
Troubles de l'équilibre acido-basique



Chapitre 23 Troubles de l'équilibre acido-basique

- A. Généralités
- II. Acidoses métaboliques
- III. Acidoses respiratoires
- IV. Alcalose métabolique
- V. Alcalose respiratoire

Item 265. Troubles de l'équilibre acido-basique et désordres hydroélectrolytiques

Objectifs pédagogiques

- Prescrire et interpréter un examen des gaz du sang et un ionogramme sanguin en fonction d'une situation clinique donnée.
 - Savoir diagnostiquer et traiter : une acidose métabolique, une acidose ventilatoire, une hypokaliémie, une hyperkaliémie, une hyponatrémie, une hypernatrémie, une hypocalcémie.
-

I Généralités

Le pH dépend de la concentration en ions H^+ et, plus précisément, est le logarithme inverse de la concentration en ions H^+ ($pH = -\log_{10} [H^+]$).

La stabilité du pH dépend de plusieurs mécanismes en pratique clinique :

- les systèmes tampons de l'organisme : ces derniers sont extra- ou intracellulaires ; le principal système tampon est représenté par le couple bicarbonates- CO_2 extracellulaire ; d'autres systèmes tampons mineurs existent mais sont habituellement négligés, parfois à tort, dans l'interprétation des troubles de l'équilibre acido-basique (protéines, phosphates, hémoglobine) ;
- l'excrétion rénale de H^+ qui peut se faire sous trois formes :
 - la ventilation alvéolaire, déterminant de la $PaCO_2$. En effet, par le biais de l'anhydrase carbonique, le système tampon bicarbonate est étroitement lié à la $PaCO_2$. Ainsi, H_2CO_3 va être transformé en eau (H_2O) et en CO_2 selon l'équation suivante : $H_2CO_3 \leftrightarrow H_2O + CO_2$,
 - la forme libre dont la concentration détermine le pH urinaire,
 - la forme liée à l'ammoniac (NH_3). Il s'agit du principal système de l'élimination rénale d'ions H^+ et l'élimination de ces derniers se fait par transformation de l'ammoniac (NH_3) en ammonium (NH_4^+) ;
- l'acide titrable : il s'agit de la part d'ions H^+ fixés à des tampons urinaires non volatils. Le principal est le phosphate disodique (Na_2HPO_4) qui peut fixer un ion H^+ en échange d'un Na^+ qui est réabsorbé. Le phosphate monosodique ($NaHPO_4$) étant excrété.

Le pH normal chez le sujet sain est de $7,40 \pm 0,02$. Le système bicarbonate étant le principal système tampon de l'organisme, pH, CO_2 et bicarbonates sont liés par la formule suivante :

$$pH = 6,1 + \log \frac{[Base]}{[Acide]}$$

$$\text{soit } pH = 6,1 + \log \frac{[HCO_3^-]}{[H_2CO_3]}$$

$$\text{soit } pH = 6,1 + \log \frac{[HCO_3^-] (\text{mmol})}{0,03 \times PaCO_2 (\text{mm Hg})} \rightarrow \text{équation d'Henderson-Hasselbach.}$$

En cas d'anomalie de l'équilibre acido-basique, cette dernière peut être métabolique (liée aux variations de la concentration des ions H^+ ou de bicarbonates plasmatiques) ou respiratoire (liée aux variations de $PaCO_2$) ; un phénomène compensatoire peut survenir afin de limiter les variations du pH.

Afin de caractériser une anomalie de l'équilibre acido-basique, il est nécessaire de se rappeler **trois règles** :

- il faut disposer des trois variables de l'équation d'Henderson-Hasselbach (pH, $PaCO_2$, bicarbonates) ;

- l'organisme ne surcompense jamais : un $pH \leq 7,38$ correspond à une acidose compensée ou non ; un $pH \geq 7,42$ correspond à une alcalose compensée ou non ; un pH strictement normal (7,40) correspond le plus souvent à un trouble mixte de l'équilibre acido-basique ;
- la compensation respiratoire est rapide (minutes) mais la compensation métabolique est généralement retardée (heures à jours).

II Acidoses métaboliques

A Définition et diagnostic biologique

L'acidose métabolique est définie par une acidose ($pH < 7,38$) avec une diminution des bicarbonates plasmatiques.

