ĐẠI HỌC Y DƯỢC TP. HỒ CHÍ MINH

Điều trị Xơ gan & biến chứng

Võ Thị Mỹ Dung mydungvothi@ump.edu.vn

Nội dung

- Đại cương
- Điều trị
- Kết luận

Mục tiêu

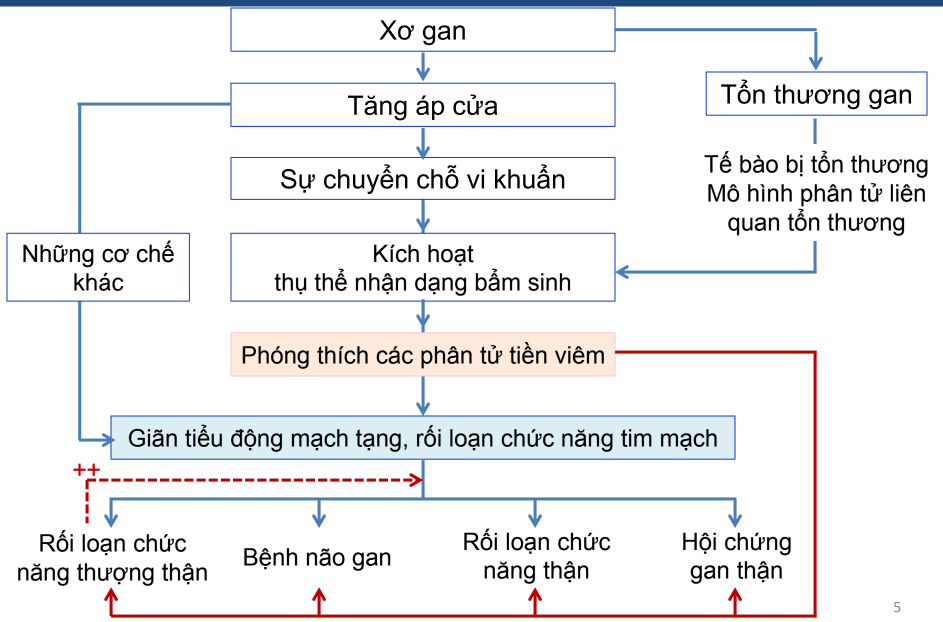
- Trình bày điều trị Viêm phúc mạc nhiễm khuẩn nguyên phát do xơ gan
- 2. Trình bày tiếp cận điều trị TTTC trong xơ gan
- 3. Trình bày điều trị Bệnh não gan
- 4. Trình bày điều trị Báng bụng do xơ gan
- Trình bày phòng ngừa Xuất huyết tiêu hóa do tĩnh mạch giãn trong xơ gan

ĐẠI CƯƠNG

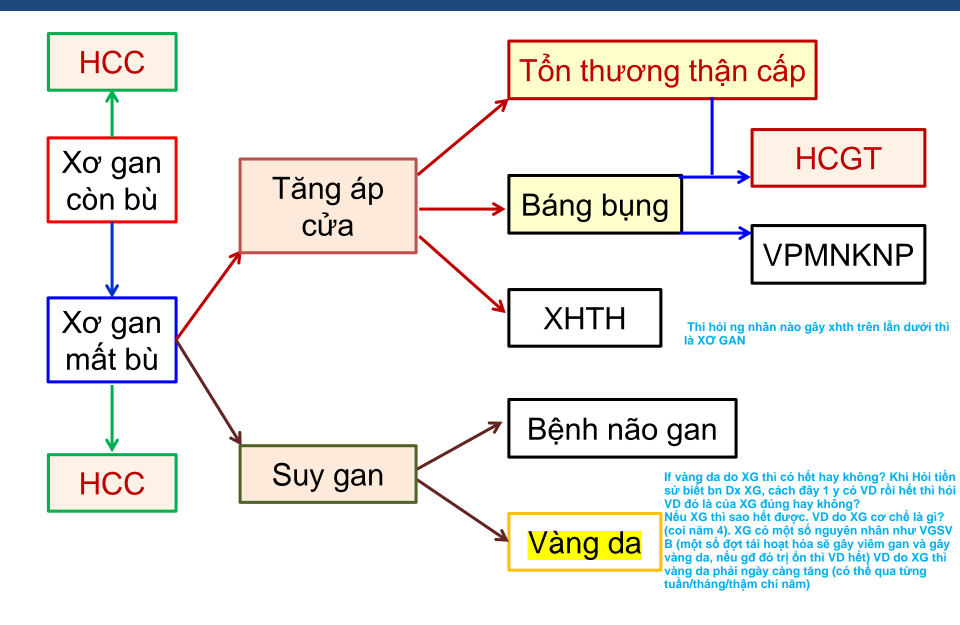
- Điều trị lý tưởng ở bệnh nhân xơ gan mất bù là ngăn ngừa xơ gan tiến triển, không phải là điều trị biến chứng
- Điều trị tối ưu xơ gan mất bù chủ yếu nhằm vào những thay đổi bệnh lý trong gan với mục đích khôi phục lại tính toàn vẹn cấu trúc gan bằng cách
 - ức chế viêm
 - đẩy lùi xơ hóa
 - cân đối tuần hoàn cửa và động mạch
 - bình thường hóa số lượng và chức năng tế bào

Sinh bệnh của xơ gan mất bù

Bernardi M. J Hepatol 2015;63:1272-1284



BIẾN CHỨNG CỦA XƠ GAN



PHÂN LOẠI CHILD-TURCOTTE-PUGH

	1 điểm	2 điểm	3 điểm
Bệnh não gan	không	độ 1–2	độ 3–4
Báng bụng	không	ít	trung bình, nhiều
Bilirubin máu	< 2 mg/dl	2–3	> 3
Albumin máu	> 3,5 g/dl	2,8–3,5	< 2,8
TQ kéo dài	< 4"	4–6"	> 6"
Hoặc INR	< 1,7	1,7–2,2	> 2,2
XG ứ mật	Bili < 4	4–10	> 10

KHẢ NĂNG SỐNG CÒN NGUY CƠ PHẪU THUẬT THEO CHILD-PUGH

Child-Pugh	Α	В	С
Điểm CTP	5–6	7–9	10–15
Tuổi thọ (năm)	15–20	4–14	1–3
Tử vong chu phẫu (%)	10	30	80

TIÊN LƯỢNG XƠ GAN

- Xơ gan có báng bụng tiên lượng xấu, tỷ lệ tử vong 1
 và 2 năm ♯ 40 và 50%, theo thứ tự ¹
- Hạ natri máu, huyết áp động mạch thấp, độ lọc cầu thận và bài tiết Na niệu thấp: yếu tố tiên lượng tử vong độc lập ở bệnh nhân xơ gan báng bụng ²
- Điểm Child-Pugh ³
- Mô hình bệnh gan giai đoạn cuối (MELD) ⁴
- Điểm MELD-Na và MELD-báng bụng 5
- Tùy thuộc biến chứng

^{1.} EASL clinical practice guidelines on the management of ascites, spontaneous bacterial peritonitis, and hepatorenal syndrome in cirrhosis. J Hepatol 2010;53:397–417

^{2.} Lach J, et al. Prognostic value of arterial pressure, endogenous vasoactive systems, and renal function in cirrhotic patients admitted to the hospital for the treatment of ascites. Gastroenterology 1988;94:482–487.

^{3.} Schuppan D, Afdhal NH. Liver cirrhosis 2008

^{4.} Caregaro L, et al. Limitations of serum creatinine level and creatinine clearance as filtration markers in cirrhosis. Arch Intern Med 1994;154:201–205.

^{5.} Bernardi M, et al. The MELD score in patients awaiting liver transplant: strengths and weaknesses. J Hepatol 2011;54:1297–1306.

ĐIỀU TRỊ XƠ GAN MẤT BÙ

- Điều trị chung xơ gan mất bù:
 - 1. Ngăn chặn các yếu tố căn nguyên
 - 2. Tác động lên các yếu tố đích của bệnh sinh mất bù và tiến triển của xơ gan
- Loại bỏ các yếu tố căn nguyên gây tổn thương gan
 - Nền tảng quan trọng trong điều trị xơ gan
 - Hiệu quả trong việc ngăn ngừa mất bù
 - Cải thiện kết cục ở bệnh nhân xơ gan còn bù

ĐIỀU TRỊ XƠ GAN MẤT BÙ

- Các bước tiếp cận giảm tiến triển của xơ gan
 - Cải thiện trục gan-ruột nhằm vào bất thường vi sinh vật và sự chuyển chỗ vi khuẩn bằng kháng sinh (rifaximin)
 - Cải thiện chức năng tuần hoàn hệ thống bị rối loạn (albumin)
 - Giảm tình trạng viêm (statin)
 - Giảm tình trạng tăng áp cửa (thuốc chẹn beta)
- Điều trị triệu chứng và biến chứng

ĐIỀU TRỊ VIÊM PHÚC MẠC NHIỄM KHUẨN NGUYÊN PHÁT

-BN XG không có BB ntrung thường gặp nhất là Viêm phổi, còn BN XG CÓ BÁNG BỤNG thì dễ ntrung nhất là VPMNKNP đọc kĩ đề



NHIỄM KHUẨN TRONG XƠ GAN

Nguy cơ nhiễm khuẩn trong xơ gan do nhiều yếu tố

- Rối loạn chức năng gan
- Thông nối cửa chủ
- Mất cân bằng vi sinh vật ở ruột
- Sự chuyển chỗ vi khuẩn
- Rối loạn chức năng miễn dịch do xơ gan
- Những yếu tố di truyền

BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ
- 2 ngày nay: đau khắp bụng âm ỉ

Lâm sàng nghĩ BN bị viêm phúc mạc nhiễm khuấn (VPMNK) nguyên phát dựa vào triệu chứng gì?

