# Ostre Zapalenie Trzustki

lek. Maciej Piwoda

# Spis treści

W	$ ho_{ m step}$	1				
1	Budowa i topografia trzustki	3				
2 Fizjologia trzustki 2.1 Czynność zewnątrzwydzielnicza						
		6 6				
	2.1.2 Regulacja wydzielania trzustkowego	7				
	2.2 Czynność wewnątrzwydzielnicza	8				
3	Ostre zapalenie trzustki - definicja i terminologia					
4	Etiologia i patogeneza					
5	Objawy i rozpoznanie					
Bi	ibliografia	19				

## Wstęp

"Acute pancreatitis is the most terrible of all the calamities that occur in connection with the abdominal viscera."

"Ostre zapalenie trzustki jest najgorszą katastrofą jaka może mieć miejsce w jamie brzusznej"

Sir Berkeley Moynihan<sup>1</sup>, 1925

Ostre zapalenie trzustki jest dość złożoną chorobą o bardzo różnorodnym przebiegu klinicznym. Zapadalność w przeliczeniu na 100 tys. mieszkańców mieści się w szerokim zakresie: od ok 6 w Anglii do 80 w USA. Według niektórych badań[1] występuje sezonowość zachorowań. Szczyt zachorowań przypada w okresie wiosny i jesieni. Mężczyźni chorują częściej niż kobiety (prawdopodobnie z powodu częstszego nadużywania alkoholu, który jest jedną z głównych przyczyn ostrego zapalenie trzustki).

U większości pacjentów przebieg choroby jest łagodny. U około 20-30% pacjentów rozwija się jednak ciężka postać choroby, wymagająca pobytu w oddziale intensywnej terapii. Śmiertelność w tych przypadkach jest wysoka i wynosi mniej więcej 30%. Ogólna śmiertelność wśród wszystkich chorych hospitalizowanych wynosi około 10%.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Brytyjski chirurg. W latach 1910-1927 kierował Katedrą Chirurgii Uniwersytetu w Leeds.

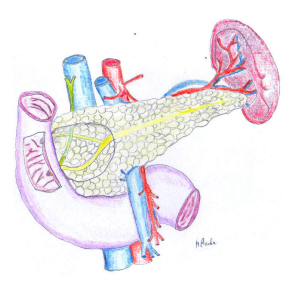
## Budowa i topografia trzustki

Trzustka opisana została po raz pierwszy w pierwszej połowie III w.p.n.e przez greckiego lekarza i anatoma Herofilusa. Żyjącemu kilka wieków później Rufusowi z Efezu trzustka przypominała mięsień, dlatego nadał jej nazwę pancreas od greckich słów:  $\pi\alpha\nu$  (cały) i  $\kappa\rho\epsilon\alpha\varsigma$  (mięso), czyli dosłownie: cała z mięsa[4].

Trzustka pełni podwójną funkcję. Jest gruczołem trawiennym i jednocześnie gruczołem wydzielania wewnętrznego. Jest narządem, w którym morfologicznie można wyróżnić szerszy koniec, zwany głową, leżący po prawej stronie kręgosłupa, który łączy się z trzonem za pośrednictwem zwężonego odcinka, zwanego szyją lub cieśnią trzustki. Najniższa część głowy trzustki nazywana jest wyrostkiem haczykowatym. Głowa leży na wysokości I i II kręgu lędźwiowego i jest otoczona pętlą dwunastnicy. Trzon trzustki na górnym brzegu ma zgrubienie, zwane guzem sieciowym. Lewy koniec, wznoszący się ku górze i sięgający wnęki śledziony to ogon trzustki. Zarówno głowa, jak i ogon są spłaszczone w płaszczyźnie strzałkowej, natomiast trzon jest trójgraniasty i posiada trzy powierzchnie: przednią, tylną i dolną oraz trzy brzegi: przedni, górny i dolny. Długość trzustki mieści się w zakresie 12 do 20 cm, masa to około 80 gramów. Jest narządem o miękkiej konsystencji, koloru szaroróżowego.

Głowa i trzon trzustki leżą pozaotrzewnowo, natomiast ogon wewnątrzotrzewnowo, między blaszkami więzadła przeponowo-śledzionowego Tylna powierzchnia głowy trzustki przylega do prawej żyły i tętnicy nerkowej, żyły czczej dolnej i do żyły wrotnej. Za głową lub w jej miąższu przebiega przewód żółciowy wspólny. Naczynia krezkowe górne biegną za szyją trzustki. Tylna powierzchnia trzonu z kolei przylega do aorty, żyły krezkowej dolnej, żyły śledzionowej, naczyń nerkowych lewych, lewego nadnercza i lewej nerki. Za ogonem trzustki znajduje się natomiast górny biegun nerki lub śledziona. Do powierzchni przedniej głowy przylega poprzecznica lub też korzeń jej krezki.

