

Hyponatriämie – häufig und komplex

Wenn Leitlinien sich widersprechen

Volker Burst, Johannes Hensen

Ob in der Notaufnahme, in der Klinik oder in der Hausarztpraxis: Die Hyponatriämie ist ein Problem, mit dem jeder Arzt regelmäßig konfrontiert wird. Sowohl die Diagnostik als auch die Therapie dieser häufigen Elektrolytstörung sind komplex. Allgemeingültige Empfehlungen gab es lange Zeit nicht. Zwei neue, internationale Leitlinien sollen diese Lücke schließen – doch sie widersprechen sich in zentralen Fragen.

Einleitung

Bedeutung der Hyponatriämie | Mit einer Inzidenz von 15 bis 30% aller stationären Patienten, ist die Hyponatriämie (HN) zweifelsohne die häufigste Störung des Elektrolyt- und Wasserhaushaltes [3, 4].

Die akute, meist ausgeprägte HN ist ein lebensbedrohlicher Notfall, der mit Bewusstseinsstörungen und Hirnödemen mit Krampfanfällen einhergeht.

Die klinische Bedeutung der Hyponatriämie geht jedoch weit über diese, doch eher seltene, Notfallsituation hinaus. In den vergangenen Jahren wurde immer klarer, dass auch sog. milde und moderate Hyponatriämien (Serumnatrium > 125 mmol/l) nicht – wie früher angenommen – asymptomatisch sind. Diese oft chronischen Formen gehen mit kognitiven, mentalen und psychischen Defiziten und Einschränkungen einher. Zusätzlich wurde bei Patienten mit HN eine hohe Sturzrate und Frakturinzidenz beobachtet – wohl aufgrund einer teils ausgeprägten Gangunsicherheit. Dies könnte wiederum die erhöhte Hospitalisierungsrate erklären [5, 6]. Tierexperimentelle Daten und Kohortenstudien legen darüber hinaus den Verdacht nahe, dass die HN eine Osteoporose auslösen oder aggravieren kann [7–9].

Bedarf an Leitlinien | Ungeachtet der immer deutlicher werdenden klinischen Relevanz, ist das ärztliche Management der HN oft mangelhaft [10]. Die Ursache hierfür dürfte in der komplexen Pathophysiologie, Diagnostik und Differentialtherapie liegen. Umso notwendiger sind verständliche und in der Praxis umsetzbare Leitlinien, die jedoch bis vor kurzem gänzlich fehlten. In den vergangenen 2 Jahren wurden nun zwei interdisziplinär und multinational erarbeitete Übersichten vorgestellt, die diese Lücke schließen sollen. Daneben wurde unlängst eine Reihe nationaler Leitlinien veröffentlicht,

auf die wir hier jedoch nicht weiter eingehen werden.

Internationale Empfehlungen | Im Oktober 2013 publizierten Verbalis et al. Empfehlungen zur Diagnostik und Therapie der HN [2]. Beteiligt waren Endokrinologen und Nephrologen aus Nordamerika und Europa. Im Frühjahr 2014 wurde nach längerer Vorbereitung eine „Clinical Practice Guideline“ veröffentlicht unter der Schirmherrschaft der European Renal Association/European Dialysis and Transplant Association, der European Society of Endocrinology und der European Society of Intensive Care Medicine [1]. Beide Arbeiten bieten hervorragende und detaillierte Einblicke in das Thema.

Allerdings vertreten die neuen Leitlinien zum Teil grundsätzlich unterschiedliche Meinungen und geben teils widersprüchliche Empfehlungen.

Dem Ziel, die Versorgung von Patienten mit HN zu verbessern, ist damit ein Bärendienst erwiesen worden. Es ist zu befürchten, dass der interessierte Leser am Ende unbefriedigt und ohne klares Konzept zurückbleibt.

Wir beleuchten hier die Praxisrelevanz dieser Empfehlungen und erlauben uns, die vorgestellten Leitlinien zu kommentieren. Zur Vereinfachungen verwenden wir dabei die Begriffe „Empfehlungen“ und „Leitlinie“ synonym. Die Arbeit der Gruppe um Verbalis wird als die „amerikanische Leitlinie“ der rein „europäischen Leitlinie“ gegenübergestellt.

