

· 指南与规范 ·

DOI: 10.12449/JCH241206

肝衰竭诊治指南(2024年版)

中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组, 中华医学会肝病学分会重型肝病与人工肝学组

通信作者: 李兰娟, 浙江大学医学院附属第一医院 传染病重症诊治全国重点实验室, 杭州 310003, Email: lqli@zju.edu.cn; 韩涛, 南开大学人民医院(天津市人民医院), 天津 300121, Email: hantaomd@126.com

摘要: 肝衰竭是临床常见的严重肝病症候群, 病死率极高。多年来, 各国学者对肝衰竭的定义、病因、分类、分型、诊断、治疗和预后等问题不断进行探索。根据国内外最新研究成果, 中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组和中华医学会肝病学分会重型肝病与人工肝学组在我国《肝衰竭诊治指南(2018年版)》的基础上对指南进行了全面更新, 以指导和规范肝衰竭的临床诊疗。

关键词: 肝功能衰竭; 肝, 人工; 诊断; 治疗; 指南

Guideline for diagnosis and treatment of liver failure (2024 version)

Liver Failure and Artificial Liver Group, Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association; Severe Liver Disease and Artificial Liver Group, Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association

Corresponding authors: LI Lanjuan, State Key Laboratory for Diagnosis and Treatment of Infectious Diseases, the First Affiliated Hospital, Zhejiang University School of Medicine, Hangzhou 310003, China, Email: lqli@zju.edu.cn; HAN Tao, Tianjin Union Medical Center, Tianjin Medical University, Tianjin Union Medical Center Affiliated to Nankai University, Tianjin 300121, China, Email: hantaomd@126.com

Abstract: Liver failure is a severe clinical syndrome of liver disease with an extremely high mortality rate. Over the years, scholars worldwide have continuously investigated various aspects of liver failure, including its definition, etiology, classification, types, diagnosis and treatment, and prognostic assessment. Based on the latest advances in research, Liver Failure and Artificial Liver Group, Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association along with Severe Liver Disease and Artificial Liver Group, Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association have conducted a comprehensive update on the Guidelines for Diagnosis and Treatment of Liver Failure (2018 version). This update aims to offer standardized protocols and evidence-based recommendations to guide the management of liver failure in clinical settings.

Key words: Liver Failure; Liver, Artificial; Diagnosis; Treatment; Guideline

肝衰竭是临床常见的严重肝病症候群, 病死率极高^[1]。多年来, 各国学者对肝衰竭的定义、病因、分类、分型、诊断、治疗和预后等问题不断进行探索。2005年, 美国肝病学会(AASLD)发布了《急性肝衰竭处理的建议书》^[2]。2006年10月, 中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组和中华医学会肝病学分会重型肝病与人工肝学组制订了我国第一部《肝衰竭诊疗指南》^[3], 从定义、诱因、分类、诊断和治疗等方面对我国肝衰竭进行了系统而精要的阐述, 既与国际接轨, 又独具中国特色, 诊断分型突出了实用性, 指导和规范了我国肝衰竭的临床

诊疗, 并于2012、2018年进行了2次修订^[4-5]。亚太肝病学会(APASL)于2009年首次提出针对慢加急性肝衰竭(acute-on-chronic liver failure, ACLF)定义和诊断标准的专家共识^[6], 分别于2014、2019年进行了更新^[7-8]。欧洲肝病学会(EASL)和北美终末期肝病研究联盟(NACSELD)分别于2013和2014年提出了ACLF诊断标准^[9-10]。2017年, 中国重型乙型病毒性肝炎研究小组(COSSH)基于乙型肝炎人群的多中心、前瞻性及大样本的研究, 提出了ACLF诊断的COSSH中国标准^[11]。上述四大标准均被收录至欧洲2023年发布的《慢加急性肝衰竭临床实

践指南^[12]和美国2024年发布的《慢加急性肝衰竭和危重肝硬化患者管理实践指南》^[13]。中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组和中华医学会肝病学分会重型肝病与人工肝学组根据国内外最新研究成果,再次对我国《肝衰竭诊治指南(2018年版)》^[5]进行更新。

《肝衰竭诊治指南(2024年版)》(简称本指南)旨在使临床医师对肝衰竭的诊治有进一步了解,并做出较为合理的决策,并非强制性标准。鉴于肝衰竭是由多种病因引起的复杂病理生理过程,本指南不可能包括或解决肝衰竭诊治中的所有问题。因此,针对具体病情,临床医师应参照本指南,充分了解肝衰竭的最佳临床证据和现有的医疗资源,在全面考虑患者具体病情及其意愿的基础上,制订合理的诊治方案。

随着对肝衰竭发病机制及诊断、治疗研究的逐渐深入,本指南将根据最新的临床医学证据不断更新和完善。本指南的制订遵守了国内外权威学术组织制订的基本流程和程序,采用英国牛津大学循证医学中心证据分级(2011年版)进行证据评估,根据GRADE推荐标准对推荐强度进行评估^[14](表1、2)。

1 肝衰竭的定义和病因

1.1 定义 肝衰竭是由多种因素引起的严重肝脏损害,导致肝脏合成、解毒、代谢和生物转化功能严重障碍或失代偿,出现以黄疸、凝血功能障碍、肝肾综合征、肝性脑病及腹水等为主要表现的一组临床症候群。

1.2 病因 在我国引起成人肝衰竭的主要病因是肝炎病毒[尤其是乙型肝炎病毒(HBV)],其次是药物及肝毒性物质(如酒精、化学制剂等)^[11,15]。儿童肝衰竭多见于遗传代谢性疾病。肝衰竭的常见病因见表3。

表1 英国牛津大学循证医学中心证据分级(2011年版)

Table 1 Oxford centre for evidence-based medicine levels of evidence (2011)

| 证据级别 | 描述 |
|------|--------------------------------|
| 1 | 基于随机对照试验的系统评价、全或无研究、效应量大的观察性研究 |
| 2 | 单个随机对照试验、效应量大的观察性研究 |
| 3 | 非随机对照的队列研究、随访研究 |
| 4 | 病例系列、病例对照研究、回顾性对照研究 |
| 5 | 专家意见(基于机制的推理) |

表2 GRADE 推荐标准

Table 2 GRADE recommendation system

| 推荐级别 | 描述 |
|------|-------------------------------|
| A | 强烈推荐: 明确显示干预措施利大于弊或弊大于利 |
| B | 较弱的推荐: 利弊不确定或无论质量高低的证据均显示利弊相当 |

2 肝衰竭的分类和诊断

肝衰竭分类与诊断对于临床精准诊治管理极其重要,并与病因、诱因及发病机制等密切相关^[11, 16-17]。28、90 d生存情况是患者长期预后的关键时间点,关注肝衰竭的动态转归分型有助于临床早诊早治与预后判断^[18-20]。

2.1 分类 基于基础肝病病史、起病特点及病情进展速度,肝衰竭分为4类:急性肝衰竭(acute liver failure, ALF)、亚急性肝衰竭(subacute liver failure, SALF)、慢加急性(亚急性)肝衰竭[acute(subacute)-on-chronic liver failure, ACLF或SACLF]和慢性肝衰竭(chronic liver failure, CLF),见表4。

2.2 组织病理学表现

组织病理学检查在肝衰竭诊断、分类及预后判定上

表3 肝衰竭的常见病因

Table 3 Common causes of liver failure

| 病因 | 常见分类 |
|---------|--|
| 肝炎病毒 | 甲型、乙型、丙型、丁型和戊型肝炎病毒(HAV、HBV、HCV、HDV 和 HEV) |
| 其他病毒 | 巨细胞病毒(CMV)、EB 病毒(EBV)、新型布尼亚病毒、黄热病毒、裂谷热病毒等 |
| 药物 | 对乙酰氨基酚、抗结核药物、抗肿瘤药物、部分中草药、抗风湿病药物、抗代谢药物、膳食补充剂等 |
| 肝毒性物质 | 酒精、毒蕈、植物、有毒的化学物质等 |
| 细菌及寄生虫等 | 严重或持续感染(如脓毒症、血吸虫病等) |
| 遗传代谢 | 肝豆状核变性、遗传性糖代谢障碍等 |
| 免疫相关 | 自身免疫性肝病、肿瘤免疫治疗、乙型肝炎不规范抗病毒治疗等 |
| 肝脏其他疾病 | 肝脏肿瘤、肝脏手术、妊娠急性脂肪肝、肝移植术后、肝脏血管疾病(如布加综合征)等 |
| 胆道疾病 | 先天性胆道闭锁、胆汁淤积性肝病等 |
| 循环衰竭 | 缺血缺氧、休克、充血性心力衰竭等 |
| 其他 | 创伤、热射病等 |
| 原因不明 | - |

注:-,无相关数据。

表4 肝衰竭的分类
Table 4 Classification of liver failure

| 分类 | 定义 |
|--------------|--|
| 急性肝衰竭 | 急性起病,无基础肝病史,4周以内出现以Ⅱ级及以上肝性脑病为特征的肝衰竭 |
| 亚急性肝衰竭 | 起病较急,无基础肝病史,4~24周出现肝衰竭的临床表现 |
| 慢加急性(亚急性)肝衰竭 | 在慢性肝病基础上(有无肝硬化),各种诱因导致短期内出现急性肝功能恶化,以肝脏和/或肝外器官衰竭和短期高病死率(28 d病死率≥15%)为主要特征的复杂临床综合征 |
| 慢性肝衰竭 | 在肝硬化基础上,缓慢出现肝功能进行性减退导致的以反复腹水和/或肝性脑病等为主要表现的慢性肝功能失代偿 |

具有重要价值,但由于肝衰竭患者的凝血功能严重障碍,实施经皮肝穿刺具有较高的风险,在临床工作中应特别注意,但也可根据临床实际情况,选择相对出血风险小的经颈内静脉肝穿刺。多项多中心的回顾性研究均表明,经颈静脉肝穿刺在凝血功能障碍、腹水等高危患者中具有较高的安全性^[21-23]。

肝衰竭发生时(CLF除外),肝脏组织学可观察到广泛的肝细胞坏死,坏死的部位和范围因病因和病程的不同而不同。按照坏死的范围,可分为大块坏死(坏死范围超过肝实质的2/3)、亚大块坏死(约占肝实质的1/2~2/3)、融合性坏死(相邻成片的肝细胞坏死)及桥接坏死(较广泛的融合性坏死,并破坏肝实质结构)。在不同病程肝衰竭肝组织中,可观察到一次性或多次性的、新旧不一的肝细胞坏死病灶。最新转录、蛋白和代谢等多组学研究揭示,ACLF发病机制涉及系统性炎症反应和免疫代谢失衡等,发病早期固有免疫激活、炎症因子风暴,进而发生适应性免疫抑制或耗竭、代谢紊乱,导致肝脏和/或肝外多器官衰竭^[24-27]。

2.2.1 ALF 肝细胞呈一次性坏死,可呈大块或亚大块坏死,或桥接坏死,伴存活肝细胞严重变性,肝窦网状支架塌陷或部分塌陷。

2.2.2 SALF 肝组织呈新旧不等的亚大块坏死或桥接坏死;较陈旧的坏死区网状纤维塌陷,或有胶原纤维沉积,残留肝细胞有程度不等的再生,并可见细、小胆管增生和胆汁淤积。

2.2.3 ACLF 或 SACLFB 在慢性肝病病理损伤的基础上,发生新旧程度不等的肝细胞亚大块坏死性病变,伴有汇管周围的小胆管增生,有肝硬化基础的患者,部分硬化结节结构仍然存在。

2.2.4 CLF 弥漫性肝脏纤维化,以及异常增生结节形成,可伴有分布不均的肝细胞坏死。

2.3 临床诊断

肝衰竭的临床诊断需要依据病史、临床表现和辅助检查等综合分析而确定。

2.3.1 ALF 无基础肝病史,急性起病,4周内出现

Ⅱ级及以上肝性脑病(按IV级分类法划分)并有以下表现者:(1)乏力、厌食、腹胀、恶心及呕吐等严重消化道症状;(2)凝血功能障碍,国际标准化比值(international normalized ratio, INR)≥1.5或凝血酶原活动度(prothrombin time activity, PTA)≤40%,并排除其他原因者;(3)总胆红素(total bilirubin, TBil)进行性升高。

2.3.2 SALF 无基础肝病史,起病较急,4~24周出现以下表现者:(1)乏力、厌食、腹胀、恶心及呕吐等严重消化道症状;(2)严重黄疸,TBil≥10×正常值上限(upper-limit of normal, ULN)或每日上升≥1 mg/dL;(3)凝血功能障碍,INR≥1.5或PTA≤40%,并排除其他原因者;(4)腹水,伴或不伴肝性脑病。

2.3.3 ACLF 或 SACLFB ACLF是在慢性肝病(无论有无肝硬化)基础上,不同诱因导致的急性肝功能恶化,伴随肝脏和/或肝外器官衰竭,短期内高病死率的复杂临床综合征^[10]。多个国际肝衰竭联盟根据各自区域的人群特征建立了相应的ACLF诊断标准(表5)。

基于中国人群特征的COSSH诊断标准,将ACLF划分为1、2、3三个等级^[11]。

ACLF 1级(早期):肝衰竭(TBil≥12 mg/dL)合并1.5≤INR<2.5,或合并肾功能障碍(肌酐1.5~1.9 mg/dL),或合并I~Ⅱ级肝性脑病(A1)。

ACLF 2级(中期):出现2个器官衰竭(肝、肾、脑、凝血、呼吸和循环)(A1)。

ACLF 3级(晚期):出现3个或3个以上器官衰竭(肝、肾、脑、凝血、呼吸和循环)(A1)。

本指南的ACLF COSSH分级标准中的1、2、3三个等级相当于《肝衰竭诊治指南(2018年版)》中ACLF的早、中、晚期。

2.3.4 CLF 在肝硬化基础上,缓慢出现肝功能进行性减退和失代偿:(1)血清TBil升高,常<10×ULN;(2)白蛋白明显降低;(3)血小板计数明显下降,INR≥1.5(或PTA≤40%),并排除其他原因者;(4)有顽固性腹水或门静脉高压等表现;(5)肝性脑病。

