

Đại Học Y Dược Thành Phố Hồ Chí Minh

SỔI ĐƯỜNG MẬT CHÍNH

Clisack to add text

Giảng viên: Vũ Quang Hưng Đối tượng: Y3

MUC TIÊU

- 1. Phân loại được sỏi đường mật chính (của người bệnh) theo sinh bệnh học, sinh hóa, giải phẫu.
- 2. Khai thác người bệnh và ghi nhận yếu tố nguy cơ của sỏi ống mật chủ, của sỏi đường mật trong gan.
- 3. Tiếp cận qua lâm sàng và cận lâm sàng để chẩn đoán xác định sỏi đường mật chính và sáu biến chứng của bệnh.

I. MỞ ĐẦU

- Sỏi mật gồm:
 - O Sỏi túi mật.
 - Sỏi đường mật chính:
 - + Sỏi đường mật trong gan.
 - + Sỏi ống gan chung và ống mật chủ, được gọi chung là sỏi ống mật chủ (OMC).
- Sởi đường mật chính là bệnh khá phổ biến ở tất cả các quốc gia, đặc biệt gặp nhiều ở các nước phương Đông.

II. PHÂN LOẠI SỎI ĐƯỜNG MẬT CHÍNH 1/ SINH BỆNH HỌC

Có 2 loại:

- Sỏi nguyên phát: sỏi được hình thành tại các ống mật trong hoặc ngoài gan, thường gặp ở các nước phương Đông như Việt Nam,...

- Sởi thứ phát: sởi được hình thành tại túi mật, sau đó di chú vào đường mật chính qua ống túi mật, thường gặp ở các nước phương Tây.

2/SINH HOÁ

Có 3 loại:



Sởi sắc tố đen



Sởi sắc tố nâu

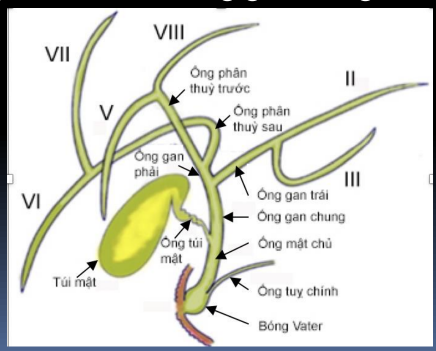


Sói cholesterol

3/ GIẢI PHẨU

Có 2 loại:

- Sởi đường mật trong gan: sởi nằm trong đường mật phía trên chỗ hợp lưu ống gan phải và trái.
- Sởi OMC: gồm sởi OMC, ống gan chung.



1/ Dau bung

- Đường mật tắc nghẽn cấp tính: tăng áp lực đột ngột gây cơn đau quặn mật.
- Đường mật tắc nghẽn mạn tính: tăng áp lực tăng từ từ, bệnh nhân chỉ đau nhẹ, đôi khi không đau.
- Khám lâm sàng: ấn đau vùng trên rốn hoặc dưới sườn phải. Túi mật có thể căng to hoặc không. Định luật Courvoisier thường không đúng trong trường hợp sỏi OMC ở Việt Nam.



2/Sốt

- Sốt cao kèm ớn lạnh hay lạnh run.
- Một số bệnh nhân viêm đường mật không sốt.

IV. CẬN LÂM SÀNG

Chẩn đoán sỏi đường mật chính dựa vào hình ảnh học

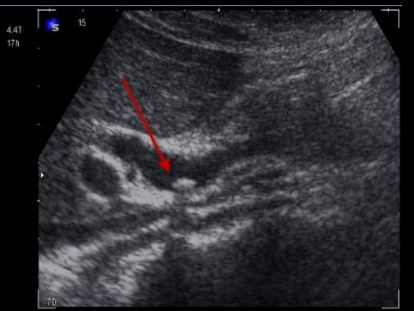
	Chỉ định	Chống chỉ định
Siêu âm	- Là phương tiện trước tiên được sử dụng khi nghi ngờ có bệnh sỏi đường mật chính.	
CT Scan	 - Xác định có sỏi và vị trí sỏi đường mật chính. - Khảo sát các thương tổn khác của đường mật: u đường mật, áp xe gan đường mật. - Khảo sát các cơ quan xung quanh: viêm tụy, 	Suy thận nặng.Dị ứng thuốc cản quang.
X quang đường mật trong mổ	- Bệnh nhân có chỉ định cắt túi mật + nghi ngờ sỏi OMC (dãn đường mật trong và ngoài gan, tăng Bilirubin máu, tăng Amylase hoặc Lipase máu, tăng men gan)	
ERCP	- Chẩn đoán và điều trị lấy sởi ống mật chủ, đặt stent giải áp mật trong viêm hẹp đoạn cuối OMC, u quanh bóng Vater,	

