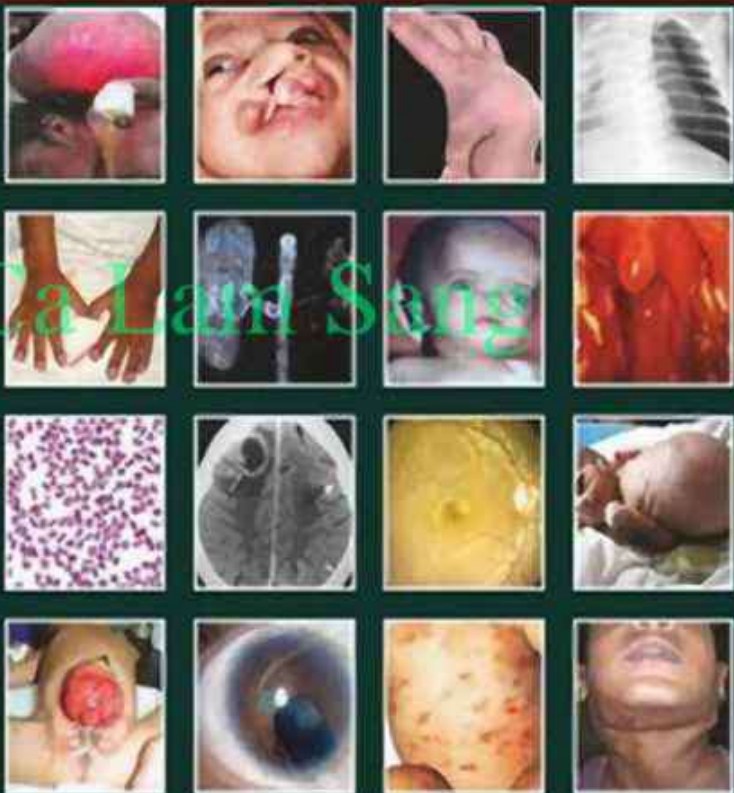


ATLAS BỆNH HỌC NHI KHOA

Chia Se Ca Lam Sang



**Atlas Bệnh Học
NHI KHOA**

Chia Se Ca Lam Sang

Lời Nói Đầu Nhóm Dịch

Cuốn sách “Atlas Bệnh Học Nhi Khoa” được biên dịch từ cuốn IAP Color Atlas of Pediatrics

Nội dung cuốn sách gồm 22 chương

Chương 1 Sơ Sinh

Chương 2 Tăng Trưởng và Phát Triển

Chương 3 Dinh Dưỡng

Chương 4 Bệnh Nhiễm Trùng

Chương 5 Thần Kinh

Chương 6 Tim Mạch

Chương 7 Hô Hấp

Chương 8 Tiêu Hoá và Gan

Chương 9 Thận

Chương 10 Huyết Học

Chương 11 Ung Thư

Chương 12 Nội Tiết

Chương 13 Di Truyền

Chương 14 Dị Ứng và Tháp Học

Chương 15 Sức Khoẻ Vị Thành Niên và Y Học

Chương 16 Lạm Dụng, Bô Bé và Lao Động Trẻ Em

Chương 17 Da Liễu

Chương 18 Nhân Khoa

Chương 19 Tai Mũi Họng

Chương 20 Ngoại Nhi

Chương 21 Chinh Hình

Chương 22 Chẩn Đoán Hình Ảnh

Mỗi chương gồm 4 phần: Các bệnh hay gặp, các bệnh ít gặp, bệnh li cấp cứu, các hội chứng.

Cuốn sách được ra đời nhờ sự cố gắng rất lớn của nhóm dịch “Chia sẻ Ca Lâm Sàng” với trưởng nhóm là Admin Fanpage : **Chia Sẻ Ca Lâm Sàng**.

Cuối cùng, dù đã rất cố gắng nhưng quá trình dịch và soạn không thể tránh khỏi những sai sót.

Mọi kiến đóng góp xin gửi về:

Email: chiasecalamsang@gmail.com

Xin trân trọng cảm ơn!

Ngày 30/03/2017

Mục Lục

Phản 1: Sơ Sinh

1.1	Trẻ sơ sinh bình thường	3
1.2	Các bệnh lị hay gặp ở sơ sinh	6
1.3	Các bệnh hệ thống ở trẻ sơ sinh	10
1.4	Các bệnh lị ít gặp nhưng không hiếm ở sơ sinh	15
1.5	Chẩn đoán hình ảnh ở sơ sinh	18
1.6	Sàng lọc sơ sinh	21
1.7	Chăm sóc sơ sinh	22

Phản 2: Tăng trưởng và phát triển

2.1	Các giai đoạn phát triển thể chất trong 5 năm đầu	27
2.2	Các lỗi hay gặp khi đo chỉ số nhân chắc	28
2.3	Biểu đồ tăng trưởng	30
2.4	Danh giá sự phát triển	32

Phản 3: Dinh dưỡng

3.1	Gánh nặng suy dinh dưỡng	35
3.2	Suy dinh dưỡng protein năng lượng	37
3.3	Giáo dục dinh dưỡng	40
3.4	Thực phẩm giàu amylase	42

Phản 4: Bệnh nhiễm trùng

4.1	Bệnh lị hay gặp	51
4.2	Bệnh lị ít gặp nhưng không hiếm	59
4.3	Cấp cứu bệnh nhiễm trùng	61
4.4	Các hội chứng	62

Phần 5: Thần Kinh

5.1	Bệnh lí hay gặp.....	67
5.2	Bệnh lí ít gặp nhưng không hiểm.....	80
5.3	Cấp cứu thần kinh.....	87
5.4	Các hội chứng.....	90

Phần 6: Tim Mạch

6.1	Bệnh sứ và khám lâm sàng.....	95
6.2	Các bệnh tim mạch.....	96
6.3	Cấp cứu.....	112
6.4	Các hội chứng.....	114

Phần 7: Hô Hấp

7.1	Bệnh lí hay gặp.....	119
7.2	Bệnh lí ít gặp nhưng không hiểm.....	131
7.3	Cấp cứu.....	137
7.4	Các hội chứng.....	140
7.5	Khác.....	140

Phần 8: Tiêu Hoá và Gan

8.1	Bệnh lí hay gặp.....	147
8.2	Bệnh lí ít gặp nhưng không hiểm.....	160
8.3	Cấp cứu.....	163
8.4	Các hội chứng.....	165

Phần 9: Thận

9.1	Bệnh lí hay gặp.....	169
9.2	Bệnh lí ít gặp nhưng không hiểm.....	174
9.3	Các hội chứng.....	178

Phản 10: Huyết Học

10.1	Bệnh lí hay gặp	183
10.2	Bệnh lí ít gặp nhưng không hiểm	199
10.3	Cấp Cứu	204
10.4	Các hội chứng	205

Phản 11: Ung Thư

11.1	Bệnh lí hay gặp	211
11.2	Bệnh lí ít gặp nhưng không hiểm	225
11.3	Cấp Cứu	229
11.4	Các hội chứng	230

Phản 12: Nội Tiết

12.1	Bệnh lí hay gặp	233
12.2	Bệnh lí ít gặp nhưng không hiểm	249
12.3	Cấp Cứu	253
12.4	Các hội chứng	254

Phản 13: Di Truyền

13.1	Rối Loạn Nhiễm Sắc Thể	261
13.2	Các hội chứng có rối loạn tăng trưởng	264
13.3	Rối loạn lysosome	268
13.4	Loan sản xương	269
13.5	Các dị dạng	272
13.6	Các rối loạn đơn gene khác	276

Phản 14: Dị Ứng và Thấp Học

14.1	Các bệnh dị ứng hay gặp	283
14.2	Các bệnh dị ứng ít gặp	287
14.3	Các bệnh thấp hay gặp	293

14.4 Các bệnh thấp ít gặp.....	296
14.5 Hội chứng cơ xương khớp.....	299

Phần 15: Sức khoẻ vị thành niên và Y học

15.1 Các vấn đề tăng trưởng	303
15.2 Các vấn đề hệ thống	309
15.3 Khác	313
15.4 Chương trình cộng đồng	332

Phần 16: Lạm dụng, bỏ bê và lao động trẻ em

16.1 Lạm dụng và bỏ bê trẻ em	339
16.2 Lao động trẻ em	347

Phần 17: Da Liễu

17.1 Các bệnh lì hay gặp	359
17.2 Các bệnh lì ít gặp	365
17.3 Cấp cứu	377
17.4 Các hội chứng	378

Phần 18: Nhân Khoa

18.1 Các bệnh lì hay gặp	381
18.2 Các bệnh lì ít gặp	386
18.3 Cấp cứu	391
18.4 Các hội chứng	395

Phần 19: Tai Mũi Họng

19.1 Các bệnh lì hay gặp	401
19.2 Các bệnh lì ít gặp	409
19.3 Cấp Cứu	415
19.4 Các hội chứng	420

Phần 20: Ngoại Nhi

20.1 Các bệnh lí hay gặp	425
20.2 Bệnh vùng đầu cổ	429
20.3 Ngực, Cơ Hoán	431
20.4 Bệnh lí tiêu hoá, Gan Mật	433
20.5 Bệnh lí tiết niệu	440
20.6 U tạng đặc	444

Phần 21: Chinh Hình

21.1 Bệnh lí hay gặp	449
21.2 Bệnh lí ít gặp	452
21.3 Cấp cứu	457
21.4 Các hội chứng	458

Phần 22: Chẩn Đoán Hình Ảnh

22.1 Bụng	463
22.2 Não	467
22.3 Ngực	470
22.4 Bẩm sinh (Da cơ quan)	475
22.5 Cơ xương khớp	476

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 1

Sơ Sinh

Tác Giả
Rhishikesh Thakre,
Ruchi Nanavati

Chia Se Ca Lam Sang

- 1.1 Trẻ sơ sinh khỏe mạnh
- 1.2 Các tình trạng phổ biến ở bé sơ sinh
- 1.3 Rối loạn hệ thống trẻ sơ sinh
- 1.4 Các tình trạng ít phổ biến nhưng không hiếm ở trẻ sơ sinh
- 1.5 Chẩn đoán hình ảnh sơ sinh
- 1.6 Tầm soát ở trẻ sơ sinh
- 1.7 Chăm sóc trẻ sơ sinh

NỘI DUNG

1.1 Trẻ sơ sinh khỏe mạnh

- ♦ Xanh tim đầu chỉ 3
- ♦ Ú máu ở vú 3
- ♦ Thời gian hồi phục mao mạch 3
- ♦ Sung da đầu 4
- ♦ Đầu hiệu đói ăn 4
- ♦ Bé sơ sinh bình thường 4
- ♦ Tróc da 5
- ♦ U nhú da 5
- ♦ Ra dịch am đạo 5
- ♦ Chất gây Vernix 6

1.2 Các tình trạng phổ biến ở trẻ sơ sinh 6

- ♦ Buốt máu ở đầu 6
- ♦ Viêm da tiếp xúc 6
- ♦ Liết Erb 7
- ♦ Bé sơ sinh của mẹ bị ĐTD 7
- ♦ Chậm phát triển trong tử cung (IUGR) 7
- ♦ Vàng da 8
- ♦ Tưa miệng 8
- ♦ Sanh non 8
- ♦ Mụn mủ 9
- ♦ Viêm da tiết bã (Cứt trâu) 9
- ♦ Glaucoma bẩm sinh 9
- ♦ Tình hoán không xuống 10

1.3 Các rối loạn hệ thống ở trẻ sơ sinh 10

- ♦ Chướng bụng 10
- ♦ Phản kháng cổ mặt 10
- ♦ Loan sản sụn 11
- ♦ Bất sản hậu môn 11
- ♦ Beckwith-Wiedemann Syndrome 11
- ♦ Bệnh não do Bilirubin 12
- ♦ Hội chứng rò rỉ mao mạch 12
- ♦ Tim 12
- ♦ Phôi ruột bẩm sinh 13

- ♦ Phù thai nhẹ 13
- ♦ Thoát vị bẹn 13
- ♦ Hội chứng nút phản su 14
- ♦ Thoát vị tủy máng tủy 14
- ♦ Khiami khuyết cơ thành bụng 14
- ♦ Pierre-Robin Sequence 15
- ♦ Da hồng cầu 15

1.4 Các tình trạng ít phổ biến nhưng không hiếm gặp ở trẻ sơ sinh 15

- ♦ Lưỡng giới 15
- ♦ Thủy đậu 16
- ♦ Clubfoot—Congenital Talipes Equinovarus (CTEV) 16
- ♦ Glaucoma bẩm sinh 16
- ♦ Collodion Baby 17
- ♦ Bong nước thương bì 17
- ♦ Viêm da do nấm 17

1.5 Chẩn đoán hình ảnh sơ sinh 18

- ♦ Thoát vị hoành bẩm sinh (CDH) 18
- ♦ Khi thẳng tùng thủy bẩm sinh (CLE) 18
- ♦ ET Position 19
- ♦ NEC Stage II 19
- ♦ Khi trong phúc mạc 19
- ♦ Trần khi máng phổi 20
- ♦ Xếp phổi sau rút ống 20
- ♦ Rò khí thực quản 20
- ♦ Siêu âm qua sọ-IVH 21

1.6 Khảo sát trẻ sơ sinh 21

- ♦ Đo thính lực 21
- ♦ Khảo sát hạ đường huyết 21
- ♦ Khảo sát chuyển hóa 22
- ♦ Khảo sát giác mạc ở trẻ sơ sinh (ROP) 22

1.7 Chăm sóc trẻ sơ sinh 22

- ♦ Chăm sóc nâng đỡ phát triển 22
- ♦ Kangaroo Care 23

1.1 Bé sơ sinh bình thường

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trí
<p>Xanh tim đầu chi</p>  <p>Hình 1.1.1: Tim đầu chi</p>	<p>chú ý phản ứng bé thi hông nhưng chi, đặc biệt là mu bàn tay, lòng bàn tay thi xanh. Da và niêm mạc là phụ.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Xanh tim đầu chi khá phổ biến, là tình trạng tự giới hạn của cơ thể thấy sau sinh, tự mất sau vài giờ. Tình trạng này cần được phân biệt với tim trung ương (xanh cả da và niêm mạc), tim trung ương là không bình thường và cần được đánh giá ngay. Xanh tim đầu chi cũng có thể thấy các bé bị lạnh.

Út máu ở vú

 <p>Chia Se Cà Lam Sang</p> <p>Figure 1.1.2: Breast engorgement Photo Courtesy: Anirudh Thakre, Pune</p>	<p>Chú ý phản ứng đầy dẫn hai bên. Da bên trên không thấy đỏ, nóng hay căng. Trong một số trường hợp, có sữa rỉ ra từ vú gọi là "sữa phu thủy". Là một hiện tượng lành tính.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tình trạng này tự giải quyết và không cần can thiệp gì, chỉ cần yên tâm. Đây là kết quả của việc kích thích mô vú do nồng độ hormone của mẹ cao. Không nên xoa bóp, nắn vú hay num vú vì sẽ dẫn đến nhiễm trùng vú.
--	--	---

Thời gian phục hồi mao mạch (CRT)

<p>Figure 1.1.3: Capillary refill time (CRT) Photo Courtesy: Ruchi Nanavati, Mumbai</p>	<p>Ánh cho thấy đánh giá hồi gian phục hồi mao mạch CRT bằng cách ấn nhẹ trên xương ức làm da tái nhạt, thường thì chỗ da tái này sẽ hồng lại sau 3 giây và được xem là bình thường. Nếu chỗ da tái này kéo dài hơn 3s, nó gợi ý tình trạng tưới máu kém và là một dấu hiệu của sốc.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dánh giá CRT là một phần cần thiết trong đánh giá tưới máu ở trẻ sơ sinh. Dánh giá CRT ở bé sơ sinh nên ấn ở vùng trung tâm như xương ức hay trán. Không nên đánh giá ở đầu chi do có thể bị ảnh hưởng bởi nhiệt độ môi trường.
--	--	--

Hình Ảnh**Chú Ý****Xử Trị****Sưng da đầu**

Figure 1.1.4: Sưng da đầu
Photo Courtesy: Vishal Pawar, Aurangabad

Chú ý da đầu sưng phồng ra, lan tỏa, mềm, vượt qua đường giữa và xanh tái nhiều mức độ.

Da đầu sưng thấy ngay lúc sinh khác với bướu máu đầu chỉ xuất hiện sau 24 đến 48 giờ.

Không cần test hay điều trị gì. Buốt đầu sẽ tự xẹp trong vài ngày.

Dấu hiệu đói ăn

Figure 1.1.5: Feeding cues
Photo Courtesy: Ruchi Namavari, Mumbai

Chú ý tay bé chạm vô miếng, các ngón tay chạm lên mặt hay miệng- môi có vẻ chuyển động, đây là những dấu hiệu của đói. Những điều này liên quan với giai đoạn thức và ngủ, đói khi có chảy nước dãi. Khóc là dấu hiệu muộn và cuối cùng của đói ở trẻ sơ sinh.

- Một bé sơ sinh khỏe mạnh cần có cơ hội để thể hiện mình đói, phản ứng tối ưu và tự ngâm nún vú. Cho bú theo dấu hiệu là trái nhiệm để chịu cho cả mẹ và bé.
- Nhet vú vào miệng bé có thể phản tác dụng do làm rối loạn phản xạ nguyên thủy và thay đổi vị trí của lưỡi, vì bé sẽ phản xạ bằng cách nâng lưỡi lên để bảo vệ đường thở.

Bé sơ sinh khỏe mạnh

Figure 1.1.6: Normal newborn
Photo Courtesy: Bhishikesh Thakre, Aurangabad

Bé hồng, cò hoạt động mạnh khỏe, trương lực cơ tốt (chú ý độ linh hoạt của khuỷu và gối). Sau khi khóc chào đời, nhịp tim trong giới hạn bình thường (120-180/phút), nhịp thở bình thường (40-60 lần/phút).

- Kep cất dây rốn và bé được đưa thẳng đến mẹ để được tiếp xúc da với da và tập bú.
- Các bước chăm sóc bé mới sinh gồm giúp thở, duy trì nhiệt độ, chăm sóc vò khuân và cho bú trong những giờ đầu tiên.
- tất cả các bé sơ sinh nên được tiêm vitamin K 1 mg để ngăn ngừa bệnh chảy máu

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trí
<p>Tróc da</p>  <p>Figure 1.1.7: Skin peeling Photo Courtesy: Anirudh Thakre, Pune</p>	<p>Chú ý sự tróc da mìn ở đùi, lòng bàn tay của bé. Lớp da dưới hoàn toàn bình thường, mềm và ẩm. Không có rụng tóc, hình thành mảng bóng hay dấu hiệu của viêm. Điều này xảy ra bình thường từ ngày thứ hai và kéo dài vài ngày.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tróc da là hiện tượng tự nhiên trong thời kỳ sau sinh. Không cần bôi kem, dầu hay thuốc mỡ gì cả. Da tróc vảy nhiều thấy trong các tình trạng bệnh lý như mất chúc năng nhau, giang mai bẩm sinh và nhiễm nấm Candida bẩm sinh

U da có cuồng

 <p>Figure 1.1.8: Skin tags Photo Courtesy: Ruchi Nanavati, Mumbai</p>	<p>Lưu ý tồn thương da nổi rõ, có cuồng dài 1 đến 2 cm trên má gần góc miệng và vùng trước tai với nền cứng. U nhú không có viêm và không đau.</p> <p>Chia Sẻ Ca Lam Sang</p>	<ul style="list-style-type: none"> Khi có đi kèm với các bất thường sờ mặt khác thì nên đánh giá tính lực. Các u nhú da này đặt ra các vấn đề thẩm mỹ và hiếm khi bị nhiễm trùng.
--	--	---

Tiết dịch âm đạo

 <p>Figure 1.1.9: Vaginal discharge Photo Courtesy: Nidhi Bagdia, Aurangabad</p>	<p>Bé gái mới sinh có dịch âm đạo đặc, mìn. Có thể thấy không liên tục, trong vòng những ngày đầu, đôi khi liên quan với âm đạo do và chảy máu.</p>	<p>Tình trạng này tự giới hạn và phụ thuộc vào lúc hết ảnh hưởng của hormon từ mẹ. Không cần điều trị, chỉ cần Trần an nhẹ. Nó tự hết trong vài tuần đầu.</p>
---	---	---

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Chất gây Vernix  <p>Figure 1.1.10: Vernix caseosa Photo Courtesy: Rishikesh Thakre, Aurangabad</p>	<p>Lưu ý là hầu hết cơ thể và các nếp gấp da dài, nách và mặt em bé lúc sinh được phủ bởi một chất mìn màu trắng. Chất Vernix (chất gây) này hiện diện ở các bé đủ tháng và hiếm khi có ở các bé sinh non hoặc sinh già tháng.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Vernix làm cho quá trình sinh ngã âm dao dễ dàng hơn, ngăn mất nước qua da, giúp duy trì nhiệt độ cơ thể, bảo vệ da mềm mại của da trước các kích thích của môi trường, và giữ da sạch, chống độc, lành vết thương tốt và có thể chống vi khuẩn. Loại bỏ hết chất Vernix này vì lý do thẩm mỹ là không nên.

1.2 Các tình trạng phổ biến ở bé sơ sinh

Bướu máu đầu

 <p>Figure 1.2.1: Cephalhematoma Photo Courtesy: PS Patil, Aurangabad</p>	<p>Có một chỗ da đầu sưng, cùng với góc nhọn rõ không vượt qua khowps so (ngược lại với sưng phù da đầu) ở xương đỉnh trán.</p> <p>Sưng dưới mảng xương này cũng dần (caxi hóa) để ra trung tâm khá mềm và biến mất trong vài tháng đầu</p>	<p>Chia Sẻ Ca Lam Sang</p> <ul style="list-style-type: none"> Cải chính của điều trị chủ yếu là theo dõi và Trần an bố mẹ. Nếu nặng, bé có thể xuất hiện vàng da, thiếu máu, hoặc hạ huyết áp. Xquang so hoặc CT scan sẽ được làm nếu xuất hiện triệu chứng thần kinh hoặc nghi ngờ có vỡ so đi kèm. Thông khí không được khuyến cáo do tăng nguy cơ nhiễm trùng
---	---	---

Viêm da tiếp xúc

 <p>Figure 1.2.2: Contact dermatitis Photo Courtesy: PS Patil, Aurangabad</p>	<p>Nếp gấp da có thể tồn thương đang hông ban, ẩm ướt kéo dài đến vùng lân cận. Bé ôm yêu khi phải chịu cái thương tồn này. Dấu thương là do kích thích da bởi mồ hôi, xà phòng, dầu hoặc các sản phẩm bôi trên da. Nếu quần áo chất quá chùng sẽ co xát lên các vị trí này, làm tình trạng tệ hơn và đau làm bé khó chịu hơn.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bước đầu tiên cần loại bỏ nguyên nhân gây kích thích. Những bé này cần được tắm bằng nước ấm và lau khô da và mặc quần áo sạch, mềm. Dùng chất dưỡng ẩm hay jel petroleum cũng có ích. Mặc quần áo rộng rãi vừa vặn sẽ giúp da thở. Quần áo quá窄 sẽ làm trẻ đói mồ hôi, làm tình trạng này tệ hơn. Dùng kem oxit kẽm và steroid nhẹ ở những vùng không gấp cũng giữ ẩm.
--	--	---

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
Liệt Erb  <p>Figure 1.2.3: Erb's palsy Photo Courtesy: Rishikesh Thakre, Aurangabad</p>	<p>Đây là dấu hiệu biến dạng Waiter- cánh tay trái nghiêng 1 bên và xoay trong, cẳng tay duỗi và sấp. Tay không thể giivo lên từ vị trí này, súc gấp khuỷu không còn, vì nó cũng lật ngược cẳng tay. Mát phản xạ gần sâu. Bàn tay và cổ tay là phu, và cảm giác bình thường. Đây là đặc điểm của liệt Erb (C5-8) chiếm đến 90% tổn thương đám rối cánh tay. Liệt Klumpke (C8-T1) dẫn đến tay quắp không cầm nắm mà cũng không gấp được cổ tay..</p>	<ul style="list-style-type: none"> Rất nhiều bé sơ sinh liệt Erb tự cải thiện hay tu hồi phục. Thời gian bắt đầu hồi phục trong 2 đến 4 tuần là dấu hiệu thuận lợi. Cò vẫn động chống trọng lực trước tháng thứ 3 là dấu hiệu tiên lượng rất tốt. Liệt Klumpke và tổn thương đám rối hoàn toàn có tiền lượng xấu.. Nếu không thấy cải thiện trước 3 đến 6 tháng, thi thường sẽ không tự cải thiện được phải xem xét mổ.

Bé sơ sinh của mẹ bị DTD

 <p>Figure 1.2.4: Infant of diabetic mother Photo Courtesy: Sheila Mathai, Mumbai</p>	<p>Bé lớn kí hơn so với tuổi thai (cân nặng lúc sinh trên 90 bách phân vị). Bé có mỡ thừa nhiều ở má, cổ (hầu hết bị che), thân mình và các chi. Loa tai có thể nhiều lông gọi ý me bị DTD.</p>	<p>Nên dành giờ đường trong dây rốn ở phòng sinh để dự đoán hạ đường huyết sau đẻ.</p> <p>Chăm sóc cần giám sát sờm, cho ăn thường xuyên, theo dõi lâm sàng sát, tầm soát và điều trị hạ đường huyết.</p>
--	---	---

Chậm phát triển trong tử cung (IUGR)

 <p>Figure 1.2.5: Intrauterine growth retardation Photo Courtesy: Bonny Jasani, Mumbai</p>	<p>Bé nhỏ và mắt hâu hét lop mỡ dưới da. Chân tay mảnh khảnh, bё tinh tảo nhung hắc hác.. Đầu to so với cơ thể. Nếu cân nặng dưới bách phân vị thứ 10 thi được gọi là nhỏ hơn tuổi thai (SGA).</p>	<p>Các vấn đề đặc trưng của IUGR gồm giảm thân nhiệt, hạ đường huyết, da hồng cầu, hit sắc phân su và vàng da. Cần theo dõi sát và phát hiện sớm các biến chứng</p>
---	--	---

Hình Ảnh**Chú Ý****Xử Trị****Vàng da**

Figure 1.2.6: Jaundice

Photo Courtesy: Ruchi Nanavati, Mumbai

Vàng da ở thân mình, đầu và các chi. Mát và bô phân sinh dục được che lại để bảo vệ khỏi ánh đèn của liệu pháp chiếu sáng. Đánh giá vàng da cần dưới ánh sáng thật sáng, bộc lộ bê, ánh nhẹ trên da để thấy da có màu vàng. Đánh giá vàng da ở bê đã được làm liệu pháp chiếu sáng là không xác thực

- Kiểm tra bằng mắt thường không đủ tin cậy để đánh giá độ rộng của vàng da
- Tiêu chuẩn vàng để đánh giá vàng da là bilirubin huyết thanh (TSB). Khi TSB trên bách phân vị thứ 95 theo tuổi trong nhiều giờ, theo guideline AAP, bắt buộc phải đánh giá chi tiết hơn

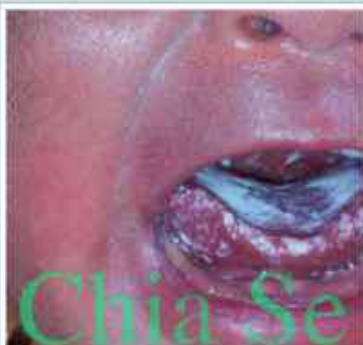
Tưa miệng

Figure 1.2.7: Oral thrush

Photo Courtesy: Bhishikesh Thakre, Aurangabad

Ánh cho thấy mảng trắng trên lưỡi, niêm mạc má, lan rộng đến khẩu cài mềm. Những tổn thương này khó loại bỏ và dễ chảy máu nếu cõi cao. Có thể có chích mép và viêm da hình thời đi kèm. Những tổn thương này thường làm cho ăn khó hơn.

- Tưa miệng là một nhiễm nấm phổ biến do Candida albicans. Chẩn đoán dựa trên lâm sàng.
- Điều trị bằng bôi nystatin và miệng đồng thời phải điều trị nhiễm trùng num vú ở mẹ.

Sinh non

Figure 1.2.8: Preterm

Photo Courtesy: Anirudh Thakre, Pune

Bé nhỏ, da mỏng, bóng, muộn và hồng đều. Num vú có thể không thấy hoặc chỉ sờ được và tai ít bật hoặc không bật lên.

Loa tai phẳng và sờ được ít hoặc không có sụn vành tai. Có thể có lông mao- nhiều lông ở lưng, thân mình và trán. Ở bé trai, Bìu ít nhẵn, tinh hoàn không nằm trong túi bìu. Ở bé gái, môi lớn trai ra và thấy được môi nhỏ. Lông bàn tay có ít nếp gấp ở 1/3 trước.

- Sự kết hợp giữa dấu hiệu thân thể và dấu hiệu thần kinh (dùng New Ballard score or Modified Dobowitz score) dùng để đánh giá tuổi thai.
- Các vấn đề phổ biến của sinh non gồm hạ thân nhiệt, hồi chứng nguy ngập hô hấp, phản xạ bù mút kém, cơn ống động mạch, viêm ruột hoặc tì và xuất huyết não thất.

Hình Ảnh	Chú ý	Xử Trí
Mụn mủ		
 <p>Figure 1.2.9: Pustules Photo Courtesy: Bhishikesh Thakre, Aurangabad</p>	<p>Mụn mủ ở vùng quanh rốn bé. Da xung quanh đỏ. Trong mô vài trường hợp, da vùng kẽ bên chai cứng và rỉ mủ.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Một vài thương tổn ở bé dù thằng khỏe mạnh điều trị bằng kháng sinh bôi và uống. Thương tổn nặng hơn, có triệu chứng toàn thân, hoặc mụn mủ ở các bé chưa dù thằng cần truyền tĩnh mạch. Hầu hết nguyên nhân là do <i>Staphylococcus aureus</i>

Viêm da tiết bã (Cứt trâu)

 <p>Figure 1.2.10: Seborrheic dermatitis (Cradle cap) Photo Courtesy: PS Patil, Aurangabad</p>	<p>Những mảng vàng, nhòn trên da đầu có chỗ mất tóc. Không ngứa nhiều như trong viêm da dị ứng. Những tổn thương này thường hiện diện trong 4 tuần đầu và cò ở những vùng tiếp xúc 2 mặt da.</p>	<p>Trong các trường hợp nhẹ, cơ thể tự giải hạn. Lựa chọn điều trị gồm cao nhẹ, bôi vaseline và dùng bàn chải mềm để chải vảy đi. Đôi khi, có chỉ định corticosteroid nhẹ bôi hoặc kháng nấm.</p>
	Chia Sẻ	Ca Lam Sang

U hạt rốn

 <p>Figure 1.2.11: Umbilical granuloma Photo Courtesy: Bhishikesh Thakre, Aurangabad</p>	<p>Có một mô tròn rõ, bờ, ẩm, màu hồng ở đáy rốn. Nó có thể tiết dịch lỏng thay đổi gây kích thích da xung quanh. Tổn thương này khác với polyp rốn (do cơn tồn tại niêm mạc ruột hay da dày của ống noãn hoàng) độ sờn u hạt và không đáp ứng với đốt bạc nitrate.</p>	<ul style="list-style-type: none"> U hạt rốn nhỏ thường đáp ứng với muối tinh thể hoặc bạc nitrate. U hạt rốn lớn hoặc những u vẫn còn sau khi điều trị bằng bạc nitrate cần được phẫu thuật cắt bỏ.
---	---	--

Hình Ánh

Chú Ý

Xử Trí

Tinh hoàn không xuống

Figure 1.2.12: Undescended testis
Photo Courtesy: Ramesh Sitaram Bajaj, Aurangabad

Bìu trống với lớp da phủ ít nếp gấp. Cả hai tinh hoàn đều không sờ thấy trong bìu. Tinh hoàn có rút thương bị nhầm với tinh hoàn không xuống. Tinh hoàn có rút có thể di xuống bìu, nằm trong bìu và có lớp bìu phát triển hoàn chỉnh.

- Khám lâm sàng lần đầu ở một bé sơ sinh phải xác nhận tinh hoàn nằm trong bìu.
- Bệnh nhi tinh hoàn ăn nên được đánh giá mở trước 3 tháng tuổi.
- Bé nhỏ không sờ thấy tinh hoàn cả hai bên nên được đánh giá nội tiết để loại trừ tật không tinh hoàn hoặc lưỡng giới.
- Điều trị chủ yếu là phẫu thuật nhưng GnRH và hCG cũng được sử dụng với tỉ lệ thành công là 30 đến 50%.

1.3 Rối loạn hệ thống ở trẻ sơ sinh**Chướng bụng**

Figure 1.3.1: Abdominal distention
Photo Courtesy: Ramesh Sitaram Bajaj, Aurangabad

Bé sơ sinh có chướng bụng toàn thể với rốn lồi. Phần trên lồi hơn phần dưới. Ông nuôi ăn được đặt vào để hút dịch trong bụng ra để theo dõi màu sắc, tần số và ổn định của chúng. Tĩnh mạch nổi rõ trên da bụng và có thể nhìn thấy quai ruột nổi gọi ý các nguyên nhân bệnh lý. Trong tất cả các trường hợp, cần xác nhận hậu môn có thông không. Nếu có nôn ói tái diễn kèm, không có âm ruột, ói nhiều, ói trong hay có dịch mูก, táo bón, không tăng trưởng được, cần loại trừ các nguyên nhân ngoại khoa

- Chướng bụng có thể là hậu quả do chướng khí, tích tụ dịch, tạng lớn, u hoặc tắc ruột.
- Chướng bụng tăng dần cần tim nguyên nhân gây ra. Xquang bụng có thể chẩn đoán tắc ruột. Nếu không kết luận được, có thể cần đến điện giải đồ, nước tiểu, USG, bilirubin nồng độ trung, chụp CT cần quang

Phân không có mật

Figure 1.3.2: Acholic stools
Photo Courtesy: Rhishikesh Thakre, Aurangabad

Phân có màu đất sét hay màu tái nhạt. Mùa vàng bình thường của phân là nhờ có màu của mật. Giảm sản xuất mật hoặc tắc nghẽn mật gây phân màu đất sét hay phân màu tái. Vàng da đi cùng phân bạc màu gọi ý tắc mật - gây tăng bilirubin trực tiếp trong máu với nước tiểu sậm màu đinh trên quần áo.

Phân đất sét hay phân bạc màu do rối loạn ở đường mật (hệ thống dẫn lưu gan, túi mật, tụy) và biểu hiện dưới dạng ứ mật. Ứ mật luôn là bệnh và cần được đánh giá sâu hơn

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Loạn sản sụn

Figure 1.3.3: Achondroplasia
Photo Courtesy: Ruchi Nanavati, Mumbai

- Ảnh chụp một bé sơ sinh với còi ngắn chi, tỉ lệ hàn trên chia dưới là 1.7:1
Cũng cần lưu ý là ngắn chi, đầu phì đại, mặt thô, trán dô, mũi tet, hầm hô và ngực nhỏ.
- Tay ngắn và bẹ vú chân thi ngắn phẳng và thô. Tuổi thơ và chỉ số thông minh là bình thường khi trưởng thành.
- Hầu hết các trường hợp là do đột biến nguyên phát.
- Bé sẽ có nguy cơ viêm tai giữa tái diễn, chân vòng kiềng, vẫn dễ hít, nôn úng thủy, chậm vận động, và vẫn dễ tám sinh lý.
- Phương thức chẩn đoán bao gồm siêu âm trước sinh, test DNA tim đồng hợp tử và khảo sát hình ảnh học
- Không có điều trị đặc hiệu nào.

Bất sản hậu môn

Figure 1.3.4: Anal agenesis
Photo Courtesy: Ramesh Sitaram Bajaj, Aurangabad

Bé trai sơ sinh không có lỗ hậu môn gọi là bất sản hậu môn- một dạng hậu môn trực tràng. Có thể có một đường孑đo giữa trực tràng và hệ niệu hoặc hệ sinh dục. Những bé này thường có chuồng bụng sớm sau sinh và không tiêu phân su.

- Khám lâm sàng lần đầu ở bé sơ sinh phải xác nhận có lỗ hậu môn không và có thông lên trên không.
- Chụp ngược dòng hay chụp chậu bên trong vòng 24 giờ sau sinh được dùng để phân loại tôn thương theo sự liên quan với dây cahwngf mui trực tràng. Điều trị bằng phẫu thuật.

Hội chứng Beckwith-Wiedemann

Figure 1.3.5: Beckwith-Wiedemann syndrome
Photo Courtesy: KP Sanghvi, Mumbai

Ảnh chụp bé sơ sinh nặng kí, phì đại luối, khiếm khuyết cơ thành bụng thường liên quan với phì đại tạng. Những hé này có chỏm đầu lồi, nếp gấp ngang qua thùy tai, phì đại một bên, nevi dô và tăng insulin máu hạ đường huyết.

- Thường xảy ra rối rạc.
- Có thể biểu hiện là hạ đường huyết kéo dài.

Bệnh não do Bilirubin

Figure 1.3.6: Bilirubin encephalopathy
Photo Courtesy: Rhishikesh Thakre, Aurangabad

Bé vàng da rõ ràng đèn tân lòng bàn chân với dấu hiệu mặt trời lặn - thấy nhuộm vàng cung mạc. Lung cong, hai tay giật mạnh gọi ý có tăng trương lực. Những bé này thường có phản xạ Moro không đổi xứng hoặc không có phản xạ voi khóc thét. Những dấu hiệu này gợi ý suy giảm chức năng thần kinh thứ phát do bilirubin chưa kết hợp gắn vào não.

- Truyền dịch trao đổi và liệu pháp chiếu sáng tăng cường là những lựa chọn điều trị.
- Trong pha sớm, can thiệp có thể phục hồi những tổn hại ở não. Với những bệnh não do bị phá hủy thì không phục hồi được.

Hội chứng rò rỉ mao mạch

Figure 1.3.7: Capillary leak syndrome
Photo Courtesy: Anirudh Thakre, Pune

Phù ở tay và chân đèn bàn chân. Da bên trên căng bóng do phù theo tư thế. Những bé này sẽ hạ huyết áp, co đặc máu, hạ albumin máu, suy da cơ quan do hội chứng rò rỉ mao mạch gây rỉ dịch từ tuấn hoàn ra mô kẽ.

Tình trạng này thường thấy ở nhiễm trùng nặng, ngạt, suy thận, bệnh gan nặng và hội chứng dap ứng viêm.

Điều trị nguyên nhân, nâng đỡ tích cực với liệu pháp vận mạch và thay dịch dung dẫn là chìa khóa.

Tim

Figure 1.3.8: Cyanosis
Photo Courtesy: Rhishikesh Thakre, Aurangabad

Da xanh ở lòng bàn chân. Đây là do tập trung hemoglobin giàng cấp trong máu ($> 5\text{mg}/\text{dL}$)

Tim trung ương biểu hiện bằng da và niêm mạc tối màu. Tim ngoại biên chỉ ánh hưởng đến tay chân mà không ảnh hưởng niêm mạc và thân minh. Tim trung ương là dấu hiệu nguy hiểm ở trẻ sơ sinh.