Trzon od przodu pokryty jest otrzewną, tworząc w ten sposób tylną ścianę torby sieciowej, do której w tym miejscu przylega żołądek. Powierzchnia dolna trzonu również pokryta jest otrzewną i za jej pośrednictwem styka się z jelitem czczym. Nad brzegiem górnym trzonu leży pień trzewny, od którego odchodzi tetnica śledzionowa przebiegająca wzdłuż górnego brzegu trzustki, która następnie wraz z żyłą śledzionową przechodzi na powierzchnię przednią ogona. Trzustka jest narządem o budowie zrazikowej. Z każdego zrazika odchodzi krótki przewodzik, uchodzący do przewodu trzustkowego. Przewód ten ma swój początek w ogonie trzustki. Łączy się on z przewodem żółciowym wspólnym i razem z nim uchodzi do dwunastnicy na brodawce większej (Vatera). Z górnej części głowy trzustki powstaje przewód trzustkowy dodatkowy, który czasami uchodzi samodzielnie do dwunastnicy na brodawce mniejszej (Santoriniego), leżącej bardziej dogłowowo w stosunku do brodawki większej. Trzustka w krew zaopatrywana jest przede wszystkim przez górną i dolna tetnice trzustkowo-dwunastnicza (głowa) i odgałęzienia tetnicy śledzionowej (trzon). Zyły trzustki, odpowiadające tętnicom uchodzą do żyły wrotnej. Włókna autonomiczne układu sympatycznego unerwiające trzustkę pochodzą ze splotu trzewnego lub od splotów naczyniowych tetnic zaopatrujących trzustkę, natomiast unerwienie parasympatyczne pochodzi od nerwu błędnego.



Rysunek 1.1: Topografia trzustki

Trzustka jak wspomniano wcześniej ma budowę zrazikową. Około 85% masy tego narządu stanowią pęcherzyki wydzielnicze. Każdy z pęcherzyków składa się z 20 do 50 nabłonkowych komórek pęcherzykowych, które mają dość charakterystyczny kształt piramidy, u podstawy której położone jest

jądro, a u szczytu znajdują się ziarnistości zymogenowe, których zawartość jest wydzielana do światła pęcherzyka. Wewnątrz pęcherzyka znajdują się również mniejsze, płaskie komórki, które tworzą wyściółkę na powierzchni komórek pęcherzykowych, a następnie przechodzą w komórki kanalików wstawkowych i później przewodów wyprowadzających sok trzustkowy do dwunastnicy. Komórki te wydzielają wodę i elektrolity, głównie wodorowęglany. Z pęcherzyków odchodzą przewody wyprowadzające, które się ze sobą łączą i ostatecznie uchodzą do głównego przewodu trzustkowego.



Rysunek 1.2: Budowa zrazika

W trzustce znajdują się także tzw. wyspy trzustkowe (Langerhansa), czyli skupiska komórek dokrewnych. Stanowią one zaledwie 2% masy miąższu trzustki i choć rozsiane są po całym narządzie, najwięcej ich można znaleźć w obrębie ogona. Są one odpowiedzialne za wydzielanie glukagonu (komórki A), insuliny (komórki B), somatostatyny (komórki D) i polipeptydu trzustkowego (komórki F). Tętniczki doprowadzające krew do wysp Langerhansa rozdzielają się na włośniczki zatokowate, które otaczają komórki wysp, następnie pod postacią mniejszych naczyń włosowatych zaopatrują pęcherzyki wydzielnicze. Stanowi to rodzaj krążenia wrotnego, dzięki któremu krew bogata w hormony trzustkowe dociera do tkanki zewnątrzwydzielniczej.[2][3]

## Fizjologia trzustki

Trzustka jest narządem pełniącym w organizmie dwie zasadnicze funkcje. Są to:

- funkcja zewnątrzwydzielnicza, polegająca na produkcji soku trzustkowego, niezbędnego do właściwego trawienia pokarmów
- funkcja wewnątrzwydzielnicza, za którą odpowiadają wyspy Langerhansa

[tu schemat trzustka i co wydziela]

#### 2.1 Czynność zewnątrzwydzielnicza

#### 2.1.1 Sok trzustkowy

Sok trzustkowy wydzielany przez trzustkę do dwunastnicy jest płynem izoosmotycznym i zasadowym (pH 8,0-8,5). W jego skład wchodzą enzymy trawiące białka, tłuszcz, węglowodany i kwasy nukleinowe. Oprócz tego zawiera on elektrolity i śluz. Jego dzienna produkcja wynosi od 1 do 4 litrów, w zależności od przyjmowanych pokarmów. Główne aniony soku trzustkowego to jony: wodorowęglanowy (HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>) i chlorkowy (Cl<sup>-</sup>). Dzięki zasadowemu odczynowi neutralizuje on sok żołądkowy, co sprawia, że pH w dwunastnicy jest optymalne do działania enzymów trzustkowych. Jony HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> produkowane są przez anhydrazę węglanową w komórkach śródpęcherzykowych i komórkach kanalików wyprowadzających. Komórki pęcherzykowe natomiast syntetyzują i wydzielają enzymy trawienne. W ciągu doby produkują ok 40g białka, które jest strawione i następnie wchłonięte w jelitach[2].