- A. Bung to
- B. Đau khắp bụng
- C. Mệt mỏi
- D. Chán ăn

VIÊM PHÚC MẠC NHIỄM KHUẨN NGUYÊN PHÁT (VPMNKNP)

Lâm sàng

Xơ gan báng bụng kèm

đau bung

bệnh não gan

sốt

- choáng nhiễm trùng

– <mark>nôn</mark>

tiêu chảy

xuất huyết tiêu hóa

VPMNKNP: không có dấu hiệu nhiễm trùng Triệu chứng xấu hơn → chọc dò dịch báng

- BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:
- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ
- 2 ngày nay: đau khắp bụng âm ỉ
- Xét nghiệm nào giúp xác định chẩn đoán viêm phúc mạc nhiễm khuẩn nguyên phát?

- A. Công thức máu: số lượng bạch cầu
- B. Dịch báng: số lượng bạch cầu đa nhân
- C. Chụp CT scan bụng có cản quang

Viêm phúc mạc nhiễm khuẩn nguyên phát

- Chọc dịch báng chẩn đoán VPMNKNP ở BN XGBB
 - Lúc nhập viện để loại trừ VPMNKNP
 - Bị xuất huyết tiêu hóa, sốc, sốt, có những dấu
 hiệu nhiễm khuẩn toàn thân, triệu chứng tiêu hóa
 - Tình trạng gan và thận xấu hơn, bệnh não gan
- Nghi ngờ VPMNK thứ phát nếu
 - cấy dịch báng nhiều loại vi khuẩn
 - số lượng bạch cầu trung tính rất cao
 - nồng độ protein dịch báng cao
 - hoặc đáp ứng kém với điều trị

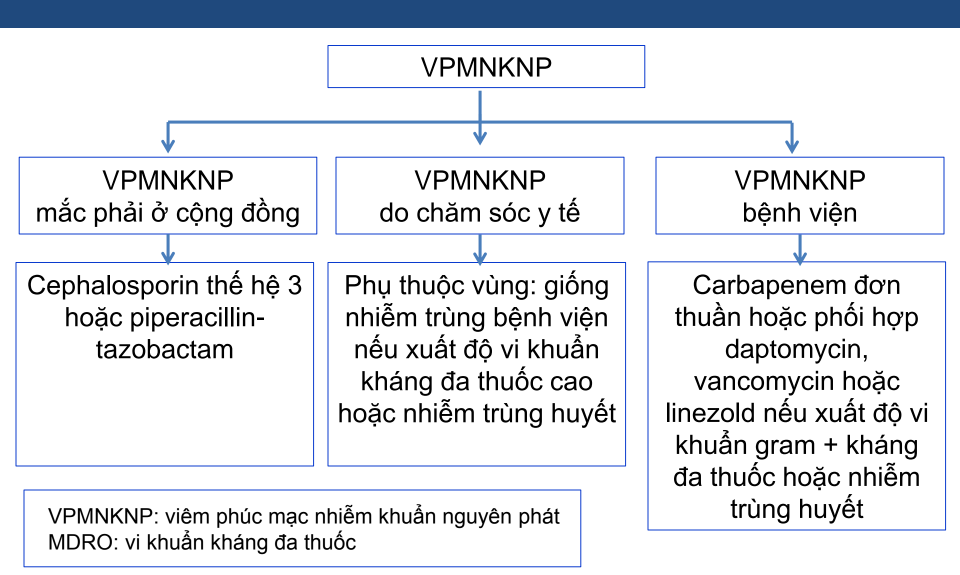
BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ
- 2 ngày nay: đau khắp bụng âm ỉ

Kháng sinh nào được sử dụng sau khi chọc dịch báng xét nghiệm, cấy và cấy máu?

- A. Cephalosporin thế hệ 3
- B. Carbapenem
- C. Carbapenem + daptomycin

ĐIỀU TRỊ VPMNKNP



ĐIỀU TRỊ VPMNKNP

- Kháng sinh theo kinh nghiệm bắt đầu ngay lập tức.
- Kháng sinh theo hướng dẫn bởi đặc tính đề kháng của vi khuẩn
- VPMNKNP cộng đồng, tùy vùng:
 Tỷ lệ kháng khuẩn thấp: cephalosporin 3
 Tỷ lệ kháng khuẩn cao: piperacillin/tazobactam hoặc carbapenem
- VPMNKNP do chăm sóc y tế & bệnh viện, tùy vùng: Tỷ lệ kháng đa thuốc thấp: piperacillin/tazobactam Tỷ lệ cao vi khuẩn sinh β lactamase: carbapenem Tỷ lệ vi khuẩn Gr (+) đa kháng thuốc cao, phối hợp carbapenem với glycopeptide hoặc daptomycin hoặc linezolid

BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ
- 2 ngày nay: đau khắp bụng âm ỉ

Kết quả: Bạch cầu đa nhân dịch báng 253 /mm³.

Chẩn đoán thích hợp nhất là gì?

- A. Xơ gan (XG) giai đoạn mất bù
- B. XG giai đoạn mất bù bị du khuẩn báng
- C. XG biến chứng viêm phúc mạc nhiễm khuẩn nguyên phát

VIÊM PHÚC MẠC NHIỄM KHUẨN NGUYÊN PHÁT

Xét nghiệm xác định chẩn đoán: BCĐNTT dịch báng

	BCĐNTT	Cấy
	dịch báng	dịch báng
VPMNKNP cấy (+)	> 250/mm ³	(+)
VPMNKNP cấy (–)	> 250/mm ³	(-)
Du khuẩn báng	< 250/mm ³	(+)

Viêm phúc mạc nhiễm khuẩn nguyên phát

- Đếm số lượng bạch cầu trung tính dịch báng >250 /mm³ là cần thiết để chẩn đoán VPMNKNP
- Cấy dịch báng tại giường không phải là điều kiện tiên quyết để chẩn đoán VPMNKNP, tuy nhiên giúp hướng dẫn điều trị kháng sinh
- Cấy máu nên được thực hiện ở tất cả bệnh nhân nghi ngờ VPMNKNP, trước khi điều trị kháng sinh
- Bệnh nhân bị du khuẩn báng (bạch cầu trung tính <250/mm³, cấy (+)) có dấu hiệu nhiễm trùng hoặc đáp ứng viêm toàn thân nên điều trị kháng sinh. Nếu không, phải chọc dịch lần hai. Cấy lần hai (+), bất kể số lượng bạch cầu, nên điều trị kháng sinh</p>

BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày trước nhập viện (NV): sốt nhẹ
- 2 ngày trước NV: đau khắp bụng âm ỉ
- 4 giờ sau NV: ngủ gà, run vấy (+)
- 2 ngày sau NV: tỉnh, bụng báng không đổi, sốt (–),
 đau bụng (–).

Điều nào sau đây phù hợp với tình trạng bệnh nhân?

