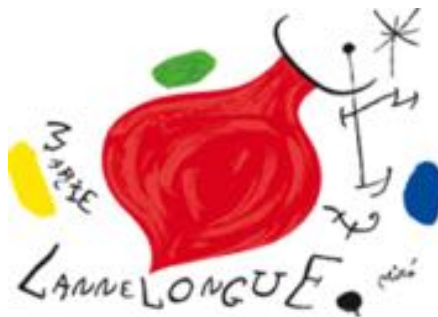


La CEC pédiatrique

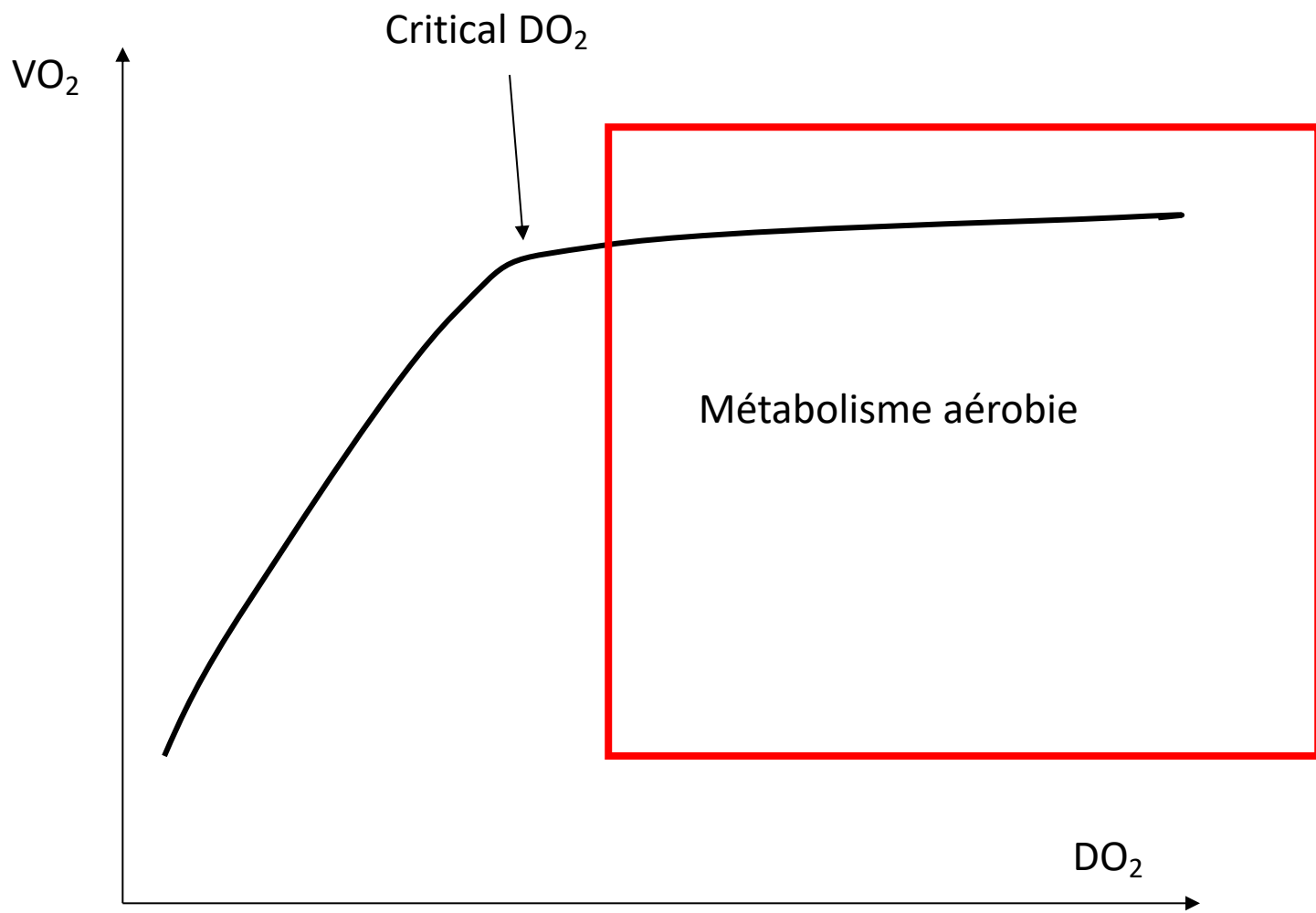
Mirela Bojan, MD. PhD.
Anesthésie et Réanimation
Pôle Cardiopathies Congénitales

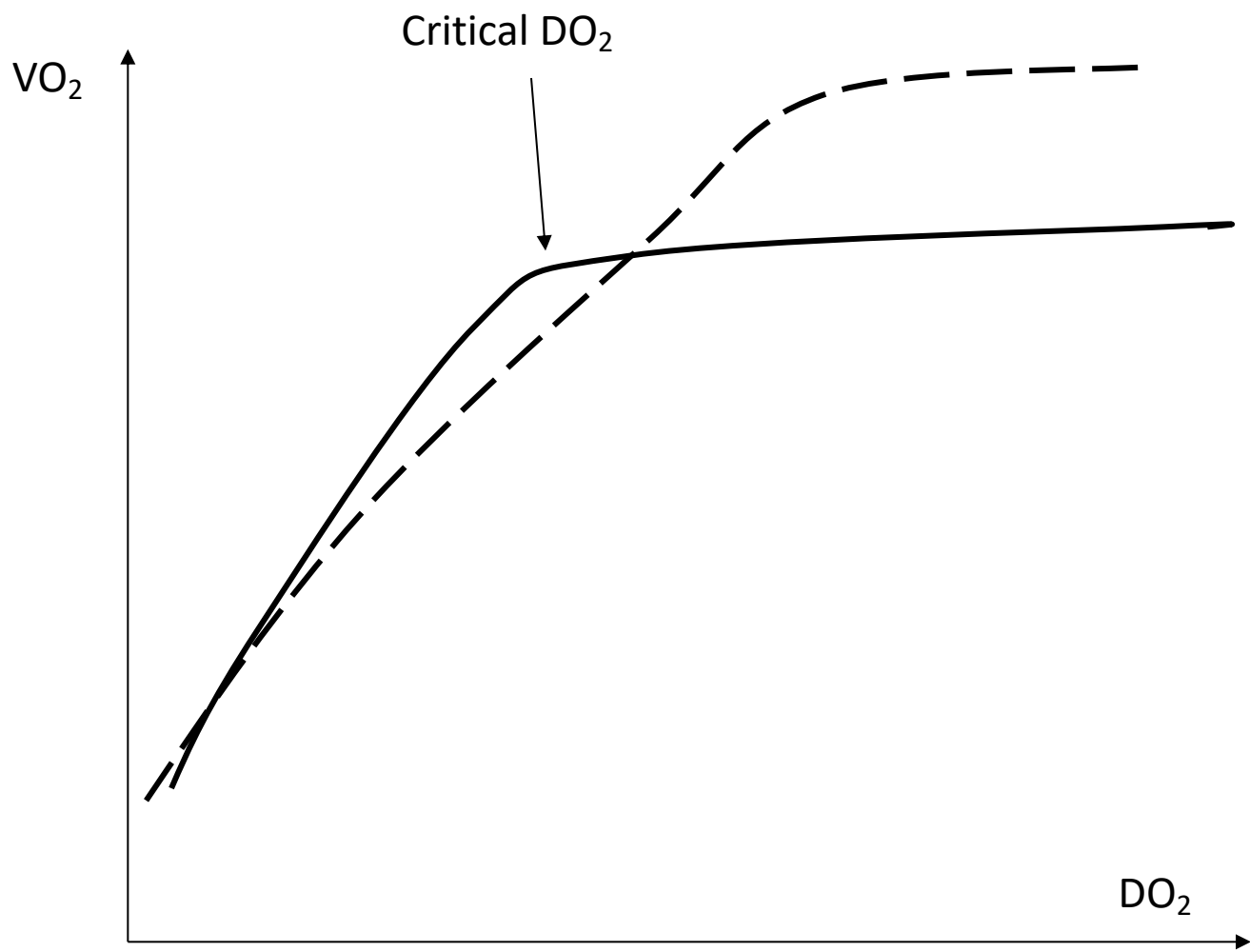
m.bojan@ccml.fr

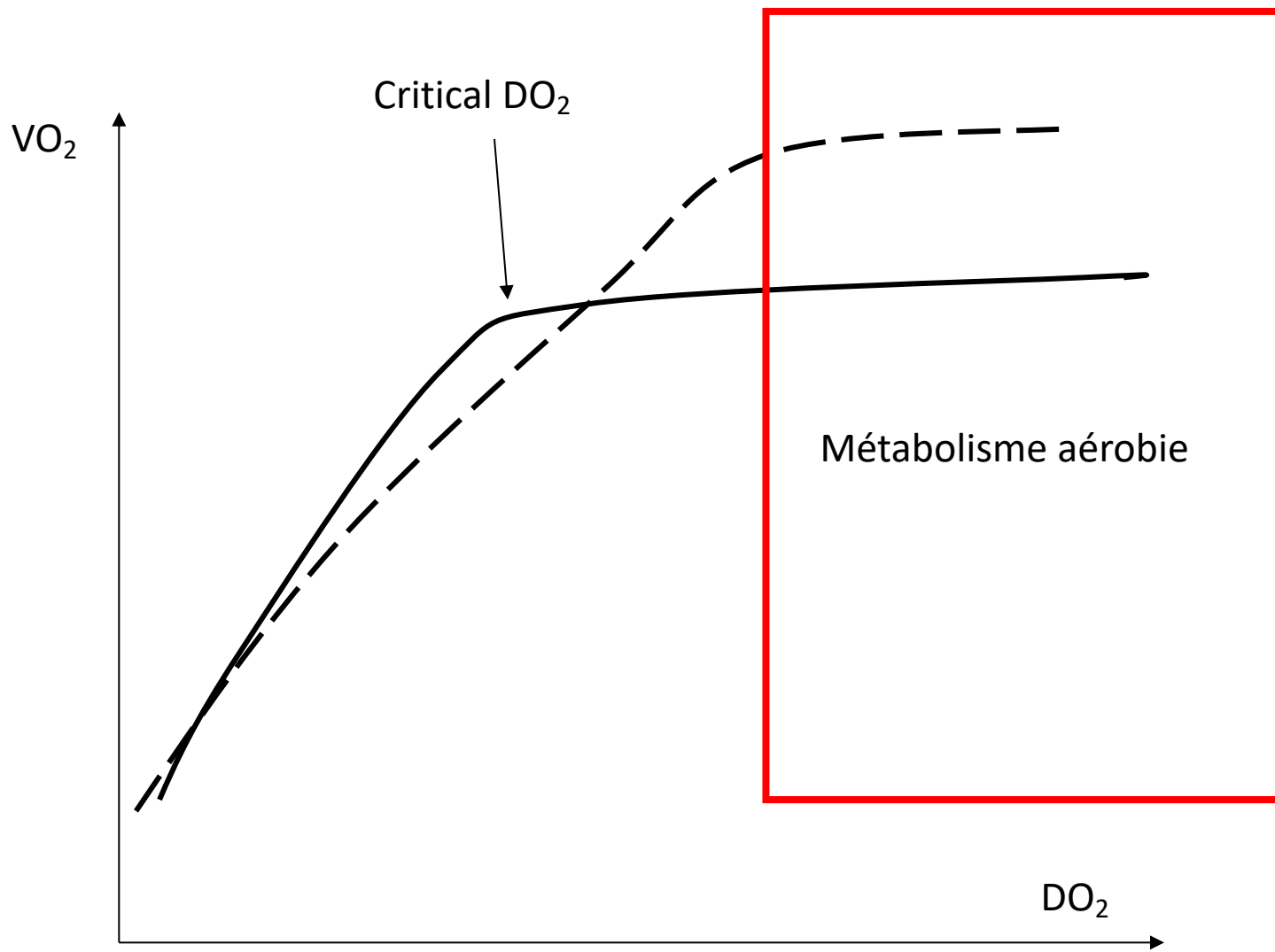


Hôpital
Marie Lannelongue







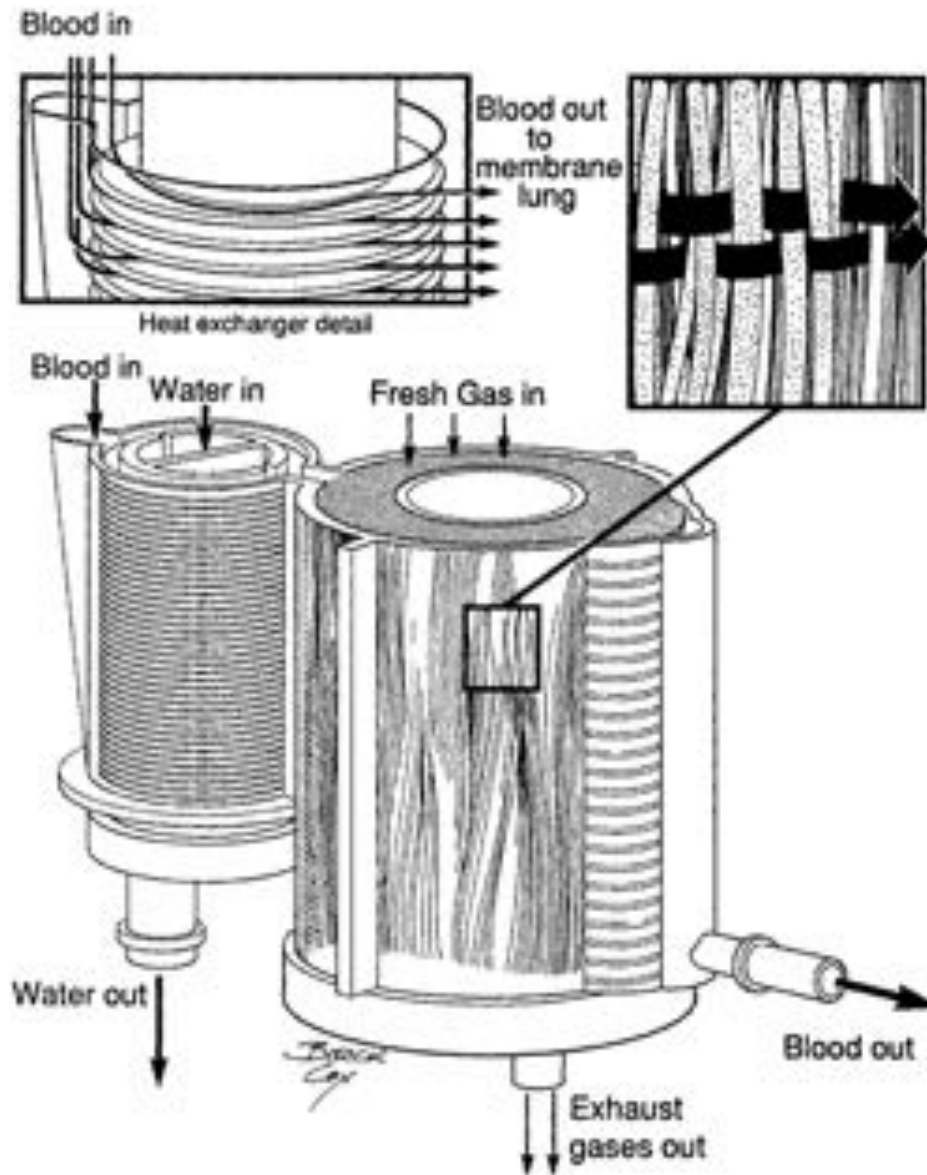


$\text{DO}_2 \text{ (mL min}^{-1} \text{ m}^{-2}\text{)} = 10 * \text{pump flow indexed (L min}^{-1} \text{ m}^{-2}\text{)} \times \text{arterial O}_2 \text{ content}$

Arterial O₂ content (mL 100 mL⁻¹) = Haemoglobin (g dL⁻¹) * 1.34 (mL O₂ g⁻¹ of Haemoglobin) * SaO₂ (%) + 0.003 * PO₂ (mmHg)

I. Le circuit de CEC

1. Le réservoir veineux
2. Un oxygénateur ± avec filtre artériel intégré et échangeur thermique
3. Les canules
4. Les tubulures
5. Une pompe
6. Le circuit de cardioplégie
7. Monitoring et alarmes
8. ± Un hémodéfilter





Kids pédiatrique
87 ml prime, 0.61 m²
Q max = 2.5 L/min

Ajout filtre artériel = 28 ml

Kids néonatal
31 ml prime, 0.22 m²
Qmax = 0.7 L/min

Ajout filtre artériel = 16 ml



Affinity Pixie
48 ml prime, 0.48 m²
Q max = 2 L/min



Quadrox neonatal
Filtre intégré
38 ml prime, 0.38 m²
Qmax = 1.5 L/min

Name	Brand	Integrated ALF	Maximum Blood Flow	Priming Volume	Surface area	Minimum-level in the reservoir	Biocoating
Quadrox-i	Maquet	yes	1.5 L min ⁻¹	40 mL	0.38 m ²	15 mL	SOFTLINE (polymer coating)
Neonatal	Getinge Group						BIOLINE (heparin coating)
Capiox FX 0.5	Terumo	yes	1.5 L min ⁻¹	43 mL	0.50 m ²	15 mL	Xcoating™ (amphiphilic polymer)
KIDS D100	LivaNova	no	0.7 L min ⁻¹	31 mL	0.22 m ²	10 mL	Phosphorylcholine coating
Affinity Pixie	Medtronic	no	2 L min ⁻¹	48 mL	0.48 m ²	20 mL	CORTIVA™ (heparin coating) BALANCE® (hydrophilic polymer)
HILITE 1000	Medos	no	1 L min ⁻¹	57 mL	0.39 m ²	50 mL	Rheoparin® (heparin coating)

Le tubing

Diamètre tubulure (in.)	Diamètre tubulure (mm)	Volume par mètre de longueur
1/2	12.7	126
3/8	9.53	71
1/4	6.35	33
3/16	4.76	18

Poids patient	Canulation artérielle	Canulation veineuse
< 10 kg	3/16	1/4
10-20 kg	1/4	3/8
20-30 kg	3/8	3/8

Le drainage veineux est passif (déclive 30 cm) ou assisté (max -30 cmH20)

Pompes de CEC

Occlusive (à galets)



Centrifuge (effet Vortex)



Occlusive	Centrifuge
Précision du débit (délivré même en présence d'une résistance au flux)	Le débit dépend de la postcharge -> nécessite un système de monitorage du débit
Risque de générer des fortes pressions (positives ou négatives) - risque accru d'hémolyse	Risque de retro-flow
Risque plus élevé d'embolie gazeuse	Moindre risque d'embolie gazeuse
Circuit (réservoir) ouvert – contact sang/air	Circuit fermé (réservoir souple)
Faible coût	Coût élevé

le réservoir :



II. Priming et transfusion

Volume du priming néonatal

Oxygénateur	31
Filtre artériel	16
Réservoir	≥ 30
Ligne artérielle 3/16	27 - 36
Ligne veineuse 1/4	50 - 66
Filtre à UF	20
Circuit de cardioplégie	10
Total	184 - 210 ml

Volémie d'un nouveau-né = $0.85 * \text{poids}$ ($0.9 * \text{poids}$ si prématuré)

Volume du priming néonatal

Oxygénateur	31
Filtre artériel	16
Réservoir	≥ 30
Ligne artérielle 3/16	27 - 36
Ligne veineuse 1/4	50 - 66
Filtre à UF	20
Circuit de cardioplégie	10
Total	184 - 210 ml

Composition du priming néonatal

Variation Ht si priming cristalloïde:

$$\Delta \text{Ht} = (\text{Ht patient} * \text{volémie}) / (\text{volémie} + \text{volume priming})$$

Volume CGR à inclure dans le priming :

$$\text{CGR} = \text{Ht désiré} * (\text{volémie} + \text{volume priming}) - (\text{volémie} * \text{Ht patient}) / 0.6$$

Volémie d'un nouveau-né = 0.85 * poids (0.9 * poids si prématuré)

Volémie estimée = 275 ml

Composition priming :