	Chỉ định	Chống chỉ định
đường mật	 - Xác định có sỏi và vị trí sỏi đường mật chính. - Thực hiện khi có chỉ định dẫn lưu dường mật xuyên gan qua da hoặc lấy sỏi qua da. 	- Rối loạn đông máu.
1 0	- Kiểm tra còn sỏi, vị trí sỏi, sự lành đường hầm Kehr sau phẫu thuật.	
Siêu âm trong mổ	 Bệnh nhân có chỉ định cắt túi mật + nghi ngờ sỏi OMC. 	
MRCP	 - Xác định có sỏi và vị trí sỏi đường mật chính nhất là sỏi đường mật trong gan tái phát nhiều lần. - Nghi ngờ ung thư đường mật, hẹp đường mật. 	kim loại (máy tạo nhịp,)

1/Soi OMC

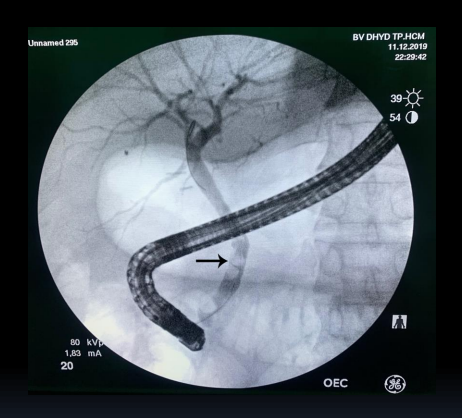
	Độ nhạy	Độ đặc hiệu	Ưu điểm	Khuyết điểm
Siêu âm	73 %	91 %	 Có thể phát hiện sỏi hoặc cho hình ảnh tắc nghẽn đường mật (dãn đường mật trong và ngoài gan). Nhanh. Không xâm lấn. 	 Giới hạn do hơi đường ruột. Khó phát hiện sỏi khi đường mật không dãn hay dãn ít. Không tái tạo giải phẫu đường mật. Độ phân giải không cao. Chủ quan: phụ thuộc người thực hiện.
CT Scan - Không cản quan - Có cản quang	65 % 92 %	84 % 92 %	 Không giới hạn do hơi. Phát hiện sởi ngay khi đường mật không dãn. Khách quan. Không xâm lấn. 	 Khó phát hiện sỏi cùng đậm độ dịch mật (sỏi cholesterol). Không tái tạo giải phẫu đường mật (trừ CT xoắn ốc). Hình ảnh không rõ khi có kim loại gần vùng cần khảo sát.
X quang đường mật trong mổ	68 – 99 %	92 – 99 %	 Phát hiện sỏi ngay khi đường mật không dãn. Tái tạo giải phẫu đường mật. Cho hình ảnh động dưới màn hình huỳnh quang. 	 Không thấy phần giải phẫu đường mật phía sau tắc nghẽn (nếu tắc nghẽn hoàn toàn). Chỉ đánh giá cây đường mật, không khảo sát được cấu trúc xung quanh.