- A. Chọc dịch báng kiểm tra sau 48 giờ
- B. Tiếp tục kháng sinh đang dùng cho đủ 7 ngày
- C. Đổi kháng sinh khi có kết quả kháng sinh đồ

ĐIỀU TRỊ VPMNKNP

- Kiểm tra hiệu quả của điều trị kháng sinh: xét nghiệm dịch báng lần hai tại thời điểm 48 giờ sau điều trị. Nghi ngờ thất bại điều trị kháng sinh nếu triệu chứng và dấu hiệu lâm sàng xấu hơn và/hoặc số lượng bạch cầu ↑ hoặc không giảm rõ (ít nhất 25%) sau 48 giờ
- Thời gian điều trị ít nhất 5-7 ngày

- BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:
- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ.
- 2 ngày nay: đau khắp bụng âm ỉ
- Kết quả: Bạch cầu đa nhân dịch báng 253 /mm³.
- Khi xuất viện, để phòng ngừa viêm phúc mạc nhiễm khuẩn nguyên phát tái phát, tiếp tục điều trị kháng sinh gì?
 - A. Cephalosporin thế hệ 3, uống
 - B. Cephalosporin thế hệ 3, tiêm mạch
 - C. Norfloxacin, uống
 - D. Rifaximin, uống

PHÒNG NGỪA VPMNKNP

Bệnh nhân bị VPMNKNP: phòng ngừa tái phát

- Norfloxacin (400 mg/ngày, uống) cho bệnh nhân hồi phục sau VPMNKNP * hoặc
- Ciprofloxacin 500-1.000 mg/ngày hoặc
- Trimethoprim-Sulfamethoxazole 960mg/ngày
- Rifaximin không được khuyến cáo thay thế norfloxacin để dự phòng VPMNKNP tái phát *

PHÒNG NGỪA VPMNKNP

Phòng ngừa tiên phát: bệnh nhân có protein dịch báng <15 g/L, không có tiền căn bị VPMNKNP

- Dự phòng tiên phát với norfloxacin (400 mg/ngày) ở bệnh nhân
 - Child-Pugh ≥9 và bilirubin huyết thanh ≥3 mg/dl, chức năng thận giảm hoặc
 - Ha natri máu
- Ngừng dự phòng Norfloxacin ở bệnh nhân có cải thiện lâm sàng kéo dài và hết báng bụng

Trên slide này cô hỏi:

-Qua mấy ngẩy hôm sau ca trên Có kq Neu < 250, cấy âm (cấy dương thì sure VPM phải dùng ksinh r) có dùng ksinh?? Trả lời: Phải hỏi Protid trong dịch bang là bao nhiêu ?

if <15g/l + có tiêu chuẩn trên hoặc dưới thì xài kháng sinh tiếp tục, nào đang xài thì xài tiếp, ko cần Norfloxacin, nếu chưa thì xài nó

THỜI GIAN PHÒNG NGỪA VPMNKNP

- Sau đợt điều trị VPMNKNP: phòng ngừa tái phát
 - không xác định
 - hết báng bụng
- Bệnh nhân nguy cơ cao: phòng ngừa tiên phát
 - trong thời gian nằm viện
- Đang bị xuất huyết tiêu hóa
 - 7 ngày
 - Norfloxacin 400 mg X 2 lần/ngày X 7 ngày
 - Ceftriaxone 1 g tiêm mạch/ngày X 7 ngày

THUỐC SỬ DỤNG ĐỒNG THỜI

- PPI có thể làm tăng nguy cơ bị VPMNKNP, nên giới hạn sử dụng đối với người có chỉ định rõ
- NSBB có thể gây bất lợi cho bệnh gan giai đoạn cuối bị rối loạn huyết động, cần theo dõi sát và điều chỉnh liều hoặc ngừng thuốc nếu có chống chỉ định
- Probiotic: không có bằng chứng có lợi
- Bệnh nhân hồi phục sau VPMNKNP có sống còn kém, cần cân nhắc để ghép gan

- BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:
- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ
- 2 ngày nay: đau khắp bụng âm í
- Khám: niêm hồng nhạt, xuất huyết dưới da nơi tiêm chích, báng bụng độ 2.
- Lúc nhập viện, xử trí nào là thích hợp?
- A. Terlipressin phòng ngừa hội chứng gan thận
- C. Truyền plasma tươi đông lạnh 02 đơn vị
- D. Truyền 01 khối tiểu cầu cùng nhóm
- E. Albumin 1,5g/kg truyền tĩnh mạch

PHÒNG NGỪA HỘI CHỨNG GAN THẬN

Khuyến cáo

- Albumin (1,5 g/kg lúc chẩn đoán và 1g/kg ngày thứ ba) được sử dụng cho người bị VPMNKNP để phòng ngừa hội chứng gan thận
- Norfloxacin (400 mg/ngày được sử dụng để phòng ngừa VPMNKNP → phòng ngừa hội chứng gan thận

Cô nhấn và hỏi:

-Nếu đúng là VPM NK NP thì phải phòng ngừa! Phòng ngừa HC gan thận bằng cách trên. Hỏi: BN vào viện nghi ngờ VPM chẳn đoán sơ bô là XG do rươu, biến chứng VPM NK NP,

Chẩn đoán pb XG do rượu - đau bụng là triệu chứng, giai đoạn mất bù

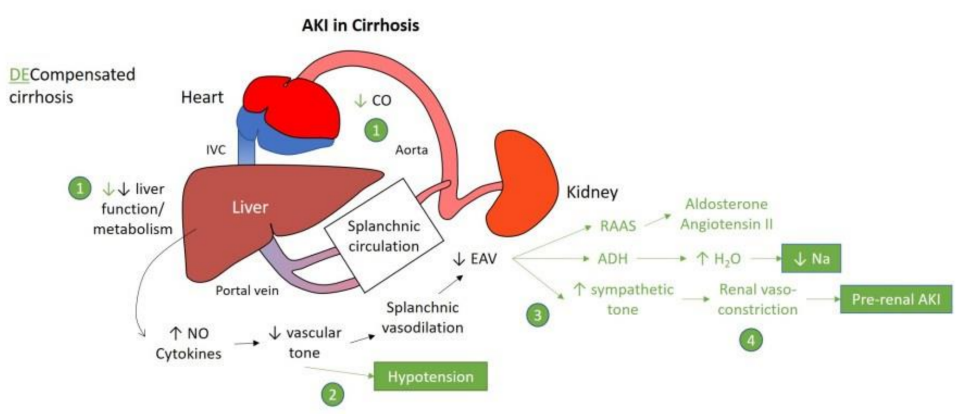
Vì có chẩn đoán VPM NK NP chọc dỗ, cho kháng sinh asap, hỏi có phòng ngừa hay không? Phòng ngừa vì có Dx VPM, này nhấn mạnh để ngày m ai không còn là ngày 1 nữa @ @

cho albumin, ngày mai về KQ nếu đúng là VPM NK nP, ngày 3 truyền tiếp albumin

Nếu ngày 2 về Neu <250 ngày 3 : không truyền.

Truyền không cần quan tâm albumin máu bao nhiu)

ĐIỀU TRỊ TỔN THƯƠNG THẬN CẤP TRONG XƠ GAN



Nam, 38 t, 50 kg, 4 ngày nay: tiêu chảy, sốt, báng bụng độ 3, đau vùng rốn, nhập BVĐK tỉnh: creatinine máu 1,3 mg/dL, tiểu 100 ml/6 giờ, chẩn đoán xơ gan mất bù, sau 24 giờ chuyển BVCR. Tại BVCR: creatinine máu 1,63 mg/dL. Chẩn đoán bệnh nhân bị tổn thương thận cấp dựa tiêu chuẩn nào?

- A. Creatinine máu
- B. Lượng nước tiểu
- C. Creatinine máu và lượng nước tiểu

0%

0%

0%

Tiêu chuẩn chẩn đoán TTTC trong xơ gan

Angeli P et al. International Club of Ascites. Gut. 2015 Apr; 64(4):531-7

Thông số	Định nghĩa
TTTC	Tăng Cr HT ≥26,4 µmoL/L (<mark>0,3 mg/dL</mark>) trong 48 giờ hoặc tăng 50% so với giá trị nền
Thông số	Định nghĩa
Cr HT nền	Creatinine huyết thanh (Cr HT ổn định ≤3 tháng)
	Nếu không có, trị số Cr HT gần nhất lần nhập viện này
	Nếu trước đó không có, sử dung Cr HT lúc nhập viên

TTTC: tổn thương thận cấp Cr HT: creatinine huyết thanh Nam, 38 t, 4 ngày nay: tiêu chảy, sốt, báng bụng độ 3, đau vùng rốn, nhập BVĐK tỉnh: creatinine máu 1,3 mg/dL, chẩn đoán xơ gan mất bù, sau 24 giờ chuyển BVCR. Tại BVCR: creatinine máu 1,63 mg/dL. Bệnh nhân bị tổn thường thận cấp giai đoạn mấy?