Albumine 5%

Bicarbonate

Ca

PFC

CGR

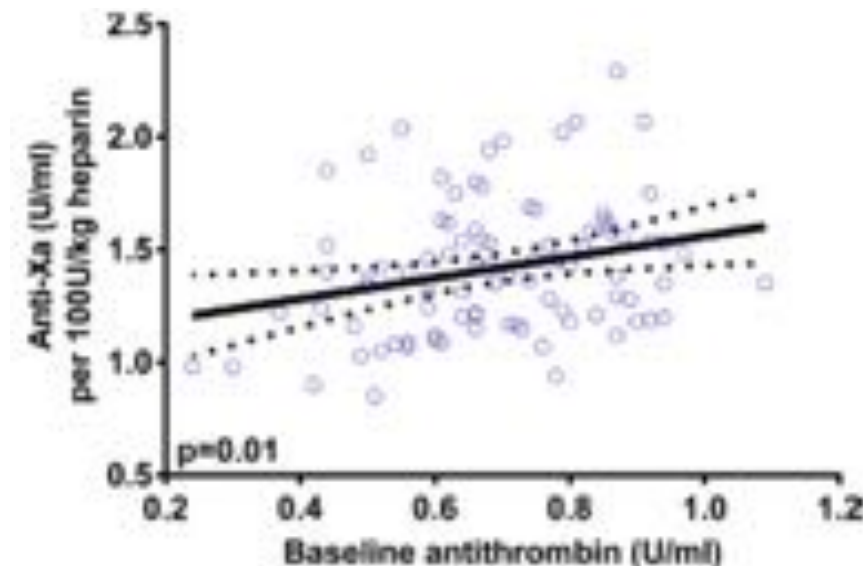
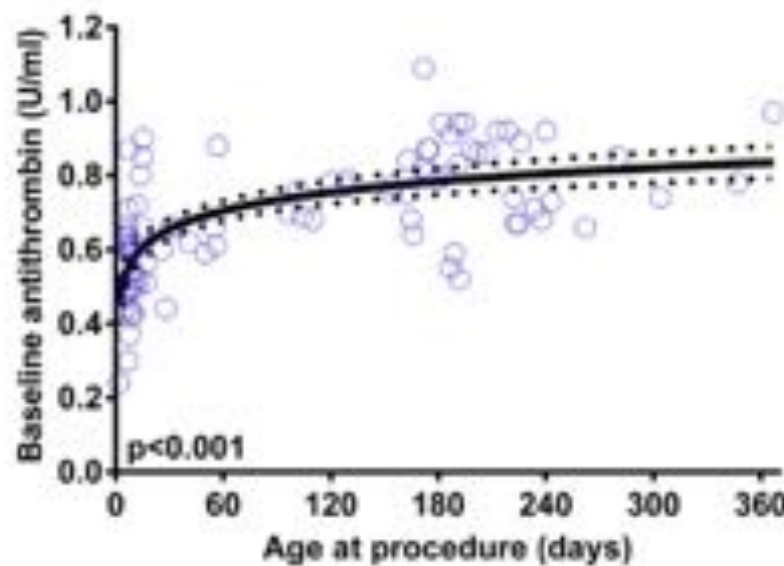
Volume priming = 228 ml

Volume ajouté = 974 ml
CGR, PFC, bicarbonate

Challenges with heparin-based anticoagulation during cardiopulmonary bypass in children: Impact of low antithrombin activity

JTCVS 2016

Cedric Manlhiot, PhD,^a Colleen E. Gruenwald, MHSc, CCP, PhD,^a Helen M. Holtby, MB, BS,^a Leonardo R. Brandão, MSc, MD,^b Anthony K. Chan, MD,^c Glen S. Van Arsdell, MD,^a and Brian W. McCrindle, MPH, MD^b



Hématocrite idéal en CEC néonatale

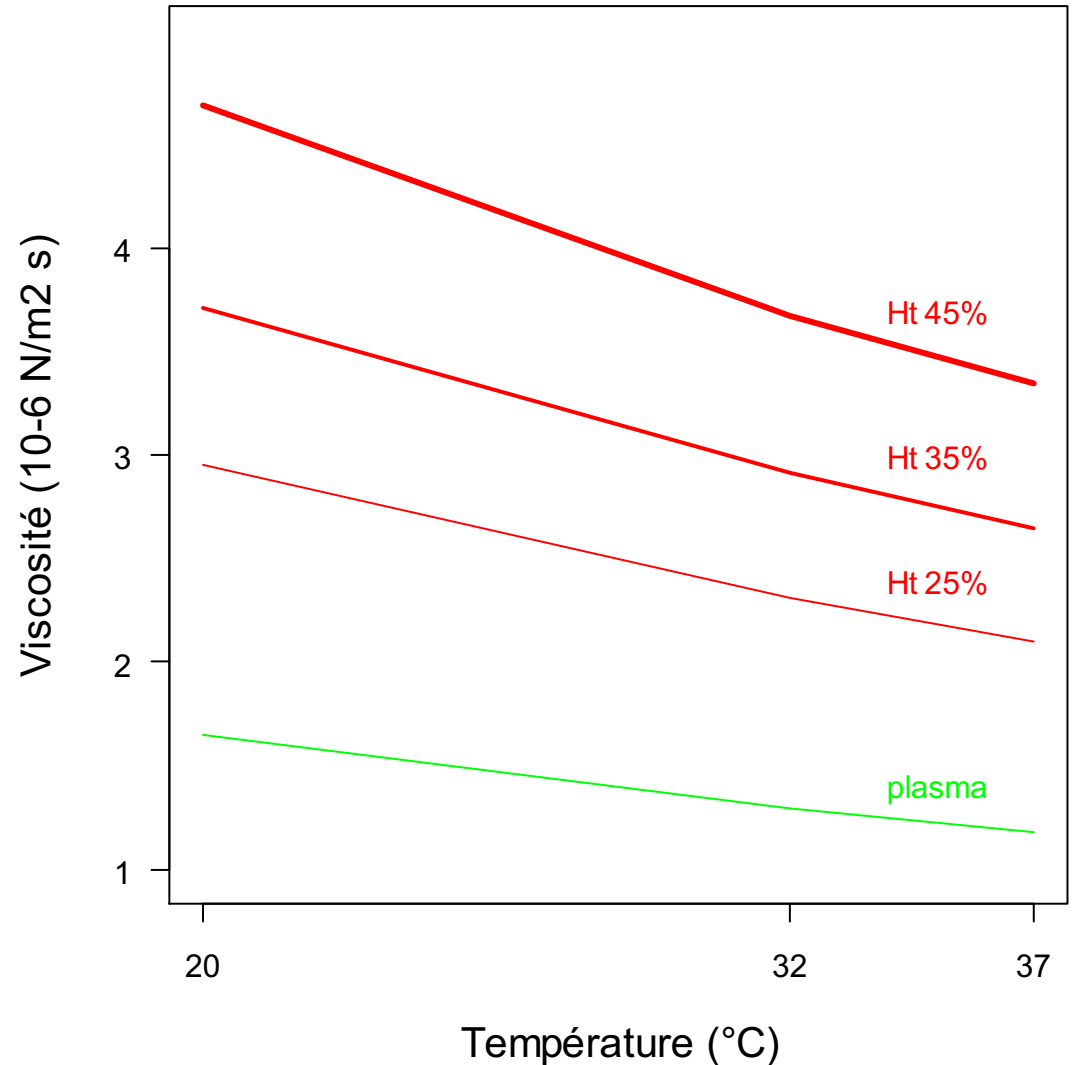
Ht, température et viscosité

Viscosité plasma

$$\mu_{\text{plasma}} = \exp[-5.64 + 1800/(T^{\circ}\text{C} + 273)]/100$$

Viscosité sang

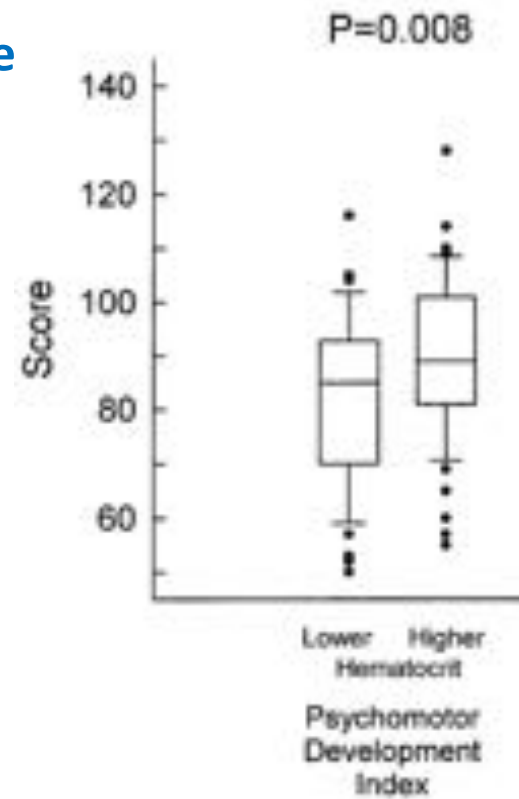
$$\mu_{\text{sang}} = \mu_{\text{plasma}} * \exp(2.31 * \text{Ht})$$



Hématocrite idéal en CEC néonatale

147 nourrissons, 74 Ht=20%, 73 Ht=30%
Low-flow, 18°C, pH-stat
Tests psychométriques à 1 an

(*Jonas, JTCVS 2003*)



124 nourrissons, 56 Ht=25%, 68 Ht=35%
Low-flow, pH-stat
Tests psychométriques et IRM à 1 an
-> aucune différence

(*Newburger, JTCVS 2008*)

Ne pas descendre en-dessous de 30-35%, même en hypothermie

Clinical Practice Guidelines From the AABB : Red Blood Cell Transfusion Thresholds and Storage

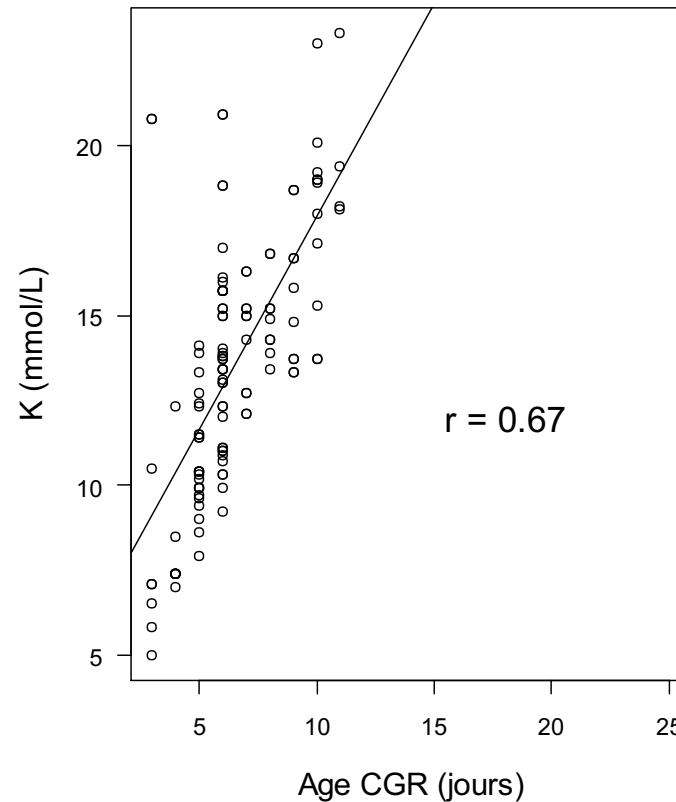
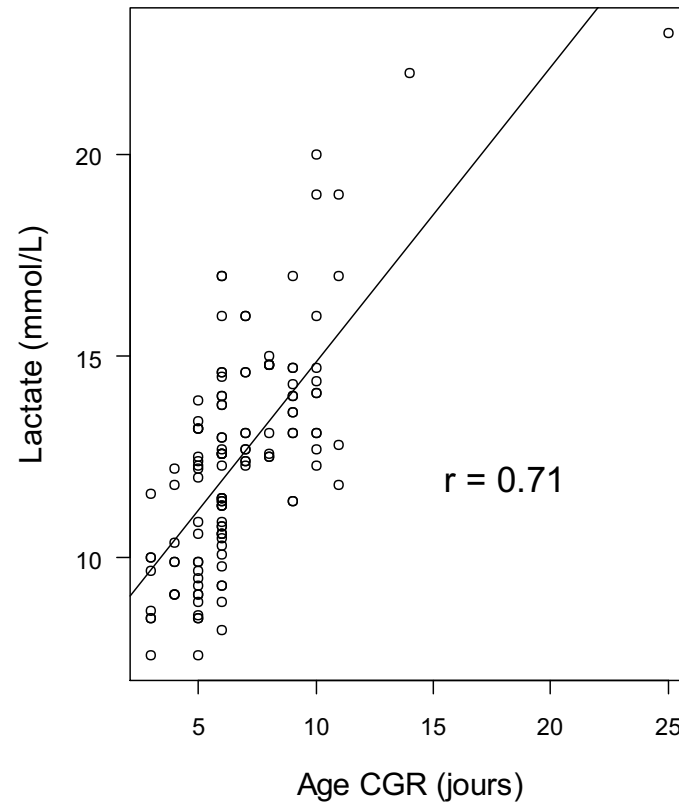
Jeffrey L. Carson, MD¹; Gordon Guyatt, MD²; Nancy M. Heddle, MSc³; et al.

» Author Affiliations

JAMA. 2016;316(19):2025-2035. doi:10.1001/jama.2016.9185

Findings It is good practice to consider the hemoglobin level, the overall clinical context, patient preferences, and alternative therapies when making transfusion decisions regarding an individual patient. Recommendation 1: a restrictive RBC transfusion threshold in which the transfusion is not indicated until the hemoglobin level is 7 g/dL is recommended for hospitalized adult patients who are hemodynamically stable, including critically ill patients, rather than when the hemoglobin level is 10 g/dL (strong recommendation, moderate quality evidence). A restrictive RBC transfusion threshold of 8 g/dL is recommended for patients undergoing orthopedic surgery, cardiac surgery, and those with preexisting cardiovascular disease (strong recommendation, moderate quality evidence). The restrictive transfusion threshold of 7 g/dL is likely comparable with 8 g/dL, but RCT evidence is not available for all patient categories. These recommendations do not apply to patients with acute coronary syndrome, severe thrombocytopenia (patients treated for hematological or oncological reasons who are at risk of bleeding), and chronic transfusion-dependent anemia (not recommended due to insufficient evidence). Recommendation 2: patients, including neonates, should receive RBC units selected at any point within their licensed dating period (standard issue) rather than limiting patients to transfusion of only fresh (storage length: <10 days) RBC units (strong recommendation, moderate quality evidence).

Concentration en lactate et potassium des concentrés globulaires selon leur durée de conservation



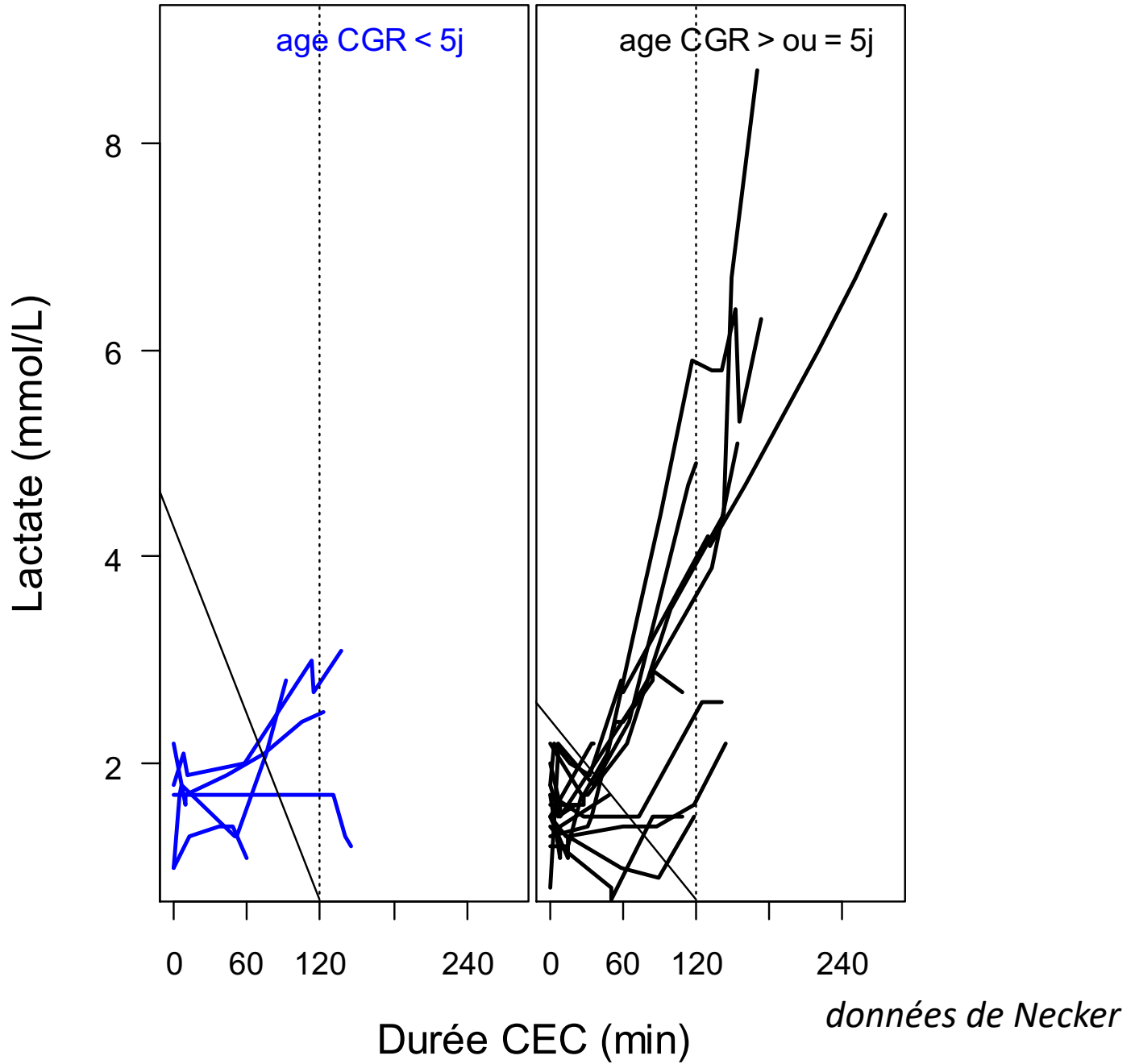
données de Necker

! Potassium plus élevé encore si utilisation de culots irradiés (patients atteints du syndrome DiGeorge)

Intérêt à monitorer le potassium dans le priming

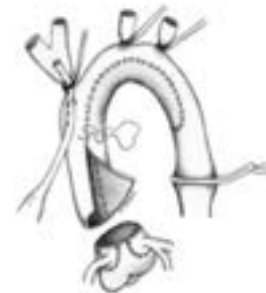
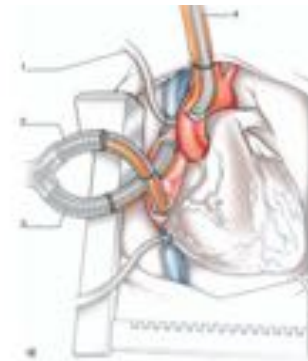
Concentration peropératoire du lactate chez 30 nouveau-nés selon l'âge des culots reçus

Malgré la recommandation, l'indication de transfuser des culots frais (<5j) durant la CEC chez le nouveau-né est consensuelle



III. Techniques de perfusion

1. Au débit théorique en normothermie
2. Low flow en hypothermie
3. Perfusion cérébrale sélective (regional low-flow) en hypothermie
4. Arrêt circulation en hypothermie profonde



Température de la CEC

Normothermie > 36°C

Hypothermie légère 30-36°C

Hypothermie modérée 22-30°C

Hypothermie profonde 17-22°C

- ➡ Le débit CEC varie avec la température (variation de la VO₂)
- ➡ Maintien de l'équilibre acido-basique: α -stat vs pH-stat (voir cours complications neuro ...)

J Thorac Cardiovasc Surg. 1991 May;101(5):783-94.

The effect of hypothermic cardiopulmonary bypass and total circulatory arrest on cerebral metabolism in neonates, infants, and children.

Greeley WJ¹, Kern FH, Ungerleider RM, Boyd JL 3rd, Quill T, Smith LR, Baldwin B, Reves JG.