Tim có thể là hậu quả từ một số rối loạn, bao gồm hạ thân nhiệt, bệnh tim, bệnh nhu mô hay ngoài nhu mô phổi, bệnh chuyển hóa, bệnh máu và rối loạn thần kinh. Bé sơ sinh tim cần được tiếp cận hệ thống, đánh giá nhanh, chẩn đoán nhanh và điều trị ban đầu nhanh.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trí
Phòi ruột  <p>Figure 1.3.9: Gastrochisis Photo Courtesy: Ramesh Sitaram Bajaj, Aurangabad</p>	<p>Khiêm khuyết thành ruột xảy ra bên ngoài vòng rốn và ruột thoát vị không được che bối phúc mạc hay màng ối. Khiêm khuyết do khoảng 2 đến 4 cm và thường nằm ngay bên phải rốn. Các tạng phòi ra nhiều hơn ruột gồm da dày, bàng quang, tử cung và phần phụ. Võ cang sớm, ruột căng rời. Không giống như khiêm khuyết cơ thành bụng, phòi ruột bẩm sinh ít đi kèm với các bất thường khác.</p>	<p>Tranh dùng tay tiếp xúc với ruột. Gói ruột trong một vật liệu vô khuẩn, ấm hoặc không thâm nước để chống khô, nhiệt độ, mất nước và nhiễm trùng. Sau đó đóng ruột thi đầu ổn định được thực hiện.</p>

Phù thai nhi

 <p>Figure 1.3.10: Hydrops Photo Courtesy: Sanjay Aher, Nashik</p>	<p>Phù toàn thân từ thân mình, và các chi. Bé sơ sinh được đặt nội khí quản từ lúc mới sinh do phổi non kém vì tràn dịch màng phổi và bàng quang. Có thể có tràn dịch màng ngoài tim, da ối, và phù nhau thai. Phù thai nhi là một dấu hiệu lâm sàng đánh dấu tiền lương xấu và sau vì phân tích dịch tu nô cũng là một chẩn đoán rõ.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bệnh sử liên quan với miễn dịch đồng loại Rh+. Tuy nhiên, hiện nay các tình trạng không liên quan miễn dịch là nguyên nhân chính của phù tích dịch. Khai thác bệnh sử cần thận, chẩn đoán có chọn lọc là bắt buộc để nhận diện nguyên nhân nhưng đối với nguyên nhân vẫn còn chưa được biết ở 20% trường hợp phù tích dịch. Điều trị phục tạp và đòi hỏi chuẩn bị kỹ càng.
--	---	--

Thoát vị bẹn

 <p>Figure 1.3.11: Inguinal hernia Photo Courtesy: Ramesh Sitaram Bajaj, Aurangabad</p>	<p>Khỏi phồng khu trú ở vùng ben trái. Đôi khi, nó có thể lan rộng đến ben. Khỏi phồng gồ lên khi gắng sức hay khóc. Khỏi phồng không đau và không có dấu hiệu viêm. Bên phải không bị ảnh hưởng. Thoát vị do sự nhô ra của các thứ trong ổ bụng qua ống ben bên ngoài khoang phúc mạc.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chẩn đoán dựa vào bệnh sử và khám lâm sàng. Tuy nhiên, trong một số trường hợp, cần chỉ định siêu âm bẹn và ben. Điều trị bằng phẫu thuật, sớm nhất có thể, do sự thoát vị nghẹt hoặc thoát vị kẹt
--	---	---

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trí

Hội chứng nút phân su

Figure 1.3.12: Meconium plug syndrome
Photo Courtesy: Amit Jagtap, Mumbai

Bức ảnh chụp dây thắt phân su thường trước 24 hoặc 48 tiếng. Ruột dưới chưa chất khô và có thể tạo thành nút gây tắc ruột dưới. Đây là một chẩn đoán loại trừ. Tắc ruột do phân su thường phân su đóng chất ở giàn hơn, thường ở đoạn cuối hồi tràng.

Nút phân phẳng rắn chống lại lục thư thoái là chẩn đoán và là đặc điểm của nút phân su. Nhìn chung, bệnh này được theo dõi ở trẻ sinh non khỏe mạnh ở các mặt khác. Tuy nhiên, xơ hóa nang và bệnh Hirschsprung có thể đi kèm và nên được loại trừ.

Thoát vị tủy màng tủy

Figure 1.3.13: Meningomyelocele
Photo Courtesy: Ramesh Sitaram Bajaj, Aurangabad

Khiếm khuyết trên cột sống thắt lưng, thường nhìn thấy bằng mắt thường da bên trên không bị ảnh hưởng, ống tủy chưa sống và màng tủy không rỉ dịch, không nhô ra ngoài gọi ý thoát vị tủy- màng tủy- một khiếm khuyết của ống thần kinh. Những bé này cũng có ảnh hưởng đến thần kinh của bàng quang, ruột và chi dưới. Khiếm khuyết mức độ càng cao ảnh hưởng thần kinh càng nặng và dẫn đến liệt. Nó có thể xảy ra đơn độc hoặc đi kèm với các dị dạng khác bao gồm các khiếm khuyết đường giữa,

- Mở thoát vị tủy màng tủy được làm sớm để bảo vệ chống nhiễm trùng. Shunt não thất phức tạp cần nếu có não úng thủy đi kèm.
- Tiếp cận da phương thức để chăm sóc dài hạn là bắt buộc.
- Viên uống acid folic trước khi mang thai để ngăn ngừa các khiếm khuyết của ống thần kinh.

Sang

Khiếm khuyết cơ thành bụng

Figures 1.3.14A and B: Omphalocele
Photo Courtesy: Sanjay Lalwani, Pune
Ruchi Nanavati, Mumbai

Thoát vị ruột qua rốn được che phủ bởi lớp da bình thường. Có thể thấy ruột ở bên dưới dễ dàng nhưng nếu sửa chữa bị trì hoãn thì theo thời gian da sẽ phát triển bên trên khiếm khuyết. Đến 40% bé sơ sinh có khiếm khuyết cơ thành bụng có các khiếm khuyết sơ sinh khác.

Chẩn đoán dựa vào lâm sàng mà không cần test nào. Kích thước của của thoát vị quyết định cách sinh và điều trị sau sinh của khiếm khuyết cơ thành bụng, trong khi mức độ của gan ảnh hưởng đến mức độ và type điều trị khiếm khuyết cơ thành bụng.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Pierre-Robin Sequence  <p>Figure 1.3.15: Pierre-Robin sequence Photo Courtesy: Srinivas Murki, Hyderabad</p>	Tật hàm nhỏ kết hợp với thuỷ hàm dẫn đến sa lưỡi, và ché vòm. Những điều này gây tắc nghẽn đường thở trên. Những bé này có vấn đề khi cho ăn, hít sắc, nhiễm trùng tai, giảm thính lực hoặc có thể là một phần của hội chứng. Hầu hết những bé này phát triển bình thường và khỏe mạnh khi trưởng thành	<ul style="list-style-type: none"> Không cần test chẩn đoán đặc hiệu nào. Chăm sóc bao gồm quản lý cho ăn, nằm đầu cao, tư thế nằm úp hoặc nằm nghiêng và đường thở mũi hẫu. Phẫu thuật khi cung môi lưỡi, trật mặt khớp hàm dưới, và sửa chữa tắt ché vòm. Hàm nhỏ thường phát triển thêm trong 2 năm đầu đời và không cần phẫu thuật.

Đa hồng cầu

 <p>Figure 1.3.16: Polyhydramnios Photo Courtesy: Ruchi Nanavati, Mumbai</p>	Lòng bàn chân phẳng và đỏ hồng. Những bé này có cơ thể đỏ đồng bộ. Chẩn đoán đa hồng cầu ở những bé này nếu Hct >65%. Thường thấy ở những tình trạng gây tăng tưới máu nhau, suy nhau và IUGR.	<ul style="list-style-type: none"> T Không có chỉ định khảo sát thường quy ở những thai kỳ khỏe mạnh Ở những bé sơ sinh nguy cơ cao (như SGA), do Hct 6 đến 8 tiếng sau sinh. Truyền dịch thay thế một phần được làm bằng saline nếu Hct >= 70% (ngày cà với những bé không có triệu chứng) và >=65% ở những bé có triệu chứng.
---	--	--

1.4 Những tình trạng không phổ biến nhưng không phải hiếm ở trẻ sơ sinh

Lưỡng giới

 <p>Figure 1.4.1: Ambiguous genitalia Photo Courtesy: Anuradha Khadilkar, Pune</p>	Bé có da tối màu (nhất là ở bộ phận sinh dục, rốn), phi đại âm vật và tuyến sinh dục không rõ rệt. Biểu hiện thường gặp là cơn hao mòn muối- sôc không giải thích được, loạn chuyển hóa, hạ natri máu và tăng kali máu.	<ul style="list-style-type: none"> Nguyên nhân phổ biến nhất của lưỡng giới tính là loạn sản tuyến thượng thận bẩm sinh. (CAH) Test chuẩn bao gồm 17-hydroxyl progesterone (reference range < 6 nmol/L), adrenocorticotrophic hormone assay (reference range 2-11 pmol/L). Thường tăng và nhiễm sắc thể đực (46XX female) xác nhận chẩn đoán CAH thể hao mòn muối. Những bé sơ sinh này cần liệu pháp thay thế glucocorticoids (hydrocortisone 10-20 mg/m²/day) và mineralocorticoids (fludrocortisone 100-200 µg/day).
---	---	--

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Thùy đậu



Figure 1.4.2: Chickenpox.
Photo Courtesy: Sanjay Ghorpade, Sutara

Phát ban mụn nước toàn thể với hồng ban nhiều giai đoạn khắp người. Bé không sốt với bệnh sis mẹ bị thủy đậu. Thủy đậu sơ sinh trong vòng 4 ngày sau sinh thường nhẹ.

- Chăm sóc và bé cùng nhau nhưng cách ly với các bệnh nhân khác. Tiếp tục cho bú mẹ.
- Cho bé vào phòng cách ly bệnh viện nếu bé có phát ban hay không khỏe
- chích IgG Zoster (2ml, IM) cho các bé sinh non hoặc bé sơ sinh có mẹ bị thủy đậu một tuần trước sinh hoặc gần ngày sinh
- Cho acyclovir với các bé bị thủy đậu có mẹ bị thủy đậu, 4 ngày trước sinh đến 2 ngày sau sinh.

Clubfoot—Congenital Talipes Equinovarus (CTEV)



Figure 1.4.3: Congenital talipes equinovarus.
Photo Courtesy: Srinivas Murki, Hyderabad

Cả hai chân đều bị ảnh hưởng và xoay trong ở phần mặt cá. Nò được phân chia theo tư thế (còn gọi là nắn chỉnh) hoặc di dạng cấu trúc (di dạng cố định). Các di dạng tương tự được thấy cũng với thoát vị tủy màng tủy nên luôn luôn tìm di tật không đồng kín ống tủy sống và các biến khuyết của tủy sống ở những bé này.

- Gần 50% tật khoéo chân ở trẻ sơ sinh có thể chấn được mà không cần phẫu thuật.
- Nắn chỉnh chân nên bắt đầu trong vòng hai tuần sau sinh bằng cách căng nhẹ và ép khuôn lặp lại nhiều lần. Đeo một trụ chống đặc biệt rồi sau đó dùng nó suốt trong vòng 3 tháng đến 3 năm. Thường phải cắt gân.
- Những trường hợp nặng cần phẫu thuật

Glaucoma bẩm sinh



Figure 1.4.4: Congenital glaucoma.
Photo Courtesy: Snehal Thakre, Aurangabad

Ảnh chụp giác mạc đục lan tỏa với lớn nhãn cầu hai bên. Glaucoma bẩm sinh là nguyên nhân phổ biến nhất của lớn nhãn cầu hai bên. Những bé này có tăng nhãn áp (IOP), phu, và đục giác mạc. Triệu chứng bao gồm sợ ánh sáng, co thắt mi, và chảy nước mắt nhiều. Nò có thể đi kèm với các dấu chứng nhãn cầu fvaf toàn thân khác.

- Khám khi gây tê là yêu cầu đầu tiên để xác nhận chẩn đoán.
- Điều trị bao gồm mở ống schlem và cắt lưới bẽ. Đến 50% bé không theerddajt thi lục trên 20/50 dù đã điều trị. Nếu không điều trị thi sẽ teo nhãn cầu.

Collodion Baby

Figure 1.4.5: Collodion baby
Photo Courtesy: KP Sanghvi, Mumbai

Bé được bọc trong một lớp màng chất, bóng, cứng, vảy, không co dãn, và hơi nhòn. Độ chất của những màng này có thể gây lôn mi, lôn môi, tai phẳng, mũi phẳng và không có tóc. Màng colloidion vỡ và tự bóc sau một khoảng thời gian. Những bé sơ sinh này có nguy cơ nhiễm trùng, mất nước, mất dịch, mất cân bằng điện giải, nhiệt độ cơ thể không ổn định và viêm phổi.

- Hầu hết các bé collodion có một dạng của vẩy cá.
- Bé collodion cần được chăm sóc trong môi trường ấm cao, và theo dõi sát các biến chứng. Dùng Petroleum trên nền dưỡng ẩm cũng có ích.
- Cần thảo luận thêm với bác sĩ chuyên khoa da liễu nếu.

Bóng nước thượng bì

Figure 1.4.6: Epidermolysis bullosa
Photo Courtesy: Sanjay Ghorpade, Satara

Ảnh chụp cho thấy phát ban nang bóng nước ở các giai đoạn khác nhau trên chi, ngực và bụng. EB là một rối loạn gây móng da dẫn đến hình thành bóng nước đau trên da và niêm mạc. Độ nồng biến đổi từ không có theo đèn thế nặng với da tổn thương lớn mất thượng bì rộng.

- Thể nhẹ không cần điều trị. Sinh thiết da để phân type bệnh.
- Ngừa nhiễm trùng và bảo vệ bề mặt da móng mạnh này là đích của điều trị.

Sang

Viêm da do nấm

Figure 1.4.7: Fungal dermatitis
Photo Courtesy: Srikrishna Murki, Hyderabad

Hồng ban có xu hướng ở các vết nhăn, trong hông, nếp gấp da và móng và thường rất đỏ với các nốt nhỏ gọi là thương tổn về tinh. Thương không có triệu chứng hoặc dấu hiệu nào khác. Ban này không đau và không ngứa. Ngược lại, viêm da không ảnh hưởng đến háng.

Giữ vùng này khô và thường xuyên được tiếp xúc với không khí. Bôi kem kháng nấm.

1.5 Chẩn đoán hình ảnh sơ sinh

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trí
<p>Thoát vị hoành bẩm sinh (CDH)</p> 	<p>Phim cho thấy có quai ruột ở nửa ngực trái với trung thất dịch chuyển sang phải. Không thấy khí trong ruột. Nghi ngờ CDH ở các bé biểu hiện bụng hình thuyền, suy hô hấp, xanh tim và tim bên phải với bệnh sùi da ôi. Chẩn đoán phân biệt của Xquang gồm dạng nang phổi bẩm sinh, khí thũng kẽ nang phổi và viêm phổi do staphylococcus với dạng kẽn kẽ.</p>	<ul style="list-style-type: none"> CDH thường xảy ra với da ôi và thường sau siêu âm thường quy 16 tuần trước sinh. Vì vậy rất nhiều trường hợp được chẩn đoán sau sinh. Trong những trường hợp chẩn đoán trước sinh, tất cả các bé sơ sinh nên được đặt nội khí quản lúc sinh. Hồi sức với túi và mask được chỉ định. Các yếu tố tiên lượng tốt là thoát vị sau tam cá nguyệt thứ hai, không thoát vị gan, xảy ra đồng thời với bất thường tim và khởi phát triệu chứng trẻ sau sinh. Ưu tiên ổn định rối mô.
<p>Khi thũng tùng thùy bẩm sinh(CLE)</p> 	<p>Phim cho thấy vùng sáng rộng nửa ngực để néo thùy dưới và trung thất dịch chuyển về bên đối diện. Chẩn đoán khác của vùng sáng rộng一半 ngực là tràn khí màng phổi, CAM I, tăng thông khí tái nghẽn, di dạng mạch máu, hoặc khí thũng bù trú thấy trong khiêm khuyết, thiếu sán hay xẹp bên đối diện. Trong CLE, thùy trên bên trái là dễ bị ảnh hưởng nhất sau đó là thùy trên phải và thùy giữa. Bất thường tim mạch cũng thường được thấy ở CLE ở trẻ sơ sinh.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Ú khí xảy ra trong một hay nhiều thùy phổi lúc mới sinh gây khí phế thũng tái nghẽn có thể do di dạng, hang trong phế quản, hoặc nứt nhảy/nút phản trong phế quản. Soi phế quản có thể được thực hiện để loại bỏ các vật liệu gây tắc hoặc làm vỡ nang phế quản. Cắt phổi thường cũng cần thiết. cơ chế thông khí tích cực qua túi hoặc mask hoặc đặt dẫn lưu gian sườn do chẩn đoán nhầm tràn khí màng phổi có thể gây tràn khí màng phổi áp lực. Trong tình huống này, cần mở ngực ngay và cắt phổi là lựa chọn duy nhất.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Vị Tri Ông NKQ (ET)



Figure 1.5.3: ET Position

Photo Courtesy: Buchi Nanavati, Mumbai

Phim cho thấy đầu ông ET ở mức đốt sống C5. Đầu ông nên nằm trên mức carina (giữa T1 và T3). Xác định vị trí của đầu ông sau khi đặt ông cần được làm đầu tiên và được xác nhận bằng xquang ngực. Vị trí có thể được xác nhận bằng lần ngược theo phế quản chính về phía carina hay phía đầu cho đến đầu ông. Ông ET cũng nên được đặt xiên gốc về phía trước để tránh cass tiếp nối xiên này gây áp lực lên thành khí quản khi đầu chuyển động hoặc thay đổi tư thế.

- Trên lâm sàng, quy tắc 7-8-9 rất hữu ích cho xác định vị trí ET: lấy cân nặng của bé cộng thêm 6.
- Vị trí đầu trung tính khi chụp phim X-rays. Khi đầu gập, ông có thể sẽ di vào phế quản chính phải và dâng vào cổ khi duỗi cổ ra.
- Thông khi khi đặt ông sai vị trí sẽ phá hủy phổi.

Viêm ruột hoại tử (NEC)



Figure 1.5.4: NEC Stage II

Photo Courtesy: Amit Jagtap, Mumbai

Ảnh cho thấy kén khí hay bong khí trong thành ruột non (dưới niêm mạc) do khí trong thành ruột là dấu hiệu vàng của NEC nặng

Nó cho thấy giai đoạn IIa theo tiêu chuẩn Bell

Khi dưới màng thành dịch được thấy là bong mỏng.

Mặt phân bố cẩn đối khi trong ruột dẫn đến kiểu không đối xứng hoặc kiểu không thuộc cơ quan là dấu hiệu hình ảnh sớm của NEC.

Có thể có vùng thiếu khí và vùng dẫn khác. Phim cho thấy phủ nê thành ruột, quai ruột mờ lùm ở nhiều phim.

Khí trong phúc mạc



Figure 1.5.5: Pneumoperitoneum

Photo Courtesy: Ruchi Nanavati, Mumbai

Phim cho thấy dấu hiệu bong trong ổ bụng với khí dưới cơ hoành chỉ ra khí trong phúc mạc. Nguyên nhân phổ biến nhất ở trẻ sơ sinh là NEC.

Thùng dạ dày ruột là chỉ định can thiệp phẫu thuật. Ở những bé sơ sinh ốm nặng, dẫn lưu phúc mạc có thể là lựa chọn duy nhất.

Thùng ruột đơn độc có thể hiện diện với khí phúc mạc mà không có dấu hiệu lâm sàng.

Tràn khí màng phổi

Figure 1.5.6: Pneumothorax
Photo Courtesy: Sankaranarayanan Krishnamoorthy, Salford

X-ray cho thấy khí tự do ở một bên ngực phải với xep phổi về phi ron phổi. Không có khí tạo khoảng cách với bóng mờ phổi, tăng khoảng gian sườn, det cơ hoành ở bên phải với dịch chuyển trung thất về bên đối diện gọi ý tràn khí áp lực. Triệu chứng học phụ thuộc vào phản ứng và độ nặng của tràn khí.

- Chẩn đoán được nghỉ ngờ ở trẻ sơ sinh với mắt bão hòa oxy, xep phổi dột ngọt hoặc xấu hơn. Không có khí vào hay giảm khí vào một bên với dịch chuyển trung thất về bên đối diện khẳng định chẩn đoán.
- Nút chẩn đoán ở khoảng gian sườn thứ hai hoặc soi sáng là công cụ tai gương. Nếu có dịch chuyển trung thất, dẫn lưu qua gian sườn là cần thiết.

Xẹp phổi sau rút ống

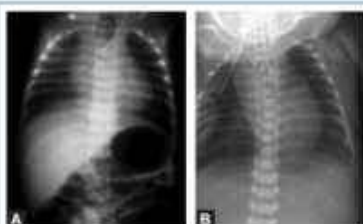
Figure 1.5.7: Postextubation collapse
Photo Courtesy: Ruchi Nanavati, Mumbai

X-ray cho thấy bóng mờ đồng nhất ở thùy trên phải và kéo ranh lỏng lẻo trên và tăng thông khí bù trú của thùy dưới gọi ý xep thùy trên phải.

Thùy trên phải là vị trí xep phổi biên nhất sau khi rút ống vì phế quản chính phai thông thường trực tiếp với khí quản và thùy trên phải có rất ít băng hेत.

Thường được thấy ở các bé sơ sinh rất nhẹ cân do các bé này thường được đặt ống để thở oxy. Tư thế và liệu pháp sinh lý ngực sẽ giải quyết các tổn thương chính.

Sang

Dò khí thực quản

Figures 1.5.8A and B: Tracheoesophageal fistula
Photo Courtesy: Rhishikesh Thakre, Aurangabad

Phim mổ tả đang cuộn của ống nuôi ăn trong thực quản gọi ý túi cùng với khí trong ruột. Trong hầu hết các trường hợp, thực quản trên kết thúc và không nối với thực quản dưới và dạ dày. Đầu tusk của thực quản dưới nối với khí quản. Triệu chứng phổi biến bao gồm chảy nước dài, ho, nôn khan, sặc hoặc tim tái khi cố gắng cho ăn sớm sau sinh. Bệnh sử da ôi hoặc có khí da dày khi siêu âm trước sinh cũng có chẩn đoán.

- Đây là một cấp cứu ngoại khoa để dò tính mạng ở trẻ sơ sinh. Một chỉ số nghỉ ngờ cao được đòi hỏi để chẩn đoán.
- Phát hiện được xác nhận bằng X quang bằng cách đưa một catheter cứng màu đỏ qua mũi hoặc miệng cho đến khi bị cản lại để tìm vị trí của túi cùng trên. Không có bóng dạ dày chỉ ra túi thực quản không có đồ khí thực quản.

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trí
<p>Siêu âm qua sọ</p>  <p>Figure 1.5.9: USG Skull-IVH Photo Courtesy: Pradeep Suryawanshi, Pune</p>	<p>Siêu âm não thiết diện canh trán cho thấy >50% của vùng não thất, sưng phồng não thất bên gọi ý IVH độ III. Bệnh xảy ra trong 5 ngày đầu sau sinh và có thể im lặng trên lâm sàng, hoặc có thể dữ dội và nặng nề. Yếu tố nguy cơ ngoại sinh non bao gồm sinh ngà âm đạo, ngạt trong tử cung, hội chứng ngạt hô hấp, giảm oxy máu, toàn hóa, tràn khí màng phổi và co giật.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bởi vì 1/2 IVH là im lặng trên lâm sàng, siêu âm thường quy nên được làm ở hầu hết các bé sơ sinh có tuổi thai <30 tuần hoặc có các yếu tố nguy cơ, ở 7 đến 14 ngày và 36 đến 40 tuần tuổi thai để phát hiện IVH, nhuynh chất trắng quanh não thất và phì đại não thất. Độ nặng được đánh giá dựa trên vị trí và độ rộng của IVH

1.6 Tầm soát sau sinh

Do thính lực

 <p>Figure 1.6.1: Hearing screening Photo Courtesy: Bachi Natawati, Mumbai</p>	<p>Bức ảnh chụp một bé sơ sinh đang trải qua khảo sát sức nghe bằng phương pháp âm ốc tai. Phương pháp này được thực hiện trong phòng yên tĩnh với giảm đau tai đảm bảo tai được lâm sàng và kiểm tra lần lượt từng tai. Nếu kết quả bất thường, thi một đánh giá hoàn chỉnh bao gồm BERA chẩn đoán, do sức nghe kháng trả và do sức nghe toàn diện được khuyến cáo. Do sức nghe ứng xử được thực hiện chỉ khi các kiểm tra khả năng không có sẵn. JCIH khuyến cáo kỹ thuật ABR là kỹ thuật kiểm tra thích hợp duy nhất ở NICU.</p>	<p>Phát hiện và can thiệp sớm chức năng nghe (EHDI) có tiềm năng để tăng tối đa khả năng ngôn ngữ học và sự phát triển biệt đọc biết viết ở trẻ nhỏ có sự giảm thính lực.</p> <ul style="list-style-type: none"> Tầm soát tất cả trẻ sơ sinh trước 1 tháng tuổi Chẩn đoán mất thính lực trước 3 tháng tuổi Đưa bé đến với những can thiệp trước 6 tháng tuổi <p>Trẻ sơ sinh với mất thính lực bất kỳ mức độ nào một hoặc 2 bên kéo dài được xem là thích hợp để can thiệp sớm (EI).</p>
---	---	--

Tầm soát hạ đường huyết

 <p>Figure 1.6.2: Hypoglycemia screening Photo Courtesy: Rishikesh Thakre, Aurangabad</p>	<p>Tầm soát được làm ở các bé sơ sinh có nguy cơ IUGR, bé có mẹ dài tháo đường, sinh ở nước ngoài, nhiễm trùng huyết, truyền máu,... Mẫu máu chích gót chân cho giá trị <40mg% gọi ý hạ đường huyết và chophép điều trị trước khi test máu tĩnh mạch bằng phương pháp glucose oxidase trong lab để xác nhận</p>	<ul style="list-style-type: none"> Hạ đường huyết là một rối loạn chuyển hóa phổ biến. Một bé hạ đường huyết đòi hỏi chăm sóc ti mỉ và tim kiếm các nguyên nhân sâu xa: Những bé này có nguy cơ nhồi máu thùy chẩm, co giật và di chứng phát triển thần kinh.
--	--	---

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trí

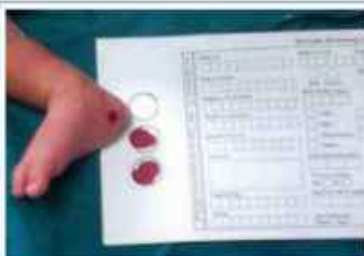
Kiểm tra chuyển hóa

Figure 1.6.3: Metabolic screening
Photo Courtesy: Bhishikesh Thakre, Aurangabad

Trẻ sơ sinh được tầm soát một số rối loạn chuyển hóa bằng cách lấy máu trên giấy lọc từ việc chích máu gót chân. Các rối loạn chuyển hóa được khao sát thường là nhược giáp bẩm sinh, galactose máu, xơ hóa nang, tăng sản thươngэн bẩm sinh và thiếu hụt G6PD.

Tầm soát chuyển hóa không chỉ là test mà còn là sự cung cấp thêm, quản lý và theo dõi về lâu dài.

Kiểm tra giác mạc ở trẻ sinh non (ROP)

Figure 1.6.4: ROP screening
Photo Courtesy: Pradnya Deshmukh, Aurangabad

Tầm soát ROP được làm tại giường dùng đèn soi mắt trực tiếp và do bác sĩ nhãn khoa thực hiện (dùng thuốc nhỏ giãn đồng tử và gây tê tại chỗ). Tầm soát ở tất cả các bé sinh non (<34 tuần) và/hoặc cân nặng lúc sinh <1750 gam lúc 4 tuần tuổi sau sinh.

- Bệnh võng mạc của bé sinh non (rop) là một rối loạn tăng sinh mạc máu ở võng mạc của các bé sinh non với tạo mạch chưa hoàn chỉnh ở võng mạc.
- Tỉ lệ mắc và độ nặng của ROP tăng nếu tuổi thai càng nhỏ và can nặng lúc sinh càng nhỏ.
- Điều trị được chỉ định ở dưới ngưỡng bệnh có nguy cơ cao và ở ngưỡng bệnh để ngừa mù lòa.

**Chăm sóc trẻ sơ sinh
Chăm sóc nâng đỡ phát triển**

Figure 1.7.1: Developmentally supportive care
Photo Courtesy: Bhishikesh Thakre, Aurangabad

Đây là bức ảnh chụp một bé sinh non được quần khẩn như cái tổ để được thoát mài và được che chở khi đang được chăm sóc tại NICU. Đây là một cun thiệp thực hành trong khi áp dụng DSC cho trẻ sơ sinh. Các phương pháp khác gồm chăm sóc Kangaroo, kết hợp các hoạt động, phương pháp xoa dịu sau thủ thuật, giảm tiếng ồn và ít phơi bày trong chăm sóc tại nhà. Điều này hoàn thiện các cun thiệp trong chăm sóc phát triển cá nhân cho mỗi bé và thay đổi môi trường để làm cho NICU thân thiện với bé hơn. Mục đích là để giảm thấp nhất các tác động tiêu cực của chăm sóc bệnh viện và các stress mà bé phải trải qua.

Các nhà nghiên cứu chỉ ra rằng các bé được chăm sóc bằng cách tiếp cận chăm sóc theo phát triển cá thể có ít biến chứng hơn, nằm viện ngắn hơn, tăng cản tốt hơn và có dự hậu phát triển tốt hơn.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Kangaroo Care</p>  <p>Figure 1.7.2: Kangaroo care Photo Courtesy: Ruchi Nanavati, Mumbai</p>	<p>Bức ảnh chụp một bé sinh non ở NICU được đặt ở tư thế thẳng đứng tiếp xúc da kẽ da với vùng ngực giữa hai vú mẹ. Đầu bé được che lại và bé được chăm sóc trong túi Kangaroo do mẹ giữ. Chăm sóc Kangaroo (KC) là một phương pháp chăm sóc rẻ và thông minh để ổn định những bé sơ sinh nhẹ ký. Trong KC, bé được cho bú riêng. KC thúc đẩy sức khỏe của bé và trạng thái của bé bằng cách đẩy mạnh việc kiểm soát nhiệt hiệu quả, cho bú, ngăn ngừa nhiễm trùng và sự liên kết với mẹ..</p>	<ul style="list-style-type: none"> • KC nên được bắt đầu sớm khi bé ổn định. Mẹ hoạt động như một nguồn sưởi ấm, nguồn dinh dưỡng và kích thích da mô thức. Tiếp xúc da kẽ da kích thích tiết sữa mẹ và làm việc cho bú dễ dàng hơn. • KC nên được duy trì cho đến khi bé được 40 tuần tuổi thai hoặc khi đạt được 2500g • KC nên được thực hành ở tất cả các trung tâm chăm sóc sơ sinh. Nhận thức được KC không phải là một lựa chọn tối ưu của con người là rất quan trọng nhưng cách lý tưởng là phải truyền thống chăm sóc con người tinh vi ở cơ sở cấp 4.

Chia Se Ca Lam Sang

Chia Se Ca Lam Sang

Chương 2

SỰ PHÁT TRIỂN VÀ TRƯỞNG THÀNH

*Hiệu đinh
KN Agarwal, MKC Nair*

Chia Se Ca Lam Sang

- 2.1 Các giai đoạn phát triển sinh lý trong 5 năm đầu tiên của cuộc đời
- 2.2 Các lỗi sai phổ biến khi đo các chỉ số phát triển của trẻ em
- 2.3 Các biểu đồ liên quan tới sự phát triển
- 2.4 Đánh giá sự phát triển

PHỤ LỤC

2.1 CÁC GIAI ĐOẠN PHÁT TRIỂN THỂ CHẤT TRONG 5 NĂM ĐẦU TIÊN 27

2.2 CÁC LỖI SAI PHỎ BIÊN KHI ĐO CÁC CHỈ SỐ PHÁT TRIỂN 28

- Các lỗi phỏ biến khi đo chiều dài 28
- Các lỗi phỏ biến khi đo chiều cao 29
- Các lỗi phỏ biến khi đo vòng đầu 30

2.3 BIẾU ĐỒ TRƯỞNG THÀNH 30

- Phân trăm giữa cân nặng lúc sinh và tuần thai ở Rural An Độ 30
- Tính hình dình duồng của trẻ em An Độ 31
- Chiều cao liên quan tới sự phát triển sinh dục và tuổi của trẻ nam ở Affluen t An Độ 31

2.4 DÁNH GIÁ SỨ TRƯỞNG THÀNH 32

Chia Se Ca Lam Sang

2.1 Các giai đoạn phát triển thể chất trong 5 năm đầu tiên của cuộc đời

Sơ sinh : 1 tuổi

- Các phản xạ bú và nếm
- Khám phá các đồ vật (Như lắc đồ chơi/ cái lắc)
- Lăn bóng và ném đồ vật
- Bò, lăn, và ngồi hoặc đứng (không cần hỗ trợ) bắt bóng
- Xây dựng các khôi tháp
- Nắn đất sét hình quả bóng, nhà, và các đồ vật khác

Trẻ nhỏ: Trẻ 2 tuổi

- Di chuyển, lùi, và cử động dễ dàng hơn
- Nhặt đồ chơi ở tư thế đứng
- Kéo và đẩy đồ vật
- Leo cầu thang (có sự giúp đỡ)
- Cải thiện sự cân bằng và phối hợp tay-mắt
- Ném, giữ, ném được quả bóng nhỏ

Trẻ lớn : 3 tuổi

- Thoái mái hơn khi vận động và phối hợp các động tác
- Chạy tiền và nhảy lên xuống
- Đứng trên 1 chân (có giúp đỡ)
- Sử dụng và kiểm soát các đồ vật nhỏ tốt
- Vẽ hình tròn
- v.v. dập bẹt, ép chất, kéo đất nát

Trẻ lớn: 4 tuổi

- Cải thiện khả năng thẳng bằng và di chuyển
- Chạy quanh các đồ vật và đi trên 1 đường thẳng
- Thẳng bằng trên 1 chân
- Đưa dây đồ chơi và đi xe đạp
- Ném

Trẻ lớn: 5 tuổi

- Vận động tự tin
- di lùi và nhảy bằng 1 chân
- Nhảy tiền nhiều lần mà không ngã
- Đi lên xuống cầu thang mà không cần giúp đỡ
- Có thể nhào lộn
- Sử dụng được kéo an toàn và viết được vài chữ

Chia Se Ca Lam Sang

2.2 CÁC LỖI PHỎ BIẾN KHI ĐO CÁC CHỈ SỐ PHÁT TRIỂN

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Lỗi sai phổ biến khi đo chiều dài		
  	<p>Figure 2.2.1A cho thấy lỗi sai là đầu không chạm tới băng cỡ định.</p> <p>Figure 2.2.1B cho thấy lỗi sai là bàn chân không được đặt vuông góc với cẳng chân.</p> <p>Figure 2.2.1C phương pháp đúng.</p>	<p>Chiều dài của trẻ dưới 2 tuổi có thể được đo chính xác bởi thước do cho trẻ bú mẹ (infantometer) với 2 người thực hiện. Đầu trẻ nên được đặt nằm ngửa với 2 gối thẳng và bàn chân vuông góc với cẳng chân. Đầu của bé được giữ với băng cỡ định, trong khi băng di động sẽ di chuyển tới khi chạm tới gót của bé. đọc chiều dài trên thước của băng.</p>

Figures 2.2.1A to C: Lỗi sai phổ biến khi đo chiều dài

Photo Courtesy: Anju Seth, New Delhi

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
<p>Các lỗi phổ biến khi đo chiều cao</p>     	<p>Figure 2.2.2A Lỗi sai là trẻ vẫn còn mang gót.</p> <p>Figure 2.2.2B Lỗi sai là bàn chân không đặt song song và gót chân không chạm tường.</p> <p>Figure 2.2.2C Lỗi sai là đầu không được giữ ở mặt phẳng Frankfurt.</p> <p>Figure 2.2.2D Lỗi sai là đầu không được giữ ở mặt phẳng Frankfurt.</p> <p>Figure 2.2.2E Phương pháp đúng.</p>	<p>chiều cao của trẻ trên 2 tuổi có thể được đo bởi một thước treo tường với đơn vị là 0,1 cm và 1 thanh nhỏ có thể di chuyển lên xuống trên thước. Nếu trẻ nên đứng với bàn chân đặt song song trên nền phẳng, không di giày tất, thẳng chân, tay thả lỏng, mông và gót chân chạm thành do cửa thước. Đầu nên giữ thoải mái, thẳng đứng với đường thẳng đi ở nền dưới ô mắt trong cùng mặt phẳng ngang với ống tai ngoài (mặt phẳng Frankfurt). Thanh ngang ở trên sẽ được đưa xuống chạm tới đỉnh đầu và chiều cao sẽ được đọc ở trên thước.</p>

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

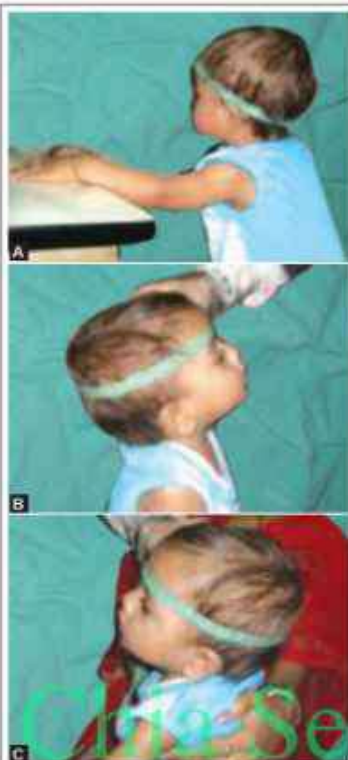
Các lỗi phổ biến khi đo vòng đầu

Figure 2.2.3A Lỗi sai là vòng cuộn không cuộn qua vùng trán ở mặt ở trán.

Figure 2.2.3B Lỗi sai là vòng cuộn không cuộn qua vùng lõi chẩm phía sau.

Figure 2.2.3C Phương pháp đúng để đo vòng đầu

Vòng đầu được đo bởi vòng cuộn qua vùng lõi chẩm ở sau đầu và vùng trán ở mặt ở trán. Mục đích là ghi lại chỉ số vòng đầu lớn nhất.

Ca Lam Sang

Figures 2.2.3A to C: Lỗi sai khi đo vòng đầu
Photo Courtesy: Anju Seth, New Delhi

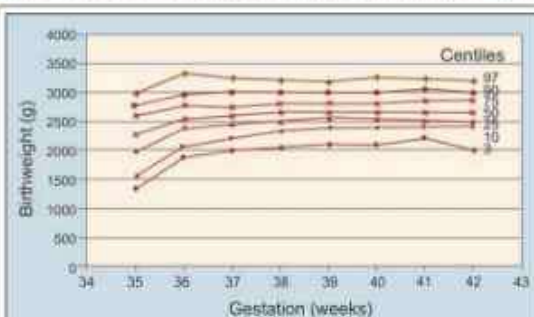
2.3 BIỂU ĐỒ LIÊN QUAN TỚI SỰ TRƯỞNG THÀNH**Phản trâm giữa cân nặng lúc sinh và tuần thai ở Rural Ấn Độ**

Figure 2.3.1: Phản trâm giữa cân nặng lúc sinh và tuần thai ở Rural Ấn Độ

Qua biểu đồ, cân nặng của thai nhi bị ảnh hưởng rất lớn bởi sự thiếu dinh dưỡng của phụ nữ ở rural, từ 53g trong 36 tới 41 tuần thai kỳ.

Hình ảnh

Lưu ý

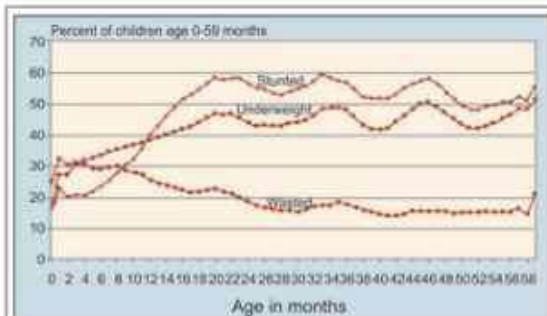
Tình hình dinh dưỡng của trẻ em Ấn Độ (NFHS-3, 2005-2006)

Figure 2.3.2: Tình hình dinh dưỡng của trẻ em Ấn Độ (NFHS-3, 2005-2006)

Qua biểu đồ, tỷ lệ trẻ em còi cọc hoặc thiếu cân gia tăng nhanh chóng với trẻ 20-23 tháng. Sự thiếu dinh dưỡng ở giai đoạn đầu đời ảnh hưởng tới tuổi dậy thì và thiếu niên.

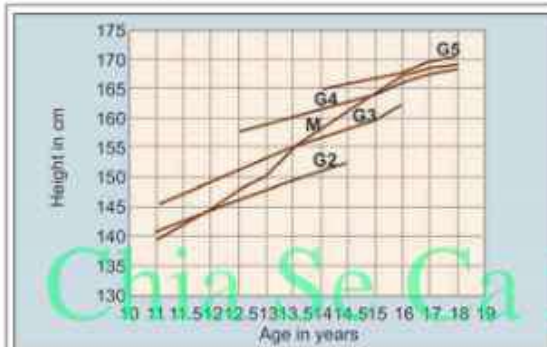
Chiều cao liên quan tới sự phát triển sinh dục và tuổi của trẻ nam ở Affluent Ấn Độ

Figure 2.3.3: Chiều cao liên quan tới sự phát triển sinh dục và tuổi của trẻ nam ở Affluent Ấn Độ

Photo Courtesy: KN Agarwal et al. Physical growth assessment in adolescence. Indian Pediatrics. 2001;38:1217-35 (Reproduced with permission)

Quan sát qua bảng, trẻ nam 14 tuổi sinh ở giai đoạn 2,3,4 và 5 có chiều cao lần lượt 151cm, 157cm, 162cm và 165cm, chiều cao trung bình 157 cm. Dẫn tới trong tuổi dậy thì, nhân trắc học trẻ em có thể được đánh giá liên quan tới sự trưởng thành về giới tính.