Le pH dépend de la profondeur de l'acidose et de la compensation respiratoire ($PaCO_2$). La compensation dépend de l'âge du patient et du terrain. Chez le sujet ne présentant pas d'insuffisance respiratoire chronique, la $PaCO_2$ est abaissée (< 36 mm Hg) afin de compenser l'anomalie métabolique.

L'hyperventilation nécessaire à la compensation peut entraîner un épuisement respiratoire, en particulier en cas d'insuffisance respiratoire chronique sous-jacente.

B Présentation clinique et éléments de gravité

La polypnée est le seul signe clinique spécifique de l'acidose métabolique. Elle est la traduction de l'hyperventilation alvéolaire. Elle est classiquement ample, profonde, lente, et ces caractéristiques définissent une **dyspnée de Kussmaul**. Elle survient malgré l'absence de pathologie pulmonaire associée (dyspnée *sine materia*).

Si des troubles neurologiques (allant de la stupeur au coma) ou des anomalies cardiocirculatoires (collapsus, arrêt cardiaque) sont parfois décrits, ils ne surviennent en général que pour des acidoses extrêmes et sont le plus souvent liés à l'étiologie de l'acidose métabolique.

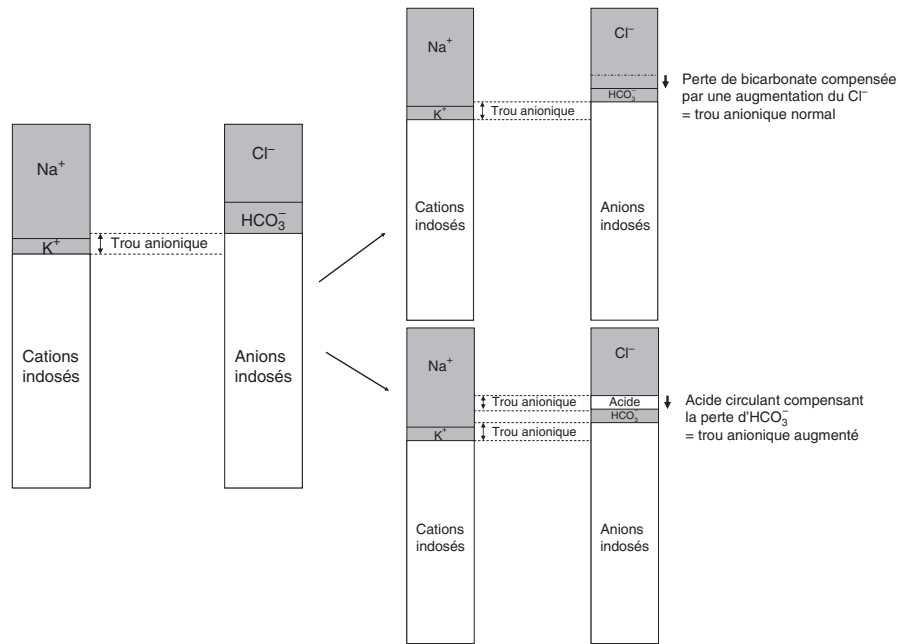
Éléments de gravité – risques

- La sévérité d'une acidose métabolique dépend essentiellement de son mécanisme et de sa profondeur.
- Elle peut en soi provoquer une détresse respiratoire par épuisement respiratoire en conséquence de l'hyperventilation alvéolaire chez des sujets à risque.
- Elle peut induire une hyperkaliémie, parfois menaçante, par transfert du potassium du secteur intracellulaire au secteur extracellulaire.
- Déterminer le mécanisme étiologique est une urgence.
- L'existence d'une acidose profonde ($pH < 7,25$ et/ou $HCO_3^- < 15$ mmol/l) impose l'hospitalisation en secteur de soins continus.

C Mécanismes et diagnostic étiologique

Il convient de distinguer les acidoses par accumulation d'un acide indosé (donneur d'ions H^+) et les acidoses par accumulation d'ions H^+ ou par perte de bicarbonates.

Figure 23.1
Trou anionique.