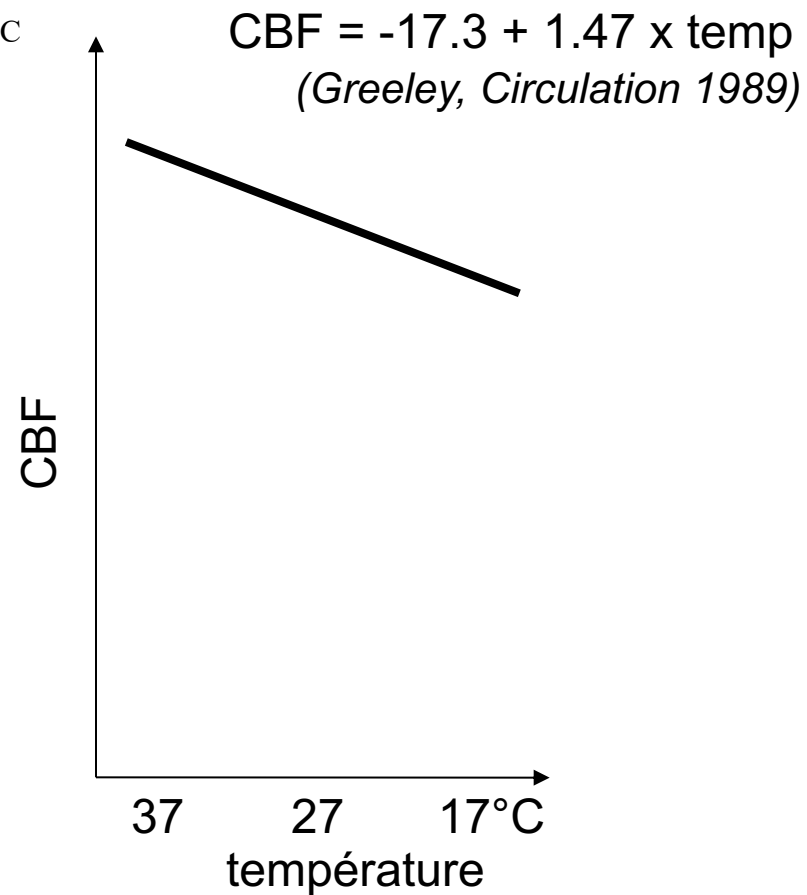
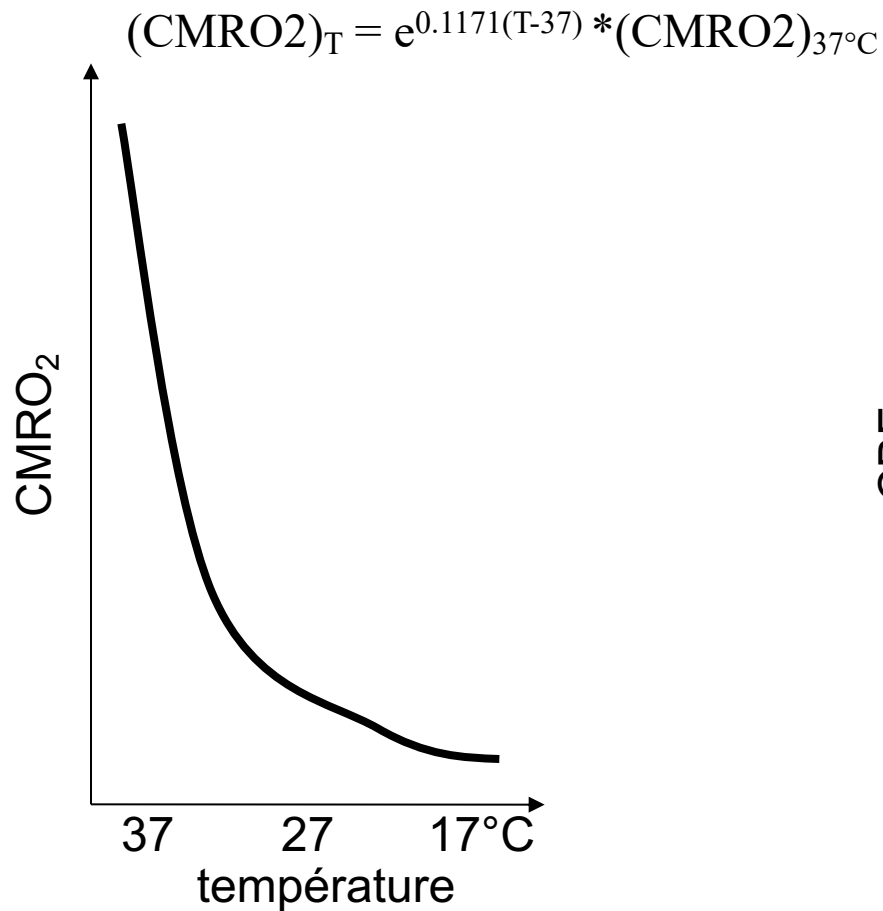
Q_{10} (index thermique) = % de variation du paramètre lorsque la température varie de 10°C

$$Q_{10} = 3.65$$

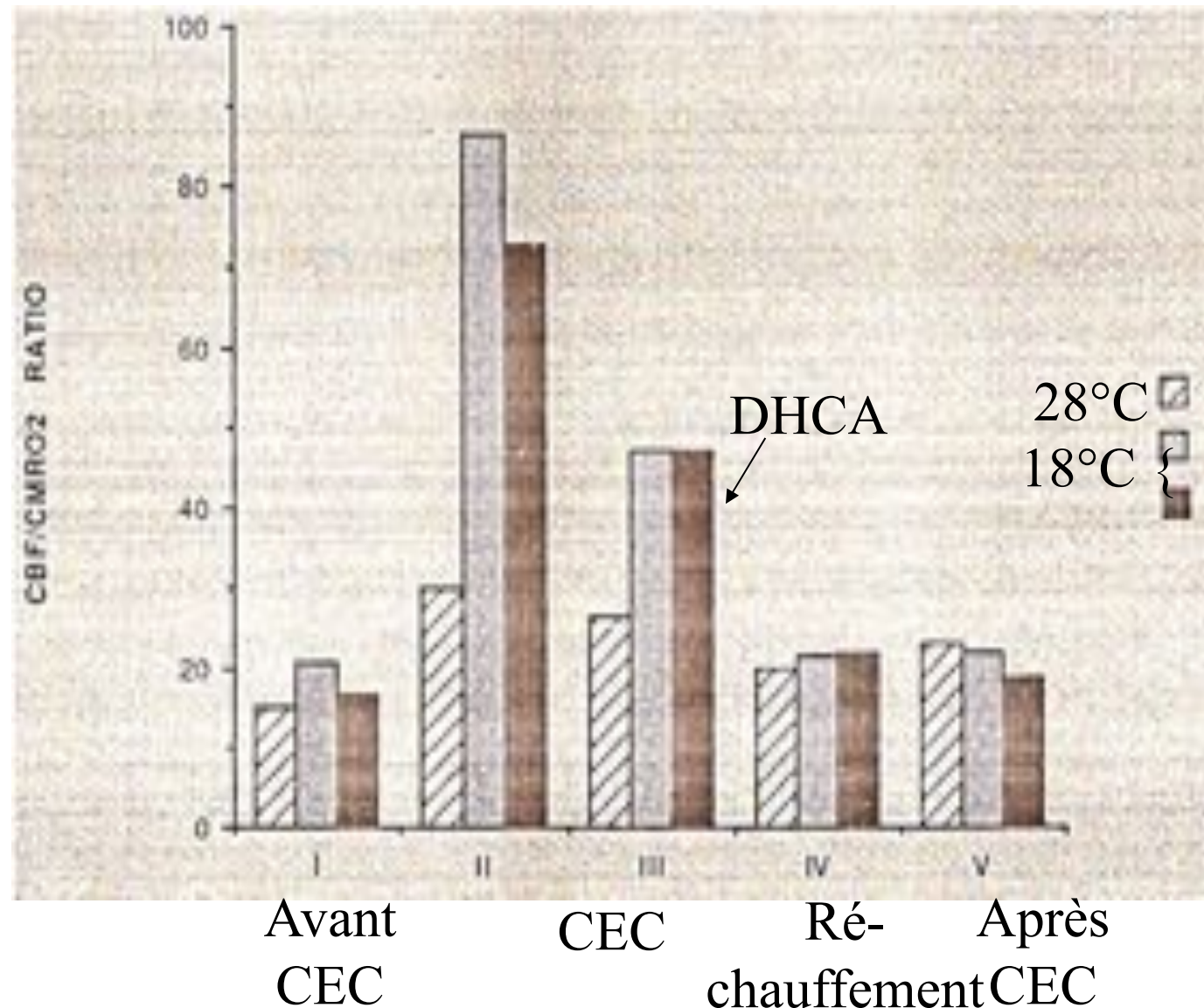
exponential relationship between temperature and cerebral metabolism and an average temperature coefficient of 3.65. There was no significant difference in the rate of metabolism reduction (temperature coefficient) in patients cooled to 28 degrees and 18 degrees C. From these data we were able to derive an equation that numerically expresses a hypothermic metabolic index, which quantitates duration of brain protection provided by reduction of cerebral metabolism owing to hypothermic bypass over any temperature range. Based on this index, patients cooled to 28 degrees C have a predicted ischemic tolerance of 11 to 19 minutes. The predicted duration that the brain can tolerate ischemia ("safe" period of deep hypothermic circulatory arrest) in patients cooled to 18 degrees C, based on our metabolic index, is 39 to 65 minutes, similar to the safe period of deep hypothermic circulatory arrest known to be tolerated

Protection cérébrale par l'hypothermie

Effet de l'hypothermie sur la CMRO₂ et CDO₂



Effet de l'hypothermie sur la CMRO₂ et CDO₂



Température et débit CEC

27 patients âgés 3j-13ans

Table 3. Calculated Cerebral Oxygen Consumption Reduction and Predicted Minimal Flow Rates^a

Temperature (°C)	CMRO, (mL · 100 g ⁻¹ · min ⁻¹)	Predicted MPFR (mL · kg ⁻¹ · min ⁻¹)
37	1.48	100
32	0.823	56
30	0.654	44
28	0.513	34
25	0.362	24
20	0.201	14
18	0.159	11
15	0.112	8

(Kern, ATS 1993)

De manière consensuelle, le débit en CEC néonatale normothermique est 150 ml/kg/min, soit environ 2.6 l/min/m² voire plus si collatérales aorto-pulmonaires

**The Society of Thoracic Surgeons, The Society
of Cardiovascular Anesthesiologists, and The
American Society of ExtraCorporeal Technology:
Clinical Practice Guidelines for Cardiopulmonary
Bypass—Temperature Management During
Cardiopulmonary Bypass**

Richard Engelman, MD, Robert A. Baker, PhD, CCP, Donald S. Likosky, PhD,
Alina Grigore, MD, Timothy A. Dickinson, MS, Linda Shore-Lesserson, MD, and
John W. Hammon, MD

ATS 2015

Abstract

In order to improve our understanding of the evidence-based literature supporting temperature management during adult cardiopulmonary bypass, The Society of Thoracic Surgeons, the Society of Cardiovascular Anesthesiology and the American Society of ExtraCorporeal Technology tasked the authors to conduct a review of the peer-reviewed literature, including: 1) optimal site for temperature monitoring, 2) avoidance of hyperthermia, 3) peak cooling temperature gradient and cooling rate, and 4) peak warming temperature gradient and rewarming rate. Authors adopted the American College of Cardiology/American Heart Association method for development clinical practice guidelines, and arrived at the following recommendations:

Class I Recommendations

- a) The oxygenator arterial outlet blood temperature is recommended to be utilized as a surrogate for cerebral temperature measurement during CPB. (Class I, Level C)
- b) To monitor cerebral perfuse temperature during warming, it should be assumed that the oxygenator arterial outlet blood temperature under-estimates cerebral perfuse temperature. (Class I, Level C)
- c) Surgical teams should limit arterial outlet blood temperature to <37°C to avoid cerebral hyperthermia. (Class I, Level C)
- d) Temperature gradients between the arterial outlet and venous inflow on the oxygenator during CPB cooling should not exceed 10°C to avoid generation of gaseous emboli. (Class I, Level C)
- e) Temperature gradients between the arterial outlet and venous inflow on the oxygenator during CPB rewarming should not exceed 10°C to avoid outgassing when blood is returned to the patient. (Class I, Level C)

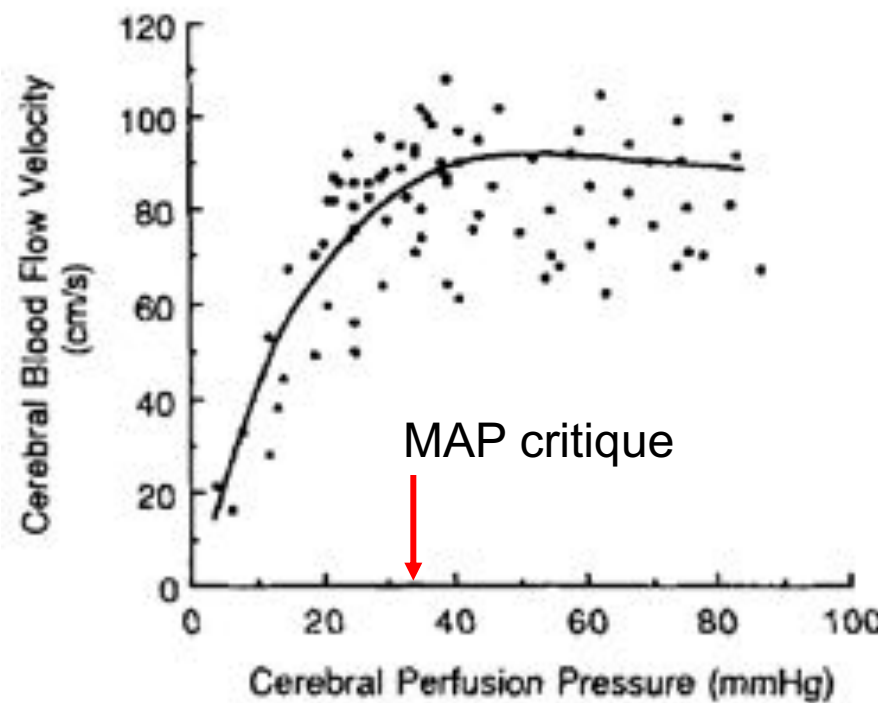
For related article, see page 385

Effet de l'hypothermie sur la perfusion cérébrale

- Consommation en O₂ diminue jusqu'à 27°C au dépend de la diminution du métabolisme cellulaire, jusqu'à 18°C au dépend de la diminution de l'activité électrique (silence à 20°C).
- perte de l'autorégulation
- ↑ viscosité et résistance vasculaire
- courbe de dissociation de l'Hb à gauche
- la perte de l'autorégulation persiste en postop, (H6-H20)

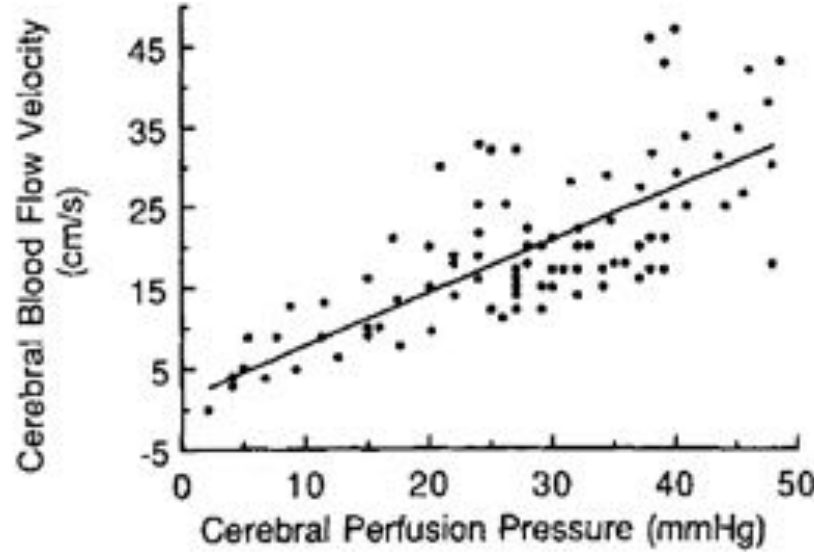
Bassan, Pediatr Res 2005

L'autorégulation du débit sanguin cérébral

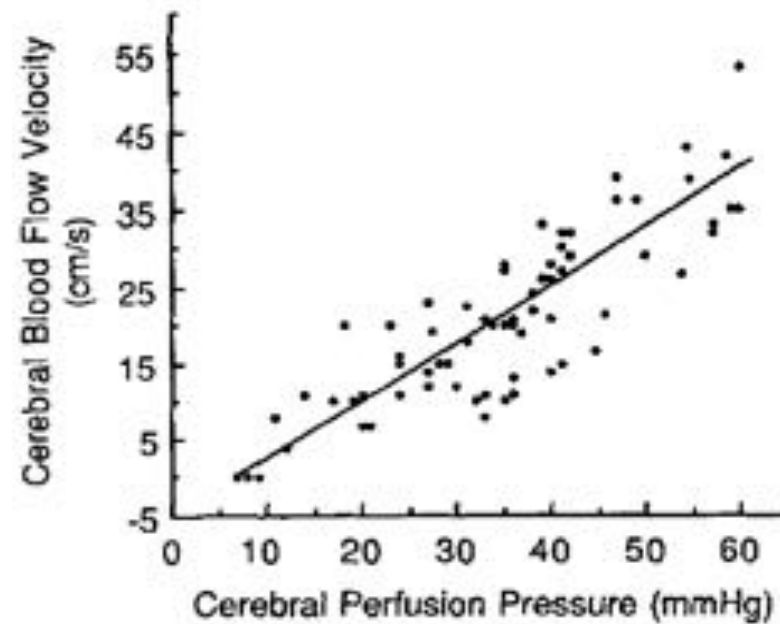


nouveau-né et nourrisson
36-37°C
(*Taylor, Anesth Analg 1992*)

Perte de l'autorégulation en hypothermie



nouveau-né et nourrisson
23-25°C
(*Taylor, Anesth Analg 1992*)



nouveau-né et nourrisson
14-20°C
(*Taylor, Anesth Analg 1992*)

Cerebral autoregulation and anesthesia

Armagan Dagal and Arthur M. Lam

Harcoview Medical Center, University Washington,
Seattle, USA

Correspondence to Arthur M. Lam, MD, FRCPC,
Department of Anesthesiology, Box 359174,
Harcoview Medical Center, 325 Ninth Avenue,
Seattle, WA 98104-2436, USA
Tel. +1 206 743 2881; fax: +1 206 744 8090;
email: arthlam@u.washington.edu

Current Opinion in Anesthesiology 2009
22:547–552

Purpose of review

This review will examine the recent literature on anesthesia and monitoring techniques in relation to cerebral autoregulation. We will discuss the effect of physiologic and pharmacological factors on cerebral autoregulation alongside its clinical relevance with the help of new evidence.

Recent findings

Intravenous anesthesia, such as combination of propofol and remifentanil, provides best preservation of autoregulation. Among inhaled agents sevoflurane appears to preserve autoregulation at all doses, whereas with other agents autoregulation is impaired in a dose-related manner.

Summary

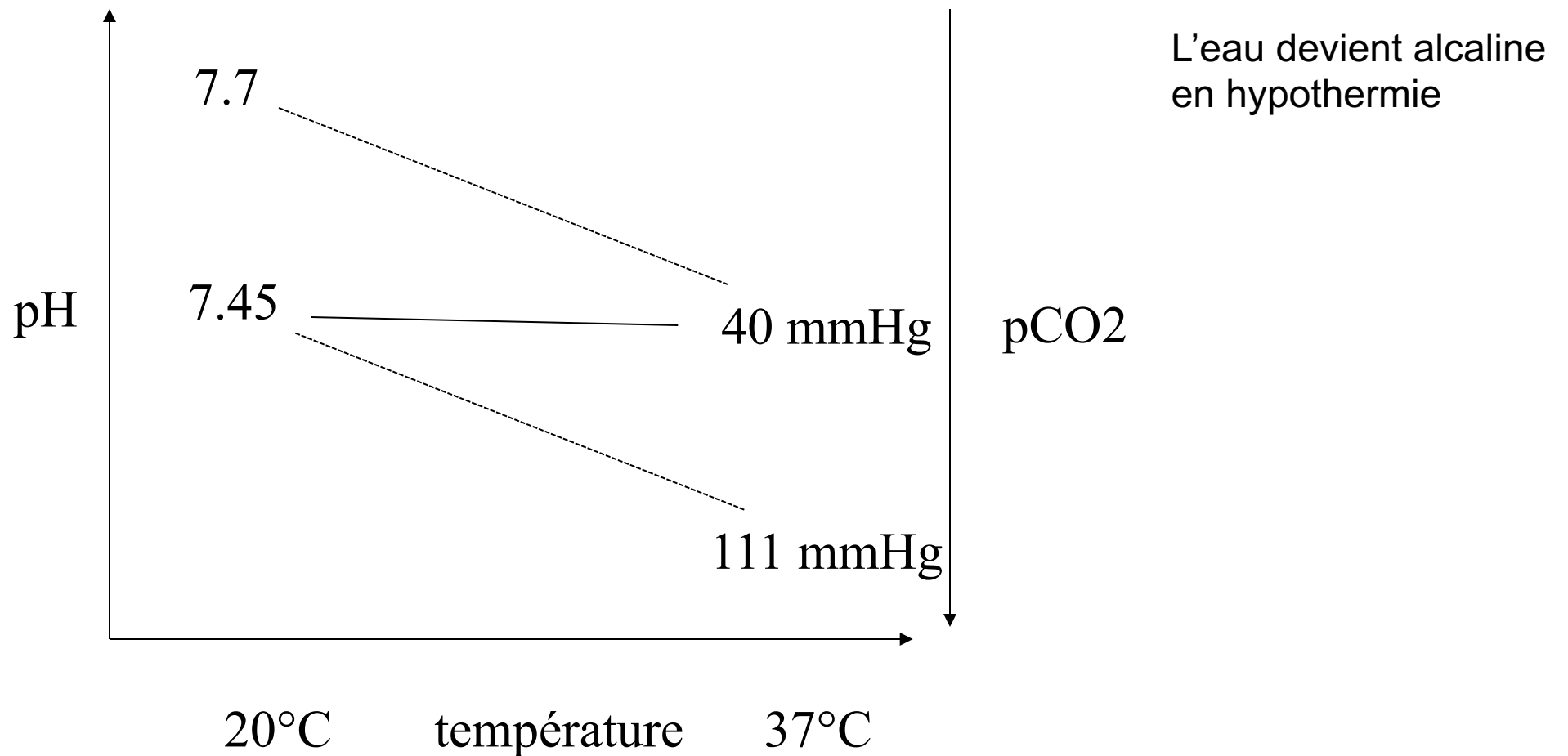
Intraoperative cerebral autoregulation monitoring is an important consideration for the patients with neurologic disease. Transcranial Doppler based static autoregulation measurements appears to be the most robust bedside method for this purpose.