2.4 ĐÁNH GIÁ SỰ PHÁT TRIỂN



Figures 2.4A to 2.4G: (A) 6 tháng—Head at level can change sides; (B) 8 tháng—ngồi được đầu; (C) 12 tháng—ngồi được đầu và ngực; (D) 6-10 tháng—Ngồi với sự trợ giúp; (E) 9-10 tháng—đứng được khi hỗ trợ; (F) 11 tháng—biết bò; (G) 6-12 tháng—hướng theo ánh sáng Photo Courtesy: MKC Nair, Kerala

- **kỹ năng vận động cơ bản:** Sự phát triển của các cơ lớn và các chuyển động của cơ lớn như lăn, trườn, bò, và đi. Đó là những kỹ năng đầu tiên mà trẻ sơ sinh và trẻ 2 tuổi làm được.

- **kỹ năng vận động khéo léo:** Sự phát triển cầu các cơ nhỏ hơn ở tay và chân cho phép các động tác như gói, cắt, ăn và viết. Trẻ thường không phát triển kỹ năng vận động khéo léo cho tới 2 tuổi hoặc là trước tuổi đi học, một số chuyên gia cho rằng bé trai chậm hơn một chút so với các bé gái.

- **Sự phối hợp:** Sự phát triển của cảm giác thăng bằng cũng như khả năng thực hiện nhiều động tác 1 lúc như là xoay, bắt, nắm và ăn. Sự phát triển thăng bằng và phối hợp sẽ khác biệt ở mỗi đứa trẻ.

Sự phát triển được đánh giá bởi

- Tiễn sự cân nặng lúc sinh, các sự kiện trước sinh tốt và sau sinh đạt được những mốc quan trọng.
- Tiếp tục quan sát, không có bất thường được thấy ở trẻ. Các mốc vận động cơ bản và khéo léo, khả năng nói, giao tiếp xã hội và chơi nên được đánh giá.

Trong trường hợp sự phát triển bị chậm, cha mẹ nên đề ý tới. Sự can thiệp sớm (vd, nói, liệu pháp ngôn ngữ, liệu pháp thể chất, các phương pháp giáo dục đặc biệt) có thể cải thiện chất lượng cuộc sống của cả trẻ và gia đình.

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 3

Dinh Dưỡng

Section Editor
Meenakshi Mehta

Photo Courtesy

Adsul BB, RM Chaturvedi, Dheeraj Shah,
Meenakshi Mehta, Pallavi Shelke

- 3.1 Gánh Nặng Dinh Dưỡng
- 3.2 Suy Dinh Dưỡng Protein-Nâng Lượng (PEM) Và Sự Thiếu Hụt Dinh Dưỡng
- 3.3 Giáo Dục Về Dinh Dưỡng
- 3.4 Thực Phẩm Giàu Amylase (ARF); Điều Ki Diệu

MỤC LỤC

3.1 GÁNH NẶNG DINH DƯỠNG 35

- Khủng hoảng dinh dưỡng thừa amid 35
- Nguyên nhân Suy dinh dưỡng—Spider's Web 35
- Suy dinh dưỡng—Nguyên nhân từ học thức kém 35
- Tái xác định sự nghèo đói 36
- Nghèo đói—Lời nguyên của Suy Dinh Dưỡng 36
- Tăng bằng trôi của suy dinh dưỡng 36

3.2 SUY DINH DƯỠNG PROTEIN NĂNG LỰC (PEM) VÀ THIẾU HỤT DINH DƯỠNG 37

- Bệnh da Kwashiorkor 37
- Kwashiorkor 37
- Marasmus Kwashiorkor 37
- Marasmus 38
- Thiếu hụt các chất vi lượng 38
- Chuỗi hụt sườn 39
- Những biến đổi trên Xquang của bệnh Scobat 39
- Thiếu Vitamin A 39
- Thiếu Vitamin A 40

3.3 GIÁO DỤC DINH DƯỠNG 40

- Dinh dưỡng cho trẻ: Sữa không an toàn với trẻ—
Nguyên nhân của PEM 40
- Chương trình giáo dục sức khỏe 40

• Trẻ Dược Nuôi Dưỡng Kém 41

- Giáo dục dinh dưỡng: chế độ ăn cân bằng cho sự phát triển tốt 41
- Giáo dục dinh dưỡng: Thực ăn giàu Vitamin A, bơ sữa, Rau cù, Cà 41
- Dự phòng Kwashiorkor 42

3.4 THỰC ĂN GIÀU AMYLASE (ARF): ĐIỀU KÌ DIỆU 42

- ARF—Điều kì diệu từ bột ngũ cốc này mầm 42
- ARF—Các giải pháp khả dĩ 42
- ARF—Định nghĩa 43
- ARF—Nguồn gốc ngũ cốc này mầm 43
- ARF—Bước 1 43
- ARF—Bước 2 44
- ARF—Bước 3 44
- ARF—Bước 4 44
- ARF—Bước 5 45
- ARF—Bước 6 45
- ARF—Bước 7 45
- ARF—Bước 8 46
- ARF—Bước 9 46
- ARF—Giảm độ nhớt sau khi bổ sung ARF 46
- ARF—Điều kì diệu từ ARF 47

Chia Se Ca Lam Sang

3.1 GẦN NẶNG DINH DƯỠNG

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 <p>Hình 3.1.1A-10D: Khủng hoảng dinh dưỡng thừa amid Source: Hindustan Times 13th and 14th October, 2011</p>	<p>Những đứa trẻ nuôi dưỡng kém gặp ở khu ổ chuột ngoại ô Mumbai, Maharashtra.</p> <p>Điều này có thể là do giá cả của thực phẩm thiết yếu tăng, không có việc làm, dân số đông, nghèo đói, thiếu nước sạch, điều kiện vệ sinh kém.</p>	<p>Tham khảo Welfare Schemes của Chương trình dinh dưỡng quốc gia, ICDS, IMNI, RCH và MCH Services.</p>

Nguyên Nhân Suy Dinh Dưỡng- Spider's Web

 <p>Hình 3.1.2: Nguyên nhân suy dinh dưỡng — Spider's web Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Các nguyên nhân: thiếu ngân sách, mong muốn về uy tín, thức ăn đóng chay, tiêu chảy, dừng nuôi con bằng sữa mẹ, không cai được sữa và nghiện rượu, tất cả đều kết hợp cùng nhau gây nên PEM.</p>	<p>Tất cả các khía cạnh đều có cơ sở kinh tế xã hội và cần phải cùng nhau ngăn chặn và phòng ngừa suy dinh dưỡng.</p>
<h1>Chia Se Ca Lam Sang</h1>		

Suy Dinh Dưỡng - Nguyên Nhân Của Kẽm Hợp Thức

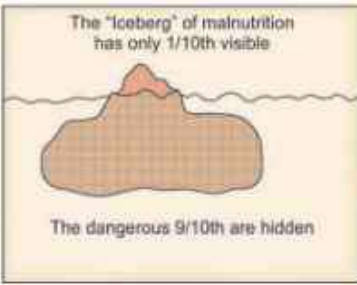
 <p>Hình 3.1.3: Suy dinh dưỡng—nguyên nhân của kẽm học thức Source: Hindustan Times, 25th November, 2011</p>	<p>Theo UNESCO's Global Monitoring Report 2008, suy dinh dưỡng gây giảm sự phát triển não bộ tức động lén khía cạnh giáo dục ở khoảng 46% số trẻ ở Nam Á bao gồm Ấn Độ. Theo nghiên cứu gần đây nhất của National Family Health Survey, Ấn Độ đã giảm tỉ lệ suy dinh dưỡng xuống 46% từ năm 1998, trong khi nền kinh tế tăng trưởng 9%.</p>	<p>Thanh toán suy dinh dưỡng là lựa chọn tối ưu cho sự phát triển não bộ và các thành tựu về giáo dục.</p>
--	---	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Tài Xác Định Nghèo Đói</p>  <p>Hình 3.1.4: <i>Tài xác định nghèo đói</i> Source: Hindustan Times, 19th August 2008</p>	<p>Mức sống tối thiểu là mức thu nhập cần thiết để mua những thứ cơ bản Sư thiêu thốn: Thiếu hoặc không có những thứ được xem là cần thiết Vì vậy, nghèo đói là nguyên nhân chính gây suy dinh dưỡng</p>	<p>Rất khó để thanh toán nghèo đói và thất nghiệp trừ khi các dự án của chính phủ trên diện rộng được thi hành.</p>

Nghèo đói - Lời nguyên của suy dinh dưỡng

<p>One-third of world's poor lives in India: World Bank</p>  <p>Hình 3.1.5: <i>Nghèo đói—lời nguyên của suy dinh dưỡng</i> Source: Times of India, * August, 2008</p>	<p>Tỉ lệ nghèo đói trên toàn quốc ở mức cao nhất góp phần trực tiếp vào suy dinh dưỡng ở Ấn Độ.</p>	<p>Suy dinh dưỡng sẽ không thể được thanh toán trừ khi nguyên nhân gốc rễ, chẳng hạn là nghèo đói được loại bỏ.</p>
---	---	---

Tảng băng trôi của suy dinh dưỡng

 <p>Hình 3.1.6: <i>Tảng băng trôi của suy dinh dưỡng</i> Source: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Phản hồi của tảng băng suy dinh dưỡng chỉ chiếm 1/10, hay nói cách khác là chỉ những trường hợp rất nặng được chăm sóc y tế, trong khi 9/10 của tảng băng là những trường hợp nhẹ và vùn vò công đồng, trừ khi được chăm sóc, và hầu như là sẽ ngày càng nặng và trở nên nguy hiểm.</p>	<p>Chẩn đoán sớm và điều trị suy dinh dưỡng nhẹ, dự phòng tiến triển tới thể nặng.</p>
---	--	--

3.2 SUY DINH DƯỠNG PROTEIN-NĂNG LƯỢNG VÀ THIẾU DINH DƯỠNG

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Bệnh ngoài da Kwashiorkor		
 Hình 3.2.1A và B: Bệnh ngoài da kwashiorkor Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Bệnh ngoài da kwashiorkor rất đa dạng, chủ yếu biểu hiện ở chi dưới và phần bụng dưới, bao gồm các b疮, đồ loang lổ, giảm/tăng sắc tố da, bong vẩy, sau đó là mất sắc tố và viêm da phoi nhiễm, giống như "Flaky Paint Dermatoses", "Mosaic dermatosis". Trong các trường hợp nặng, xuất huyết và bầm máu có thể xuất hiện.</p>	<p>Không có điều trị đặc hiệu với bệnh này. Sẽ cải thiện khi điều trị bệnh kwashiorkor.</p>

Kwashiorkor

 Hình 3.2.2: Kwashiorkor Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Suy dinh dưỡng protein năng lượng do thiếu protein là chủ yếu so với thiếu calo. Thường gặp ở trẻ 9 tháng đến 1 tuổi, có đặc điểm là phù toàn thân, xanh xao, thô伧, dễ cău ghét, có khi có những biến đổi trên da và lông do biếng ăn và tiêu chảy.</p>	<p>Ngay sau giai đoạn cai sữa cần cỗ sự quản lý thức ăn một cách thích hợp về cả chất và lượng, điều trị tiêu chảy và các biến chứng nếu có, miễn dịch phòng.</p>
--	--	---

Marasmic Kwashiorkor

 Hình 3.2.3: Marasmic kwashiorkor Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Bệnh nhân có những biểu hiện kết hợp của marasmus và kwashiorkor, toàn bộ cơ thể gầy mòn, có phủ chí dưới và hiêm gấp ở chí trên.</p>	<p>Quản lý chế độ ăn bao gồm cả protein và năng lượng trong suy dinh dưỡng typ I và typ II, và cả những nguyên tố vi lượng.</p>
--	--	---

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Marasmus

Hình 3.2.4A và B: Marasmus
Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai

Suy dinh dưỡng protein-năng lượng do thiếu hụt năng lượng chiếm ưu thế. Hay gặp ở trẻ từ 6 đến 9 tháng tuổi. Có đặc điểm là gầy gò, thiếu nuôI dưỡng một cách nghiêm trọng, mêt llop mỡ dưới da, không có phì, gan lách to, vê ngoài béo động, trường hợp nặng có teo cơ, chậm phát triển.

Ở giai đoạn cai sữa, từ 6 tháng tuổi, cần nuôI dưỡng thức ăn đủ về chất và lượng, dự phòng suy dinh dưỡng vi lượng, tăng cường miễn dịch và tẩy giun.



Hình 3.2.5: Marasmus
Photo Courtesy: Dheeraj Shah, Delhi

Thể suy dinh dưỡng nặng gây teo cơ rõ rệt, mêt llop mỡ dưới da, nhìn như bộ khung xương. Dùa trẻ ở trạng thái béo động.

Điều trị theo bậc thang:

- Điều trị biến chứng: hạ đường huyết, nhiễm trùng.
- Bắt đầu bằng chế độ ăn F-75.
- Chế độ ăn giàu năng lượng trong suốt giai đoạn hồi phục.
- Chăm sóc liên tục.

Suy dinh dưỡng vi lượng

Hình 3.2.6A và B: Suy dinh dưỡng vi lượng

- Viêm nứt góc miệng:* Trong khi kiểm tra sức khỏe cho sinh viên một trường học bộ tộc ở Shahpur, quận Thane. Do thiếu hụt các chất vi lượng hay gặp ở trẻ em thuộc bộ tộc. Trong bức ảnh này, một đứa bé trai mắc viêm nứt góc miệng do thiếu riboflavin.
- Xanh xao và hói đầu:* Một đứa trẻ khác thiếu sắt và vitamin B₂, B₃.

- Dùa trẻ cần được bổ sung riboflavin và multivitamin. Cần phải giáo dục sức khỏe về dinh dưỡng.
- Dùa trẻ được điều trị bằng sắt và multivitamin. Giáo dục sức khỏe về dinh dưỡng đã mang lại những lợi ích trong thời gian dài.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Chuỗi hạt sườn</p>  <p>Hình 3.2.7: Chuỗi hạt sườn Photo Courtesy: Dheeraj Shah, Delhi</p>	<p>Sự nhô lên của các khớp sún sườn gây ra bởi sự tích tụ của các matrix không được khoáng hóa do thiếu Vitamin D (Bệnh còi xương).</p> <p>Chuỗi hạt sườn có hình dạng tròn hơn khi so với chuỗi tràng hạt trong bệnh scorbut khi mà gốc sắc hơn và có thể gây đau.</p>	<p>Điều trị còi xương thiếu vitamin D: uống hoặc tiêm bắp 600,000 U vitamin D. Cần phải đảm bảo dùng vitamin D, calcium và phơi nắng một cách thích hợp.</p>

Những Thay Đổi Trên Xquang của Bệnh Scurvy

 <p>Hình 3.2.8: Những thay đổi trên Xquang của bệnh</p>	<p>Những thay đổi này chủ yếu gặp ở quanh khớp gối. Phản hành xương của xương dài có đường viền Frankel trắng dày (WL). Vùng chấn không hay còn gọi là vùng Trummerfeld (TZ) gặp ở vùng cận hành xương. Sự mở rộng WL trên TZ làm xuất hiện vết có tên là Pelkan spur (PS).</p>	<p>Uống vitamin C 100 đến 300 mg/ngày trong vòng 12 tuần</p>
--	---	--

Thiếu Vitamin A

 <p>Hình 3.2.9: Thiếu Vitamin A Photo Courtesy: Rural health training center, Vaitarna, Department of Community Medicine, LTMM College and General Hospital, Sion, Mumbai</p>	<p>Ở bức hình này, một học sinh ở trường bộ lạc mắc chứng phrynodermia hay còn gọi là da cóc là biểu hiện của thiếu vitamin A.</p>	<p>Uống Vitamin A 2,00,000 IU được dùng từ 1 đến 14 ngày bên cạnh chế độ ăn giàu Vitamin A như drumstick, quả đu đủ và xoài chín.</p>
--	--	---

Hình Ánh

Chú ý

Xử trí

Thiếu Vitamin A



Hình 3.2.10A và B: Thiếu vitamin A Deficiency
Photo Courtesy: Rural Health Training Center, Vaitarna, Department of Community Medicine, LTMM College and General Hospital, Sion, Mumbai (for both photos)

1) Trong bức ảnh đầu tiên, một học sinh có vết Bitot ở mắt là dấu hiệu của thiếu vitamin A.

2) Ở bức hình thứ hai, một trường hợp bị khô mắt. Bệnh nhân được điều trị ở Urban Health Center, Dharavi.

Phòng bệnh bằng cách bổ sung vitamin A được dùng mỗi 6 tháng cho trẻ dưới 5 tuổi theo chương trình miễn dịch toàn cầu ngăn chặn bệnh suy dinh dưỡng

Bắt đầu từ lúc 9 tháng tuổi khi mắc sởi với liều đầu : 1,00,000 IU

Lúc 15 tháng : 2,00,000 IU

Mỗi 6 tháng tiếp theo cho tới khi 5 tuổi : 2,00,000 IU

Theo chương trình quốc gia dự phòng mù lòa bằng bổ sung vitamin A cho tới lúc 5 tuổi để phòng thiếu vitamin A.

Đối với điều trị, vitamin A được dùng bằng đường uống và bệnh nhân nên được đi khám chuyên khoa mắt.

Liều trong ngày đầu tiên
< 6 tháng 50,000 IU
6–12 tháng 1,00,000 IU
> 12 tháng 2,00,000 IU
Ngày tiếp theo và ít nhất 2 tuần sau đó: cùng liều điều trị so với lứa tuổi

3.3 GIÁO DỤC DINH DƯỠNG

Dinh Dưỡng Cho Trẻ: Sữa Không An Toàn Cho Trẻ Nhỏ—Nguyên Nhân Của Suy Dinh Dưỡng Protein Năng Lượng (PEM)



Hình 3.3.1: Dinh dưỡng cho trẻ: sữa non
dưỡng không an toàn
Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai

Cho ăn bằng chai ở những gia đình không có giáo dục, trong bối cảnh kinh tế xã hội nghèo khó, môi trường không vệ sinh, nước sạch thiếu dẫn đến mắc bệnh tái đi tái lại, suy dinh dưỡng và tử vong

Tránh cho ăn bằng chai, thay vào đó dùng sữa tươi của động vật bằng cốc, thay khi cho ăn thức ăn bổ sung

Chương Trình Giáo Dục Sức Khỏe



Hình 3.3.2A và B: Chương trình giáo dục sức khỏe
Photo Courtesy: Urban health center, vaitarna, Department of Community Medicine, LTMM College and General Hospital, Sion, Mumbai (for both photos)

Hội nghị giáo dục sức khỏe được tiến hành trong thời kì cho con bú.

Bộ môn y tế công cộng tiến hành các hoạt động giáo dục sức khỏe tại cộng đồng để phổ biến nhận thức về suy dinh dưỡng. Đây là một phương pháp hiệu quả do có sự tham gia từ cộng đồng.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Trẻ Nuôi Dưỡng Kém</p>   <p>Hình 3.3.3A và B: Trẻ nuôi dưỡng kém Photo Courtesy: Urban health center, Dharavi, Department of Community Medicine, LTMM College and General Hospital, Sion, Mumbai (for both photos)</p>	<p>Suy dinh dưỡng hay gấp ở trẻ từ 5-6 tháng tuổi. Đứa trẻ trong ảnh đã đến Urban Health Center, Dharavi để điều trị.</p>	<p>Trẻ được đưa đến Trung tâm phục hồi chức năng dinh dưỡng (NRC) thuộc Urban Health Center (UHC), Dharavi. Giáo dục sức khỏe về cai sữa mẹ đã được diễn ra. Nhấn mạnh vai trò của thức ăn bản lóng giàu năng lượng—NRC, UHC, Dharavi. Theo chương trình ICDS, các phép đo nhân trắc đã được tiến hành theo từng tháng bởi công cụ Anganwadi để xác định các trường hợp suy dinh dưỡng.</p>

Giáo Dục Dinh Dưỡng: Chế Độ Ăn Cân Bằng cho Sự Phát Triển Tốt

 <p>Hình 3.3.4: Chế độ ăn cân bằng cho sự phát triển tốt Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Bức hình cho thấy dinh trẻ đã phát triển tốt như nào bằng chế độ ăn cân bằng hợp lý trong tất cả các nhóm thức ăn</p>	<p>Việc giáo dục về dinh dưỡng cần nhấn mạnh rằng có sự liên kết giữa thức ăn tốt và hợp lý cho sự tăng trưởng chiều cao và sức mạnh</p>
---	--	--

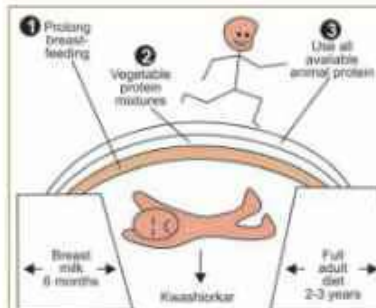
Giáo Dục Dinh Dưỡng: Thực Ăn Giàu Vitamin A, Bơ Sữa, Rau Quả và Cá

    <p>Hình 3.3.5A tới D: Thực ăn giàu vitamin A, bơ sữa, rau củ quả và cá Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Thực phẩm giàu vitamin A: Bơ sữa, trứng, thực vật có lá xanh đậm, du dù, cà rốt, cá và các loại thực vật khác.</p>	<p>Chế độ ăn thích hợp từ những loại thực ăn này tùy vào tình hình kinh tế xã hội của già dinh.</p>
---	---	---

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Dự Phòng Kwashiorkor

Hình 3.3.6: Ba bước sử dụng protein dự phòng suy dinh dưỡng

Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Mumbai

Ba bước sử dụng protein theo thứ tự ưu tiên: (1) Kéo dài thời gian bú sữa mẹ, (2) Ăn tất cả các loại protein thực vật sẵn có, (3) Ăn tất cả các loại protein động vật khi có thể, giúp đứa trẻ dự phòng kwashiorkor.

Sử dụng hợp lý sữa mẹ (protein), protein thực vật và động vật bắt đầu từ 6 tháng tuổi- sau giai đoạn cai sữa đến lúc 2-3 tuổi khi mà đứa trẻ đã ăn đầy đủ chế độ ăn của người lớn để dự phòng kwashiorkor.

3.4 THỰC PHẨM GIÀU AMYLASE (ARF): ĐIỀU KÌ DIỆU**ARF—Điều Kì Diệu Đến Từ Bột Ngũ Cốc Nay Mầm**

Hình 3.4.1: Điều kì diệu đến từ bột ngũ cốc nay mầm

Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai

Vấn đề đặt ra: Phản lòn trẻ nhỏ (sau 6 tháng tuổi) bị suy dinh dưỡng vì cai sữa với các loại ngũ cốc to, nhơt nấu thành cháo ít dinh dưỡng ở các công đồng khác nhau. Trẻ nhỏ không có khả năng tiêu hóa một lượng cháo nhất định với mỗi lần cho ăn và do đó bị mất năng lượng.

Cháo nấu từ ARF sẽ làm giảm độ nhớt, giảm độ to, do đó trẻ có thể hấp thu tốt hơn và có nhiều năng lượng hơn.

Cháo nấu từ ARF sẽ làm giảm độ nhớt, giảm độ to, do đó trẻ có thể hấp thu tốt hơn và có nhiều năng lượng hơn.

ARF—Các Giải Pháp Khả Dí

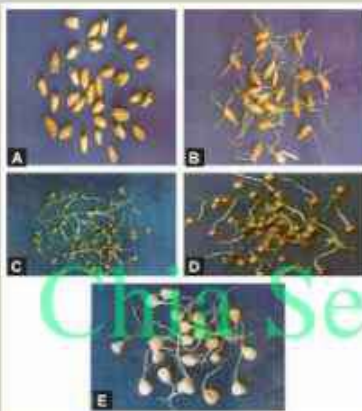
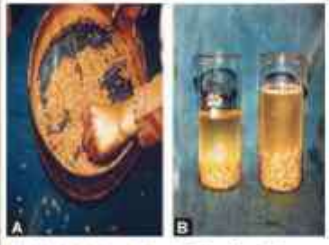
Hình 3.4.2: ARF—Các giải pháp khả dí

Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai

Các giải pháp: Để bổ sung năng lượng, các giải pháp thay thế là

- Thêm dầu ăn
- Lên men
- Bổ sung thêm thành phần
- Bột ngũ cốc nay mầm và thêm các sản phẩm/bột vào cháo

Trong số các giải pháp đã nêu, 3 phương pháp đầu tiên hay được sử dụng. Bột ngũ cốc nay mầm sản sinh amylase, một phương pháp ít được biết đến, rất đơn giản và giá rẻ được nhắc đến ở đây.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
ARF—Khái Niệm  <p>Hình 3.4.3: ARF—Khái niệm Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai</p>	<p>Alpha-amylase là enzym hòa tan phá vỡ chuỗi dài của ngũ cốc thành các đoạn dextrin ngắn. Vì vậy, điều này làm giảm độ nhớt và độ cứng của cháo ngũ cốc. Do đó, bột ngũ cốc này mềm rất giàu alpha-amylase sẽ có khả năng nấu thành cháo ngũ cốc loãng với một lượng lớn chất xúc tác.</p>	<p>Vì vậy, loại cháo loãng này được dùng nhiều hơn ở trẻ nhỏ và giàn tiếp làm tăng năng lượng qua mỗi lần cho ăn.</p>
ARF—Nguồn Gốc Đến Từ Bột Ngũ Cốc Nay Mầm  <p>Hình 3.4.4A tới E: (A) Lúa mì 6-8 giờ; (B) Lúa mì 48 giờ; (C) Hạt kê nhô 72 giờ; (D) Lúa miến 72 giờ; (E) Ngũ 96 giờ. Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai</p>	<p>Bức hình cho thấy thời gian nảy mầm của từng loại ngũ cốc khác nhau, lúa mì, hạt kê nhô, lúa miến và ngô, trong đó lúa mì ít thời gian nhất. Lúa mì "Lokwan" tạo môi trường thuận lợi nhất cho hoạt tính của amylase tại thời điểm 48 giờ.</p>	<p>Sử dụng lúa mì nảy mầm sau 48 giờ là bước chuẩn bị tiếp theo.</p>
ARF—Bước 1  <p>Hình 3.4.5A và B: ARF—Bước 1 Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai</p>	<ol style="list-style-type: none"> Chọn lọc lúa mì, lọc các mảnh vụn và rửa sạch. Thêm nước vừa đủ (gấp 3 lần thể tích lượng hạt), đậy lại, để trong vòng 6 đến 12 giờ. 	<p>Sau bước ngâm lúa mì, đi tới bước tiếp theo.</p>

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

ARF—Bước 2



Hình 3.4.6A và B: ARF—Bước 2

Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai

- Đổ phần nước thừa
- Bọc trong một tấm vải ướt sạch.

Đây là những bước trong quá trình chuẩn bị thực phẩm giàu amylase (ARF). Sau quá trình này mầm, đi tới bước tiếp theo để cỏ lúa mì này mầm toàn bộ.

ARF—Bước 3



Hình 3.4.7A và B: ARF—Bước 3

Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai

- Gữ chúng ở chỗ tối và mát
- Nhỏ nước mỗi 6 đến 8 giờ giữ cho vải luôn ẩm.

Sau quá trình này mầm, đi tới bước tiếp theo để cỏ lúa mì này mầm toàn bộ.

Chia Se Ca Lam Sang

ARF—Bước 4



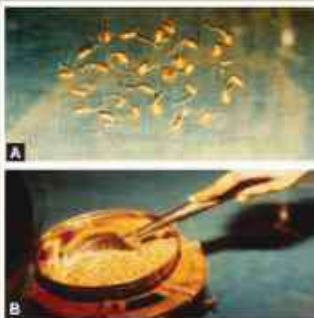
Bước 3.4.8A và B: ARF—Bước 4

Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai

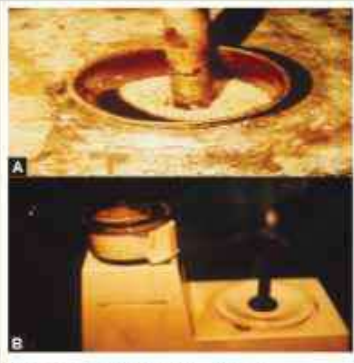
Chúng ta lựa chọn lúa mì "Lokwan" trong số rất nhiều loại lúa mì, nó sản sinh ra lượng thực phẩm giàu amylase tối đa.

- Ngâm lúa mì sau 6 đến 8 giờ
- Lúa mì này mầm sau 48 giờ.

Hình ảnh cho thấy lúa mì đã này mầm như thế nào để hoạt tính của amylase đạt mức tối đa.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>ARF—Bước 4</p>  <p>Hình 3.4.9A và B: ARF—Bước 4 Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai</p>	<ol style="list-style-type: none"> Sau những bước trên, mò ngũ cốc này mầm từ trong túi và phơi khô dưới nắng hoặc trong không khí từ 1 đến 2 giờ và thỉnh thoảng đảo chúng lên. Lần phơi cuối cùng: dưới ánh nắng nắng 6 tiếng hoặc dưới ngọn lửa trong một dụng cụ (kaddai) có dây đay để làm khô hoàn toàn. 	Cần làm khô lúa mì này mầm vì bất kì độ ẩm nào còn tồn tại sẽ có thể làm hỏng hoạt tính của amylase.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>ARF—Bước 5</p>  <p>Hình 3.4.10: ARF—Bước 5 Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai</p>	<ol style="list-style-type: none"> Lần phơi cuối cùng: dưới ngọn lửa nhỏ đặt trong một loại chảo tên là "mud tawa". Loại bỏ bằng tay tất cả rễ và và chổi qua sàng. 	Vì chổi có chứa cyanide nên cần loại bỏ chúng.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>ARF—Bước 6</p>  <p>Hình 3.4.11A và B: ARF—Bước 6 Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai</p>	<ol style="list-style-type: none"> Xay bằng tay hoặc Xay bằng cối xay điện. 	Để có được hoạt tính của amylase, lúa mì này mầm phơi khô rất giàu amylase phải được tạo thành bột để loại bỏ này có thể sử dụng một cách tiện lợi khi nấu cháo.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

ARF—Bước 8



Hình 3.4.12: ARF—Bước 8
Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeo Lavani, Mumbai

Đổ đầy bột ARF vào túi polythelene và đặt túi này vào trong một chai có miệng rộng và đóng kín. Bột ARF cần phải được chống ẩm. Loại bột này bảo đảm cho hoạt tính từ 4 đến 6 tuần tại nhiệt độ phòng.

Bột ARF cần được bảo quản chống ẩm để ngăn chặn sự thoái biến hoạt tính của amylase

ARF—Bước 9



Hình 3.4.13: ARF—Bước 9
Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeo Lavani, Mumbai

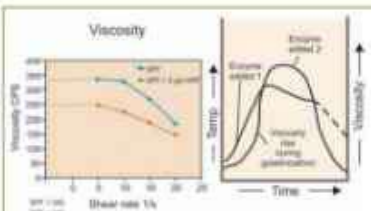
- Nướng khô các thành phần bằng dầu để có được màu và mùi thơm mong muốn
- Thêm nước và đường thô
- Dưa cháo ra khỏi lò, bỏ vào đồ ARF. Khuấy đều trong 10 phút. Đem phần lõi dun sôi, tiếp tục khuấy. Làm nguội. ARF cũng có thể thêm vào khi cháo dun sôi đã được làm mát.

Để dùng ARF, thêm 1 đến 2 gam bột ARF vào 100-200 gam cháo ngũ cốc đồ đậu để làm giảm độ nhớt làm cho trẻ có thể hấp thu tốt hơn và vì vậy có thêm protein và năng lượng.

Bột ARF nên được thêm vào khi mà cháo nấu như đã được nấu chín.

Chia Se Cela Sang

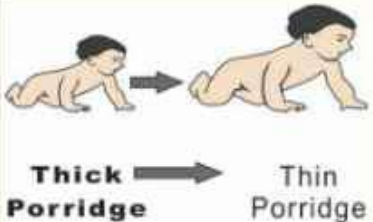
ARF—Giảm Độ Nhớt Sau Khi Bổ Sung ARF



Hình 3.4.14: Giảm độ nhớt sau khi thêm ARF
Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeo Lavani, Mumbai

Cả hai đồ thị đều cho thấy độ nhớt đã giảm sau khi thêm ARF.

Giảm độ nhớt sẽ làm giảm độ cứng và làm cháo dễ hấp thu hơn.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>ARF—Điều Kì Diệu Từ ARF</p>  <p>Hình 3.4.15: Điều kì diệu từ ARF Photo Courtesy: Meenakshi Mehta, Romeen Lavani, Mumbai</p>	<p>Chia sẻ điều kì diệu từ ARF giúp làm tăng cân nặng và cải thiện sức khỏe khi cho trẻ ăn cháo cỏ ARF</p>	<p>Bên cạnh đó, chi phí của loại bột ARF này dưới 30 đến 40 Rupee trong cả tháng. Vì vậy, cháo cỏ ARF sẽ giúp làm tăng năng lượng cho trẻ.</p>

Chia Se Ca Lam Sang

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 4

Bệnh Truyền Nhiễm

Section Editors

Jaydeep Choudhury, Nupur Ganguly

Photo Courtesy

Arun Shah, Atul Kulkarni, Dipankar Das, Jaydeep Choudhury,
Nupur Ganguly, Prabhas Prasun Giri, Priyankar Pal,
Ritabrata Kundu, Sandipan Dhar, Swapan Kumar Ray

Chia Se Ca Hinh

- 4.1 Các bệnh lý thường gặp
- 4.2 Các bệnh lý ít gặp nhưng không phải hiếm
- 4.3 Các bệnh lý cấp cứu nhiễm
- 4.4 Các hội chứng

Mục Lục

4.1 CÁC BỆNH LÝ THƯỜNG GẶP 51

4.1.1 Nhiễm khuẩn 51

- Hồng ban nút 51
- Sốt tinh hồng nhiệt 52
- Lao da 52
- Viêm khớp nhiễm trùng 53

4.1.2 Nhiễm siêu vi 53

- Thuý đậu 53
- Cytomegalovirus 54
- Dengue 54
- Enterovirus 54
 - Herpes Simplex Virus 55
- HIV 55
- Sởi 56
- Quai bị 56
- Đại 57
- Rubella 57

4.1.3 Kí sinh trùng 58

- Sốt rét 58
- Cháy 59
- Ghé 59

4.2 CÁC BỆNH LÝ ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM 59

- Nhiễm Brucella 59
- Nhiễm xoắn khuẩn Leptospira 60
- Nhiễm Rickettsia 60

4.3 CẤP CỨU NHIÊM 61

- Bệnh Kawasaki 61
- Ban xuất huyết bao phát 61
- Hồi chứng bong vảy da do tự cầu 62

4.4 CÁC HỘI CHỨNG 62

- Loạn đường mờ trong HIV 62
- Post-Kala-Azar Dermal Leishmaniasis (PKDL) 63
- Viêm màng não mù tái phát 63
- Hội chứng Steven - Johnson (SJS) 63

Chia Se Ca Lam Sang

4.1 CÁC BỆNH LÝ THƯỜNG GẶP

4.1.1 Bệnh nhiễm do vi khuẩn

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
 Hình 4.1.1.1: Hồng ban nút Photo Courtesy: Prabhas Prasun Giri, Kolkata	<p>Hồng ban nút là một tổn thương nổi hồng ban dạng sần cắp tình thương khu trú ở mặt dưới của chi dưới. Hồng ban nút mạn tính hoặc tái đi tái lại thù hiêm nhưng có thể gặp. Hồng ban nút được cho là do phản ứng quá mẫn mà có thể gặp trong nhiều bệnh lý hệ thống, thuốc, hoặc cũng có thể là vô căn. Phản ứng viêm xảy ra ở lớp mô dưới da.</p> <p>Tổn thương bắt đầu với một nốt màu đỏ, cứng chắc (Fig. 4.1.1.1). Bờ tổn thương không rõ, và đường kính tổn thương thay đổi trong khoảng 2 - 6cm. Trong tuần đầu tiên, tổn thương có tính chất cứng, chắc, và đau; trong tuần thứ hai, các tổn thương có thể thay đổi, như trong áp-xe, nhưng không có mủ hoặc loét. Các tổn thương đơn độc kéo dài khoảng 2 tuần, nhưng đôi khi, các tổn thương mới có thể kéo dài từ 3 đến 4 tuần. Dau nhức chân và sưng mắt cá chân có thể kéo dài đến vài tuần.</p> <p>Nhiễm trùng do Streptococcus và lao Nhiễm trùng do <i>Streptococcus</i> và lao nguyên phát là một trong những nguyên nhân thường gặp của hồng ban nút.</p>	<p>Ở hầu hết bệnh nhân, hồng ban nút là một bệnh lý tự giới hạn và chỉ cần điều trị giảm bớt triệu chứng bằng thuốc kháng viêm không steroid (NSAIDs), băng ướt, nghỉ ngơi, và cần phát hiện và điều trị nguyên nhân nền.</p>

Chia Sẻ
để
Sang

Sốt tinh hồng nhiệt

A



B

Hình 4.1.1.2A và B: (A) Sốt tinh hồng nhiệt với luỗi hình trái dâu và tróc da; (B) Luỗi hình trái dâu nhìn gần

Photo Courtesy: Nupur Ganguly
Prabhu Prasun Giri/Kolkata

Đặc điểm của bệnh:

- Đau họng
- Sốt
- Luỗi đỏ hồng có dạng như "trái dâu tây"
- Phát ban

Ban sần mịn, đỏ, hơi gồ ghề, mắt khi ẩn. Chứng xuất hiện trong khoảng 12 đến 48 giờ sau khi sốt và thường xuất hiện ở ngực, nách, và sau tai nhưng thường gặp ở vùng mặt (đùi vẩy nhung đặc trưng là có vùng da bình thường quanh miệng). Ban nặng hơn ở các nếp gấp da. Đường Pastia (những rãnh đỏ tại nơi nối ban ở các nếp gấp như nách, ben) xuất hiện và có thể tồn tại kéo dài ngay cả khi đã hết ban. Ban bắt đầu nứt dần từ 3 đến 4 ngày sau khi khởi phát và bắt đầu tróc vảy. Pha này bắt đầu với tình trạng bóc vảy ra. Tróc da ở lòng bàn tay và xung quanh các ngón tay xảy ra trong khoảng 1 tuần sau. Tróc da cũng có thể xảy ra ở nách, ben, đầu ngón tay và ngón chân

- Penicillin là lựa chọn điều trị đầu tiên. Bởi vì Cầu khuẩn tan huyết nhóm A vẫn còn nhạy với penicillin. Mặc dù Penicillin V là thuốc được lựa chọn, ampicillin hay amoxycillin cũng có tác dụng tương tự và, do có vị dễ chịu, hai thuốc này phù hợp với trẻ em hơn. Hơn nữa, thuốc tiêm penicillin không được thương mại hóa ở Mỹ, vì thế amoxycillin thường được sử dụng.

- Thời gian chuẩn của điều trị kháng sinh là 10 ngày. Để cải thiện tuần thứ điều trị của bệnh nhân, bác sĩ cần phải giải thích tầm quan trọng của việc hoàn thành liệu trình điều trị (10 ngày) để tận diệt hoàn toàn vi khuẩn, ngay cả khi trình trạng lâm sàng được cải thiện, thường vào ngày thứ 4 hoặc thứ 5 của bệnh. Kháng sinh nhóm Macrolide được sử dụng ở những bệnh nhân dị ứng với các kháng sinh nhóm beta-Lactam.

Chia Se Ca Lam Sang

Lao da

Hình 4.1.1.3: Lao da ở hạch cổ trái

Photo Courtesy: Sandipan Dhar, Kolkata

Lao da là một thể thường gặp của vi khuẩn lao ở da gặp ở trẻ em và người vị thành niên trong đó có sự phá vỡ lớp da bao phủ ở phía trên hạch, xương hoặc khớp có lao. Ban đầu, tổn thương có tính chắc và không đau, các nốt dưới da to dần và bắt đầu mưng mủ. Những tổn thương này dẫn đến loét và tạo thành đường rò và sau đó tạo seo nhân. Chẩn đoán thường được thực hiện bởi sinh thiết chọc hút bằng kim nhỏ hoặc sinh thiết toàn phần khỏi u và nhuộm tim vi khuẩn kháng acid. PCR có độ nhạy thấp nhưng độ đặc hiệu cao.