Le mécanisme de l'acidose peut être approché par le calcul du trou anionique (figure 23.1). Ce dernier est calculé par la formule $(Na^+ + K^+) - (Cl^- + HCO_3^-)$:

- un trou anionique < 16 est considéré comme normal et signe une perte de bicarbonates ;
- un trou anionique > 20 est élevé et signe une accumulation d'acide indosé.

Le trou anionique est le reflet d'un écart entre les cations et les anions habituellement dosés.

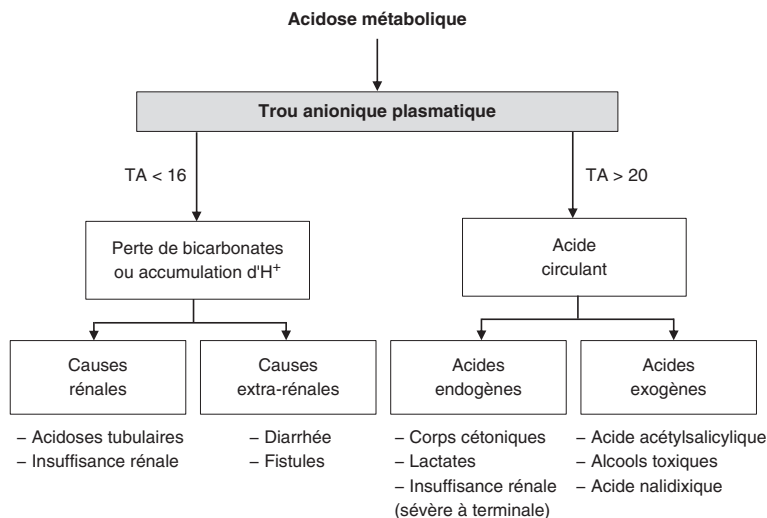
En cas d'accumulation d'acide (anion donneur d'ions H^+), la baisse des bicarbonates, observée en conséquence de la mise

en jeu du système tampon, est compensée par la présence de l'anion supplémentaire (acide). Le bicarbonate baisse, le chlore reste stable de même que les cations dosés, le trou anionique est donc augmenté en reflet de la concentration d'acide indosé.

La baisse des bicarbonates, sans accumulation d'acide indosé, entraîne une baisse globale de la concentration d'anions. L'équilibre électrique est maintenu par la réabsorption de chlore. La somme chlore + bicarbonates est donc stable, de même que le trou anionique.

Le diagnostic étiologique est rappelé à la figure 23.2.

Figure 23.2
Principales étiologies des acidoses métaboliques.



1 Acidoses métaboliques avec trou anionique augmenté

Il s'agit des acidoses métaboliques avec accumulation d'un acide circulant qui peut être endogène ou exogène :

- au sein des acides endogènes, il faut noter :
 - les **acidocétoses**, où s'accumulent l'acide β -hydroxybutyrique et/ou l'acide acéto-acétique ; l'étiologie principale reste le diabète de type 1 ;
 - les **acidoses lactiques**, qui peuvent accompagner les états de choc, les intoxications par les biguanides, les ischémies aiguës et les insuffisances hépatocellulaires ;
 - les **insuffisances rénales sévères à terminales** (clairance < 30 ml/min/1,73 m²) par accumulation de phosphates, de sulfates ou d'acides organiques ;
- au sein des acides exogènes, il faut noter :
 - l'acide acétylsalicylique ; l'intoxication à l'aspirine peut par ailleurs donner un trouble métabolique complexe associant acidose métabolique et alcalose ventilatoire d'origine centrale ;
 - les alcools toxiques : méthanol, éthylène glycol, propylène glycol ;
 - l'acide nalidixique.

2 Acidoses métaboliques avec trou anionique normal

Il s'agit des acidoses métaboliques par perte de bicarbonates ou accumulation d'ions H⁺.

On distingue les causes rénales et extrarénales.

