

6.3. Дизметаболические нефропатии

Под обменными нефропатиями понимается гетерогенная группа заболеваний врожденного, наследственного и приобретенного генеза, характеризующаяся поражением почек различными продуктами обмена веществ, как за счет их накопления в почечной ткани, так и непосредственного токсического воздействия на различные структурно-функциональные элементы нефрона.

МКБ –10:

N16.3 Тубулоинтерстициальное поражение почек при нарушениях обмена веществ

E74.8 Другие уточненные нарушения обмена. Оксалурия.

E79.0 Гиперурикемия.

R82.9 Другие и неуточненные отклонения от нормы, выявленные при исследовании мочи

Классификация дизметаболических нефропатий

(Творогова Т.М., Вельтищев Ю.Е., 1985)

По генезу	По виду солевого осадка	По фазе патологического процесса
Первичные	Оксалатные	Доклиническая (диатез)
	Фосфатные	Клиническая
Вторичные	Уратные	(дизметаболическая нефропатия)
	Смешанные	Трансформация в интерстициальный нефрит, вторичный пиелонефрит Нефролитиаз (мочекаменная болезнь)

Примеры формулировки диагноза:

Дизметаболическая нефропатия, оксалатно-кальциевая.

Дизметаболическая нефропатия, уратная, нефролитиаз.