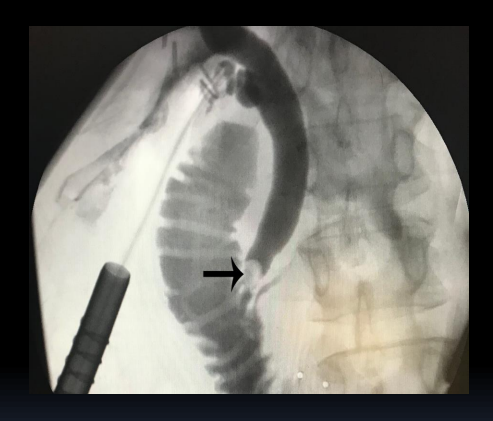
	Độ nhạy	Độ đặc hiệu	Ưu điểm	Khuyết điểm
Siêu âm trong mổ	95 %	99 %	Không giới hạn do hơi.Phát hiện sởi ngay khi đường mật không dãn.	 Không tái tạo giải phẫu đường mật. Chủ quan: phụ thuộc người thực hiện.
ERCP	80 – 93 %	99 %	 Không giới hạn do hơi. Phát hiện sởi ngay khi đường mật không dãn. Tái tạo giải phẫu đường mật. 	 Không thấy phần đường mật phía sau tắc nghẽn. Chỉ đánh giá cây đường mật, không khảo sát được cấu trúc xung quanh. Xâm lấn, có biến chứng: viêm tụy cấp, thủng tá tràng, viêm đường mật ngược dòng, chảy máu đường mật.
MRCP	93 – 96 % Độ nhạy còn 57,1% (nếu sỏi nhỏ hơn 6mm)	94 – 99 %	 Không giới hạn do hơi. Phát hiện sởi ngay khi đường mật không dãn. Tái tạo giải phẫu đường mật. Thấy phần đường mật phía sau tắc nghẽn. 	- Không sẵn có. - Giá thành cao.



Sởi OMC (mũi tên) trên siêu âm bụng

Sỏi OMC (mũi tên) trên CT Scan bụng





Sỏi OMC (mũi tên) trên ERCP

Sỏi OMC (mũi tên) trên chụp X quang đường mật trong mổ



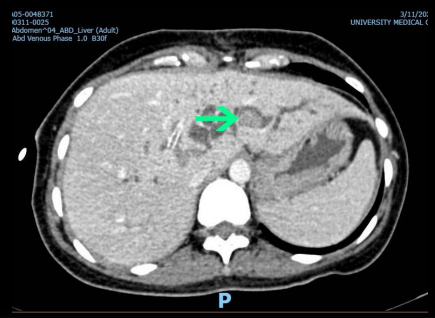
Sỏi OMC (mũi tên) trên phim MRCP T2

2/Sởi đường mật trong gan

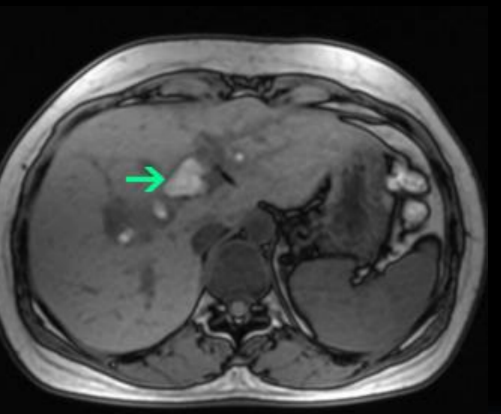
	Độ nhạy	Độ đặc hiệu
Siêu âm	95,7 %	97,3 %
CT Scan	78 %	99 %
MRCP	93 – 94 %	88 – 95 %



Sỏi đường mật trong gan trên siêu âm bụng



Sỏi đường mật trong gan (mũi tên) trên CT Scan bụng



Sỏi đường mật trong gan (mũi tên) trên phim MRCP T1



Sỏi đường mật trong gan (mũi tên) trên phim MRCP T2

V. CHẨN ĐOÁN XÁC ĐỊNH

- Có sỏi đường mật chính không? Vị trí sỏi?
- Sỏi lần đầu, sỏi tái phát hay sỏi sót?
- Có biến chứng không?

V. CHẨN ĐOÁN XÁC ĐỊNH

1/ Có sởi đường mật chính không? Vị trí sởi?

- Dựa vào hình ảnh học

2/ Sởi lần đầu, sởi tái phát hay sởi sớt?

- Sỏi lần đầu: mới phát hiện sỏi và trước đó chưa có điều trị sỏi đường mật chính.
- Sỏi tái phát: trước đây đã được chấn đoán sỏi đường mật chính, được điều trị và kiểm tra đã hết sỏi, lần này phát hiện sỏi mới.
- Sỏi sót: đã được chấn đoán và điều trị sỏi đường mật chính, nhưng không thể lấy hết sỏi.