Methodik der Leitlinien

Datenlage | Ein prinzipielles Problem bei der Erstellung von Empfehlungen zur HN ist, wie so häufig, das Fehlen gesicherter Erkenntnisse. Seit den späten 1950er-Jahren wurde eine Vielzahl wissenschaftlicher Arbeiten zum Thema „HN“ veröffentlicht, aber nur wenige davon waren pro-

spektive, randomisierte und kontrollierte Studien. Damit ist eine Bewertung der Empfehlungen unter Gesichtspunkten der Evidenz-basierten Medizin kaum möglich.

Umstrittene Evidenzqualität | Verbalis et al. adressieren dieses Problem und verzichten in ihrer Arbeit auf ein Grading oder Rating. Die europäischen Leitlinien gehen hier anders vor. Die Qualität der Evidenz wird konsequenterweise dann auch überwiegend mit D bewertet, also „very low/the estimates are very uncertain and often will be far from the truth“. Hier suggeriert die europäische Leitlinie Evidenz, die de facto nicht existiert. Vor allem im Hinblick auf die Therapie ist dies von Bedeutung.

Diagnostik

Kein einfacher Algorithmus | Die amerikanischen Empfehlungen erklären anschaulich die Pathophysiologie der HN. Dies ist die Grundlage für eine rationale Diagnostik. Einen einfachen, grafisch dargestellten Algorithmus, der sich für die Kitteltasche anbietet, sucht man indes vergeblich. Das ist angesichts der Komplexität der Materie vielleicht nachvollziehbar – es gibt eben keinen „einfachen“ Algorithmus. Andererseits ist es ein Manko für die Anwendung in der Praxis. Unserer Ansicht nach wäre eine diagnostische „Anleitung“ in jedem Fall hilfreich, selbst wenn nicht alle Einzelfälle der vielfältigen Ätiologie berücksichtigt werden.

Laborbasierte Diagnose | Die europäische Leitlinie hingegen kommt dem Wunsch nach einem Algorithmus nach. Hier basiert die Diagnose aber nicht auf der gängigen klinischen Einschätzung des Volumenstatus sondern auf Laborwerten. Der Grund dafür ist, dass die korrekte klinische Einteilung in eine hypovolämie, euvolämie oder hypervolämie HN schwierig ist. Es erscheint aber fragwürdig, ob eine Einteilung anhand der Urinnatriumkonzentration tatsächlich einen Vorteil bietet und angesichts der großen Interpretationsvielfalt breite Akzeptanz findet. Überprüft wurde ein solcher Ansatz jedenfalls bislang nicht. Außerdem stehen vielerorts Urinalysen (Urinelektrolyte, Urinosmolarität) nicht zu jeder Zeit zur Verfügung (z. B. nachts in der Notaufnahme).

Beide Leitlinien überzeugen nicht bei der Diagnostik.

Therapie

Akute, schwere HN | Früher wurde empfohlen, die akute, schwer symptomatische und potenziell lebensbedrohliche Hyponatriämie durch kontinuierliche Gabe hypertoner Kochsalzlösung (NaCl

3%) zu behandeln. Dagegen schlagen die neuen Leitlinien eine Bolusgabe vor.

Die Bolusgabe ist effektiver; die Gefahr einer zu schnellen Überkorrektur ist geringer.

Bolus-Dosierungen | Ursprünglich wurde die Bolusgabe bei Patienten mit HN nach einem Marathon, also sozusagen im Feld, eingesetzt [11]. Auf diesen Erfahrungen basiert auch die Dosisangabe in der amerikanischen Leitlinie mit 100 ml NaCl 3%. Die Gabe von 150 ml, wie sie die europäische Leitlinie vorschlägt, stützt sich hingegen nicht auf veröffentlichte Daten. Aus unserer Sicht sollte jedoch die höhere Dosis keine gravierenden Nachteile haben.

Überkorrektur | Ein klarer Pluspunkt der amerikanischen Empfehlungen ist die detaillierte Beschreibung der Maßnahmen bei zu rascher Korrektur der HN. In diesem Fall ist eine zügige Reaktion nötig, um einer iatrogenen Gefährdung des Patienten durch osmotische Demyelinisierung vorzubeugen. Ähnlich konkrete Angaben zum Vorgehen fehlen leider im europäischen Pendant.

Euvolämie HN | Bei der Behandlung der schwer symptomatischen HN herrscht also weitgehend Übereinstimmung. Das Gleiche gilt auch für die hypervolämie HN. Da es hier keine neuen effektiven Therapieoptionen gibt, fallen die Ausführungen hierzu auch in beiden Leitlinien knapp aus. Einigkeit herrscht auch bei der hypovolämie HN, deren Therapie meist trivial ist. Anders verhält es sich jedoch bei der euvolämie, v. a. der chronischen euvolämie HN, die auch häufig als Syndrom der inappropriaten ADH-Sekretion (SIADH, Schwartz-Bartter-Syndrom) bezeichnet wird. Die euvolämie HN ist mit einem Anteil von ca. 35% die häufigste Form der HN [12, 13]. Die Ursachen des SIADH sind mannigfaltig.