在未到达SALF和ACLF诊断标准但患者极度乏

表5 慢加急性肝衰竭(ACLF)诊断标准
Table 5 Diagnostic criteria for acute-on-chronic liver failure (ACLF)

| 项目 | COSSH-ACLF ^[11] | EASL-ACLF ^[9] | NACSELD-ACLF ^[10] | APASL专家共识 ^[8] | 世界胃肠病学组织 ^[17] |
|--------|---|--|--|--|---|
| 临床研究类型 | 多中心、前瞻性、观察性队列研究 | 多中心、前瞻性、观察性队列研究 | 多中心、前瞻性数据库分析 | 专家共识 | 专家共识 |
| 主要病因 | HBV | 酒精、HCV | HCV、酒精 | HBV、酒精 | - |
| 发病诱因 | 肝内(HBV再激活)、肝外(细菌感染)或二者兼有 | 肝内(酒精性肝炎),肝外(感染、静脉曲张出血),或者兼有二者兼有 | 肝内型、肝外型,或二者兼有 | 肝内型 | - |
| 研究人群 | 乙型肝炎相关慢性肝病急性失代偿 | 肝硬化急性失代偿 | 肝硬化急性失代偿 | 慢性肝病急性失代偿(有失代偿史除外) | - |
| ACLF定义 | 在慢性肝病(无论肝硬化与否)基础上出现的急性现多器官功能衰竭(肝、肾、脑、凝血、呼吸和循环),伴和/或肝外器官衰竭(肝、肾、脑、凝血、呼吸和循环)以及短期高病死率(28 d病死率≥15%)的一组复杂临床综合征 | 肝硬化急性失代偿患者合并感染的肝硬化患者出现2个及以上肝外器官衰竭(肾、脑、呼吸和循环)合并短期(30 d)高病死率(28 d病死率≥15%)的一组复杂临床综合征 | 在既往已知或未知慢性肝病基础上出现急性肝损伤合并短期(总胆红素>5 mg/dL和INR≥1.5)4周内出现腹水或肝性脑病,并有28 d高病死率 | 慢性肝病患者无论先前是否诊断为肝硬化,存在诱因引起急性肝功能失代偿导致的肝和INR≥1.5)伴有功能衰竭(黄疸和INR4周内出现腹水或延长)和1个或多个肝外器官衰竭,28 d和90 d高病死率 | 慢性肝病患者无论先前是否诊断为肝硬化,存在诱因引起急性肝功能失代偿导致的肝和INR≥1.5)伴有功能衰竭(黄疸和INR4周内出现腹水或延长)和1个或多个肝外器官衰竭,28 d和90 d高病死率增加。将ACLF分为3型,A型:在慢性非肝硬化肝病基础上发生;B型:在代偿期肝硬化基础上发生;C型:在既往发生失代偿的肝硬化基础上发生 |
| ACLF分级 | ACLF-1级:肝衰竭(总胆红素≥12 mg/dL)合并INR<2.5,或合并肾功能障碍(肌酐1.5~1.9 mg/dL),或合并I~II级肝性脑病;ACLF-2级:2个器官衰竭;ACLF-3级:>3个器官衰竭 | ACLF-1级:1个器官衰竭,包括(1)肾衰竭;(2)肝脏、凝血、循环或呼吸衰竭之一;(3)脑衰竭合并肝性脑病;(4)肾功能障碍(肌酐1.5~1.9 mg/dL);ACLF-2级:2个器官衰竭;ACLF-3级:>3个器官衰竭 | - | 1级:AARC评分5~7分; 2级:AARC评分8~10分; 3级:AARC评分11~15分 | - |
| 器官衰竭定义 | 肝脏:总胆红素≥12 mg/dL;肾脏:肌酐≥2 mg/dL或使用连续性肾脏替代治疗;凝血功能:INR≥2.5;脑:West Haven分级3~4级;肝性脑病或因肝性脑病使用机械通气;循环系统:血管活性药物的使用;呼吸系统:PaO ₂ /FiO ₂ ≤200或SpO ₂ /FiO ₂ ≤214或非肝性脑病使用机械通气 | COSSH标准下器官衰竭定义 | 肾脏:使用透析或其他形式的连续性肾脏替代治疗;脑:West Haven分级3~4级;循环系统:尽管有液体复苏和足够的心输出量,但平均动脉压<60 mmHg或收缩压较基础值降低40 mmHg;呼吸系统:使用机械通气 | 肝脏:总胆红素≥5 mg/dL; 脑:临床肝性脑病 | - |
| 等级分布 | 1级:61%; 2级:33%; 3级:6% | 1级:49%; 2级:35%; 3级:16% | 2个器官衰竭:43%; 3个器官衰竭:41%; 4个器官衰竭:16% | - | - |
| 短期病死率 | 28 d 1级:23%; 2级:61%; 3级:93% | 28 d 1级:22%; 2级:32%; 3级:77% | 30 d 2个器官衰竭:49%; 3个器官衰竭:64%; 4个器官衰竭:77% | 28 d 1级:13%; 2级:45%; 3级:86% | - |

注:-,无相关数据;COSSH,中国重型乙型病毒性肝炎研究小组;EASL,欧洲肝病学会;NACSELD,北美终末期肝病研究联盟;APASL,亚太肝病学会;HBV,乙型肝炎病毒;HCV,丙型肝炎病毒;INR,国际标准化比值;1 mmHg=0.133 kPa。

力,有严重的消化道症状、丙氨酸转氨酶(alanine aminotransferase, ALT)和/或天冬氨酸转氨酶(aspartate aminotransferase, AST)大幅度升高,黄疸进行性加深($5 \text{ mg/dL} \leq \text{Tbil} < 12 \text{ mg/dL}$)或每日上升 $\geq 1 \text{ mg/dL}$,有出血倾向, $40\% < \text{PTA} \leq 50\%$ (INR<1.5),考虑肝衰竭前期,要提高警惕,须密切关注病情发展。

2.4 肝衰竭诊断格式 肝衰竭不是一个独立的临床诊断,而是一种功能判断。在临床实际应用中,完整的诊断应包括病因、临床类型及分级,建议按照以下格式书写:

肝衰竭(分类、分级)

疾病病因诊断(病毒、药物、酒精、免疫、寄生虫等)

例如:(1)ACLF 1级

乙型病毒性肝炎

(2)ALF

病因待查

2.5 疗效判断

2.5.1 疗效指标 肝衰竭主要疗效指标是短期生存率(4及12周无移植生存率)。次要疗效指标包括:(1)症状:患者乏力、纳差、腹胀、恶心及呕吐等临床症状的改善;(2)并发症:肝性脑病、腹水、上消化道出血及感染等并发症的缓解;(3)器官衰竭:如呼吸、循环及肾脏等器官功能的恢复;(4)实验室指标:血液生化学检查示TBil、PTA、INR等好转。

2.5.2 疗效判断标准

2.5.2.1 临床治愈率 ALF、SALF以临床治愈率作为判断标准:(1)乏力、纳差、腹胀、尿少、出血倾向和肝性脑病等临床症状消失;(2)肝功能指标基本恢复;(3)INR或PTA恢复正常。

2.5.2.2 临床好转率 ACLF或SACLF以临床好转率作为判断标准:(1)乏力、纳差、腹胀及出血等临床症状明显好转,肝性脑病消失;(2)黄疸、腹水等体征明显好转;(3)肝功能指标明显好转($\text{Tbil} \leq 5 \times \text{ULN}$, INR ≤ 1.5 或PTA $\geq 40\%$)。

2.5.2.3 临床恶化 ALF、SALF、ACLF或SACLF临床恶化标准:(1)乏力、纳差、腹胀及出血等临床症状及体征加重;(2)肝功能指标加重;(3)新发并发症和/或肝外脏器功能衰竭,或原有并发症加重。

2.6 预警预后评估 肝衰竭预警预后评估应贯穿诊疗全程,尤其强调早期、动态预后评估的重要性。传统临床预后工具包括终末期肝病模型(model for end-stage liver disease, MELD)^[28]、MELD联合血清Na(MELD-Na)^[29]、

iMELD^[30]、皇家医学院医院(King's College Hospital, KCH)标准^[31]、序贯器官衰竭评估(sequential organ failure assessment, SOFA)^[32]等。KCH标准适用于ALF。MELD、MELD-Na等可用于判断ACLF预后结局,但敏感度和特异度较差。国内外学者基于上述不同诊断标准,建立并更新了各自标准下ACLF预后评分模型,包括CLIF-C ACLF评分^[33]、COSSH-ACLF评分^[11]、COSSH-ACLF II评分^[34]、APASL-AARC评分^[35]和NACSELD-ACLF评分^[36](表6)。动态评估COSSH研究基于乙型肝炎人群的前瞻性开放性大队列,建立了预警ACLF发生的COSSH-onset-ACLF评分模型^[37]。除基于传统临床指标的模型之外,近年来国内外学者利用多组学技术等发现了一系列有助于提高肝衰竭临床预警预后模型准确度的标志物,但仍有待进一步的验证和临床转化^[24-26, 38-43]。

3 肝衰竭的治疗

目前肝衰竭的治疗包括3个方面:一是内科综合治疗,二是人工肝治疗,三是肝移植治疗。原则上强调早诊断、早治疗,采取相应的病因治疗和综合治疗措施,并积极防治并发症,维持或支持器官功能稳定。整个治疗过程中应动态评估病情、加强监护,及时联合人工肝、桥接肝移植,降低病死率。

3.1 内科综合治疗

3.1.1 一般支持治疗

(1)卧床休息,减少体力消耗,减轻肝脏负担,病情稳定后加强适当运动(A5)。

(2)加强病情监护:评估精神状态,监测生命体征,记录体质、腹围及二便变化等;建议完善病因及病情评估相关实验室检查,如INR/凝血酶原时间(prothrombin time, PT)、纤维蛋白原、乳酸脱氢酶、血常规、肝功能、血糖、血脂、电解质、血肌酐、尿素氮、血氨、动脉血气、乳酸、内毒素、肝衰竭相关病原微生物、铜蓝蛋白、自身免疫性肝病相关抗体检测,以及肝脏影像学等检查,定期检测评估,门静脉高压者应酌情完善胃镜^[44](A5)。有条件单位可完成血栓弹力图或旋转式血栓弹力计、凝血因子V、凝血因子VII、人类白细胞抗原(human leukocyte antigen, HLA)分型、间接测热法测定静息能量消耗(resting energy expenditure, REE)等评估项目。

(3)推荐对肝衰竭患者直接进行详细营养评定,以确定营养不良的类型和程度^[45-46],制订个体化营养支持方案。根据疾病情况、营养状态、消化吸收功能等综合因素逐步达到每日1.3倍REE或 $30 \sim 35 \text{ kcal} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$ 的

表6 慢加急性肝衰竭(ACLF)预警预后评分
Table 6 Early warning and prognostic scoring for acute-on-chronic liver failure (ACLF)

| 评分模型 | 应用人群 | 评价指标 | 评分公式 | 应用 |
|-----------------------------------|--------------------|--|---|--|
| 预后评分模型 | | | | |
| COSSH-ACLF II s ^[34] | 慢性肝病急性失代偿(不论有无肝硬化) | INR、HE等级、中性粒细胞、TBil、血尿素、年龄 | =1.649×ln(INR)+0.457×HE评分+0.425×ln(中性粒细胞)+0.396×ln(TBil)+0.576×ln(血尿素)+0.033×年龄 | 患者病死率的个体评估；危险分层,28/90 d病死率:<7分(低风险),8.2%/18.7%;7~<8.4分(中风险),49.7%/65.8%;≥8.4分(高风险),76.3%/87.7% |
| COSSH-ACLFs ^[11] | 慢性肝病急性失代偿(不论有无肝硬化) | HBV-SOFA评分(包括肾、脑、循环和呼吸功能的判断)、INR、TBil、年龄 | =0.741×INR+0.523×HBV-SOFA+0.026×年龄+0.003×TBil(μmol/L) | - |
| CLIF-C ACLFs ^[33] | 肝硬化急性失代偿性 | CLIF-OF评分(包括肝凝血、肾、脑、循环和呼吸功能的判断)、年龄、白细胞 | =10×[0.33×CLIF OFs+0.04×年龄+0.63×ln(白细胞)-2] | 患者病死率的个体评估 |
| APASL-AARCs ^[35] | 慢性肝病急性恶化 | TBil、Cre、INR、HE等级、血乳酸 | - | 危险分层,28 d病死率:5~7分/ACLF-1级:13%8~10分/ACLF-2级:45%11~15分/ACLF-3级:86% |
| NACSELD-ACLFs ^[36] | 肝硬化急性失代偿 | HE等级、肾脏替代治疗、机械通气、平均动脉压 | - | ≥2个器官衰竭的30 d病死率:41% |
| 预警评分模型 | | | | |
| COSSH-onset-ACLFs ^[37] | 慢性肝病急性失代偿(不论有无肝硬化) | ALT、TBil、INR、铁蛋白 | =0.101×ln(ALT)+0.819×ln(TBil)+2.820×ln(INR)+0.016×ln(铁蛋白) | 预测肝衰竭发生率；危险分层,7/14/28 d发生率:<6.3分(低风险),2.5%/3.2%;3.7%;≥6.3分(高风险),42.6%/49.2%/50.0% |

注:-,无相关数据;COSSH,中国重型乙型病毒性肝炎研究小组;APASL,亚太肝病学会;INR,国际标准化比值;HE,肝性脑病;HBV,乙型肝炎病毒;ALT,丙氨酸转氨酶;Cre,血肌酐;TBil,总胆红素。

能量摄入目标^[45-48]。营养支持途径首选经口进食,推荐分餐及夜间加餐、补充维生素和微量元素等,必要时予肠外营养^[44, 49-50](A4),其中肝衰竭合并肝性脑病患者的营养支持详见3.1.4。

(4)积极纠正低蛋白血症,补充白蛋白或新鲜血浆,并酌情补充凝血因子^[51](A5)。

(5)监测血气分析和乳酸水平,注意纠正水电解质及酸碱平衡紊乱,特别要注意纠正低钠、低氯、低钾和低镁血症(A5)。

(6)注意消毒隔离,加强口腔护理、肺部及肠道管理,预防医院感染发生(A5)。

3.1.2 对症治疗

3.1.2.1 抗炎护肝药物的应用 推荐使用具有抗炎、抗氧化、解毒、利胆和肝细胞膜修复保护作用的药物,如异甘草酸镁、水飞蓟素、还原型谷胱甘肽、腺苷蛋氨酸和多烯磷脂酰胆碱等^[48-49]。不同护肝药物分别通过抑制

炎症反应、清除活性氧、解毒、免疫调节、调节能量代谢、改善肝细胞膜稳定性、完整性及流动性等途径,达到减轻肝脏组织损害,促进肝细胞修复和再生,减轻肝内胆汁淤积,改善肝功能的目的(A5)。

3.1.2.2 微生态调节治疗 越来越多的证据表明,肠道微生物群参与肝脏疾病的发病机制^[52-53]。肝衰竭患者存在肠道微生态失衡,表现为肠道乳酸杆菌、双歧杆菌等有益菌减少,韦荣球菌、链球菌等条件致病菌增多,导致继发感染、肝性脑病^[54]。而应用肠道微生态调节剂,如双歧杆菌、乳酸杆菌、戊糖片球菌等益生菌,乳果糖等益生元,以及益生菌和益生元组成的合生元,可改善肝衰竭肠道微生态^[55-56](A5),维持微生态平衡,减少继发感染,降低肝性脑病患者的血氨水平和改善心理测量测试,改善肝衰竭患者预后^[57]。粪便菌群移植(faecal microbiota transplantation, FMT)可快速重建健康、平衡的肠道微生态系统,恢复肠道功能,减少感染风险,改善肝功

能,可作为一种治疗肝衰竭尤其是肝性脑病的新技术^[58]。因此,建议肝衰竭患者尽早开展肠道优势菌群十联检检测,及时发现肠道微生态失衡,为及时干预提供依据^[59]。