A. 1

B. 2

C. 3

0%

0%

0%

Tiêu chuẩn chẩn đoán TTTC trong xơ gan

Angeli P et al. International Club of Ascites. Gut. 2015 Apr; 64(4):531-7

Thông số	Định nghĩa		
Cr HT nền	Creatinine huyết thanh (Cr HT ổn định ≤3 tháng)		
	Nếu không có, trị số Cr HT gần nhất lần nhập viện này		
	Nếu trước đó không có, sử dụng Cr HT lúc nhập viện		
Tổn thương thận cấp giai đoạn			
1	Tăng Cr HT ≥26,4 µmoL/L (0,3 mg/dL) hoặc tăng Cr HT ≥1,5–2 × giá trị nền		
2	Tăng Cr HT >2-3 × giá trị nền		
3	Tăng Cr HT >3 × giá trị nền hoặc		
	Cr HT ≥352 µmoL/L (4 mg/dL) có ↑ cấp ≥26,4 µmoL/L		
	hoặc bắt đầu điều trị thay thế thận		

Cr HT: creatinine huyết thanh

Nam, 38 t, 4 ngày nay: tiêu chảy, sốt, báng bụng độ 3, đau vùng rốn, nhập BVĐK tỉnh: creatinine máu 1,3 mg/dL, chẩn đoán xơ gan mất bù, sau 24 giờ chuyển BVCR. Tại BVCR: creatinine máu 1,63 mg/dL, sau 48 giờ: creatinine máu 1 mg/dL. Đáp ứng điều trị của tổn thương thận cấp thuộc nhóm nào?

A. Không đáp ứng

B. Đáp ứng một phần

C. Đáp ứng hoàn toàn

0%

0%

0%

Định nghĩa đáp ứng của TTTC

Angeli P et al. International Club of Ascites. Gut. 2015 Apr; 64(4):531-7

	,	X	4
Dap	wng	điều	tri

Không TTTC không thoái lui

Một phần

TTTC thoái lui với Cr HT giảm ≥0,3 mg/dL trên giá trị

nền

Hoàn toàn

Cr HT trở về giá trị trong vòng 0,3 mg/dL giá trị nền

Định nghĩa

Cr HT nền Creatinine huyết thanh (Cr HT ổn định ≤3 tháng)

Nếu không có, trị số Cr HT gần nhất lần nhập viện này

Nếu trước đó không có, sử dụng Cr HT lúc nhập viện

TTTC: tổn thương thận cấp

Cr HT: creatinine huyết thanh

Nam, 38 t, 4 ngày nay: tiêu chảy, sốt, báng bụng độ 3, khó thở khi nằm, đau vùng rốn, nhập BVĐK tỉnh: creatinine máu 1,3 mg/dL, uống Aldacton 100 mg và furosemide 40 mg, chẩn đoán xơ gan mất bù, sau 24 giờ chuyển BVCR. Tại BVCR: creatinine máu 1,63 mg/dL, K+ 3 mEq/L, HA 120/80 mmHg. Điều trị nào sau đây thích hợp nhất?

- A. Giảm liều lợi tiểu
- B. Ngừng lợi tiểu
- C.Ngừng lợi tiểu & truyền dịch
- D. † thể tích huyết tương bằng truyền dịch

0%

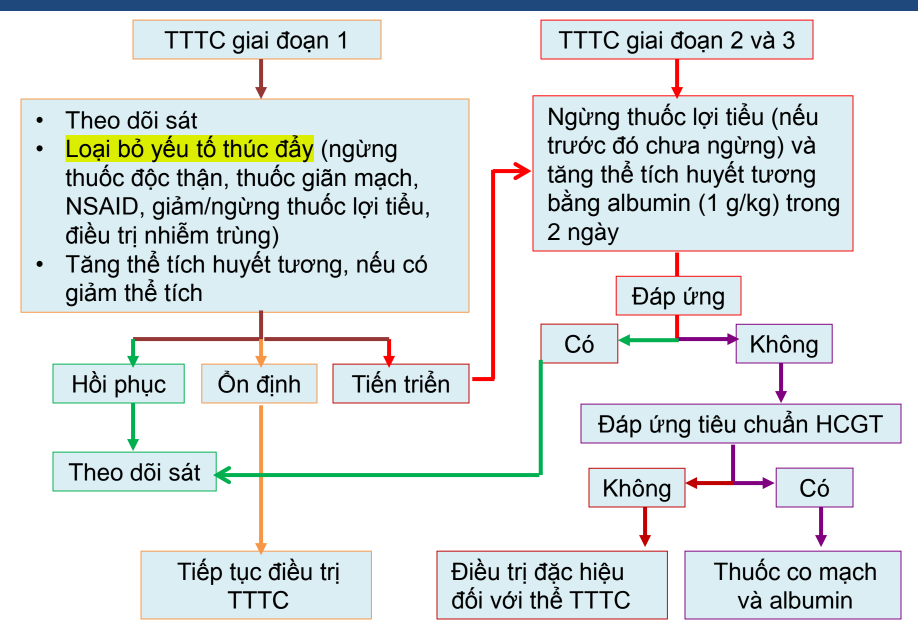
0%

0%

0%

Tiếp cận điều trị TTTC ở bệnh nhân xơ gan

Angeli P, et al. J Hepatol 2015;62:968–974



ĐIỀU TRỊ TỔN THƯƠNG THẬN CẤP

- Bù dịch tùy theo nguyên nhân và mức độ mất dịch
- Trường hợp không có nguyên nhân rõ của TTTC, TTTC giai đoạn >1A hoặc TTTC do nhiễm trùng, nên truyền albumin 20% liều 1 g albumin/kg trọng lượng cơ thể (tối đa 100 g) hai ngày liên tục
- Bệnh nhân TTTC và báng bụng lượng nhiều, chọc tháo dịch báng kèm truyền albumin ngay cả khi chọc tháo dịch báng lượng ít

The staging of AKI should be based on an adapted KDIGO staging system, thus distinguishing within AKI stage 1, between AKI stage 1A and AKI stage 1B according to a value of SCr <1.5 or ≥1.5 mg/dl, respectively

Tiêu chuẩn chẩn đoán HCGT Hội báng bụng quốc tế 2015

- Chẩn đoán xơ gan kèm báng bụng
- Chẩn đoán TTTC theo tiêu chuẩn TTTC của ICA
- Không đáp ứng sau 2 ngày liên tục ngừng thuốc lợi tiểu và tăng thể tích huyết tương = albumin 1 g/kg cân nặng
- Không sốc
- Không sử dụng các thuốc độc thận (NSAID, aminoglycoside, thuốc cản quang...)
- Không có dấu hiệu của tổn thương thận cấu trúc, như không có protein niệu (>500 mg/ngày), không có tiểu máu vi thể (>50 hồng cầu/quang trường phóng đại), thận bình thường trên siêu âm

ĐIỀU TRỊ HỘI CHỨNG GAN THẬN

Thuốc co mạch và albumin được khuyến cáo khi đủ tiêu chuẩn định nghĩa HCGT TTTC giai đoạn >1A

- Terlipressin và albumin được chọn hàng đầu trong điều trị HCGT. Telipressin tiêm thẳng tĩnh mạch liều đầu 1 mg mỗi 4-6 giờ hoặc truyền tĩnh mạch liều 2 mg/ngày. Trường hợp không đáp ứng (Cr huyết thanh giảm <25% so với giá trị đỉnh), sau 2 ngày, tăng liều terlipressin đến tối đa 12 mg/ngày</p>
- Albumin 20% liều 20-40 g/ngày

Đo CVP hoặc các biện pháp khác đánh giá thể tích máu trung tâm, giúp ngăn ngừa quá tải tuần hoàn bằng cách tối ưu hóa cân bằng dịch và liều albumin

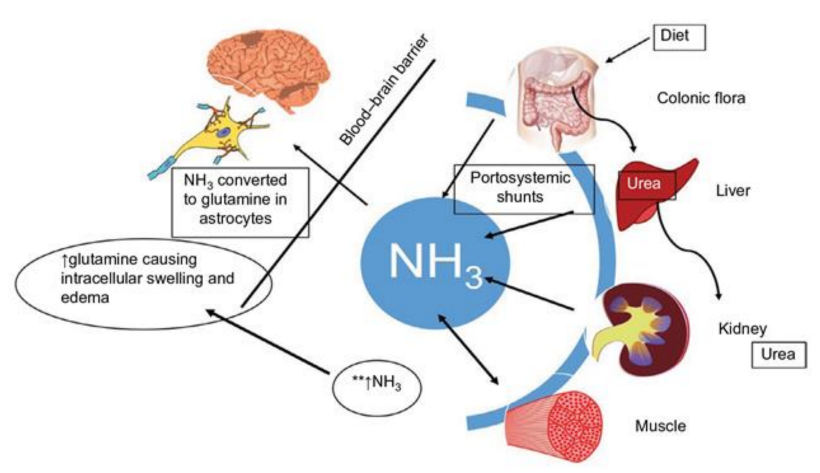
ĐIỀU TRỊ HỘI CHỨNG GAN THẬN

- Noradrenaline có thể là thuốc thay thế terlipressin.
 Sử dụng noradrenaline cần có đường truyền tĩnh mạch trung tâm
- Midodrine phối hợp octreotide là lựa chọn khi không có terlipressin hoặc noradrenaline, hiệu quả thấp hơn nhiều so với terlipressin
- Tác dụng phụ của terlipressin hoặc noradrenaline: thiếu máu cục bộ và biến cố tim mạch. Nên kiểm tra thường qui điện tâm đồ trước khi bắt đầu điều trị và theo dõi sát trong thời gian điều trị. Tùy loại và mức độ tác dụng phụ, thay đổi hoặc ngừng điều trị

BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ
- 2 ngày nay: đau khắp bụng âm ỉ
- 4 giờ sau nhập viện: ngủ gà, run vẩy (+)
- Bung báng (2+), phù (-)
- Chẩn đoán phù hợp nhất với tình trạng rối loạn tri giác là gì?
- A. Bệnh não gan
- B. Hôn mê giảm áp lực thẩm thấu do hạ natri máu
- C. Xuất huyết não màng não do giảm tiểu cầu

ĐIỀU TRỊ BỆNH NÃO GAN TRONG XƠ GAN



BỆNH NÃO GAN

- Hội chứng rối loạn ý thức & thay đổi hoạt động thần kinh cơ
- Thường xảy ra ở trong suy tế bào gan cấp hoặc mạn hoặc có thông nối cửa chủ
- Cơ chế bệnh sinh còn tranh cãi &
 có sự tham gia của nhiều chất trung gian

BỆNH NÃO GAN

Phân độ bệnh não gan

- Độ I: thay đổi chu kì ngủ, hơi lú lẫn, dễ bị kích thích, run vẩy
- Độ II: ngủ lịm, mất định hướng, thái độ bất thường, run vẩy
- Độ III: lơ mơ, lú lẫn nặng, hung hăng, run vẩy
- Độ IV: hôn mê

BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to, mệt mỏi, chán ăn.
- 4 ngày trước nhập viện: sốt nhẹ, không đi cầu
- 2 ngày trước nhập viện: đau khắp bụng âm ỉ.
- 4 giờ sau nhập viện: ngủ gà, run vẩy (+).
- BUN=20 mg/dl, kali máu = 2,8 mEq/L, bạch cầu
 đa nhân dịch báng = 253 /mm³

Yếu tố thúc đẩy nào gây rối loạn tri giác?

Α.

В.

C.

BỆNH NÃO GAN

Yếu tố thúc đẩy

- Tăng urê huyết
- Thuốc an thần, thuốc hướng tâm thần
- Dẫn xuất á phiện
- Xuất huyết tiêu hóa
- kali máu & kiềm máu (lợi tiểu, tiêu chảy)
- Chế độ ăn nhiều đạm, bón
- Nhiễm trùng
- Rối loạn chức năng gan tiến triển
- Thông nối cửa chủ (phẫu thuật, TIPS)

BỆNH NÃO GAN

Chẩn đoán

Biểu hiện đa dạng:

Thay đổi tâm thần kinh nhẹ \rightarrow hôn mê

Run vẩy: bệnh não gan độ I-III,

triệu chứng không đặc hiệu

- EEG: sóng ba pha, chậm, biên độ cao
- Định lượng NH₃ máu
 không nhạy & không đặc hiệu

Mục tiêu điều trị

- Nhận biết & điều trị nguyên nhân & yếu tố thúc đẩy
- Giảm sản xuất & hấp thu NH₃ & các độc chất khác từ ruột:
 - giảm & thay đổi đạm trong chế độ ăn
 - thay đổi vi khuẩn đường ruột: kháng sinh
 - thay đối môi trường đường ruột: lactulose
 - làm trống đường ruột: thụt tháo
- Thay đổi dẫn truyền thần kinh

Chế độ ăn

- Cơn cấp: đạm giảm còn 20 g/ngày
- Lượng calo >25-35 kcal/kg: miệng, tĩnh mạch
- Nếu hồi phục, tăng dần 10 g đạm /ngày
- Nếu tái phát, trở lại mức điều trị trước
- Đạm thực vật
 - nếu không dung nạp đạm động vật
 - it sinh NH₃, methionine, acid amin thom
 - nhuận trường hơn & tăng lượng chất xơ
 - tăng sự hợp nhất & thải trừ nitơ qua phân
 - gây đầy hơi, tiêu chảy & nhiều phân

Kháng sinh

Neomycin ↓ sản xuất NH₃ đường tiêu hóa

Liều: 500-1000 mg mỗi 6 giờ

thụt giữ 100-200 mL dung dịch 1%

Thời gian: 5-7 ngày

Phối hợp Lactulose có tác động hiệp lực

1-3% hấp thu, nguy cơ suy thận & độc tai

Kháng sinh

- Metronidazol 250 mg uống mỗi 6-8 giờ
 - hiệu quả như neomycin
 - độc tính trên hệ thần kinh trung ương
- Rifaximin
 - không được hấp thu
 - hiệu quả đối với bệnh não gan độ 1-3
 - liều 400 mg uống 3 lần mỗi ngày
- Vancomycin 250mg X 4 /ngày
 - sử dụng vancomycin khi kháng lactulose

Lactulose

- β-1,4-galactosido-fructose dissacharide
- vi khuẩn ở ruột phân hủy thành a-xít lactic
- giảm pH của phân, phân có tính a-xít
- tăng khả năng thẩm thấu của đại tràng
- tạo thuận lợi cho sự phát triển của vi khuẩn lên men lactose
- ức chế vi khuẩn tạo NH₃
- giảm quá trình ion hóa & hấp thu NH₃
- rút ngắn diễn tiến bệnh của BNG sau XHTH

Lactulose

- Liều đầu: 15-45 ml uống 2-4 lần/ngày
- Liều duy trì điều chỉnh để tiêu phân mềm 3-5 lần /ngày
- Không sử dụng khi liệt ruột, tắc ruột
- Tác dụng phụ
 - đầy hơi, tiêu chảy, đau bụng
 - tiêu chảy nặng: ↑ Na, ↓ K & kiềm máu
 - thể tích máu ↓, suy thận

Câu hỏi BN ĐTĐ dùng thuốc này được không?
Cơ chế: thuốc đến ruột, VK phân hủy thành acid lactic chứ ko phân hủy thành đường... Slide (57)
-BN bị XHTH, Máu trong đường TH là chất kích thích nhu động ruột cho nên nếu bn còn đi cầu nhiều thì có thể đang bị XHTH, còn ít, phân đặc lại thì XHTH đã ngưng.
Vậy bn bị XHTH đang đi cầu nhiều lần, cho lactulose cũng là thuốc gây đi cầu nhiều lần thì có nên cho hay không? Ans: lactulose rút ngắn diễn biến bệnh BNG sau
XHTH. Nãy nói YTTĐ là XHTH, máu sẽ đổi thành NH3 và nó hấp thu gây não gan. Nên vẫn cho được. Cho là phải kiểm soát đi cầu: phân mềm, ko chảy, đi mấy cũng
đc 3-5 lần là tốt. Lỏng thì mất nước, làm diễn tiến nặng hơn, làm mất K+

Có thời gian BV CR ko còn lactulose thì làm gì? Dịch nào cũng dc, miễn là dịch trung tính hoặc có tính acid, không dùng dịch kiềm vì tăng hấp thu NH3, nếu không có thuốc dùng nước

Thut tháo

- Bệnh não gan do bón: giảm khi đi tiêu trở về bình thường
- Dịch thụt tháo: trung tính hoặc có tính acid
 để làm ↓ sự hấp thu NH₃
- Thụt tháo bằng lactulose tốt hơn nước
 300 mL lactulose + 700 mL nước nhỏ giọt
- Thụt tháo bằng MgSO₄: tăng Mg máu
- Thụt tháo với Phosphate an toàn hơn Mg

Mục tiêu điều trị

Nhận biết & điều trị nguyên nhân & yếu tố thúc đẩy

Giảm sản xuất, hấp thu NH₃ & các độc chất khác từ ruột

- giảm & thay đổi đạm trong chế độ ăn
- thay đổi vi khuẩn đường ruột
- thay đối môi trường đường ruột
- làm trống đường ruột

- Benzoate natri & L-ornithine-L-aspartate
 - Benzoate natri làm tăng bài tiết NH₃ niệu
 - L-ornithine-L-aspartate thúc đẩy gan loại NH₃
 kích thích hoạt động chu trình urea gan thúc đẩy tổng hợp glutamine
 Thuốc: uống, tiêm tĩnh mạch
 - → ↓ nồng độ NH₃ & cải thiện bệnh não

- Levodopa & Bromocriptine
 Bệnh não có thông nối cửa chủ
 - Levodopa
 tiền thân của Dopamine
 gây tình trạng thức tỉnh
 - Bromocriptine
 chất đối vận thụ thể Dopamine đặc hiệu
 cải thiện khả năng tâm thần & EEG

- Flumazenil
 - đối kháng thụ thể Benzodiazepine
 - cải thiện rõ tình trạng thần kinh & EEG
 - thời gian hoạt động rất ngắn

Thay đổi dẫn truyền thần kinh

Các a-xít amin chuỗi ngắn
 Xơ gan
 Các AA chuỗi ngắn ↓, các AA thơm ↑
 Tỉ lệ AA chuỗi ngắn / thơm ↓
 Truyền dịch AA chuỗi ngắn nồng độ cao

→ kết quả khác nhau, do khác biệt về:
 Thành phần của các dung dịch AA
 Cách sử dụng
 Đối tượng nghiên cứu

Những biện pháp khác

- Các phương pháp hỗ trợ gan tạm thời
 - phức tạp
 - không thích hợp với BNG do xơ gan
- Ghép gan: trị liệu cuối cùng

ĐIỀU TRỊ BÁNG BỤNG DO XƠ GAN



- BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:
- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ
- 2 ngày nay: đau khắp bụng âm ỉ
- Khám: niêm hồng nhợt, bụng báng (2+)
- Báng bụng trên bệnh nhân được nghĩ nhiều là gì?