Causes rénales

- **Acidoses tubulaires** : elles sont évoquées en cas d'acidoses hyperchlorémiques avec débit de filtration glomérulaire normal ou peu altéré (> 30 ml/min/1,73 m²) non expliquées par une autre cause. On distingue trois types d'acidoses tubulaires, qui sont en général différenciées par la kaliémie mais aussi des épreuves fonctionnelles (épreuve d'acidification ou d'alcalinisation des urines) :
 - acidose tubulaire de type I (distale) : acidose hypokaliémique liée à un défaut de sécrétion de H⁺. Le pH urinaire est en conséquence inapproprié (≥ 6) ;
 - acidose tubulaire de type II (proximale) : acidose hypokaliémique liée à un défaut de réabsorption des bicarbonates. Le pH urinaire est habituellement < 5,5. Dans sa forme complète (syndrome de Fanconi), elle est associée à une amino-acidurie, une phosphaturie avec hypophosphatémie et une glycosurie normoglycémique. Elle peut être secondaire à une gammopathie monoclonale, une néphropathie interstitielle ou à certains toxiques (métaux lourds), l'amphotéricine B ;
 - acidose tubulaire de type IV (hyperkaliémique) : elle peut être liée à un hyporéninisme-hypoaldostéronisme ou à une uropathie obstructive.

- **Insuffisances rénales modérées par défaut d'ammoniurie** (excrétion de H⁺ sous forme de NH₄⁺).

Causes extrarénales

Il s'agit principalement de causes digestives, liées à des pertes intestinales de bicarbonates : diarrhées aiguës, fistules duodénales ou fistules pancréatiques.

- Le calcul et l'interprétation du trou anionique plasmatique sont parfois compliqués, d'autant plus que s'associent d'autres troubles hydroélectrolytiques. D'autres approches, pas plus simples au final, ont été proposées (approche de Stewart).
- En pratique courante et surtout dans le contexte de l'urgence, le diagnostic étiologique de l'acidose métabolique est souvent facilement réalisé en évaluant simplement à partir de l'anamnèse et de la situation actuelle, la possibilité des principales étiologies, sans passer par le trou anionique :
 - **Acidocétose** → **Bandelette urinaire, glycémie.**
 - **Acidose lactique** → **Dosage artériel de lactate.**
 - **Insuffisance rénale aiguë** → **Diurèse créatininémie.**
 - **Perte digestive** → **Diarrhée ? Fistule digestive ?**
- Lors de la réanimation des états de choc, il est souvent constaté, après remplissage massif par du soluté salé isotonique, une **acidose dite de dilution** (liée à la dilution du bicarbonate plasmatique, absent du soluté salé : le trou anionique est normal), souvent associée à une acidose lactique et/ou à une acidose de l'insuffisance rénale.

D Prise en charge

La prise en charge des acidoses métaboliques ne s'envisage que par le traitement étiologique lorsqu'il est possible.

En cas d'acidose métabolique, la conférence de consensus organisée par la Société de réanimation de langue française a souligné deux éléments de prise en charge :

- assurer la clairance du CO₂ : cela implique, en cas d'insuffisance respiratoire chronique ou d'épuisement ventilatoire, de recourir le cas échéant à la ventilation mécanique ;
- l'alcalinisation n'est pas indiquée en cas d'acidose métabolique aiguë, même profonde, sauf pertes excessives de bicarbonates, acidose métabolique associée à une hyperkaliémie ou au cours d'une intoxication par des produits à effet stabilisant de membrane. Le soluté le plus utilisé reste le bicarbonate de sodium isotonique (14 ‰) à une posologie initiale de 1 à 2 mmol/kg en perfusion lente. Le pH doit être contrôlé 30 minutes après l'arrêt de la perfusion. Une épuration extrarénale peut être indiquée dans certaines circonstances (insuffisance rénale aiguë, surcharge hydrosodée...).

Il est nécessaire de prévenir et traiter les troubles hydroélectrolytiques associés (hypokaliémies, hypophosphatémies, hypocalcémies).

Au cours des acidoses par perte de bicarbonates, l'alcalinisation par voie orale (eau de Vichy, citrate, gélules de bicarbonate) peut être suffisante. Elle permet principalement d'éviter la consommation du tampon phosphate et ses conséquences osseuses (rachitisme/ostéomalacie hypophosphatémique).

III Acidoses respiratoires

A Définition et diagnostic biologique

L'acidose respiratoire est définie par une acidose ($\text{pH} < 7,38$) avec une augmentation de la PaCO_2 . L'**hypercapnie** est toujours secondaire à une hypoventilation alvéolaire et l'**hypoxémie** est donc systématique, qu'il y ait ou non une altération de la membrane alvéolocapillaire.