3.1.2.3 免疫调节剂的应用 肾上腺皮质激素在肝衰竭治疗中的应用尚存在不同意见,肾上腺皮质激素使用时机、类型和剂量尚无共识。非病毒感染性肝衰竭,如自身免疫性肝炎、药物诱导的自身免疫性肝炎及急性酒精中毒(重症酒精性肝炎)等,可考虑肾上腺皮质激素治疗(甲泼尼龙 $1.0 \sim 1.5 \text{ mg} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$)(A1),治疗中须密切监测,及时评估疗效与并发症。其他原因所致的 ALF 前期或早期,若病情发展迅速且无严重感染、出血等并发症者,可酌情短期使用^[60](B3)。

有报道胸腺肽 $\alpha 1$ 治疗 ACLF,尤其是合并感染患者,有助于降低 90 d 病死率^[61](B2)。对肝衰竭合并感染患者建议早期应用。粒细胞集落刺激因子(granulocyte colony-stimulating factor, G-CSF)治疗能促进 ACLF 患者 CD34(+) 细胞的动员,有望提高疗效^[62](B2)。

其余免疫调节剂多应用于自身免疫性肝炎相关肝衰竭的治疗,例如吗替麦考酚酯、他克莫司和环孢素,可作为使用标准疗法(泼尼松龙单用或联合硫唑嘌呤)无效的自身免疫性肝炎患者二线用药,西罗莫司、英夫利昔单抗和利妥昔单抗等可作为三线用药^[63](A2)。

3.1.3 病因治疗

明确肝衰竭病因对指导治疗及判断预后具有重要价值,包括查明发病原因及诱因两类。对其尚不明确者应积极寻找病因以期达到正确处理的目的^[64]。

3.1.3.1 去除诱因 去除如重叠感染、应激、饮酒、劳累、药物和出血等诱因。

3.1.3.2 针对不同病因治疗

(1)肝炎病毒感染:HBsAg 阳性乙型肝炎患者,不论其 HBV DNA 是否阳性,及 HBV DNA 载量高低,建议立即使用核苷(酸)类药物抗病毒治疗。在肝衰竭前、早、中期开始抗病毒治疗疗效相对较好。对 ACLF 的有关研究指出,早期快速降低 HBV DNA 载量是治疗的关键,若 HBV DNA 载量在 2 周内能下降 $2 \lg \text{ IU/mL}$,患者存活率可提高^[65]。抗病毒药物应优先选择快速强效的核苷(酸)类药物,如恩替卡韦、替诺福韦、丙酚替诺福韦和艾米替诺福韦等^[65-68](A2)。

丙型肝炎病毒(HCV)RNA 阳性的肝衰竭患者,可根据肝衰竭发展情况选择抗病毒时机及药物治疗。若 MELD 评分 $< 18 \sim 20$ 分,可在移植术前尽快开始抗病毒治疗,部分患者经治疗后可从移植列表中移出;若 MELD

评分 $\geq 18 \sim 20$ 分,可先行移植术,术后再行抗病毒治疗。如果等待移植时间超过 6 个月,可在移植术前行抗病毒治疗。移植后患者一旦出现 HCV RNA 阳性,应及时抗病毒治疗。抗病毒治疗首选无干扰素的直接抗病毒药物(direct acting antiviral agents, DAAs)治疗方案,必要时根据 HCV 基因型、患者耐受情况等进行个体化治疗。NS3/4A 蛋白酶抑制剂、干扰素禁用于失代偿期肝硬化患者。在治疗过程中应定期监测血液学指标、HCV RNA 及不良反应等^[69-70](A1)。

有研究报道,戊型肝炎病毒(HEV)导致的肝衰竭患者接受利巴韦林治疗,可快速清除 HEV^[71](B5)。

其他病毒感染:确诊或疑似疱疹病毒或水痘-带状疱疹病毒感染导致 ALF 的患者,应使用阿昔洛韦($5 \sim 10 \text{ mg/kg}$, 1 次/ 8 h , 静脉滴注)或更昔洛韦(5 mg/kg , 1 次/ 12 h , 静脉滴注)等治疗,危重者可考虑进行人工肝、肝移植。

(2)药物性肝损伤:因药物肝毒性所致 ALF,应停用所有可疑的药物,并避免再次使用可疑或同类药物。追溯过去 6 个月服用的处方药、某些中草药、非处方药和膳食补充剂的详细信息(包括服用数量和最后一次服用的时间),尽可能确定非处方药的成分。N-乙酰半胱氨酸(NAC)对药物性肝损伤所致 ALF 有效^[72-73]。怀疑对乙酰氨基酚(acetaminophen, APAP)中毒的 ALF 患者也可应用 NAC,必要时进行人工肝治疗。在非 APAP 引起的 ALF 患者中,静脉注射 NAC 能改善 I ~ II 级早期肝性脑病患者的无肝移植生存率,但 III ~ IV 级重度肝性脑病的患者通常需要肝移植^[74]。确诊或疑似毒蕈中毒的 ALF 患者,考虑应用青霉素 G 和水飞蓟素^[75-77](A5)。

肝毒性是免疫检查点抑制剂(immune checkpoint inhibitors, ICIs)治疗相关不良事件之一,肿瘤患者在接受 ICIs 治疗前应进行评估,并在治疗过程中进行肝脏功能的监测^[78]。在 ICIs 所致的 3 级以上肝损伤患者($\text{ALT} \geq 5 \sim 20 \times \text{ULN}$, $\text{Tbil} \geq 3 \sim 10 \times \text{ULN}$)中,应立即停用 ICIs,开始使用肾上腺皮质激素治疗(甲基强的松龙 $1 \sim 2 \text{ mg} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$ 或相当剂量激素),如治疗 $3 \sim 5 \text{ d}$ 后无明显改善,可考虑加用麦考酚酯或他克莫司^[79-80](A3)。药物治疗效果不佳时,尽早联合人工肝治疗。

(3)妊娠期急性脂肪肝(acute fatty liver of pregnancy, AFLP)/HELLP 综合征导致的肝衰竭:当发生 HELLP 综合征、AFLP 使孕妇病情迅速恶化的情况时,应在诊断明确和疾病稳定后立即终止妊娠^[81-82](A1)。如果终止妊娠后病情仍继续进展,需考虑人工肝和肝移植治疗。

(4)肝豆状核变性:肝移植可以挽救肝豆状核变性所致ACLF患者的生命,提高患者的长期生存率^[83](A3)。人工肝联合铜螯合剂可用于肝豆状核变性导致的ALF患者,在较短时间内改善病情,有利于过渡到肝移植手术^[84-85](A4)。对于术前存在明显神经系统症状的肝豆状核变性患者,在肝移植术后应继续低铜饮食,并加小剂量锌剂治疗^[86]。

3.1.4 并发症的内科综合治疗

3.1.4.1 脑水肿

(1)有颅内压增高者,给予甘露醇0.5~1.0 g/kg或者高渗盐水治疗^[87](A3),对于存在肾功能损伤时不宜使用甘露醇,宜使用高渗盐水^[88](A3)。

(2)襻利尿剂,一般选用呋塞米,可与渗透性脱水剂交替使用。

(3)应用人血白蛋白,特别是肝硬化白蛋白偏低的患者,提高胶体渗透压,可能有助于降低颅内压,减轻脑水肿症状。

(4)人工肝支持治疗。

(5)肾上腺皮质激素不推荐用于控制颅内高压^[88](A1)。

3.1.4.2 肝性脑病

(1)识别并去除诱因,如严重感染、出血及电解质紊乱等。

(2)调整蛋白质摄入及营养支持,为减轻肝脏负担及预防肝性脑病的发生和加重,建议减少蛋白质摄入,一般情况下蛋白质摄入量维持在1.2~1.5 g·kg⁻¹·d⁻¹,Ⅲ级以上肝性脑病者蛋白质摄入量为0.5~1.2 g·kg⁻¹·d⁻¹^[46](A4),在总蛋白摄入量不超过限制的前提下,可考虑用植物蛋白和乳蛋白替代动物蛋白^[89-90](B4)。对不能耐受口服蛋白质摄入的患者可考虑补充支链氨基酸(branched-chain amino acids,BCAA)^[47, 91](B5)。营养支持能量摄入在危重期推荐25~35 kcal·kg⁻¹·d⁻¹,病情稳定后推荐35~40 kcal·kg⁻¹·d⁻¹^[46](A4)。一旦病情改善,可给予标准饮食。建议在白天少食多餐,夜间睡前可食用适量碳水化合物^[92](B5)。

(3)应用乳果糖或低聚果糖,口服或高位灌肠,可酸化肠道,促进氨的排出,调节微生态,减少肠源性毒素吸收^[93-95](A1)。利福昔明可作为乳果糖的辅助用药,推荐作为二级预防用药^[96-99](A2)。

(4)视患者电解质和酸碱平衡情况酌情选择精氨酸、门冬氨酸-鸟氨酸等降氨药物^[100](A2)。益生菌和微生物粪便移植可能会改善显性肝性脑病,降低血氨水平^[58, 101-103](A2)。

(5)Ⅲ~Ⅳ级肝性脑病患者可酌情使用BCAA或BCAA与精氨酸混合制剂以纠正氨基酸失衡^[91, 104](B5)。

(6)Ⅲ级以上的肝性脑病患者存在误吸风险,格拉斯哥昏迷指数(GCS)评分<7分的患者可转移至重症监护病房(ICU)接受治疗^[13, 105](A4)。

(7)抽搐患者可酌情使用半衰期短的药物,例如丙泊酚、右美托咪定来镇静和镇痛,不推荐预防用药^[13](B5)。

(8)人工肝支持治疗可改善肝性脑病症状^[106-108](A2)。

3.1.4.3 感染

(1)推荐常规进行血液和体液的病原学及感染相关检查。

(2)除肝移植前围手术期患者外,不推荐常规预防性使用抗感染药物。

(3)一旦出现感染征象,应首先明确感染部位,根据经验选择抗感染药物,并及时根据病原学检测及药敏试验结果调整用药^[109-110](A4)。

(4)应用广谱抗感染药物,联合应用多个抗感染药物,以及应用肾上腺皮质激素类药物等治疗时,应注意防治继发真菌感染^[111](A4)。

3.1.4.4 低钠血症及顽固性腹水 低钠血症是常见并发症。而低钠血症、顽固性腹水与急性肾损伤(acute kidney injury,AKI)等并发症相互关联。水钠潴留所致稀释性低钠血症是其常见原因,托伐普坦作为精氨酸加压素V2受体阻滞剂,可通过选择性阻断集合管主细胞V2受体,促进自由水的排泄,用于治疗低钠血症及顽固性腹水^[112](A4)。对顽固性腹水患者:(1)限制钠盐的摄入,每日钠盐摄入量不超过4~6 g^[113];(2)推荐螺内酯联合呋塞米起始联用,应答差者,可应用托伐普坦^[114](B2);(3)特利加压素1~2 mg/次,1次/12 h;(4)腹腔穿刺放腹水;(5)输注白蛋白^[115](A3);(6)经颈静脉肝内门腔静脉分流术(transjugular intrahepatic portosystemic shunt,TIPS)治疗。

3.1.4.5 AKI及肝肾综合征(hepatorenal syndrome, HRS)

对于肝衰竭患者,应积极预防AKI的发生:系统性抗炎治疗,积极控制感染,降低胆红素水平,纠正低血容量和维持高平均动脉压,避免肾毒性药物和非甾体类药物等,需用静脉造影剂的检查者须权衡利弊后选择^[8, 116-119](B3)。

AKI患者的治疗应综合评估病因、严重程度、血流动力学及全身情况等:(1)当诊断为AKI时,应尽快调查其病因并积极控制,对于疑似细菌感染的患者,建议采集培养标本后,尽早给予经验性抗菌药物^[120](A4);(2)应

立即停用利尿治疗和/或β受体阻滞剂，并停用可能肾损伤药物、血管扩张剂和非甾体消炎药^[121-122](A3)；(3)根据液体丢失的原因和程度进行扩容量和补液，肾前性的患者可以使用晶体液治疗，而急性消化道出血患者应给予浓缩红细胞，以维持血红蛋白水平为70~90 g/L^[123-124](A3)；(4)在停用利尿剂并控制诱因后，按照 $1 \text{ g} \cdot \text{kg}^{-1} \cdot \text{d}^{-1}$ 剂量(最大剂量100 g/d)连续2 d静脉输注20%白蛋白扩充血容量，无效者须考虑是否存在HRS^[125](A5)。

HRS患者应立即接受白蛋白输注联合血管收缩药物治疗，改善肾脏灌注：(1)对于HRS-AKI优先推荐特利加压素(2 mg/24 h)联合白蛋白(20~40 g/d)，治疗2 d且血肌酐下降≤25%，特利加压素可逐步增加至6 mg/24 h^[126-131](A1)。若有效，疗程7~14 d；若无效，停用特利加压素。(2)去甲肾上腺素(0.5~3.0 mg/h)联合白蛋白(10~20 g/L)在HRS-AKI患者的治疗上与特利加压素有相似的效果^[131-135](A1)。在治疗休克患者时，优先推荐使用去甲肾上腺素^[13](A5)。(3)米多君联合奥曲肽，仅在无法获取特利加压素及去甲肾上腺素时推荐使用^[124, 131, 136](B2)。(4)肾脏替代治疗(RRT)的时机应根据个体情况综合评估，对于药物治疗效果欠佳且有机会接受肝移植的患者，RRT作为肾功能恶化、电解质紊乱或容量过载的桥接治疗^[137-140](A2)。(5)TIPS可用于改善HRS-NAKI患者的肾功能、控制难治性腹水，但尚不倡导在HRS-AKI患者中使用TIPS^[141-142](B3)。

3.1.4.6 消化道出血

(1)常规推荐使用质子泵抑制剂^[143](A1)。

(2)对确诊门静脉高压性出血的患者，应立即使用血管活性药物降低门静脉压力，首选特利加压素、生长抑素类似物或奥曲肽，持续治疗3~5 d^[121, 144-146](A1)。急性出血期应避免使用β受体阻滞剂和血管扩张剂^[124]。

(3)建议在发生出血后即开始抗菌药物预防性治疗，降低感染发生率并改善出血(A1)，推荐使用头孢曲松或喹诺酮类药物^[147-149]。

(4)尽早开始扩容补液，恢复和维持血流动力学稳定，保证组织灌注(A5)，红细胞输注阈值为血红蛋白低于70 g/L，并维持70~90 g/L^[150-152](A2)。

(5)在血流动力学恢复后，应尽早完善内窥镜治疗，行内镜下套扎、硬化剂注射或组织黏合剂治疗止血^[150, 153-154](A1)。

(6)食管胃底静脉曲张所致出血者可用三腔管压迫止血作为内镜难以治疗的过渡治疗^[121](B5)。

(7)对于Child-Pugh评级C级(<14分)，或Child-

Pugh评级B级(>7分)合并活动性出血的患者，可考虑早期行TIPS^[155-156](B2)。对于药物联合内镜治疗后仍持续出血的患者，应首选TIPS治疗^[121](A5)。

3.1.4.7 肝肺综合征和门脉性肺动脉高压 PaO₂<80 mmHg(1 mmHg=0.133 kPa)时给予氧疗，通过鼻导管或面罩给予低流量氧(2~4 L/min)，对于氧气量需要增加的患者，可以加压面罩给氧或者气管插管。重度门脉性肺动脉高压(portopulmonary hypertension, PoPH)患者进行肝移植风险极高，前列环素等扩血管药物可能改善PoPH患者的血液动力学^[157]。