Keywords

anesthesia, cerebral autoregulation, cerebral blood flow, cerebral blood flow velocity, cerebral perfusion pressure, transcranial Doppler

pH-stat ou α -stat ?

Solubilité des gaz augmente en hypothermie



Solubilité des gaz et constante de dissociation diminuent en hypothermie

α -stat:

pCO₂ = const

pH = var

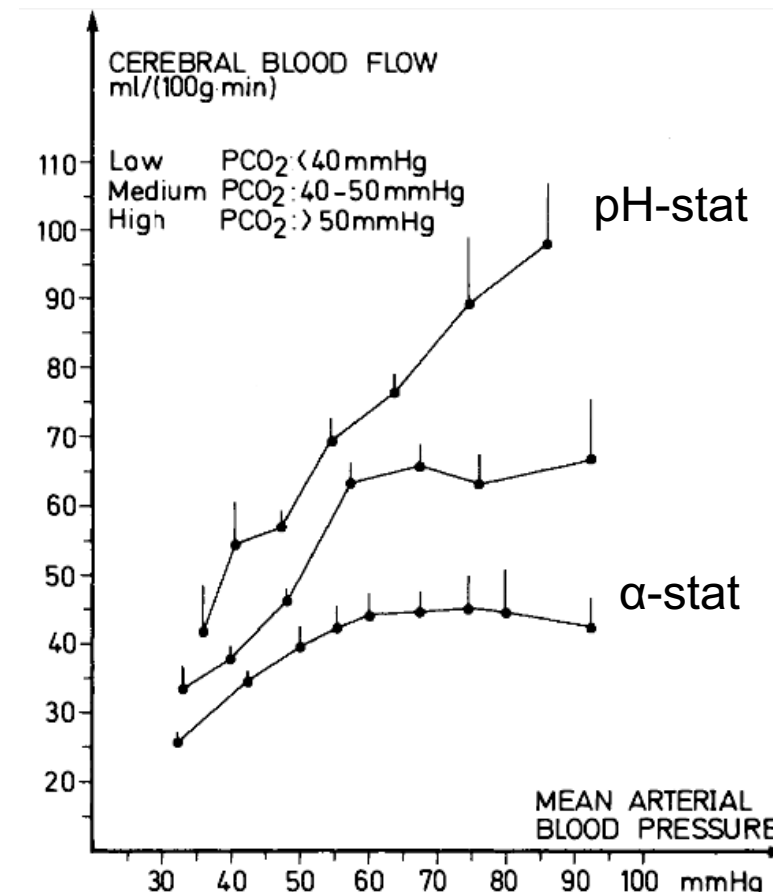
pH-stat:

pCO₂ = var

pH = const

-> vasodilatation cérébrale

-> perte de l'autorégulation CBF ?



adultes, 22-28°C

(Henriksen, J Cereb Blood Flow
Metab, 1986)

Techniques de perfusion : Low-flow

Boston Circulatory Arrest Study 1988-1992

(Newburger NEJM 1993, Bellinger, NEJM 1995, Bellinger, Circulation 1999, Bellinger, JTCVS 2003)

171 nouveau-nés avec TGV, 87 DHCA + 84 low-flow, 18°C, α-stat, Ht>20%

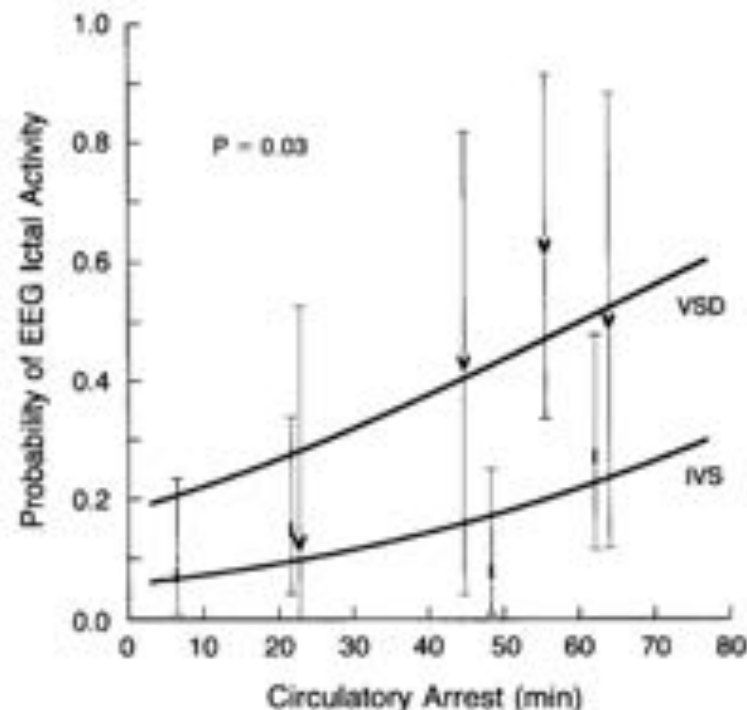
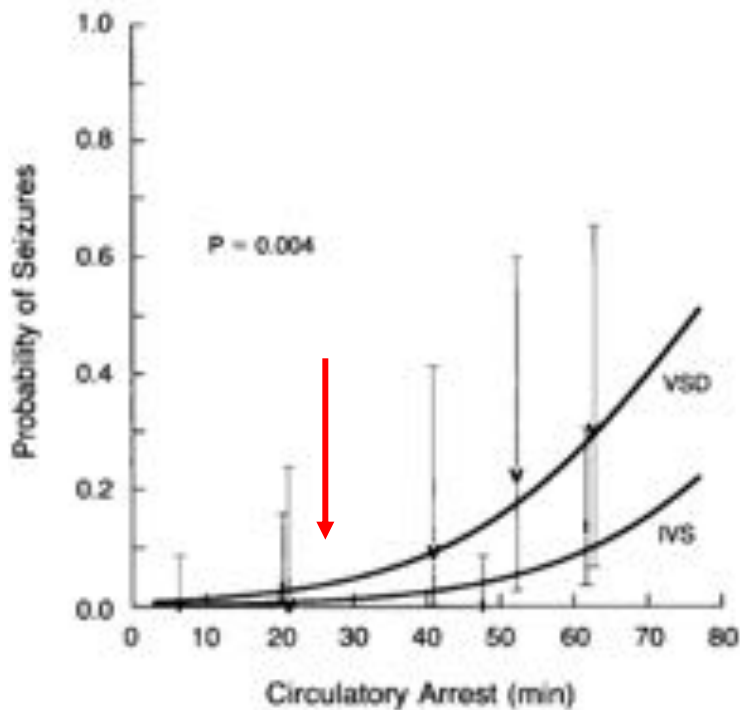
- > convulsions < 48h: OR=11.4 pour DHCA
- > activité électrique critique < 48h: OR=2.5 pour DHCA
- > index de développement psychomoteur à 1 an plus bas dans le groupe DHCA (différence 6.5 points)
- > plus d'apraxie motrice à 4 ans dans le groupe DHCA
- > plus d'apraxie motrice et idéatoire à 8 ans dans le groupe DHCA

CONCLUSIONS: Use of total circulatory arrest to support vital organs during heart surgery in infancy is generally associated with greater functional deficits than is use of low-flow cardiopulmonary bypass, although both strategies are associated with increased risk of neurodevelopmental vulnerabilities.

Techniques de perfusion: Arrêt circulatoire en hypothermie profonde

Boston Circulatory Arrest Study

87 nouveau-nés avec TGV, DHCA, 18°C, α-stat, Ht>20%
survenue de convulsions < 48h

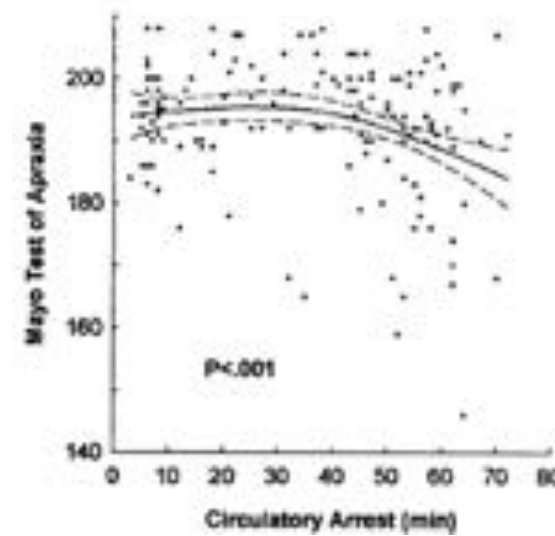
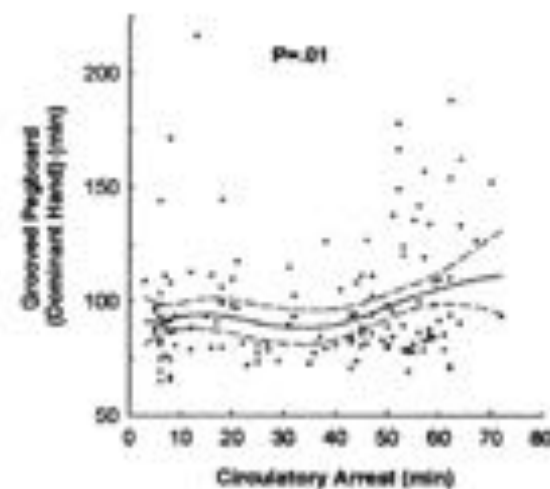
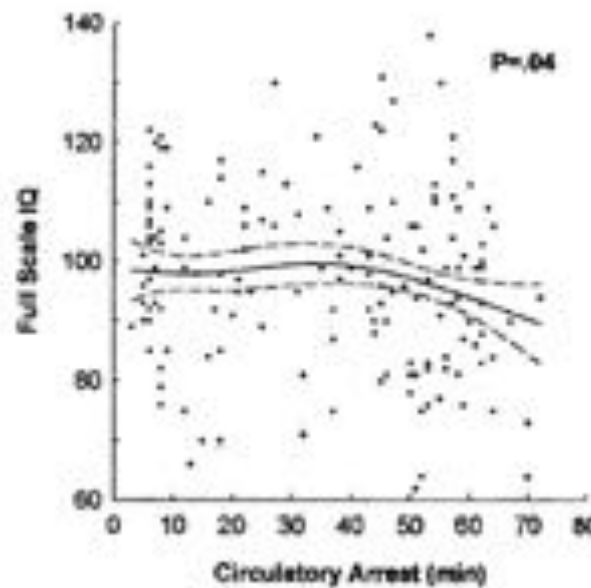


(Newburger, NEJM 1993)

Techniques de perfusion: Arrêt circulatoire en hypothermie profonde

Boston Circulatory Arrest Study

155 nouveau-nés avec TGV, 18°C, α-stat, Ht > 20%
tests psychomoteurs à 8 ans



La limite de l'IC 95% était à 32min

(Wypij, JTCVS 2003)

La pression de perfusion Le seuil d'autorégulation de la circulation cérébrale

Monitoring Cerebral Blood Flow Pressure Autoregulation in Pediatric Patients During Cardiac Surgery

Ken M. Brady, MD; Jennifer O. Mytar, BS; Jennifer K. Lee, MD; Duke E. Cameron, MD;
Luca A. Vricella, MD; W. Reid Thompson, MD; Charles W. Hogue, MD; R. Blaine Easley, MD

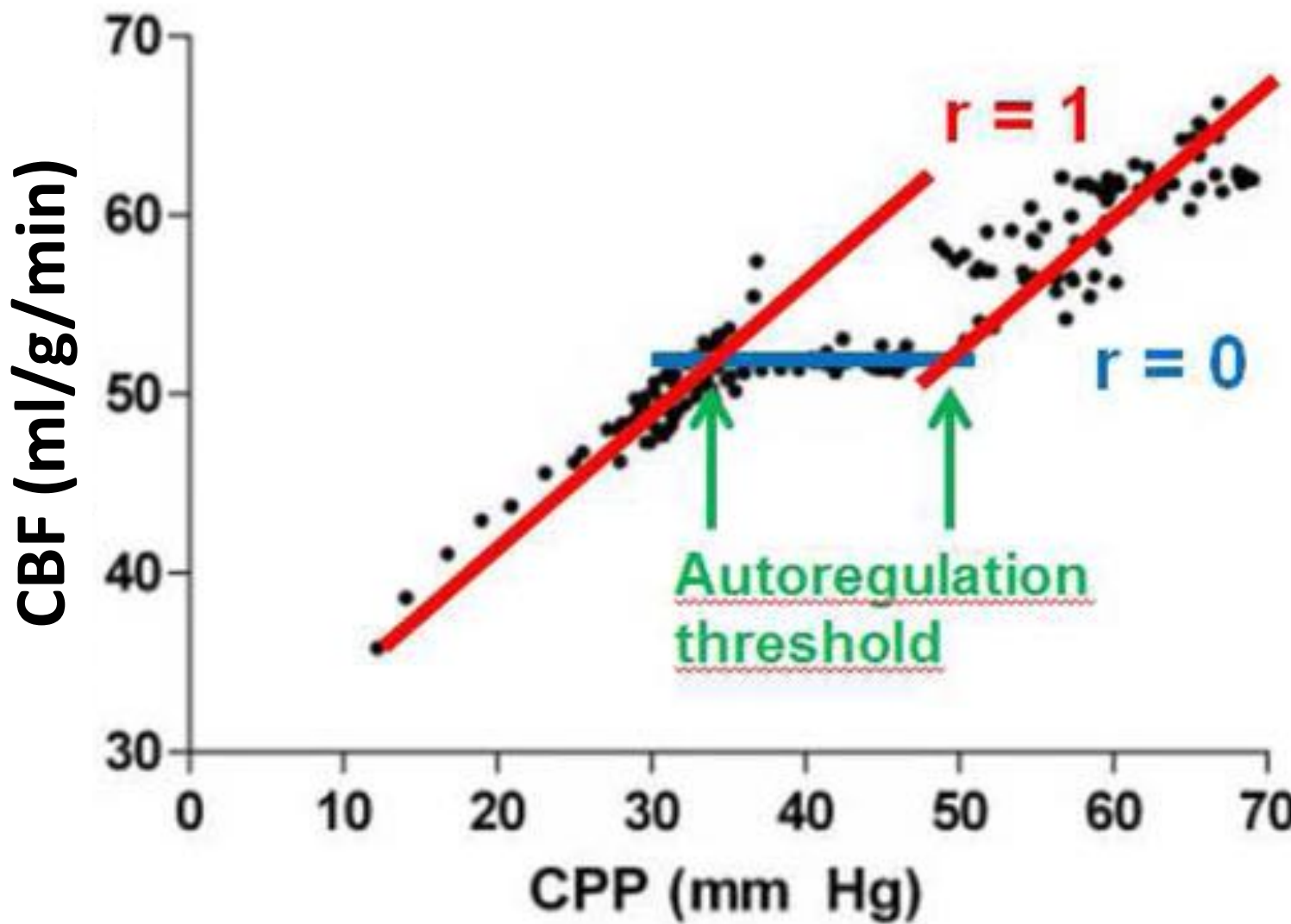
N = 54 (nouveau-nés, nourrissons et enfants)

Results—Hypotension was associated with increased values of COx ($P<0.0001$). For 77% of patients, an individual estimate of lower limits of pressure autoregulation could be determined using a threshold COx value of 0.4. The mean lower limits of pressure autoregulation for the cohort using this method was 42 ± 7 mm Hg.

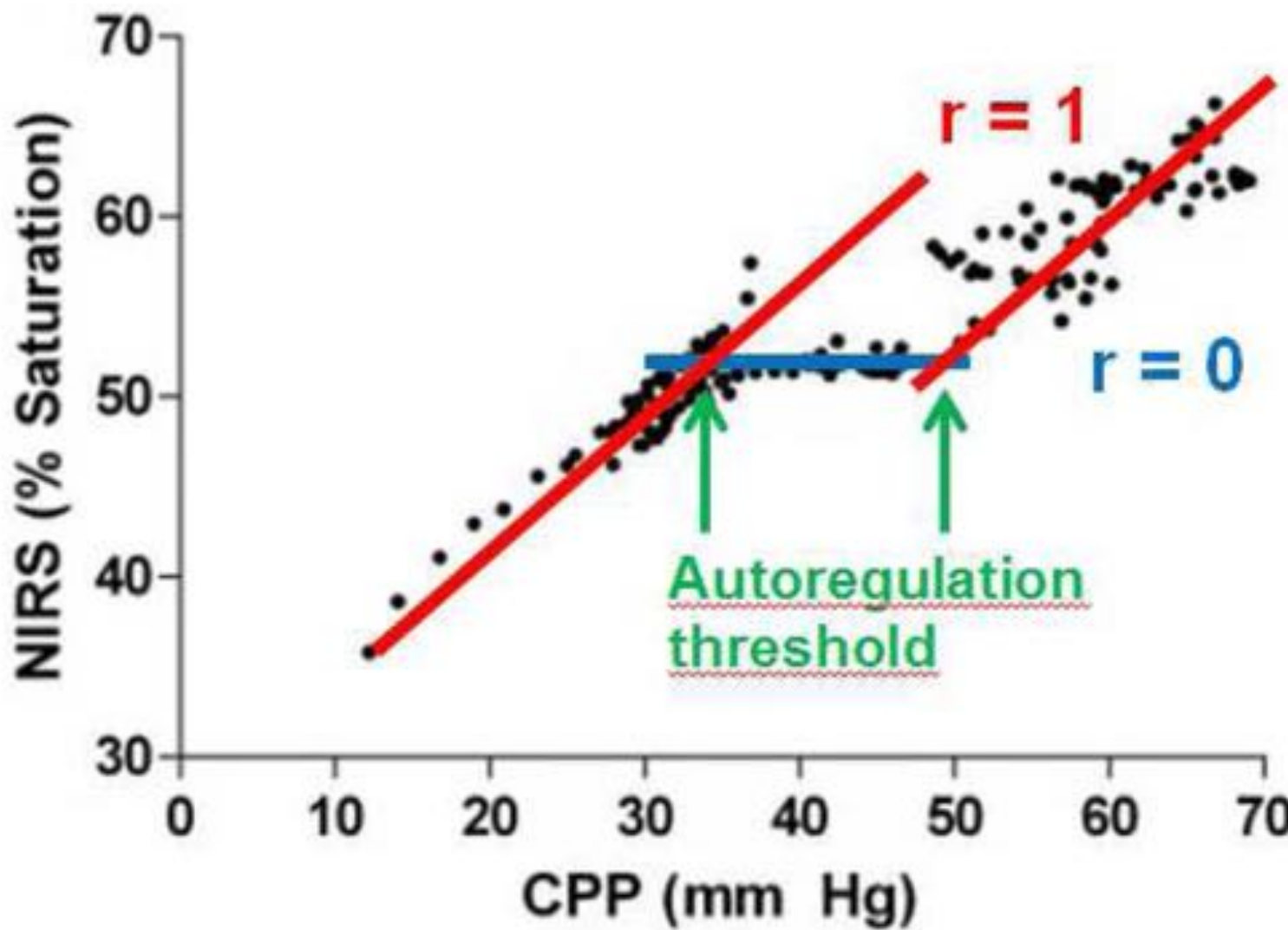
Conclusions—This pilot study of COx monitoring in pediatric patients demonstrates an association between hypotension during cardiopulmonary bypass and impairment of autoregulation. The COx may be useful to identify arterial blood pressure-dependent limits of cerebral autoregulation during cardiopulmonary bypass. Larger trials with neurological outcomes are indicated. (*Stroke*. 2010;41:1957-1962.)