Le pH dépend de l'importance de l'hypercapnie et de la compensation métabolique (élévation des bicarbonates). Cette dernière est en générale retardée de 24 à 48 heures, ce qui permet de distinguer les **hypoventilations alvéolaires aiguës** (sans compensation) des **acidoses chroniques** (avec compensation).

B Présentation clinique et éléments de gravité

Les signes cliniques sont liés à l'hypercapnie (agitation, troubles de vigilance, hypertension, sueurs, érythème), à l'hypoxémie (polypnée, cyanose, détresse respiratoire), à la maladie sous-jacente (tableau d'anasarque ou d'insuffisance ventriculaire droite en cas d'insuffisance respiratoire chronique, pathologie neuromusculaire aiguë ou chronique) ou au facteur de décompensation en cas de décompensation d'une pathologie chronique.

Éléments de gravité – risques

- La sévérité est liée à l'importance de l'hypoventilation alvéolaire, à la pathologie sous-jacente et au mécanisme d'une éventuelle décompensation.
- En cas de pathologie pulmonaire chronique, une acidose avec $\text{pH} < 7,35$ doit inciter à une prise en charge spécifique.
- En cas de pathologie neuromusculaire (myasthénie, polyradiculonévrite aiguë), toute dyspnée avec normocapnie ou toute acidose respiratoire non compensée doit être considérée comme sévère et surveillée dans un secteur de soins intensifs ou de réanimation.
- Le risque est lié à l'hypoventilation alvéolaire plus qu'à l'acidose elle-même. **Une insuffisance respiratoire aiguë avec acidose respiratoire est une situation urgente où le pronostic vital est immédiatement mis en jeu.**

C Mécanismes et diagnostic étiologique

Il convient de distinguer les acidoses respiratoires d'origine neuromusculaire des acidoses respiratoires d'origine thoracopulmonaire.

1 Causes neuromusculaires

Elles sont liées aux affections du système nerveux central, aux atteints médullaires, périphériques ou musculaires.

Les atteintes du système nerveux central peuvent être en cause en cas d'atteinte du tronc, qu'elle soit vasculaire, infectieuse ou traumatique. Les **médicaments déresseurs de la commande respiratoire** (morphiniques ou autre hypnotiques) sont une cause classique. Enfin, il existe des causes acquises (syndrome de Pickwick) ou congénitales (syndrome d'Ondine) d'hypoventilation alvéolaire centrale.

2 Causes thoracopulmonaires

Elles sont liées aux affections aiguës ou chroniques thoracopulmonaires. Les causes chroniques sont, en dehors des décompensations aiguës, associées à une acidose respiratoire compensée. Les causes chroniques sont représentées par les insuffisances respiratoires chroniques qu'elles soient de mécanisme obstructif ou restrictif. L'ensemble des causes d'insuffisance respiratoire aiguë peut conduire à une acidose respiratoire. Cette dernière signe en général une atteinte sévère et un épuisement respiratoire.

D Prise en charge

La prise en charge est celle de l'hypoventilation alvéolaire (cf. chapitre 1). Une prise en charge étiologique est le plus souvent nécessaire. Une assistance ventilatoire invasive ou non invasive doit être discutée. La ventilation non invasive est le traitement de choix des décompensations d'insuffisance respiratoire chronique ou des œdèmes aigus du poumon d'origine cardiogénique avec hypoventilation alvéolaire. Au cours des pathologies neuromusculaires et des pathologies pulmonaires aiguës, la ventilation conventionnelle est le traitement de premier choix.

IV Alcalose métabolique

A Définition et diagnostic biologique

L'alcalose métabolique est définie par une alcalose ($\text{pH} > 7,42$) liée à une augmentation des bicarbonates plasmatiques. Elle est en général associée à une hypoventilation alvéolaire compensatrice.

Ce trouble métabolique est fréquemment associé à une **déshydratation extracellulaire** du fait des mécanismes impliqués. Cette déshydratation est responsable d'une activation du système rénine-angiotensine-aldostérone qui majore l'alcalose ou l'entretient. De plus, l'**hypokaliémie** et l'alcalose métabolique sont souvent associées et tendent à se majorer l'une l'autre : l'alcalose métabolique favorise un transfert intracellulaire de potassium majorant l'hypokaliémie ; l'hypokaliémie, quant à elle, favorise une alcalose en entraînant une acidification des urines et en permettant un transfert d'ions H^+ du secteur extracellulaire au secteur intracellulaire.