Enzymy trzustkowe to w ok. 80% enzymy proteolityczne: trypsyna, chymotrypsyna, karboksypeptydazy A i B oraz elastaza. Enzymy te wydzielane

są w postaci nieaktywnych proenzymów: trypsynogenu, chymotrypsynogenu, prokarbopeptydaz i proelastazy. Pod wpływem enterokinazy, wydzielanej przez komórki nabłonka dwunastnicy proenzymy przekształcane są do aktywnych postaci. Trypsyna również aktywuje inne zymogeny, włącznie z trypsynogenem. Trypsyna i chymotrypsyna są endopeptydazami i trawią białko do oligopeptydów, które są następnie rozkładane do pojedynczych aminokwasów przez egzopeptydazy (karboksypeptydazy i aminopeptydazy) oraz dipeptydazy jelitowe. Składnikiem soku trzustkowego jest także inhibitor trypsyny, zwany SPINK1 (serine protease inhibitor Kazal type I).

[schemat z aktywacją proteaz]

Enzymy lipolityczne to: lipaza, fosfolipaza i esterazy. Lipaza wydzielana jest w postaci czynnej i rozkłada ona triacyloglicerole do kwasu tłuszczowego, monoacylogliceroli i glicerolu. Działa ona na pograniczu fazy wodnotłuszczowej, dlatego do swojego działania wymaga obecności soli żółciowych, które działając jako detergent, przekształcają krople tłuszczu w emulsję. Do właściwego działania lipazy niezbędna jest także kolipaza - oligopeptyd, będący również składnikiem soku trzustkowego, który łącząc się z trzustką zwiększa jej aktywność lipolityczną, chroni ją przed proteolizą, obniża optymalne dla lipazy pH z 8,5 do 6,5. Fosfolipaza jest natomiast wydzielana w postaci nieczynnego prekursora (profosfolipazy), który ulega aktywacji przez trypsynę. Rolą tego enzymu jest rozkład fosfolipidów do kwasów tłuszczowych. Esterazy rozszczepiają estry karboksylowe, takie jak estry cholesterolu i witamin rozpuszczalnych w tłuszczach.

Enzymem glikolitycznym jest  $\alpha$ -amylaza, wydzielana w postaci czynnej. Zadaniem jej jest hydroliza wewnętrznych wiązań  $\alpha$ -1,4-glikozydowych skrobi, rozkładając ją do maltozy, maltotriozy oraz  $\alpha$ -dekstryn. Dalsza hydroliza do cukrów prostych ma miejsce w obrębie rąbka szczoteczkowego enterocytów przy udziale tam obecnych enzymów.

Pośród pozostałych enzymów soku trzustkowego najważniejsze są enzymy nukleolityczne, czyli rybonukleaza i deoksyrybonukleaza, które hydrolizując wiązania fosfodiestrowe kwasów nukleinowych, rozkładają je na mono- i oligonukleotydy.

#### 2.1.2 Regulacja wydzielania trzustkowego

Wydzielanie trzustkowe rozpoczyna się w chwili spożywania pokarmu. Odpowiedź indukowana posiłkiem składa się z trzech faz: głowowej, żołądkowej i jelitowej. Do struktur neuronalnych sterujących funkcją zewnątrzwydzielniczą trzustki należą: mózg, nerw błędny (jądro grzbietowe), układ współczulny, nerwy jelitowe zaopatrujące trzustkę ze splotów śródściennych żołądka i

dwunastnicy. Hormony wydzielane przez komórki endokrynne wysp trzustkowych i jelit odgrywają również ważną funkcję w regulacji czynności trzustki.

Obecność tłuszczów i białka w jelicie jest głównym bodźcem dla wydzielania trzustkowego. Weglowodany indukują słabą odpowiedź, natomiast alkohol może trzustke stymulować albo hamować. Cholecystokinina i sekretyna są hormonami odpowiedzialnymi za pobudzanie wydzielania soku trzustkowego. Sekretyna jest wydzielana przez komórki S, znajdujące się w górnym odcinku jelita cienkiego, przy pH < 4.5. Pobudza ona komórki przewodów trzustkowych i śródpęcherzykowe do wytwarzania dużych ilości płynu bogatego w wodoroweglany. Cholecystokinina jest natomiast uwalniana z komórek błony śluzowej dwunastnicy w odpowiedzi na pojawienie się w dwunastnicy białek i tłuszczów. Pobudza ona uwalnianie enzymów trzustkowych z komórek pecherzykowych. Nasila także działanie sekretyny. Cholecystokinina i sekretyna działaja na trzustkę pośrednio poprzez wiązanie się z receptorami na włóknach aferentnych nerwu błędnego. Odruchy z nerwu błędnego pełnia ważną rolę w kontroli czynności zewnątrzwydzielniczej trzustki (szczególnie w fazie głowowej). Liczne odruchy jelitowo-trzustkowe odpowiedzialne są za rozpoczęcie wydzielania trzustkowego, w odpowiedzi na obecność pokarmu w jelicie cienkim.