(Cox: « index de corrélation mouvante » entre la NIRS et la PAM, normal < 0.4)

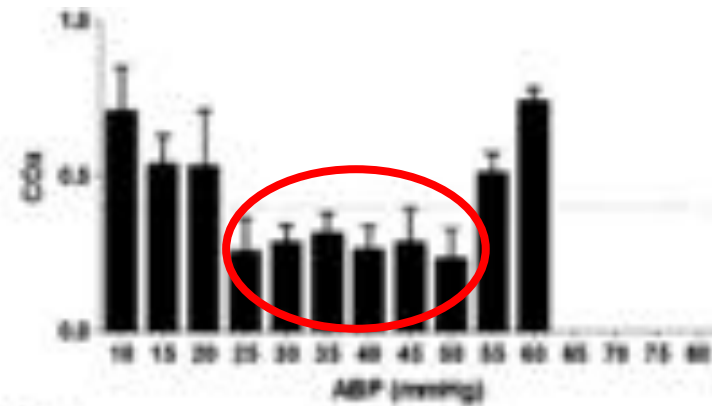
Cerebral blood flow autoregulation



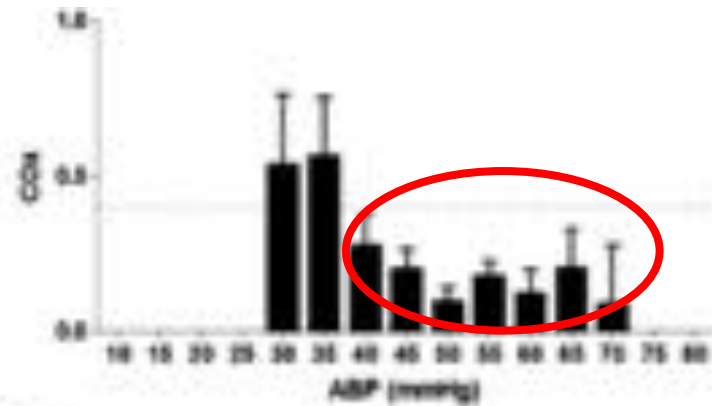
Cerebral blood flow autoregulation



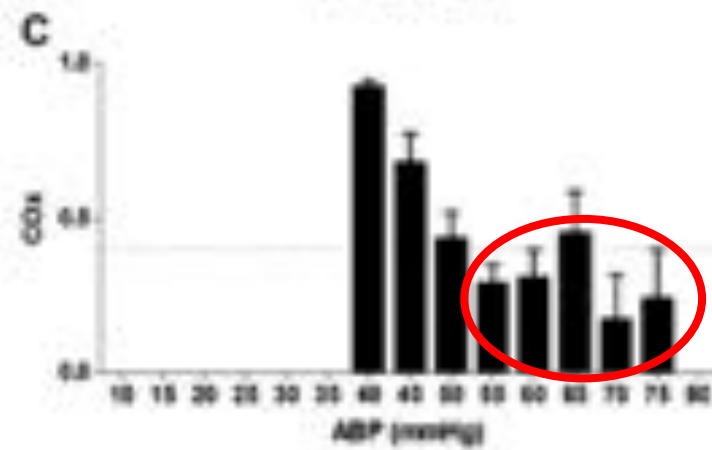
6 jours, interruption de l'arche aortique



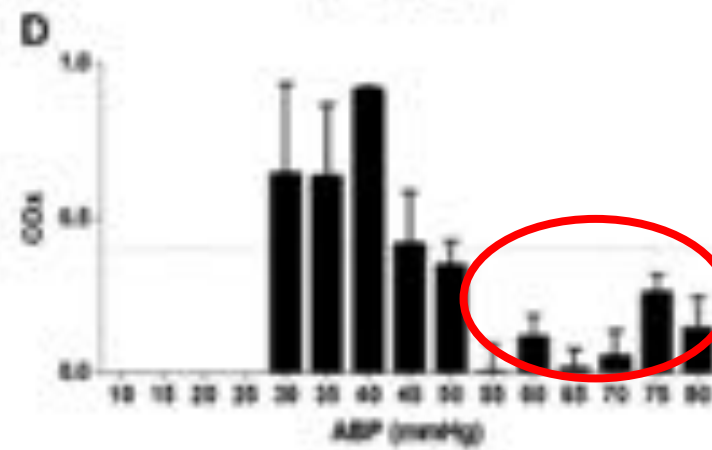
7 mois, CIV



2 ans, CIV



7 ans, ALCAPA



Il existe un seuil de pression de perfusion, en dessous duquel il y a perte de l'autorégulation cérébrale en CEC

Pression de perfusion = MAP – PVC

- 30-40mmHg chez le nouveau-né
- 40-50mmHg < 2 ans
- 50 mmHg > 2 ans

4. Pression de perfusion / autorégulation des circulations cérébrale, rénale

Duration and magnitude of blood pressure below cerebral autoregulation threshold during cardiopulmonary bypass is associated with major morbidity and operative mortality

Masahiro Ono, MD, PhD,^a Kenneth Brady, MD,^b R. Blaine Easley, MD,^b Charles Brown, MD,^c Michael Kraut, MD, PhD,^d Rebecca F. Gottesman, MD, PhD,^e and Charles W. Hogue, Jr, MD^c

JTCVS 2014

Pression idéale de perfusion ?
Monitorage des circulations régionales

Quel est le seuil d'autorégulation rénal durant la CEC ?

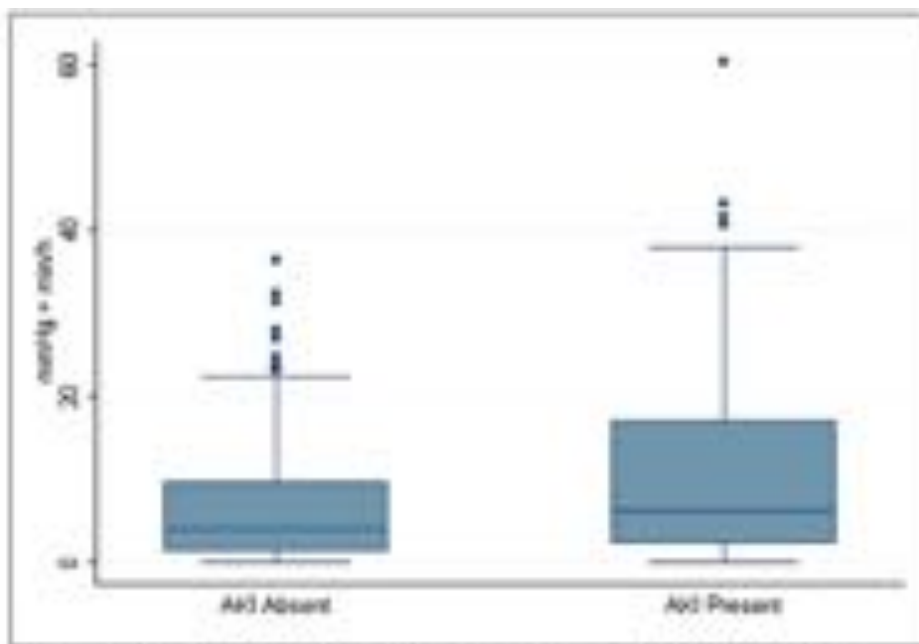


Figure 3. Whisker plot of duration and magnitude of blood pressure below the limit of renal autoregulation during cardiopulmonary bypass ($\text{mm Hg} \times \text{min}/\text{lt}$) for patients with and without acute kidney injury (AKI) after surgery ($p = 0.014$ between groups). The horizontal line represents

Ono, Crit Care Med 2013

IV. Monitoring de la perfusion

1. SvO₂

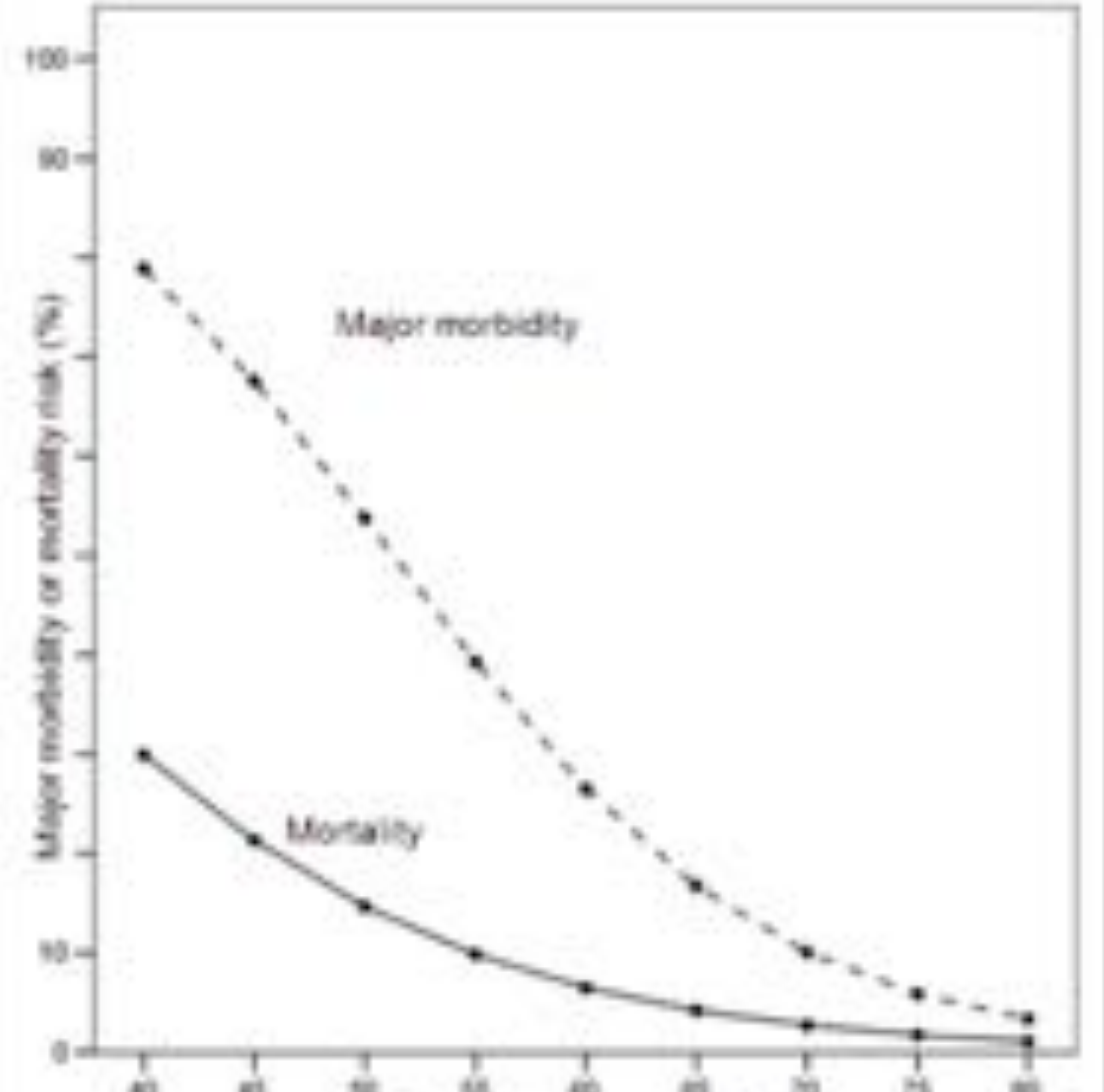
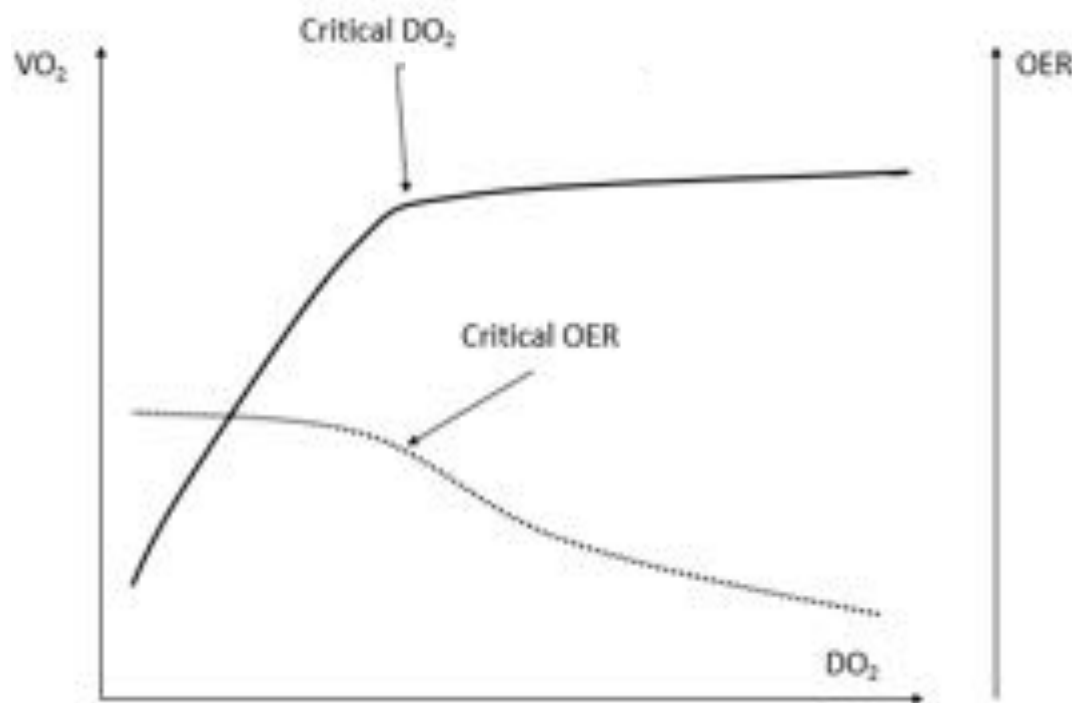


Figure 2 Predicted major morbidity and mortality rates (logistic regression analysis) according to the nadir ScvO₂ value, for a cardiopulmonary bypass (CPB) duration of 90 minutes.

Ranucci, Crit Care 2010: R149



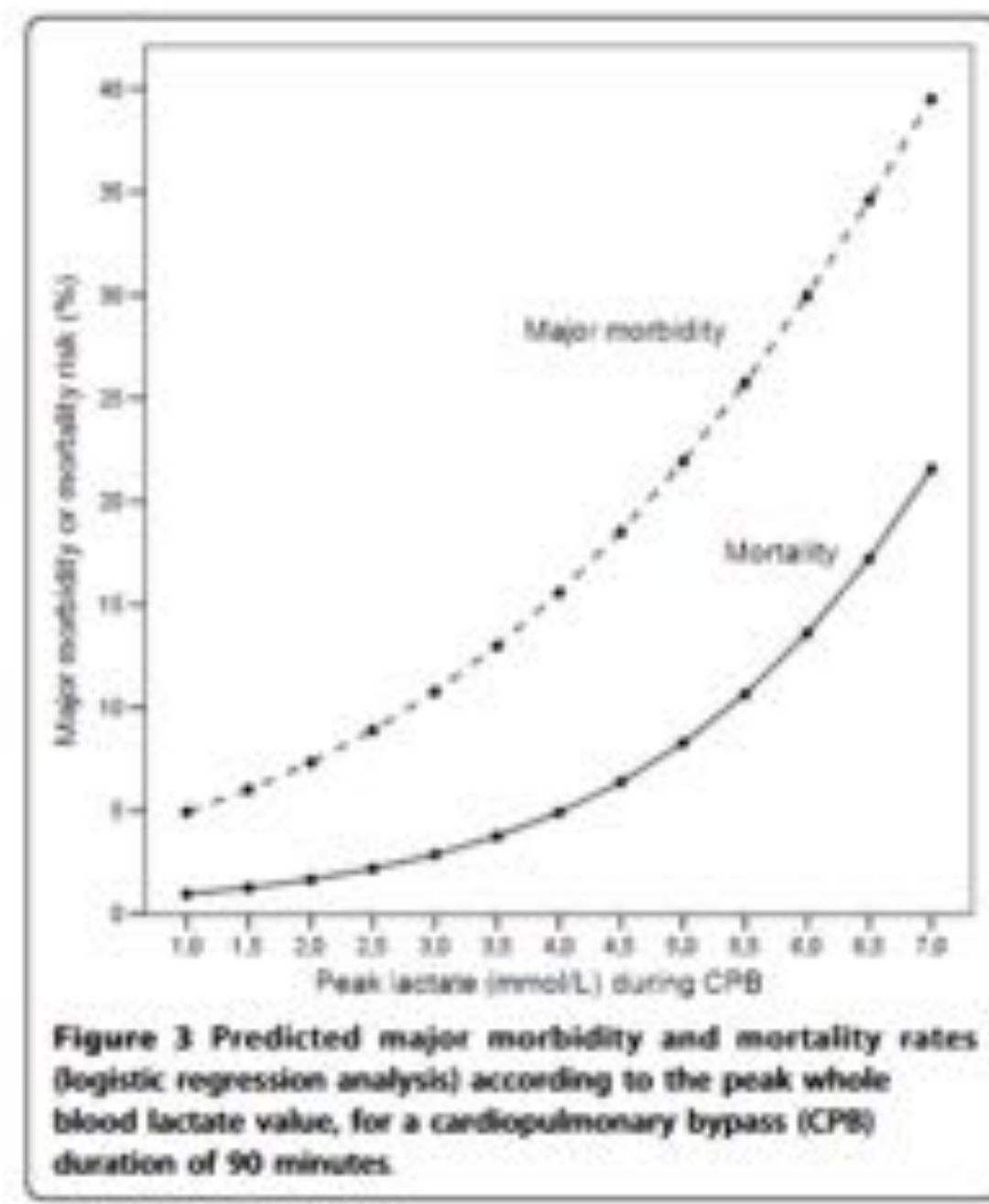
$$\text{OER} = (\text{SaO}_2 - \text{SvO}_2) / \text{SaO}_2$$

$$\text{SvO}_2 = (1 - \text{OER}) \times \text{SaO}_2 \quad (\text{mais SaO}_2 \text{ souvent } 100\%)$$

$$\text{SvO}_2 = 1 - \text{OER}$$

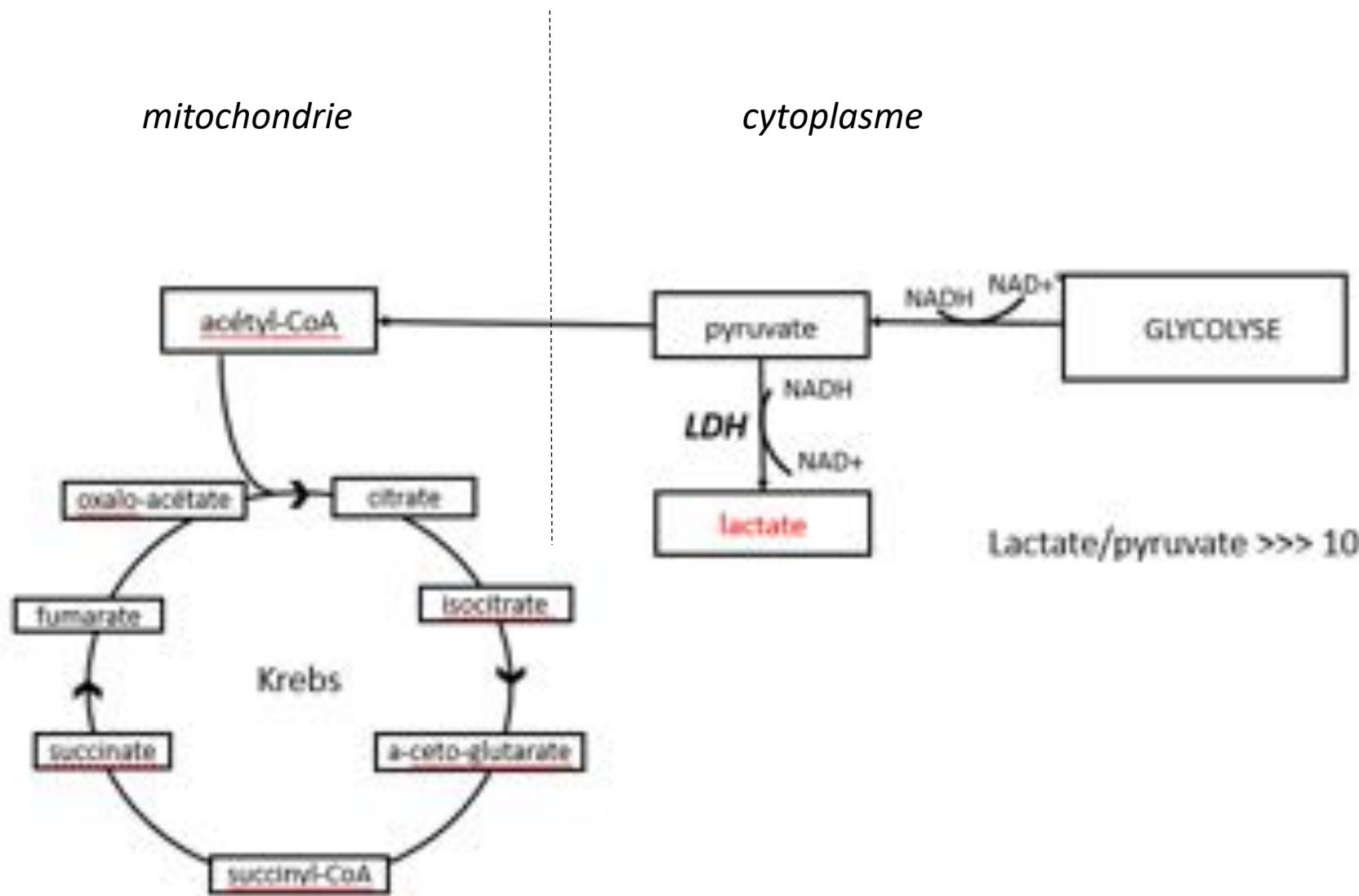
Maintien **OER < 30%** -> nécessité de maintenir **SvO₂ > 70%**