Khuyến cáo điều trị thuốc kháng lao với phác đồ 6 tháng, bao gồm 2 tháng với giai đoạn tấn công và 4 tháng với giai đoạn duy trì.

Viêm khớp nhiễm trùng

Hình 4.1.1A và B: (A) Viêm da khớp nhiễm trùng; (B) X-quang cho thấy có sự ăn mòn xương ở đầu dưới xương dài và đầu trên xương chày.

Photo Courtesy: Priyankar Pal
Prabhas Prapun Giri, Kolkata

Tác nhân thường gặp nhất là *Staphylococcus aureus*. Trong viêm khớp nhiễm trùng, các loại vi khuẩn khác nhau chiếm ưu thế ở các độ tuổi khác nhau. *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae* và *Escherichia coli* là các tác nhân thường gây nhiễm trùng huyết ở trẻ sơ sinh. *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes* và *Haemophilus influenzae* thường gặp ở trẻ em dưới 4 tuổi.

Điều trị viêm khớp nhiễm khuẩn hầu hết không cần phẫu thuật. Điều trị ngoại khoa được chỉ định khi cần dẫn lưu mủ. Điều trị chủ yếu là giảm đau và giữ khô ráo, cố định khớp, kháng sinh liệu pháp và phẫu thuật giải áp. Thuốc tê và dịch truyền được sử dụng để giảm đau và giữ khô, chỉ được cố định để giảm đau và để ngăn cứng khớp, đồng thời điều trị kháng sinh theo kinh nghiệm. Thuốc có thể thay đổi khi có kết quả vi sinh và kháng sinh đồ. Khoảng thời gian và đường dùng của kháng sinh liệu pháp thông thường từ 1 đến 2 tuần với kháng sinh đường tiêm và sau đó là 3 đến 6 tuần với kháng sinh đường uống. Một số tài liệu đề nghị liệu trình điều trị ngắn hơn với tác dụng tương tự. Tuy nhiên, thông dụng nhất, liệu trình tiêm-uống là tiêu chuẩn được chấp thuận. Kháng sinh đường tiêm nên được tiếp tục cho đến khi có cải thiện trên lâm sàng và nồng độ CRP trở về bình thường. Kháng sinh đường uống sau đó sẽ được bắt đầu và liên tục cho đến khi ESR bình thường.

Chia Se Ca Lam Sang

4.1.2 Bệnh nhiễm do siêu vi**Thuỷ đậu**

Hình 4.1.2A và B: (A) Ban đặc trưng của thủy đậu; (B) Thủy đậu bùm sinh

Photo Courtesy: Jaydeep Choudhury
Sandipan Dhar, Kolkata

Triệu chứng báo trước bao gồm sốt, mệt mỏi, chán ăn và đau đầu. Ban điển hình thường bắt đầu với một sẩn nhỏ, màu đỏ và phát triển thành một bọng nước chứa dịch trong trên nền đỏ. Các bọng nước đục dần, khô đi và đóng vảy và biến mất sau 5 đến 15 ngày. Các giai đoạn khác nhau của ban có thể thấy tại cùng thời điểm. Ban thường ở thân, sau lưng và vai và ngực. Hơn nữa, ban có thể có xuất huyết. Các triệu chứng thường cải thiện trong khoảng 7 ngày.

- Điều trị bao gồm điều trị triệu chứng và điều trị hỗ trợ. Paracetamol được dùng khi sốt. Không nên dùng Aspirin bởi vì làm tăng nguy cơ tiền triền hội chứng Reye. Thuốc kháng histamin có thể làm giảm ngứa.

- Acyclovir thì an toàn, hiệu quả, nhưng không được khuyến cáo dùng thường xuyên trong trường hợp không có biến chứng. Acyclovir được chỉ định ở những trẻ em suy giảm miễn dịch. Varicella zoster immunoglobulin (VZIG) gây miễn dịch thu động và và được chỉ định cho dự phòng sau phơi nhiễm.

Cytomegalovirus

Hình 4.1.2.2: Viêm hắc võng mạc do cytomegalovirus (CMV).

Photo Courtesy: Prabhas Prasun Giri, Kolkata

Nhiero Cytomegalovirus (CMV) thường nặng trong suy giảm miễn dịch. Biểu hiện bao gồm viêm phổi, viêm gan, viêm hắc - võng mạc kèm sốt và giảm bạch cầu hạt. Bệnh có thể gây tử vong. Viêm võng mạc là biểu hiện nặng.

Gancyclovir kết hợp với immunoglobulin, có thể dùng immunoglobulin tiêm tĩnh mạch (IVIG) hoặc hyperimmune CMV-IVIG.

Siêu vi Dengue

Hình 4.1.2.3A và B: Sốt xuất huyết Dengue

Photo Courtesy: Arun Shah, Muzaffarpur

Sốt xuất huyết Dengue

Dộ I – Sốt, triệu chứng không đặc hiệu và nghiêm trọng như thiếu đường tĩnh mạch

Dộ II – Độ I + xuất huyết tự phát

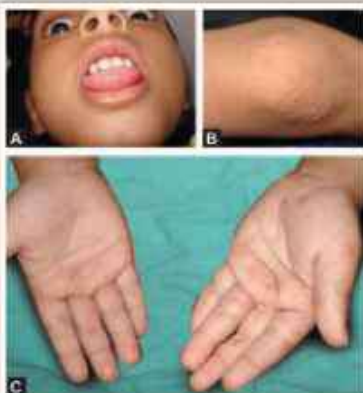
Dộ III – Suy tuần hoàn, mạch nhanh yếu, tụt huyết áp và huyết áp két.

Hội chứng sốc sốt xuất huyết Dengue

Dộ IV – Sốc nặng và không đỡ được huyết áp.

Bôi hoàn đùi dịch là cốt lõi trong điều trị sốt xuất huyết áp. Bù đù dịch nên được thực hiện để duy trì khối lượng tuần hoàn hiệu quả do rò rỉ huyết tương. Dịch tinh thể dâng trương là một trong những dịch truyền được lựa chọn nhưng trong sốc tụt huyết áp (sốc mất bù) thì dịch keo được chỉ định sử dụng. Truyền máu chỉ được chỉ định trong trường hợp xuất huyết nặng.

Chia Se Cù Lain Sang

Enterovirus

Hình 4.1.2.4A đến C: Sẩn hồng ban trong tay-chân-miệng

Photo Courtesy: Sandipan Dhar, Kolkata

Bệnh Tay - Chân - Miệng là một hội chứng phát ban đặc biệt gây ra bởi enteroviruses. Bệnh thường do coxsackie virus. Các bọng nước tái rác thường thấy ở lưỡi, niêm mạc miệng, thành họng sau, vòm miệng, nướu răng và môi với nền hồng ban xung quanh. Tổn thương dạng sẩn, bọng nước và mụn mù cũng có thể xảy ra ở tay, nhón tay, ngón chân, vùng móng và ben. Các bọng nước tự thoái lui trong vòng 1 tuần.

Chi cần điều trị triệu chứng

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Herpes Simplex Virus		
A close-up photograph of a child's mouth showing multiple clusters of small, fluid-filled blisters (vesicles) on the lips and surrounding skin, characteristic of herpes simplex virus infection.	<p>Tờn thương kết cụm các bong nước có thành mỏng trên nền hồng ban. Các bong nước này vỡ, đóng vảy và tự lành trong vòng 7 đến 10 ngày và không để lại sẹo. Tờn thương có thể bị nhiễm trùng thứ phát. Tờn thương có xu hướng tái phát tại cùng vị trí, đặc biệt là ở vị trí chuyển tiếp từ biểu bì thành niêm mạc. Nó là nguyên nhân thường gây viêm răng miệng ở trẻ em, xuất hiện đột ngột với triệu chứng đau và tăng tiết nước hắt.</p>	<p>Aциклovir đường uống là phương pháp điều trị chủ yếu.</p>

HIV

Four clinical photographs labeled A through D. (A) shows multiple small, raised papules on a child's face. (B) shows white, curd-like candida lesions in a child's mouth. (C) shows a child with a characteristic 'zosteriform' rash on their back. (D) is a chest X-ray showing infiltrates consistent with PCP pneumonia.	<p>Quá trình tiến triển của HIV rất đa dạng. Đa số điều biểu hiện suy giảm miễn dịch. HIV/AIDS có thể tác động lên tất cả hệ thống cơ quan của cơ thể do đó đặc trưng bệnh có thể thay đổi. Phân giai đoạn HIV/AIDS trên lâm sàng theo WHO như sau:</p> <ul style="list-style-type: none"> Giai đoạn 1 – Không triệu chứng Giai đoạn 2 – Nhẹ Giai đoạn 3 – Tiễn triển Giai đoạn 4 – Nặng <p>Các nhiễm trùng cơ hội thường gặp là <i>Pneumocystis carinii</i> (PCP) hay <i>jiroveci</i>, nấm candida miệng và lao.</p>	<p>Các thuốc kháng retrovirus khác nhau tác động trên các giai đoạn khác nhau trong quá trình nhân bản của virus HVL. Điều trị ART phối hợp là sử dụng kết hợp 3 thuốc ức chế men sao chép ngược có nucleoside (NRTI), ức chế men sao chép ngược không nucleoside (NNRTI) và ức chế men protease đã thay đổi chất lượng sống ở những trẻ bị nhiễm HIV. Điều trị nhiễm trùng cơ hội là một phần trong quá trình điều trị. Dinh dưỡng và tiêm chủng đầy đủ cũng rất cần thiết.</p>
---	---	--

Hình 4.1.2.6A đến D: (A) Mụn cọc trong nhiễm HIV; (B) Nấm Candida miệng; (C) Zona da nang; (D) X-quang ngực trong nhiễm *Pneumocystis carinii* (PCP) hay *jiroveci*.

Photo Courtesy: Sandipan Dhar Jaydeep Choudhury, Kolkata

Sởi

Hình 4.1.2.7: Ban sởi
Photo Courtesy: Jaydeep Choudhury, Kolkata

Triệu chứng bao trùm bao gồm sốt, mệt mỏi, sổ mũi, ho và nghẹt mũi từ 2 đến 4 ngày. Nhiệt độ tăng nhanh khi xuất hiện ban da từ ngày thứ 4 đến ngày thứ 6 của bệnh. Ban xuất hiện với sẵn hồng ban mịn ở hai bên cổ và thường ở sau tai và nhanh chóng lan ra mặt, thân, đến tay và chân sau hơn 3 đến 4 ngày. Khi mà ban xuất hiện ở chân thì trên vùng mặt ban bắt đầu mờ đi. Nhiệt độ cũng trở về bình thường. Khi ban mờ đi, no đê lại vết thâm và tróc vảy tại vị trí nốt ban.

Điều trị chủ yếu là điều trị hỗ trợ. Trẻ có thể được cho dùng thuốc hạ sốt, truyền dịch và thuốc kháng histamine trong giai đoạn cấp. Không dùng thuốc kháng virus. Trẻ có thể được cách ly trong giai đoạn lây nhiễm. Người ta thấy rằng có sự liên quan ti lệ nghịch giữa nồng độ retinol huyết tương và độ nặng của sởi. Uống Vitamin A đơn liều 100,000 đơn vị cho trẻ 6 đến 12 tháng tuổi và 200,000 đơn vị cho trẻ trên 1 tuổi làm giảm ti lệ tử vong.

Chia Se Ca Lam Sang

Quai bị

Hình 4.1.2.8: Phì đại tuyến mang tai trong
Quai bị
Photo Courtesy: Jaydeep Choudhury, Kolkata

Viêm môi hay cả hai tuyến mang tai là đặc điểm thường gặp. Đau tai, cứng hàm khi nhai, và khô miệng tiến triển nhanh dần trong các ngày tiếp theo. Khỏi sưng nằm ngay tại góc hàm, và làm mất góc hàm, thường tiến triển đến dưới tai. Sốt giảm và tuyến mang tai bớt sưng trong khoảng 1 tuần.

Không có điều trị đặc hiệu. Điều trị triệu chứng bao gồm giảm đau đơn giản.

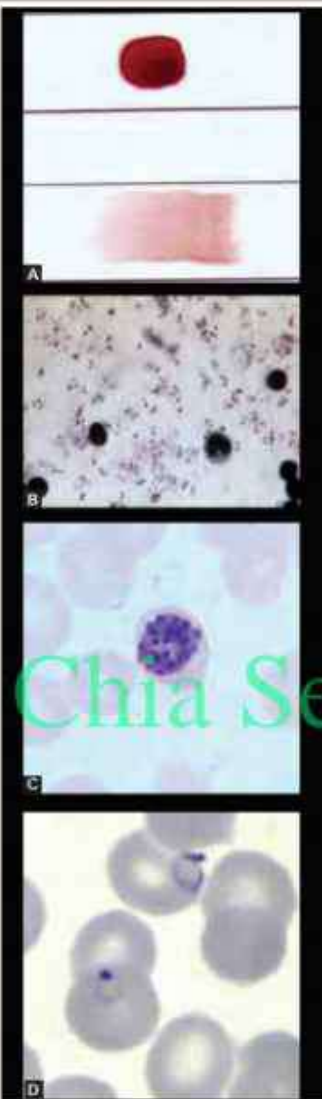
Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
<p>Dại</p>  <p>Hình 4.1.2.9A và B: Vết cắn ở mặt và hiu: Nhóm III Photo Courtesy: Late Tapan Kumar Ghosh, Kolkata</p>	<p>Vết thương rách da ở vùng mặt hay vùng hiu ở trẻ do chó cắn. Dại có hai thể lâm sàng riêng biệt: (1) Thể <i>diễn dài</i>—gấp trong 80% trường hợp, đặc trưng bởi số nước, số ánh sáng và kích động quá độ dẫn đến hôn mê và tử vong. (2) Thể <i>hiệt</i>—Gấp trong 20% trường hợp với đặc điểm là liệt tiến triển. Lưu ý nhóm III có nhiều vết cắn ở vùng mặt.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Do not suture in category III bites. If absolutely necessary, loose sutures only along with instillation or injection of rabies immunoglobulin (RIG). Nursing care, symptomatic therapy with sedatives, analgesics, proper hydration and intensive therapy are some main steps of the treatment of rabies patients. Rabies should be prevented by vaccination (Pre-exposure prophylaxis) and proper precaution following exposure by wound care, rabies immunoglobulin and vaccine administration.

Rubella

 <p>Figures 4.1.2.10A and B: (A) Neonate presenting with petechiae over body; (B) X-rays of limbs show alternate longitudinal bands of sclerosis and radiolucency in metaphyses, particularly around distal tibial metaphyses, giving rise to so called Celery-Stalk appearance. Photo Courtesy: Swapna Kumar Ray, Kolkata</p>	<p>Lở hạch sau tai, hạch cổ sau và hạch sau chẩm. Có thể thấy các đốm máu hồng đậm lè ở vòm miệng (đốm Forchheimer). Ban đầu bắt đầu ở vùng mặt và lan nhanh chóng xuống thân người và là các sẩn độc lập nhưng đa dạng về kích thước. Ở phụ nữ mang thai, virus rubella có thể di qua nhau thai và lây nhiễm do hợp tử hay bào thai gây các dị tật bẩm sinh. Hội chứng rubella bẩm sinh kinh điển bao gồm tam chứng — Đục thủy tinh thể, điếc và bệnh tim bẩm sinh, thường gặp nhất là côn ống động mạch (PDA).</p>	<p>Hiện không có phương pháp điều trị đặc hiệu kháng virus rubella. Thuốc giảm sốt được sử dụng để làm giảm triệu chứng.</p>
--	--	--

4.1.3 Kí sinh trùng

Kí sinh trùng sốt rét



Hình 4.1.3.1A to D: (A) Giọt dày và giọt mỏng khi phết máu; (B) Giọt dày cho thấy nhiều kí sinh trùng sốt rét; (C) Thể phân liệt của kí sinh trùng sốt rét; (D) Dạng vòng nhẫn của *Falciparum*

Photo Courtesy: Ritabrata Kundu, Kolkata

Nên thực hiện phết máu giọt mỏng và giọt dày. Giọt dày nên có độ dày đều đặn, có thể kiểm tra bằng cách có thể đọc chữ in rõ ràng xuyên qua giọt phết. Phết máu giọt dày giúp chẩn đoán sốt rét với độ nhạy cao gấp 10 lần so với phết máu giọt mỏng. Giọt dày còn giúp xác định tái lượng kí sinh trùng và giọt mỏng được dùng để định danh kí sinh trùng. Phết máu nên thực sớm ngay sau khi lấy máu, điều này giúp cho sự cố định giọt máu trên lam tốt hơn và giảm thiểu sự biến dạng của kí sinh trùng và hồng cầu. Giai đoạn phát triển của kí sinh trùng cũng có thể thấy trên máu ngoại vi. Thông thường, tần lượng dè dắt nếu có số lượng kí sinh trùng trưởng thành chiếm ưu thế. Nếu hơn 50% lượng kí sinh trùng trong máu ngoại vi ở giai đoạn vòng nhẫn (đường kính nhân <50% so với đường kính của tế bào chất), tần lượng thường tốt. Sự hiện diện của sắc tố chứa thể vô tính của kí sinh trùng *P. falciparum* là dấu hiệu của tần lượng xấu. Chẩn đoán sốt rét nếu thấy sự hiện diện của sắc tố sốt rét trong in bạch cầu đa nhân. Cần quan sát tối thiểu 100 quang trường trước khi kết luận phết máu âm tính với sốt rét.

Thuốc uống dạng viên được sử dụng (kết hợp với cloroquine và artemisin) tuỳ theo loài và đặc biệt là tuỳ theo tình hình kháng thuốc tại khu vực.

Cháy

Hình 4.1.3.2: Đặc trưng của da đầu do cháy.
Photo Courtesy: Sandipan Dhar, Kolkata

Bệnh gây ra do sự tan phá vùng da dầu do cháy.

Điều trị bao gồm thoa gamma benzene hexachloride (1%) hoặc malathion (0.5%) or permethrin (1%). Gamma benzene hexachloride và malathion nên thoa vào buổi tối và để yên từ 10 đến 12 giờ, sau đó rửa sạch vào buổi sáng. Permethrin cũng nên được thoa từ 30 đến 45 phút và sau đó rửa sạch. Tốt nhất nên sử dụng hơn 1 tuần. Tất cả thành viên trong gia đình và những người gần gũi cũng nên được điều trị để phòng lây nhiễm.

Ghế

Hình 4.1.3.3: Tồn thương mìn nước do ghê.
nach
Photo Courtesy: Sandipan Dhar, Kolkata

Tồn thương do ghê ở trẻ sơ sinh là dạng nang lan toả và nang nhú. Châm hoà thường gấp và có nhiều nốt đóng vảy cứng ở phần thân và các chi.

Permethrin (5%) là phương pháp được lựa chọn ở trẻ sơ sinh và trẻ em. Thuốc cũng rất an toàn cho trẻ khoảng 2 tháng tuổi. Nên thoa thuốc và để khoảng 8 đến 10 giờ đối với trẻ sơ sinh và 12 đến 14 giờ ở trẻ nhỏ. Nếu cần, có thể sử dụng lặp lại sau 2 tuần.

4.2 CÁC BỆNH LÝ ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM**Nhiễm Brucella**

Hình 4.2.1A và B: (A) Giun lách to do nhiễm Brucella; (B) Siêu âm cho thấy áp xe lách da ô
Photo Courtesy: Nupur Ganguly, Jaydeep Choudhury, Kolkata

Tam chứng cổ điển là sốt, đau khớp và gan lách to. Các triệu chứng khác như chán ăn, suy nhược, mệt mỏi, yếu người r้าo hay gặp. Triệu chứng cơ xương khớp là đau các khớp, đau lưng dưới. Đau đầu, trầm cảm và mệt mỏi cũng đã được báo cáo.

- Tốt nhất là điều trị phối hợp thuốc. *Đơn trị liệu:* Cố ti lệ tái phát cao. Cần thời gian điều trị dài để thuốc có thể qua được vào tế bào của tác nhân.
- Trên 8 tuổi:* Doxycycline + Rifampicin uống từ 4 đến 6 tuần hoặc Doxycycline 4 đến 6 tuần + Streptomycin/Gentamicin tiêm bắp từ 1 đến 2 tuần.
- Dưới 8 tuổi:* Trimethoprim-Sulfamethoxazole + Rifampicin uống từ 4 đến 6 tuần.

Nhiễm Leptospira

Hình 4.2.2: Xuất huyết kết mạc do nhiễm Leptospira
Photo Courtesy: Nupur Ganguly
Jaydeep Choudhury, Kolkata

Triệu chứng bao gồm sốt cao kèm lạnh run, đau nhức cơ chủ yếu ở bắp chân, bụng và vùng thắt lưng. Đau đầu dữ dội, xuất huyết kết mạc hai bên, thường thấy ở kết mạc mi mắt. Ban da có màu đỏ, ẩn không mất và thoáng qua. Có thể nổi ban đỏ trước xương chày. Gan lách to có thể gặp.

Leptospira nhạy cảm với kháng sinh beta-lactam, macrolides, tetracycline và fluoroquinolones.

Nhiễm Rickettsia

Hình 4.2.3A đến C: Đặc trưng thương tổn do Rickettsia ở mắt, bàn tay, bàn chân.
Photo Courtesy: Atul Kulkarni, Solapur

Tam chứng kinh điển là nhức đầu, sốt và nổi ban. Ban có dạng đát máu hồng, mất khi đè nén, lan ra nhanh chóng đến toàn thân bao gồm lòng bàn tay và lòng bàn chân. Ban có thể tiến triển thành xuất huyết điểm hay các mảng xuất huyết.

Triệu chứng ban đầu là chán ăn, đau nhức cơ, và đau khớp. Lách to và gan to có thể gặp. Cơ giật, mất điều hoà thần kinh, đau màng não, hôn mê, viêm cơ tim, suy thận cấp, viêm phổi với hội chứng nguy kịch hô hấp cấp (ARDS) cũng có thể gặp.

Doxycycline và chloramphenicol là hai thuốc đã được sử dụng lâu dài trên các bệnh nhân ở nhiều độ tuổi. Các thuốc khác bao gồm azithromycin, clarithromycin, fluoroquinolones and rifampicin.

4.3 CẤP CỨU NHIỄM

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Bệnh Kawasaki 	Sốt, viêm kết mạc không tiết dịch hai bên, môi và niêm mạc miệng ửng đỏ, thay đổi ở các chi, phát ban, phù dai hạch bạch huyết vùng cổ, phình hoặc dân động mạch vành: 15 đến 25%, nhồi máu cơ tim, đột tử, bệnh tim thiếu máu không điều trị.	Phương pháp điều trị chuẩn là IVIG với aspirin. Trong đợt cấp của bệnh: tiêm tĩnh mạch immunoglobulin (IVIG) (2 gm/kg) và aspirin 80 đến 100 mg/kg/ngày. Duy trì aspirin liều cao cho đến ngày thứ 14 của bệnh, nếu không sốt. Tiếp tục dùng aspirin 3 đến 5 mg/kg/ngày cho đến khi có bằng chứng không có sự thay đổi ở mạch vành vào tuần thứ 6 và thứ 8.
Ban xuất huyết bao phát 	Một bé gái 5 tuổi nhập viện vì nhiễm trùng huyết do não mô cầu với ban xuất huyết bao phát. Sốt và các đặc điểm của nhiễm trùng huyết. Ban xuất huyết bao phát (còn được gọi là ban hoại tử - purpura gangrenosa). Đây là bệnh lý nặng đe doạ tính mạng. Đặc điểm bệnh là xuất huyết dưới da kèm hoại tử (chết mô), huyết khối mạch máu nhỏ và đông máu nội mạch lan toả. Nguyên nhân thường gặp là do nhiễm khuẩn nặng (đặc biệt là <i>Não mô cầu</i> , và <i>Capnocytophaga canimorsus</i> , và các vi khuẩn gram âm khác), và thiếu hụt các chất kháng đông tự nhiên trong máu như protein C hay protein S. Trong một số trường hợp, có thể không tìm thấy nguyên nhân.	Điều trị chủ yếu là loại bỏ các nguyên nhân nền và giảm thiểu mức độ thiếu hụt các chất kháng đông và điều trị hỗ trợ (kháng sinh, bồi hoàn thể tích dịch, thở oxy, etc.). Ngoài ra, điều trị bao gồm kiểm soát tích cực tình trạng nhiễm trùng huyết. Phẫu thuật cắt bỏ mô hoại tử, rạch lớp vỏ cùng (escharotomies), cắt bao cản mạc, và đôi khi là đoạn chi. Trong nhiều trường hợp, cần phải cắt bỏ các ngón ở chi khi không còn máu tối ưu. Việc sử dụng heparin liều cao hay các thuốc kháng đông khác vẫn còn tranh cãi.

Hội chứng bong vẩy da do tụ cầu

Hình 4.3.3A và B: (A) Bong tróc da do hội chứng hong vẩy da do tụ cầu; (B) Tồn thương nhìn gần.

Photo Courtesy: Priyankar Pal, Kolkata.

Hội chứng bong vẩy da do tụ cầu (SSSS) gây ra bởi độc tố gây ly giải biểu bì ở chủng staphylococcus thuộc nhóm II. Trong giai đoạn đầu, chúng gây ra các đát đỏ màu da toàn thân và có dạng chấm mịn, săn như giấm nhám, sau đó tiến triển thành pha ban tinh hồng nhiệt sờ lên 1 đến 2 ngày. Tình trạng đứt màu da lan ra toàn cơ thể. Tồn thương bong tróc, tiết dịch và đóng vẩy xung quanh miệng và ô mắt. Các mảng đóng vẩy lớn phân phân tách và trong vòng 2 đến 3 ngày, lớp thương hi trở nên nhẵn nhẹ và có thể dễ dàng bóc tách. Nếu không có nhiễm trùng da thứ phát, da hồi phục không để lại sẹo trong vòng 14 ngày kể từ lúc khởi phát bệnh.

Điều trị bao gồm tiêu diệt staphylococcus từ ổ nhiễm và do đó làm ngưng quá trình sản xuất độc tố. Các kháng sinh tại chỗ không có tác dụng. Đối với tụ cầu vàng nhạy với methicillin, có thể dùng cloxacillin, clindamycin, cefazolin. Bệnh nhân đang vắng Penicillin, và cephalosporin nên được thay thế bằng vancomycin. Đối với tụ cầu vàng kháng methicillin (MRCA), thuốc được lựa chọn là vancomycin kết hợp với gentamycin. Các thuốc khác có thể được sử dụng là trimethoprim sulfamethoxazole, linezolid, quinupristin-dalfopristin, fluoroquinolone. Các thuốc ngoại đường uống chỉ được chỉ định trong trường hợp nhiễm khuẩn nặng và ở những bệnh nhân có tình trạng bệnh nặng.

4.4 CÁC HỘI CHỨNG**Loạn dưỡng mỡ trong HIV**

Hình 4.4.1A và B: Loạn dưỡng mỡ ở mặt và lưng.

Photo Courtesy: Prabhas Prasun Giri, Kolkata.

Loạn dưỡng mỡ, thường được biết là tình trạng tái phân bố mỡ, là một tình trạng đặc điểm là thoái triển và rối loạn chức năng mô mỡ ở cơ thể bệnh nhân. Những bệnh nhân bị loạn dưỡng mỡ nhận thấy tình trạng mất mỡ ở một số vùng cơ thể trên cơ thể; tuy nhiên, vùng mặt, hai tay và vùng hông là những vùng thường gặp nhất.

Điều trị bằng thuốc kháng retrovirus

Post-Kala-Azar Dermal Leishmaniasis (PKDL)

Hình 4.4.2: Nhuộm Leishmaniasis ở da vùng mặt
Photo Courtesy: Arun Shah, Muzaffarpur

Post-kala-azar dermal leishmaniasis là bệnh lý ở da xảy ra sau khi nhiễm leishmania khi không tiêu diệt được hoàn toàn kí sinh trùng. Bệnh gặp trong 20% đến 30% các trường hợp. Kí sinh trùng sinh trưởng khu trú tại da dẫn đến các sẩn xuất huyết, sau đó tiến triển thành các nốt có loét nồng và hổn. Các tổn thương thường thấy ở mặt và các chi.

Bệnh tự khỏi sau vài tuần hoặc có thể đến vài năm và thường để lại seo phẳng. Chì định điều trị khi tồn thương gây biến dạng, kéo dài, hoặc tổn thương được biết hoặc có thể gây ra do các vi sinh vật lây nhiễm từ vùng mũi họng hoặc niêm mạc vùng họng.

Viêm màng não mù tái nhiễm

Figures 4.4.3A to C: (A) Frontal encephalocele; (B) Nasal dermal sinus; (C) Dorsal dermal sinus
Photo Courtesy: Dipankar Das, Kolkata

Viêm màng não mù tái nhiễm là hai hay nhiều hơn các đợt viêm màng não với khoảng cách giữa các đợt dài hơn 3 tuần sau một quá trình điều trị hoàn tất ở đợt đầu tiên gây ra do tác nhân vi khuẩn khác với tác nhân ban đầu. Hay một đợt viêm màng não thứ 2 hay hơn nữa do cùng tác nhân. Nguyên nhân gây viêm màng não tái nhiễm bao gồm thoát vị não vùng trâu, xoang nang dưới da, và xoang da - lung. Vi khuẩn có thể sinh trưởng đặc theo đường hầm bẩm sinh này hay các vùng mô lân cận để vào xoang dưới nhện hoặc do suy giảm miễn dịch chưa chẩn đoán làm cho vật chủ mất khả năng phòng vệ trước những tác nhân gây bệnh.

Tâm soát suy giảm miễn dịch và điều trị nguyên nhân

Hội chứng Stevens - Johnson (SJS)

Figure 4.4.4: Erythema multiforme like lesions in Stevens-Johnson syndrome (SJS)
Photo Courtesy: Arun Shah, Muzaffarpur

Hội chứng Stevens - Johnson (SJS) đặc trưng bởi các tổn thương như hồng ban da dạng, thường được biết là các tổn thương dịch nhầy. Sự bong tróc và loét da và niêm mạc vùng miệng gấp ở 100% trường hợp. Phồng rộp và bong tróc da toàn thân. Sốt và đau nhức cơ có thể gặp. Quá trình hồi phục kéo dài khoảng hai tuần.

Tất cả trẻ em phải được nhập viện. Ngưng các thuốc nghi ngờ gây ra tổn thương. Duy trì nhiệt độ xung quanh ổn định (30-32°C). Vai trò của corticosteroid còn đang bàn cãi. Cố gắng dùng Methylprednisolone tiêm mạch or dexamethason. Kháng histamin và thuốc giảm đau có thể làm giảm triệu chứng. Chăm sóc da đúng cách rất cần thiết. Các chất làm mềm da tại chỗ và kháng sinh có thể giúp làm lui bệnh.

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 5

Thần Kinh Học

Biên Tập

PAM Kunju, Anoop Verma

Hình Ảnh

Anandakesavan, Anoop Verma, PAM Kunju, Ritesh Shah

Chia Se Ca Lam Sang

5.1 Bệnh Lý Thường Gặp

5.2 Bệnh Lý Ít Gặp

5.3 Cấp Cứu Thần Kinh

5.4 Hội Chứng

Mục Lục

5.1 BỆNH LÝ THƯỜNG GẶP 67

- Thoát Vị Não Trước 67
- Dị Tật Arnold-Chiari - Chiari II 67
- Dị Tật Arnold-Chiari - Chiari III—Thoát Vị não Sau 67
- Dị tật cột sống chè đổi thiê ản/Nang 68
- Tổn thương đám rối cánh tay lúc sinh 68
- Viêm màng não xuất tiết nén 68
- Liệt Bell 69
- Mất thính và Bệnh loạn dưỡng sún mó—MPS 69
- Mất thính và Thoát vị rốn—Suy giáp bẩm sinh 69
- Giãn mao mạch kết mạc 70
- Thiếu sản thể chia—Sung Devil 70
- Thiếu sản thể chia—CT mặt phẳng ngang 70
- Thiếu sản thể chia 71
- Bại não liệt hai chi—Commando Crawl 71
- Bại não liệt hai chi—Cái kéo 71
- Liệt hai chi với lác phản ký 72
- Bại não mù và vùm 72
- Bại não liệt nửa người—Nhồi máu đại não 72
- Bại não liệt nửa người—Cover Test 73
- Loạn dưỡng cơ Duchenne (DMD)—Đầu Valley 73
- Loạn dưỡng cơ Duchenne (DMD)—Giả tăng dưỡng 73
- Hiện tượng hải lòng (Thú dâm) 74
- Đầu nước—Mặt 74
- Đầu nước—Sau viêm màng não 74
- Đầu nước—Hẹp cổng não 75
- Động kinh trẻ em lành tính với gai nhọn trung tâm thái dương (BCECTS) 75
- Hồi chứng Lennox-Gastaut—EEG 75
- Hồi chứng Lennox-Gastaut—Con co cứng 76
- Xơ cứng thái dương (MTS) 76
- Não nhỏ 76
- Nhược cơ 77
- Co giật động mắt 77
- Hồi chứng Rett 77
- Tổn thương tăng đám đồ hình nhăn 78
- Hồi chứng Sturge-Weber 78
- Hồi chứng Sturge-Weber—MRI, CT 78
- Xơ cứng cù—MRI 79
- Xơ cứng cù—Da 79
- EEG hồi chứng West—Loan não 79

5.2 BỆNH LÝ ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM 80

- Vô Não với Thoát vị màng não lớn 80
- Hồi chứng Dandy-Walker 80
- Loạn dưỡng cơ mặt vai cánh tay-1 80
- Loạn dưỡng cơ mặt vai cánh tay-2 81
- Toan máu Glutaric Type I 81
- Toan máu Glutaric Type I—MRI 81
- Bệnh Hallervorden-Spatz 82
- Bệnh Hallervorden-Spatz—MRI 82
- Phi dai một bàn cầu não—Hồi chứng dưỡng châm tuyến nhòn—MRI 82
- Phi dai một bàn cầu não—Hồi chứng dưỡng châm tuyến nhòn 83
- Lạc chỗ 83
- Nốt lạc chỗ quanh não thất 83
- Nứt não 84
- Tràn dịch toàn não 84
- Không hồi não 84
- Loạn dưỡng chất trắng nhuộc sắc (MLD) 85
- Bệnh co của mặt 85
- Liệt TK quay 86
- Bệnh Wilson—vẫn đe TK 86

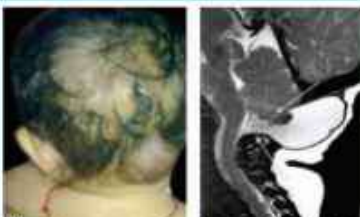
5.3 CẤP CỨU THẦN KINH 87

- Âm thời ờ so—Di dạng TM Galen (VGM) 87
- Gồng mặt và gồng mắt não 87
- Hình ảnh viens não Herpes 87
- Viêm não Nhật Bản 88
- U nguyên bào tuy với Đầu nước cấp 88
- Giả suy tuyên cầm giúp 88
- Vẽ mặt “Bạc”—Tăng áp lực nội so 89
- Máu tụ dưới nhện 89
- Thoát vị hải mã 89

5.4 HỘI CHỨNG 90

- Hồi chứng Aperl—Mặt 90
- Hoàng điểm anh đào 90
- Hồi chứng Cornelia de Lange 90
- Hồi chứng Cornelia de Lange 91
- Dày mặt—Cù mạch mạc 91
- Giám sắc tố của Ito 91
- Nhiễm sắc tố đậm đè 92
- Hồi chứng Miller-Dieker 92
- Khô da sắc tố 92

5.1 BỆNH LÝ THƯỜNG GẶP

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Thoát Vị Não Trước 	Thoát vị não: túi nhô ra trước qua chỗ khiêm khuyết ở so. Nó chứa túi màng não có dịch não tủy và một phần não. Khiêm khuyết xảy ra chủ yếu ở vùng chàm và hiếm khi ở vùng trán (Hình 5.1.1A) hay vùng mũi trán (Hình 5.1.1B). Hình 5.1.1A và B: Thoát vị não trước Hình ảnh: Anandakesavan, Thirusur	Sửa chữa thoát vị và phẫu thuật giải chèn ép. Tiêu lượng phu thuộc vào mức độ khiêm khuyết.
Dị Tật Arnold-Chiari - Chiari II 	Thoát vị tủy-màng tủy vùng cổ (Hình 5.1.2A) trên MRI cho thấy thùy nhõng, cầu não, hành não, não thất tự lún vào ống tủy cổ (Hình 5.1.2B). ACM II được chẩn đoán trong lúc siêu âm trước sinh đến thời thơ ấu. Bệnh lý liên quan phổ biến như thoát vị tủy-màng tủy vùng thất lồng và não úng thủy.	Dị tật Chiari II được giải áp bằng mở sọ dưới chàm, cắt nhiều cung đốt sống cổ, sửa màng cứng, và bóc tách màng nhện. Quản lý bệnh đầu nước và thoát vị tủy màng tủy phù hợp. Tham khảo các hiệp hội - căn theo dõi thường xuyên, chăm sóc shunt não thất.
Dị Tật Arnold-Chiari - Chiari III—Thoát vị não sau 	Loại III gồm khiêm khuyết xương chàm-cổ với thoát vị tiêu não vào đại não. Hầu hết không sống.	Sửa thoát vị não và phẫu thuật giải chèn ép.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Nứt Cột Sống Ẩn/Thoát Vị Màng Tủy

Hình ảnh: Anandakesavan, Thirusur

(Hình 5.1.4A) *Nứt Cột Sống Ẩn.* Trẻ có thể không triệu chứng và không có dấu thần kinh. Có thể có những mảng tóc, u mỡ, thay đổi màu sắc da hay xoang ở da.

(Hình 5.1.4B) *Thoát vị màng tủy* (màng tủy thoát vị qua chỗ khiết khuyết) hay *thoát vị tủy-màng tủy.*

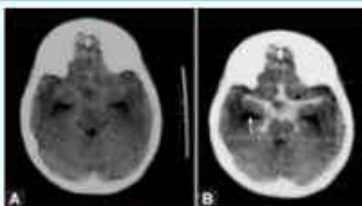
Trong thẻ án, tham khảo các hiệp hội như cung cột sống, bệnh rồng tủy và tắt nút đoc cột sống. Viêm màng tủy tái phát có nguồn gốc ẩn nên tích cực khám kĩ đường hô của xoang nhỏ từ vùng giữa phía sau, gồm vùng sau đầu.

Tồn Thương Dám Rối Cảnh Tay Lúc Sinh

Hình ảnh: PAM Kunju, Trivandrum

Tồn thương dám rối cảnh tay lúc sinh hoàn toàn với thay đổi định dưỡng—loét không lành và vết chai. Ghi chú Horner phải (hình 5.1.5A). Thậm chí dù liệt Erb (hình 5.1.5B) là tồn thương lúc sinh thường gặp ảnh hưởng đến dám rối cảnh tay, khám kĩ phải được thực hiện để tìm các tồn thương rõ khác của liệt dám rối cảnh tay hoàn toàn hay để phân biệt với liệt Klumpke.

90 đến 95% trẻ bị tồn thương khi sinh sẽ cải thiện hoặc phục hồi trong 3 đến 4 tháng. Vật lý trị liệu và nghề nghiệp cùng với sử dụng prednisolone thời gian ngắn được đưa ra. Khả năng cơ khuỷu (chức năng cơ nhị đầu) sau 3 tháng được quan tâm và là dấu báo về khả năng phục hồi của liệt Erb. Nếu không, xem xét phẫu thuật sau 4 tháng. Giải áp thần kinh với EMG/SSEP trong lứa mổ để kiểm tra đoán tồn thương.

Viêm Màng Não Xuất Tiết Nền Sọ

Hình ảnh: PAM Kunju, Trivandrum

CT đầu không cản quang (Hình 5.1.6A) và cản quang (Hình 5.1.6B) cho thấy vùng xuất tiết nổi bật (mũi tên đen). Lưu ý dấu nước tiên triền khi sưng thái dương của não thất bên lớn (mũi tên trắng). Sẽ được thấy nhiều hơn chỉ ở TBM. CT này là của viêm màng não do pneumococcus.