3.2 非生物型人工肝支持治疗

3.2.1 概述 人工肝是治疗肝衰竭的有效方法之一，通过一个体外的机械、理化和生物装置，清除各种有害物质，补充必需物质，改善内环境，暂时替代衰竭肝脏的部分功能，为肝细胞再生及肝功能恢复创造条件或等待机会进行肝移植。

人工肝支持系统分为非生物型、生物型和混合型3种。非生物型人工肝已在临床广泛应用并被证实有一定疗效^[106, 158-171](A3)，生物型和混合型人工肝尚在研发阶段，临床应用仍需积极探索。本指南中主要介绍非生物型人工肝治疗。

目前在临幊上常用的人工肝系统是李氏非生物型人工肝(Li's non-bioartificial liver, Li-NBAL)。Li-NBAL系统自1986年开始研究，经历了3个发展阶段，Li-NBAL 1.0系统主要是以置换、吸附和滤过等单一治疗模式为特征。在此基础上持续发展，又创建了一系列根据不同病情进行不同组合的Li-NBAL 2.0系统，包括血浆透析滤过(plasma diafiltration, PDF)、血浆置换联合血液滤过(plasma exchange with hemofiltration, PEHF)、配对血浆置换吸附滤过(coupled plasma exchange filtration adsorption, CPEFA)、双重血浆分子吸附系统(double plasma molecules adsorption system, DPMAS)。

为了实现临幊治疗方案系统化、技术操作标准化、治疗功能集成化，Li-NBAL系统进一步得到发展，形成了功能更全面的Li-NBAL 3.0系统。Li-NBAL 3.0系统以小剂量血浆置换为基础，通过对置换过程中分离的血浆进行血浆吸附(阴离子树脂、活性炭等)、血浆滤过多次循环，补充少量新鲜血浆及白蛋白，同时全面清除血浆中各种毒素物质，实现解毒代谢、合成和平衡功能，提高了临幊治疗效果，节省了血浆用量，而且使人工肝治疗流程更规范、更标准、更简便。

Li-NBAL 3.0系统功能介绍简述如下。(1)解毒代谢

功能:通过血浆吸附、血液/血浆滤过分别清除炎性介质、胆红素、血氨、芳香族氨基酸及内毒素等多种有害物质;(2)合成功能:通过血浆分离法选择性地从循环血液中除去病理血浆或血浆中的某些大分子致病物质,同时补充白蛋白和凝血因子等有益物质,提高机体胶体渗透压、物质转运载体水平,改善凝血因子;(3)平衡功能:通过血液/血浆滤过保持水、电解质和酸碱平衡。各医疗单位可根据实际情况,结合患者病情,选择上述功能单独使用,也可以对各功能进行组合使用。

其他还有分子吸附再循环系统(molecular absorbent recycling system, MARS)、连续白蛋白净化治疗(continuous albumin purification system, CAPS)、成分血浆分离吸附(fractional plasma separation and adsorption, FPSA)等。推荐人工肝治疗肝衰竭方案采用联合治疗方法为宜,注意操作的规范化。

3.2.2 适应证

(1)各种病因引起的 ALF、SALF 和 ACLF COSSH 分级 1~2 级(早、中期)的患者;COSSH 分级 3 级(晚期)的 ACLF 患者病情重、并发症多,应权衡利弊,慎重进行治疗,同时积极寻求肝移植机会^[106, 158-166](A3)。

(2)肝衰竭患者肝移植前等待肝源、肝移植术后排异反应及移植肝无功能、ABO 血型不合肝移植围手术期脱敏治疗的患者^[166-169](A4)。

3.2.3 相对禁忌证

(1)活动性出血或弥漫性血管内凝血者。
(2)对治疗过程中所用耗材、血制品或药物等严重过敏者。

- (3)血流动力学不稳定者。
(4)心脑血管意外所致梗死非稳定者。
(5)血管外溶血者。

虽有相对禁忌证,但病情治疗需要,经与患者或其家属充分沟通并知情同意,仍可通过选择相对安全的治疗模式进行治疗^[172-173](A5)。

3.2.4 并发症 人工肝治疗的并发症有出血、凝血、深静脉血栓、低血压、继发感染、过敏反应、失衡综合征、高枸橼酸盐血症和肝素诱导的血小板减少症等。需要在人工肝治疗前充分评估并预防并发症的发生,在人工肝治疗中和治疗后严密观察并发症。随着人工肝技术的发展,并发症发生率逐渐下降,一旦出现,可根据具体情况给予相应处理^[172-173](A5)。

3.3 肝移植

肝移植是治疗各种原因所致的终末期肝功能衰竭

的最有效方法^[174],适用于经积极内科综合治疗和/或人工肝治疗疗效欠佳,不能通过上述方法好转或恢复者。

3.3.1 适应证

(1)对于 ALF、SALF 和 CLF 患者,MELD 评分是评估肝移植的主要参考指标,MELD 评分为 15~40 分是肝移植的最佳适应证^[175-179]。此外,超紧急状态患者拥有供肝分配最高优先级^[174, 180-181](A1)。

(2)对于 ACLF,经过积极的内科综合治疗及人工肝治疗后 CLIF-C 分级为 2~3 级的患者,建议尽早行肝移植;AARC 评分中,ACLF I ~ II 级治疗 1 周内评分无下降患者和 AARC ACLF III 级患者应优先行肝移植治疗^[182](B2)。

(3)对于合并肝癌的肝衰竭患者,优先选择符合肿瘤无大血管侵犯及肝外转移,肿瘤累计直径≤8 cm 或肿瘤累计直径>8 cm、术前甲胎蛋白(AFP)≤400 ng/mL 且组织学分级为高/中分化^[183](B2)。

(4)对于合并严重肾损伤或终末期肾病的肝衰竭患者可考虑肝肾联合移植^[184](B3)。

3.3.2 禁忌证^[179](B2)

- (1)严重脑水肿并发脑疝。
(2)严重循环功能衰竭,对血管活性药物剂量增加无反应。
(3)持续严重的感染,细菌或真菌引起的败血症、感染性休克,活动性肺结核^[185-186]。
(4)合并存在肝外弥漫多发未控制的恶性肿瘤。
(5)合并存在未控制的严重精神疾病。

4 展望

肝衰竭的预警和诊疗仍是国际难题,须进一步研究揭示肝衰竭的发病机制,融合应用生物技术、细胞技术和人工智能技术发现和筛选肝衰竭的精准宿主标志物,结合关键临床参数,早期识别和监测肝衰竭的高危人群,建立高循证医学证据等级的预警预测体系、早期诊断和分级分期标准;进一步研发智能型非生物型和生物型人工肝脏技术、肝脏 3D 打印技术、细胞治疗技术、肝移植技术,实现肝衰竭高效的个性化治疗,促进肝细胞再生,恢复肝脏功能;研究大数据、人工智能及物联网等技术实现肝衰竭恢复期患者的远程监控和智能化管理,攻克肝衰竭高病死率的国际难题。

专家组成员(按姓氏笔画顺序):

丁洋(中国医科大学附属盛京医院)、于岩岩(北京大学第一医院)、马臻(内蒙古医科大学附属医院)、王介非

(上海公共卫生临床中心)、王宇明(第三军医大学附属西南医院)、王荣琦(河北医科大学第三医院)、王艳(北京大学第一医院)、王磊(山东大学第二医院)、王凯(山东大学齐鲁医院)、韦嘉(云南省第二人民医院)、毛小荣(兰州大学第一医院)、邓国宏(第三军医大学附属西南医院)、甘建和(苏州大学附属第一医院)、左维泽(石河子大学医学院第一附属医院)、石小枫(重庆医科大学附属第二医院)、卢高峰(郑州大学第二附属医院)、叶峰(西安交通大学第一附属医院)、付娜(河北医科大学第三医院)、白浪(四川大学华西医院)、白菡(中国医科大学附属盛京医院)、冯萍(四川大学华西医院)、兰英华(哈尔滨医科大学附属第一医院)、宁琴(华中科技大学同济医学院附属同济医院)、朱丹华(浙江大学医学院附属第一医院)、朱英(大连医科大学附属第一医院)、朱梦飞(树兰(杭州)医院)、任万华(山东省立医院)、邬小萍(南昌大学第一附属医院)、刘俊平(河南省人民医院)、刘景院(首都医科大学附属北京地坛医院)、安纪红(内蒙古自治区人民医院)、孙丽华(新疆医科大学第一附属医院)、杜翔(西藏军区总医院感染病医院)、李玉芳(宁夏医科大学总医院)、李用国(重庆医科大学附属第一医院)、李兰娟(浙江大学医学院附属第一医院)、李君(浙江大学医学院附属第一医院)、李武(昆明医科大学第一附属医院)、李荣宽(大连医科大学附属第二医院)、李树臣(哈尔滨医科大学第二附属医院)、李莹(天津市第三中心医院)、李晖(云南省第二人民医院)、李海(上海交通大学医学院附属仁济医院)、李家斌(安徽医科大学第一附属医院)、李智伟(中国医科大学附属盛京医院)、李磊(安徽省立医院)、杨喆(树兰(杭州)医院)、吴涛(海南省人民医院)、何英利(西安交通大学附属第一医院)、何金秋(南昌市第九医院)、邹怀宾(首都医科大学附属北京佑安医院)、辛绍杰(中国人民解放军总医院第五医学中心)、宋红丽(天津市第一中心医院)、张大志(重庆医科大学附属第二医院)、张立婷(兰州大学第一医院)、张跃新(新疆医科大学第一附属医院)、张燎云(山西医科大学第一医院)、陆海英(北京大学第一医院)、陆爽(贵州医科大学附属医院)、陈佳佳(浙江大学医学院附属第一医院)、陈靖(福建医科大学附属第一医院)、陈煜(首都医科大学附属北京佑安医院)、陈韬(华中科技大学同济医学院附属同济医院)、林建辉(福建医科大学孟超肝胆医院)、林春(福建医科大学孟超肝胆医院)、林锋(海南省人民医院)、尚佳(河南省人民医院)、罗新华(贵州省人民医院)、金清龙(吉林大学第一医院)、周东辉(江

苏省人民医院)、周俊英(河北医科大学第三医院)、周新民(空军军医大学西京医院)、郑欢伟(石家庄市中医院)、郑昕(华中科技大学同济医学院附属协和医院)、郑建铭(复旦大学附属华山医院)、郑树森(浙江大学医学院附属第一医院)、孟庆华(首都医科大学附属北京佑安医院)、胡瑾华(中国人民解放军总医院第五医学中心)、施毓(浙江大学医学院附属第一医院)、段钟平(首都医科大学附属北京佑安医院)、耿嘉蔚(云南省第一人民医院)、徐小微(浙江大学医学院附属第一医院)、徐晓(杭州医学院)、高志良(中山大学附属第三医院)、高毅(南方医科大学珠江医院)、黄小平(苏州大学附属第一医院)、黄建荣(浙江大学医学院附属第一医院)、黄缘(北京清华长庚医院)、黄燕(中南大学湘雅医院)、曹红翠(浙江大学医学院附属第一医院)、曹海芳(青海省第四人民医院)、龚国忠(中南大学湘雅二医院)、龚晓兵(暨南大学医学院第一附属医院)、盛国平(树兰(杭州)医院)、盛慧萍(宁夏医科大学总医院)、彭亮(中山大学附属第三医院)、董育玮(上海市第一人民医院)、韩英(空军军医大学西京医院)、韩涛(南开大学人民医院)、程计林(上海市公共卫生临床中心)、游绍莉(中国人民解放军总医院第五医学中心)、谢青(上海交通大学医学院附属瑞金医院)、谢敬东(上海交通大学医学院附属瑞金医院)、甄真(河北医科大学第三医院)、路青华(青海省第四人民医院)、廖柏明(广西医科大学第一附属医院)、熊墨龙(南昌市第九医院)、潘小平(浙江中医药大学)、潘晨(福建医科大学孟超肝胆医院)、霍小林(中国科学院电工研究所)、戴菲(西安交通大学第二附属医院)

总执笔人:

徐小微(浙江大学医学院附属第一医院)

执笔人(按姓氏笔画排序):

朱丹华(浙江大学医学院附属第一医院)、朱梦飞(树兰(杭州)医院)、李君(浙江大学医学院附属第一医院)、杨喆(树兰(杭州)医院)、陈佳佳(浙江大学医学院附属第一医院)、孟庆华(首都医科大学附属北京佑安医院)、施毓(浙江大学医学院附属第一医院)、徐晓(杭州医学院)、黄建荣(浙江大学医学院附属第一医院)、盛国平(树兰(杭州)医院)、彭亮(中山大学附属第三医院)

利益冲突声明: 所有作者均声明不存在利益冲突。

参考文献:

- [1] BERNAL W, AUZINGER G, DHAWAN A, et al. Acute liver failure[J]. Lancet, 2010, 376(9736): 190-201. DOI: 10.1016/S0140-6736(10)60274-7.