Niezbyt wiele wiadomo na temat hamowania wydzielania soku trzustkowego. Wydaje się, że istotny wpływ może mieć wysoki poziom glukagonu w okresie po posiłku. To samo dotyczy somatostatyny i wazoaktywnego peptydu jelitowego. Przypuszczalnie obecność enzymów trzustkowych w świetle jelita zmniejsza wydzielanie trzustkowe poprzez hamowanie uwalniania cholecystokininy.

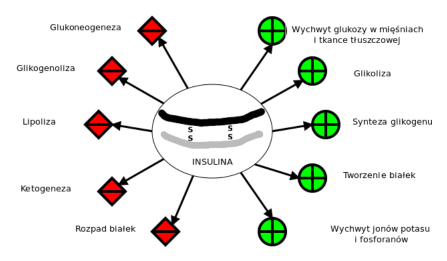
Wydzielanie zymogenów z komórek pęcherzykowych odbywa się na dwa sposoby. Większość z nich uwalnia jest przez błonę szczytową w wyniku stymulacji neurohormonalnej. Około 15% jednak uwalniane jest w sposób konstytutywny, nie tylko przez błonę szczytową, ale także przez część bocznopodstawną błony komórkowej. Tłumaczyć to może fizjologiczną stałą obecność enzymów trzustkowych we krwi.

#### 2.2 Czynność wewnątrzwydzielnicza

Komórki wysp Langerhansa wydzielają hormony regulujące metabolizm węglowodanów, tłuszczy i białek. Hormony te to: insulina, glukagon, somatostatyna, polipeptyd trzustkowy.

Insulina, wytwarzana przez komórki B wysp trzustkowych jest polipeptydem, składającym się z dwóch łańcuchów aminokwasowych: A i B, połączonych mostkami dwusiarczkowymi. Insulina jest hormonem anabolicznym.

Działa przede wszystkim na mięśnie, wątrobę i tkankę tłuszczową. Powoduje nasilenie wychwytu glukozy w tkance tłuszczowej i mięśniach, syntezy glikogenu w wątrobie i miocytach, wychwytu aminokwasów przez mięśnie i wzrost syntezy białek, przy jednoczesnym hamowaniu katabolizmu białkowego. Nasila ona także syntezę kwasów tłuszczowych w adipocytach i hepatocytach, oraz powoduje wzrost aktywności lipazy lipoproteinowej w tkance tłuszczowej. Insulina odpowiedzialna jest także za nasilenie wychwytu jonów potasu i fosforanów oraz hamowanie ketogenezy.



Rysunek 2.1: Działanie insuliny

Glukagon jest polipeptydem produkowanym przez komórki A wysp Langerhansa. Glukagon ma działanie antagonistyczne w stosunku do insuliny. Jego podstawowym działaniem jest zwiększanie stężenia glukozy we krwi. Stymuluje on glikogenolizę w wątrobie, glukoneogenezę, lipolizę i ketogenezę.

Somatostatyna<sup>1</sup> jest polipeptydem wydzielanym przez komórki D. Istnieją w dwóch formach: SS14 i SS28, z których ta druga jest bardziej aktywna. Somatostatyna hamuje wydzielanie insuliny, glukagonu i polipeptydu trzustkowego. Wpływa także na perystaltykę, powodując spowolnienie ruchów perystaltycznych w przewodzie pokarmowym. Hamuje również wydzielanie soku żoładkowego, trzustkowego i żółci.

Polipeptyd trzustkowy wytwarzany jest w komórkach F wysp trzustkowych. Jego rola nie jest jeszcze dostatecznie poznana. Wiadomo, że obniża stężenie glukozy i aminokwasów we krwi po posiłku. Ponadto zmniejsza wydzielanie trzustkowe, hamuje kurczliwość pęcherzyka żółciowego, pobudza wydzielanie żołądkowe i opóźnia opróżnianie żołądka.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Somatostatyna jest wytwarzana także w podwzgórzu jako czynnik hamujący hormon wzrostu (GH-IH).

# Ostre zapalenie trzustki definicja i terminologia

Ostre zapalenie trzustki jest to ostry stan zapalny będący wynikiem aktywacji trzustkowych enzymów trawiennych w miąższu gruczołu, sąsiadujących tkankach i niekiedy również w odległych narządach. Zmianom lokalnym może towarzyszyć uogólniony odczyn zapalny (SIRS) i niewydolność wielonarządowa.

Sama choroba jak i jej powikłania mogą przebiegać w bardzo różnorodny sposób, dlatego niezwykle trudne jest ustalenie jednolitej terminologii. Najczęściej używana jest klasyfikacja z Atlanty, która po raz pierwszy ukazała się w 1992 roku. W 2012 roku została ona zrewidowana.