3/ Có biến chứng không?

- Viêm đường mật cấp
- Áp xe gan đường mật
- Viêm tuy cấp
- Viêm hẹp đường mật
- Xơ gan do sỏi mật
- Ung thư đường mật

3.1/ Viêm đường mật cấp?

3.1.1/ Chấn đoán viêm đường mật cấp theo Tokyo Guidelines 2018

A. Dấu	hiệu viêm toàn thân		
A-1	Sốt (> 38°C) và/hoặc lạnh run		
A-2	Cận lâm sàng: bằng chứng của phản ứng viêm: 1 trong 2 tiêu chuẩn:		
	- Bạch cầu (x $1000/\mu L$) < 4 hoặc > 10		
	- $CRP(mg/dL) \ge 1$		
B. Tắc 1	B. Tắc mật		
B-1	Vàng da: Bilirubin toàn phần $\geq 2 \text{ (mg/dL)}$		
B-2	Cận lâm sàng: bất thường chức năng gan: 1 trong 4 tiêu chuẩn sau:		
	- ALP (IU) > 1,5 x giới hạn trên		
	- γ GTP(IU) > 1,5 x giới hạn trên		
	- AST (IU) > 1,5 x giới hạn trên		
	- ALT (IU) > 1,5 x giới hạn trên		
C. Hình	anh học		
C-1	Dãn đường mật		
C-2	Bằng chứng nguyên nhân sinh bệnh trên hình ảnh học (hẹp đường mật, sỏi, stent,)		
Chẩn đ	Chẩn đoán xác định có viêm đường mật cấp khi: 1 tiêu chuẩn A + 1 tiêu chuẩn B + 1 tiêu chuẩn C		
Nghi ng	Nghi ngờ có viêm đường mật cấp khi: 1 tiêu chuẩn A + 1 tiêu chuẩn B (hoặc 1 tiêu chuẩn C)		

3.1.2/Phân độ viêm đường mật cấp theo Tokyo Guidelines 2018

Viêm đường mậ	Khi có 1 trong 6 tiêu chuẩn sau:	
cấp nặng	1. Rối loạn chức năng thần kinh: rối loạn tri giác	
(Độ III)	2. Rối loạn chức năng tuần hoàn: tuột huyết áp cần dopamin ≥ 5	
	μg/kg/phút hoặc bất kỳ liều nào của norepinephrine	
	3. Rối loạn chức năng hô hấp: $PaO_2/FiO_2 < 300^{\text{LT}}_{\text{SEP}}$	
	4. Rối loạn chức năng thận: thiểu niệu, creatinine máu > 2.0 mg/dL	
	5. Rối loạn chức năng gan: PT-INR > 1,5	
	6. Rối loạn huyết học: tiểu cầu < 100.000/mm ³	
Viêm đường mậ	Khi có 2 trong 5 tiêu chuẩn sau:	
cấp trung bình	1. Bạch cầu $> 12,000/\text{mm}^3$ hoặc $< 4,000/\text{mm}^3$	
(Độ II)	2. Sốt cao $\geq 39^{\circ}$ C	
	3. ≥ 75 tuổi	
	4. Bilirubin máu toàn phần ≥ 5 mg/dL	
	5. Albumin máu < 0,7 x giới hạn dưới	
Viêm đường mậ	t Khi không đủ tiêu chuẩn chẩn đoán viêm đường mật cấp nặng và	
cấp nhẹ	trung bình, sẽ được chẩn đoán là viêm đường mật cấp nhẹ	
(Độ I)		

3.2/ Áp xe gan đường mật?

- Nguyên nhân: tắc nghẽn đường mật và vi khuẩn trong dịch mật.
- Lâm sàng: sốt, đau bụng dưới sườn phải hay trên rốn, gan to đau.
- Chẩn đoán xác định bằng siêu âm và CT Scan bụng với độ nhạy tương ứng 85% và 95%.

3.3/ Viêm tuy cấp?

- Là một trong những biến chứng thường gặp, nhất là đối với sỏi OMC.
- Tiêu chuẩn chẩn đoán viêm tuỵ cấp, đánh giá độ nặng sẽ được trình bày trong một bài riêng.