Nếu thời gian ít hơn 24h, không dấu hiệu tăng áp lực nội sọ, đầu tiên chọc dịch não tủy và dung kháng sinh. Nếu có dấu hiệu tăng áp lực nội sọ hay dấu thần kinh khu trú thì dùng kháng sinh và chụp CT mà không chọc dịch não tủy. Kháng sinh theo kinh nghiệm—cefotaxime (200 mg/kg/24 hr, uống mỗi 6h) hay ceftriaxone (100 mg/kg/24 hr dùng 1 lần). Điều trị tăng áp lực nội sọ và suy các cơ quan khác (shock, ARDS).

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Liệt Bell



Hình 5.1.7: Liệt mặt neuron vận động dưới phái
Hình ảnh: Anoop Verma, Raipur

Một trong những rối loạn thần kinh phổ biến ảnh hưởng đến dây thần kinh số. Tiêu chuẩn chẩn đoán bao gồm té hay liệt tất cả các cơ mặt bên mặt, khởi phát đột ngột, và không có bệnh của hệ thống thần kinh trung ương. Liệt cấp tính một bên mặt (trên 48h), đau sau tai, giảm khí cưng.

- Liệt mặt cải thiện sau điều trị với acyclovir và prednisolone.
- Vật lý trị liệu thường xuyên sẽ giúp cải thiện triệu chứng.
- Tìm kiếm nhiễm trùng tai.

Mặt Thô và Bệnh Loạn Dưỡng Sun Mờ—MPS



Hình 5.1.8A và B: Mặt Hurler và thận sút hình mó chim
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Su thoái bộ phát triển muộn—Kiểm tra mặt thô (kiểu hình Hurler), bệnh loạn dưỡng mờ sun (thân sút hình mó chim).

Lưu ý bệnh sử gia đình và nhiễm trùng/ co giật RT thường xuyên. Những nguyên nhân khác của mặt thô—bất thường NST thường, GM1 gangliosidosis, MPS.

- Chẩn đoán phụ thuộc từng hiệp hội.
- Nếu có co giật, đánh giá GM1 gangliosidosis.
- Nếu không co giật, lấy nước tiểu thử kiểm tra MPS và phân loại MPS bằng phân tích enzyme. Quan ly triệu chứng và dùng enzyme thay thế (vđ Hurler). Tham vấn di truyền phụ thuộc vào chẩn đoán.

Mặt Thô và Thoát Vị Rốn—Suy Giáp Bẩm Sinh



Hình 5.1.9: Suy Giáp Bẩm Sinh
Hình: Anandakessavan, Thirumur

Su thoái bộ phát triển muộn—Kiểm tra mặt thô và thoát vị rốn. Lưu ý tiền sử vàng da sơ sinh và táo bón. Nguyên nhân phổ biến nhất cho việc chậm phục hồi tâm thần có thể điều trị được—Suy giáp.

Phu thuộc vào chẩn đoán—Siêu âm cổ và kiểm tra chức năng tuyến giáp, khảo sát xương, dùng thyroxine càng sớm càng tốt.

Giân mao mạch kết mạc

Hình 5.1.10: Thát diều-Giân mao
Hình: Ritesh Shah, Surat

Nam 8 tuổi có giãn mao mạch kết mạc được thấy trong thất diều-giân mao. Chúng cũng xuất hiện trên da tiếp xúc như tai, mũi... Thát diều-Giân mao là nguyên nhân di truyền phổ biến nhất của thát diều khởi phát lúc trẻ nhỏ đặc trưng bởi thát diều tiêu não tiến triển, mắt vận động cơ nhăn cầu, giãn mao mạch niêm mạc nhăn cầu, mửa vón, khuynh hướng nhiễm trùng hô hấp và tần sán hệ lưỡi lympho.

Liệu pháp hỗ trợ tình vi chú ý đặc biệt với nhiễm trùng hô hấp tái diễn. Điều trị tần sán phải tiến hành cẩn thận vì chúng cực kỳ nhạy cảm với hóa và xạ trị.

Thiếu Sán Thể Chai—Sừng Devil

Hình 5.1.11 A và B: Thiếu sán thể chai—Sừng Devil (A) Mặt, (B) MRI não phẳng ngang đọc.
Hình: Anooja Verma, Rupee

Đặc trưng mắt:

Bướu trán và sự rời rạc và thường liên quan đến lác phản kỷ.

Đặc trưng lâm sàng:

Thay đổi phát triển tâm thần hay mất khả năng học và động kinh. Trong vài trường hợp, lâm sàng thầm lặng.

Tồn thương thứ phát thể chai do bệnh não thiếu máu thiếu oxy (HIE), phẫu thuật hay nhồi máu.

- Triệu chứng: Bệnh nhân rối loạn tâm thần kinh nặng (chậm phát triển, rối loạn tâm thần, tự ki) can thiệp phục hồi chức năng gồm: liệu pháp nói, sinh lý, tâm thần, nghề nghiệp hay giáo dục, huấn luyện cha mẹ và tham vấn cho giáo viên.
- Xử trí co giật và các vấn đề thần kinh khác.

Thiếu Sán Thể Chai—CT mặt phẳng ngang

Hình 5.1.12: Thiếu sán thể chai—CT mặt phẳng ngang
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

CT mặt phẳng ngang cho thấy sự thè chỏ bên trên của não thất và xuất hiện sừng Devil

- Tham vấn di truyền hội chứng và chẩn đoán trước sinh sẽ giúp trong đưa ra quyết định xử trí.
- Chẩn đoán trước sinh trong thiếu sán thể chai có thể từ thai kì tuần thứ 20.

Thiều Sản Thủ Chai



Hình 5.1.13: Thiếu sản thể chui CT mặt phẳng ngang

CT mặt phẳng ngang thấy não thất bên tách rộng với bờ trong thẳng, và lõm sang sau (Colpocephaly).

U mõ giữa hai bản cầu thê chỗ thê
chai được cho liên quan với tỷ lệ cao
của đồng kính.

Tím hội chứng khác như hội chứng Aicardi (+co giật trẻ nhũn hì và loạn sản vòng mac), hội chứng Andermann (+khiếm khuyết tẩm thán, bệnh thán kinh ngoại biên), trisome 8, 11, 13 và bệnh não Glycine.

Bai Não Liệt Hai Chi—Commando Crawl



Hình 5.1.14 A và B. (A) Bàn nôe liệt hai chi
duo—Commando crawl; (B) Nhảy chui
traversing qua nôe thử.

(Hình 5.1.14A) Liết cung hai chi là co cung hai bên của chân nhiều hơn tay. Trong lúc bò, sử dụng tay trong kiểu tương hỗ bình thường nhưng hướng đến kéo hai chân phía sau nhiều hơn như là bánh lái (Hình 5.1.14B). Nguyễn chất trắng quanh não thất gây liệt hai chi. **O** đây thấy giãn não thất, bờ ngoài xu xì, mất chất trắng.

Tránh bỏ liên tục trong khi di chuyển súng.

Bai Não Liệt Hai Chi—Cái Kéo



Hình 5.1.15: Cái Kéo

Liệt cung hai chỉ là có cung hai bên
của chân nhiều hơn tay

Triệu chủng

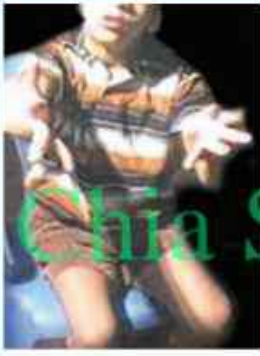
1. Cai kéo khi trẻ được bế
thẳng đứng.
 2. Dùng tay lót là cầm wusng vì có
các khe hàn.

Được thấy trong sinh non với ngạt hay sau chảy máu trong não thất và quanh não thất. Do nhuyễn chất trảng quanh não thất, đặc biệt ở vùng má sợi TK phân bố cho chấn.

- Liệu pháp sinh lý trong liệt hai chi sóm thực hiện bởi mẹ làm giảm co cơ khép, thuốc chống co như baclofen, diazepam, tizanidine và nẹp thích hợp.
 - Trước khi co cứng cố định tiêm độc tố botulinum nhiều mức độ và liệu pháp sinh lý với nẹp sẽ giúp trong việc di chuyển.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Liệt Hai Chi với Lác Phân Kỷ</p>  <p>Hình 5.1.16: Liệt hai chi dưới với lác phân kỷ <i>Hình:</i> PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Đi chứng phổi biến trong ngạt sinh non. Lác hội tụ là hội chứng của liệt não do sinh non</p>	<p>Điều trị bằng tắc nghẽn, dùng kính thích hợp và phẫu thuật trước một tuổi để phòng ngừa suy giảm thị lực.</p>

Bại Não Mùa Vòn

 <p>Hình 5.1.17: Bại não mùa vòn <i>Hình:</i> PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Bại não ngoại tháp thứ phát do vắng da nhân não và sang thương đổi xứng ngạt lúc sinh trong nhân béo sau vã đổi thi bụng bên, tức là trạng thái đà vòn.</p> <p>Tứ chứng mùa vòn</p> <ol style="list-style-type: none"> Mùa vòn Liệt liếc trên Điếc Giảm sán men răng 	<p>Loại trừ các tình trạng như rối loạn ty thể và toan nước tiêu glutaric. Với mùa giật tetrabenazine, haloperidol. Thứ nghiệm LDOPA để loại trừ DOPA đáp ứng với loạn trương lực. Điếc → trợ thính, giọng nói, cầy ốc tay. Phương pháp giao tiếp thay đổi. Liệu pháp sinh lý nghề nghiệp, trường học đặc biệt.</p>
--	---	---

Bại Não Liệt Nửa Người—Nhồi Máu Não

 <p>Hình 5.1.18: Bệnh rỗ não vùng động mạch não giữa phải. <i>Hình:</i> PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>CT não ở trẻ trong bại não liệt nửa người—Vùng động mạch não giữa dạng hình nêm do nhồi máu.</p> <p>Chú ý đặc trưng của hội chứng Dyke Davidoff Mason = Thiếu sản bán cầu, dây số phải.</p>	<p>Giống bại não co cứng. Có giật khu trú có thể kiểm soát với carbamazepine/ oxcarbazepine.</p>
---	--	--

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
 <p>Hình 5.1.19: Bai nǎo liệt nửa người—Cover test. Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Giảm cử động tự ý sờn bên bán cầu liệt có thể được phát hiện bằng cách che mắt và quan sát trẻ luôn dùng một tay để loại khăn che mắt.</p>	<p>Giống bai nǎo co cứng. Trẻ thuận tay trái không nên nô lực để viết bằng tay phải.</p>

Loạn Dưỡng Cơ Duchenne (DMD)—Triệu chứng Valley

 <p>Hình 5.1.20: Đầu Valley Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Đầu Valley Cơ dưới gai và delta to và giữa chúng, cơ hình thành hổ nách sau không hình thành vì có hình thác nước giữa 2 ngọn núi. Ví dụ của tổn thương cơ được lựa chọn (thiểu sản và tăng sản) Đầu Valley giúp chẩn đoán phân biệt DMD/BMD với những rối loạn thần kinh ee tiền triển khác.</p>	<p>Điều trị nhằm mục đích duy trì sự tham gia và tối đa hóa chất lượng cuộc sống. Corticosteroids như là prednisolone và deflazacort với liều 0.6 mg/kg mỗi ngày trong 20 ngày đầu tiên. Thêm vitamin D và calcium mỗi ngày vì loãng xương. Beta 2-agonists có thể tăng sức cơ tim. Hoạt động vật lý nhẹ, không rắc rối như bơi được khuyến khích. Dụng cụ chỉnh hình vật lý trị liệu, ... được sử dụng theo yêu cầu. Liệu pháp gene như điều trị loại bỏ exon đối với những đột biến nhất định được thử nghiệm.</p>
--	---	--

Loạn Dưỡng Cơ Duchenne (DMD)—Giả Tăng Dưỡng

 <p>Hình 5.1.21: Tăng Dưỡng Cơ Bắp Chân—DMD Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Tăng Dưỡng Cơ Bắp Chân—DMD Ví dụ tổn thương cơ lựa chọn (Thiểu dưỡng và tăng dưỡng). Giảm tăng dưỡng cơ bắp chân cũng thấy trong SMA thiếu niên.</p>	<p>Điều trị nhằm mục đích duy trì sự tham gia và tối đa hóa chất lượng cuộc sống. Corticosteroids như là prednisolone và deflazacort với liều 0.6 mg/kg mỗi ngày trong 20 ngày đầu tiên. Thêm vitamin D và calcium mỗi ngày vì loãng xương. Beta 2-agonists có thể tăng sức cơ tim. Hoạt động vật lý nhẹ, không rắc rối như bơi được khuyến khích. Dụng cụ chỉnh hình vật lý trị liệu, ... được sử dụng theo yêu cầu. Liệu pháp gene như điều trị loại bỏ exon đối với những đột biến nhất định được thử nghiệm.</p>
--	--	--

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Hiện Tượng Hài Lòng (Thù Dâm)

Hình 5.1.22: Hiện tượng hài lòng
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Hành vi tự kích thích ở bé gái 2 tháng tuổi. Cú động rập khuôn ở tư thế co cứng liên quan với cú động giao cấu sau đó mất, cấu nhau mà không mất ý thức. Tình trạng này dễ xác định hơn trên video sau đó hình ảnh.

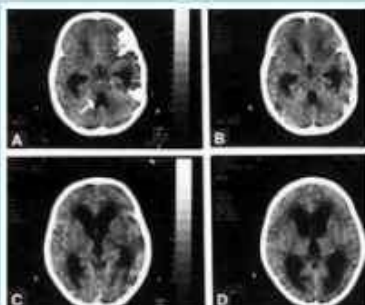
- Xảy ra khi căng thẳng hay chán. Khám nên gồm bằng chứng của việc lạm dụng tình dục hay UTI. Đàm bảo hoạt động sẽ giảm bớt và chỉ sự xao lắng và sự hứa hẹn có hiệu quả.
- Piracetam 50 mg/kg có hiệu quả

Não Úng Thủy

Hình 5.1.23: Đầu nước—Mặt
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Đầu to, dân tĩnh mạch da đầu căng thôp trán; mồ hôi sau, dầu mặt trên mọc.

- Đo vòng đầu mỗi tháng và nếu trên 2.5 cm/tháng xem xét phẫu thuật
- Thuốc: Acetazolamide và furosemide
- Phẫu thuật: (VP) shunt não thất-màng bụng
- Nội soi mở não thất ba với dầu nước tắt nghẽn.

Chia Se Ca Lam Sang**Não Úng Thủy—Sau Viêm Màng Não**

Hình 5.1.24A tới D: Não ứng Thủy—Sau
Viêm Màng Não
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

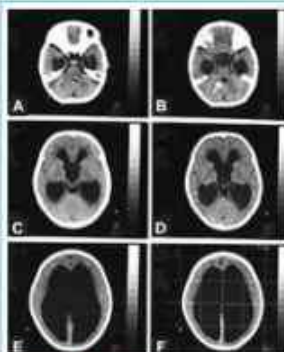
Ghi chú sự lớn của toàn bộ não thất, gồm cả não thất tư (mũi tên) và đồ đầy các bể và rãnh não—trường hợp của dầu nước sau viêm màng não. Tim thấy trong viêm màng não vi trùng gồm viêm màng não do lao.

Chọc dò dịch não tuy lập lại sớm, khi mức protein CSF thấp với không có nhiễm trùng và tiến triển, đặt VP shunt.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Não Ứng Thủy—Hẹp Cổng Não

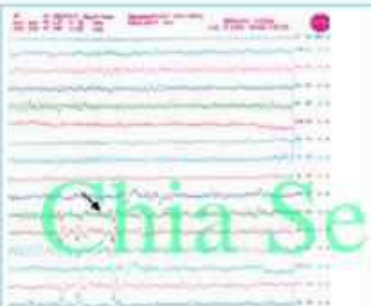
Hình 5.1.25A đến F: Đầu nước do hẹp cổng não
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

CT cho thấy lớn tắt cả não thất trứ não thất tu (mũi tên). Trường hợp hẹp cổng não.

Tím hội chứng như khiêm khuyết ống thần kinh trung ương, bao gồm di tật cột sống chè đổi ăn, u xơ sọn thần kinh.

Gliosis cổng não; hình ảnh tương tự - nguyên nhâ: viêm màng não sơ sinh hay chảy máu dưới nhện ở nhũ nhi sinh non, nhiễm virus trong tử cung, quai bị, viêm não màng não.

- Dẫn lưu não thất ở bụng trước 6 tháng. Cắt não thất ba qua nội soi sau 6 tháng tuổi.
- Chỉ tiếp tục shunt khi tiến triển và có bằng chứng chè ép vỏ.

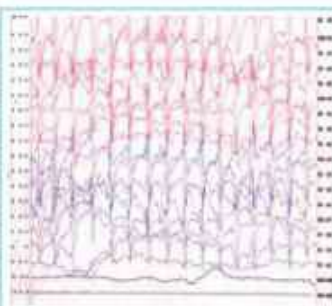
Động Kinh Trẻ Em Lành Tính với Gai Nhọn Trung Tâm Thái Dương (BCECTS)

Hình 5.1.26: EEG Động kinh trẻ em lành tính với gai nhọn trung tâm thái dương
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

EEG này thấy gai nhọn từ C3 và T3 (trung tâm và thái dương trái) với nền bình thường. Trường hợp BCECTS—tình trạng phổ biến hơn ở nam, thường bắt đầu lúc ngủ với dinh tuổi 9 tới 10 tuổi.

Triệu chứng: Perioral dyskinesia (họng miệng)—khó dấu như tiếng ồn vùng yết hầu, di cảm một bên lưỡi, má và co giật co cứng vùng thấp của mặt và chỉ cứng bên và có thể tiến triển toàn thể. Nhiều lần có thể gây lú lẫn với động kinh toàn thể.

- Chống co giật không nên kê toa tư ý sau co giật đầu tiên. Nếu tái diễn Carbamazepine (10-20 mg/kg/ngày), trong ít nhất 2 năm đến khi 14 đến 16 tuổi.
- Một vài trường hợp có thể dữ dội, thử Sodium valproate (20-50 mg/kg/ngày). Co giật từng phần là kiểu phổ biến ở trẻ em với tiên lượng tốt.

Hội Chứng Lennox-Gastaut—EEG

Hình 5.1.27: EEG—sóng gai thấp hội chứng Lennox-Gastaut.
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Sóng gai thấp giữa hai con 1-2/s thấy trong hội chứng Lennox-Gastaut. Đặc trưng lâm sàng—tám chứng: (1) co giật cùng nhiều loại (nhìn chằm chằm - con vắng không diễn hình, ngã - co giật co cứng, giật mạnh - giật co) (2) EEG sóng gai chân trong lúc tỉnh, và (3) suy giảm tinh thần. Bắt đầu lúc 3-4 tuổi hay có thể là sự tiếp tục của hội chứng West.

Valproic acid hay benzodiazepines có thể giảm tần số hay mức độ co giật. Lamotrigine, topiramate và levetiracetam có thể hiệu quả. Vài trường hợp hiềm—chế độ ăn kiêng ketogenic nên được xem xét cho bệnh nhân co giật và kháng trị với thuốc. Cắt thê chai sẽ giúp giảm đợt tái phát.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

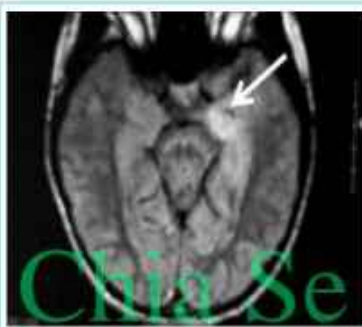
Hội Chứng Lennox-Gastaut—Co Cứng Cơ

Hình 5.1.28: Co Cứng Cơ
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Co Cứng Cơ: Một trong những kiểu phổ biến nhất của co giật trong hội chứng Lennox-Gastaut thêm vào tam chứng (nhìn chậm chạp - con vắng không diễn hình, ngã - co giật co cứng, giật mạnh - giật cơ) được mô tả trên.

Co giật co cứng toàn thể hay khu trú có thể xuất hiện trước khởi phát của động kinh giật cơ.

Phẫu thuật cắt thê chai có thể giảm co cứng.

Xo Hóa Thái Dương (MTS)

Hình 5.1.29: MRI—Xo hóh thái dương (MTS) với CPS (co giật tùng phản phúc tạp).
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Tăng tín hiệu bất thường ở hôi tai trái (mũi tên); so với hôi tai mňh thường bên phải. Thấy ở trẻ em co giật cứng tùng phản phúc tạp. Xo hóh thái dương (MTS). Hôi tai mňh nhỏ với tăng tín hiệu trên xung T2; thùy thái dương nhỏ; phi đại sưng thái dương.

Bệnh sử sút co giật vài lần.

Phẫu thuật được xem xét cho trẻ có co giật cứng không đáp ứng với thuốc chống co giật. Mô gồm cắt thùy thái dương trước trong hay loại bỏ cõi giới hạn hõi tai mňh nằm dưới và hành nhân. Ghi EEG keo dài với video theo dõi, được bổ sung bởi test tâm thần kinh, test Wada (tiêm amobarital trong DM cảnh để hình thành bán cầu ưu thế), SPECT và PET là test đánh giá trước mổ.

Não Nhỏ

Hình 5.1.30A và B: Nǎo nhോ và MRI có nhán nǎo tạo nang.
Hình: Anandakesavan, Thrissur

Nǎo nhോ: Nő có thể nguyên phát (gia đình, bắt thường NST), hép xương sơ hay thứ phát (ngạt lúc sinh, do thuốc...) CT trẻ bị ngạt lúc sinh nặng và nǎo nhോ cho thấy nhiều nang hai bên (nhún nǎo tạo nang).

Xác định nguyên nhân nǎo nhോ cung cấp tham vấn chính xác, tham vấn gia đình và di truyền hỗ trợ. Nő cũng chậm phát triển tâm thần. Vì thế hỗ trợ bằng những chương trình thích hợp sẽ cung cấp sự phát triển tối đa cho trẻ. Nếu nǎo nhോ do hép xương sơ, điều trị có thể là phẫu thuật mở các rãnh sơ để nǎo phát triển bình thường (ở nhú nhí nhോ hơn 6 tháng).

Nhược Cơ

Hình 5.1.31: Sụp mi hai bên
Hình: Anoop Verma, Raipur

Rối loạn tư miễn. Sụp mi là dấu hiệu nổi bật và rõ ràng nhất. Mỏi cơ bắt đầu ở cơ mặt và cổ. Yếu mặt thường hai bên. Yếu hàm, khẩu cai mềm và hầu lâm nói khó và khó nuốt.

- Chẩn đoán:** X-quang ngực tim u tuyến ѕv. EMG với kích thích lặp lại, cơ đáp ứng ít với tăng sụp mi.
- Prostigmine được tiêm 4-5 lần/ngày, hay pyridostigmine 15 mgm uống, thuốc ѕv chẽ miễn dịch: Prednisone, cyclosporine và azathioprine được dùng. Bệnh nhân chủ yếu được điều trị kết hợp những loại thuốc này với thuốc ѕv chẽ cholinesterase.

Co Giật Động Mắt

Hình 5.1.32: Co giật động mắt
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Loạn trương lực cơ do thuốc cấp tính xảy ra trong vòng 24h sau uống thuốc, tống quát do metoclopramide hay prochlorperazine, mặc dù bất kỳ phenothiazine hay chống loạn thần tiên quan có thể có tác dụng trên. Biểu hiện gồm—tu thế Bizarre của mắt (nhân nhô liên tục), mắt (con động mắt), hàm (khít hàm), loạn trương lực lưỡi, cổ (treo cổ), thần minh (veo cột sống).

- Phản ứng cấp tính thường tự giới hạn hay đáp ứng điều trị với kháng cholinergic như tiêm benztropine hay Promethazine. Hồi ý kiêng khi nói cử động cấp tính thi tự giới hạn —vi thế chỉ đợi 24h.
- Hội chứng Parkinson do thuốc khi dùng haloperidol với múa giật Sydenham có thể được quản lý bởi trihexyphenidyle.

Hội Chứng Rett

Hình 5.1.33: Hội chứng Rett—cử động rửa tay
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

- Mắt cử động cử động chủ ý bàn tay, cử động rửa tay.
 - Phát triển thoái lui (tự kỷ)
 - Teo não mắc phái. Luôn ô nô.
- Chẩn đoán:** Đặc trưng lâm sàng + kiểm tra phân tử di truyền với đột biến MECP2. Các giai đoạn: I—Khởi phát sớm 6/12 tháng đến 1½ năm II—Thoái triển nhanh 1-3 năm III—Giai đoạn già dìmg IV—Thoái triển vận động muộn.

Tiếp cận đa cách thức gồm điều trị triệu chứng và thuốc hỗ trợ, liệu pháp vật lý, nghệ nghiệp, vỗ giọng nói; với co giật dùng thuốc chống động kinh; với suy giảm vận động muộn (giai đoạn IV), L-dopa với đồng cung, naltrexone để ổn định nhịp thở but thường trong veo cột sống.

Hình Ánh

Chú Ý

Xử Trị

Tổn Thương Dạng Vòng

Hình 5.1.34A và B: Tổn thương dạng vòng
Hình: Anoop Verma, Raipur

Chú Ý: Tổn thương hình nhẫn trên CT/MRI. Tổn thương phân biệt gồm:

- U lao
- Nang cysticer hệ thần kinh
- Abscess não
- Di căn
- U thần kinh dẹm
- Nhồi máu bán cầu/chảy máu/đụng đập
- Thoái hóa myelin(vòng mờ)
- Hoại tử tia xạ
- Thay đổi sau phẫu thuật.

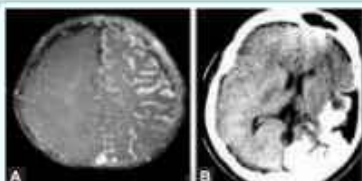
Tuy vào nguyên nhân, U lao—ATT với steroid. Cysticercosis—Albendazole 15 mg/kg × 2 tuần.
Thuốc chống động kinh.

Hội Chứng Sturge-Weber

Figure 5.1.35: Hội chứng Sturge-Weber
Hình: Ritesh Shah, Surat

Trẻ 8 tháng tuổi với u mạch máu ở mặt ánh hưởng chủ yếu phần trên mặt và trán cõi động kinh khu trú. Hội chứng Sturge-Weber đặc trưng bởi u mạch máu máng mềm, da mặt cùng bên, động kinh, yêu nứa người, nhức đầu, chậm phát triển là những biểu hiện thần kinh phổ biến.

Điều trị: quản lý đau và động kinh. Lựa chọn điều trị với u mạch máu mặt gồm liệu pháp laser dùng sóng laser màu xung đa dạng, cũng như xung ánh sáng mặt. Cần nhắc điều trị glaucoma.

Hội Chứng Sturge-Weber—MRI, CT

Hình 5.1.36A và B: (A) Hội chứng Sturge-Weber—MRI; (B) Hội chứng Sturge-Weber—CT Scan
Hình: Ritesh Shah, Surat PAM Kunju, Trivandrum

(A) MRI của trẻ với SWS. U mạch máu máng mềm cùng bên tổn thương toàn bộ bán cầu trái. Thường tồn thường vùng đỉnh chẩm. Đầu chúng khác trên hình ảnh học thần kinh gồm calci hóa nội sọ cùng bên

(B) "Đầu tram-track" đậm độ calci trong sọ.

Hầu hết bệnh nhân có giải đạt được kiểm soát với thuốc chống co giật thích hợp. Bệnh nhân kháng tri nên được cẩn thận cần nhắc cắt bỏ thùy hay bán cầu.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Xơ Cứng Cù—MRI



Hình 5.1.37A và B: (A) Xơ cứng cù trên MRI với ca; (B) Xơ cứng cù CT với u TB hình sao TB không lõi dưới nội mô.

Hình: Ritesh Shah, Surat PAM Kunju, Trivandrum

(Hình 5.1.37A) MRI não trong phác hợp xơ cứng cù cho thấy cù ở vỏ não (mũi tên ngang) và nốt dưới nội mô (mũi tên đứng). Dấu chung khác gồm u TB hình sao TB không lõi dưới nội mô (Hình 5.1.37B) và calci hóa nốt.

Phác hợp xơ cứng cù ảnh hưởng chủ yếu hệ cơ quan và điều trị đa dạng theo biểu hiện của cơ quan. Liên quan đến thần kinh, động kinh và rối loạn hành vi là 2 điều trị chủ yếu. Vigabatrin đặc biệt hiệu quả trong co thắt nhũ nhi. Phẫu thuật động kinh có vai trò tổng quản lý bệnh nhân được lựa chọn. Sự phát triển của u TB hình sao tế bào không lõi dưới nội mô được quan sát.

Xơ Cứng Cù—Da

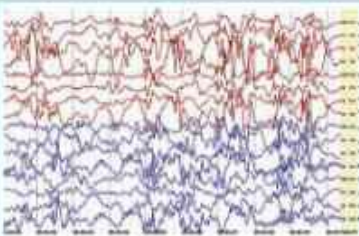


Hình 5.1.38A và B: Xơ cứng cù
Hình: Ritesh Shah, Surat PAM Kunju, Trivandrum

Dát giám sắc tố (dát Ashleaf) (Hình 5.1.38A) trên móng ở trẻ co giật nhũ nhi và phác hợp xơ cứng cù. Dấu chung khác trên da ở TS gồm máng da cá mập và u tuyền bã nhomy. (Hình 5.1.38B) Động kinh là triệu chứng biểu hiện chủ yếu ở trong phác hợp xơ cứng cù (80-90%).

Phác hợp xơ cứng cù ảnh hưởng chủ yếu hệ cơ quan và điều trị đa dạng theo biểu hiện của cơ quan. Liên quan đến thần kinh, động kinh và rối loạn hành vi là 2 điều trị chủ yếu. Vigabatrin đặc biệt hiệu quả trong co thắt nhũ nhi. Phẫu thuật động kinh có vai trò tổng quản lý bệnh nhân được lựa chọn. Sự phát triển của u TB hình sao tế bào không lõi dưới nội mô được quan sát.

Hội Chứng West EEG—Loạn Não



Hình 5.1.39: EEG—Loạn não
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Loạn não gồm kiểu hỗn loạn sóng điện thế cao, không đồng bộ hai bên, hoạt động sóng chậm với nhiều gai nhọn và da gai. EEG này với suy giảm tinh thần và co giật nhũ nhi góp phần vào tam chứng của hội chứng West. Bắt đầu giữa 4 - 8 tháng. Ba loại co thắt nhũ nhi: gấp, đuôi, hỗn hợp.

Adrenocorticotrophic hormone (ACTH)—thuốc được ưu tiên. ACTH, 20 U/ngày tiêm trong cơ (TB) trong 2 tuần, và nếu không đáp ứng, tăng liều lên 30 sau đó 40 U/ngày IM thêm 4 tuần. Vigabatrin trong co thắt nhũ nhi của xơ cứng cù. Co thắt thị trường liên tục được báo cáo.

5.2 BỆNH LÝ ÍT GẶP

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Vô Não với Thoát vị mảng não lớn</p>  <p>Hình 5.2.1A và B: Vô não Hình: Anandakesavan, Thrissur</p>	<p>Hình 5.2.1A) Vô não: Đầu cầu dai não, tiêu não. Tuy nhiên thì giảm sản và bờ tháp tuy sống thì không có. Bát thường như khiếm khuyết tai, chê dôi khẩu cài và bệnh tim bẩm sinh thường kèm theo. (Hình 5.2.1B) Chiếu xuyên chỗ thoát vị mảng não, cho thấy không thấy mô não bên trong.</p>	<p>Phòng ngừa: Vợ chồng có con vô não nên được theo dõi thai sản kĩ gồm chọc ối, do nồng độ AFP và chuỗi USG.</p>

Hội Chứng Dandy-Walker

 <p>Hình 5.2.2A và B: Hội chứng Dandy-Walker đầu to Hình: Anandakesavan, Thrissur</p>	<p>(A) Đầu to. (B) Ưu thế chậm). CT scan cho thấy thiếu sản tiểu não và nang ở hố sau. Hình dạng đầu có thể đưa gợi ý chẩn đoán như trong trường hợp này. Ví dụ khác là đầu vuông hay hình hộp (nang bạch huyết dưới mảng cứng), ưu thế trán (hẹp cổng não) và dị dạng Chiari lớn đồng nhất với đầu mượt thông thường.</p>	<p>Đặt VP shunt nếu có dầu nước, liệu pháp vật lý, giọng nói hay giáo dục chuyên biệt cho người có khiếm khuyết liên quan.</p>
---	--	--

Loạn Dưỡng Cơ Mắt-Vai-Cánh Tay-1

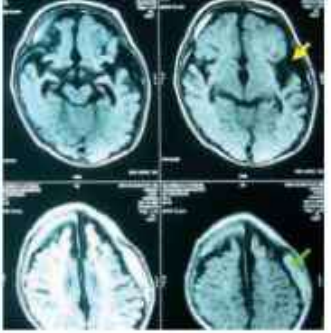
 <p>Hình 5.2.3: Loạn dưỡng cơ mắt-vai-cánh tay Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Biểu hiện điển hình của vai, xương đòn hướng xuống, và phình to vùng cổ thang, do xương vai được thay thế lên trên. Yếu mặt biểu hiện bởi bâu môi. Cơ nictidium, tam đầu yếu và cơ căng tay ít tôn thương (dẫn đến biểu hiện "Popeye").</p>	<p>Hỗ trợ, vật lý trị liệu thường xuyên. Cố định xương vai, chỉnh di dạng cẳng tay có hiệu quả.</p>
--	--	---

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Loạn Dưỡng Cơ Mặt-Vai-Cánh Tay-2</p>  <p>Hình 5.2.4: Loạn dưỡng cơ mặt-vai-cánh tay Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Biểu hiện điển hình của vai, xương đòn hướng xuống, và phình to vùng cổ thang, do xương vai được thay thế lên trên. Yếu mặt biểu hiện bởi bắp mõi. Cơ nắp đầu, tam đầu yếu và cơ căng tay ít tổn thương (dẫn đến biểu hiện "Popeye").</p>	<p>Hỗ trợ, vật lý trị liệu thường xuyên. Cố định xương vai, chỉnh di dạng cẳng tay có hiệu quả.</p>

Toan Máu Glutaric Type I

 <p>Hình 5.2.5: Toan máu Glutaric type I. Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Thiếu glutaryl-coenzyme A dehydrogenase; nhũ nhi lớn não, thoái triển não cấp, và mùa giật múa vòn tiền triền. Đại não thường chẩn đoán làm: toan chuyển hóa, tiêu glutaric, 3-hydroxyglutaric, 3-hydroxybutyric, và acetoacetic acids được tìm thấy.</p>	<p>Uống carnitine, bổ sung Riboflavin, đột biến GCDH gene có thể phát hiện trước sinh.</p>
--	--	--

Toan Máu Glutaric Type I—MRI

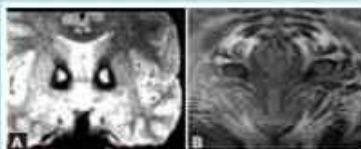
 <p>Hình 5.2.6: Toan máu Glutaric type I. Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Thiếu dưỡng đại não, chủ yếu thùy trái thái dương, rãnh bên rộng (mũi tên vàng), giảm đậm độ tín hiệu của nhau béo, mảng tủy dưới mảng cứng hai bên trán (mũi tên xanh).</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chế độ ăn ít protein (han chế tryptophan và lysine) Uống carnitine, bổ sung Riboflavin. Chẩn đoán trong tử cung bằng siêu âm thai với dấu rãnh bên ở tam cá nguyệt 3rd hay phân tích DNA ở cuối tam cá nguyệt 1st hay 2nd.
---	---	--

Bệnh Hallervorden-Spatz

Hình 5.2.7A và B: Bệnh Hallervorden—Spatz
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Thoái triển thần kinh do pantothenate kinase (PKAN)—gông cứng tiến triển, đầu tiên ở chân. (Hình 5.2.7A)
Sau đó ở tay với loạn trương lực nâng và co cứng bắt động. (Hình 5.2.7B)
Đặc trưng khác gồm múa vờn và loạn vận ngôn. Chết trong 5 - 10 năm. Do tích tụ sắt ở não. Bây giờ được nhôm vào thoái triển thần kinh với tích tụ sắt trong não (NIBA).

Điều trị loạn trương lực, bom baclofen, uống trihexyphenidyl, và kích thích não sâu.

Bệnh Hallervorden-Spatz—MRI

Hình 5.2.8A và B: Dầu "mắt hổ"
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

MRI T2W dọc ngang—Dầu “mắt hổ”:

MRI vùng tăng đậm độ xung quanh vùng giảm đậm độ ở béo nạc (GP).
Chẩn đoán: Đặc trưng MRI + nghiên cứu di truyền cho thấy bất thường gene PANK 2; locus 20p13.

- Phân biệt với T2 tín hiệu thấp của GP-lipofuscinosis dạng sáp của TB thần kinh, fucosidosis và GP tín hiệu cao—hội chứng toàn máu methyl malonic Kearns-Sayre và bệnh não thiếu oxy.

- Điều trị: với PKAN, dù tích tụ sắt ở GP, chelate hòa sắt không hiệu quả.
Tiêm nồng bô sung pantothenate.
Mũi cầu nhát stereotactic trong trường hợp nặng.

Phi Đại Một Bán Cầu Não—Hội Chứng Đường Châm Tuyền Nhìn—MRI

Hình 5.2.9: Phi đại một bán cầu não MRI
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

MRI cho thấy bất thường hở não, lõm não thất, “dầu châm” (thay thế của thủy châm ngang đường giữa), và tăng thể tích và tín hiệu T2 chất trắng, ngoài ra tăng kích thước toàn bộ bán cầu não.

Đặc trưng lâm sàng (Hình 5.2.10)

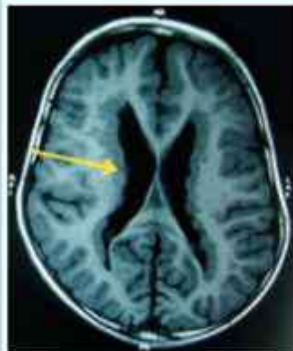
- Tìm các hội chứng:
- NF 1
- Xơ cứng cù
- Klippel-Trenaunay-Weber Proteus
- Hemihypomelanosis của Ito
- Hội chứng châm thương bì
- Có giật có thể dùng nhiều thuốc chống co giật và nếu phẫu thuật cắt nửa bán cầu không thành công

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
 <p>Hình 5.2.10: Hội chứng đường châm tủy nhòn Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Đường châm tủy nhòn (màng không tóc ở da đầu và mặt phai, bất thường mắt, dị tật xương và CHD) MRI cho thấy bất thường xoay vòng, lõm não thất, "dấu châm" (thay thế của thùy châm ngang đường giữa), và tăng thể tích và tín hiệu T chất trắng, ngoài ra tăng kích thước toàn bộ bán cầu não.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tìm các hội chứng: NF 1 Xơ cứng cù Klippel-Trenaunay-Weber Proteus Hemihypomelanosis của Ito Hội chứng châm thương bì Co giật có thể dùng nhiều thuốc chống co giật và nếu phẫu thuật cắt nón bán cầu không thành công

Lạc Chỗ

 <p>Hình 5.2.11: Lạc chỗ dưới vỏ Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Lạc chỗ chất xám: Nhóm chất xám được đặt ở vị trí vùng chất trắng, do di cư giữ lại của các neuron tới vỏ. Chia làm 3 loại: dưới vỏ, dưới tê bào nội mô, và dài lạc chỗ (còn gọi là 2 vỏ não). MRI chỉ vùng lạc chỗ là vùng của đậm độ chất xám. Nó có thể xác định ở bất kỳ chỗ nào của chất trắng hay nhô vào trong não thất từ vùng trung gian quanh não thất. Triệu chứng thay đổi từ bình thường đến chậm phát triển trầm trọng, co giật hay suy giảm tinh thần.</p>	<p>Điều trị bằng thuốc chống co giật. Không chỉ định phẫu thuật ngoại trừ cắt thế chai nếu co giật khó chữa.</p>
---	--	--

Nốt Lạc Chỗ Quanh Não Thất

 <p>Hình 5.2.12: Nốt lạc chỗ quanh não thất Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Nốt lạc chỗ quanh não thất. MRI T1W ngang cho thấy nốt chất xám liền tục viền thành não thất. Rối Loạn của Di Cư Neuron 1. Nguyên bào thần kinh không bao giờ bắt đầu di cư từ vùng quanh não thất tạo ra nốt lạc chỗ quanh não thất. 2. Di cư, bắt giữ ở lớp dưới vỏ chất trắng, tạo ra mảnh lạc chỗ dưới vỏ và 3. Nguyên bào thần kinh chậm đến vỏ nhưng thiếu chính xác, dẫn đến bất thường hồi não, như là không hồi não hay hồi não rộng.</p>	<p>Quản lý bằng thuốc chống co giật. Không chỉ định phẫu thuật ngoại trừ cắt thế chai.</p>
---	---	--

Nút Não

Hình 5.2.13: Nút não
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Hình này cho thấy khe nút được chèn đầy dịch não tuy một bên mở rộng từ não thất đến ngoại vi. Trường hợp nút não là một rối loạn của sự di cư neuron đặc trưng bởi khe nút được chèn đầy dịch não tuy, được viền bởi chất xám. Khe nút kéo dài từ não thất (nội mô) đến ngoại vi (màng mềm). Khe nút có thể một bên hay hai bên, có thể đóng hay mở. Trong bệnh lỗ não, mô seо và chất tráng thì rõ ràng, nhưng trong khe nút, nó được viền bởi mô não.