B Présentation clinique et éléments de gravité

Les signes cliniques liés à l'alcalose sont rares mais peuvent associer trois types d'atteintes :

- une **atteinte neurologique** avec troubles de la vigilance qui sont d'intensité variable et sont la conséquence d'une baisse du débit sanguin cérébral

en réponse à l'alcalose. Par ailleurs, la baisse du calcium ionisé en réponse à l'alcalose peut entraîner une faiblesse musculaire, une tétanie ou des myoclonies ;

- une **atteinte cardiovasculaire** avec un syndrome coronarien aigu qui peut résulter d'une diminution du débit sanguin coronaire en réponse à l'alcalose. Par ailleurs, les complications spécifiques de l'hypokaliémie de transfert qui accompagne l'alcalose (troubles du rythme auriculaire ou ventriculaire) peuvent être au premier plan ;
- enfin, la **réponse ventilatoire à l'alcalose métabolique (hypoventilation alvéolaire)** peut s'accompagner d'une hypoxémie qui, en l'absence d'atteinte de la barrière alvéolocapillaire, est proportionnelle à l'élévation de la PaCO₂.

Éléments de gravité – risques

La sévérité est liée à l'importance de l'alcalose, aux conséquences vasculaires qui en découlent, aux troubles métaboliques associés (hypokaliémie notamment), ainsi qu'au mécanisme de l'alcalose ou à son mécanisme d'entretien.

C Mécanismes et diagnostic étiologique

Il convient de distinguer les alcaloses métaboliques selon leur mécanisme : excès d'apport en bicarbonates, pertes d'ions H⁺.

1 Excès d'apport en bicarbonates

Il s'agit d'une alcalose liée à l'apport de bicarbonates par voie intraveineuse ou orale (« syndrome du lait et des alcalins » : antiacides, soda, lait). Rare, elle survient préférentiellement chez les patients insuffisants rénaux chez qui la capacité d'excrétion des bicarbonates est diminuée. Elle est en générale réversible à l'arrêt de l'apport.

2 Pertes d'ions H⁺

Cette perte peut être digestive ou rénale :

- causes digestives : il s'agit principalement des pertes digestives hautes (vomissement, aspiration digestive) ; elle est en général associée à une hypokaliémie et une déshydratation extracellulaire qui entretiennent l'alcalose et majorent cette dernière ;
- pertes rénales qui peuvent être associées à une déshydratation extracellulaire ou non :
 - pertes rénales d'ions H⁺ et déshydratation extracellulaire : il s'agit des alcaloses métaboliques associées aux diurétiques de l'anse ou thiazidiques, des alcaloses métaboliques liées aux hypercalcémies (fuite urinaire d'ions H⁺ éventuellement associée à des vomissements), du syndrome de Barter ;
 - pertes rénales d'ions H⁺ sans déshydratation extracellulaire : il s'agit des alcaloses métaboliques associées aux hyperaldostéronismes (syndrome de Conn, hypertension artérielle maligne), aux hypercorticismes (syndrome de Cushing) ou à l'acide glycyrrhizique (régliste).

Enfin, la déshydratation extracellulaire en elle-même favorise une alcalose de contraction.

Ces causes d'alcalose sont très souvent intriquées et il est nécessaire de traiter l'ensemble des facteurs d'entretien de l'alcalose lors de la prise en charge de cette dernière.

D Prise en charge

La prise en charge comprend la recherche de l'étiologie et la correction des anomalies hydroélectrolytiques associées : correction de la déshydratation extracellulaire, d'une hypokaliémie, d'une hypercalcémie.

En cas d'apport de bicarbonates, de diurétiques de l'anse ou d'acide glycyrrhizique, l'arrêt de ces derniers est nécessaire.

Les alcaloses métaboliques sévères (pH > 7,60), avec signes neurologiques ou cardiovasculaires, ou associées à une hypokaliémie sévère, une hypercalcémie symptomatique ou une déshydratation extracellulaire importante doivent être hospitalisées en secteur de soins intensifs.