Wyróżnia się obecne dwie fazy zapalenia trzustki: wczesną i późną. Faza wczesna związana jest z SIRS i trwa około tygodnia, choć czasem może ulec przedłużeniu do dwóch tygodni. Faza późna trwa od kilku tygodni do nawet kilku miesięcy i cechuje się objawami ogólnymi trwającego zapalenia, ogólnoustrojowymi i miejscowymi powikłaniami oraz przetrwałą niewydolnością narządową.

Definiuje się trzy stopnie ciężkości ostrego zapalenia trzustki (tabela 1), w zależności od chorobowości i śmiertelności. Jak najszybsze określenie ciężkości choroby jest istotne ze wzgledu na konieczność identyfikacji pacjentów, którzy będą wymagać agresywnego leczenia. Dopiero po upływie 48 godz. jest możliwe odróżnienie ciężkiego od średniego zapalenia trzustki, dlatego wszystkich pacjentów z SIRS należy leczyć jakby mieli ciężką postać OZT.

Ostre zapalenie trzustki można podzielić na dwa typy: śródmiąższowe obrzękowe zapalenie trzustki i martwicze zapalenie trzustki.

U przeważającej części chorych (80-90%) występuje postać łagodniejsza, czyli śródmiąższowe zapalenie trzustki. W badaniach obrazowych widoczne jest zazwyczaj rozlane powiększenie trzustki, wynikające z obrzęku zapalne-

Tabela 1. Stopnie ciężkości ostrego zapalenia trzustki			
stopień łagodny bez niewydolności narządowej i powikłań			
stopień umiarkowany	przejściowa niewydolność narządowa (<48 godz.) i/lub po		
	wikłania miejscowe bądź ogólnoustrojowe		
stopień ciężki	przetrwała niewydolność narządowa dotycząca co najmniej		
	jednego układu (>48 godz.)		
na podstawie: Banks i wsp.[5]			

go. Oprócz tego można również uwidocznić płyn w okolicy okołotrzustkowej oraz zatarcie struktury i granic miąższu trzustki. Nie występuje natomiast martwica. Ta postać zapalenia trwa około tygodnia.

Martwicze zapalenie trzustki jest bardziej agresywną postacią choroby. Cechuje się obecnością (jak sama nazwa wskazuje) martwicy miąższu trzustki lub okolicznych tkanek. Rozpoznanie tej postaci OZT za pomocą li tylko badań obrazowych może być niezwykle trudne w pierwszym tygodniu choroby. W późniejszym okresie w obrazie TK widoczne są w obrębie trzustki i/lub okolicznych tkanek niejednorodne zbiorniki zawierające składniki lite i płynne. Martwicze zapalenie trzustki można dodatkowo podzielić na jałowe i zakażone. W zakażonym, oprócz utrzymujących się objawów i badań laboratoryjnych wskazujących na infekcję, w obrazie TK można zobaczyć gaz poza światłem jelita - w obrębie trzustki i/lub sąsiadujących tkanek.

### Etiologia i patogeneza

W krajach rozwiniętych za 75-80% przypadków ostrego zapalenia trzustki odpowiadają alkohol i kamica przewodów żółciowych. Wśród innych, znacznie rzadszych przyczyn należy wymienić: leki (kortykosteroidy, tiazydy, azatiopryna), jatrogenne (ERCP), hiperlipidemia, hiperkalcemia, wady wrodzone (trzustka dwudzielna), choroby dziedziczne (mukowiscydoza, rodzinne ozt), toksyczne (jad skorpiona), pourazowe, niedokrwienne, dysfunkcja zwieracza Oddiego, infekcyjne (świnka, HIV, cytomegalia, Coxackie, salmonelloza, gruźlica, bruceloza, leptospiroza, glistnica), autoimmunologiczne (toczeń rumieniowaty układowy, zespół Sjögrena). W około 10% przypadków ostrego zapalenia trzustki przyczyna jest nieznana.

Ważny jest również wpływ czynników genetycznych, co udowodniono w licznych badaniach w ostatnich latach. Polimorfizm genowy wcześniej wspomnianego inhibitora trypsyny (SPINK1) jest związany z większym ryzykiem wystąpienia tej choroby. [6] Podobnie jak i mutacja w genie białka CTFR¹. [7] Wykazano również związek między polimorfizmem genowym czynnika- $\alpha$  martwicy nowotworu (tumor necrosis factor - TNF- $\alpha$ ) i Hsp70 (heat shock protein 70) a większą zachorowalność na ostre zapalenie trzustki. [8]

Jak wspomniano wyżej najczęstszymi przyczynami ostrego zapalenia trzustki są alkohol i kamica przewodów żółciowych. Dokładna patogeneza wciąż nie jest do końca jasna. Wiadomo, że alkohol zwiększa przepuszczalność nabłonka przewodu trzustkowego, dzięki czemu jest on przepuszczalny dla większych cząstek. Tym sposobem enzymy trzustkowe przechodzą do tkanki śródmiąższowej otaczającej przewód i tam wywołują uszkodzenia. Wzrost ciśnienia w przewodzie trzustkowym może być spowodowany wytrącaniem się białek, za co również odpowiada alkohol lub też przez okluzję wywołaną kamicą przewodową, w której ponadto dochodzi do zarzucania żółci, niszczącej nabłonek

 $<sup>^1</sup>$ ang. cystic fibrosis transmembrane conductance regulator (CFTR) - białko budujące kanał chlorkowy, jego nieprawidłowa forma jest przyczyną mukowiscydozy

przewodu.