Hiện tại, không thể chữa khỏi, nhưng mục tiêu điều trị là quản lý triệu chứng.

Điều trị có thể gồm:

- Chống co giật
- Đặt shunt dẫn lưu dịch
- Phẫu thuật cắt bỏ mô não xung quanh khe nút.

Tràn Dịch Toàn Não

Hình 5.2.14A và B: Tràn dịch toàn não
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

(Hình 5.2.14A) Chiếu sáng xuyên thóp với gương mặt diễn hình.
(Hình 5.2.14B) CT scan cho thấy mắt bàn cầu dai não (do tắc DM cảnh trong hai bên trong tử cung). Lưu ý thận não còn lại và tiểu não được cấp máu bởi tuần hoàn sau

VP shunt ngăn ngừa sự lớn dần khói so. Cơ giật được quản lý với AEDs.

Sang

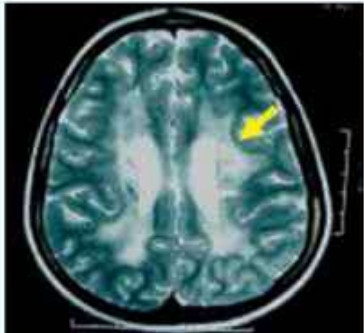
Không Hồi Não

Hình 5.2.15: Không hồi não
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

Không hồi não: Não tròn do sự di cư neurone khiêm khuyết trong tuần 12th đến 24th của thai kỳ. Không hồi não hay hồi não rộng, vỏ não dày, và rãnh bên nằm ngang cho hình 8 bề mặt.

Can thiệp và kích thích sớm với OT và PT. Cơ giật khó chữa có thể được kiểm soát với ACTH và nhiều loại thuốc. Nếu đặt shunt đầu nước.

Nhiễm trùng hô hấp thường xuyên và các biến chứng hệ thống được ghi nhận. Nếu nuôi ăn trở nên khó khăn, mờ da dày đất ống có thể được cảm nhận.

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Loạn Dưỡng Chất Trắng Nhược Sắc (MLD)</p>  <p>Hình 5.2.16: Loạn dưỡng chất trắng nhược sắc</p> <p>Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>MLD-MRI T2 W MRI thấy tăng tín hiệu đổi xứng quanh não thất (thoái hóa myelin) mà dư thừa các sợi U dưới vỏ.</p> <p>MLD biểu hiện ở nhũ nhi lớn, vị thành niên (khó phối hợp tư thế, gồng cứng, bắt lực, loạn vận ngôn và bệnh thần kinh ngoại biên), và MLD người lớn (rối loạn trí nhớ và tâm thần)</p>	<p>Hỗ trợ, vật lý và thuốc chống gồng co. Ghép tủy xương và enzyme (arylsulfatase). Thay thế đang cố gắng.</p>

Bệnh Cơ của Mặt

 <p>Hình 5.2.17: Bệnh Cơ của Mặt</p> <p>Hình: PAM Kunju, Trivandrum</p>	<p>Bệnh cơ của mặt (sup mi, giảm biểu hiện trên khuôn mặt, hà miệng, nhìn mệt mỏi) gặp trong bệnh cơ bẩm sinh, loạn dưỡng cơ bẩm sinh. Loạn dưỡng trương lực cơ, bệnh cơ ti thể và loạn dưỡng cơ mặt vai cánh tay. Chẩn đoán bởi CK, EMG, sinh thiết cơ và phân tích di truyền.</p>	<p>Mục tiêu là phòng ngừa co cứng và di tật cơ và giữ cho bệnh nhân có thể di lại được càng lâu càng tốt.. Thủ nghiệm carnitine.</p> <p>Chia Sẻ Lạm Sang</p>
---	---	---

Liệt TK Quay

Hình 5.2.18: U thần kinh ngoại biên của thần kinh quay với cung cổ tay.

Hình: PAM Kunju, Trivandrum

U thần kinh ngoại biên của thần kinh quay với cung cổ tay. Các tình huống sau có thể dẫn đến cung cổ tay: Vết thương do đâm ở ngực ngay sau dưới xương đòn hay tổn thương lúc sinh phá hủy bỏ sau của đòn rồi cánh tay, gãy xương cánh tay, đốt chỉ, dùng nang lâu dài, tổn thương tiềm, u thần kinh ngoại biên của thần kinh quay.

Chú ý những điểm sau:

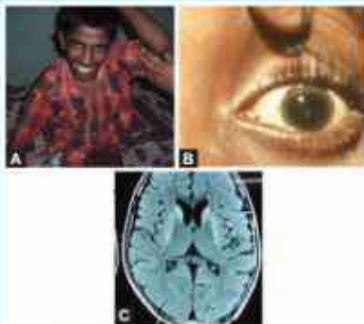
- Yếu cơ cánh tay quay, cơ duỗi cổ tay và gấp ngón tay = sang thương thần kinh quay;
- Yếu duỗi ngón tay và cổ tay nghiêng quay = sang thương thần kinh gian cổ sau;
- Yếu cơ tam đầu, cơ duỗi và gấp các ngón = sang thương C7,8;
- Yếu toàn thể cơ chi trên chủ yếu deltoid, tam đầu, duỗi cổ tay và duỗi ngón tay = sang thương vỏ gai.

- Chẩn đoán:** Tốc độ dẫn truyền thần kinh; film thẳng có thể giúp xác định xương và chỗ gãy; MRI trong một số trường hợp.

- Xử trí:** Loại bỏ khối u trong bao và tao táo thần kinh. Xử trí chung trong liệt thần kinh—Vật lý và thanh nep hình ôm (nep được sử dụng để bắt động cổ tay và để các ngón tay tự do) sẽ ngăn ngừa sự co bóp trong thời gian dài.

Chia Se Ca Lam Sang

Bệnh Wilson—Vấn Đề Thần Kinh



Hình 5.2.19A till C: Bệnh Wilson

Hình: PAM Kunju, Trivandrum

(Hình 5.2.19A) Bệnh Wilson; cười chậm biếng; nhân mặt và rối loạn trương lực chi trên.

(Hình 5.2.19B) Vòng Kaiser-Fleischer, tích tụ vàng nấu của đồng ở màng descemet giác膜.

(Hình 5.2.19C) MRI tăng tín hiệu ở nhân béo và đuôi nhân của hạch nền. Triệu chứng thần kinh có thể là thay đổi lời nói, nước dãi, và rối loạn chức năng vận động, và thay đổi tinh thần. Mùa giật tung, rối loạn trương lực, và suy giảm tiêu não là những biểu hiện sớm nhất. Đầu chứng MRI khác—"mặt gấu trúc" trong nhân não và đầu "nhân trước tướng súng".

Chẩn đoán bằng ceruloplasmin huyết thanh (giảm), lượng đồng nước tiểu 24h (tăng, điện hình quả 100mg/24h), kiểm tra đèn khe vòng Kayser-Fleischer và sinh thiết gan với mô học và thành phần đồng. Xử trí chia thành cấp (với Penicillamine) và liệu pháp duy trì sự sống lâu dài (với Trientine và Zinc). Hoạt động ceruloplasmin oxidase và nồng độ đồng huyết thanh tự do nên được theo dõi để ngăn ngừa thiếu hụt đồng do điều trị.

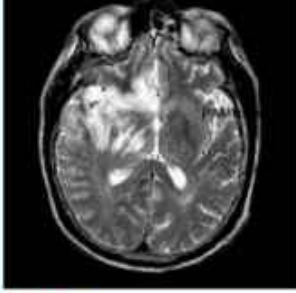
5.3 CẤP CỨU THẦN KINH

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
 <p>Hình 5.3.1A và B: Dị dạng TM Galen với ứ thối</p> <p><i>Hình: Anandakesavan, Thrissur</i></p>	<p>(Hình 5.3.1A) Nghe ở sọ: Ảm thối có thể nghe được ở thóp trước, vùng thái dương và ở mặt; thấy trong AVM, dị dạng TM Galen, (hình 5.3.1B) Bướu mạch máu và tăng áp lực nội sọ. Điện hình, ở thời kì nhũ nhi, VGM biểu hiện với suy tim, và ứ thối ở sọ. Đầu nước có thể là đặc trưng hiện diện ở nhũ nhi lớn.</p>	<p>Nếu hỗ trợ thông khí và tổ chức quản lý tích cực việc suy tim. Đầu nước cấp—VP shunt. Liệu pháp tắc mạch, gồm đã catheter chọn lọc và thuyền tắc động mạch nuôi bằng keo hay vi coil.</p>

Gồng Mắt Vô và Gồng Mắt Não

 <p>Hình 5.3.2A và B: Gồng mắt vô và gồng mắt não</p> <p><i>Hình: PAM Kunju, Trivandrum</i></p>	<p>Thuật ngữ mô tả cử động rập khuôn của tay và chân xảy ra tự ý hay được tạo ra với kích thích ở trẻ hồn mê, duỗi khuỷu và cẳng tay với sấp cẳng tay (mắt não, hình 5.3.2A) chỉ điểm tồn thương đường vận động ở trung não hay duỗi gian não. Gập khuỷu và cẳng tay và ngửa tay (mắt vô, hình 5.3.2B) gọi ý tồn thương hai bên phần cao tủy đền trung não.</p>	<p>Hỗn mê cần sự chú ý ngay lập tức. Vì thế bác sĩ phải dùng cách tiếp cận có tổ chức. ABC nên được thực hiện đầu tiên để đánh giá thần kinh. Sau đó chẩn đoán mức độ nặng và bản chất hôn mê. Nếu nguyên nhân hôn mê rõ ràng, tổ chức điều trị thích hợp. Mục tiêu trước mắt là ngừa tồn thương thần kinh trung ương lâu dài. Hạ huyết áp, hạ đường huyết, tăng calci máu, thiếu oxy, tăng CO₂, và tăng nhiệt độ nên được xử trí đúng.</p>
---	---	--

Hình Ảnh Viêm Não Herpes

 <p>Hình 5.3.3: Viêm não Herpes</p> <p><i>Hình: PAM Kunju, Trivandrum</i></p>	<p>MRI T2W cho thấy sự tăng tín hiệu tương ứng với thay đổi phù ở thùy thái dương, sau thùy trán. Đầu chung MRI khác: nhu mô lõm đóm hay phi dai các hôi, lan tỏa giới hạn và giảm tỷ lệ N-acetyl aspartate (NAA)/choline là những đặc trưng hỗ trợ khác.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bắt đầu liều pháp acyclovir kinh nghiệm (tốt nhất trong 24h) nếu nghi ngờ HSE. Acyclovir liều 10 mg/kg TM mỗi 8 giờ ở trẻ và 20 mg/kg (60 mg/kg/ngày) ở sơ sinh là khuyến cáo hiện nay cho HSE Xử trí tăng áp lực nội sọ, co giật,... được bắt đầu.
---	---	---

Hình Ảnh

Chú Ý

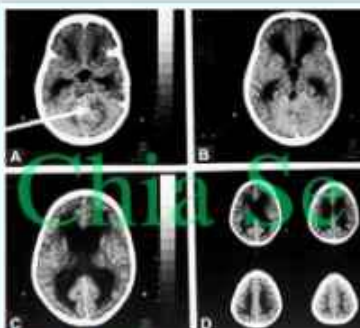
Xử Trị

Viêm Não Nhật Bản

Hình: PAM Kunju, Trivandrum

(Hình 5.3.4A) Bệnh nhân sốt, thay đổi cảm giác, rối loạn trương lực và mัว giật (hình 5.3.4B) CT thấy giảm đậm độ hạch nền—dấu “Panda không lông”. Viêm não Nhật Bản do động vật chồn khop (muỗi) Flavivirus gây viêm não cấp, tiền triệu hội chứng viêm không đặc trưng, tiền triển thành mất phương hướng và hôn mê. Rung, co giật và dấu thần kinh khu trú. CT và MRI có thể bình thường hay phù lan tỏa. Tồn thương đổi thi hai bên thường có chảy máu nêu là JE. Dịch não tuy và hóa sinh để xác định nguyên nhân virus giúp chẩn đoán.

Điều trị chủ yếu là hỗ trợ. Cách phòng ngừa là quản lý vecto, vaccine và tự bảo vệ.

U Nguyên Bào Tủy với Não Úng Thủy

Hình: PAM Kunju, Trivandrum

U nguyên bào tủy (khỏi u hô sau) (mũi tên) với não úng thủy, và chèn ép thân não.

Khỏi đặc ở não thất 4th, tăng đậm độ với hoại tử trong u, dàn não thất bên và 3rd.

- Cấp cứu (Mannitol, Frusemide,...) hay phẫu thuật (mở sọ) để cứu sống bệnh nhân
- Đặt VP shunt cấp cứu theo sau là phẫu thuật điều trị phối hợp da mô thực.
- Xạ trị nếu >5 năm. Khi có thể cấy trong thần kinh, đánh giá trước mô toàn bộ trục thần kinh được yêu cầu.

Giả Suy Tuyến Cận Giáp

Hình: Anandakesavan, Thrissur

(Hình 5.3.6A) Ngắn xương bàn chân 3rd và 4th.

(Hình 5.3.6B) Calci hóa hạch nền. Trẻ với uốn ván và co giật toàn thể. Bệnh sử cử động bất thường

Khám: Ngắn xương bàn tay bàn chân 3rd và 4th.

Gặp trong giả suy tuyến cận giáp. CT cho thấy não bị calci hóa chủ yếu hạch nền.

- Calci tiêm mạch, điều trị hỗ trợ và bổ sung Vit D
- Nếu tình trạng co giật xử trí với lorazepam và nếu không được kiểm soát phenytoin sau đó phenobarbitone/valproate tiêm mạch.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
	<p>X-quang xương s�o tr� bị đau đầu và n�n cho th�y biểu hiện bạc và x�i m�n m�u gi�ng sau.</p> <p>D�u hiệu kh�c g�m d�n kh�p s�o v� l�m r�ng h�p y�n.</p> <p>Nh�ng nguyên nhân thường g�p l� ICSOL., abscess n�o v� nh�ng nguyên nh�n kh�c c�a t�ng ICT.</p>	C�p c�u (Mannitol, Frusemide,...) hay phẫu thuật (m�s�) để c�u sống b�nh nh�n

Hình 5.3.7: V c m t "Bạc"
Hình: Anandakesavan, Thrissur

Ch y M u D u i Nh n



Hình 5.3.8: Ch y m u duỗi nh n
Hình: PAM Kunju, Trivandrum

CT th y t ng d m d  (tr ng) ở khoang duỗi nh n và b e quanh gian n o.
Nguyên nh n phổ biến ở tr  là ch n thương. Các nguyên nh n kh c g m ch y m u t u phinh đang t i, di d ng mạch m u, th ng n i d ng t nh mạch m ng c ng v  ti n tri n của ch y m u trong n o nguyên ph t.

Điều tr i tập trung bảo vệ đường thở, xử trí h y t  p trước và sau khi điều trị túi phinh, ngừa ch y m u l i, xử tr  co maajch, điều tr  dầu nước, giảm natri m u, và ngừa th y n t c ph i. T u phinh c  th  d ng k p với phẫu thuật vi n th n kinh hay "coil" b i can thiệp n i mạch.

Sang

Thoát V i H i m



Hình 5.3.9: Liệt d y 3rd
Hình: Anandakesavan, Thrissur

Trường hợp liệt d y 3rd th y s p mi một phần với bu n ngẫu ti n tri n. C   y c ng nhìn m o do thi u dưỡng th n kinh thi.

MRI th y xuất tiết n n, u lao Rt và dầu nước với thoát v i h i m - d y m nh c a h i t th i t dương trước trong (h i m) vào l u  chi   phía trước v  k c c n th n n o d n d n liệt d y 3rd.

- Nội khi quản cấp c u, với t ng thong khi, ch ng ph  (Mannitol, Frusemide,...) hay phẫu thuật giải ch n  p (m s ) c u sống.

- Trường hợp lao m ng n o - giai đoạn III. Điều trị h p tr , corticosteroid v  ATT s  làm cho b nh kh ng ti n triển, nhưng sang thương c n l i s    d  trong hon 50% trường hợp.

5.4 HỘI CHỨNG

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
Hội Chứng Apert—Mặt 	<p>Hẹp sọ di truyền rã rác (hiếm AD). Mắt- bát đới xứng và lồi mắt nhẹ. Đặc trưng bởi畸形 ngón 2nd, 3rd và 4th (và cũng có thể ngón chân). Tất cả bệnh nhân calcification tiền triền và畸形 xương bàn tay, bàn chân và cột sống cổ.</p>	<p>Phẫu thuật thẩm mỹ</p>
Hoàng Diêm Anh Dao 	<p>Hoàng diêm anh dao; 2 đường kính đều bệnh tối đa thi. Ở bệnh nhân này đáp ứng giật mình mạnh với không khí co quan gọi ý bệnh Tay-Sachs. Bệnh thần kinh khác gồm sandhoff, GM1 gangliosidosis, và sialidosis (hội chứng giật cơ hoàng diêm anh dao).</p>	<p>Tùy vào nguyên nhân. Nhin chung, tất cả tình trạng có thể co giật giật cơ. Có thể xử trí với clonazepam/ sodium valproate.</p>
Hội Chứng Cornelia de Lange 	<p>Ảnh của bé trai 17 tuổi chậm phát triển nặng và co giật có lồng mày rậm mà gặp nhau ở đường giữa— Đặc trưng điển hình của hội chứng Cornelia de Lange.</p> <p>Đột biến di hợp tử của NIPBL và SMC3 và đột biến di hợp tử (phu nữ) hay bán hợp tử (dân ông) trong SMC1A dẫn đến hội chứng Cornelia de Lange. Hầu hết trường hợp lè té do đột biến tái diễn.</p>	<p>Điều trị chính là co giật và các vấn đề hành vi. Theo mức độ chậm phát triển, giáo dục được khuyến cáo.</p>

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Hội Chứng Cornelia de Lange</p>  <p>Hình 5.4.4: Hội chứng Cornelia de Lange Hình: Ritesh Shah, Surat.</p>	<p>Hình của cung bệnh nhân có hội chứng Cornelia de Lange thấy đặc trưng điển hình khác—định hay thiếu ngôn.</p>	<p>Điều trị chính là co giật và các vấn đề hành vi. Theo mức độ chậm phát triển, giáo dục được khuyến cáo.</p>

Đáy Mắt—Cù Mạch Mạc

 <p>Hình 5.4.5: Đáy mắt—Cù mạch mạc Hình: Anandakesavan, Thrisur</p>	<p>Thấy cù mạch mạc, chỉ tình trạng lao có thể được chẩn đoán mà không cần xét nghiệm thêm.</p>	<p>Lao</p>
---	---	------------

Chia Se Ca Lam Sang

Giảm Sắc Tố của Ito

 <p>Hình 5.4.6: Giảm sắc tố của Ito Hình: Anoop Verma, Raipur</p>	<p>Giảm sắc tố của Ito đặc trưng bởi sự hiện diện của sango thương da giảm sắc tố dạng văn thương kèm với co giật, suy giảm tinh thần, nghe bát thường, vấn đề về thị giác và xương khớp.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tim phì đại bán cầu não/dị dạng. Điều trị co giật và bắt đầu chương trình kích thích nhũ nhi sớm.
---	---	--

Hình Ánh

Chú Ý

Xử Trị

Nhiễm Sắc Tô Dầm Dề

Hình 5.4.7: Nhiễm sắc tố dầm dề
Hình: Anoop Verma, Raipur.

Do khiếm khuyết di truyền ở NST X.

- Biểu hiện lâm sàng:* Nhũ nhi bị IP được sinh ra với đường sạc, vùng phồng rộp. Khi vùng đó lành, chúng chuyển thành bướu thô. Hậu quả, bướu này biến mất, nhưng để lại vùng da sậm màu, gọi là tăng sắc tố. Sau vài năm, da trở về bình thường. Ở một số người lớn, có những vùng da sáng hơn (giảm sắc tố).
- Đặc tính hổ thám kinh trung ương
- Cham phát triển
- Liệt
- Suy giảm tinh thần
- Có giật cơ
- Động kinh

Không có điều trị đặc hiệu. Điều trị nhằm hỗ trợ triệu chứng.

Hội Chứng Miller-Dieker

Hình 5.4.8: Hội chứng Miller-Dieker
Hình: PAM Kunju, Trivandrum.

Hội chứng Miller-Dieker—đặc trưng mắt. Trần trũng, mũi nhô và hếch, hẹp ở vùng tam giác, mắt cách nhau xa. Kèm với não mịn (Hình 5.2.15).

Kích thích sớm và can thiệp với OT và PT. Cố giật khó trị có thể kiểm soát với ACTH và phối hợp thuốc. Nếu đầu nước, đặt shunt. Nhiễm trung hô hấp thường xuyên và biến chứng hệ thống cơ thể được ghi nhận. Nếu cho ăn khó, mở da dày.

Khô Da Sắc Tô

Hình 5.4.9: Khô da sắc tố
Hình: Anandakesavan, Thrissur.

Khô da sắc tố:

Rối loạn nhiễm sắc thể thường (hiếm). Da thay đổi ghi nhận trong suốt giai đoạn nhũ nhi ở vùng tiếp xúc ánh nắng—đô da, tróc vảy, bóng nước, đóng vảy, giãn mao mạch, sưng hóa, biểu mô hóa, và ung thư tế bào nén hay tế bào vảy.

Biểu hiện thần kinh: suy giảm tinh thần, não nhỏ, điếc thần kinh, thắt điều, mửa và/hoặc giật.

- Bảo vệ khỏi ánh nắng bằng quần áo, mặt kiếng hay kem chống nắng.
- Phát hiện sớm và loại bỏ té bào ác tính.
- Phát hiện trước sinh bằng cây di chẩn ối. Giả định bị ánh hưởng có thể có.
- Tham vấn di truyền.

Phần 6

Tim Mạch

Chia Se Ca La

Tác Giả

M Zulfikar Ahamed

Nguồn Hình Ảnh

Babu George, Balu Vaidyanathan, C Indrani, Lalitha Kailas, M Zulfikar Ahamed, PN Manju, Praveen Velappan, S Harikrishnan, S Sankar, S Sivasankaran, VH Sankar

- 6.1 Hỏi Bệnh Sứ Vô Thẩm Khám Lâm Sàng
- 6.2 Các Bệnh Lị Ở Tim
- 6.3 Các Trường Hợp Cấp Cứu
- 6.4 Các Hội Chứng

Mục Lục

6.1 HỘI BỆNH SỨ VÀ THĂM KHÁM LÂM SÀNG 95

- Helen Taussig 95
- Robert Gross 95
- Ngón Tay Dài Trống Và Tim 95
- Bệnh Kawasaki 96
- Cây Cầu Ô Amhem 96

6.2 CÁC BỆNH LÝ Ở TIM 96

6.2.1 X-Quang 96

- Đông Mạch Vành Trái Xuất Phát Bất Thường Từ Đông Mạch Phổi (ALCAPA) 96
- Hep Eo Đông Mạch Chủ 97
- Chuyển Vi Đại Đông Mạch Dang D (TGA-d) 97
- Tật Tim Sang Phai Vá Đứt Máy Tao Nhịp Qua Thượng Tâm Mạc 97
- Tim Sang Phai Có Đào Ngược Phù Tang 98
- Tim Sang Phai Không Có Đào Ngược Phù Tang 98
- Bệnh Cơ Tim Gilan (DCM) 98
- Hội Chứng Eisenmenger 99
- Tăng Áp Phổi Vô Cản (IPAH) 99
- Tim Sang Trái Có Đào Ngược Phù Tang 99
- Đứt Thiết Bi *Tai Chỗ* Trong Côn Ông DM 100
- Tứ Chứng Fallot (TOF) 100
- Nối Liền Hoàn Toàn Bất Thường Tĩnh Mạch Phổi (TAPVC) Ở Trên Tim Không Tắc Nghẽn 100

6.2.2 ECGs 101

- Máy Ghi ECG 101
- WPW Xem Ké 101
- Thông Sán Nhì Thắt (AVSD) 101
- Bất Thường Ebstein 102
- Bất Thường Ebstein (Trẻ Mới Sinh) 102
- Hội Chứng QT Dài (LQTS) 102
- Teo Tịt Van 3 Lá 103
- Hiện Tượng Wenckebach 103
- Hội Chứng Wolf-Parkinson-White (WPW) 103

6.2.3 Siêu Âm Tim 104

- Máy Siêu Âm Tim 104
- Hình Ảnh Siêu Âm 3D Thông Liên Thắt 104
- Hội Chứng Khiếm Khuyết Van Ơm Phổi 105

• Giãn DM Vành Trong Bệnh Kawasaki 105

- Đông Lỗ ASD Bằng Dụng Cụ 106
- Bất Thường Ebstein 106
- Hội Chứng Lutembacher 106
- Hep 2 là (MS) 107
- Hep 2 là — Do Thấp 107
- ASD Nguyên Phát với shunt T→ P 108
- U Cơ Ở Thắt Trái 108
- Tứ Chứng Fallot (TOF) 108
- TAPVC Cò Tắc Nghẽn 109
- Sùi Ở Van Đông Mạch Chủ 109
- Viêm Cơ Tim Do Virus 109

6.2.4 Chụp Mạch/Lấy Mẫu Bệnh Phẩm 110

- Phòng Can Thiệp Tim Mạch 110
- Nong Van Ơm Phổi Bằng Bóng (BPV) 110
- Nong Van Hai Lá Bằng Bóng (BMV) 110
- Gây Tắc PDA Bằng Cuộn Dây 111
- Dò Đông Tĩnh Mạch Phổi (PAVF) 111
- Dung Cụ Đông Vách (dung cụ Amplatzer) 111
- Mẫu Bệnh Phẩm Tim Mở Thắt 112

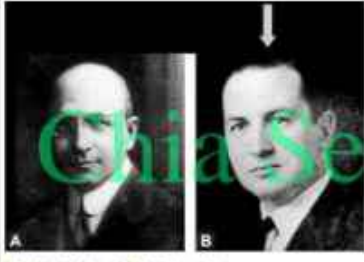
6.3 CÁC TRƯỞNG HỢP CẤP CỨU 112

- Phòng Can Thiệp Tim mạch 112
- Phân Ly Nhĩ Thắt 112
- d-TGA Ở Trẻ Sơ Sinh 113
- TAPVC Cò Tắc Nghẽn 113
- Con Nhịp Nhanh Trên Thắt (SVT) 113

6.4 CÁC HỘI CHỨNG 114

- Mất Thiếu Nồng Mắc Hội Chứng Turner 114
- Hội Chứng DiGeorge 114
- Hội Chứng Down Voi Dị Tật Thông Sán Nhì Thắt (AVSD) 115
- Hội Chứng Edward 115
- Hội Chứng Noonan 115

6.1 HỎI BỆNH SỨ VÀ KHÁM LÂM SÀNG

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Helen Taussig</p> 	<p>Helen Taussig (1898-1986) được coi là cha đẻ của ngành tim mạch học Nhi khoa. Bà làm việc tại Bệnh viện John Hopkins, USA. Tác phẩm đặt nền móng cho tim mạch nhi khoa của bà là 'Congenital Malformations of the Heart', được công bố năm 1947.</p>	<p>Bà nhấn mạnh ý tưởng đặt một shunt giữa động mạch hệ thống và động mạch phổi để cải thiện độ bão hòa oxy ở những trẻ TBS có tim. Alfred Blalock là phẫu thuật viên đã ứng dụng ý tưởng của bà vào thực hành và đã lần đầu tiên đặt shunt cho bệnh nhân Tứ chứng Fallot (TOF), do đó gọi là shunt Blalock-Taussig-Thomas. Phẫu thuật được thực hiện vào năm 1944 trên một trẻ 11 tháng tuổi.</p>
<p>Robert Gross</p> 	<p>Robert Gross (1905-1988) là một phẫu thuật viên Nhi khoa làm việc tại Bệnh Viện Nhi Khoa Boston, USA. Ông là người đầu tiên thực hiện phẫu thuật tim trên thế giới năm 1938 bằng cách tắt PDA ở một đứa trẻ rất yếu, đây cũng là bằng chứng để chẩn đoán TBS cho các bác sĩ Nhi khoa.</p>	<p>Dấu mốc lịch sử này đã đặt nền tảng cho can thiệp ngoại khoa đối với TBS. Dẫn đến sau đó là phẫu thuật đặt shunt BT năm 1944. Phẫu thuật sửa chữa tim sử dụng phương pháp tim phổi nhân tạo (mở tim) được thực hiện lần đầu tiên cho bệnh nhân ASD năm 1953.</p>
<p>Ngón Tay Dài Trống và Tim</p> 	<p>Biểu hiện tim và dài trống rõ rệt ở hai tay. Tim sẽ rõ ràng nếu độ bão hòa oxy xuống khoảng 80 đến 85%, bình thường trên 95%. Tình trạng này gặp trong bệnh TBS có tim. Tim thường có đi kèm với ngón tay dài trống ở nhiều mức độ. Ngón tay dài trống mà không có tim trong bệnh li tim mạch gặp trong viêm nội tâm mạc nhiễm khuẩn.</p>	<p>Tất cả bệnh TBS có tim đều cần can thiệp phẫu thuật. Ở trẻ sơ sinh, ban đầu ôn định bằng oxy, prostaglandin E, thông vách liên nhĩ bằng bong và đặt shunt để giảm triệu chứng. Sau đó, tiến hành phẫu thuật tim ở thời điểm thích hợp. Ngày nay 90% TBS có tim có thể được sửa chữa hoặc làm giảm nhẹ triệu chứng.</p>

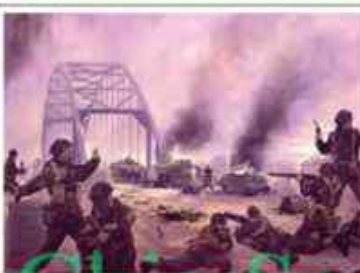
Bệnh Kawasaki (KD)

Hình 6.1.4A đến C: bệnh Kawasaki

Nguồn: M Zulfikar Ahamed, Lalitha Karlas

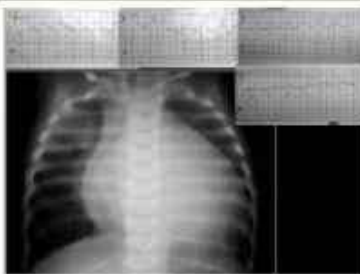
Cả bàn tay và bàn chân đều bị lở da cùng với phù ở bàn chân. Đây là những biểu hiện điển hình trên da của bệnh Kawasaki (KD). Phù xuất hiện sớm. Lở da muộn hơn—10 đến 14 ngày. KD đặc trưng bởi sốt kéo dài trên 5 ngày, thay đổi ở niêm mạc, viêm kết mạc không tạo mù, nỗi hạch cổ. Khoảng 20 đến 25% trường hợp sẽ có tổn thương mạch vành (CAL) nếu không điều trị sớm.

Lựa chọn điều trị cho KD là immunoglobulin tĩnh mạch (IVIG) 2 gm/kg chuyển trong 12 giờ. IVIG hạ thấp nguy cơ CAL từ 25% đến 5%. Ngoài ra, aspirin liều cao (60–100 mg/kg/ngày) được cho ngay từ đầu, sau đó là aspirin liều thấp (5 mg/kg). KD đang dần trở thành bệnh lí tim mắc phải phổ biến thứ hai ở trẻ em Án Độ, chỉ sau thấp tim (RF).

Cây Cầu Ở ArnhemHình 6.1.5: Cây cầu Arnhem
Nguồn: Tổng hợp

Cây cầu ở Arnhem, Hà Lan nổi tiếng ở hai ván đê. Sự bao vây của quân Đức trong Thế Chiến Thứ 2 ở Tây Hà Lan gần Arnhem gây ra nạn đói lịch sử ở Hà Lan. Vào khoảng cuối cuộc chiến, Quân Đồng Minh đã cố gắng chiếm giữ cây cầu nhưng không thành công. Nạn đói ở Hà Lan đã vô tình tạo cơ hội cho nghiên cứu những tác động bệnh tật của nạn đói về mạc lâu dài. Nghiên Cứu Thuần Tiệp (cohort) trong nạn đói này là một dấu mốc để đưa ra những bằng chứng dịch tễ cho Giả thuyết Barker.

Giả thuyết Barker's khẳng định những đứa trẻ có nhẹ cân lúc sinh (LBW) nhiều khả năng sẽ mắc béo phì, kháng insulin, tăng huyết áp và có nguy cơ cao mắc bệnh lí mạch vành khi trưởng thành. Vì vậy, các biện pháp dự phòng bệnh tim mạch nên chú trọng vào việc giảm tình trạng nhẹ cân lúc sinh.

6.2 CÁC BỆNH LÍ Ở TIM**6.2.1 X-Quang****Động Mạch Vàng Trái Xuất Phát Bất Thường Típ Động Mạch Phổi (ALCAPA)**Hình 6.2.1.1: ALCAPA
Nguồn: M Zulfikar Ahamed

X-quang cho thấy tim to toàn bộ, hình cầu và hai nhĩ lớn gọi ý bệnh cơ tim giãn (DCM). Tuy nhiên, ECG thấy có ST chênh từ V2-V5 (nhồi máu thành trước), đặc trưng cho ALCAPA. Đây là nguyên nhân gây bệnh cơ tim giãn có thể điều trị được. Các nguyên nhân khác gây suy chúc năng thất trái có biểu hiện giống với DCM có thể điều trị được là Hẹp eo động mạch chủ, hẹp van chủ, DCM phụ thuộc Carnitine và bệnh cơ tim do nhịp nhanh (tachycardiomypathy).

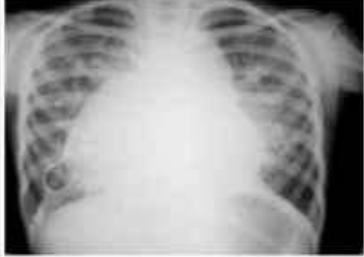
ALCAPA được điều trị bằng cách chuyển vị trí mạch vành. DM vành trái được chuyển từ DM phổi sang gốc DM chủ. Trước đây người ta tiến hành điều trị bằng phẫu thuật Takeuchi.

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
 <p>Hình 6.2.1.2: Hẹp Eo Động Mạch Chủ Nguồn: M Zulfikar Ahmed</p>	<p>Tim to mức độ nhẹ và phần bô mạch máu phổi bình thường. Động mạch chủ lèn và cung động mạch chủ giãn. Dấu hiệu nổi bật nhất là khuyết hình V xương sườn (rib notching) từ xương thứ 3 trở đi, rất rõ ở bên trái. Khuyết hình V là do các động mạch gian sườn giãn ra để tạo bàng hế. Dấu hiệu này thường xảy ra ở trẻ trên 4 đến 6 tuổi. Quan sát kỹ trên X-quang này còn có thể thấy dấu hiệu số 3 (3 sign).</p>	<p>Hẹp eo có chênh áp qua chỗ hẹp lớn cần được điều trị. Thường là cắt bỏ đoạn hẹp và nối thông bằng phẫu thuật. Có thể làm giãn chỗ hẹp bằng bóng và đặt stent ở trẻ trên 12 tuổi.</p>

Chuyển Vị Đại Động Mạch dạng D (d-TGA)

 <p>Hình 6.2.1.3: d-TGA Nguồn: M Zulfikar Ahmed</p>	<p>Hình ảnh quay tròn nằm về một bên (egg on side). Hình ảnh xảy ra vài tuần sau sinh và do tim to mức độ nhẹ,심 thất phải, phì đại nhĩ phải, hेप dây tim và tăng máu lên phổi (pulmonary plethora). Trẻ sơ sinh trong tuần đầu sẽ không thấy dấu hiệu này.</p>	<p>Xử trí gồm PGE 1, oxy và nâng đỡ bao hòa qua mờ thông nhĩ bằng bóng. Li tương là phẫu thuật chuyển động mạch: DMC về thất trái và DM phổi về thất phải cùng với đó là chuyển DM vanh.</p>
---	--	--

Tật Tim Sang Phái Và Đặt Máy Tạo Nhịp Qua Thượng Tâm Mạc (Epicardial Pacemaker)

 <p>Hình 6.2.1.4: Tật tim sang phái và đặt máy tạo nhịp qua thượng tâm mạc Nguồn: Praveen Velappan</p>	<p>Hình ảnh tim sang phái với vị trí các tạng bình thường. Nguyên nhân TBS hay gặp nhất trong tình huống này là chuyển vị đại động mạch dạng L (chuyển vị đại động mạch có sửa chữa bẩm sinh). Chúng ta có thể thấy dây may tạo nhịp được gắn qua đường thương tâm mạc.</p>	<p>Chuyển vị đại động mạch dạng L (TGA-L) có thể gây block nhĩ thất hoàn toàn do đó phải cẩn đặt máy tạo nhịp (PPI). Điều trị L-TGA bao gồm chuyển các động mạch về vị trí bình thường nếu có thể, sửa chữa các dị tật ở tim và đặt máy tạo nhịp vĩnh viễn (PPI) nếu cần.</p>
---	---	---

Hình Ảnh

Chú Ý

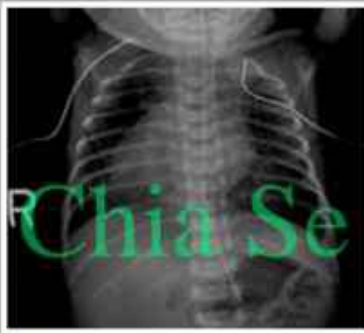
Xử Trị

Tim Sang Phái Có Đào Ngược Phổi Tặng

Hình 6.2.1.5: Tim sang phái đào ngược phổi tặng
Nguồn: M Zulfikar Ahmed

Còn gọi là tim sang phái có hình ảnh soi gương. Tỉ lệ mắc TBS kèm theo thấp (5%). Có liên quan với hội chứng Kartagener.

Ít phức tạp và được xử trí theo mức độ ảnh hưởng chất lượng sống.

Tim Sang Phái Không Có Đào Ngược Phổi Khoa

Hình 6.2.1.6: Tim sang phái k đào ngược phổi tặng
Nguồn: M Zulfikar Ahmed

Còn gọi là tim sang phái đơn độc. 90% sẽ có dị tật TBS kèm theo. Hầu như một nửa sẽ có L-TGA kèm có hoặc không VSD/hep ĐM phổi hoặc cả hai.

Hầu hết những trẻ này sẽ có dị tật TBS, do đó can thiệp là cần thiết. Có thể có những khó khăn về kỹ thuật khi phẫu thuật vì vị trí tim bất thường và các dị tật TBS hiếm.

Bệnh Cơ Tim Giãn (DCM)

Hình 6.2.1.7: Bệnh cơ tim giãn
Nguồn: M Zulfikar Ahmed

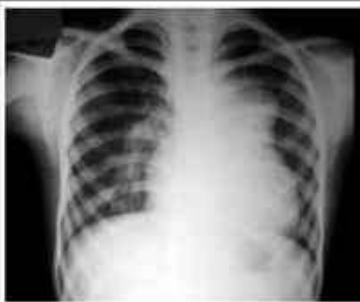
Tim to không lò cò bóng hình cầu trên X-quang. Các góc tâm hoành rất rõ. Có sự phì đại nhĩ hai bên và phân bố mạch phổi gần như bình thường. Đầu tim hẹp.

DCM được xử trí bằng UC men chuyên, digoxin, lợi tiểu và chẹn Beta. Tiến triển tự nhiên của bệnh khá xấu. Tiết lượng bệnh ở trẻ tốt hơn người trưởng thành và đã có trường hợp tái thiện được báo cáo. Trong giai đoạn cuối của DCM, buộc phải ghép tim.

Hình Ánh

Chú Ý

Xử Trị

Hội Chứng Eisenmenger

Hình 6.2.1.8: Hội chứng Eisenmenger
Nguồn: M Zulfikar Ahamed

Tim to nhẹ, thận DM phổi, DM phổi trái, DM xuông của phổi phải giãn không lỗ so với các mạch máu ngoại vi phổi (dấu hiệu tua cây-pruning).