Hier sind sich die Leitlinien einig: Obwohl die Flüssigkeitsrestriktion nicht immer effektiv ist, ist sie die Erstlinientherapie bei SIADH.

Harnstoff als Zweitlinientherapie | Die europäische Leitlinie empfiehlt als Zweitlinientherapie die orale Verabreichung von Harnstoff, ggf. auch die Therapie mit Salz in Kombination mit einem Schleifendiuretikum. Zugeführter Harnstoff wird renal ausgeschieden und führt zu einer osmotischen Diurese. Die, so erhöhte Wasserclearance, hebt den Serumnatriumspiegel an. So attraktiv, elegant und kostengünstig dieser Wirkmechanismus ist, er hat einige gravierende Nachteile. Aufgrund des extrem bitteren Geschmacks ist diese Therapie angesichts der großen Menge (30–120 g am Tag) – für viele Patienten nicht oder nur kurzfristig geeignet.

Die Datenlage zu diesem Therapiekonzept ist schwach – es gibt keine kontrollierten Studien.

In der publizierten Literatur (Medline) sind nur etwa 200 Behandlungen mit Harnstoff dokumentiert, meist in retrospektiven Analysen oder Fallbeschreibungen. Aus diesen Daten ergibt sich unserem Verständnis nach ein uneinheitliches Bild der Effektivität der Behandlung. Einige Ergebnisse bescheinigen der Harnstofftherapie eine hohe Effektivität bis hin zur Überkorrektur der HN (bis zu 37% [19]), andere weisen eher auf eine höchstens moderate Wirkung hin.

Harnstoff selten verwendet | Es muss hierbei erwähnt werden, dass diese Behandlungsmethode, wie auch die Behandlung mit Furosemid und oraler Salzsubstitution, erstmals durch eine belgische Arbeitsgruppe in der 1980er-Jahren der Öffentlichkeit vorgestellt wurde [15–18]. Viele Experten (und Patienten) lehnten die Therapie, aufgrund der oben geschilderten Probleme jedoch ab, sodass sie bis heute keine Verbreitung gefunden hat. Zwei Mitglieder dieser belgischen Arbeitsgruppe waren maßgeblich an der Erstellung der europäischen Leitlinie beteiligt.

Vaptane als Zweitlinientherapie | Seit 2009 stehen selektive Vasopressin-Antagonisten, sog. Vaptane zur Verfügung, die zielgerichtet in die Pathophysiologie des SIADH eingreifen. Verbalis et al. plädieren für den Einsatz dieser Stoffklasse bei Versagen der Flüssigkeitsrestriktion. Die Experten sind darüber hinaus der Meinung, dass die Vaptane aufgrund ihrer ausgezeichneten Effektivität durchaus das Potenzial zur Erstlinientherapie besitzen.

Es sei an dieser Stelle daran erinnert, dass aktuell lediglich ein einziger Vertreter dieser Wirkstoffgruppe, Tolvaptan, in Europa zugelassen ist.

Der Indikationsbereich ist beschränkt auf das Krankheitsbild des SIADH ohne schwerwiegende neurologische Symptome [14]. Die Arbeit würdigt andere Therapieoptionen, wie z. B. Harnstoff oder Schleifendiuretika, spricht diesbezüglich aber keine Empfehlung aus. Dies ist u. a. dadurch erklärbar, dass für alle anderen Therapieoptionen allenfalls unkontrollierte Daten vorliegen.

Argumente gegen Vaptane | Interessanterweise spricht sich die europäische Leitlinie kategorisch gegen den Einsatz eines Vaptans aus. Zwei Hauptgründe werden dafür angegeben:

- ▶ Mangel an Daten mit harten klinischen Endpunkten
- ▶ hohe Überkorrekturrate

Die Vaptantherapie (Tolvaptan) steigert effektiv den Natriumspiegel. Harte Endpunkte wie, z. B. der Einfluss auf die Mortalität, wurden aber bisher nicht untersucht. Dabei erwähnt die europäi-

sche Arbeit aber nicht, dass eine solche Untersuchung harter Endpunkte auch zu keiner anderen Therapieform der HN existiert und wohl auch nicht durchführbar sein wird.