Niezależnie od przyczyny dominującą rolę w rozwoju choroby pełni trypsyna, której działanie w postaci przedwczesnej aktywacji enzymów trzustkowych prowadzi do samotrawienia trzustki i tkanek okołotrzustkowych. Za aktywację trypsynogenu wewnątrz komórek pęcherzykowych odpowiadać może min. zwiększone stężenie jonów wapnia, czy lizosomalna katepsyna B.[9]

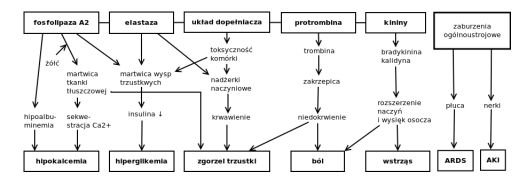
Trzustkowe komórki pęcherzykowe giną w wyniku nekrozy lub apoptozy. W wyniku nekrozy dochodzi lizy komórek i uwalniania zawartości wewnątrzkomórkowej, co prowadzi do wystąpienia reakcji zapalnej. Dochodzi do aktywacji (również wskutek bezpośredniego działania trypsyny) licznych mediatorów zapalnych, układu kinin, dopełniacza, krzepnięcia i fibrynolizy. Neutrofile, makrofagi, limfocyty naciekają podścielisko łącznotkankowe trzustki i po aktywacji stanowią kolejne źródło mediatorów zapalnych. Może to prowadzić do przejścia zlokalizowanego zapalenia w zespół ogólnoustrojowej reakcji zapalnej (systemic inflammatory response - SIRS), z obecnością tych samych zmian w mikrokrążeniu, przepuszczalności śródbłonka i działaniu mediatorów zapalnych jak w sepsie.

W przeciwieństwie do nekrozy, apoptoza nie wywołuje reakcji zapalnej. Komórki są degradowane do pęcherzyków otoczonych błoną komórkową, które są pochłaniane przez makrofagi. Fagocytoza komórek, które uległy apoptozie nie tylko zapobiega miejscowemu zapaleniu, ale powoduje też zwiększoną produkcję interleukiny 10~(IL-10), będącą czynnikiem antyzapalnym. W ostrym zapaleniu trzustki o ciężkim przebiegu poziom IL-10 jest znacznie zmniejszony,[10] natomiast zwiększoną ilość kaspaz, czyli białek odpowiadających za apoptozę obserwuje się w łagodniejszych postaciach tej choroby.[11]

Aktywowane enzymy trzustkowe uszkadzają nie tylko komórki pęcherzykowe, ale również komórki wysp Langerhansa, co przyczynia się do hiperglikemii, powodują nadżerki naczyń z krwawieniem, jak ma to miejsce w krwotocznym zapaleniu trzustki. Dochodzi do powstawania zakrzepów w wyniku aktywacji trombiny i przez to do dalszego powiększania się obszarów martwicy.

Niszczone są również sąsiadujące tkanki. Rozwija się martwica tkanki tłuszczowej z towarzyszącym powstawaniem mydła, w wyniku czego zużywane są jony Ca²+, co może być przyczyną hipokalcemii. Uwolnione kwasy tłuszczowe wiążą się z kolei z jonami Mg²+, powodując hipomagnezemię. Martwica może rozszerzać się również na inne okoliczne narządy. Może dojść do niedrożności i/lub perforacji przewodu pokarmowego, zapalenia otrzewnowej. Objęcie procesem zapalnym okrężnicy może być przyczyną translokacji bakteryjnej i wtórnej infekcji.

Wyciek enzymów do krwi prowadzi do hipoalbuminemii z następczą hipokalcemią, a także do uogólnionego rozszerzania naczyń i tworzenia wysię-



Rysunek 4.1: Patogeneza ostrego zapalenia trzustki

ków (bradykinina, kalidyna), co może prowadzić do wstrząsu. Fosfolipaza  $A_2$  i wolne kwasy tłuszczowe (powstające w wyniku nasilonej lipolizy) niszczą surfaktant nabłonka pęcherzyków płucnych prowadząc w efekcie do hipoksji.

Przyczyny wstrząsu w ostrym zapaleniu trzustki są wielorakie. Początkowo dochodzi, w wyniku miejscowego zapalenia do przemieszczania się płynu w postaci przesięku do przestrzeni zaotrzewnowej i/lub jamy otrzewnowej. Wynikiem niedrożności jelit jest sekwestracja płynu w przewodzie pokarmowym. Deficyt płynowy nasilają wymioty i trudności w przyjmowaniu płynów drogą doustną. Uogólniony proces zapalny (SIRS) powoduje rozszerzenie łożyska naczyniowego i wzrost przepuszczalności naczyń. Hipokalcemia może być przyczyną niewydolności sercowo-naczyniowej.