Hội chứng Eisenmenger là bệnh tắc tĩnh mạch phổi (PVOD) nâng do shunt T→P gây ra shunt hai chiều hoặc shunt P→T. Các shunt có thể là ASD, VSD, PDA, cửa sổ chủ phổi (AP window) hoặc thông sán nhĩ thất. Dị tật không thể phẫu thuật được. Nhưng tỉ lệ sống 10 năm là khá cao: 80%.

Điều trị bằng các biện pháp không phẫu thuật và hỗ trợ: warfarin, sildenafil, chẹn kênh calcium và bosentan vẫn đang được thử nghiệm. Biện pháp duy nhất cho kết quả rõ ràng là ghép tim phổi.

Tăng Áp Phổi Vô Căn (IPAH)

Hình 6.2.1.9: Tăng Áp Phổi Vô Căn (IPAH)
Nguồn: M Zulfikar Ahamed

Tim không lớn, thận DM phổi, DM phổi phải và trái giãn lỗ so với các động mạch ngoại vi (pruning). Rất khó để phân biệt với hội chứng Eisenmenger trên X-quang. IPAH hiếm gặp nhưng rất nặng và cũng có thể gặp ở trẻ nhỏ. Tỉ lệ sống 5 năm chỉ 20%.

Điều trị gồm liều cao thuốc chẹn calci, warfarin, sildenafil và bosentan. Prostacyclin hit hay dùng tĩnh mạch sẽ cải thiện ti lệ sống. Liệu pháp O₂ tại nhà cũng có hiệu quả.

Chia Se Ca Lam Sang

Tim Sung Trái Có Đảo Ngược Phù Tạng

Hình 6.2.1.10: Tim sung trái đảo ngược phù tạng
Nguồn: M Zulfikar Ahamed

Bệnh rất hiếm gặp. Còn gọi là tim sung trái đơn độc. 99% trường hợp có kèm theo dị tật TBS, chủ yếu là chuyển vị đại động mạch dạng L.

Hầu như các dị tật TBS đều rất phức tạp. Một số phải cần phẫu thuật 2 thi và cũng có thể phải đặt máy tạo nhịp.

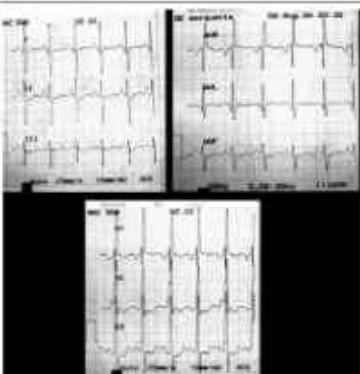
Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Đặt Thiết Bị Tại Chỗ Trong Còn Ông DM		
<p>Hình 6.2.1.11: Đặt thiết bị tại chỗ trong còi ông DM Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	Thiết bị nhìn thấy là một cấu trúc dạng vòng gần bóng động mạch phổi.	Hiện nay điều trị ông DM vừa và lớn là đóng lại nhò thiết bị. Có nhiều loại thiết bị trên thị trường- Amplatzer, Cocoon, vv. Tỷ lệ thành công là 97 đến 99% và tỉ lệ tử vong là 0. Bệnh nhân cần sử dụng liều thấp aspirin trong 6 tháng sau khi đặt thiết bị.

Tứ Chứng Fallot (TOF)

<p>Hình 6.2.1.12: Tứ Chứng Fallot (TOF) Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	Tim lớn nhẹ, thất phải phì đại, giảm máu lên phổi và dày tim tương đối rộng—khả năng do cung phái lớn. Xuất hiện dấu hiệu tim hình ống điện hình trên phim. Các dấu hiệu tương tự cũng được nhìn thấy trong TOF có teo tít động mạch phổi.	Điều trị nội TOF gồm dự phòng viêm nội tâm mạc nhiễm khuẩn, vien sắt, bù dịch, điều trị và dự phòng các cơn cấp và điều trị các biến chứng như áp xe não và huyết khối.
--	--	---

Nối Liền Hoàn Toàn Bắt Thường Tinh Mạch Phổi (TAPVC) Trên Tim Không Tắc Nghẽn

<p>Hình 6.2.1.13: TAPVC trên tim không tắc nghẽn Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	Tim lớn nhẹ và dấu hiệu số 8 điển hình. Nửa trên của số '8' là do giãn TM chủ trên ở bên phải và TM dọc (vertical) bên trái. Nửa dưới của số '8' là nhĩ phải bên phải và thất trái bên trái. Dấu hiệu hình số 8 xuất hiện ở giai đoạn sau tuổi nhũ nhi. Có thể giống với phì đại tuyến üz. Đa số các trường hợp TAPVCs đều không có các dấu hiệu điển hình.	Phẫu thuật chuẩn đổi với TAPVC trên tim là phẫu thuật Schumaker.
---	--	--

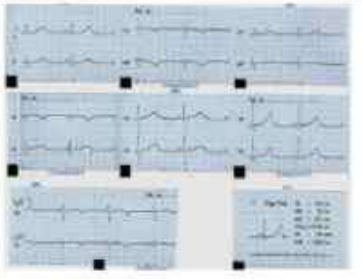
Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
6.2.2 ECGs		
Máy Ghi ECG		
 <p>Hình 6.2.2.1: Máy Ghi ECG Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Máy ghi ECG trước đây nặng 220 lbs đã được thay thế bởi máy ghi kỹ thuật số gọn hơn, cân nặng nhẹ hơn chỉ 4 lbs.</p>	<p>Điện tim khá hữu ích trong chẩn đoán các bệnh tim bẩm sinh và cả với các bệnh tim mắc phải. Nó được ứng dụng nhiều nhất trong chẩn đoán các dạng rối loạn nhịp.</p>
WPW Xen Kẽ		
 <p>Hình 6.2.2.2: WPW xen kẽ Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Đây là một ECG rất lạ, biểu hiện WPW xen kẽ — một nhịp bình thường và một nhịp tiền kích thích. Chú ý đến khoảng PR ngắn và sóng Delta. WPW trong trường hợp này là không liên tục.</p>	<p>WPW xen kẽ hay không liên tục thường đối lành tính và thường không gây ngừng tim đột ngột.</p>
<h1>Giải Se Ca Lam Sang</h1>		
Thông Sản Nhĩ Thắt (AVSD)		
 <p>Hình 6.2.2.3: Thông sản nhĩ thất Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>ECG chỉ ra có nhĩ phái lớn, trục trái và rSR ở V1, điều này đủ để gợi ý đến chẩn đoán. AVSD là một bệnh tim bẩm sinh thường gặp (2– 5%), có thể gây tim, suy tim hoặc cả hai. AVSD đặc biệt thường gặp trong hội chứng Down.</p>	<p>AVSD thể toàn bộ nên được sửa chữa giữa từ 3 và 6 tháng đầu. Các trường hợp còn lại, trên 30% sẽ tiến triển thành bệnh tắc mạch máu phổi (PVOD) trong 1 năm.</p>

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Bất Thường Ebstein</p>  <p>Hình 6.2.2.4: Bất thường Ebstein Nguồn: M Zulfikar Ahmed</p>	<p>ECG biểu hiện sóng P cao, khoảng PR kéo dài, trục chuyển phái, QRS rộng, biến dạng ở V1-V2 và V3R, V4R (Block nhánh phái). ECG này gọi ý nhiều đến bất thường Ebstein. Khoảng PR ngắn có thể xảy ra trong Ebstein do Hội chứng WPW (15–20%).</p>	<p>Điều trị Ebstein phụ thuộc vào tình trạng nhĩ hóa thất phái và các rối loạn nhịp.</p>

Bất Thường Ebstein (Trẻ Mới Sinh)

 <p>Hình 6.2.2.5: Bất thường Ebstein (Trẻ mới sinh) Nguồn: M Zulfikar Ahmed</p>	<p>Trẻ mới sinh có bông tim lớn. Nhiều khả năng sẽ có bất thường Ebstein. Tim lớn trong trường hợp này được gọi là tim lớn 'thành đôi thành'. Chẩn đoán phân biệt với hẹp van DMP nặng và hẹp van DMP không xâm phạm vách. ECG chỉ ra sóng P cao hơn QRS - gọi là sóng P Himalayan.</p>	<p>Trẻ mới sinh có Ebstein có thể cần phải cung cấp O₂, PGE1 và đôi khi phải cản đèn phẫu thuật shunt BT. Ở những trẻ rất yếu, thi thực hiện thủ thuật Starnes.</p>
--	---	--

Hội Chứng QT Dài (LQTS)

 <p>Hình 6.2.2.6: Hội chứng QT dài Nguồn: M Zulfikar Ahmed</p>	<p>ECG chỉ nhịp tim chậm. Đặc điểm nổi bật là khoảng QT dài, lớn hơn 600 ms. QTc bình thường < 440 ms. Khoảng giới hạn từ 440–460 ms. LQTS được xác định có liên quan đến yếu tố di truyền nhiều nhất và có thể dẫn đến rối loạn nhịp thất ác tính và ngừng tim đột ngột.</p>	<p>Điều trị thuốc bằng chen bate-propranolol. Những trường hợp không đáp ứng, thi có chỉ định cấy máy khử rung (ICD) hoặc cắt hạch sao.</p>
---	--	---

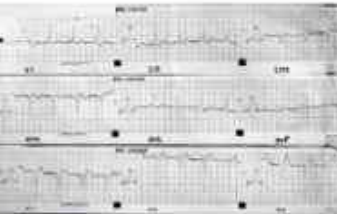
Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Hẹp Van 3 Lá</p>  <p>Hình 6.2.2.7: Hẹp van 3 lá Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>ECG cho thấy nhị phái lớn, trục trái, điện thế về thất phải kém ở V1 V2 và thất trái tốt gọi ý chẩn đoán hẹp van 3 lá (TA). TA là một bệnh tim bẩm sinh có tim quan trọng thường biểu hiện ở trẻ mới sinh có tim nồng. Tỉ lệ sống được trong 1 năm mà không phẫu thuật chỉ khoảng 10 - 15%.</p>	<p>Lựa chọn phẫu thuật là TCPC (nối hoàn toàn TMC vào DMP), tức là cả TMC trên và dưới đều được nối với DMP qua nhĩ và thất phải. Đôi khi có thể sử dụng thủ thuật shunt BT hoặc shunt Glenn để làm giảm triệu chứng.</p>

Hiện Tượng Wenckebach

 <p>Hình 6.2.2.8: Hiện tượng Wenckebach Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Đây là một loại block AV độ 2 Mobitz I. Bắt đầu với dạng block AV 4:3 (độ 2nd) và sau đó là block 6:5. Khoảng PR tăng dần và một QRS bị bỏ qua.</p>	<p>Hiện tượng này có thể không tiến triển thành Block tim hoàn toàn. Nhưng khi có tiến triển, thì có thể phải đặt máy tạo nhịp.</p>
---	---	---

Chia Sẻ Ca Lam Sang

Hội Chứng Wolf-Parkinson-White (WPW)

 <p>Hình 6.2.2.9: Hội chứng WPW Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>ECG chỉ ra khoảng PR ngắn, sóng delta, QRS rộng và có biến đổi ST-T. Hướng của QRS và sóng delta ở VI đi xuống, nên con đường phụ ở bên phải. Nếu ở VI, QRS và sóng delta hướng lên, con đường phụ nằm ở bên trái. Phản ứng WPW không liên quan đến bệnh TBS. Bệnh TBS có liên quan đến WPW là L-TGA và Ebstein.</p>	<p>Lựa chọn điều trị đối với WPW có triệu chứng là triệu đột bằng sóng cao tần radio.</p>
---	---	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
6.2.3 Siêu Âm Tim Máy Siêu Âm Tim		
	<p>Hình ảnh máy siêu âm tim hiện đại có bộ phận kỹ thuật số và đầu dò mảng điều pha (phased array probes). Nó có các chế độ M Mode, 2D, Doppler và Doppler màu. Hiện tại siêu âm 3D ngày càng được sử dụng nhiều trong chẩn đoán TBS và các bệnh van tim.</p>	<p>Phát minh ra siêu âm được coi là một cuộc cách mạng trong chẩn đoán TBS. Các thiết bị siêu âm ra đời vào cuối những năm 1970 và ngày nay trở thành công cụ phổ biến nhất trong chẩn đoán TBS. Trong bệnh TBS, có thể thu được > 95% thông tin chẩn đoán nếu tiến hành siêu âm cẩn thận.</p>

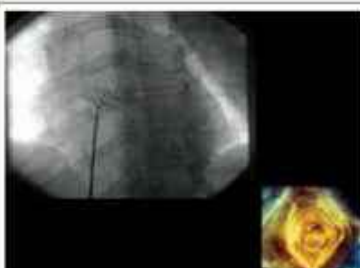
Hình Ánh Siêu Âm 3D Thông Liên Thắt

	<p>Hình ảnh siêu âm 3D qua thực quản (TEE) thấy một VSD quanh màng khí nhin từ bên trái. Trên hình còn thấy các vị trí VSD khác— VSD dưới ĐM phổi, VSD phần cơ và VSD gần móm tim. Dạng thứ tư là VSD phần buồng nhặt.</p>	<p>Các VSD nặng (shunt $>1.8:1$) nên tiến hành đóng khoảng 2 đến 3 và nên sớm hơn nếu lỗ thông lớn hơn. VSD phần buồng nhặt và dưới ĐM phổi sẽ không tự đóng do đó cần can thiệp phẫu thuật. VSD phần cơ có thể đóng lại bằng dụng cụ.</p>
Hình 6.2.3.2: Hình ảnh siêu âm 3D thông liên thất Nguồn: S Sivasankaran		

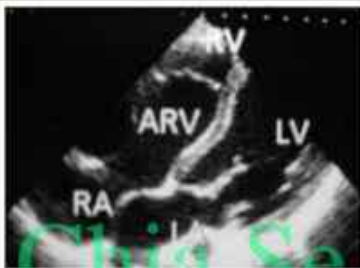
Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Hội Chứng Khiếm Khuyết Van Động Mạch Phổi</p>  <p>Hình 6.2.3.3: HC khiếm khuyết van DM phổi Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Hội chứng khiếm khuyết van DM phổi là một biến thể hiếm của tứ chứng Fallot, đặc trưng bởi van DM phổi rất thô sơ, thân DM phổi và các nhánh thi giãn rộng. Nó có thể biểu hiện ở trẻ sơ sinh với tim, hối chung suy hô hấp (RDS), thở rít và một tiếng thở to toàn bộ. Hình ảnh cho thấy hẹp và hở van DM phổi, cả trên siêu âm màu và trên siêu âm Doppler sóng liên tục (continuous wave Doppler).</p>	<p>Giai đoạn sơ sinh có lẽ là giai đoạn nguy hiểm nhất. Tỉ lệ tử vong gấp nhiều lần ở trẻ sơ sinh do suy tim sưng huyết, suy hô hấp và hạ oxy máu. Chỉ khi qua được giai đoạn sơ sinh, trẻ sẽ ổn định hơn và phù hợp để phẫu thuật tim (ICR) bằng miếng và qua vòng van.</p>

Giãn Động Mạch Vành Trong Bệnh Kawasaki

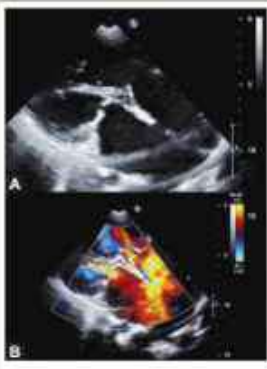
  <p>Hình 6.2.3.4A và B: Giãn DM vành trong bệnh Kawasaki Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Cả hai hình đều cho thấy giãn động mạch vành (CAL) nhánh liên thất trước trong bệnh Kawasaki. CAL có thể được phân thành nhẹ (<4 mm), vừa (4–8 mm) và không lõi (>8 mm). 50% CAL sẽ thoái triển trong 1 năm. Tuy nhiên giãn phình không lõi thường sẽ không tự thoái triển.</p>	<p>Cho Aspirin liều thấp viên vien (5 mg/kg). Giãn phình có thể cần thêm clopidogrel (1 mg/kg) cùng với aspirin liều thấp. Phình không lõi có thể được xử trí bằng thuốc chống đông uống để giữ INR trong khoảng 1.5 đến 2.</p> <p>Chia Sẻ Ca Lam Sang</p>
---	--	---

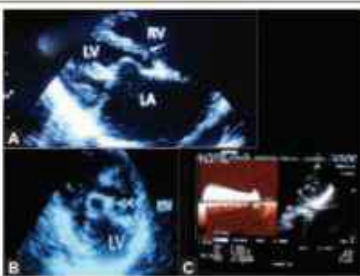
Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Dòng Lỗ ASD Bằng Dụng Cụ</p>  <p>Hình 6.2.3.5: Dòng ASD qua dụng cụ Nguồn: S Sivasankaran</p>	<p>Phim trên cho thấy quá trình đặt dụng cụ đóng lỗ thông. Hình dưới là hình ảnh siêu âm 3D dòng lỗ thông liên thất bằng dụng cụ.</p>	<p>60% lỗ ASD thứ phát được đóng thông qua dụng cụ. Lỗ ASD nguyên phát và ASD xoang tĩnh mạch chỉ có thể đóng lại nhờ phẫu thuật.</p>

Bất Thường Ebstein

 <p>Hình 6.2.3.6: Bất thường Ebstein Nguồn: M Zulfikar Ahmed</p>	<p>Siêu âm mặt cắt định tim cho thấy bên trái là nhĩ trái (LA) và thất trái (LV). Nhĩ phải (RA) và lá trước van 3 lá cũng thấy được. Lá vách van 3 lá nằm xa bất thường tạo nên nhĩ hóa thất phải (ARV). Thất phải (RV) còn lại khá nhỏ. Bất thường rất hiếm gặp (0.5%), nhưng là 1 bệnh TBS khá thú vị. Làm sáng có thể có shock, suy tim sung huyết, tim hoặc cả ba trong giai đoạn sơ sinh. 20% trường hợp bất thường Ebstein có thể có hội chứng WPW.</p>	<p>Điều trị trường hợp Ebstein nặng cần phẫu thuật: sửa van 3 lá, gấp (plication) phần thất đã bị nhĩ hóa lại và đóng lỗ ASD. Chỉ định cho loại phẫu thuật này (phẫu thuật Danielson) là độ III và IV, tim nặng dần, tim to tiền triển và nhịp nhanh trên thất tro với điều trị thuốc.</p>
---	---	--

Hội Chứng Lutembacher

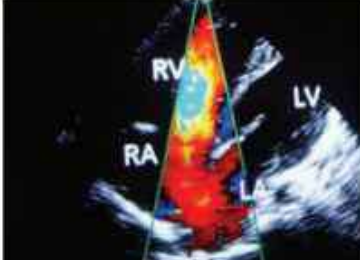
 <p>Hình 6.2.3.7A và B: Hội chứng Lutembacher Nguồn: S Harikrishnan</p>	<p>Hình trên cho thấy hẹp 2 lá do thấp và một lỗ ASD thứ phát kích thước vừa. Hình siêu âm màu bện dưới với các chuyển động màu giúp nhận ra hẹp 2 lá và ASD. Lutembacher là một HC cực kì hiếm. Đây là nguyên nhân gây ASD có tiếng thời. Hẹp 2 lá có thể làm nặng thêm triệu chứng của ASD và ASD có thể giúp giảm bớt ánh hưởng huyệt động của hẹp 2 lá như tăng áp tĩnh mạch phổi.</p>	<p>Xử trí chủ yếu là phẫu thuật. Có thể nong van 2 lá bằng bóng (BMV) và đóng lỗ ASD bằng dụng cụ.</p>
--	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Hẹp 2 lá (MS)</p>  <p>Hình 6.2.3.8A đến C: Hẹp 2 lá Nguồn: M Zulfikar Ahamed.</p>	<p>Hình trên (PS LAX) thấy van 2 lá dày, dang vòm và nhĩ trái lớn. Hình dưới thì cho thấy lỗ van 2 lá hẹp (diện tích lỗ 2 lá rất nhỏ) siêu âm Doppler van 2 lá thấy có hẹp nặng. Diện tích lỗ 2 lá có thể được tính bằng phương pháp thời gian bán giảm áp lực (pressure half time method) và do bằng 2D. Bình thường khoảng $4 \text{ cm}^2/\text{M}^2$. Gọi là hẹp 2 lá khi $< 2.5 \text{ cm}^2$. Hẹp nặng ở người trẻ (< 20 tuổi) còn gọi là hẹp 2 lá thiếu niên. Hầu như luôn do thấp tim. Hẹp 2 lá bẩm sinh cũng có thể gặp nhưng rất hiếm.</p>	<p>Ban đầu chủ yếu điều trị nội—nghỉ ngơi, lợi tiểu, chen beta. Điều trị chuẩn cho hẹp 2 lá là nong van bằng bóng.</p>

Hở 2 lá — Do Thấp

 <p>Hình 6.2.3.9: Hở 2 lá—do thấp Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Hình trên cho thấy hình ảnh giải phẫu của hở 2 lá do thấp. Các hình còn lại chỉ ra các mức độ hẹp 2 lá qua siêu âm máu—từ không đáng kể đến nhẹ rồi nặng.</p>	<p>Tất cả hở 2 lá do thấp đều được du phòng thấp như dự phòng viêm nội tâm mạc. Nếu hẹp nhẹ - vừa thì không cần chỉ định thêm thuốc nào khác. Nếu hẹp vừa - nặng thì có thể cần thêm thuốc ức chế men chuyển. Với hở 2 lá nặng thì ưu tiên phẫu thuật sửa van.</p>
--	--	--

ASD Nguyên Phát với shunt T → P

 <p>Hình 6.2.3.10: ASD nguyên phát với shunt T → P Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Hình ảnh siêu âm mặt cắt 4 buồng tim lỗ ASD nguyên phát với shunt T → P. Có dấu hiệu quá tải thể tích thất phải. ASD chiếm 10% các trường hợp TBS. Các dạng ASD khác là ASD nguyên phát và ASD xoang tĩnh mạch.</p>	<p>Tất cả lỗ ASD nguyên phát nên được đóng lại ngoại trừ lỗ nhỏ (shunt $< 1.5 : 1$). 60% ASD có thể đóng lại nhờ thiết bị và phần còn lại là nhờ phẫu thuật. Tỷ lệ tử vong do phẫu thuật gần như bằng 0. Sóng 30 năm khi phẫu thuật được thực hiện trước 11 tuổi thi gần như kiểm soát dân số.</p>
--	--	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Còn Ông DM (PDA) với Shunt L→R Shunt

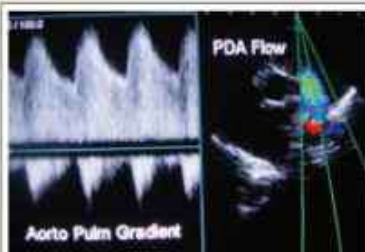


Figure 6.2.3.11: PDA with L→R shunt
Photo Courtesy: M Zulfikar Ahamed

Dòng máu qua ống DM được ghi lại nhờ siêu âm Doppler tại DM phổi. Tín hiệu dòng máu liên tục ở hình bên trái chỉ ra chênh lệch qua ống DM giữa DM chủ và DM phổi kề nhau và tâm trương. Nó còn được gọi là chênh áp chủ phổi. Từ giá trị này, có thể tính được xấp xỉ áp lực DM phổi.

Tất cả PDA đều cần được đóng lại ngoại trừ thẻ im lặng hay thẻ ảnh hưởng tối thiểu. Có thể đóng lại bằng cuộn dây (thẻ nhẹ <3.5 mm) hay bằng thiết bị (thẻ vừa và lớn). Hiếm khi phải cần đến phẫu thuật. Thời điểm tiến hành phụ thuộc vào kích thước của shunt và triệu chứng của trẻ.

U Cơ Ở Thắt Trái



Hình 6.2.3.12: U cơ ở thắt trái
Nguồn: M Zulfikar Ahamed

U cơ vân là dạng u lánh tính phổ biến nhất ở tim trẻ. Chúng có cuồng và thường thấy ở buồng thắt, trong khi các u nhảy thì hay gặp ở nhĩ hơn. U cơ vân ở tim có thể không triệu chứng và tự thoái triển. Nó có thể gây tắc nghẽn đường ra thắt trái hay phải, suy tim sung huyết và loạn nhịp thắt. Bệnh này liên quan với bệnh xơ cứng cù.

Điều trị bảo tồn. Nếu khối u lớn kéo dài dai dẳng thì cần được cắt bỏ bằng phẫu thuật. Nếu khối u ở thắt trái thì thường không thể làm gì được vì có thể phải cắt mở thắt trái và có nguy cơ cao.

Tứ Chứng Fallot (TOF)



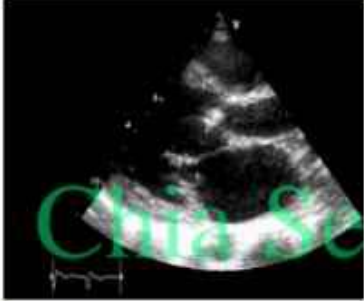
Hình 6.2.3.13A và B: Tứ chứng Fallot
Nguồn: M Zulfikar Ahamed

Hình ảnh siêu âm (ở trực dọc cạnh úc) thấy một lỗ VSD dưới DM chủ và sự cuồng ngược của DM chủ lên vách. Ở mặt cắt định có thể thấy rõ một lỗ VSD lớn và lệch (malaligned); DMC cuồng ngược gần 50%. DMC gần như xuất phát từ cả thắt phải và thắt trái. Đánh giá tắc nghẽn đường ra thắt phải bằng mặt cắt ngang cạnh úc và ở đây thi không thấy. TOF là bệnh TBS có tim phổi biến nhất ở trẻ sơ sinh và trẻ em chiếm 10 đến 15% các trường hợp TBS.

Lựa chọn điều trị TOF là phẫu thuật tim lúc khoảng 1 tuổi. Nếu trẻ có biểu hiện tim nặng và thường có những cơn tim sớm, thi cần đặt shunt BT để giảm nhẹ triệu chứng.

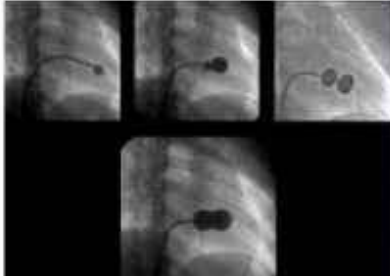
Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Nối Liên Hoàn Toàn Bất Thường Tĩnh Mạch Phổi (TAPVC) Có Tắc Nghẽn		
 <p>Hình 6.2.3.14: TAPVC không tắc nghẽn Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Quan sát thấy nhĩ phải và thất phải rất lớn nhưng thất trái thì rất nhỏ. Nhĩ trái cũng nhỏ và có một buồng phía sau nối các tĩnh mạch phổi đổ về. TAPVC trên tim không tắc nghẽn biểu hiện ở trẻ sơ sinh và giai đoạn nhũ nhi sớm với suy tim sung huyết nặng và tim nhẹ. Bệnh này sẽ biểu hiện như một ASD có "tim". TAPVC được phân thành dưới tim, tại tim và trên tim.</p>	<p>Xử trí gồm ổn định nhanh bằng các thuốc inotrope, lợi tiểu, oxy và phẫu thuật sửa chữa khẩn cấp. Tỉ lệ tử vong khoảng 5 đến 10%. Tuy nhiên những trẻ sống được sẽ có cuộc sống gần như bình thường.</p>

Sùi Ở Van Động Mạch Chũ

 <p>Hình 6.2.3.15: Sùi ở van DMC Nguồn: S Sivasankaran</p>	<p>Mặt cắt dài cạnh úc (LAX) cho thấy các nốt cản âm ở van DMC. van 2 lá bình thường. Khối sùi vận động khá tự do trên hình ảnh siêu âm. Viêm nội tâm mạc nhiễm khuẩn (IE) ở van DMC thường xảy ra trên van DMC chỉ có 2 lá hoặc trong bệnh van DMC do thấp.</p>	<p>Viêm nội tâm mạc nhiễm khuẩn có tỉ lệ tử vong khá cao - 30%. Do đó cần điều trị kháng sinh tích cực ít nhất 4 tuần. Các vi khuẩn thường gặp là <i>S. viridans</i> và <i>S. aureus</i>.</p>
	<p>Ca Lam Sang</p>	

Viêm Cơ Tim Do Virus

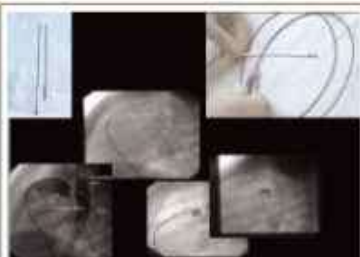
 <p>Hình 6.2.3.16: Bệnh cơ tim giãn Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Hình ảnh siêu âm 2D thấy thất trai giãn lớn với thành mỏng. Thất trai dạng hình cầu và lớn. Trên siêu âm thời gian thực, khả năng co bóp kém và hở 2 lá nặng.</p>	<p>Điều trị chuẩn viêm cơ tim do virus gồm inotropes tĩnh mạch, UC men chuyển, digoxin và lợi tiểu. IVIG cũng có thể có tác dụng ở trẻ bị viêm cơ tim.</p>
---	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
6.2.4 Chụp Mạch/Lấy Mẫu Bệnh Phẩm		
Phòng Can Thiệp Tim Mạch		
 <p>Hình 6.2.4.1: Phòng can thiệp tim mạch</p> <p>Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Hình ảnh về phòng can thiệp tim mạch chẩn đoán.</p> <ul style="list-style-type: none"> Can thiệp tái thông TBS sẽ giúp đặt một ống thông. Hầu như các trường hợp PDA, hở một nửa ASD, một phần nhỏ VSD và vòi t/hợp cửa sổ chủ phổi được đóng nhờ thiết bị. Nong van băng bóng là phương pháp điều trị hẹp phổi, hẹp chủ, hẹp 2 lá và 3 lá. Một ti lê lớn các t/hợp heo eo DMC cũng được xử trí bằng bóng và stent. Các chỉ định tái thông khác là đặt stent trong PDA, đóng lỗ đột động tĩnh mạch vách (CAVF), đóng mạch bằng hệ chủ phổi chính (MAPCA), thông vách băng bóng, vv. 	
Nong Van Động Mạch Phổi Băng Bóng (BPV)		
 <p>Hình 6.2.4.2: Nong van DM phổi băng bóng</p> <p>Nguồn: S Sivasankaran</p>	<p>Hình ảnh chụp mạch cho thấy quá trình nong van DM phổi bị hẹp băng bóng. Chúng ta có thể thấy phần eo, chúng sẽ được bơm phồng hoàn toàn khi thủ thuật nong van thành công.</p>	<p>BPV rất an toàn, cho kết quả tốt đến >95% và hiệu quả kéo dài. Tỉ lệ tử vong gần như bằng 0. Chỉ định BPV khi chênh áp qua lỗ hẹp lớn hơn 50 mm Hg.</p>
Chia Se Ca Lam Sang		
Nong Van Hai Lá Băng Bóng (BMV)		
 <p>Hình 6.2.4.3: Nong van 2 lá băng bóng</p> <p>Nguồn: S Harikrishnan</p>	<p>Hình ảnh chụp mạch quá trình nong van 2 lá bị hẹp băng bóng. Có thể thấy xuất hiện hình ảnh chuồng điện hình khi bóng qua van 2 lá.</p>	<p>BMV là một lựa chọn điều trị cho hẹp 2 lá ở mọi lứa tuổi. Nó đã dần thay thế phương pháp nong van 2 lá kin (CMV). Diện tích van tăng sẽ có nguy cơ nhỏ gây hở 2 lá và kết quả tốt kéo dài ít nhất 10 năm.</p>

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Gây Tắc PDA Bằng Cuộn Dây

Hình 6.2.4.4: Gây tắc PDA bằng cuộn dây
Nguồn: S Sivasankaran

Những cuộn dây đang thấy trên hình (Gianturco hay Cook), được đưa vào qua catheter để đóng lỗ PDA nhỏ hơn nó. Đóng lỗ PDA bằng dây rẻ hơn so với bằng dụng cụ. Thỉnh thoảng lỗ PDA lớn cũng có thể được đóng bằng nhiều cuộn dây được đưa qua một dây thông sinh thiết (biopsyome).

Các cuộn dây cũng được sử dụng để đóng các động mạch bàng hạch, đóng tĩnh mạch vành (CAVF), đóng tĩnh mạch phổi (PAVF) và các kẽm bắt thường khác.

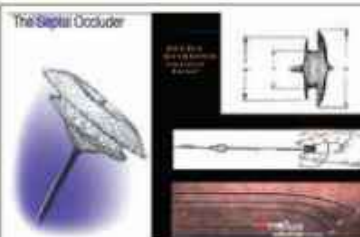
Đóng Động Tinh Mạch Phổi (PAVF)

Hình 6.2.4.5: Đóng động tĩnh mạch phổi
Nguồn: S Harikrishnan

Hình ảnh chụp mạch sau bơm thuốc cản quang vào ĐM phổi trái thấy một lỗ ở thùy dưới phổi trái và dẫn về nhĩ trái thông qua tĩnh mạch phổi. Hình ảnh chụp mạch giúp chẩn đoán PAVF. PAVF gây tim trung tâm mà không có thối, ECG bình thường và X-quang cũng không có nhiều thay đổi. Tiếng ầm tim cũng bình thường. Một số ít trường hợp có thể nghe thời liên tục và có thể biểu hiện rõ ràng trên phim phổi.

Điều trị hoặc là cắt bỏ lỗ đó, cắt bỏ thùy phổi bị ảnh hưởng, buộc các mạch máu nuôi hoặc gây tắc các mạch máu nuôi bằng cuộn dây.

Sang

Dụng Cụ Đóng Vách (dụng cụ Amplatzer)

Hình 6.2.4.6: Dụng cụ đóng vách (dụng cụ Amplatzer)
Nguồn: S Sivasankaran

Cả ASD và VSD đều có thể được đóng bằng phương pháp không phẫu thuật thông qua các dụng cụ đóng vách. Nó được làm từ Nitinol, một kim loại có khả năng ghi nhớ hình dạng, do đó khi đưa qua catheter vào lỗ thông nó sẽ nhớ lại hình dạng ban đầu và đóng chặt lỗ thông.

Có thể được sử dụng để đóng lỗ ASD, VSD (phản cơ), PDA, AP window, vv. Gắn dây cũng đã đưa vào dụng cụ có thể đóng VSD phản quanh màng.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Mẫu Bệnh Phẩm Tim Một Thát

Hình 6.2.4.7: Mẫu bệnh phẩm tim một thát
Nguồn: S.Sankar, PN Manju, C.Indrani

Chi có một tâm thất mà không có vách ngăn nào. Tim một thát là một tồn thương hỗn hợp ở tâm thất. Nó có thể tồn tại đồng thời với tăng áp phổi hay hẹp van DM phổi. Tim một thát đi kèm hẹp van DM phổi sẽ biểu hiện như từ chứng Fallot.

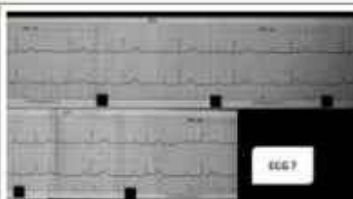
Tim một thát không thường gặp nhưng là bệnh TBS có tim rất quan trọng. Tim một thát có tăng áp phổi sẽ biểu hiện suy tim sung huyết, tim nhẹ và được xử trí bằng đặt dài băng DM phổi (PA banding) và sau đó là phẫu thuật Fontan. Tim một thát kèm hẹp van DM phổi sẽ biểu hiện tim và được xử trí bằng phẫu thuật Fontan có thể có hoặc không đặt shunt Glenn trước đó.

6.3 CÁC TRƯỜNG HỢP CẤP CỨU**Cuồng Nhĩ Với Block Nhĩ Thất 4:2 và 6:3**

Hình 6.3.1: Cuồng nhĩ với block AV 4:2 và 6:3
Nguồn: M.Zulfikar Ahamed

Sóng ràng cua với block nhĩ thất thay đổi. Nó có thể gây các nhịp bất thường. Tình trạng gấp ở trẻ sơ sinh. Cuồng nhĩ ở trẻ sơ sinh hay nhũ nhi có thể do bất thường Ebstein. Cũng có thể là vô căn như trong trường hợp này.

Điều trị bằng chen beta tĩnh mạch, amiodarone tĩnh mạch, hay can thiệp bằng dòng điện trực tiếp (DC version). Adenosine không có tác dụng trong cuồng nhĩ.

Phân Ly Nhĩ Thất

Hình 6.3.2: Phân ly nhĩ thất
Nguồn: M.Zulfikar Ahamed

Phân ly nhĩ thất (khoảng PR thay đổi — không có liên hệ giữa sóng P và phức bộ QRS), nhịp nhĩ là 75/l/p, nhịp thất là 45/l/p và phức bộ QRS hẹp. Nhiều khả năng do block trên bờ His.

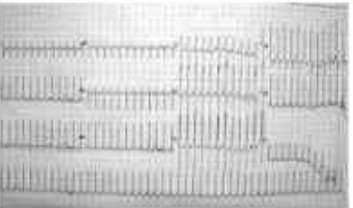
Phân ly nhĩ thất là tình trạng cấp cứu. Khi đó cần truyền TM isoprenaline. Một người có thể cần tạo nhịp tạm thời PPI được chỉ định trong các trường hợp đặc hiệu.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
d-TGA Ở Trẻ Sơ Sinh  <p>Hình 6.3.3: d-TGA ở trẻ sơ sinh Nguồn: Balu Vaidyanathan</p>	Trên siêu âm, chú ý thấy một mạch máu lớn, có phân nhánh, xuất phát từ thất trái—động mạch phổi. Thất phải lớn và là nơi xuất phát của DMC. d-TGA là bệnh TBS có tim phổi biến nhất ở trẻ sơ sinh và tần số sống 1 năm nếu không phẫu thuật chỉ 10%. d-TGA thường biểu hiện trong tuần đầu đời với tim sấu và suy tim sung huyết nhẹ.	Xử trí ngay lập tức bằng oxy, prostaglandin E1 (PGE1) và thông vách nhĩ bằng bóng (BAS). BAS còn được gọi là thủ thuật Rashkind và là một thủ thuật sẽ giúp cứu mạng trẻ. Phẫu thuật chuyên động mạch (ASO) càng sớm càng tốt, ít nhất là trước 4 tuần. TGA biểu hiện muộn sẽ cần phẫu thuật Senning.