- [2] POLSON J, LEE WM, American Association for the Study of Liver Disease. AASLD position paper: The management of acute liver failure [J]. *Hepatology*, 2005, 41(5): 1179-1197. DOI: [10.1002/hep.20703](https://doi.org/10.1002/hep.20703).
- [3] Liver Failure and Artificial Liver Group, Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association; Severe Liver Disease and Artificial Liver Group, Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association. Diagnostic and treatment guidelines for liver failure [J]. *Chin J Intern Med*, 2006, 45(12): 1053-1056.
中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组, 中华医学会肝病学分会重型肝病与人工肝学组. 肝衰竭诊疗指南[J]. 中华内科杂志, 2006, 45(12): 1053-1056.
- [4] Liver Failure and Artificial Liver Group, Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association; Severe Liver Disease and Artificial Liver Group, Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association. Guideline for diagnosis and treatment of liver failure [J]. *Chin J Clin Infect Dis*, 2012, 5(6): 321-327. DOI: [10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2012.06.001](https://doi.org/10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2012.06.001).
中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组, 中华医学会肝病学分会重型肝病与人工肝学组. 肝衰竭诊疗指南(2012年版)[J]. 中华临床感染病杂志, 2012, 5(6): 321-327. DOI: [10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2012.06.001](https://doi.org/10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2012.06.001).
- [5] Liver Failure and Artificial Liver Group, Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association; Severe Liver Disease and Artificial Liver Group, Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association. Guideline for diagnosis and treatment of liver failure (2018 version) [J]. *J Clin Hepatol*, 2019, 35(1): 38-44. DOI: [10.3969/j.issn.1001-5256.2019.01.007](https://doi.org/10.3969/j.issn.1001-5256.2019.01.007).
中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组, 中华医学会肝病学分会重型肝病与人工肝学组. 肝衰竭诊疗指南(2018年版)[J]. 临床肝胆病杂志, 2019, 35(1): 38-44. DOI: [10.3969/j.issn.1001-5256.2019.01.007](https://doi.org/10.3969/j.issn.1001-5256.2019.01.007).
- [6] SARIN SK, KUMAR A, ALMEIDA JA, et al. Acute-on-chronic liver failure: Consensus recommendations of the Asian Pacific Association for the Study of the Liver (APASL) [J]. *Hepatol Int*, 2009, 3(1): 269-282. DOI: [10.1007/s12072-008-9106-x](https://doi.org/10.1007/s12072-008-9106-x).
- [7] SARIN SK, KEDARISSETTY CK, ABBAS Z, et al. Acute-on-chronic liver failure: Consensus recommendations of the Asian Pacific Association for the Study of the Liver (APASL) 2014[J]. *Hepatol Int*, 2014, 8(4): 453-471. DOI: [10.1007/s12072-014-9580-2](https://doi.org/10.1007/s12072-014-9580-2).
- [8] SARIN SK, CHOUDHURY A, SHARMA MK, et al. Acute-on-chronic liver failure: Consensus recommendations of the Asian Pacific Association for the Study of the Liver (APASL): An update[J]. *Hepatol Int*, 2019, 13(4): 353-390. DOI: [10.1007/s12072-019-09946-3](https://doi.org/10.1007/s12072-019-09946-3).
- [9] MOREAU R, JALAN R, GINES P, et al. Acute-on-chronic liver failure is a distinct syndrome that develops in patients with acute decompensation of cirrhosis[J]. *Gastroenterology*, 2013, 144(7): 1426-1437. DOI: [10.1053/j.gastro.2013.02.042](https://doi.org/10.1053/j.gastro.2013.02.042).
- [10] BAJAJ JS, O'LEARY JG, REDDY KR, et al. Survival in infection-related acute-on-chronic liver failure is defined by extrahepatic organ failures[J]. *Hepatology*, 2014, 60(1): 250-256. DOI: [10.1002/hep.27077](https://doi.org/10.1002/hep.27077).
- [11] WU TZ, LI J, SHAO L, et al. Development of diagnostic criteria and a prognostic score for hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure[J]. *Gut*, 2018, 67(12): 2181-2191. DOI: [10.1136/gutjnl-2017-314641](https://doi.org/10.1136/gutjnl-2017-314641).
- [12] European Association for the Study of the Liver. EASL clinical practice guidelines on acute-on-chronic liver failure[J]. *J Hepatol*, 2023, 79(2): 461-491. DOI: [10.1016/j.jhep.2023.04.021](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2023.04.021).
- [13] KARVELLAS CJ, BAJAJ JS, KAMATH PS, et al. AASLD practice guidance on acute-on-chronic liver failure and the management of critically ill patients with cirrhosis[J]. *Hepatology*, 2024, 79(6): 1463-1502. DOI: [10.1097/HEP.0000000000000671](https://doi.org/10.1097/HEP.0000000000000671).
- [14] ATKINS D, BEST D, BRISS PA, et al. Grading quality of evidence and strength of recommendations[J]. *BMJ*, 2004, 328(7454): 1490. DOI: [10.1136/bmjj.328.7454.1490](https://doi.org/10.1136/bmjj.328.7454.1490).
- [15] SHI Y, YANG Y, HU YR, et al. Acute-on-chronic liver failure precipitated by hepatic injury is distinct from that precipitated by extrahepatic insults[J]. *Hepatology*, 2015, 62(1): 232-242. DOI: [10.1002/hep.27795](https://doi.org/10.1002/hep.27795).
- [16] ZHANG Q, LI Y, HAN T, et al. Comparison of current diagnostic criteria for acute-on-chronic liver failure[J]. *PLoS One*, 2015, 10(3): e0122158. DOI: [10.1371/journal.pone.0122158](https://doi.org/10.1371/journal.pone.0122158).
- [17] JALAN R, YURDAYDIN C, BAJAJ JS, et al. Toward an improved definition of acute-on-chronic liver failure[J]. *Gastroenterology*, 2014, 147(1): 4-10. DOI: [10.1053/j.gastro.2014.05.005](https://doi.org/10.1053/j.gastro.2014.05.005).
- [18] QIU ST, ZHANG Q, HU JX, et al. Impact of onset time, number, type, and sequence of extrahepatic organ failure on prognosis of acute-on-chronic liver failure[J]. *J Clin Transl Hepatol*, 2024, 12(3): 257-265. DOI: [10.14218/JCTH.2023.00379](https://doi.org/10.14218/JCTH.2023.00379).
- [19] XIAO LL, CHEN JJ, ZHAO S, et al. The 90-day survival threshold: A pivotal determinant of long-term prognosis in HBV-ACLF patients-insights from a prospective longitudinal cohort study[J]. *Adv Sci (Weinh)*, 2024, 11(16): e2304381. DOI: [10.1002/advs.202304381](https://doi.org/10.1002/advs.202304381).
- [20] DONG JL, CHEN Y. Recognition of the clinical classification of acute-on-chronic liver failure: Redefinition from a new perspective of onset manifestations and dynamic outcomes[J]. *J Clin Hepatol*, 2023, 39(10): 2277-2280. DOI: [10.3969/j.issn.1001-5256.2023.10.002](https://doi.org/10.3969/j.issn.1001-5256.2023.10.002).
董金玲, 陈煜. 慢加急性肝衰竭临床分型的再认识: 从起病表现和动态转归的新视角重新定义[J]. 临床肝胆病杂志, 2023, 39(10): 2277-2280. DOI: [10.3969/j.issn.1001-5256.2023.10.002](https://doi.org/10.3969/j.issn.1001-5256.2023.10.002).
- [21] SUE MJ, LEE EW, SAAB S, et al. Transjugular liver biopsy: Safe even in patients with severe coagulopathies and multiple biopsies [J]. *Clin Transl Gastroenterol*, 2019, 10(7): e00063. DOI: [10.14309/ctg.0000000000000063](https://doi.org/10.14309/ctg.0000000000000063).
- [22] SMITH TP, PRESSON TL, HENEGHAN MA, et al. Transjugular biopsy of the liver in pediatric and adult patients using an 18-gauge automated core biopsy needle: A retrospective review of 410 consecutive procedures[J]. *AJR Am J Roentgenol*, 2003, 180(1): 167-172. DOI: [10.2214/ajr.180.1.1800167](https://doi.org/10.2214/ajr.180.1.1800167).
- [23] DIMICHELE DM, MIRANI G, WILFREDO CANCHIS P, et al. Transjugular liver biopsy is safe and diagnostic for patients with congenital bleeding disorders and hepatitis C infection[J]. *Haemophilia*, 2003, 9(5): 613-618. DOI: [10.1046/j.1365-2516.2003.00801.x](https://doi.org/10.1046/j.1365-2516.2003.00801.x).
- [24] LI J, LIANG X, JIANG J, et al. PBMC transcriptomics identifies immune-metabolism disorder during the development of HBV-ACLF [J]. *Gut*, 2022, 71(1): 163-175. DOI: [10.1136/gutjnl-2020-323395](https://doi.org/10.1136/gutjnl-2020-323395).
- [25] SUN ZY, LIU XL, WU DX, et al. Circulating proteomic panels for diagnosis and risk stratification of acute-on-chronic liver failure in patients with viral hepatitis B[J]. *Theranostics*, 2019, 9(4): 1200-1214. DOI: [10.7150/thno.31991](https://doi.org/10.7150/thno.31991).
- [26] ZHANG Y, TAN WT, WANG XB, et al. Metabolic biomarkers significantly enhance the prediction of HBV-related ACLF occurrence and outcomes[J]. *J Hepatol*, 2023, 79(5): 1159-1171. DOI: [10.1016/j.jhep.2023.07.011](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2023.07.011).
- [27] LUO JJ, LI JQ, LI P, et al. Acute-on-chronic liver failure: Far to go-a review[J]. *Crit Care*, 2023, 27(1): 259. DOI: [10.1186/s13054-023-04540-4](https://doi.org/10.1186/s13054-023-04540-4).
- [28] KAMATH PS, WIESNER RH, MALINCHOC M, et al. A model to predict survival in patients with end-stage liver disease[J]. *Hepatology*, 2001, 33(2): 464-470. DOI: [10.1053/hep.2001.22172](https://doi.org/10.1053/hep.2001.22172).
- [29] KIM WR, BIGGINS SW, KREMERS WK, et al. Hyponatremia and mortality among patients on the liver-transplant waiting list[J]. *N Engl J Med*, 2008, 359(10): 1018-1026. DOI: [10.1056/NEJMoa0801209](https://doi.org/10.1056/NEJMoa0801209).
- [30] LUCA A, ANGERMAYR B, BERTOLINI G, et al. An integrated MELD model including serum sodium and age improves the prediction of early mortality in patients with cirrhosis[J]. *Liver Transpl*, 2007, 13(8): 1174-1180. DOI: [10.1002/lit.21197](https://doi.org/10.1002/lit.21197).
- [31] O'GRADY JG, ALEXANDER GJ, HAYLLAR KM, et al. Early indicators of prognosis in fulminant hepatic failure[J]. *Gastroenterology*, 1989, 97(2): 439-445. DOI: [10.1016/0016-5085\(89\)90081-4](https://doi.org/10.1016/0016-5085(89)90081-4).
- [32] VINCENT JL, MORENO R, TAKALA J, et al. The SOFA (Sepsis-related Organ Failure Assessment) score to describe organ dysfunction/failure. On behalf of the Working Group on Sepsis-Related Problems of the European Society of Intensive Care Medicine[J]. *Intensive Care Med*, 1996, 22(7): 707-710. DOI: [10.1007/BF01709751](https://doi.org/10.1007/BF01709751).

- [33] JALAN R, SALIBA F, PAVESI M, et al. Development and validation of a prognostic score to predict mortality in patients with acute-on-chronic liver failure[J]. *J Hepatol*, 2014, 61(5): 1038-1047. DOI: 10.1016/j.jhep.2014.06.012.
- [34] LI JQ, LIANG X, YOU SL, et al. Development and validation of a new prognostic score for hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure[J]. *J Hepatol*, 2021, 75(5): 1104-1115. DOI: 10.1016/j.jhep.2021.05.026.
- [35] CHOUDHURY A, JINDAL A, MAIWALL R, et al. Liver failure determines the outcome in patients of acute-on-chronic liver failure (ACLF): Comparison of APASL ACLF research consortium (AARC) and CLIF-SOFA models[J]. *Hepatol Int*, 2017, 11(5): 461-471. DOI: 10.1007/s12072-017-9816-z.
- [36] O'LEARY JG, REDDY KR, GARCIA-TSAO G, et al. NACSELD acute-on-chronic liver failure (NACSELD-ACLF) score predicts 30-day survival in hospitalized patients with cirrhosis[J]. *Hepatology*, 2018, 67(6): 2367-2374. DOI: 10.1002/hep.29773.
- [37] LUO JJ, LIANG X, XIN JJ, et al. Predicting the onset of hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure[J]. *Clin Gastroenterol Hepatol*, 2023, 21(3): 681-693. DOI: 10.1016/j.cgh.2022.03.016.
- [38] HE LL, CAI Q, LIANG X, et al. ETS2 alleviates acute-on-chronic liver failure by suppressing excessive inflammation[J]. *J Med Virol*, 2023, 95(4): e28710. DOI: 10.1002/jmv.28710.
- [39] HASSAN HM, CAI Q, LIANG X, et al. Transcriptomics reveals immune-metabolism disorder in acute-on-chronic liver failure in rats [J]. *Life Sci Alliance*, 2021, 5(3): e202101189. DOI: 10.26508/lsa.202101189.
- [40] LIANG X, LI P, JIANG J, et al. Transcriptomics unveils immune metabolic disruption and a novel biomarker of mortality in patients with HBV-related acute-on-chronic liver failure[J]. *JHEP Rep*, 2023, 5(9): 100848. DOI: 10.1016/j.jhepr.2023.100848.
- [41] WEISS E, DE LA PEÑA-RAMIREZ C, AGUILAR F, et al. Sympathetic nervous activation, mitochondrial dysfunction and outcome in acutely decompensated cirrhosis: The metabolomic prognostic models (CLIF-C MET) [J]. *Gut*, 2023, 72(8): 1581-1591. DOI: 10.1136/gutjnl-2022-328708.
- [42] TAN WT, XIA J, DAN YJ, et al. Genome-wide association study identifies HLA-DR variants conferring risk of HBV-related acute-on-chronic liver failure[J]. *Gut*, 2018, 67(4): 757-766. DOI: 10.1136/gutjnl-2016-313035.
- [43] LI P, LIANG X, LUO JJ, et al. Omics in acute-on-chronic liver failure [J]. *Liver Int*, 2023. DOI: 10.1111/liv.15634. [Online ahead of print]
- [44] NANCHAL R, SUBRAMANIAN R, ALHAZZANI W, et al. Guidelines for the management of adult acute and acute-on-chronic liver failure in the ICU: Neurology, peri-transplant medicine, infectious disease, and gastroenterology considerations[J]. *Crit Care Med*, 2023, 51(5): 657-676. DOI: 10.1097/CCM.0000000000005824.
- [45] Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association; Chinese Society of Gastroenterology, Chinese Medical Association. Clinical guidelines on nutrition in end-stage liver disease[J]. *J Clin Hepatol*, 2019, 35(6): 1222-1230. DOI: 10.3969/j.issn.1001-5256.2019.06.010. 中华医学会肝病学分会, 中华医学会消化病学分会. 终末期肝病临床营养指南[J]. 临床肝胆病杂志, 2019, 35(6): 1222-1230. DOI: 10.3969/j.issn.1001-5256.2019.06.010.
- [46] LAI JC, TANDON P, BERNAL W, et al. Malnutrition, frailty, and sarcopenia in patients with cirrhosis: 2021 practice guidance by the American association for the study of liver diseases[J]. *Hepatology*, 2021, 74(3): 1611-1644. DOI: 10.1002/hep.32049.
- [47] European Association for the Study of the Liver. EASL clinical practice guidelines on nutrition in chronic liver disease[J]. *J Hepatol*, 2019, 70(1): 172-193. DOI: 10.1016/j.jhep.2018.06.024.
- [48] PLAUTH M, BERNAL W, DASARATHY S, et al. ESPEN guideline on clinical nutrition in liver disease[J]. *Clin Nutr*, 2019, 38(2): 485-521. DOI: 10.1016/j.clnu.2018.12.022.
- [49] BISCHOFF SC, BERNAL W, DASARATHY S, et al. ESPEN practical guideline: Clinical nutrition in liver disease[J]. *Clin Nutr*, 2020, 39(12): 3533-3562. DOI: 10.1016/j.clnu.2020.09.001.
- [50] BAJAJ JS, O'LEARY JG, LAI JC, et al. Acute-on-chronic liver failure clinical guidelines[J]. *Am J Gastroenterol*, 2022, 117(2): 225-252. DOI: 10.14309/ajg.0000000000001595.
- [51] CARACENI P, RIGGIO O, ANGELI P, et al. Long-term albumin administration in decompensated cirrhosis (ANSWER): An open-label randomised trial[J]. *Lancet*, 2018, 391(10138): 2417-2429. DOI: 10.1016/S0140-6736(18)30840-7.
- [52] ZENG YB, CHEN SJ, FU Y, et al. Gut microbiota dysbiosis in patients with hepatitis B virus-induced chronic liver disease covering chronic hepatitis, liver cirrhosis and hepatocellular carcinoma[J]. *J Viral Hepat*, 2020, 27(2): 143-155. DOI: 10.1111/jvh.13216.
- [53] CHEN YF, GUO J, QIAN GR, et al. Gut dysbiosis in acute-on-chronic liver failure and its predictive value for mortality[J]. *J Gastroenterol Hepatol*, 2015, 30(9): 1429-1437. DOI: 10.1111/jgh.12932.
- [54] CHEN YF, YANG FL, LU HF, et al. Characterization of fecal microbial communities in patients with liver cirrhosis[J]. *Hepatology*, 2011, 54(2): 562-572. DOI: 10.1002/hep.24423.
- [55] LI LJ. Infectious microecology[M]. 2nd ed. Beijing: People's Medical Publishing House, 2012.
- 李兰娟. 感染微生态学[M]. 2版. 北京: 人民卫生出版社, 2012.
- [56] LI LJ. Infectious microecology[M]. Berlin: Springer, 2014.
- [57] TREBICKA J, BORK P, KRAM A, et al. Utilizing the gut microbiome in decompensated cirrhosis and acute-on-chronic liver failure[J]. *Nat Rev Gastroenterol Hepatol*, 2021, 18(3): 167-180. DOI: 10.1038/s41575-020-00376-3.
- [58] BLOOM PP, TAPPER EB, YOUNG VB, et al. Microbiome therapeutics for hepatic encephalopathy[J]. *J Hepatol*, 2021, 75(6): 1452-1464. DOI: 10.1016/j.jhep.2021.08.004.
- [59] WU ZW, PAN XX, YUAN Y, et al. An evaluation method of human gut microbial homeostasis by testing specific fecal microbiota[J]. *Engineering*, 2023, 29: 110-119. DOI: 10.1016/j.eng.2023.03.007.
- [60] YE C, LI WY, LI L, et al. Glucocorticoid treatment strategies in liver failure[J]. *Front Immunol*, 2022, 13: 846091. DOI: 10.3389/fimmu.2022.846091.
- [61] CHEN JF, CHEN SR, LEI ZY, et al. Safety and efficacy of thymosin α 1 in the treatment of hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure: A randomized controlled trial[J]. *Hepatol Int*, 2022, 16(4): 775-788. DOI: 10.1007/s12072-022-10335-6.
- [62] GARG V, GARG H, KHAN A, et al. Granulocyte colony-stimulating factor mobilizes CD34⁺ cells and improves survival of patients with acute-on-chronic liver failure[J]. *Gastroenterology*, 2012, 142(3): 505-512. e1. DOI: 10.1053/j.gastro.2011.11.027.
- [63] LOHSE AW, SEBODE M, JØRGENSEN MH, et al. Second-line and third-line therapy for autoimmune hepatitis: A position statement from the European reference network on hepatological diseases and the international autoimmune hepatitis group[J]. *J Hepatol*, 2020, 73(6): 1496-1506. DOI: 10.1016/j.jhep.2020.07.023.
- [64] ROCKEY DC, SEEFF LB, ROCHON J, et al. Causality assessment in drug-induced liver injury using a structured expert opinion process: Comparison to the rousset-uclaf causality assessment method[J]. *Hepatology*, 2010, 51(6): 2117-2126. DOI: 10.1002/hep.23577.
- [65] GARG H, SARIN SK, KUMAR M, et al. Tenovofir improves the outcome in patients with spontaneous reactivation of hepatitis B presenting as acute-on-chronic liver failure[J]. *Hepatology*, 2011, 53(3): 774-780. DOI: 10.1002/hep.24109.
- [66] HUANG KW, TAM KW, LUO JC, et al. Efficacy and safety of lamivudine versus entecavir for treating chronic hepatitis B virus-related acute exacerbation and acute-on-chronic liver failure: A systematic review and meta-analysis[J]. *J Clin Gastroenterol*, 2017, 51(6): 539-547. DOI: 10.1097/MCG.0000000000000675.
- [67] LI J, HU CH, CHEN Y, et al. Short-term and long-term safety and efficacy of tenofovir alafenamide, tenofovir disoproxil fumarate and entecavir treatment of acute-on-chronic liver failure associated with hepatitis B[J]. *BMC Infect Dis*, 2021, 21(1): 567. DOI: 10.1186/s12879-021-06237-x.
- [68] ZHANG YQ, XU WX, ZHU X, et al. The 48-week safety and therapeutic effects of tenofovir alafenamide in hbv-related acute-on-chronic