Verbesserung der Lebensqualität | Nimmt man beispielsweise die große Gruppe der paraneoplastischen SIADH-Patienten, so ist es tatsächlich unwahrscheinlich, dass die HN-Behandlung das Überleben verbessert. Vermutlich wird aber so das Management der Krebserkrankung vereinfacht sowie das Wohlbefinden der Patienten gesteigert. Wenn eine effektive, nebenwirkungsarme Therapie zum Einsatz kommt, kann möglicherweise auch der Krankenhausaufenthalt verkürzt werden.

Die SALT-Studien haben gezeigt, dass die Lebensqualität, gemessen anhand des SF-12-Fragebogen (mental component) durch die Behandlung mit Tolvaptan signifikant zunimmt [20].

Überkorrektur durch Vaptane? | Als zweiten Grund für die Ablehnung eines Vaptans führen die Autoren die hohe Überkorrekturrate an, die ein Risiko der Demyelinisierung bedinge. Aus einem objektiveren Blickwinkel könnte man sagen, eine exzellente Effektivität wird hier als Nebenwirkung interpretiert. Tatsächlich muss dieser Punkt ernst genommen werden, denn eigene Erfahrungen und publizierte Einzelfallberichte bestätigen die häufig zu schnelle Korrekturrate, zumindest bei der gängigen Startdosis von 15 mg.

Osmotische Demyelinisierung | Die eigentliche Konsequenz aus dieser Beobachtung sollte jedoch eine erhöhte Achtsamkeit des behandelnden Arztes sein, der bei zu raschem Anstieg des Serumnatriums Gegenmaßnahmen einleiten muss. Darüber hinaus existiert nach unserem Wissen bislang nur ein einziger veröffentlichter Fallbericht, in dem eine osmotische Demyelinisierung unter Tolvaptan beschrieben wurde [21]. In diesem Fall wurde Tolvaptan allerdings nicht fachgerecht eingesetzt. Zudem wurde in der Literatur dokumentiert, dass der Natriumspiegel auch unter hypertoner Kochsalzlösung und mit der Harnstofftherapie rasant ansteigen kann. Diese teils ausgeprägten Natriumanstiege entsprechen nominal mindestens denen bei Tolvaptantherapie [19].

Hepatotoxizität | Schließlich hoben die Autoren eine mögliche Hepatotoxizität hervor. Sie trat bei 3 Patienten auf, die Tolvaptan im Rahmen einer Studie zur Behandlung der autosomal dominanten polyzystischen Nierenerkrankung einnahmen [22]. Die Tolvaptan-Dosis war dabei jedoch 4- bis 8-mal höher als die empfohlene Dosis bei HN. Zudem traten die die Leberveränderungen erst nach mehrwöchiger Einnahme des Medikaments auf.

Bei HN-Patienten, die in der Regel nur wenige Tage behandelt werden, wurde bislang nicht über Hepatotoxizität berichtet.

Sponsoring als Kritikpunkt | Die Leitlinie bemängelt weiterhin, dass Tolvaptan in einer durch die Pharmaindustrie gesponserten Studie untersucht wurde und damit einem beträchtlichen Bias unterliegt. So wünschenswert unabhängige Studien auch generell sein mögen, derart teure Projekte werden von öffentlichen Geldgebern (DFG, NIH etc.) nicht finanziell unterstützt und wären ohne Sponsoring durch die pharmazeutische Industrie gar nicht durchführbar. Weitere Nachteile leiten die Autoren aus publizierten Daten zu anderen Vaptanen (Lixivaptan, Satavaptan) ab. Diese Wirkstoffe wurden jedoch für teilweise für gänzlich andere Indikationen untersucht und nie für die HN-Therapie zugelassen.

Bewertung

Vergleich der Leitlinien | Die europäische Leitlinie empfiehlt den Einsatz von Harnstoff, einer nicht wissenschaftlich korrekt untersuchten Methode. Gleichzeitig lehnt sie Tolvaptan strikt ab – das einzige Präparat, das seine Effektivität in klinischen Studien unter Beweis gestellt hat. Das bedeutet für Ärzte zumindest ein medizinisches, wenn nicht sogar ein juristisches Dilemma. Die amerikanischen Empfehlungen erscheinen hier klarer und spiegeln in unseren Augen eher die Erfahrungen vieler Experten aus der Nephrologie, Endokrinologie und der inneren Medizin wider. Trotzdem wird es klar, dass diese Erfahrungen nur unzureichend durch Daten abgesichert sind.

