراه با افزایش فشار داخل جمجمه- یا ادم مغزی (مورد اخیر یکی از اندیکاسیون های قطعی CRRT می باشد)	فلوشیپ / فوق تخصص مراقبت های ویژه	-فلوشیپ / فوق تخصص مراقبت های کلیه (بالغین و اطفال)	-فلوشیپ / فوق تخصص مراقبت های کلیه (بالغین و اطفال)	-فلوشیپ / فوق تخصص مراقبت های کلیه (بالغین و اطفال)	*	CRRT هموفیلتراسیون و درمان های دارم جایگزینی کلیوی

مسومیت، اپیدمی COVID - 19 نیز انجام شود.		<p>مناسب داخل عروقی</p> <p>* فقدان تجربه و امکانات لازم برای CRRT انجام (پرسنلی و سخت افزاری)</p> <p>* بیمار در مرحله انتهایی حیات (End of Life) که احتمال احیای بیمار بسیار اندک است (سرطانهای پیش رفته و انتهایی)</p> <p>* خونریزی داخل جمجمه ای شدید و در حال گسترش</p> <p>* افت شرایط همودینامیکی بیمار حتی در سیستم دیالیز مداوم</p> <p>* ترومبوسايتوپنی شدید</p>	<p>* ادم ریوی کاردیوژنیک به دنبال نارسایی حاد و جبران نشده قلبی Acute Decompensated and (Heart Failure مقاوم به درمانهای متداول دارویی</p> <p>* کاهش پاسخ های ایمنی در بیماران به دنبال ایست قلبی یا بیمارانی که بدلیل اعمال جراحی قلب، مدت زمان زیادی تحت درمان با پمپ های قلبی ریوی قرار گرفته اند. (Prolonged Cardio (- Pulmonary Bypass</p> <p>* برداشت مواد حاجب تزریقی در جهت کاهش آسیب های کلیوی در بیمارانی که در خطر نفروباتی ناشی از ترکیبات حاجب تزریقی قرار دارند.</p> <p>* اصلاح اختلالات درجه حرارت بدن که به درمانهای متداول پاسخ نمی دهد (مانند هیپرترمی های مقاوم به درمان)</p> <p>* حفظ هموستاز اسید و باز در بیماران دچار اختلالات شدید اسید و باز (مانند</p>
--	--	--	--

			<p>اسیدمی های شدید)</p> <p>*حفظ هموستاز الکتروولیتی در بیماران دچار اختلالات شدید الکتروولیتی (مانند دیس ناترمی یا دیس کالمی های شدید و مقاوم به درمان)</p> <p>* درمان رابدوامیولیز (با یا بدون نارسایی شدید کلیوی) – بخصوص در زمینه سوختگی های شدید</p> <p>*درمان برخی از مسمومیت های دارویی</p> <p>*بهبود عملکرد ریه ها و بخصوص تسهیل Weaning بیماران تحت تهویه مکانیکی (با یا بدون نارسایی کلیوی)</p> <p>*برداشت واسطه های التهابی و سیتوکین ها ، با / بدون هموفریوژن</p> <p>*درمان و اصلاح نارسایی شدید و پیشرفتہ کبدی</p> <p>*درمان و اصلاح MOF / MODS</p>				
--	--	--	--	--	--	--	--

- تاریخ اعتبار این راهنمای زمان ابلاغ به مدت ۳ سال می باشد و بعد از اتمام مهلت زمانی مبایست ویرایش صورت پذیرد.