V Alcalose respiratoire

A Définition et diagnostic biologique

L'alcalose respiratoire est définie par une alcalose (pH > 7,42) liée à une **hyperventilation alvéolaire**. La compensation métabolique est en général retardée.

B Présentation clinique et éléments de gravité

Les signes cliniques sont liés à l'alcalose et aux conséquences circulatoires de cette dernière, à l'hyperventilation et à la baisse du calcium ionisé. On note ainsi, tout comme pour l'alcalose métabolique :

- des **atteintes neurologiques** avec troubles de la vigilance qui sont d'intensité variable et sont la conséquence d'une baisse du débit sanguin cérébral en réponse à l'alcalose. L'alcalose peut aggraver une ischémie cérébrale ou une agression cérébrale préexistante. Par ailleurs, la baisse du calcium ionisé en réponse à l'alcalose peut entraîner une faiblesse musculaire, une tétanie ou des myoclonies ;
- une **atteinte cardiovasculaire**, avec un syndrome coronarien aigu qui peut résulter d'une diminution du débit sanguin coronaire en réponse à l'alcalose, et les complications spécifiques de l'hypokaliémie de transfert qui accompagne l'alcalose (troubles du rythme auriculaire ou ventriculaire).

Éléments de gravité – risques

La sévérité est liée à l'importance de l'alcalose, aux conséquences vasculaires qui en découlent, et aux troubles métaboliques associés. Enfin, au cours des alcaloses respiratoires avec pathologie pulmonaire, la sévérité de cette dernière est en général au premier plan.

C Mécanismes et diagnostic étiologique

Il convient de distinguer les alcaloses respiratoires avec **pathologie pulmonaire** et les alcaloses métaboliques liées à une **pathologie centrale**.

1 Insuffisance respiratoire aiguë

Elle concerne potentiellement l'ensemble des pathologies pulmonaires (pneumopathies bactériennes, œdème aigu du poumon, syndrome de détresse respiratoire aigu, pneumopathies infiltratives diffuses) et vasculaires (embolie pulmonaire). L'hypoxémie est en général le principal mécanisme de l'hyperventilation.

2 Pathologies centrales

Il s'agit en général : des atteintes centrales, le plus souvent avec atteinte du tronc cérébral (encéphalites infectieuses ou méningoencéphalites, tumeurs, traumatismes) ; des encéphalopathies hépatiques ; des intoxications aux salicylés ; des hyperventilations psychogènes (anxiété, douleur).

D Prise en charge

Au cours des atteintes respiratoires aiguës, la correction de l'hypoxémie suffit le plus souvent à corriger l'alcalose.

En cas d'atteinte centrale et menaçante, en particulier en cas d'atteinte organique, il peut être nécessaire de recourir à la ventilation mécanique afin de limiter l'hypoperfusion cérébrale ou myocardique.

Points clés

- Le pH normal varie de 7,38 à 7,42. Il est déterminé par la concentration relative d'acide (CO₂) et de base (bicarbonates).
- Poser un diagnostic étiologique est une urgence au cours des troubles de l'équilibre acido-basique.
- La prise en charge repose principalement sur la recherche étiologique. Au cours des acidoses métaboliques, le calcul du trou anionique est la première étape du diagnostic étiologique.
- Les indications à l'alcalinisation sont rares au cours des acidoses métaboliques.
- Les acidoses respiratoires, à l'exception des acidoses compensées de l'insuffisance respiratoire chronique, reflètent systématiquement une hypoventilation alvéolaire et sont des urgences thérapeutiques.
- Les alcaloses métaboliques sont le plus souvent associées à des mécanismes d'entretien – alcalinisation poursuivie, toxique, déshydratation extracellulaire, hypokaliémie ou hypercalcémie – dont la prise en charge permet le plus souvent de contrôler le trouble acido-basique.

Pour en savoir plus

Ingelfinger JR, Berend K, de Vries APJ, Gans ROB.

Physiological approach to assessment of acid-base disturbances. N Engl J Med 2014 ; 371 : 1434-45.

Ingelfinger JR, Seifter JL. Integration of acid-base and electrolyte disorders. N Engl J Med 2014 ; 371 : 1821-31.