- A. Triệu chứng của xơ gan
- B. Biến chứng của xơ gan
- C. Báng bụng kháng trị

Báng bụng không biến chứng

- Xơ gan bị báng bụng độ 2 hoặc 3 sống còn giảm
 - → cân nhắc ghép gan khi xơ gan có báng bụng
- Báng bụng không biến chứng khi không bị
 nhiễm trùng, kháng trị hoặc hội chứng gan thận
- Phân độ báng bụng
 - Độ 1 ít: phát hiện nhờ siêu âm
 - Độ 2 trung bình: bụng chướng vừa phải, khi có gõ đục 2 bên hông = lượng dịch báng > 1500 ml
 - Độ 3 lượng lớn: bụng chướng căng rõ

^{1.} Moore KP, Wong F, Gines P, Bernardi M, Ochs A, Salerno F, et al. The management of ascites in cirrhosis: report on the consensus conference of the International Ascites Club. Hepatology 2003;38:258–266.

^{2.} Arroyo V, Gines P, Gerbes AL, Dudley FJ, Gentilini P, Laffi G, et al. Definition and diagnostic criteria of refractory ascites and hepatogenal syndrome in cirrhosis. International Ascites Club. Hepatology 1996;23:164–176.

Báng bụng không biến chứng

Chẩn đoán báng bụng

- Chọc dịch báng chấn đoán tất cả bệnh nhân báng bụng độ 2 – 3 hoặc nhập viện vì báng bụng xấu hơn hoặc vì bất kỳ biến chứng nào của xơ gan
- Đo protein dịch báng để xác định nguy cơ VPMNKNP
- SAAG khi không rõ nguyên nhân báng bụng và/hoặc nghi ngờ nguyên nhân khác gây báng bụng
- Đếm tế bào để phân biệt báng bụng do bệnh ác tính

BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày trước nhập viện (NV): sốt nhẹ
- 2 ngày trước NV: đau khắp bụng âm ỉ
- 4 giờ sau NV: ngủ gà, run vấy (+)
- 2 ngày sau NV: tỉnh, sốt (–), đau bụng (–), bụng báng (2+)

Điều trị báng bụng thích hợp nhất là gì?

- A. Spironolactone
- B. Furosemide
- C. Spironolactone và Furosemide
- D. Thuốc lợi tiểu và chọc tháo dịch báng

Điều trị báng bụng không biến chứng

- Báng bụng độ 2 không biến chứng
 - Nghỉ ngơi/giường có lợi trong điều trị báng bụng?
 - Hạn chế natri
 - Hạn chế natri vừa phải (80–120 mmol/ngày, tương ứng 4,6-6,9 g muối), tương đương với chế độ ăn không có muối và tránh các bữa ăn được chuẩn bị trước
 - Tránh chế độ ăn có lượng natri rất thấp (<40 mmol/ngày) vì dễ bị các biến chứng do lợi tiểu và không tốt cho dinh dưỡng
 - Hướng dẫn dinh dưỡng đầy đủ

Điều trị báng bụng không biến chứng

- Báng bụng độ 2
 - Thuốc lợi tiểu
 - Báng bụng độ 2, lần đầu:
 sử dụng 1 thuốc kháng mineralocorticoid
 bắt đầu 100 mg/ngày, tăng dần 100 mg/ 72 giờ
 tối đa 400 mg/ngày nếu không đáp ứng
 Nếu không đáp ứng (↓ cân <2 kg/tuần) hoặc ↑
 kali máu, thêm furosemide 40 mg/ngày tăng dần
 đến tối đa 160 mg/ngày
 - Báng bụng kéo dài/ tái phát: kháng mineralocorticoid và furosemide, tăng liều tùy đáp ứng
 - Đáp ứng furosemide kém, sử dụng Torasemide

- Báng bụng độ 2
 - Thuốc lợi tiểu
 - Giảm cân tối đa 0,5 kg/ngày nếu không phù và 1 kg/ngày nếu có phù
 - Khi kiểm soát được báng bụng, nên giảm liều thuốc lợi tiểu đến mức thấp nhất có hiệu quả
 - Trong những tuần đầu điều trị, cần theo dõi lâm sàng và sinh hóa máu thường xuyên, nhất là khi báng bụng lần đầu

- Báng bụng độ 2
 - Ngừng thuốc lợi tiểu
 - Ngừng thuốc lợi tiểu nếu: natri máu <125 mmol/L,
 TTTC, bệnh não gan xấu hơn / kéo dài, chuột rút
 - Ngừng furosemide, nếu K+ máu <3 mmol/L
 - Ngừng kháng mineralocorticoid, nếu K+>6 mmol/L
 - Truyền albumin hoặc baclofen (10 mg/ngày, mỗi tuần tăng 10 mg/ngày, đến 30 mg/ngày) đối với những bệnh nhân bị chuột rút

- Báng bụng độ 3 (lượng lớn)
 - Chọc tháo dịch báng lượng lớn: xử trí hàng đầu đối với báng bụng lượng lớn, nên chọc tháo toàn bộ trong một lần duy nhất
 - Chọc tháo dịch báng <5 lít, nguy cơ rối loạn tuần hoàn thấp. Chọc tháo dịch báng >5 L, nên tăng thể tích huyết tương bằng truyền albumin (8 g/L dịch báng), hiệu quả hơn so với các dịch tăng thể tích huyết tương khác
 - Sau khi chọc tháo dịch báng, nên sử dụng lợi tiếu liều tối thiểu để ngăn ngừa báng bụng tái phát

- Chống chỉ định chọc tháo dịch báng
 - Bệnh nhân không hợp tác
 - Nhiễm trùng da vùng bụng tại vị trí chọc tháo
 - Có thai
 - Bệnh đông máu nặng (tăng tiêu sợi huyết hoặc đông máu nội mạch lan tỏa)
 - Chướng ruột nặng

- Thuốc sử dụng đồng thời trong xơ gan báng bụng
 - Không nên sử dụng NSAID vì có nguy cơ cao giữ natri, hạ natri máu và tổn thương thận cấp (TTTC)
 - Không nên sử dụng các thuốc ức chế men chuyển angiotensin, đối kháng angiotensin II hoặc chẹn thụ thể α1-adrenergic vì tăng nguy cơ suy thận
 - Không nên sử dụng kháng sinh aminoglycoside, vì tăng nguy cơ TTTC. Ngoại trừ trường hợp nhiễm khuẩn nặng không thể điều trị bằng các thuốc khác
 - XGBB và chức năng thận bảo tồn, thuốc cản quang không liên quan đến tăng nguy cơ suy thận

Báng bụng kháng trị – Refractory ascites

Định nghĩa

Báng bụng kháng trị thuốc lợi tiểu

Diuretic-resistant ascites

Báng bụng không cải thiện/ tái phát sớm vì thiếu đáp ứng với hạn chế natri và điều tri lợi tiểu

Báng bụng khó chữa với thuốc lợi tiểu

Diuretic-intractable ascites

Báng bụng không cải thiện/ tái phát sớm vì có các biến chứng do thuốc lợi tiểu (ngăn cản việc sử dụng liều thuốc lợi tiểu hiệu quả)

Báng bụng kháng trị

Tiêu chuẩn chẩn đoán

Thời gian điều trị Bệnh nhân phải điều trị lợi tiểu liều cao (spironolactone 400 mg/ngày và furosemide 160 mg/ngày) ít nhất một tuần và chế độ ăn muối <90 mmol/ngày