# Objawy i rozpoznanie

Najbardziej typowym objawem ostrego zapalenia trzustki jest ból brzucha - bardzo silny, zlokalizowany w nadbrzuszu, często promieniujący do kręgosłupa (jest to związane z zaotrzewnowym położeniem trzustki). Bólowi prawie zawsze towarzyszą nudności i nieprzynoszące ulgi wymioty. Dość częstym objawem jest gorączka, która w pierwszym tygodniu jest wynikiem SIRS, a w późniejszym okresie może być objawem infekcji. W przypadku chorób dróg żółciowych obecna może być żółtaczka. W badaniu fizykalnym można stwierdzić objawy otrzewnowe, brak perystaltyki, hipotensję, ściszenie szmerów oddechowych nad płucem (częściej lewym), związane z wysiękiem w jamie opłucnowej, zaburzenia świadomości, będące wynikiem wstrząsu, hipoksemii i endotoksemii oraz różnorodne objawy skórne: zaczerwienienie twarzy (objaw Loeflera), sinica twarzy i kończyn, zasinienia w okolicy pępka (objaw Cullena) lub w okolicy lędźwiowej (objaw Greya-Turnera).

Ostre zapalenie trzustki rozpoznaje się dzięki obecności powyższych objawów i wzrostu osoczowych poziomów enzymów trzustkowych, czyli amylazy i lipazy. Wysokie stężenie lipazy jest bardziej czułym i swoistym markerem ozt. Poziomy obydwu enzymów zazwyczaj wracają do normy po 2-3 dniach od początku objawów, pomimo trwania choroby. Przez dłuższy czas natomiast utrzymuje się zwiększona aktywność amylazy całkowitej w moczu oraz aktywność izoformy trzustkowej tego enzymu we krwi. W USG jamy brzusznej trzustka, jeśli uda się ja uwidocznić, może być powiększona, jej granice zatarte, a miąższ może być niejednorodny echogenicznie.

Złotym standardem w rozpoznawaniu ostrego zapalenia trzustki jest tomografia komputerowa z podaniem środka kontrastującego. Badanie to pozwala również ocenić stopień ciężkości choroby (tabela nr 2) i wykryć niektóre powikłania. Na podstawie obrazu TK można wyliczyć tzw. tomograficzny wskaźnik ciężkości ostrego zapalenia trzustki (CTSI - CT severity index). Martwicę trzustki na ogół można uwidocznić w TK dopiero po 72 godzinach

od początku choroby, dlatego wcześniejsze badanie może nie dostarczyć wiarygodnych informacji co do stopnia nasilenia zmian martwiczych. Najlepiej wykonać to badanie dopiero po 5-7 dniach od początku choroby, szczególnie w przypadku gdy istnieją wątpliwości diagnostyczne, objawy kliniczne są bardzo nasilone, w razie braku poprawy po 72 godzinach konwencjonalnego leczenia, w przypadku gdy dochodzi do gwałtownego pogorszenia stanu pacjenta po wstępnej poprawie oraz przy punktacji powyżej 3 punktów w skali Ransona lub powyżej 7 w skali APACHE II.

Tabela 2. Stopnie TK i tomograficzny wskaźnik ciężkości OZT* (CTSI)				
Stopień	Objawy	Punkty		
A	prawidłowy obraz trzustki	0		
В	zmiany zapalne ograniczone do trzustki	1		
С	zmiany zapalne w obrębie trzustki i sąsiadujących tkanek	2		
D	bardziej zaawansowane zmiany zapalne obejmujące trzust-	3		
	kę, okoliczne tkanki oraz 1 niewyraźnie odgraniczony zbior-			
	nik płynowy okołotrzustkowy			
Е	mnogie lub rozległe zbiorniki płynu zlokalizowane poza	4		
	trzustką lub zainfekowany zbiornik płynu			
Martwica (%)		Punkty		
0		0		
< 33		2		
33 - 50		4		
$\geq 50$		6		

CTSI (0 - 10 pkt) - punktacja TK + punktacja martwicy; wynik  $\geq 7$ pkt wskazuje na ciężki przebieg i duże ryzyko zgonu

Wczesna identyfikacja pacjentów z ryzykiem wystąpienia ciężkiego zapalenia trzustki pozwala na dokładne monitorowanie przebiegu choroby, pomaga także w ustaleniu rokowania. Istnieje wiele narzędzi służących do określania ryzyka u pacjentów z ozt. Należą do nich skala Ransona (tabela nr 3) i Glasgow (tabela nr 4). Pomimo stosunkowo dużej popularności wartość kliniczna, szczególnie w zakresie rokowania jest niewielka.