3.4/ Viêm hẹp đường mật?

Lâm sàng:

- Hẹp đường mật trong gan: đau bụng trên rốn hoặc dưới sườn phải, sốt.
- Hẹp ống gan chung hay OMC: có thêm hội chứng vàng da.

Cận lâm sàng:

- Siêu âm và CT Scan giúp xác định có dãn đường mật, không xác định vị trí hẹp.
- MRCP, ERCP, X quang đường mật cản quang: xác định vị trí hẹp.

3.5/Xơ gan do sởi mật?

Tắc mật lâu ngày sẽ dẫn đến xơ gan thứ phát do sỏi mật.

Lâm sàng: tuỳ mức độ xơ gan

- Hội chứng suy tế bào gan.
- Hội chứng tăng áp lực tĩnh mạch cửa.

Cận lâm sàng:

- CT Scan, MRCP xác định vị trí, mức độ gan xơ teo.

3.6/ Ung thư đường mật?

- Ung thư đường mật gặp trong 2,4-5,2% trường hợp sỏi trong gan.
- Viêm đường mật tăng sinh mạn tính có thể dẫn đến tăng sản không đặc hiệu của biểu mô ống mật và tiến triển thành ung thư.
- Chẩn đoán và điều trị ung thư đường mật sẽ được trình bày trong một bài riêng.

KÉT LUẬN

- Sởi đường mật chính là bệnh khá phổ biến ở nước ta.
- Ngày nay, sự tiến bộ của các phương tiện chẩn đoán hình ảnh đã giúp ích rất nhiều trong việc chẩn đoán sớm bệnh sởi đường mật chính cũng như các thương tổn hẹp đường mật, ung thư đường mật đi kèm.

TÀI LIỆU THAM KHẢO

- 1. Nguyễn Hoàng Bắc, Lê Quan Anh Tuấn, Vũ Quang Hưng, cs (2018). Phẫu thuật nội soi cắt túi mật kèm lấy sỏi ống mật chủ qua ống túi mật: kinh nghiệm 126 trường hợp. Y Học TP.Hồ Chí Minh; 22 (2): 65-70.
- 2. Nguyễn Hoàng Bắc (2006). Khâu kín ống mật chủ thì đầu trong phẫu thuật điều trị sỏi đường mật chính qua ngả nội soi ổ bụng. Y học thành phố Hồ Chí Minh; 10 (3): 136-140.
- 3. Đỗ Trọng Hải, Nguyễn Hoàng Bắc, Trần Thiện Trung, cs (2008). Nghiên cứu chỉ định và đánh giá kết quả sớm các phương pháp điều trị sởi OMC kèm sởi túi mật. Y học thành phố Hồ Chí Minh; 12 (4): 284-290.
- 4. Nguyễn Đình Hối, Nguyễn Mậu Anh (2012). Sỏi đường mật.
- 5. Gomi H, Solomkin JS, Schlossberg D, et al (2018). Tokyo Guidelines 2018: antimicrobial therapy for acute cholangitis and cholecystitis. J Hepatobiliary Pancreat Sci; 25 (1): 3-16.
- 6. Kiriyama S, Kozaka K, Takada T, et al (2018). Tokyo Guidelines 2018: diagnostic criteria and severity grading of acute cholangitis (with videos). J Hepatobiliary Pancreat Sci; 25 (1): 17-30.
- 7. Leppaniemi A, Tolonen M, Tarasconi A, et al (2019). 2019 WSES guidelines for the management of severe acute pancreatitis. World J Emerg Surg; 14: 27.
- 8. Mayumi T, Okamoto K, Takada T, et al (2018). Tokyo Guidelines 2018: management bundles for acute cholangitis and cholecystitis. J Hepatobiliary Pancreat Sci; 25 (1): 96-100.
- 9. Mustafa AA, Martin LF, Nabeel A (2020). Choledocholithiasis: Clinical manifestations, diagnosis, and management. Up To Date.
- 10. Tenner S, Baillie J, DeWitt J, et al (2013). American College of Gastroenterology guideline: management of acute pancreatitis. Am J Gastroenterol; 108 (9): 1400-1416.

Thank you