Thiếu đáp ứng

Giảm cân <0,8 kg/ 4 ngày và lượng natri niệu < lượng natri ăn vào

Báng bụng tái phát sớm

Báng bụng độ 2 hoặc 3 tái phát trong vòng 4 tuần kể từ khi bắt đầu điều trị

Tiêu chuẩn chẩn đoán Báng bụng kháng trị

Biến chứng do thuốc lợi tiểu

- Bệnh não gan do thuốc lợi tiểu, không có bất kỳ yếu tố thúc đẩy nào khác
- Suy thận do thuốc lợi tiểu: creatinine máu tăng >100% đến giá trị >2 mg/dl ở bệnh nhân báng bụng đáp ứng với điều trị
- Hạ natri máu do thuốc lợi tiểu: giảm natri máu nhiều hơn 10 mmol/L đến giá trị natri máu <125 mmol/L
- Tăng hoặc giảm kali máu do thuốc lợi tiểu: kali máu >6 mmol/L hoặc <3 mmol/L
- Chuột rút

Điều trị báng bụng kháng trị

- Chọc tháo dịch báng lượng lớn lặp lại kèm albumin:
 điều trị hàng đầu đối với báng bụng kháng trị
- Nên ngừng thuốc lợi tiểu ở bệnh nhân báng bụng kháng trị bài tiết natri niệu ≤30 mmol /ngày
- Thận trọng khi sử dụng NSBB trong báng bụng nặng hoặc kháng trị. Tránh dùng NSBB liều cao (propranolol >80 mg/ngày). Không khuyến cáo sử dụng carvedilol
- Bệnh nhân bị báng bụng kháng trị hoặc tái phát, hoặc chọc tháo không hiệu quả nên xem xét việc đặt shunt cửa chủ trong gan (TIPS)

NSBB: NonSelective Beta Blockers

Điều trị báng bụng kháng trị

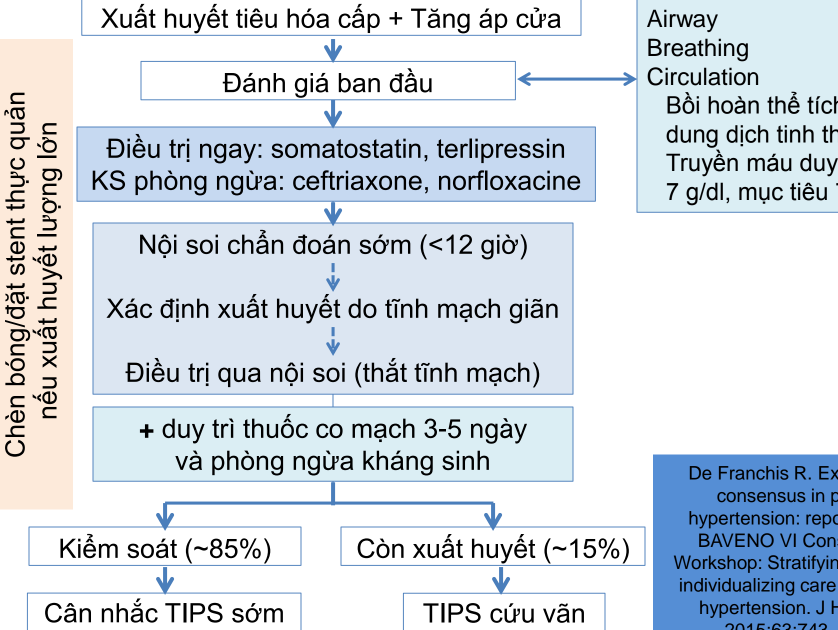
- TIPS không được khuyến cáo trong trường hợp
 - Bilirubin huyết thanh >3 mg/dl
 - Số lượng tiểu cầu <75 x 10⁹/L,
 - Bệnh não gan độ ≥2 hoặc bệnh não gan mạn
 - Nhiễm trùng đang hoạt động
 - Suy thận tiến triển
 - Tăng áp phối hoặc rối loạn chức năng tâm trương hoặc tâm thu nặng



PHÒNG NGỬA XUẤT HUYẾT TIỀU HÓA DO VÕ' TĨNH MẠCH GIÃN



Tiếp cận điều trị xuất huyết tiêu hóa cấp ở bệnh nhân xơ gan



Bồi hoàn thế tích bằng dung dịch tinh thể/keo) Truyền máu duy trì Hb 7 g/dl, mục tiêu 7-9 g/dl

De Franchis R. Expanding consensus in portal hypertension: report of the **BAVENO VI Consensus** Workshop: Stratifying risk and individualizing care for portal hypertension. J Hepatol 2015;63:743-752

BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày nay: sốt nhẹ. 2 ngày nay: đau khắp bụng
- 4 giờ sau nhập viện: ngủ gà, run vẩy (+)

Khám: bụng báng (2+). Kết quả máu: albumin 3 g/dl; bili TP 2 mg/dl; tiểu cầu 120 G/L; INR 1,6.

Nội soi dạ dày: tĩnh mạch thực quản giãn độ II.

Phòng ngừa XHTH tiên phát thích hợp là gì?

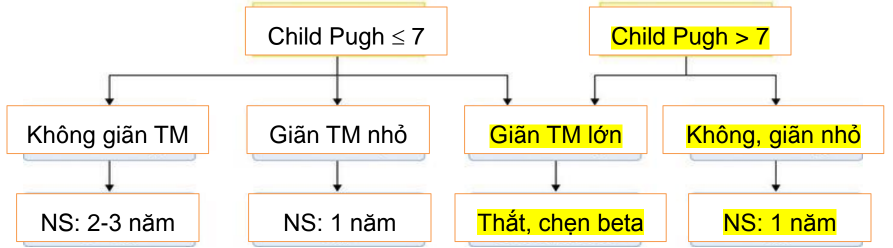
Α.

В.

- Nội soi
 - Thắt TMTQ
 - Chích xơ TM phình vị
- Thuốc chẹn beta

Nên nội soi thường qui cho tất cả BNXG lần đầu





- Tĩnh mạch giãn nhẹ có dấu son hoặc Child-Pugh C
 điều trị NSBB (thuốc chẹn beta không chọn lọc)
- Tĩnh mạch giãn trung bình hoặc lớn điều trị NSBB hoặc thắt tĩnh mạch. Chọn lựa tùy khả năng tại chỗ, sự ưa thích của người bệnh, chống chỉ định và tác dụng phụ. NSBB được ưa chọn hơn vì ngoài tác động giảm áp cửa còn có những tác động có lợi khác
- Báng bụng không phải là chống chỉ định sử dụng NSBB. Thận trọng trong những trường hợp báng bụng nặng hoặc kháng trị, tránh sử dụng NSBB liều cao, không sử dụng carvedilol

- Bệnh nhân bị hạ áp tiến triển (HAmax <90 mmHg) hoặc trong tình trạng cấp: xuất huyết, nhiễm trùng, VPMNKNP hoặc TTTC, ngừng NSBB Sau khi hồi phục, có thể thử dùng lại. Nếu không dung nạp hoặc chống chỉ định NSBB hoặc có nguy cơ xuất huyết nên phòng ngừa xuất huyết bằng thắt tĩnh mạch giãn</p>
- Phối hợp NSBB và thắt tĩnh mạch giãn giảm nguy cơ chảy máu tái phát tốt hơn so với đơn trị liệu
- Bệnh nhân không dung nạp NSBB, xem xét đặt
 TIPS, nếu không có chống chỉ định tuyệt đối

Thuốc chẹn beta không chọn lọc

- ức chế thụ thể beta trên các mạch máu tạng
 - → ↓ cung lượng tim, ↓ dòng máu tĩnh mạch cửa
 - → ↓ áp tĩnh mạch cửa
- ↑ kháng trở bàng hệ quanh hệ cửa → ↓ dòng máu bàng hệ
- ↓ xuất huyết khi nhịp tim ↓ 25% nhịp cơ bản
- – ↓ nguy cơ xuất huyết tiên phát khoảng 50%
- khoảng 1/3 bệnh nhân không dung nạp thuốc
- không ngăn ngừa hình thành giãn tĩnh mạch

Thuốc chẹn beta không chọn lọc (NSBB)

Chống chỉ định thuốc Propranolol

- Hen, bệnh phổi tắc nghẹn mạn (COPD)
- Nhịp tim chậm <50 lần/phút
- Hội chứng suy nút xoang
- Blốc nhĩ thất độ 2 hoặc 3
- Sốc, hạ huyết áp nặng
- Suy tim sung huyết không kiểm soát được

Thuốc chẹn beta không chọn lọc (NSBB)

Dược động học thuốc propranolol

- Hấp thu nhanh & hoàn toàn
- Đạt nồng độ đỉnh 1-3 giờ sau uống
- Tăng hoạt tính sinh học khi bị suy gan
- Thời gian bán hủy 3-4 giờ
- Có ái lực với mô mỡ
- Chuyển hóa thành 4-hydroxypropranolol, có hoạt tính dược lý, thời gian bán hủy 5,2-7,2 giờ

Thuốc chẹn beta không chọn lọc (NSBB)