2. Lactate



Le lactate

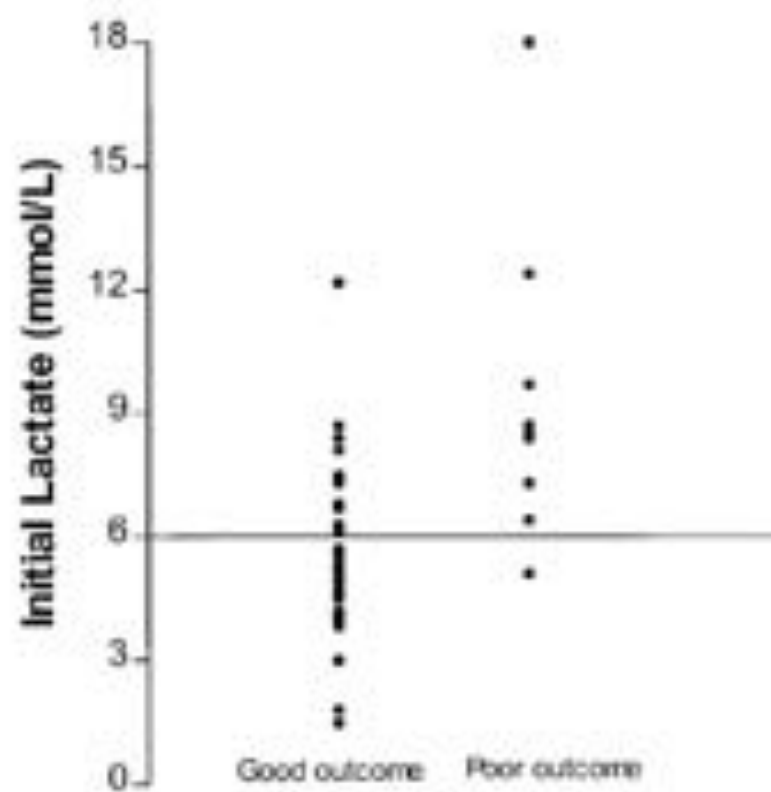
- Est un reflet de l'adéquation DO₂ – VO₂ en CEC
- Est une excellent prédicteur des complications postop (>3.5 mmol/L)



SERIAL BLOOD LACTATE MEASUREMENTS PREDICT EARLY OUTCOME AFTER NEONATAL REPAIR OR PALLIATION FOR COMPLEX CONGENITAL HEART DISEASE

Charpie, JTCVS 2000

L'augmentation de la lactatémie de
 $> 0.75 \text{ mmol/L}$ est associée avec un mauvais
pronostic



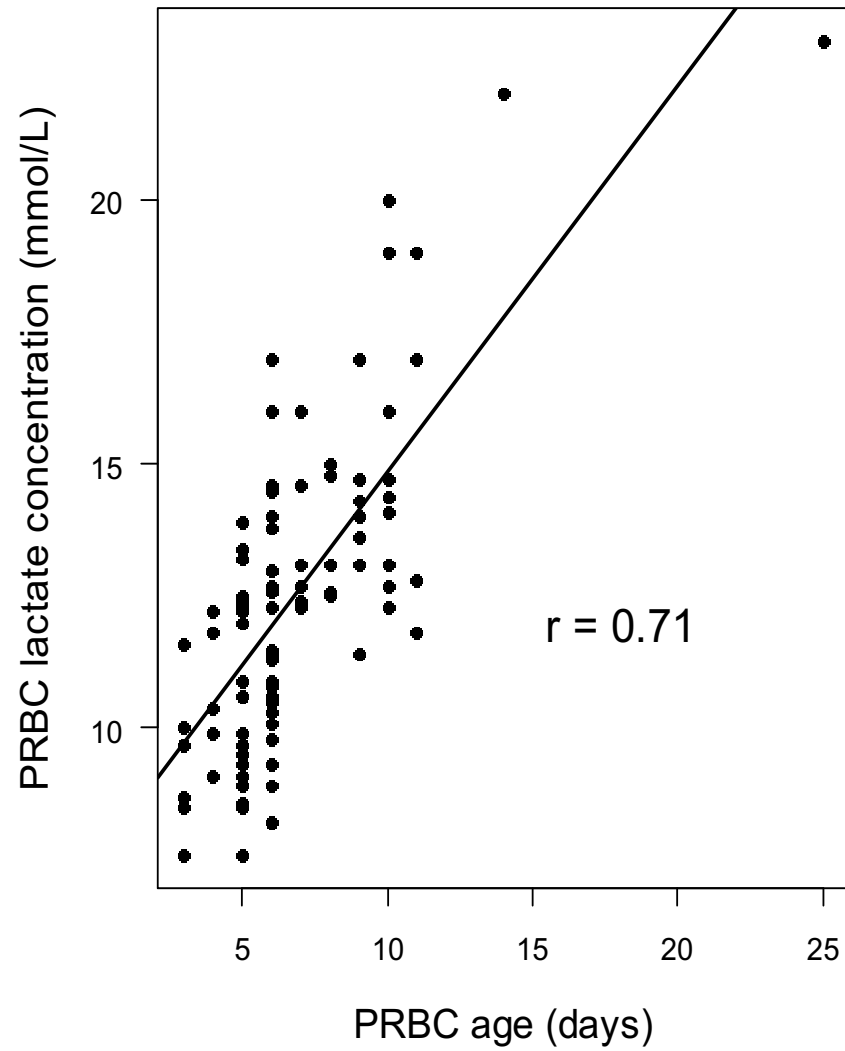
Limitations:

- 25% produit par les CGR
- Hyperglycémie
- Catécholamines

Priming : 200-230 mL

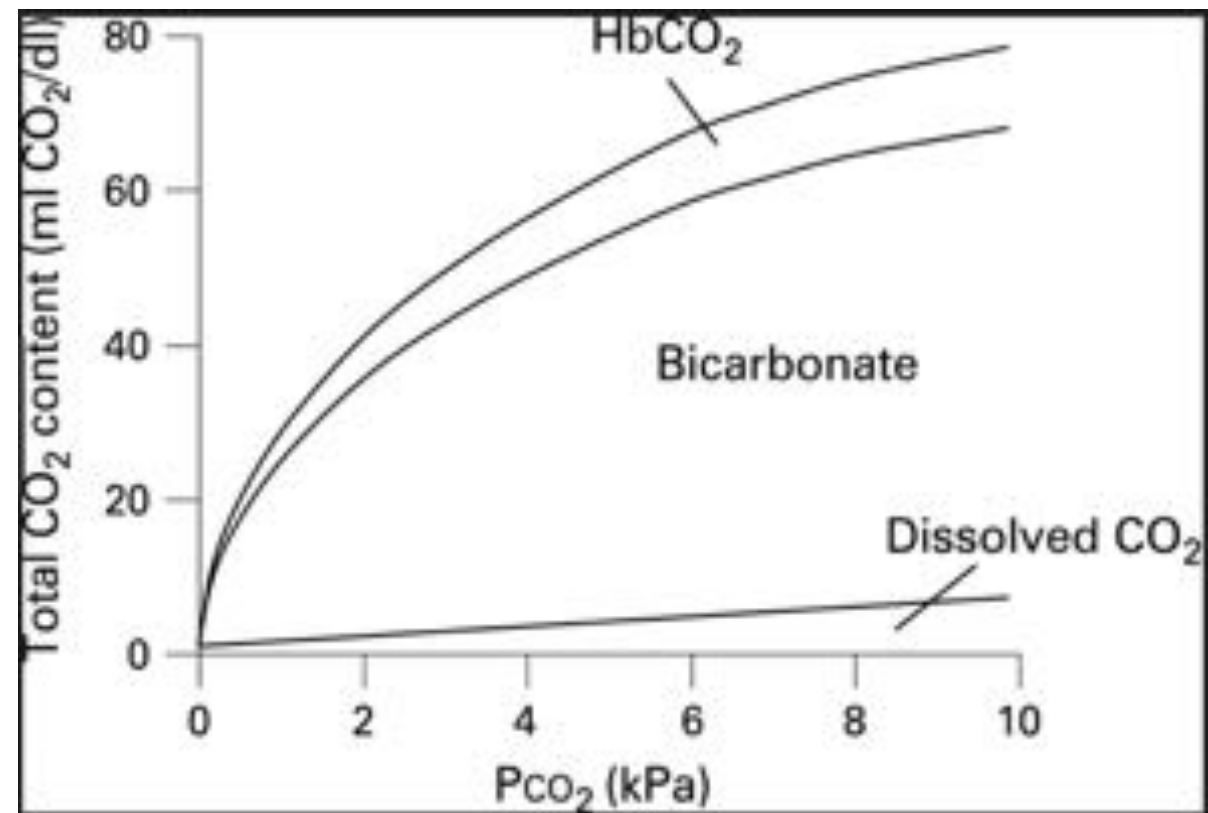
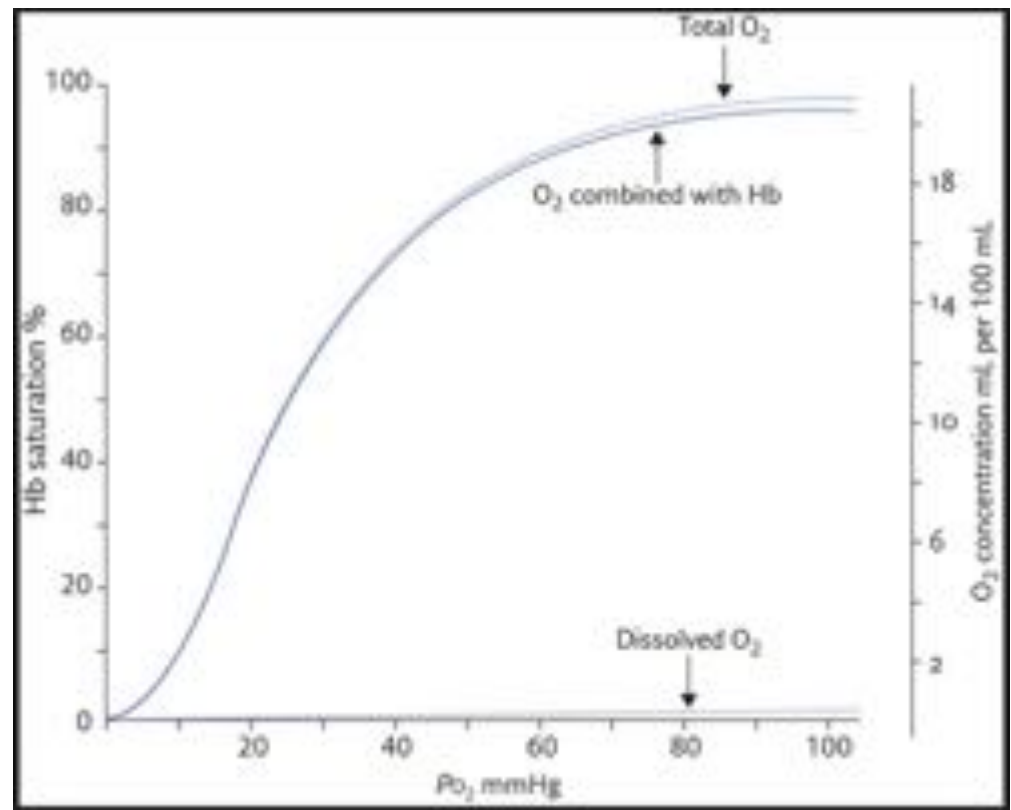
Volémie estimée : 270 – 300 mL

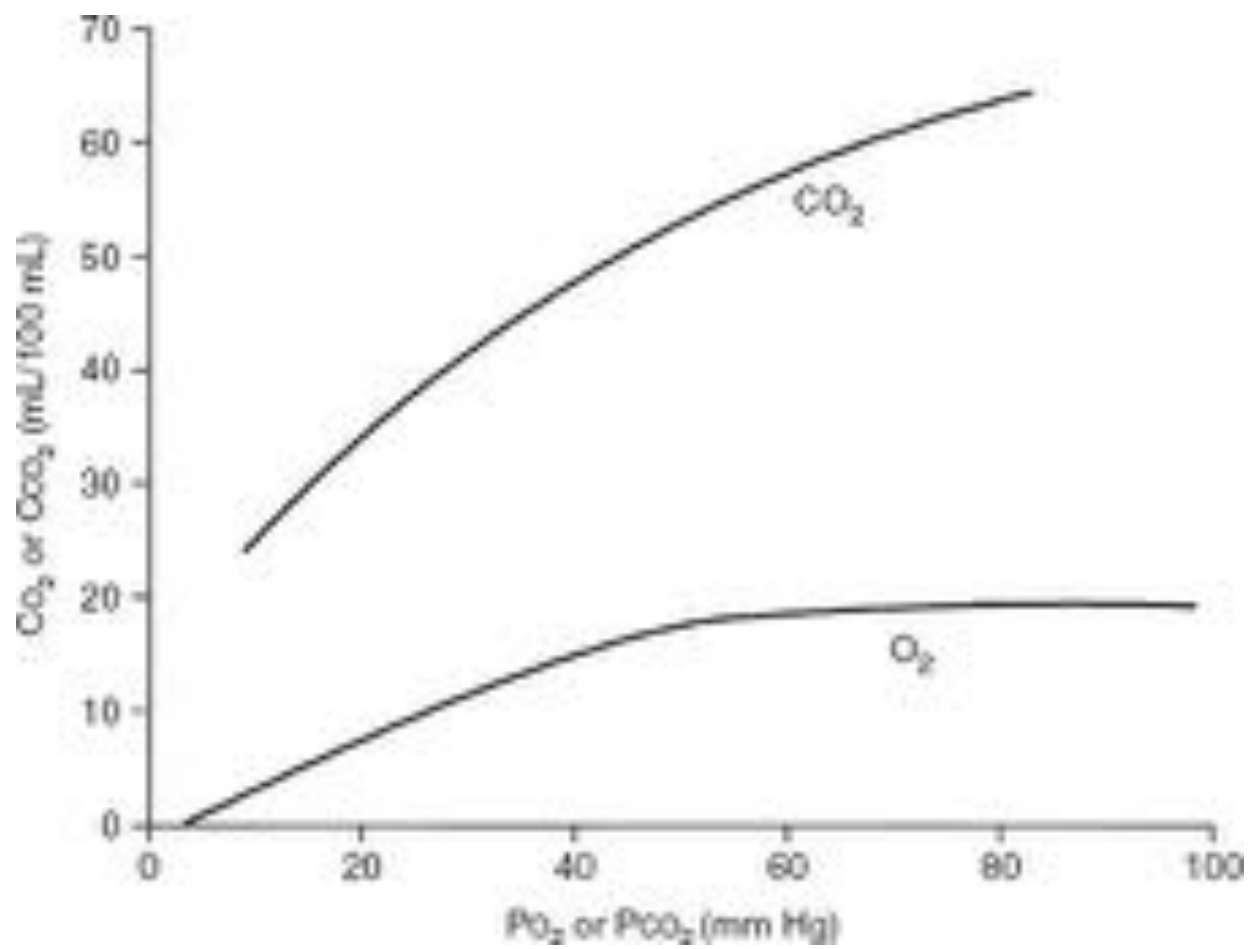
CGR reçu : 1-2 unités



Necker-Enfants Malades

5. La production de CO₂





$VCO_2 = \text{production CO}_2 = Q \times (Cv-a \text{ CO}_2)$

$VO_2 = \text{consommation O}_2 = Q \times (Ca-v \text{ O}_2)$

Quotient respiratoire = $VCO_2/VO_2 = (Cv-a \text{ CO}_2)/(Ca-v \text{ O}_2)$

$\sim (Pv\text{CO}_2 - Pa\text{CO}_2)/(Ca-v \text{ O}_2)$

$\sim \Delta p\text{CO}_2 / (Ca-v \text{ O}_2)$



Anaérobiose = augmentation rapport $\Delta p\text{CO}_2 / Ca-v \text{ O}_2$

6. IC et DO₂

De Somer, Crit Care 2011: O₂-derived parameters [...], « time for a goal-directed perfusion management »

Développement du logiciel CONNECT par Livanova pour le monitorage continu de la DO₂

DO₂ critique ?:

Adulte:

*Liebermann, Anesthesiology 2000, 8 volontaires conscients : 7.3 mL kg⁻¹ min⁻¹
≈ 300 mL min⁻¹ m⁻²*

Ranucci ATS 2005, sous anesthésie en CEC : 260 - 270 mL min⁻¹ m⁻²

Enfant :

*Abraham JTCVS 2010, CIA, moyenne 4.5 ans, débit CEC « critique » = 100 ml kg⁻¹min⁻¹
Hb 9g/dL, BSA 0.76 m² → DO₂ critique 330 mL min⁻¹ m⁻²*

7. Le rapport DO₂/VO₂ – nécessite une validation en pédiatrie

Indicateurs de la présence du métabolisme anaérobie:

- $VCO_2 > 60 \text{ ml/min/m}^2$
- $VCO_2/VO_2 > 0.9$
- $DO_2/VCO_2 < 5$

Ranucci, ATS 2006

Limitations :

- *mesure débit cardiaque*
- *DO₂ critique en pédiatrie*
- *relation température – DO₂ critique*

(relation exponentielle CMRO₂ et température, mais qu'en est-il du corps entier...?)