- liver failure: A prospective cohort study[J]. *J Viral Hepat*, 2021, 28(4): 592-600. DOI: [10.1111/jvh.13468](https://doi.org/10.1111/jvh.13468).
- [69] Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association; Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association. Guidelines for the prevention and treatment of hepatitis C (2022 version) [J]. *Chin J Clin Infect Dis*, 2022, 15(6): 428-447. DOI: [10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2022.06.002](https://doi.org/10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2022.06.002).
- 中华医学会肝病学分会, 中华医学会感染病学分会. 丙型肝炎防治指南(2022年版)[J]. 中华临床感染病杂志, 2022, 15(6): 428-447. DOI: [10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2022.06.002](https://doi.org/10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2022.06.002).
- [70] European Association for the Study of the Liver. EASL recommendations on treatment of hepatitis C 2018[J]. *J Hepatol*, 2018, 69(2): 461-511. DOI: [10.1016/j.jhep.2018.03.026](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2018.03.026).
- [71] PÉRON JM, DALTON H, IZOPET J, et al. Acute autochthonous hepatitis E in western patients with underlying chronic liver disease: A role for ribavirin? [J]. *J Hepatol*, 2011, 54(6): 1323-1324; author reply 1324-1325. DOI: [10.1016/j.jhep.2011.01.009](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2011.01.009).
- [72] SMILKSTEIN MJ, KNAPP GL, KULIG KW, et al. Efficacy of oral N-acetylcysteine in the treatment of acetaminophen overdose. Analysis of the national multicenter study (1976 to 1985) [J]. *N Engl J Med*, 1988, 319(24): 1557-1562. DOI: [10.1056/NEJM198812153192401](https://doi.org/10.1056/NEJM198812153192401).
- [73] KEAYS R, HARRISON PM, WENDON JA, et al. Intravenous acetylcysteine in paracetamol induced fulminant hepatic failure: A prospective controlled trial[J]. *BMJ*, 1991, 303(6809): 1026-1029. DOI: [10.1136/bmj.303.6809.1026](https://doi.org/10.1136/bmj.303.6809.1026).
- [74] LEE WM, HYNAN LS, ROSSARO L, et al. Intravenous N-acetylcysteine improves transplant-free survival in early stage non-acetaminophen acute liver failure[J]. *Gastroenterology*, 2009, 137(3): 856-864. DOI: [10.1053/j.gastro.2009.06.006](https://doi.org/10.1053/j.gastro.2009.06.006).
- [75] HRUBY K, CSOMOS G, FUHRMANN M, et al. Chemotherapy of *Amanita phalloides* poisoning with intravenous silibinin[J]. *Hum Toxicol*, 1983, 2(2): 183-195. DOI: [10.1177/096032718300200203](https://doi.org/10.1177/096032718300200203).
- [76] BROUSSARD CN, AGGARWAL A, LACEY SR, et al. Mushroom poisoning: From diarrhea to liver transplantation[J]. *Am J Gastroenterol*, 2001, 96(11): 3195-3198. DOI: [10.1111/j.1572-0241.2001.05283.x](https://doi.org/10.1111/j.1572-0241.2001.05283.x).
- [77] ENJALBERT F, RAPIOR S, NOUGUER-SOULÉ J, et al. Treatment of amatoxin poisoning: 20-year retrospective analysis[J]. *J Toxicol Clin Toxicol*, 2002, 40(6): 715-757. DOI: [10.1081/clt-120014646](https://doi.org/10.1081/clt-120014646).
- [78] ANDRADE RJ, CHALASANI N, BJORNSSON ES, et al. Drug-induced liver injury[J]. *Nat Rev Dis Primers*, 2019, 5: 1-22. DOI: [10.1038/s41572-019-0105-0](https://doi.org/10.1038/s41572-019-0105-0).
- [79] LI M, WONG D, VOGEL AS, et al. Effect of corticosteroid dosing on outcomes in high-grade immune checkpoint inhibitor hepatitis[J]. *Hepatology*, 2022, 75(3): 531-540. DOI: [10.1002/hep.32215](https://doi.org/10.1002/hep.32215).
- [80] Technology Committee on DILI Prevention and Management, Chinese Medical Biotechnology Association; Study Group of Drug-Induced Liver Disease, Chinese Medical Association for the Study of Liver Diseases. Chinese guideline for diagnosis and management of drug-induced liver injury (2023 version) [J]. *Chin J Hepatol*, 2023, 31(4): 355-384. DOI: [10.3760/cma.j.cn501113-20230419-00176-1](https://doi.org/10.3760/cma.j.cn501113-20230419-00176-1).
中国医药生物技术协会药物性肝损伤防治技术专业委员会, 中华医学会肝病学分会药物性肝病学组. 中国药物性肝损伤诊治指南(2023年版) [J]. 中华肝脏病杂志, 2023, 31(4): 355-384. DOI: [10.3760/cma.j.cn501113-20230419-00176-1](https://doi.org/10.3760/cma.j.cn501113-20230419-00176-1).
- [81] European Association for the Study of the Liver. EASL clinical practice guidelines on the management of liver diseases in pregnancy[J]. *J Hepatol*, 2023, 79(3): 768-828. DOI: [10.1016/j.jhep.2023.03.006](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2023.03.006).
- [82] Obstetrics Subgroup, Chinese Society of Obstetrics and Gynecology, Chinese Medical Association. Clinical management guidelines for acute fatty liver of pregnancy in China (2022) [J]. *J Clin Hepatol*, 2022, 38(4): 776-783.
中华医学会妇产科学分会产科学组. 妊娠期急性脂肪肝临床管理指南(2022) [J]. 临床肝胆病杂志, 2022, 38(4): 776-783.
- [83] European Association for Study of Liver. EASL clinical practice guidelines: Wilson's disease[J]. *J Hepatol*, 2012, 56(3): 671-685. DOI: [10.1016/j.jhep.2011.11.007](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2011.11.007).
- [84] ZHANG Y, LI L, ZHANG XL, et al. Plasmapheresis combined with continuous plasma filtration adsorption rescues severe acute liver failure in Wilson's disease before liver transplantation[J]. *Blood Purif*, 2019, 47(1-3): 120-125. DOI: [10.1159/000493909](https://doi.org/10.1159/000493909).
- [85] ASFAHA S, ALMANSORI M, QARNI U, et al. Plasmapheresis for hemolytic crisis and impending acute liver failure in Wilson disease [J]. *J Clin Apher*, 2007, 22(5): 295-298. DOI: [10.1002/jca.20140](https://doi.org/10.1002/jca.20140).
- [86] NI W, DONG QY, ZHANG Y, et al. Zinc monotherapy and a low-copper diet are beneficial in patients with Wilson disease after liver transplantation[J]. *CNS Neurosci Ther*, 2013, 19(11): 905-907. DOI: [10.1111/cns.12167](https://doi.org/10.1111/cns.12167).
- [87] CANALESE J, GIMSON AE, DAVIS C, et al. Controlled trial of dexamethasone and mannitol for the cerebral oedema of fulminant hepatic failure[J]. *Gut*, 1982, 23(7): 625-629. DOI: [10.1136/gut.23.7.625](https://doi.org/10.1136/gut.23.7.625).
- [88] KLINCK J, MCNEILL L, DI ANGELANTONIO E, et al. Predictors and outcome impact of perioperative serum sodium changes in a high-risk population[J]. *Br J Anaesth*, 2015, 114(4): 615-622. DOI: [10.1093/bja/aeu409](https://doi.org/10.1093/bja/aeu409).
- [89] BIANCHI GP, MARCHESEINI G, FABBRI A, et al. Vegetable versus animal protein diet in cirrhotic patients with chronic encephalopathy. A randomized cross-over comparison[J]. *J Intern Med*, 1993, 233(5): 385-392. DOI: [10.1111/j.1365-2796.1993.tb00689.x](https://doi.org/10.1111/j.1365-2796.1993.tb00689.x).
- [90] SHAW S, WORNER TM, LIEBER CS. Comparison of animal and vegetable protein sources in the dietary management of hepatic encephalopathy[J]. *Am J Clin Nutr*, 1983, 38(1): 59-63. DOI: [10.1093/ajcn/38.1.59](https://doi.org/10.1093/ajcn/38.1.59).
- [91] GLUUD LL, DAM G, LES I, et al. Branched-chain amino acids for people with hepatic encephalopathy[J]. *Cochrane Database Syst Rev*, 2017, 5(5): CD001939. DOI: [10.1002/14651858.CD001939.pub4](https://doi.org/10.1002/14651858.CD001939.pub4).
- [92] PURI P, DHIMAN RK, TANEJA S, et al. Nutrition in chronic liver disease: Consensus statement of the Indian national association for study of the liver[J]. *J Clin Exp Hepatol*, 2021, 11(1): 97-143. DOI: [10.1016/j.jceh.2020.09.003](https://doi.org/10.1016/j.jceh.2020.09.003).
- [93] BAJAJ JS, GILLEMET PM, PATEL NR, et al. A longitudinal systems biology analysis of lactulose withdrawal in hepatic encephalopathy [J]. *Metab Brain Dis*, 2012, 27(2): 205-215. DOI: [10.1007/s11011-012-9303-0](https://doi.org/10.1007/s11011-012-9303-0).
- [94] VILSTRUP H, AMODIO P, BAJAJ J, et al. Hepatic encephalopathy in chronic liver disease: 2014 practice guideline by the American Association for the Study of Liver Diseases and the European Association for the Study of the Liver[J]. *Hepatology*, 2014, 60(2): 715-735. DOI: [10.1002/hep.27210](https://doi.org/10.1002/hep.27210).
- [95] DHIMAN RK, THUMBRUK KK, VERMA N, et al. Comparative efficacy of treatment options for minimal hepatic encephalopathy: A systematic review and network meta-analysis[J]. *Clin Gastroenterol Hepatol*, 2020, 18(4): 800-812.e25. DOI: [10.1016/j.cgh.2019.08.047](https://doi.org/10.1016/j.cgh.2019.08.047).
- [96] TAPPER EB, ABERASTURI D, ZHAO Z, et al. Outcomes after hepatic encephalopathy in population-based cohorts of patients with cirrhosis[J]. *Aliment Pharmacol Ther*, 2020, 51(12): 1397-1405. DOI: [10.1111/apt.15749](https://doi.org/10.1111/apt.15749).
- [97] VOLK ML, BURNE R, GUÉRIN A, et al. Hospitalizations and healthcare costs associated with rifaximin versus lactulose treatment among commercially insured patients with hepatic encephalopathy in the United States[J]. *J Med Econ*, 2021, 24(1): 202-211. DOI: [10.1080/13696998.2021.1877148](https://doi.org/10.1080/13696998.2021.1877148).
- [98] ALI B, ZAIDI YA, ALAM A, et al. Efficacy of Rifaximin in prevention of recurrence of hepatic encephalopathy in patients with cirrhosis of liver[J]. *J Coll Physicians Surg Pak*, 2014, 24(4): 269-273.
- [99] BASS NM, MULLEN KD, SANYAL A, et al. Rifaximin treatment in hepatic encephalopathy[J]. *N Engl J Med*, 2010, 362(12): 1071-1081. DOI: [10.1056/NEJMoa0907893](https://doi.org/10.1056/NEJMoa0907893).
- [100] BUTTERWORTH RF, MCPHAIL MJW. L-ornithine L-aspartate (LOLA) for hepatic encephalopathy in cirrhosis: Results of randomized controlled trials and meta-analyses[J]. *Drugs*, 2019, 79(Suppl 1): 31-37. DOI: [10.1007/s40265-018-1024-1](https://doi.org/10.1007/s40265-018-1024-1).
- [101] DALAL R, MCGEE RG, RIORDAN SM, et al. Probiotics for people with hepatic encephalopathy[J]. *Cochrane Database Syst Rev*, 2017, 2(2): CD008716. DOI: [10.1002/14651858.CD008716.pub3](https://doi.org/10.1002/14651858.CD008716.pub3).