Schwere symptomatische HN | Gesichert ist zum aktuellen Zeitpunkt, dass die schwer symptomatische HN mit hypertonen Lösungen behandelt werden sollte. Kleinere Studien [23] und eigene Erfahrungen legen aber nahe, dass auch hier Vaptane eine Alternative sind. Sie können, aufgrund der schnell einsetzenden Diurese sogar Vorteile gegenüber der hypertonen Kochsalzlösung haben. Auch die Harnstofftherapie (meist verabreicht über Magensonde) wurde bei schwer symptomatischen Patienten erfolgreich angewandt [19].

Weniger ausgeprägte HN | Zunehmend wächst unser Verständnis über die Bedeutung der weniger ausgeprägten HN. Es bleibt jedoch noch weitgehend unklar, ob und ab wann eine Behandlung sinnvoll ist.

► Innovative und physiologisch sinnvolle Wirkprinzipien, wie die Vasopressin-Rezeptor-Blockade, müssen daher mit Verstand und, angesichts ihrer Potenz, auch mit Vorsicht eingesetzt werden. Sie stellen aber eine wichtige Erweiterung unseres Arsenal dar.

► Mit der Harnstoff- und der Furosemid-Salz-Therapie stehen uns weitere Möglichkeiten zur Behandlung der HN zur Verfügung, auch wenn der wissenschaftlich korrekte Nachweis ihrer Wirksamkeit noch aussteht.

Aus praktischen Erwägungen sollte keine dieser Optionen vorschnell abgelehnt oder präferiert werden. Die Haltung der europäischen Leitlinie ist insofern schwer nachvollziehbar. Vielmehr sollten die Erfahrung des behandelnden Arztes, die individuelle Situation und die Präferenz des Patienten bei der Wahl der Therapie den Ausschlag geben.

Therapiekosten | Nicht zuletzt muss auch die wirtschaftliche Seite in die Therapieentscheidung mit einfließen. Mit einem Preis von 103 € pro Tablette bleibt Tolvaptan vorerst denjenigen Situationen vorbehalten, in denen die Flüssigkeitsrestriktion nicht, nicht schnell genug oder nicht ausreichend wirkt. Hierbei ist es durchaus vorstellbar, dass der hohe Preis des neuen Medikaments durch seine hohe Effektivität und die damit reduzierte Therapie- und Krankenhausverweildauer aufgewogen wird.

Konsequenz für Klinik und Praxis

- Es existiert kein einfacher diagnostischer Algorithmus bei der Abklärung der HN. Die klinische Untersuchung des Volumenhaushalts und die Urin-Natriumkonzentration sind bei der Differenzialdiagnostik wichtig.
- Die schwer symptomatische HN sollte mit Bolusgaben von 100 ml NaCl 3 % behandelt werden.
- Zur Therapie der weniger ausgeprägten symptomatischen eurolämen HN stehen Tolvaptan, Harnstoff und Furosemid / Salz zur Verfügung.
- Studien müssen den Stellenwert der einzelnen Therapieoptionen erst noch untersuchen
- Die aktuell vorliegenden Leitlinien basieren zu großen Teilen auf Expertenempfehlungen und sollten daher als vorläufig angesehen werden.

Literatur

- 1 Spasovski G, Vanholder R, Allolio B et al. Clinical practice guideline on diagnosis and treatment of hyponatraemia. *Nephrol Dial Transplant* 2014; 29 (Suppl 2): i1-i39
- 2 Verbalis JG, Goldsmith SR, Greenberg A et al. Diagnosis, evaluation, and treatment of hyponatremia: expert panel recommendations. *Am J Med* 2013; 126 (Suppl 1): S1-S42
- 3 Gill G, Huda B, Boyd A et al. Characteristics and mortality of severe hyponatraemia – a hospital-based study. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2006; 65: 246-249
- 4 Upadhyay A, Jaber BL, Madias NE. Incidence and prevalence of hyponatremia. *Am J Med* 2006; 119 (Suppl 1): S30-S35.
- 5 Gankam Kengne F, Andres C, Sattar L, Decaux G. Mild hyponatremia and risk of fracture in the ambulatory elderly. *QJM* 2008; 101: 583-588.