8. Circulations régionales / La NIRS

**Relationship of Intraoperative Cerebral Oxygen Saturation
to Neurodevelopmental Outcome and Brain Magnetic
Resonance Imaging at 1 Year of Age in Infants Undergoing
Biventricular Repair**

Kussman, Circulation 2010

**Pro: Near-Infrared Spectroscopy Should Be Used for
All Cardiopulmonary Bypass**

George M. Hoffman, MD

JTCVS 2006

8. Circulations régionales / La NIRS

- Positionnement des canules
- Monitoring des circulations régionales

OER cérébral = 35%, OER somatique (rénal) = 10-15%

→ **le gradient rSO₂ somatique-cérébral est normalement 10-15%**

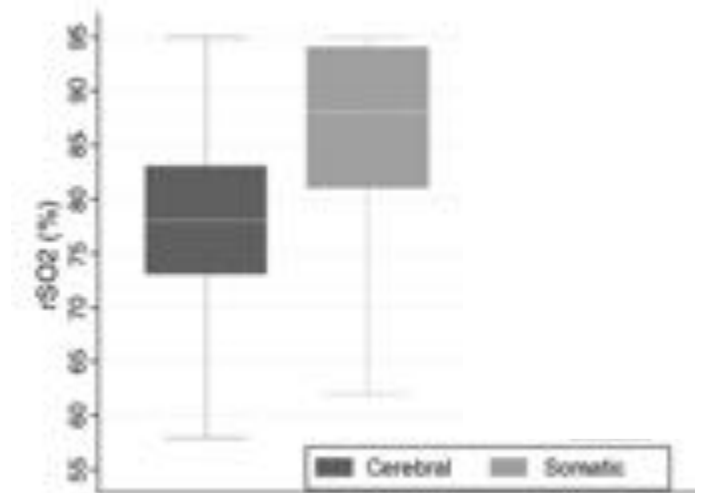
La circulation cérébrale est sous le contrôle de l'autorégulation du DSC

La circulation somatique (rénale) est sous contrôle adrénnergique

→ **le gradient rSO₂ somatique-cérébral se réduit lors de la stimulation sympathique (état de choc)**

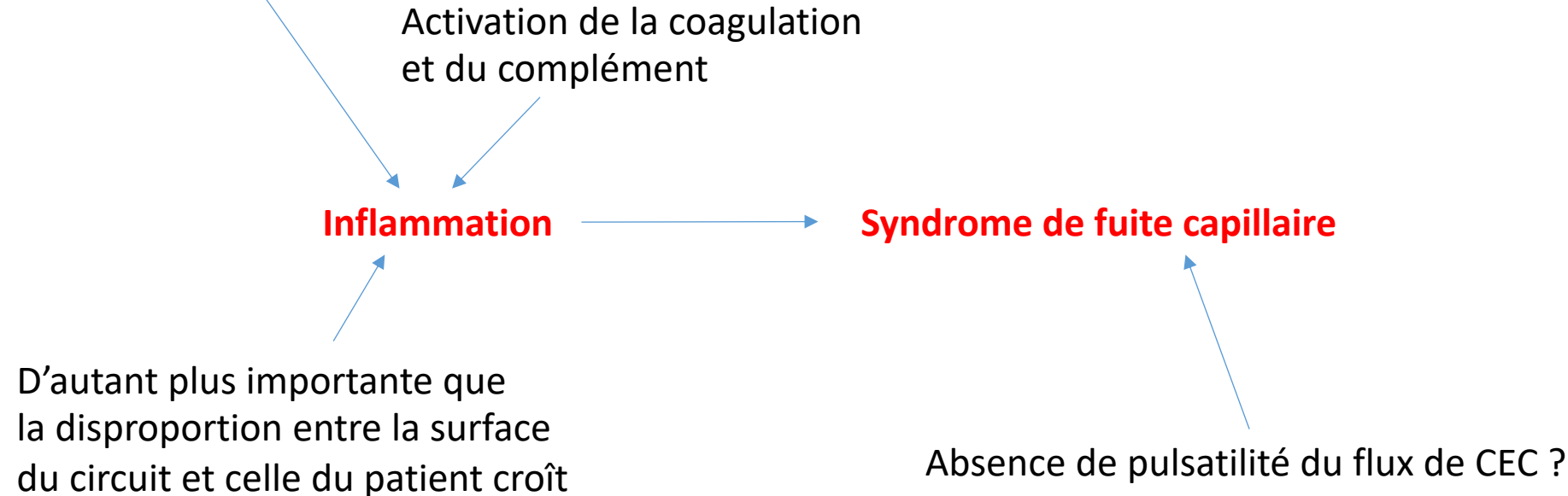
Bernal, J Pediatr Surg 2010

Cerebral and somatic near-infrared spectroscopy in normal newborns



V. CEC et inflammation

Lésions d'ischémie-reperfusion



Traitements anti-inflammatoires : les corticoïdes

Méthylprédnisolone 30 mg/kg avant CEC et 30 mg/kg durant CEC

Effets bénéfiques : diminuent le ratio IL6 / IL 10,
augmentent la concentration plasmatique de nordarénaline (inhibition de la COMT)

Effets indésirables : hyperglycémie, recours à l'insuline
risque infectieux accru
durée de séjour plus longue

Pasquali, Circulation 2010 : aucun bénéfice postop

Traitements anti-inflammatoires : UF, MUF

Ultrafiltration conventionnelle	Ultrafiltration modifiée
Pendant la CEC, à tout moment ?, surtout après déclampage Oxygénateur -> hémofiltre -> réservoir Volémie constante, compensation du volume filtré par transfusion à partir du réservoir	A la fin de la CEC, avant l'ablation des canules, pendant 15-20 min Canule aortique -> hémofiltre -> oxygénateur -> canule veineuse Volémie constante, compensation par le sang du réservoir

Effets bénéfiques :

- Hémoconcentration isovolumique
- Diminution des médiateurs inflammatoires (IL-8, complément)
- Diminution de l'eau extravasculaire pulmonaire et de la RVP

Désavantages:

- MUF: délai de la protamination , impatience du chirurgien

Sevrage de la CEC = début de la réanimation postopératoire

Décision collégiale entre le chirurgien, l'anesthésiste et le perfusioniste

Après retour à l'homéostasie thermique ($> 36^{\circ}\text{C}$), ionique, acido-basique

Après reprise d'une ventilation efficace

Hématocrite adapté à l'âge et à la pathologie

Inotropes en route

Produits de remplissage disponibles

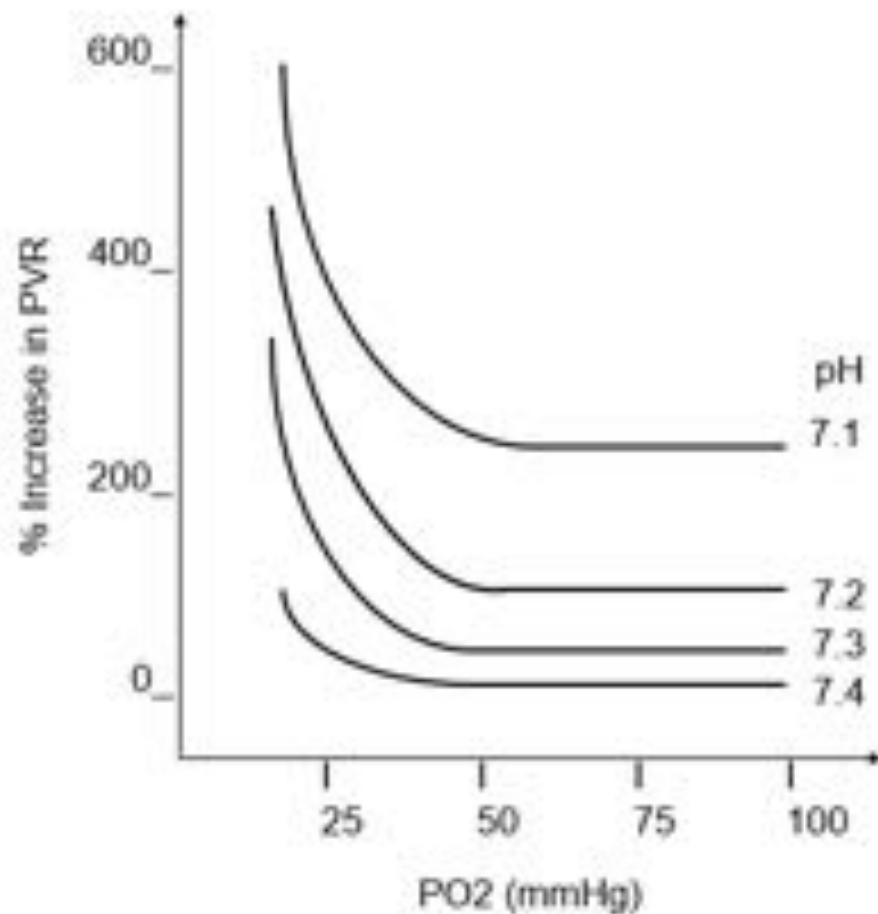
Homéostasie thermique

- Eviter l'effet de l'hypothermie sur l'hémostase
- Eviter l'effet de l'hypothermie sur les résistances vasculaires périphériques – surtout chez les nouveau-nés qui ont un tonus sympathique élevé (bas débit à RVS élevées)
- Le frisson postopératoire augmente la VO₂
- La fièvre postopératoire augmente la VO₂ aussi ... (11% pour chaque °C)

Homéostasie ionique

- Éviter l'hypocalcémie, surtout chez le nouveau-né, dont le myocarde porésente a un réticulum sarcoplasmique immature
- Risque d'hypocalcémie due au citrate contenu dans les produits transfusés
- L'augmentation excessive du Ca intracellulaire aggrave les lésions d'ischémie-reperfusion
Verma, Circulation 2002
- Éviter l'hyperkaliémie (les solutions de cardioplégie contiennent environ 13mmol K/L, les concentrés globulaires idem ...)
- Éviter l'hypokaliémie (troubles du rythme)
- Éviter l'hypomagnésémie (troubles du rythme, les solutions de cardioplégie contiennent un peu ..)

Homéostasie acido-basique et résistances vasculaires pulmonaires



Rudolph, J Clin Invest 1966

L'hématocrite idéal pour terminer la CEC chez le nouveau-né

- Respect de l'hématocrite physiologique du nouveau-né : 42 – 45%
- Ventricules peu compliantes, difficultés pour réaliser une transfusion importante après arrêt de la CEC
- Anticiper une hémodilution obligatoire au moment de la transfusion plaquettaire (50 ml ...)

Déroulement du sevrage

Clampage partiel du retour veineux, diminution du débit artériel, et **ajustement du niveau de remplissage (POG ou « à l'œil »)** – éviter les lésions d'ischémie sous-endocardique

Appréciation de la fonction myocardique (ETO, pressions de remplissage, « à l'œil »)

Ajustement de la fréquence cardiaque selon âge et pathologie

Ablation canules veineuses

Neutralisation de l'héparine

Ablation canule artérielle

GDS 5min plus tard

Les 3 principales raisons du sevrage difficile

1. **Lésion résiduelle** (ETO, saturations étagées si suspicion de shunt résiduel)
2. HTAP
3. Défaillance myocardique

Les 3 principales raisons du sevrage difficile

1. Lésion résiduelle
2. HTAP
3. Défaillance myocardique

Prévenir / traiter une HTAP post-CEC

1. Maintenir le volume pulmonaire au niveau de la CRF
2. Maintenir le pH > 7.4
3. Maintenir la paO₂ à environ 120 mmHg
4. Normocapnie paCO₂ 35-45 mmHg
5. Vasodilatateurs pulmonaires inhalés ou IV

Altérations pulmonaires « obligatoires » à la fin de la CEC

Lésions d'ischémie-reperfusion

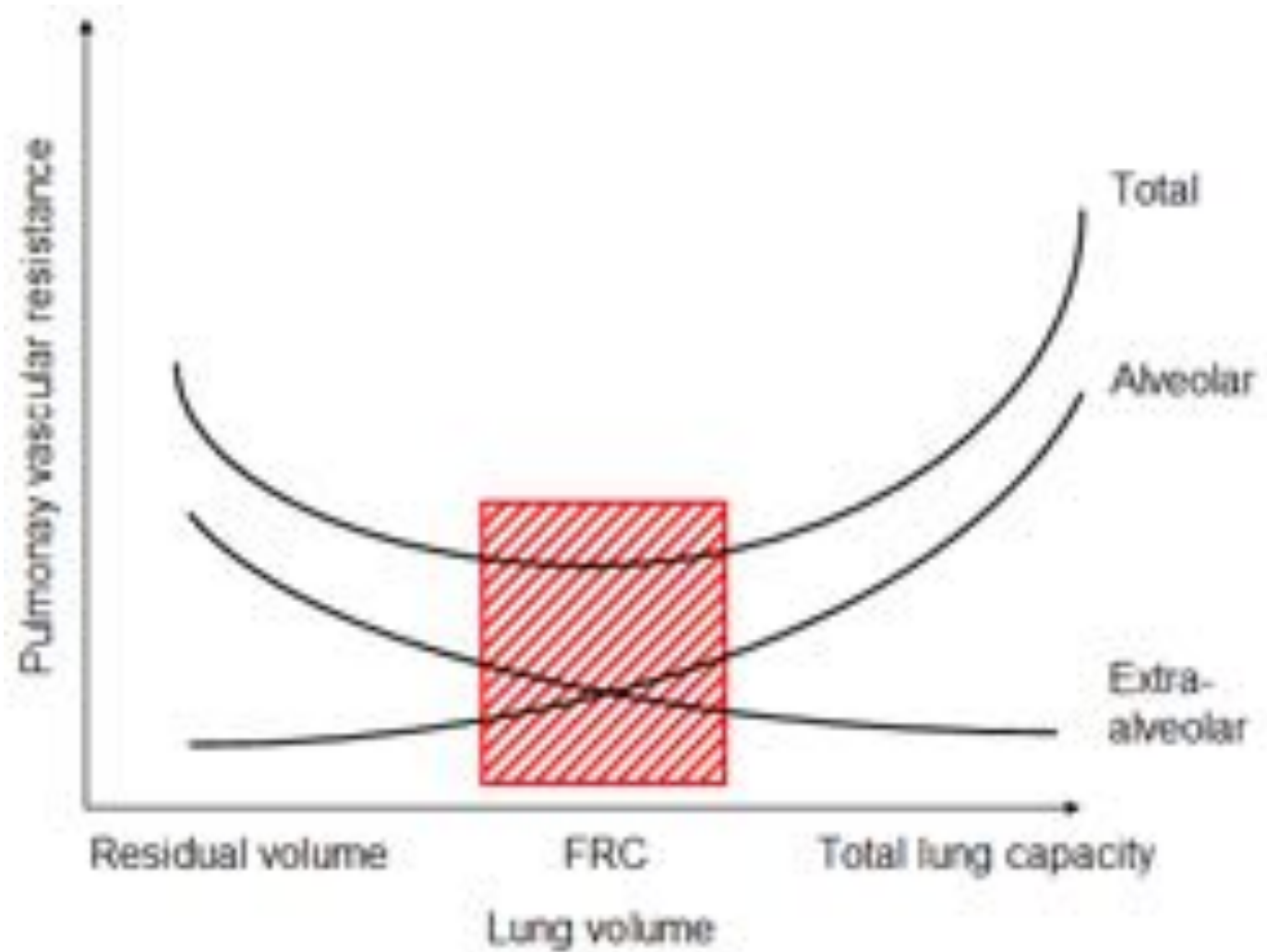
Transfusion massive

Augmentation de l'eau extra-vasculaire pulmonaire (syndrome inflammatoire, capillary leak syndrome)

- diminution de la compliance pulmonaire
- augmentation des résistances vasculaires pulmonaires
- risque accru d'interactions cardio-pulmonaires à la fermeture sternale

1. maintenir le volume pulmonaire au niveau de la CRF

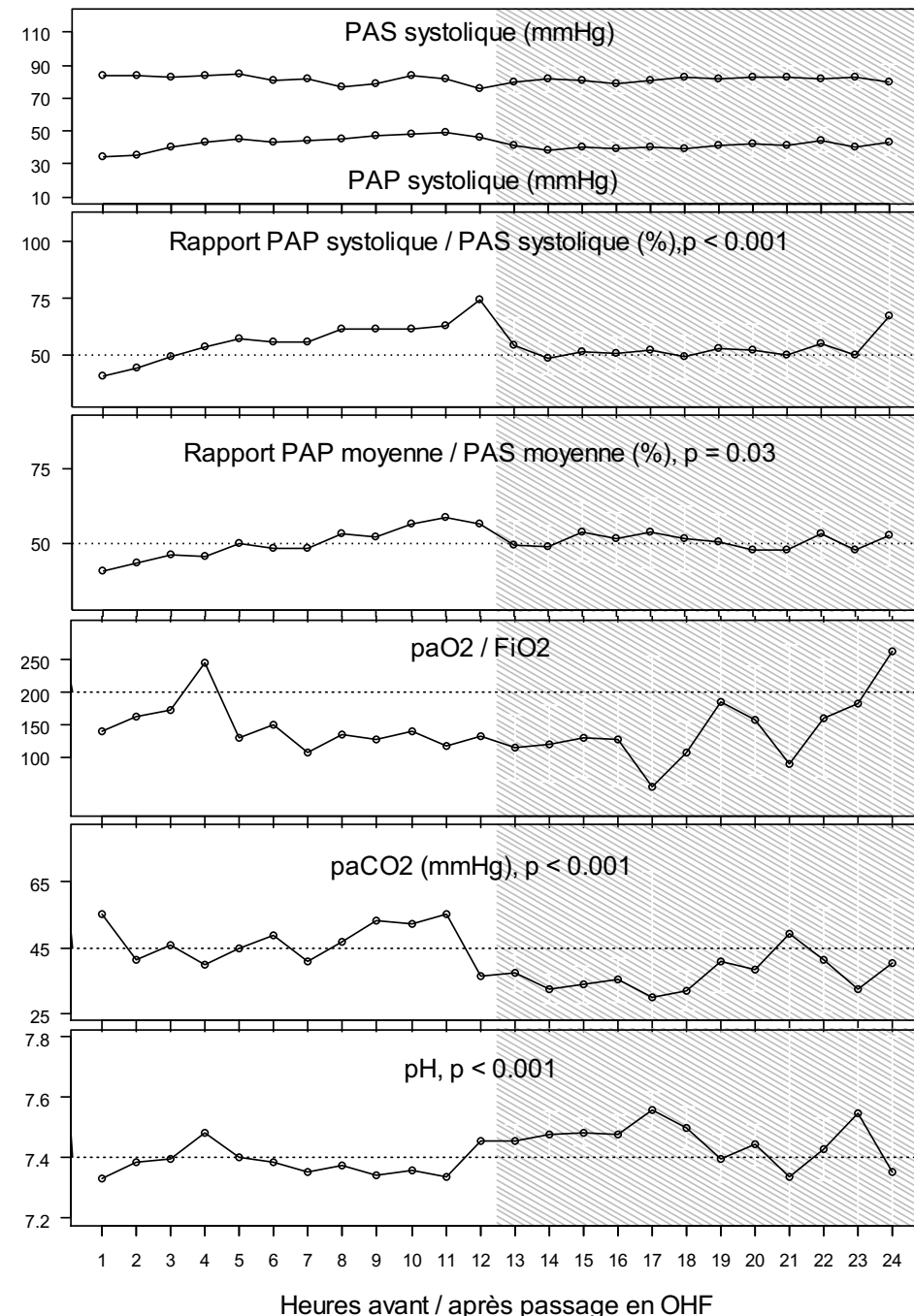
As lung volume increases from residual volume to total lung capacity, the alveolar vessels become increasingly compressed by the distending alveoli, and their resistance increases, whereas the resistance of the extra-alveolar vessels (which become less tortuous as lung volume increases) falls. The combined effect of increasing lung volume on the pulmonary vasculature produces the typical “U shaped” curve, with its nadir at around normal functional residual capacity (FRC).



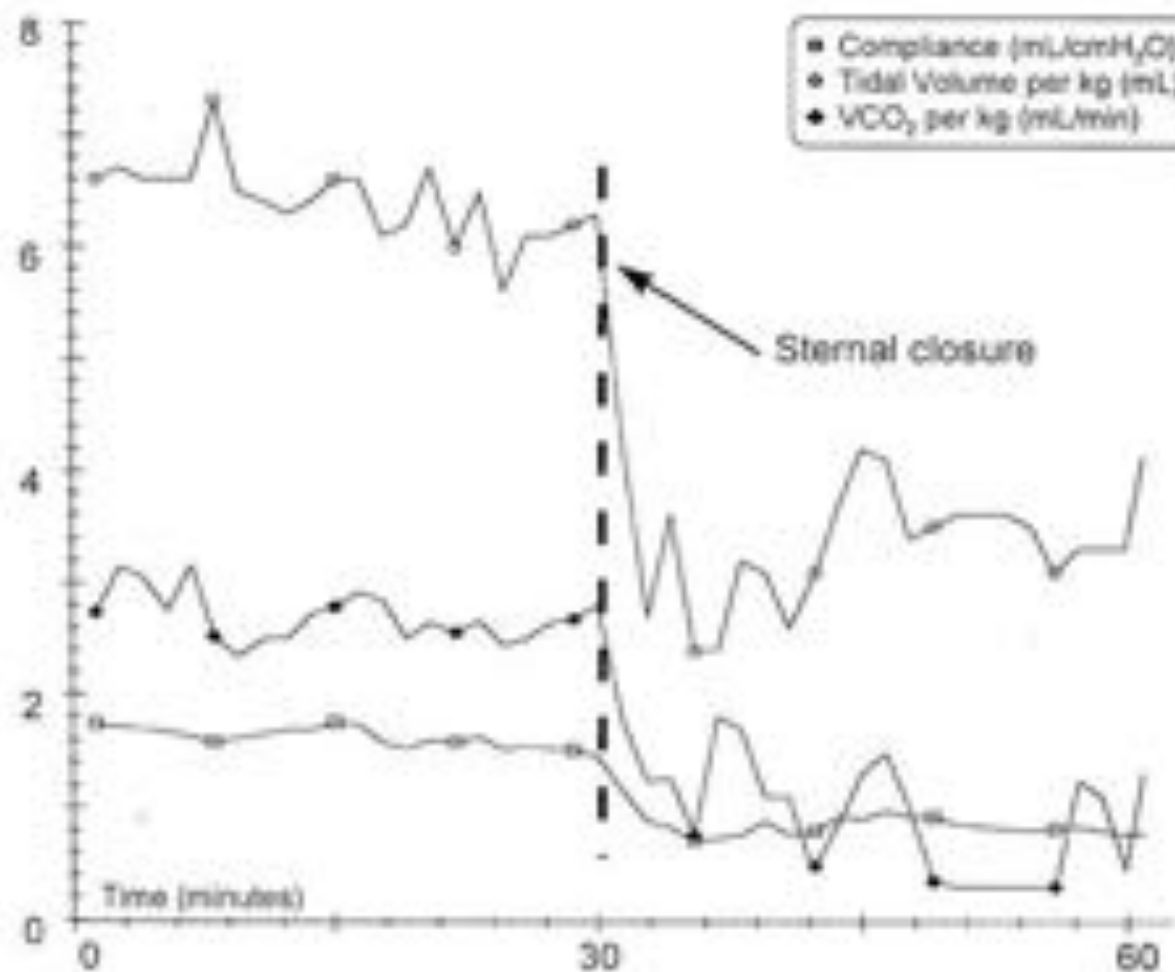
Shekerdemian, Arch Dis Child 1999

1. maintenir le volume pulmonaire
au niveau de la CRF: oscillation à
haute fréquence ?