- [102] BAJAJ JS, SALZMAN NH, ACHARYA C, et al. Fecal microbial transplant capsules are safe in hepatic encephalopathy: A phase 1, randomized, placebo-controlled trial[J]. *Hepatology*, 2019, 70(5): 1690-1703. DOI: [10.1002/hep.30690](https://doi.org/10.1002/hep.30690).
- [103] BAJAJ JS, KASSAM Z, FAGAN A, et al. Fecal microbiota transplant from a rational stool donor improves hepatic encephalopathy: A randomized clinical trial[J]. *Hepatology*, 2017, 66(6): 1727-1738. DOI: [10.1002/hep.29306](https://doi.org/10.1002/hep.29306).
- [104] GLUUD LL, DAM G, LES I, et al. Branched-chain amino acids for people with hepatic encephalopathy[J]. *Cochrane Database Syst Rev*, 2015, 25(2): CD001939. DOI: [10.1002/14651858.CD001939.pub2](https://doi.org/10.1002/14651858.CD001939.pub2).
- [105] BAJAJ JS, O'LEARY JG, TANDON P, et al. Targets to improve quality of care for patients with hepatic encephalopathy: Data from a multi-centre cohort[J]. *Aliment Pharmacol Ther*, 2019, 49(12): 1518-1527. DOI: [10.1111/apt.15265](https://doi.org/10.1111/apt.15265).
- [106] LARSEN FS, SCHMIDT LE, BERNSMEIER C, et al. High-volume plasma exchange in patients with acute liver failure: An open randomised controlled trial[J]. *J Hepatol*, 2016, 64(1): 69-78. DOI: [10.1016/j.jhep.2015.08.018](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2015.08.018).
- [107] HASSANEIN TI, TOFTENG F, BROWN RS Jr, et al. Randomized controlled study of extracorporeal albumin dialysis for hepatic encephalopathy in advanced cirrhosis[J]. *Hepatology*, 2007, 46(6): 1853-1862. DOI: [10.1002/hep.21930](https://doi.org/10.1002/hep.21930).
- [108] BAÑARES R, NEVENS F, LARSEN FS, et al. Extracorporeal albumin dialysis with the molecular adsorbent recirculating system in acute-on-chronic liver failure: The RELIEF trial[J]. *Hepatology*, 2013, 57(3): 1153-1162. DOI: [10.1002/hep.26185](https://doi.org/10.1002/hep.26185).
- [109] SEYMOUR CW, GESTEN F, PRESCOTT HC, et al. Time to treatment and mortality during mandated emergency care for sepsis[J]. *N Engl J Med*, 2017, 376(23): 2235-2244. DOI: [10.1056/NEJMoa1703058](https://doi.org/10.1056/NEJMoa1703058).
- [110] FERRER R, MARTIN-LOECHES I, PHILLIPS G, et al. Empiric antibiotic treatment reduces mortality in severe sepsis and septic shock from the first hour: Results from a guideline-based performance improvement program[J]. *Crit Care Med*, 2014, 42(8): 1749-1755. DOI: [10.1097/CCM.0000000000000330](https://doi.org/10.1097/CCM.0000000000000330).
- [111] CHEN JJ, YANG Q, HUANG JR, et al. Risk factors for invasive pulmonary aspergillosis and hospital mortality in acute-on-chronic liver failure patients: A retrospective-cohort study[J]. *Int J Med Sci*, 2013, 10(12): 1625-1631. DOI: [10.7150/ijms.6824](https://doi.org/10.7150/ijms.6824).
- [112] UOJIMA H, KINBARA T, HIDAKA H, et al. Close correlation between urinary sodium excretion and response to tolvaptan in liver cirrhosis patients with ascites[J]. *Hepatol Res*, 2017, 47(3): E14-E21. DOI: [10.1111/hepr.12716](https://doi.org/10.1111/hepr.12716).
- [113] Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association. Guidelines on the management of ascites in cirrhosis (2023 version) [J]. *Chin J Hepatol*, 2023, 31(8): 813-826. DOI: [10.3760/cma.j.cn501113-20230719-00011](https://doi.org/10.3760/cma.j.cn501113-20230719-00011).
中华医学会肝病学分会. 肝硬化腹水诊疗指南(2023年版)[J]. 中华肝脏病杂志, 2023, 31(8): 813-826. DOI: [10.3760/cma.j.cn501113-20230719-00011](https://doi.org/10.3760/cma.j.cn501113-20230719-00011).
- [114] YAN L, XIE F, LU JJ, et al. The treatment of vasopressin V2-receptor antagonists in cirrhosis patients with ascites: A meta-analysis of randomized controlled trials[J]. *BMC Gastroenterol*, 2015, 15: 65. DOI: [10.1186/s12876-015-0297-z](https://doi.org/10.1186/s12876-015-0297-z).
- [115] DI PASCOLI M, FASOLATO S, PIANO S, et al. Long-term administration of human albumin improves survival in patients with cirrhosis and refractory ascites[J]. *Liver Int*, 2019, 39(1): 98-105. DOI: [10.1111/liv.13968](https://doi.org/10.1111/liv.13968).
- [116] GINÉS P, SCHRIER RW. Renal failure in cirrhosis[J]. *N Engl J Med*, 2009, 361(13): 1279-1290. DOI: [10.1056/NEJMra0809139](https://doi.org/10.1056/NEJMra0809139).
- [117] FASOLATO S, ANGELI P, DALLAGNESE L, et al. Renal failure and bacterial infections in patients with cirrhosis: Epidemiology and clinical features[J]. *Hepatology*, 2007, 45(1): 223-229. DOI: [10.1002/hep.21443](https://doi.org/10.1002/hep.21443).
- [118] GUEVARA M, FERNÁNDEZ-ESPARRACH G, ALESSANDRIA C, et al. Effects of contrast media on renal function in patients with cirrhosis: A prospective study[J]. *Hepatology*, 2004, 40(3): 646-651. DOI: [10.1002/hep.20373](https://doi.org/10.1002/hep.20373).
- [119] GARCIA-TSAO G, PARIKH CR, VIOLA A. Acute kidney injury in cirrhosis[J]. *Hepatology*, 2008, 48(6): 2064-2077. DOI: [10.1002/hep.22205](https://doi.org/10.1002/hep.22205).
- [120] KARVELLAS CJ, ABRALDES JG, ARABI YM, et al. Appropriate and timely antimicrobial therapy in cirrhotic patients with spontaneous bacterial peritonitis-associated septic shock: A retrospective cohort study[J]. *Aliment Pharmacol Ther*, 2015, 41(8): 747-757. DOI: [10.1111/apt.13135](https://doi.org/10.1111/apt.13135).
- [121] DE FRANCHIS R, FACULTY BV. Expanding consensus in portal hypertension: Report of the baveno VI consensus workshop: Stratifying risk and individualizing care for portal hypertension[J]. *J Hepatol*, 2015, 63(3): 743-752. DOI: [10.1016/j.jhep.2015.05.022](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2015.05.022).
- [122] ANGELI P, GINES P, WONG F, et al. Diagnosis and management of acute kidney injury in patients with cirrhosis: Revised consensus recommendations of the international club of ascites[J]. *J Hepatol*, 2015, 62(4): 968-974. DOI: [10.1016/j.jhep.2014.12.029](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2014.12.029).
- [123] NADIM MK, DURAND F, KELLUM JA, et al. Management of the critically ill patient with cirrhosis: A multidisciplinary perspective[J]. *J Hepatol*, 2016, 64(3): 717-735. DOI: [10.1016/j.jhep.2015.10.019](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2015.10.019).
- [124] European Association for the Study of the Liver. EASL clinical practice guidelines for the management of patients with decompensated cirrhosis[J]. *J Hepatol*, 2018, 69(2): 406-460. DOI: [10.1016/j.jhep.2018.03.024](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2018.03.024).
- [125] ARORA V, VIJAYARAGHAVAN R, MAIWALL R, et al. Paracentesis-induced circulatory dysfunction with modest-volume paracentesis is partly ameliorated by albumin infusion in acute-on-chronic liver failure [J]. *Hepatology*, 2020, 72(3): 1043-1055. DOI: [10.1002/hep.31071](https://doi.org/10.1002/hep.31071).
- [126] WONG F, PAPPAS SC, CURRY MP, et al. Terlipressin plus albumin for the treatment of type 1 hepatorenal syndrome[J]. *N Engl J Med*, 2021, 384(9): 818-828. DOI: [10.1056/NEJMoa2008290](https://doi.org/10.1056/NEJMoa2008290).
- [127] BOYER TD, SANYAL AJ, WONG F, et al. Terlipressin plus albumin is more effective than albumin alone in improving renal function in patients with cirrhosis and hepatorenal syndrome type 1[J]. *Gastroenterology*, 2016, 150(7): 1579-1589. e2. DOI: [10.1053/j.gastro.2016.02.026](https://doi.org/10.1053/j.gastro.2016.02.026).
- [128] MAIWALL R, SINGH SP, ANGELI P, et al. APASL clinical practice guidelines on the management of acute kidney injury in acute-on-chronic liver failure[J]. *Hepatol Int*, 2024, 18(3): 833-869. DOI: [10.1007/s12072-024-10650-0](https://doi.org/10.1007/s12072-024-10650-0).
- [129] RODRIGUEZ E, HENRIQUE PEREIRA G, SOLÀ E, et al. Treatment of type 2 hepatorenal syndrome in patients awaiting transplantation: Effects on kidney function and transplantation outcomes[J]. *Liver Transpl*, 2015, 21(11): 1347-1354. DOI: [10.1002/lt.24210](https://doi.org/10.1002/lt.24210).
- [130] RESTUCCIA T, ORTEGA R, GUEVARA M, et al. Effects of treatment of hepatorenal syndrome before transplantation on posttransplantation outcome. A case-control study[J]. *J Hepatol*, 2004, 40(1): 140-146. DOI: [10.1016/j.jhep.2003.09.019](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2003.09.019).
- [131] FACCIORUSSO A, CHANDAR AK, MURAD MH, et al. Comparative efficacy of pharmacological strategies for management of type 1 hepatorenal syndrome: A systematic review and network meta-analysis[J]. *Lancet Gastroenterol Hepatol*, 2017, 2(2): 94-102. DOI: [10.1016/S2468-1253\(16\)30157-1](https://doi.org/10.1016/S2468-1253(16)30157-1).
- [132] ALESSANDRIA C, OTTOBRELLI A, DEBERNARDI-VENON W, et al. Noradrenalin vs terlipressin in patients with hepatorenal syndrome: A prospective, randomized, unblinded, pilot study[J]. *J Hepatol*, 2007, 47(4): 499-505. DOI: [10.1016/j.jhep.2007.04.010](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2007.04.010).
- [133] DUVOUX C, ZANDITENAS D, HÉZODE C, et al. Effects of noradrenalin and albumin in patients with type I hepatorenal syndrome: A pilot study[J]. *Hepatology*, 2002, 36(2): 374-380. DOI: [10.1053/jhep.2002.34343](https://doi.org/10.1053/jhep.2002.34343).
- [134] BEST LM, FREEMAN SC, SUTTON AJ, et al. Treatment for hepatorenal syndrome in people with decompensated liver cirrhosis: A network meta-analysis[J]. *Cochrane Database Syst Rev*, 2019, 9(9): CD013103. DOI: [10.1002/14651858.CD013103.pub2](https://doi.org/10.1002/14651858.CD013103.pub2).
- [135] KWONG A, KIM WR, KWO PY, et al. Feasibility and effectiveness of