Tác dụng phụ

- Buồn nôn, tiêu chảy
- Co thắt phế quản, khó thở
- Lạnh đầu chi, hội chứng Raynaud nặng hơn
- Chậm nhịp tim, hạ huyết áp, suy tim
- Mệt mỏi, chóng mặt, thị lực bất thường
- ↓ tập trung, ảo giác, mất ngủ, ác mộng
- Rối loạn chuyển hóa glucose & lipid

Thuốc	Liều đầu/ngày	Liều điều trị/ngày		
Propranolol *	20-40 mg x 2	160 mg có báng bụng		
		320 mg báng bụng (-)		
Nadolol *	20-40 mg	80 mg có báng bụng		
		160 mg báng bụng (-)		
Carvedilol *	6,25 mg	6,25 mg x 2		

^{*} Garcia-Tsao G. Portal Hypertensive Bleeding in Cirrhosis. HEPATOLOGY, Vol. 65, No. 1, 2017. AASLD Practice Guidelines 2017

- Carvedilol không được khuyến cáo trong
 - Phòng ngừa xuất huyết tái phát do tĩnh mạch giãn *
 - Xơ gan báng bụng nặng hoặc kháng trị **
- Mục tiêu điều trị *
 - Nhịp tim lúc nghỉ 55-60 lần/phút
 - Huyết áp tâm thu không nên giảm <90 mmHg

^{*} Garcia-Tsao G. Portal Hypertensive Bleeding in Cirrhosis. HEPATOLOGY, Vol. 65, No. 1, 2017. AASLD Practice Guidelines 2017

^{**} EASL Clinical Practice Guidelines for the management of patients with decompensated cirrhosis. Journal of Hepatology 2018 vol. xxx

Thuốc và độc chất	Bệnh do chuyển hóa/di truyền					
Rượu bia	Nhiễm sắt					
Methotrexate	Bệnh Wilson					
Amiodarone	Thiếu alpha1-antitrypsin					
Vitamin A	Viêm gan thoái hóa mỡ không do rượu					
Viên gan virus DIÈLLTDI NICLINA fangiđuờng mật kẩm sinh						
Virus viêm gan B (±) D Teo hẹp đường mật						
Viêm gan virus ĐIỀU TRỊ NGƯ ĐỊ ĐƯỜ ĐẬN ẨM sinh Virus viêm gan B (±) D Virus viêm gan C CÂY XOBERA Voa nang						
Bệnh tự miễn	Bất thường về mạch máu					
Viêm gan tự miễn	Hội chứng Budd-Chiari					
Xơ gan ứ mật tiên phát	Suy tim phải					
Viêm đường mật xơ hóa tiên phát	Hội chứng tắc nghẽn xoang					
Căn nguyên khác	Giãn mạch máu xuất huyết di truyền					
Bệnh gan thoái hóa hạt	Xơ hóa tĩnh mạch cửa idiopathic					

ĐIỀU TRỊ XƠ GAN DO RƯỢU

- Bệnh nhân xơ gan do rượu cần được khuyến cáo và khuyến khích để đạt được sự kiêng rượu hoàn toàn để giảm nguy cơ biến chứng và tử vong do gan
- Xác định và điều trị các yếu tố đồng thời, như béo phì và kháng insulin, suy dinh dưỡng, hút thuốc lá, quá tải sắt và viêm gan virus
- Sàng lọc và điều trị các biến chứng xơ gan nên được áp dụng đối với xơ gan do rượu

BN nam, 49 tuổi, nhập viện vì đau khắp bụng:

- 2 tuần nay: bụng to dần, mệt mỏi, chán ăn
- 4 ngày trước nhập viện (NV): sốt nhẹ
- 2 ngày trước NV: đau khắp bụng âm ỉ

TC: nghiện rượu 20 năm, viêm gan B 10 năm

- 4 giờ sau NV: ngủ gà, run vẩy
- Kết quả máu lúc NV: creatinine 0,9 mg/dl; INR 1,6;
 albumin 3 g/dl; bilirubin TP 2 mg/dl
- Cách NV 2 tuần: HBsAg(+), HBeAg(-), HBV DNA(-)

Điều trị viêm gan virus B thích hợp là gì?

A. TAF C. Peg-IFN

B. LAM D. Không cần điều trị

TAF: tenofovir alafenamide fumarate. TDF: Tenofovir disoproxil fumarate

VIÊM GAN B MẠN TRÊN XƠ GAN CÒN BÙ

Xơ gan còn bù và lượng virus <2.000 IU/mL, nên được điều trị kháng virus để giảm nguy cơ mất bù, bất kể nồng độ ALT (AASLD 2018)

- 1. Tenofovir và entecavir được ưu tiên vì hiệu lực và ít nguy cơ bị kháng thuốc, mất bù và tác dụng phụ nghiêm trọng. Thuốc kháng virus có hàng rào di truyền thấp với đề kháng không được khuyến cáo vì sự xuất hiện kháng thuốc có thể dẫn đến mất bù. TAF là thuốc kháng virus được ưu tiên bổ sung
- 2. Peg-IFN không chống chỉ định ở bệnh nhân xơ gan còn bù, nhưng NA an toàn hơn
- 3. Nếu không điều trị, theo dõi tăng HBV DNA và/hoặc mất bù lâm sàng mỗi 3-6 tháng. Điều trị bắt đầu nếu xảy ra một trong hai

VIÊM GAN B MẠN TRÊN XƠ GAN CÒN BÙ

- 4. ALT trong XG còn bù thường bình thường hoặc <2 lần so với giới hạn bình thường trên. ALT > 2 lần, tìm nguyên nhân khác ↑ ALT và nếu không tìm thấy, thì đó là chỉ định mạnh hơn cho điều trị kháng virus
- 5. Chứng cứ hiện tại không cung cấp thời gian điều trị tối ưu. Nếu ngừng điều trị, theo dõi ít nhất 1 lần/3 tháng/ ít nhất 1 năm, cho phép phát hiện sớm sự phát triển của virus có thể dẫn đến mất bù
- 6. XG còn bù và HBV-DNA cao (>2.000 U/mL) được điều trị theo các khuyến nghị cho viêm gan virus B mạn HBeAg (-) và HBeAg (+)
- 7. Điều trị thuốc kháng virus không loại trừ được nguy cơ HCC, cần tiếp tục theo dõi HCC

VIÊM GAN B MẠN TRÊN XƠ GAN MẤT BÙ

XGMB HBsAg (+) được điều trị thuốc kháng virus vô thời hạn bất kể nồng độ HBV DNA, HBeAg hoặc ALT để giảm nguy cơ biến chứng do gan xấu đi (AASLD 2018)

- 1. Entecavir và tenofovir là thuốc được khuyến cáo. TAF chưa được nghiên cứu trong XGMB, do đó sử dụng TAF còn hạn chế. TAF hoặc entecavir nên được xem xét ở bệnh nhân XGMB có rối loạn chức năng thận và/hoặc bệnh về xương
- 2. Chống chỉ định Peg-IFN ở XGMB do tính an toàn
- 3. Cân nhắc ghép gan ở những người đủ điều kiện
- 4. Theo dõi chặt chẽ để phát hiện tác dụng phụ của điều trị kháng virus: suy thận, nhiễm toan lactic
- 5. Điều trị thuốc kháng virus không loại trừ được nguy cơ HCC, cần tiếp tục theo dõi HCC

Điều trị Viêm gan C (không hoặc có đồng nhiễm HIV)

ở bệnh nhan xở gan còn bu (Child-Pugh A) (EASL 2018)									
HCV	Điều trị trước	SOF/VEL	GLE/PIB	SOF/VEL /VOX	SOF/LED	GZR/EBR	OBV/PIV r+DSV		
G1a	Không	12 tuần	12 tuần	không	12 tuần	12 tuần	không		
G1a	Có	12 tuần	12 tuần	không	không	(≤8.10 ⁵ IU/ml)	không		
G1b	K/Có	12 tuần	12 tuần	không	12 tuần	12 tuần	12 tuần		
G2	K/Có	12 tuần	12 tuần	không	không	không	không		

12 tuần K/Có không 12 tuần G3 không không 12 tuần 12 tuần 12 tuần 12 tuần Không không G4 (≤8.10⁵ IU/ml) G4

12 tuần 12 tuần Có không không không Không 12 tuần 12 tuần không 12 tuần không

G6 DSV: dasabuvir; EBR: elbasvir; GLE: glecaprevir; GZR: grazoprevir; LDV: ledipasvir; OBV: ombitasvir; PIB: pibrentasvir; PTV: paritaprevir; r: ritonavir; SOF: sofosbuvir; VEL: velpatasvir; VOX: voxilaprevir

KÉT LUẬN

XG là giai đoạn cuối của nhiều loại bệnh gan mạn

BN XGMB thường nhập viện & có nguy cơ cao bị tử vong do biến chứng

Điều trị lý tưởng ở giai đoạn mất bù là ngăn ngừa xơ gan tiến triển