*Expérience de Necker avec 21 nouveau-nés
ventilés en OHF en postopératoire*



A la fermeture sternale, la compliance thoracique diminue



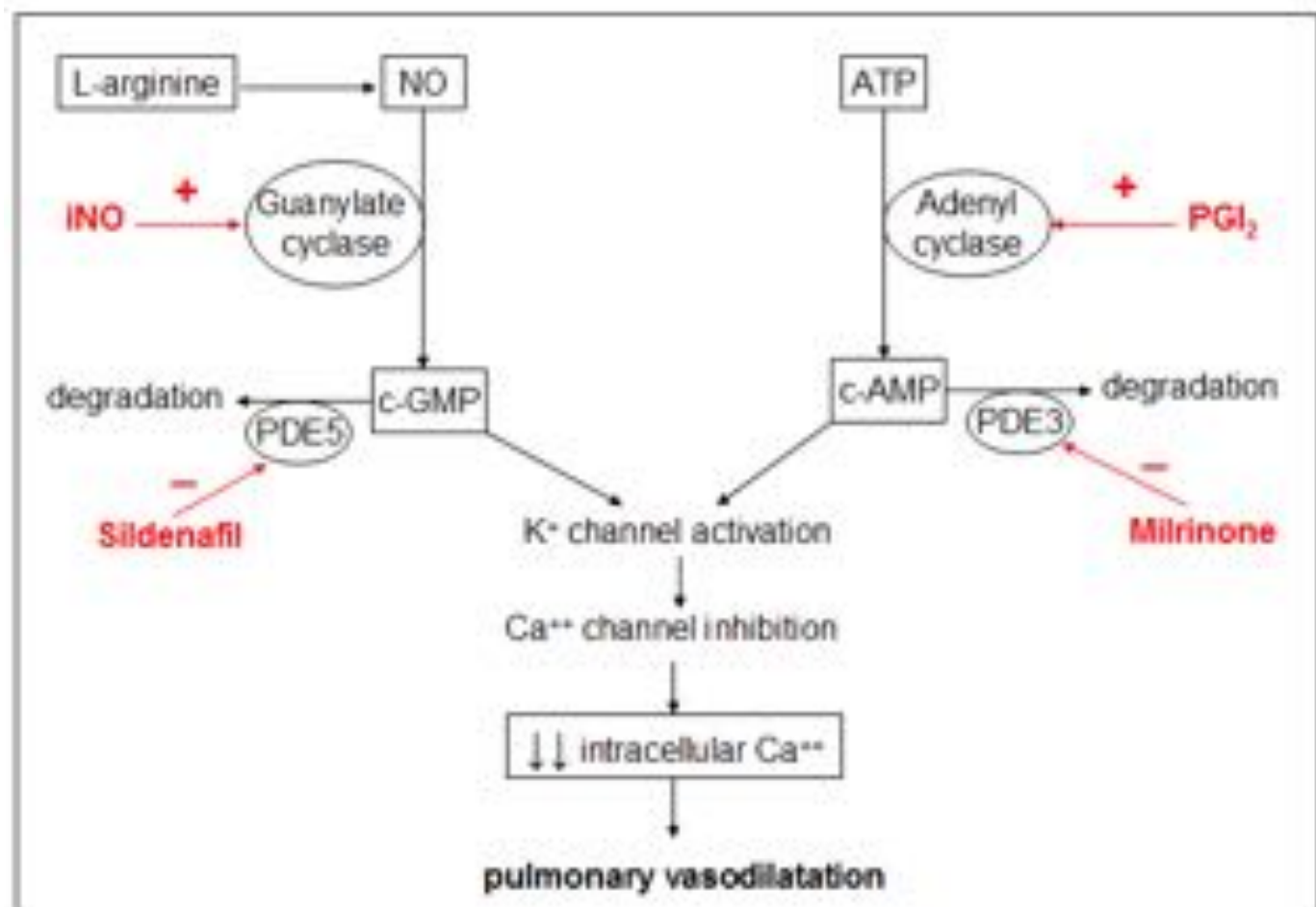
Main, CCM 2001



Les vasodilatateurs pulmonaires

- Dans l'endothélium pulmonaire PDE5 > PDE3
- NOi est un vasodilatateur pulmonaire sélectif ++
- Sildenafil : risque d'effet shunt en cas d'atélectasie
- Epoprostenol IV : effet vasodilatateur pulmonaire et systémique
- Iloprost inhalé est un vasodilatateur pulmonaire sélectif ++, bonne alternative pour le NOi

Endothélium vasculaire



Ghofrani, JACC 2004

Les 3 principales raisons du sevrage difficile

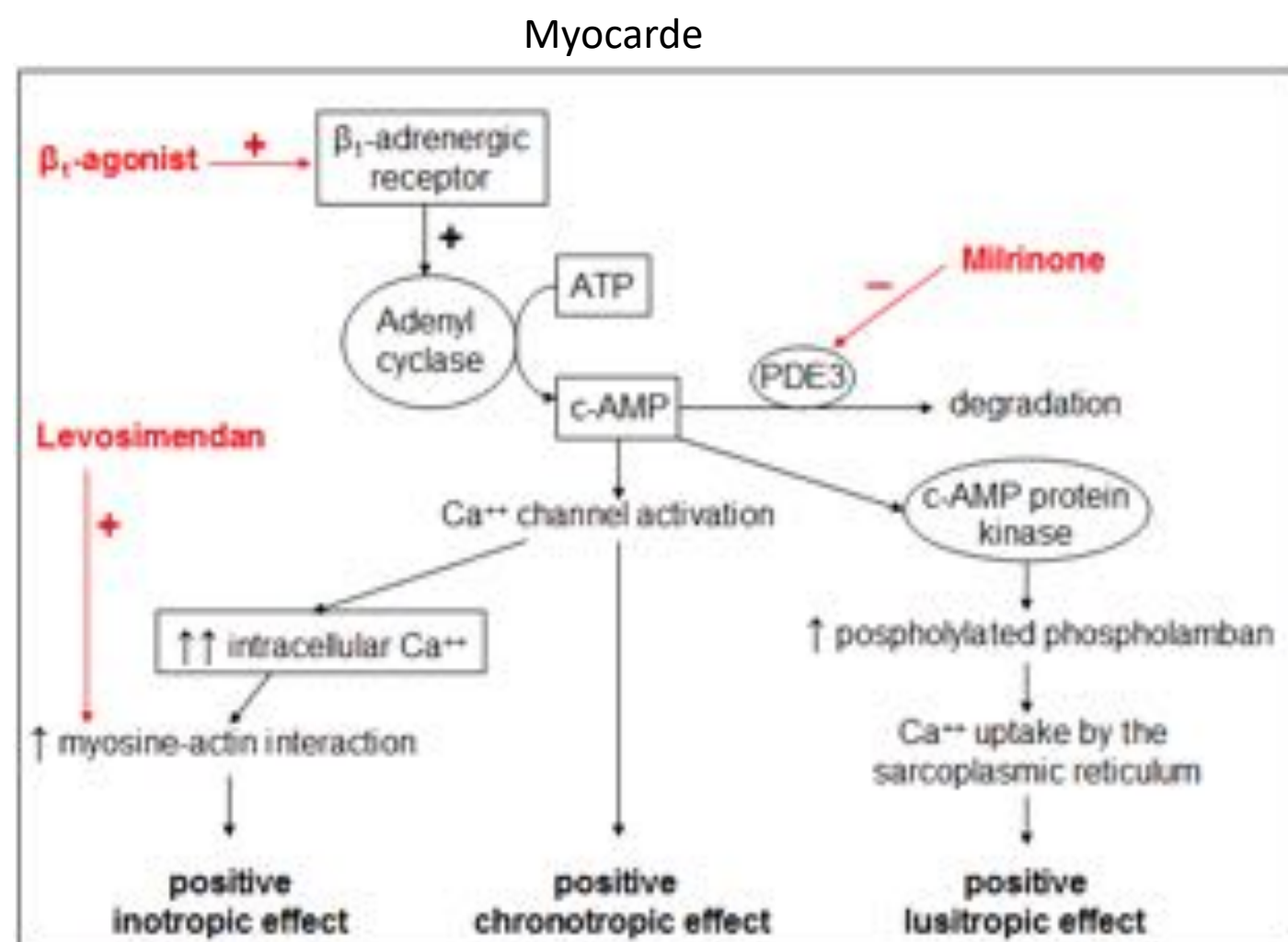
1. Lésion résiduelle
2. HTAP
3. Défaillance myocardique

Prévention / traitement d'une défaillance ventriculaire post-CEC

1. Bonne protection myocardique
2. Diminution de la postcharge (vasodilatateurs systémiques, pulmonaires, éviter les interactions cardio-pulmonaires, fermeture sternale retardée)
3. Augmentation de l'inotropisme
4. L'assistance circulatoire

Vasodilatateurs systémiques et inotropes

- Tous les agonistes β_1 augmentent le Ca intracellulaire et la VO₂ myocardique
- Immaturité des récepteurs β_1 chez le nouveau-né
- Tous les agonistes β_1 augmentent la VO₂ globale du fait de leurs effets systémiques (thermogénèse dans la graisse brune, stimulation de la glycolyse)
- Le levosimendan et la milrinone n'augmentent pas la VO₂ myocardique



Gillies, Crit Care 2005

Milrinone

- inotope, augmente peu la VO₂ myocardique
- vasodilatateur systémique ++
- vasodilatateur pulmonaire
- effet lusitrope

L'étude PRIMACORP

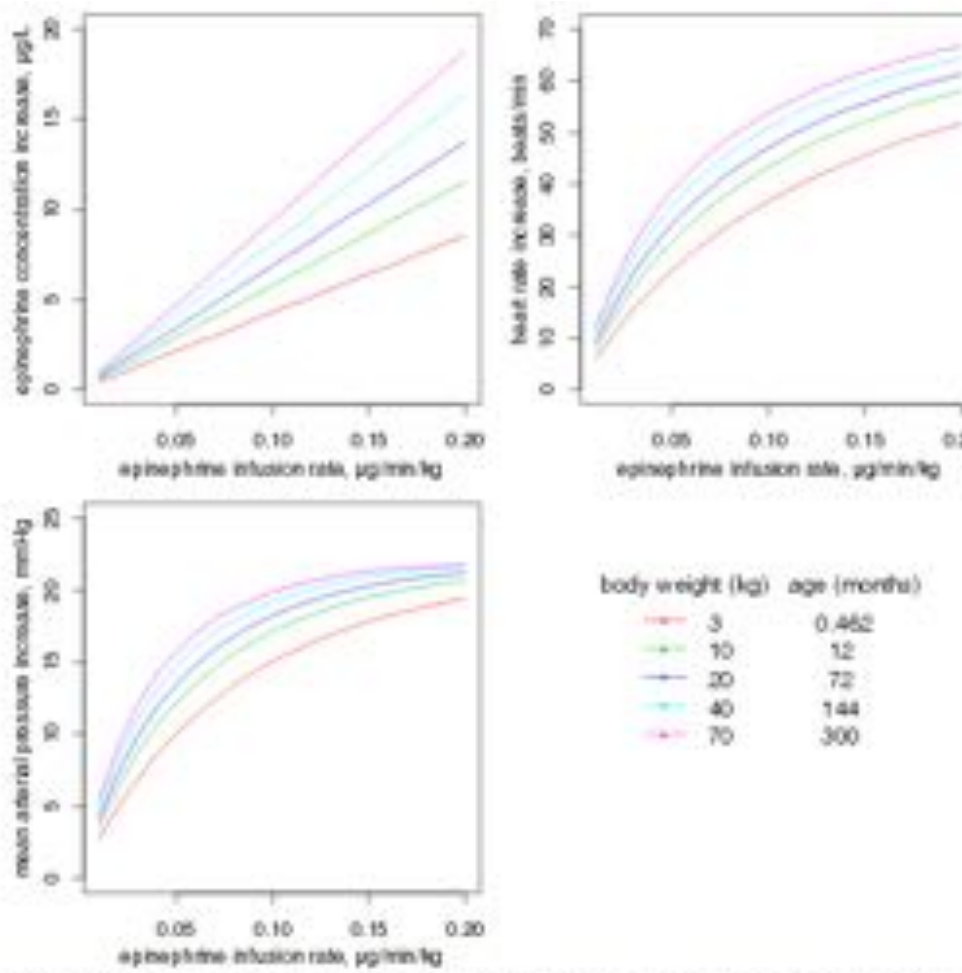
Circulation. 2003 Feb 25;107(7):996-1002.

Efficacy and safety of milrinone in preventing low cardiac output syndrome in infants and children after corrective surgery for congenital heart disease.

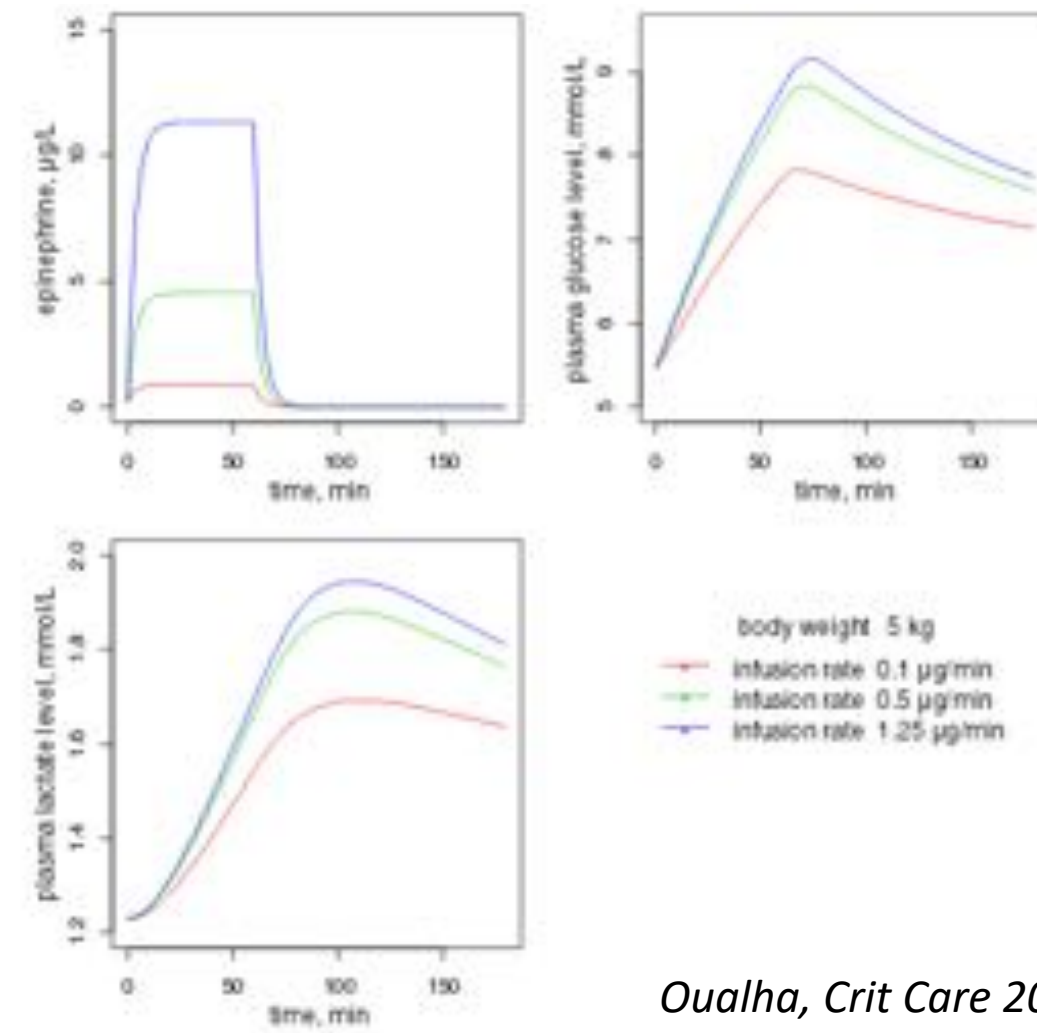
Hoffman TM¹, Wernovsky G, Atz AM, Kulik TJ, Nelson DP, Chang AC, Bailey JM, Akbary A, Kocsis JF, Kaczmarek R,
Spray TL, Wessel DL.

Du fait d'un tonus sympathique accru, 25% des nouveau-nés présentent un bas débit à RVS élevées en post-CEC. L'administration de la milrinone (bolus 75µg/kg, puis 75 µg/kg/min) réduit l'incidence du bas débit à 11.7%

Adrénaline: relation dose-effet selon l'âge



Effets extra-cardiaques de doses croissantes d'adrénaline chez un nourrisson de 5 kg



Levosimendan

- inotrope (prolonge l'interaction actine – myosine initié par le Ca)
- vasodilatateur systémique, pulmonaire et coronaire (ouverture canaux K dans le muscle lisse)
- réduit la vasodilatation induite par l'endotéline
- effet lusitrope

REVIVE et SURVIVE: pas d'effet sur la mortalité, améliore la symptomatologie

14 études pédiatriques, 654 patients

Aucune recommandation

Essai randomisé vs placebo: 1000 patients, critère de jugement = mortalité J30

Participants: Italie, Russie, Brésil

Levosimendan in High Risk Patients Undergoing Cardiac Surgery (CHEETAH)

This study has been completed.

Sponsor:

Università Vita-Salute San Raffaele

Information provided by (Responsible Party):

Giovanni Landoni, Università Vita-Salute San Raffaele

ClinicalTrials.gov Identifier:

NCT00994825

First received: October 7, 2009

Last updated: July 21, 2016

Last verified: July 2016

History of Changes

À suivre

Guidelines pédiatriques = le désert

Indication	Step	Survey	Guidelines
		EuLoCOS-Paed* (2011)	Congenital heart disease ^{HTT} (2000)
LCOS with elevated SVR ^a , LV dysfunction ^b , cold shock with poor LV function ^c	1	Milrinone	Debutamine or dopamine
	2	Epinephrine	Epinephrine ^d
	3	Epinephrine or levosimendan	Milrinone, amrinone or nitroprusside
	4		
LCOS with low SVR ^e	1	Dopamine	
	2	Epinephrine	
	3	Norepinephrine	
	4		
LCOS with elevated PVR ^f , PHN ^g , cold shock with RV dysfunction and PHN ^h	1	Milrinone	Inhaled nitric oxide
	2	Inhaled nitric oxide	Milrinone or amrinone
	3	Prostacyclin derivatives	Prostacyclin derivatives
	4		

EuLoCOS-Paed survey
Vogt, Arch Dis Child 2011

36 pays Europe, 125 centres chir car

Reco de la Soc Espagnole de Cardiopédiatrie
Rev Esp Cardiol, 2000

Fermeture sternale retardée



Diminue les interactions cardio-pulmonaires en cas de :

- Défaillance biventriculaire refractaire (adrénalien > 0.2 µg/kg/min)
- Compliance pulmonaire effondrée
- Ischémie myocardique (troponine)
- Faible poids (<3 kg)
- CEC longue (> 2 h)
- HTAP préopératoire

Fermeture en chambre

Antibioprophylaxie par C2G

Pas plus d'infections du site opératoire

Assistance de courte durée

- De type ECMO
- Inotropes maintenues à la dose minimale qui assure une contraction du myocarde et l'ouverture de la valve aortique
- 50 – 80% du débit théorique

En attente de récupération / de ventricule pneumatique / de transplanttaion

En conclusion

CEC néonatale =

10 techniques de CEC et de cardioplégie

3 causes principales pour expliquer des difficultés de sevrage

3 inotropes majeurs

25 raisons de laisser le thorax ouvert