- norepinephrine outside the intensive care setting for treatment of hepatorenal syndrome[J]. *Liver Transpl*, 2021, 27(8): 1095-1105. DOI: 10.1002/lt.26065.
- [136] CAVALLIN M, KAMATH PS, MERLI M, et al. Terlipressin plus albumin versus midodrine and octreotide plus albumin in the treatment of hepatorenal syndrome: A randomized trial[J]. *Hepatology*, 2015, 62(2): 567-574. DOI: 10.1002/hep.27709.
- [137] SOURIANARAYANANE A, RAINA R, GARG G, et al. Management and outcome in hepatorenal syndrome: Need for renal replacement therapy in non-transplanted patients[J]. *Int Urol Nephrol*, 2014, 46(4): 793-800. DOI: 10.1007/s11255-013-0527-7.
- [138] ZHANG ZW, MADDUKURI G, JAIPAL N, et al. Role of renal replacement therapy in patients with type 1 hepatorenal syndrome receiving combination treatment of vasoconstrictor plus albumin[J]. *J Crit Care*, 2015, 30(5): 969-974. DOI: 10.1016/j.jcrc.2015.05.006.
- [139] HUANG HB, XU Y, ZHOU H, et al. Intraoperative continuous renal replacement therapy during liver transplantation: A meta-analysis [J]. *Liver Transpl*, 2020, 26(8): 1010-1018. DOI: 10.1002/lt.25773.
- [140] KARVELLAS CJ, TAYLOR S, BIGAM D, et al. Intraoperative continuous renal replacement therapy during liver transplantation: A pilot randomized-controlled trial (INCEPTION) [J]. *Can J Anaesth*, 2019, 66(10): 1151-1161. DOI: 10.1007/s12630-019-01454-0.
- [141] GINÈS P, URIZ J, CALAHORRA B, et al. Transjugular intrahepatic portosystemic shunting versus paracentesis plus albumin for refractory ascites in cirrhosis[J]. *Gastroenterology*, 2002, 123(6): 1839-1847. DOI: 10.1053/gast.2002.37073.
- [142] BRENSING KA, TEXTOR J, PERZ J, et al. Long term outcome after transjugular intrahepatic portosystemic stent-shunt in non-transplant cirrhotics with hepatorenal syndrome: A phase II study[J]. *Gut*, 2000, 47(2): 288-295. DOI: 10.1136/gut.47.2.288.
- [143] LEONTIADIS GI, SHARMA VK, HOWDEN CW. Proton pump inhibitor therapy for peptic ulcer bleeding: Cochrane collaboration meta-analysis of randomized controlled trials[J]. *Mayo Clin Proc*, 2007, 82(3): 286-296. DOI: 10.4065/82.3.286.
- [144] AVGERINOS A, NEVENS F, RAPTIS S, et al. Early administration of somatostatin and efficacy of sclerotherapy in acute oesophageal variceal bleeds: The European acute bleeding oesophageal variceal episodes (ABOVE) randomised trial[J]. *Lancet*, 1997, 350(9090): 1495-1499. DOI: 10.1016/s0140-6736(97)05099-x.
- [145] LEVACHER S, LETOUMELIN P, PATERON D, et al. Early administration of terlipressin plus glyceryl trinitrate to control active upper gastrointestinal bleeding in cirrhotic patients[J]. *Lancet*, 1995, 346(8979): 865-868. DOI: 10.1016/s0140-6736(95)92708-5.
- [146] SEO YS, PARK SY, KIM MY, et al. Lack of difference among terlipressin, somatostatin, and octreotide in the control of acute gastroesophageal variceal hemorrhage[J]. *Hepatology*, 2014, 60(3): 954-963. DOI: 10.1002/hep.27006.
- [147] BERNARD B, GRANGÉ JD, KHAC EN, et al. Antibiotic prophylaxis for the prevention of bacterial infections in cirrhotic patients with gastrointestinal bleeding: A meta-analysis[J]. *Hepatology*, 1999, 29(6): 1655-1661. DOI: 10.1002/hep.510290608.
- [148] TANDON P, ABRALDES JG, KEOUGH A, et al. Risk of bacterial infection in patients with cirrhosis and acute variceal hemorrhage, based on child-pugh class, and effects of antibiotics[J]. *Clin Gastroenterol Hepatol*, 2015, 13(6): 1189-1196. e2. DOI: 10.1016/j.cgh.2014.11.019.
- [149] FERNÁNDEZ J, RUIZ DEL ARBOL L, GÓMEZ C, et al. Norfloxacin vs ceftriaxone in the prophylaxis of infections in patients with advanced cirrhosis and hemorrhage[J]. *Gastroenterology*, 2006, 131(4): 1049-1056; quiz1285. DOI: 10.1053/j.gastro.2006.07.010.
- [150] VILLANUEVA C, ESCORSEL Á. Optimizing general management of acute variceal bleeding in cirrhosis[J]. *Curr Hepatol Rep*, 2014, 13(3): 198-207. DOI: 10.1007/s11901-014-0241-7.
- [151] MYBURGH JA. Fluid resuscitation in acute illness: Time to reappraise the basics[J]. *N Engl J Med*, 2011, 364(26): 2543-2544. DOI: 10.1056/NEJMMe1105490.
- [152] VILLANUEVA C, COLOMO A, BOSCH A, et al. Transfusion strate-
- gies for acute upper gastrointestinal bleeding[J]. *N Engl J Med*, 2013, 368(1): 11-21. DOI: 10.1056/NEJMoa1211801.
- [153] VILLANUEVA C, PIQUERAS M, ARACIL C, et al. A randomized controlled trial comparing ligation and sclerotherapy as emergency endoscopic treatment added to somatostatin in acute variceal bleeding[J]. *J Hepatol*, 2006, 45(4): 560-567. DOI: 10.1016/j.jhep.2006.05.016.
- [154] BAÑARES R, ALBILLAS A, RINCÓN D, et al. Endoscopic treatment versus endoscopic plus pharmacologic treatment for acute variceal bleeding: A meta-analysis[J]. *Hepatology*, 2002, 35(3): 609-615. DOI: 10.1053/jhep.2002.31354.
- [155] MONESCLLO A, MARTÍNEZ-LAGARES F, RUIZ-DEL-ARBOL L, et al. Influence of portal hypertension and its early decompression by TIPS placement on the outcome of variceal bleeding[J]. *Hepatology*, 2004, 40(4): 793-801. DOI: 10.1002/hep.20386.
- [156] GARCÍA-PAGÁN JC, CACA K, BUREAU C, et al. Early use of TIPS in patients with cirrhosis and variceal bleeding[J]. *N Engl J Med*, 2010, 362(25): 2370-2379. DOI: 10.1056/NEJMoa0910102.
- [157] KROWKA MJ, FALLON MB, KAWUT SM, et al. International liver transplant society practice guidelines: Diagnosis and management of hepatopulmonary syndrome and portopulmonary hypertension[J]. *Transplantation*, 2016, 100(7): 1440-1452. DOI: 10.1097/TP.0000000000001229.
- [158] MAIWALL R, BAJPAI M, SINGH A, et al. Standard-volume plasma exchange improves outcomes in patients with acute liver failure: A randomized controlled trial[J]. *Clin Gastroenterol Hepatol*, 2022, 20(4): e831-e854. DOI: 10.1016/j.cgh.2021.01.036.
- [159] CHEN JJ, HUANG JR, YANG Q, et al. Plasma exchange-centered artificial liver support system in hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure: A nationwide prospective multicenter study in China[J]. *Hepatobiliary Pancreat Dis Int*, 2016, 15(3): 275-281. DOI: 10.1016/s1499-3872(16)60084-x.
- [160] XU WX, ZHU S, YANG L, et al. Safety and efficacy of double plasma molecular adsorption system with sequential low-volume plasma exchange in intermediate-stage hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure[J]. *J Med Virol*, 2023, 95(3): e28650. DOI: 10.1002/jmv.28650.
- [161] LIU H, ZHANG Q, LIU L, et al. Effect of artificial liver support system on short-term prognosis of patients with hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure[J]. *Artif Organs*, 2020, 44(10): E434-E447. DOI: 10.1111/aor.13710.
- [162] WANG L, XU WX, ZHU S, et al. Double plasma molecular adsorption system with sequential low-dose plasma exchange in patients with hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure: A prospective study[J]. *J Clin Transl Hepatol*, 2023, 11(4): 908-917. DOI: 10.14218/JCTH.2022.00254.
- [163] YANG LL, WU TZ, LI J, et al. Artificial liver treatment improves survival in patients with hepatitis B virus-related acute-on-chronic liver failure: A case-control matched analysis[J]. *Hepatol Res*, 2020, 50(6): 656-670. DOI: 10.1111/hepr.13497.
- [164] XIAO LL, XU XW, HUANG KZ, et al. Artificial liver support system improves short-term outcomes of patients with HBV-associated acute-on-chronic liver failure: A propensity score analysis[J]. *Biomed Res Int*, 2019, 2019: 3757149. DOI: 10.1155/2019/3757149.
- [165] TAKIKAWA Y, KAKISAKA K, SUZUKI Y, et al. Multicenter study on the consciousness-regaining effect of a newly developed artificial liver support system in acute liver failure: An on-line continuous hemodiafiltration system[J]. *Hepatol Res*, 2021, 51(2): 216-226. DOI: 10.1111/hepr.13557.
- [166] LI P, LIANG X, XU S, et al. A non-bioartificial liver support system combined with transplantation in HBV-related acute-on-chronic liver failure[J]. *Sci Rep*, 2021, 11(1): 2975. DOI: 10.1038/s41598-021-82719-x.
- [167] OCAK I. A 15-year retrospective study of supportive extracorporeal therapies including plasma exchange and continuous venovenous hemodiafiltration of 114 adults with acute liver failure awaiting liver transplantation[J]. *Ann Transplant*, 2023, 28: e939745. DOI: 10.12659/AOT.939745.

- [168] HANTO DW, FECTEAU AH, ALONSO MH, et al. ABO-incompatible liver transplantation with no immunological graft losses using total plasma exchange, splenectomy, and quadruple immunosuppression: Evidence for accommodation[J]. Liver Transpl, 2003, 9(1): 22-30. DOI: 10.1053/jlt.2003.50011.
- [169] TROISI R, NOENS L, MONTALTI R, et al. ABO-mismatch adult living donor liver transplantation using antigen-specific immunoabsorption and quadruple immunosuppression without splenectomy[J]. Liver Transpl, 2006, 12(9): 1412-1417. DOI: 10.1002/ltx.20727.
- [170] LI L. Artificial Liver[M]. Singapore: Springer, 2020.
- [171] LI LJ. Artificial liver[M]. 2nd ed. Hangzhou: Zhejiang University Press, 2012.
- 李兰娟. 人工肝脏[M]. 2版. 杭州: 浙江大学出版社, 2012.
- [172] Liver Failure and Artificial Liver Group, Branch of Infectious Diseases, Chinese Medical Association. Guideline for non-bioartificial liver support systems in treatment of liver failure: 2016 update[J]. Chin J Clin Infect Dis, 2016, 9(2): 97-103. DOI: 10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2016.02.001.
- 中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组. 非生物型人工肝治疗肝衰竭指南(2016年版)[J]. 中华临床感染病杂志, 2016, 9(2): 97-103. DOI: 10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2016.02.001.
- [173] Liver Failure and Artificial Liver Group, Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association; Expert Committee of Liver Failure and Artificial Liver, Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association. Guidelines on application of artificial liver blood purification system (version 2023) [J]. Chin J Clin Infect Dis, 2023, 16(6): 401-411. DOI: 10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2023.06.001.
- 中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组, 中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝专家委员会. 人工肝血液净化系统治疗指南(2023年版)[J]. 中华临床感染病杂志, 2023, 16(6): 401-411. DOI: 10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2023.06.001.
- [174] LING SB, JIANG GJ, QUE QY, et al. Liver transplantation in patients with liver failure: Twenty years of experience from China[J]. Liver Int, 2022, 42(9): 2110-2116. DOI: 10.1111/liv.15288.
- [175] STEADMAN RH, VAN RENSBURG A, KRAMER DJ. Transplantation for acute liver failure: Perioperative management[J]. Curr Opin Organ Transplant, 2010, 15(3): 368-373. DOI: 10.1097/MOT.0b013e32833982dd.
- [176] MOCHIDA S. Indication criteria for liver transplantation for acute liver failure in Japan[J]. Hepatol Res, 2008, 38(Suppl 1): S52-S55. DOI: 10.1111/j.1872-034X.2008.00427.x.
- 饶慧瑛, 郭芳, 魏来. 2005年美国肝病学会急性肝衰竭诊治和肝移植患者评价指南简介[J]. 中华肝脏病杂志, 2006, 14(2): 154-156. DOI: 10.3760/j.issn:1007-3418.2006.02.025.
- [177] RAO HY, GUO F, WEI L. Introduction and comments on AASLD practice guidelines: Diagnosis and treatment of acute liver failure and assessment of liver transplant patients[J]. Chin J Hepatol, 2006, 14(2): 154-156. DOI: 10.3760/j.issn:1007-3418.2006.02.025.
- 饶慧瑛, 郭芳, 魏来. 2005年美国肝病学会急性肝衰竭诊治和肝移植患者评价指南简介[J]. 中华肝脏病杂志, 2006, 14(2): 154-156. DOI: 10.3760/j.issn:1007-3418.2006.02.025.
- [178] ARROYO V, MOREAU R, KAMATH PS, et al. Acute-on-chronic liver failure in cirrhosis[J]. Nat Rev Dis Primers, 2016, 2(1): 16041. DOI: 10.1038/nrdp.2016.41.
- [179] LINECKER M, KRONES T, BERG T, et al. Potentially inappropriate liver transplantation in the era of the “sickest first” policy-A search for the upper limits[J]. J Hepatol, 2018, 68(4): 798-813. DOI: 10.1016/j.jhep.2017.11.008.
- [180] TSCHUOR C, FERRARESE A, KUEMMERLI C, et al. Allocation of liver grafts worldwide-Is there a best system?[J]. J Hepatol, 2019, 71(4): 707-718. DOI: 10.1016/j.jhep.2019.05.025.
- [181] Ministry of Health of the People’s Republic of China. Basic principles of human organ distribution and sharing and core policies of liver and kidney transplantation in China[J/CD]. Prac J Organ Transplant (Electronic Version), 2013, 1(2): 67-71. DOI: CNKI:SUN:YZQG.0.2013-02-003.
- 中华人民共和国卫生部. 中国人体器官分配与共享基本原则和肝脏与肾脏移植核心政策[J/CD]. 实用器官移植电子杂志, 2013, 1(2): 67-71. DOI: CNKI:SUN:YZQG.0.2013-02-003.
- [182] Transplantation Immunology Committee of Branch of Organ Transplantation Physician of Chinese Medical Doctor Association, Enhanced Recovery of Liver Transplantation Group of Enhanced Recovery after Surgery Committee of Chinese Research Hospital Society. Expert consensus on perioperative management of liver transplantation in adults with acute-on-chronic liver failure[J]. Organ Transplantation, 2020, 11(5): 533-542. DOI: 10.3969/j.issn.1674-7445.2020.05.001.
- 中国医师协会器官移植医师分会移植免疫学专业委员会, 中国研究型医院学会加速康复外科委员会肝移植加速康复学组. 成人慢加急性肝衰竭肝移植围手术期管理专家共识[J]. 器官移植, 2020, 11(5): 533-542. DOI: 10.3969/j.issn.1674-7445.2020.05.001.
- [183] CHEN J, SHEN T, LI JH, et al. Clinical practice guideline on liver transplantation for hepatocellular carcinoma in China (2021 edition) [J]. Chin Med J (Engl), 2022, 135(24): 2911-2913. DOI: 10.1097/CM9.0000000000002515.
- [184] Branch of Organ Transplant of Chinese Medical Association, Branch of Organ Transplant Physicians of Chinese Medical Doctor Association. Clinical practice guidelines for kidney injury management of liver transplant recipients in China (2023 edition) [J/CD]. Chin J Transplant (Electronic Edition), 2023, 17(6): 321-331. DOI: 10.3877/cma.j.issn.1674-3903.2023.06.001.
- 中华医学会器官移植学分会, 中国医师协会器官移植医师分会. 中国肝移植受者肾损伤管理临床实践指南(2023版)[J/CD]. 中华移植杂志(电子版), 2023, 17(6): 321-331. DOI: 10.3877/cma.j.issn.1674-3903.2023.06.001.
- [185] XIANG Z, SONG YS, LIU JR, et al. Impact of preoperative infection on the outcomes of liver transplant recipients: A national propensity score-matched retrospective cohort study in China[J]. Int J Surg, 2024, 110(4): 2196-2206. DOI: 10.1097/JSS.0000000000001114.
- [186] Chinese College of Transplant Doctors, Chinese Medical Doctor Association; Chinese Society of Organ Transplantation, Chinese Medical Association. Chinese experts consensus on the management of surgical site infection in solid organ transplantation (2022 edition) [J]. Chin J Clin Infect Dis, 2022, 15(3): 164-175. DOI: 10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2022.03.002.
- 中国医师协会器官移植医师分会, 中华医学会器官移植学分会. 中国实体器官移植手术部位感染管理专家共识(2022版)[J]. 中华临床感染病杂志, 2022, 15(3): 164-175. DOI: 10.3760/cma.j.issn.1674-2397.2022.03.002.

收稿日期: 2024-11-21; 录用日期: 2024-12-10

本文编辑: 朱晶

引证本文: Liver Failure and Artificial Liver Group, Chinese Society of Infectious Diseases, Chinese Medical Association; Severe Liver Disease and Artificial Liver Group, Chinese Society of Hepatology, Chinese Medical Association. Guideline for diagnosis and treatment of liver failure (2024 version) [J]. J Clin Hepatol, 2024, 40(12): 2371-2387.

中华医学会感染病学分会肝衰竭与人工肝学组, 中华医学会肝病学分会重型肝病与人工肝学组. 肝衰竭诊治指南(2024年版)[J]. 临床肝胆病杂志, 2024, 40(12): 2371-2387.