Vollständiges Literaturverzeichnis unter <http://dx.doi.org/10.1055/s-0041-101194>



Priv.-Doz. Dr. Volker Burst ist leitender Oberarzt der Klinik II für Innere Medizin: Nephrologie, Rheumatologie, Diabetologie und Allgemeine Innere Medizin der Uniklinik Köln.
volker.burst@uk-koeln.de



Prof. Dr. Johannes Hensen ist Chefarzt der Medizinischen Klinik am Klinikum Nordstadt, Hannover.

Interessenkonflikt

Die Autoren waren oder sind beteiligt an wissenschaftlichen Projekten, die durch die Firma Otsuka Pharma gesponsert werden. Die Autoren erhielten in den letzten Jahren Vortragshonorare von der Firma Otsuka und waren beteiligt an Advisory Boards der Firma Otsuka Pharma.

DOI 10.1055/s-0041-101194
Dtsch Med Wochenschr 2015; 140: 608-611
© Georg Thieme Verlag KG · Stuttgart · New York · ISSN 0012-0472

- 6 Renneboog B, Musch W, Vandemergel X, Decaux G. Mild chronic hyponatremia is associated with falls, unsteadiness, and attention deficits. *Am J Med* 2006; 119: 71.e1–71.e8
- 7 Tamma R, Sun L, Cuscito C et al. Regulation of bone remodeling by vasopressin explains the bone loss in hyponatremia. *Proc Natl Acad Sci USA* 2013; 110: 18644–18649
- 8 Verbalis JG, Barsony J, Sugimura Y et al. Hyponatremia-induced osteoporosis. *J Bone Miner Res* 2010; 25: 554–563
- 9 Zaino CJ, Maheshwari AV, Goldfarb DS. Impact of mild chronic hyponatremia on falls, fractures, osteoporosis, and death. *Am J Orthop (Belle Mead NJ)* 2013; 42: 522–527
- 10 Huda MS, Boyd A, Skagen K et al. Investigation and management of severe hyponatraemia in a hospital setting. *Postgrad Med J* 2006; 82: 216–219
- 11 Rogers IR, Hook G, Stuempfle KJ et al. An intervention study of oral versus intravenous hypertonic saline administration in ultramarathon runners with exercise-associated hyponatremia: a preliminary randomized trial. *Clin J Sport Med* 2011; 21: 200–203
- 12 Ellison DH, Berl T. Clinical practice. The syndrome of inappropriate antidiuresis. *N Engl J Med* 2007; 356: 2064–2072
- 13 Fenske W, Maier SK, Blechschmidt A et al. Utility and limitations of the traditional diagnostic approach to hyponatremia: a diagnostic study. *Am J Med* 2010; 123: 652–657
- 14 Deutschland OPG. Samsca Fachinformation (2012). <http://www.akdae.de/Arzneimittelsicherheit/RHB/Archiv/2012/20120326.pdf>, letzter Zugriff am 17.03.2015
- 15 Decaux G. Treatment of the syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone by long loop diuretics. *Nephron* 1983; 35: 82–88
- 16 Decaux G, Brimiouille S, Genette F, Mockel J. Treatment of the syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone by urea. *Am J Med* 1980; 69: 99–106
- 17 Decaux G, Genette F. Urea for long-term treatment of syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone. *Br Med J (Clin Res Ed)* 1981; 283: 1081–1083
- 18 Decaux G, Waterlot Y, Genette F, Mockel J. Treatment of the syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone with furosemide. *N Engl J Med* 1981; 304: 329–330
- 19 Decaux G, Andres C, Gankam Kengne F, Soupart A. Treatment of euvolemic hyponatremia in the intensive care unit by urea. *Crit Care* 2010; 14: R184
- 20 Schrier RW, Gross P, Gheorghiadu M et al. Tolvaptan, a selective oral vasopressin V2-receptor antagonist, for hyponatremia. *N Engl J Med* 2006; 355: 2099–2112
- 21 Malhotra I, Gopinath S, Janga KC et al. Unpredictable nature of tolvaptan in treatment of hypervolemic hyponatremia: case review on role of vaptans. *Case Rep Endocrinol* 2014; 2014: 807054
- 22 Torres VE, Chapman AB, Devuyst O et al. Tolvaptan in patients with autosomal dominant polycystic kidney disease. *N Engl J Med* 2012; 367: 2407–2418
- 23 Velez JC, Dopson SJ, Sanders DS et al. Intravenous conivaptan for the treatment of hyponatraemia caused by the syndrome of inappropriate secretion of antidiuretic hormone in hospitalized patients: a single-centre experience. *Nephrol Dial Transplant* 2010; 25: 1524–1531