Skala POP (Pancreatis Outcome Prediction Score), przedstawiona w tabeli nr 5, jest dosyć przydatnym, w szczególności w połączeniu z oceną tomograficzną narzędziem rokowniczym. Oceniane jest 6 parametrów, oznaczanych w pierwszych 24 godzinach od początku choroby. W zależności od ilości punktów można określić ryzyko zgonu. Obecnie najprzydatniejszą skalą stosowaną w ocenie ciężkości przebiegu ozt jest skala Marshalla (tabela nr 6), opierająca się na założeniu, że najpewniejszym wskaźnikiem ciężkości ostrego

 $<sup>^\</sup>star$ stopnie TK określa się na podstawie niewzmocnionego obrazu TK, stopień zaawansowania martwicy po podaniu kontrastu

Tabela 3. Kryteria Ransona			
Przy przyjęciu do szpitala			
Wiek >55 lat			
$Leukocytoza > 16000/mm^3$			
Glikemia >200 mg/dl (10 mmol/l)			
LDH >350 j./l			
AspAT > 250  j./l			
W ciagu pierwszych 48 godzin			

W ciągu pierwszych 48 godzin			
Spadek hematokrytu o ponad $10\%$			
Wzrost poziomu mocznika o ponad 5 mg/ć Stężenie wapnia <8 mg/dl (2 mmol/l)			
			$PaO_2 < 60 \text{ mmHg } (8 \text{ kPa})$
Niedobór zasad $>4$ mEq/l			
Sekwestracja płynów $>6$ l			

Liczba	Odsetek	Śmiertel-	
objawów	powikłań	ność	
<2	<5%	<1%	
3-5	30%	5%	
>6	90%	20%	

Tabela 4. Skala Glasgow			
W ciągu pierwszych 48 godzin			
Wiek >55 lat			
$Leukocytoza > 15000/mm^3$			
AspAT > 200 j./l			
LDH >600 j./l			
Glikemia >180 mg/dl (10 mmol/l)			
Albuminy <32 g/l			
Stężenie wapnia <8 mg/dl (2 mmol/l)			
$PaO_2 < 60 \text{ mmHg } (8 \text{ kPa})$			
Stężenie mocznika $>45~\mathrm{mg/dl}$ (16 mmol/l)			
Stężenie mocznika >45 mg/dl (16 mmol/l)			

Obecność 3 lub więcej objawów wskazuje na ciężkie zapalenie trzustki

zapalenia trzustki jest niewydolność narządowa, która utrzymuje się ponad 48 godzin. Oceniane są trzy najczęściej występujące uszkodzenia narządowe, występujące w przebiegu OZT, czyli niewydolność krążenia, oddechowa i nerek.

ahjd djhak dkahd huw hw iuadkj i dah dihd hihwa dnajds ndisn dinwdinwai nndiwand ajindianwd inaidnaindsijnainw njwind nisa daidnkdn hahsd k h aih idhihd ia hjhid ahjhdia dkjad ja d id ajdoija dksm msomdoasmdomsadomaiwo m dmwomdoa dowm doodmoamd oamwdomaw do o domwdoma mdo domaodmoaw mdo odwaomdo mwaod od oawmdowma do al mdoawm

Tabela 5. Zmodyfikowana skala Marshalla					
	Punktacja				
Układ	0	1	2	3	4
oddechowy					
$(PaO_2/FiO_2)$	>400	301-400	201-300	101-200	$\leq 100$
nerki (kreatynina w					
surowicy)*					
$<\mu \text{mol/l}>$	$\leq 134$	134-169	170-310	311 - 439	> 439
<mg dl=""></mg>	$\leq 1,4$	1,4-1,9	1,92-3,5	3,51-4,96	>4,96
krążenia (skurczo-	>90	<90 odpowiedź	<90 brak odpo-	< 90,	<90,
we ciśnienie tętni-		na resuscytację	wiedzi na resu-	pH < 7,3	pH < 7,2
cze, mmHg)**		płynową	scytację płynową		

Wynik ≥2 dla któregokolwiek układu oznacza "niewydolność narządową"

dd mwaomdoawmd omd owdomw dom aod mwaodm owamddwaom odmowamd ow domwdomw dmawodwmdowamd udnwadom wd dwmdo wadomw do domwad omwdo wdo wamdowam do wdwmd omwa domwodm waodow doa

 $<sup>^\</sup>star$ punktacja u chorych z istniejącą przewlekłą niewydolnością nerek zależy od stopnia pogorszenia wyjściowej czynności nerek \*\*bez wspomagania inotropowego

# Bibliografia

- [1] Numer 7 z Parillo
- [2] Szczeklik & co
- [3] Traczyk
- [4] Bochenek w/g wikipedii
- [5] Banks P.A., Bollen T.L., Dervenis C., et al.; Acute Pancreatitis Classification Working Group. Classification of acute pancreatitis 2012: revision of the Atlanta classification and definitions by international consensus. Gut, 2012; 62: 102–111
- [6] Parillo 38
- [7] Parillo 39
- [8] Parillo 40
- [9] Parillo 21
- [10] Parillo 27
- [11] Parillo 26