Nối Liền Hoàn Toàn Bắt Thường Tĩnh Mạch Phổi (TAPVC) Có Tắc Nghẽn

 <p>Hình 6.3.4: TAPVC có tắc nghẽn Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	Hình ảnh phổi “được rửa trắng” diễn hình và rất cần phân biệt với bệnh màng trong. Trên X-quang dễ phân biệt là rất khó. Phổi rửa trắng là do tăng áp tĩnh mạch phổi nặng.	TAPVC tắc nghẽn là một cấp cứu tim mạch. TAPVC tắc nghẽn kèm tim sẹo tê hơn nếu dùng PGE 1. Nên thực hiện phẫu thuật cấp cứu cho TAPVC tắc nghẽn.
--	--	---

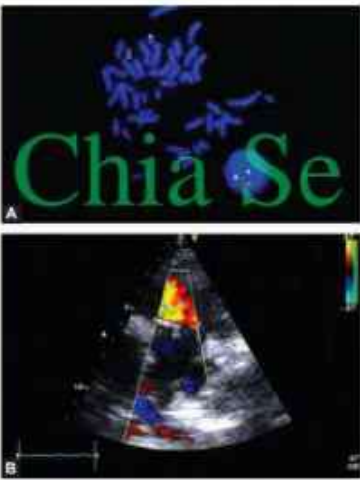
Cơn Nhịp Nhanh Trên Thất (SVT)

 <p>Hình 6.3.5: SVT Nguồn: M Zulfikar Ahamed</p>	Cơn nhịp nhanh với tần số khoảng 300/ p ở trẻ sơ sinh. QRS hẹp và sóng P đảo ngược ở II, III, AVF. Nhiều khả năng SVT là do nhịp nhanh vào lại nút nhĩ thất—do một con đường phụ. Ở trẻ sơ sinh, SVT có thể biểu hiện bằng suy tim sung huyết, shock và trẻ kích thích rất nhiều.	Cắt con bằng adenosine tĩnh mạch. Nếu không đáp ứng có thể dùng amiodarone tĩnh mạch. Ở trẻ không ổn định, tiến hành can thiệp bằng dòng điện (0.5–1.0 J/kg).
---	---	---

6.4 CÁC HỘI CHỨNG

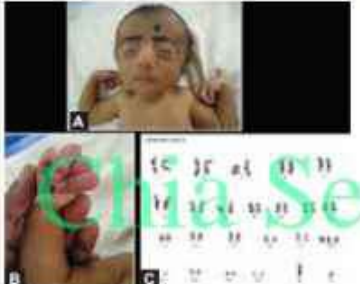
Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Một Thiếu Nữ Mắc Hội Chứng Turner</p> 	<p>U ờ cổ (Webbing of neck) là dấu hiệu rất đặc trưng trong hội chứng Turner. Karyotype thấy NST giới tính dạng XO. HC Turner là một rối loạn NST hay gặp nhất ở trẻ gái. Hội chứng có thể có TBS đi kèm trong 30 đến 40% trường hợp. Dạng đặc trưng là Hep eo DMC. Van DMC 2 lá và bệnh DMC lan tỏa (diffuse aortopathy) cũng khá thường gặp.</p>	<p>Hep eo DMC cần phải phẫu thuật. Bệnh nhân mắc HC Turner thường có vóc người thấp và vô kinh nguyên phát. Chiều cao có thể được cải thiện một ít bằng cách sử dụng hormone tăng trưởng. Các kỹ thuật hỗ trợ sinh sản có thể mang lại cơ hội mang thai cho người mắc hội chứng này.</p>

Hội Chứng DiGeorge

	<p>Kỹ thuật lai huỳnh quang tại chỗ (FISH) thấy mất đoạn 22q và siêu âm tim có tình trạng thận chung động mạch. HC DiGeorge (Catch 22) là 1 HC di truyền lân trên NST thường. Có mất đoạn 22q. Nó liên quan với các dị tật đường ra của tim —Thận chung động mạch, gian đoạn cung DMC, TOF và thất phải hai đường ra. Sự thật là có 10 đến 15% TOF sẽ có HC DiGeorge khi làm FISH.</p>	<p>HC gây hạ canxi máu và suy giảm miễn dịch, do đó đừng trước những trường hợp này cần kiểm tra các dị tật đường ra của tim để chẩn đoán HC DiGeorge. Cần thăm khám các bệnh TBS để chuyên phẫu thuật. Cũng cần tư vấn với cho những người đã từng phẫu thuật TOF, khi họ mang thai.</p>
--	--	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Hội Chứng Down Với Dị Tật Thông Sàn Nhĩ Thắt (AVSD)</p>  <p>Hình 6.4.3A đến D: HC Down với dị tật AVSD Nguồn: VH Sankar</p>	<p>Một trường hợp HC Down đặc trưng với tật ngón veo (clinodactyly) của ngón út và tăng khoảng cách giữa ngón 1 và 2 (dấu hiệu Sandal) kèm theo karyotype và siêu âm AVSD. Hội chứng này biểu hiện chậm phát triển tâm thần, trí tuệ, đầu nhỏ, hiện tượng dị hình đồng chất biến dạng theo hoàn cảnh (dysmorphism) và ngoài ra, bệnh lì mạch vành (TBS) cũng xảy ra đến 40%. Bệnh TBS phổ biến nhất là AVSD, sau đó là VSD, ASD và TOF.</p>	<p>Cần phối hợp nhiều chuyên khoa trong điều trị HC Down trong đó có cả tư vấn di truyền. Tỷ lệ tái xảy ra chỉ 1% ở Trisomy 21 do không tách rời (nondisjunction) nhưng cao đến 10% nếu do chuyển vị (translocation).</p>

Hội Chứng Edward

 <p>Hình 6.4.4A đến C: Hội chứng Edward Nguồn: VH Sankar</p>	<p>Trẻ có trisomy 18 trên karyotype và tình trạng các ngón gối chồng (overriding) lên nhau đặc trưng. Trisomy 18 là bất thường NST có kèm TBS nhiều nhất, gần như là 100%. Bao gồm cả những bệnh TBS đơn và phức tạp. Trẻ cũng sẽ có tình trạng tăng trương lực.</p>	<p>Thường không sống quá 2 năm, do các bệnh TBS phức tạp, hiện tượng đồng dạng (isomerism) và viêm phổi. Có thể cần tư vấn di truyền.</p>
--	--	---

Hội Chứng Noonan

 <p>Figure 6.4.5: Noonan syndrome Photo Courtesy: VH Sankar, M Zulfikar Ahamed</p>	<p>Một trẻ thiếu niên nam có u ở cổ. Đây là HC Noonan có hẹp van DM phổi. ECG thấy trực vô định và phi đại thất phải do loạn sản gây hẹp van DM phổi. Hội chứng Noonan có đặc trưng hình thái giống HC Turner và di truyền trội trên NST thường. Bệnh TBS gặp trong khoảng 40% trường hợp, gồm loạn sản van DM phổi gây hẹp van và bệnh cơ tim phi đại. Hẹp van phổi nặng sẽ gây ra đặc trưng trực vô định và phi đại thất phải trên ECG.</p>	<p>Hẹp van phổi nặng sẽ được nong bằng hỏng, mặc dù kết quả là không tối ưu. Trong những trường hợp này, phẫu thuật van sẽ giúp giảm tắc nghẽn. Bệnh cơ tim phi đại được điều trị nội khoa. Bệnh nhăn cũng cần được chăm sóc da chuyên khoa.</p>
---	---	--

Chia Se Ca Lam Sang

Chương 7

Hô Hấp

Hiệu đính

TU Sukumaran, Devaraj Raichur

Chia Se Ca Lam Sang

- 7.1 Các bệnh lý phổi biến
- 7.2 Các bệnh lý không phổi biến nhưng không hiếm gặp
- 7.3 Các trường hợp cấp cứu
- 7.4 Các Hội chứng
- 7.5 Khác

MỤC LỤC

7.1 BỆNH LÝ PHỔ BIẾN 119

- Viêm amidal cấp 119
- Viêm thanh khí phế quản cấp (ALTB) 119
- Viêm tai giữa cấp (AOM) 119
- Hội chứng suy hô hấp cấp (ARDS) 120
- Gương mặt khẩu cai 120
- Viêm xoang dị ứng 120
- Hen 121
- Lồng ngực ức chế với trẻ đặt thông khí 121
- Giãn phế quản 121
- Viêm tiêu phế quản 122
- Viêm mô tb ở các vùng nguy hiểm trên mặt 122
- Viêm mủ màng phổi 122
- Trần dịch - trần khí màng phổi 123
- Viêm phổi Klebsiella 123
- Viêm phổi Klebsiella—"phỏng rãnh liên thuỷ" 123
- Abscess phổi 124
- Viêm phế quản phổi do sởi 124
- HC hit phản xạ (MAS) 124
- Lao kẽ 125
- Trần dịch màng phổi 125
- Trần mủ màng phổi 125
- Viêm phổi pneumocystis jiroveci 126
- Viêm phổi do phế cầu 126
- Phục hợp sự nhiễm 126
- Suy hô hấp 127
- HC suy hô hấp (RDS) 127
- Apse sau hấu 127
- Lao hang với VPQ phổi hoại tử 128
- Viêm phổi do tụ cầu 128
- U lao phổi phái 129
- U lao phổi phái —CT Scan 129
- Lao—Xẹp thuỷ giữa phổi P 129
- Lao—Hạch cảnh khí quản hai bên to 130
- Lao—Hạch rốn phổi to 130
- TDMP do lao—Hạch rốn phổi phái 130

7.2 BỆNH ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM 131

- Viêm nắp thanh quản cấp 131
- Viêm tiêu PQ tắc nghẽn - VP tổ chức hoá (BOOP) 131
- Nang phế quản 132
- Bệnh Castleman 132
- Dị dạng nang phổi bẩm sinh (CCAM) 133
- Thoát vị hoành bẩm sinh 133
- Khí phế thũng thuỷ phổi bẩm sinh 134
- Teo thực quản kèm rõ thực quản khí quản 134
- Cơ hoành nhau 134
- Thiếu sản phổi phái 135
- Bệnh phổi kẽ (ILD) 135
- U nguyên bào TK (di căn) kèm TDMP phái và tiêu xương suôn 7 136
- Bất sản phổi 136
- Khỏi U 136

7.3 TÌNH TRẠNG CẤP CỨU 137

- Trần khí màng phổi kín 137
- Chấn thương nhầm dị vật đường thở 137
- Dị vật đường thở 138
- Dị vật ở PQ phái 138
- Trần khí màng phổi 139
- Thông khí nhân tạo—Trần khí áp lực 139

7.4 HỘI CHỨNG 140

Hội chứng swyer-James MacLeod (SJMS) 140

7.5 KHÁC 140

- Dụng cụ điều trị hen 140
- Nang sán - XQ ngực 140
- Máy khí dung 141
- Dụng cụ hồi sức và hỗ trợ Oxi 141
- Thoát vị qua khe thực quản (PEHH) 142
- Giảm tốc độ tăng trưởng 142
- Tuyễn ức - dấu hiệu cảnh báo 143

7.1 CÁC BỆNH LÝ PHỔ BIÊN

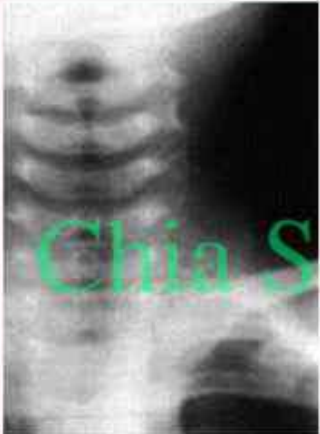
Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Viêm amidan cấp	 <p>Amidan sưng đỏ, xuất tiết.</p> <p><i>Triệu chứng cơ năng:</i> Nuốt đau, ho khan, mệt mỏi, sốt và gai rát, nuốt khó, đau tai, đau đầu, đau cơ, hạch cổ sưng to.</p> <p><i>Thực thể:</i> Luồng khô, amidan sưng đỏ, xuất tiết họng, sưng huyệt họng, nỗi hạch cành-dạ dày.</p>	<p>Penicillin là thuốc được lựa chọn. Cephalosporins or clindamycin cho nhiễm trùng mạn tính.</p> <p><i>Cắt Amidan, nếu(bất kỳ):</i></p> <ul style="list-style-type: none"> tai phát ≥ 7 lần/năm Tai phát ≥ 5 lần trong 2 năm Viêm amidan gây ra tắc nghẽn đường hô hấp trên apxe amidan <p>Đốt vòi nitrat bạc cho các trường hợp viêm mạn tính</p>
Viêm thanh khí phế quản cấp (ALTB)	 <p>Phát hiện hẹp ở vùng dưới thanh môn của đường hô hấp trên (steeple sign).</p> <p>ALTB nguyên nhân chính là các loại virus; phổ biến nhất là virus á cúm typ B.</p> <p>Đây là loại tắc nghẽn cấp tính đường hô hấp trên phổ biến nhất.</p> <p><i>Triệu chứng cơ năng:</i> 1-3 ngày trước đó có nhiễm trùng đường hô hấp trên kèm ho, khan tiếng, thở nít khi hit vào.</p> <p><i>Thực thể:</i> Giọng khàn, chảy mũi, viêm thanh quản từ nhẹ tới trung bình và thở nhanh.</p> <p>Vị trí phổ biến nhất của tắc nghẽn là dưới thanh môn.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Kiểm soát đường thở Lâm âm O₂ Khi dung racemic/nonracemic epinephrine. corticosteroid nồng/ khi dung đều hiệu quả Heliox—có ích trong các ca viêm thanh khí phế quản nặng. Các liệu pháp hỗ trợ khác. Khang sinh không được chỉ định trong viêm thanh khí phế quản.
Viêm tai giữa (AOM)	 <p>Màng nhĩ căng phồng sưng huyệt và mắt nón sáng</p> <p>AOM có thể có mù hoặc không nung mù; cả 2 đều gây ra trán dịch tai giữa. Màng nhĩ sưng đỏ, căng phồng kèm theo đau và kém di động là đặc trưng của viêm tai giữa cấp mù (ASOM).</p>	<p><i>Khang sinh:</i> Ở bệnh nhi <6 tháng, kể cả nghi ngờ AOM cũng nên được điều trị. Dưới 2 tuổi điều trị tất cả các case AOM được xác định. Trẻ trên 2 tuổi, xác định điều trị các trường hợp nặng. Đầu tay—Amoxicillin, thay thế—co-amoxiclav, cefuroxime axetil, hoặc IM ceftriaxone. Thời gian điều trị -10 ngày cho trẻ <2 tuổi và 3-5 ngày cho trẻ lớn hơn. Chích màng nhĩ hiếm khi cần thiết.</p>

Figure 7.1.1: Viêm amidan cấp
Photo Courtesy: S Nagabhushana, Bengaluru

Figure 7.1.2: ALTB—"Steeple sign"
Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Figure 7.1.3: Viêm tai giữa cấp mù (ASOM)
Photo Courtesy: S Nagabhushana, Bengaluru

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

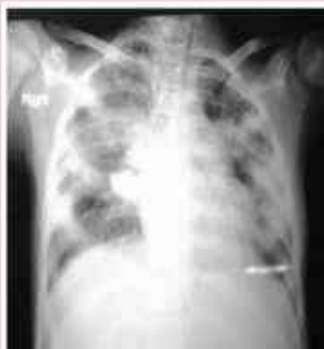
Hội chứng suy hô hấp cấp (ARDS)

Figure 7.1.4: ARDS trong sốt xuất huyết Dengue
Photo Courtesy: NK Kalappanavu, S Kavya, Davangere

XQ cho thấy các vùng phổi bình thường xen kẽ với các vùng phổi xẹp và đồng đặc được tập chung hướng về các vùng phổi thuộc.

ARDS, được định nghĩa là 1 phổi phổi không do tim, với sự xuất hiện suy hô hấp $\text{PaO}_2/\text{FiO}_2$ ratio $\leq 300 \text{ mm Hg}$, xâm lấn 2 phổi trên XQ, không có suy tim.

Nguyên nhân: huyêt, viêm phổi, duỗi nước, nhồi máu phổi, dập phổi, shock, hội chứng viêm dập ứng hô hấp, v.v.

- Loại bỏ các yếu tố nguyên nhân
- Thông khí cơ học với PEEP cao và thể tích khí lưu thông thấp để duy trì
- Các phương thức điều trị khác:
 - Thuật huy động phế nang: Đặt PEEP ở mức cao ngay từ đầu (giây tới phút)
 - Đào ngược tỷ lệ thở và thở ra: $\text{IT}>\text{ET}$
 - Tăng PaCO_2 cho phép
 - Lợi tiểu
 - Tư thế nằm nghiêng
 - NO (Nitric Oxide).
 - Giảm chuyển hóa (an thần, hạ sốt)
 - Oxy hóa máu bằng màng ngoài cơ thể (ECMO) ở trẻ sơ sinh và nhú nhí, má ko đáp ứng với thông khí.
 - surfactant ngoại sinh.

Bộ Mát VA

Figures 7.1.5A and B: (A) Bộ mặt VA; (B) XQ cho thấy sự phi dai của hạch khẩu cái
Photo Courtesy: S Nagabhushana, Bengaluru and Vijay Yewale, Navi Mumbai

Khuôn mặt điển hình với môi trên dài ra, răng hàm trên nhô, gợi ý tới phi dai hạch khẩu cái (Fig. 7.1.5A).

Dấu hiệu khác có thể gặp: cung vom cao, ngay, khó thở khi ngủ/ thiếu oxy, yếu tố kích thích quan trọng cho hen và chảy dịch mũi sau.

Liên cầu nhóm A là nguyên nhân. XQ (Fig. 7.1.5B) cho thấy mô mềm phình ra (khẩu cái) làm hẹp mũi hẫu.

- Penicillin—là thuốc được chọn cephalosporins hoặc clindamycin có thể hiệu quả hơn với viêm mạn tính.
- Phẫu thuật cắt VA—trong những trường hợp viêm VA mạn tính.

Viêm mũi dị ứng

Figure 7.1.6: Viêm mũi dị ứng
Photo Courtesy: S Nagabhushana, Bengaluru and Devaraj Raichur, Huhli

"chào kiệu dị ứng" ở bệnh nhân viêm xoang.

Dường Dennis Morgan (nếp hàn mũi) có thể quan sát.

- Tránh các dị nguyên đã xác định.
- Kháng histamin đường uống.
- Steroid nhô mũi.
- Đồng vận alpha uống/ qua mũi.
- Liệu pháp miễn dịch dị ứng đặc hiệu.
- Kháng thể đơn dòng kháng anti-IgE ở người.

Hen phế quản

Figure 7.1.7: Phổi tảng sáng - hen
Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

Phổi tảng sáng, cho thấy tinh trang ứ khí.

Hen là bệnh lý viêm mạn tính đường dẫn khí ở phổi gây nên các đợt急性加重.

Ho khan từng đợt và/hoặc rit thi tho ra là triệu chứng phổ biến nhất của hen.

Triệu chứng hô hấp có thể nặng hơn về đêm, đặc biệt là khi các yếu tố kích thích kéo dài bởi nhiễm trùng hô hấp hoặc hút phải các dị nguyên.

- Loai bỏ và hạn chế các vấn đề tiếp xúc với môi trường.
- Điều trị đồng thời các bệnh lý phổi hợp.
- Xử trí đợt cấp:
 - Oxy và động vận beta tác dụng ngắn dạng hit.
 - corticosteroids hệ thống - anticholinergic khi dùng (ipratropium bromide).
 - Truyền tĩnh mạch Magnesium sulfate
 - Aminophylline tĩnh mạch.
 - Epinephrine 0.01 mg/kg dưới da hoặc tiêm bắp
 - Terbutaline truyền tĩnh mạch.
- Điều trị tại nhà: Tùy thuộc vào mức độ nặng của triệu chứng mạn.

Lồng ngực ứ tắc ở trẻ đặt thông khí

Figure 7.1.8: lồng ngực ứ tắc ở trẻ đặt thông khí
Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

Tăng đường kính trước-sau của lồng ngực.

Nguyên nhân có thể do hội chứng hit phổi phản su, nhưng với đứa trẻ đặt thông khí, sự ứ khí ở phổi do PEEP cao không phù hợp có thể gây hình ảnh trên.

- Giữ PEEP thấp
- Không nên dùng các auto-PEEP
- Cho phép thời gian thở đủ.

Sang

Giãn phế quản

Figure 7.1.9: Giãn phế quản
Photo Courtesy: TA Shepur, KIMS, Hubli

Giãn phế quản 2 bên ở các mức độ khác nhau có thể quan sát được, trái > phải.

Giãn phế quản: sự giãn bất thường không thể hồi phục của cây phế quản.

Cơ năng: Ho và khạc đờm nhiều, khác: ho máu, sốt, chán ăn và sụt cân.

Thực thể: Rales khu trú ở các vùng bị ảnh hưởng, thở rít, dấu hiệu dùi trống ở đầu chí.

- Liệu pháp tức thi là giảm tắc nghẽn hô hấp và kiểm soát nhiễm trùng.
- Phen hô hấp.
- Thuốc giãn pq 2-4 tuần kèm kháng sinh
- Dự phòng lâu dài: macrolide đường uống hoặc kháng sinh khi dùng.
- Điều trị các bệnh lý kèm theo
- Đôi khi việc cắt thùy hoặc phân thùy phổi được thực hiện khi có giãn khu trú.
- Hiếm khi phải ghép phổi.

Viêm tiêu phế quản

Figure 7.1.10: Viêm tiêu phế quản
Photo Courtesy: Devataj Raichur, KIMS, Hubli

Hình ứ khí 2 phổi.
Lứa tuổi phổ biến: 2 tháng đến 2 năm. Nguyên nhân hàng đầu là virus.
Hợp bào hô hấp (RSV) là nguyên nhân phổ biến nhất. Nguyên nhân khác gồm cúm và adenoviruses, Mycoplasma, và các virus khác.
Bắt đầu với nhiễm trùng nhẹ đường hô hấp trên (URTI) sau đó là suy hô hấp với thở rít ho, khó thở và kích thích.

- Điều trị hỗ trợ là chủ yếu.
- Lâm âm dòng O₂.
- Giãn phế quản
- Corticosteroids không được khuyến cáo với trẻ trước độ khỏe mạnh
- Với trẻ có bệnh tim bẩm sinh hoặc bệnh phổi, ribavirin có thể sử dụng dưới dạng phun sương.
- Kháng sinh chỉ khi có viêm phổi bội nhiễm.

Viêm mô tế bào ở các vùng nguy hiểm trên mặt

Figure 7.1.11: Viêm mô tế bào ở các vùng nguy hiểm trên mặt
Photo Courtesy: S Nagabushana, Bengaluru

Sưng đỏ đau xuất hiện ở đầu mũi.
Nhiễm trùng ở "vùng nguy hiểm trên mặt" có thể dẫn đến huyết khối tĩnh mạch xoang hang.

- Kháng sinh trên phỏ Streptococci, Staphylococcus aureus, and H. influenzae. (vd. Co-amoxyclav).
- Điều trị triệu chứng.

Viêm mủ màng phổi

Figures 7.1.12A and 7.1.12B: (A) Viêm mủ màng phổi;
(B) Viêm mủ màng phổi p-CT scan.
Photo Courtesy: NK Kalappanavar, S Kavya, Davangere

Viêm mủ màng phổi, tập trung mủ ở khoang màng phổi, thường là biến chứng không điều trị hoặc điều trị không thích hợp của viêm phổi.

Cơ năng: Ho, khó thở, rát lỗ mũi, thở nhanh, khó thở từ thở, hoặc tim tài.

Thực thể: các dấu hiệu gợi ý tràn dịch màng phổi.

Viêm mủ màng phổi thường được chẩn đoán phân biệt với tràn dịch màng phổi thanh tủy huyết bởi chọc dò dịch màng phổi.

Hình CT ở bên cho thấy hình ảnh tràn mủ xép phổi p (Fig. 7.1.12B).

- Kháng sinh.
- Chọc màng phổi và dẫn lưu dịch có hoặc không có các chất tiêu sợi huyết.
- phẫu thuật nội soi lồng ngực có hỗ trợ video (VATS) hoặc phẫu thuật mở tách màng phổi.

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Tràn dịch-khi màng phổi

Figure 7.1.13: Tràn dịch-khi màng phổi trái
Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Hình ảnh mực dịch-khi do sự xuất hiện của chúng trong khoang màng phổi.

Điều trị: tương tự như tràn dịch/ mù màng phổi.

Viêm phổi Klebsiella

Figure 7.1.14: Viêm phổi Klebsiella
Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Các túi khí và túi mủ khu trú ở thùy trên phổi phải gợi ý tới viêm phổi *Klebsiella*.

Viêm phổi *Klebsiella* phổ biến ở trẻ mới sinh. Đờm màu như thạch nhão đỏ 'Red Currant Jelly' XQ cho thấy dấu hiệu "phồng rãnh liên thùy" 'Bulging fissure sign'.

Kháng sinh hiệu quả với *Klebsiella*:

- Amoxicillin-clavulanate (20–45 mg/kg /24 hr chia đôi 8–12h uống).
- Ceftriaxone (50–75 mg/kg q 24 hr IV or IM).
- Amikacin (15–25 mg/kg/24 hr chia 2 lần 8–12 hr IV or IM).

Viêm phổi Klebsiella—'Phồng rãnh liên thùy'

Figure 7.1.15: Viêm phổi Klebsiella—'Phồng rãnh liên thùy'
Photo Courtesy: Devaraj Raichut; KIMS, Hubli

Bờ dưới của thùy phải đồng đặc phồng lên gợi ý tới viêm phổi *Klebsiella*.

Kháng sinh hiệu quả với *Klebsiella*:

- Amoxicillin-clavulanate (20–45 mg/kg /24 hr chia đôi 8–12h uống).
- Ceftriaxone (50–75 mg/kg q 24 hr IV or IM).
- Amikacin (15–25 mg/kg/24 hr chia 2 lần 8–12 hr IV or IM).

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Abscess phổi

Figure 7.1.16: Abscess phổi

Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Khoang khu trú có thành dày có thể thấy ở giữa phổi phải. Nguyên nhân: Vị khuẩn ái khí và yếm khí. Nấm ở các bệnh nhân suy giảm miễn dịch.
Cơ năng: Ho, sốt, khó thở, đau ngực, nôn, khạc đờm, sút cân và ho máu.
Thực thể: Nhịp nhanh, co kéo cơ hô hấp phụ, giảm âm phổi, và gõ đặc ở các vùng bị ảnh hưởng.

- Với các cases không có biến chứng, kháng sinh cho 4-6 tuần, phò tác dụng *S. aureus*, vị khuẩn yếm khí và gram âm.
- Với các bn nặng những người thất bại sau 7-10 ngày dùng kháng sinh, can thiệp ngoại như là kỹ thuật chọc dịch qua da, và hiếm khi pt lồng ngực với cắt thùy và hoặc bóc vòi xơ là cần thiết.

Viêm phế quản phổi do sởi

Figure 7.1.17: Viêm phế quản phổi do sởi

Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

khoảng kẽ mờ hình lưới là bằng chứng chẩn đoán hình ảnh của trẻ bị sởi suy hô hấp.

Viêm phế quản phổi do sởi (viêm phổi tè bào không lỗ) gây ra trực tiếp bởi virus sởi.

Nó nên được phân biệt với nhiễm trùng hô hấp do vi khuẩn kèm theo, thường phô biến.

- Hỗ trợ hô hấp bằng liệu pháp oxy.
- Hỗ trợ thông khí—trong trường hợp suy hô hấp.
- Dự phòng bằng kháng sinh không phai đầu tay. Kháng sinh chỉ được dùng nếu vi khuẩn viêm phổi không thể loại trừ.
- vitamin A hỗ trợ

Hội chứng hít phân su (MAS)

Figure 7.1.18: Lồng ngực ứ gas ở MAS

Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

Tăng đường kính trước sau của lồng ngực thấy ở trẻ sơ sinh bị MAS.

Phân su hay được nhìn thấy ở da và dây rốn.

Bình thường, trẻ sơ sinh có đường kính lồng ngực trước sau lớn hơn ở trẻ lớn và người lớn, nhưng cơ chế van bóng (the ball-valve mechanism) của hít phái phân su làm tăng hơn đường kính trước sau.

- Chăm sóc hỗ trợ và điều trị tiêu chuẩn suy hô hấp.
- surfactant ngoại sinh cho các trường hợp nặng.
- Thông khí tự nhiên (CPAP) và thông khí cơ học Ô MAS mức độ trung bình hoặc nặng
- Thông khí cao tần (HFV).
- nitric oxide hít (iNO).
- Oxy hòa máu bằng màng ngoài cơ thể (ECMO).

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
<p>Lao kê</p> 	<p>Các hình mờ sắc tròn, hạt kê ở cả 2 phế trường với hạch lympho bệnh lý ở trước phái khí quản.</p> <p>Lao kê là dạng lao lây nhiễm nhiều nhất trên lâm sàng.</p> <p>Phổ biến hơn ở trẻ sơ sinh, trẻ suy dinh dưỡng và suy giảm miễn dịch.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Khang sinh kháng lao (ATT)—2HRZE₃ + 4HR₁ (phác đồ DOTS) cho 6 tháng. Sốt thường giảm sau 2-3 tuần điều trị bằng ATT. Corticosteroid làm giảm triệu chứng nhanh hơn.

Figure 7.1.19: Lao kê
Photo Courtesy: Devaraj Raichur, HS Surendra, KIMS, Hubli

<p>Tràn dịch màng phổi</p> 	<p>lớp bóng mờ dày 2 bên lâm sàng các khoang liên sườn ở phổi</p> <p>Chia Se Ca Lam Sang</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị hỗ trợ Chọc màng phổi nếu suy hô hấp nặng xảy ra.
---	---	---

Figure 7.1.20: tràn dịch màng phổi 2 bên ở trẻ nhiễm virus Chikungunya

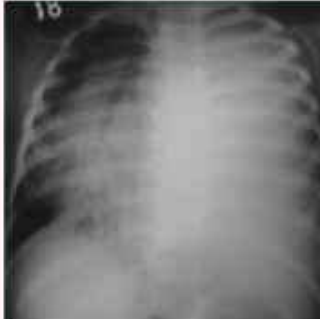
<p>Tràn dịch/ mù màng phổi</p> 	<p>Bóng mờ thuần nhất xóa góc suông hoành trái với trung thất bị đẩy sang phái.</p> <p>Dịch màng phổi có thể là dịch thâm hoặc dịch tiết.</p> <p>Cản nguyên phổ biến nhất—viêm phổi do vi khuẩn, tràn dịch nhiều sẽ gây ho và suy hô hấp.</p> <p>Thực thể: Trung thất bị đẩy sang phía đối diện, Giãn rộng các khoang liên sườn, Rung thanh giảm, gõ đục, Giảm hoặc mất âm phổi.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị bệnh nền. Chọc dịch màng phổi Đặt ống dẫn lưu màng phổi—khi dịch tái ứ lại gây cản trở hô hấp hoặc dịch là mù. Trong tràn dịch cản phổi với pH dịch màng phổi <7.20 hoặc nồng độ glucose <50 mg/dl, ống dẫn lưu ngực được đặt.
---	---	--

Figure 7.1.21: tràn dịch màng phổi trái với phổi trái xẹp-dong đặc
Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

Viêm phổi do nấm *Pneumocystis jiroveci* (*carinii*)

Figures 7.1.22A and B: *Pneumocystis jiroveci* (*carinii*) pneumonia
Photo Courtesy: Vinod Ratageri, TA Shepur, KIMS, Hubli

(Fig. 7.1.22A) Thúy trên và dưới bên phải đồng đặc; các thùy phổi trái đồng đặc; thùy giữa phổi phải dược bao toàn gọi ý tới viêm phổi *Pneumocystis jiroveci*: Đây là nhiễm trùng đe dọa tính mạng ở trẻ suy giảm miễn dịch khi không dự phòng, ~40% trẻ em bị AIDS, 12% trẻ em bị bệnh bạch cầu, và 10% ở bệnh nhân ghép tạng dễ thu cảm với viêm phổi *P. carinii*.

(Fig. 7.1.22B) Phổi nở kém hai bên có những bóng nốt ở thùy phổi phải. Tốn thương hóc dày có thể quan sát ở đoạn đỉnh thùy dưới. Sự dày lên của khoang kẽ được thấy ở rốn phổi 2 bên.

- (A and B) Trimethoprim-sulfamethoxazole (TMP-SMZ) (15–20 mg TMP/kg/day chia 4 lần/ngày).
- Kéo dài: 3 tuần với AIDS và 2 tuần cho các đối tượng khác.
- Thay thế, pentamidine isethionate (4 mg/kg liều 1 lần/ngày/tm).
- Atovaquone (750 mg 2 lần/ngày với ăn, >13 tuổi).
- Các phương pháp hiệu quả khác gồm trimetrexate glucuronate hoặc phổi hợp trimethoprim và dapsone, or clindamycin và primaquine.
- Corticosteroids (Prednisolone) được dùng cho các trường hợp trung bình-nặng.

Viêm phổi phế cầu

Figure 7.1.23: Xep-dong đặc thùy trên phổi phải
Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Viêm phổi khu trú theo thùy. Gặp phổ biến nhất là phế cầu.

Viêm phổi phế cầu có triệu chứng thở nhanh, tăng công hộ hấp, tim tai và suy hô hấp. Nghe phổi -rules và rit.

- Khuẩn da kháng thuốc nên được báo cáo.
- Penicillin-G—thuốc được lựa chọn cho các chủng nhạy cảm.
- Liều cao cefotaxime và ceftriaxone hiệu quả, kể cả đối với các khuẩn kháng cefalosporin.
- Với phế cầu da kháng thuốc: Vancomycin (hiện nay chưa bị đề kháng). Linezolid là liệu pháp thay thế.

Phức hợp sơ nhiễm

Figure 7.1.24: Phức hợp sơ nhiễm

trên dịch hình que trong rãnh liên thùy nhỏ ở trẻ con gọi ý Mantoux test dương tính.

2HRZE₃ + 4HR₃ theo khuyến cáo I của RNTCP (2011).

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Suy hô hấp

Figure 7.1.25: Suy hô hấp ở trẻ sơ sinh. Photo Courtesy: Devataj Raichur, KIMS, Hubli

Triệu chứng của suy hô hấp: Coughing (co rút xương sườn) và co rút khoang liên sườn. Triệu chứng khác có thể là phồng cánh mũi, và kéo các cơ hô hấp phụ, tim tái. Rất nhiều bệnh liên quan như mờ phổi và khí đạo có thể gây ra co rút lồng ngực.

- Dánh giá ABC
- O₂ liệu pháp
- Duy trì PaCO₂
- CPAP
- IMV
- Điều trị bệnh lý nền.

Hội chứng suy hô hấp (RDS)

Figure 7.1.26: RDS ở trẻ sơ sinh. Photo Courtesy: Devataj Raichur, KIMS, Hubli

Hình ảnh tóm tắt gường mờ ở phổi với phè quản chà khí. Giới hạn hình tim rất khó xác định. *Triệu chứng lâm sàng:* Nguyên phát ở trẻ lớn, thở nhanh, tiếng thổi, giãn các khoang liên sườn và xương sườn, phồng mũi, và xạm tối/tim tái, có thể shock sau đó. *Âm phổi:* Bình thường hoặc giảm ± rales nhỏ.

- Hầu hết sẽ tự đỡ.
- Tránh tình trạng thiếu oxy máu.
- O₂ âm âm để duy trì PaO₂ 50 đến 70 mm Hg.
- Sử dụng surfactant cho các trường hợp RDS trung bình đến nặng.
- CPAP/IMV nếu PaO₂ không thể duy trì trên 50 mm Hg.
- Các phương thức điều trị khác là thông khí cao tần, ECMO và nitric oxide hit (iNO).

Chia Se Ca Lam Sang

Abcess sau thanh quản

Figures 7.1.27A and B: (A) Abscess sau thanh quản; (B) XQ - coid nghẽn

(Fig. 7.1.27A) Mát sưng nề, và biến dạng cổ gây ra bởi abscess sau thanh quản

Cơ năng: Sốt, kích thích, ăn uống kém và chảy dài. Cứng gáy, cổ biến dạng và không muôn vận động cổ.

Thực thể: Giọng nghe ko rõ, khó khé, và suy hô hấp. Khám lâm sang khôi ở thành sau thực quản, hạch cổ có thể xuất hiện.

(Fig. 7.1.27B) XQ cổ nghiêng trên bệnh nhân cho thấy rõ ràng hình ảnh tăng khoảng trống giữa bóng khí thực quản với đốt sống cổ.

Thành sau thực quản nổi khôi.

- Kháng sinh tĩnh mạch kèm/ không kèm phẫu thuật dẫn lưu.
- Một kháng sinh céfalosporin thế hệ 3 với ampicilin-sulbactam hoặc clindamycin có hiệu quả trên khuẩn yếm khí.
- Bệnh nhân có suy hô hấp hoặc bệnh nhân thất bại với kháng sinh tĩnh mạch có thể điều trị phẫu thuật dẫn lưu.

Hình ảnh

Lưu Ý

Xử Trị

Lao thê hang với viêm hoại tử phế quản phổi

Figures 7.1.28A and B: Lao thê hang với viêm hoại tử phế quản phổi (A) X-ray and (B) CT scan
Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

(Fig. 7.1.28A) Các tồn thương hang ở phổi phải với thâm nhiễm lan tỏa ở phổi trái ở trẻ có đờm dương tính với lao.

Lao thê hang ở phổi không phổ biến ở trẻ em, nhưng có thể gặp, như ví dụ trên.

(Fig. 7.1.28B) CT scan của đứa trẻ trên, hình ảnh các tồn thương hoại tử rõ ràng.

Phác đồ điều trị tuân theo hiệp hội phòng chống lao quốc gia (RNTCP) (2011) là:

- Cat I (Mới): 2HRZE₃ + 4HR₃
- Cat II (đã từng điều trị trước đó): 2HRZES₃ + 1HRZE₃ + 5HRE₃

Steroids—trong tắc nghẽn phế quản, tràn dịch màng phổi lượng nhiều và lao kê.

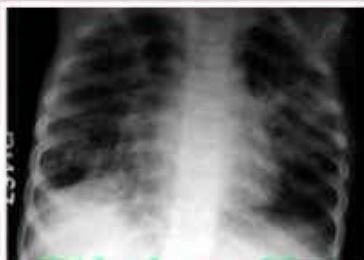
Viêm phổi tu cầu

Figure 7.1.29: Viêm phổi tu cầu
Photo Courtesy: TU Sakumaran, PIMS, Thiruvalla

Sự phá hủy nhu mô phổi lan tỏa tạo nên các hang ở cả 2 bên phổi là dấu hiệu chỉ điểm của viêm phổi tu cầu.

S. aureus gây ra viêm phế quản phổi.

Dấu hiệu đặc trưng là các vùng hoại tử xuất huyết lan tỏa và các hang không đều ở nhu mô phổi, cuối cùng là các túi khí, túi mủ hoặc là, các nang phế quản phổi.

• Cloxacillin or cefazolin- kháng sinh khởi trì cho nhiễm trùng nặng nghi di tu cầu nhạy cảm methicilin (MSSA).

• Vancomycin khởi trì cho các bệnh nhân di ứng penicilin và những trường hợp nhiễu tu cầu nghi do MRSA (Thay thế: linezolid or teicoplanin).



Figure 7.1.30: Viêm phổi tu cầu
Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

Hình đồng đặc 2 bên với các bóng sáng.

• Cloxacillin or cefazolin- kháng sinh khởi trì cho nhiễm trùng nặng nghi di tu cầu nhạy cảm methicilin (MSSA).

• Vancomycin khởi trì cho các bệnh nhân di ứng penicilin và những trường hợp nhiễu tu cầu nghi do MRSA (Thay thế: linezolid or teicoplanin).

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

U lao phổi phải

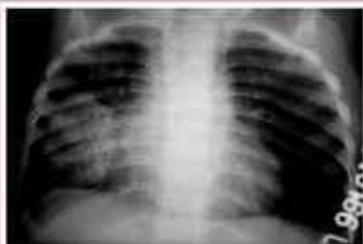


Figure 7.1.31: u lao phổi phải. Photo Courtesy: Vinod Ratageri, TA Shepur KIMS, Hubli

Tồn thương khối calci hóa ở thùy giữa và dưới phổi phải.

Phác đồ điều trị tuân theo hiệp hội phòng chống lao quốc gia (RNTCP) (2011) là:

- Cat I (Mới): 2HRZE₂ + 4HR₃
- Cat II (đã từng điều trị trước đó): 2HRZES₃ + 1HRZE₃ + 5HRE₃

Steroids—trong tắc nghẽn phế quản, tràn dịch màng phổi lượng nhiều và lao kê.

U lao phổi phải—CT Scan



Figure 7.1.32: U lao phổi phải—CT scan. Photo Courtesy: TA Shepur, KIMS, Hubli

Hình ảnh CT cho thấy tồn thương ở thùy giữa phổi phải

Phác đồ điều trị tuân theo hiệp hội phòng chống lao quốc gia (RNTCP) (2011) là:

- Cat I (Mới): 2HRZE₂ + 4HR₃
- Cat II (đã từng điều trị trước đó): 2HRZES₃ + 1HRZE₃ + 5HRE₃

Steroids—trong tắc nghẽn phế quản, tràn dịch màng phổi lượng nhiều và lao kê.

Lao—Xẹp và đông đặc thùy giữa phổi phải



Figure 7.1.33: Lao—Xẹp và đông đặc thùy giữa phổi phải. Photo Courtesy: Devaraj Raichur and Pushpa Panigatti, KIMS, Hubli

Hình ảnh xẹp và đông đặc thùy giữa phổi phải

Cardiac Silhouette's sign (Hình mờ ở sun sườn phải của tim).

Phác đồ điều trị tuân theo hiệp hội phòng chống lao quốc gia (RNTCP) (2011) là:

- Cat I (Mới): 2HRZE₂ + 4HR₃
- Cat II (đã từng điều trị trước đó): 2HRZES₃ + 1HRZE₃ + 5HRE₃

Steroids—trong tắc nghẽn phế quản, tràn dịch màng phổi lượng nhiều và lao kê.

Lao—Hạch khí quản hai bên

Figure 7.1.34: Lao—Hạch khí quản hai bên

Photo Courtesy: TA Shepur, KIMS, Hubli

Bóng mờ hình oval ở cả 2 bên khí quản đoạn dưới.

Phác đồ điều trị tuân theo hiệp hội phòng chống lao quốc gia (RNTCP) (2011) là:

- Cat I (Mới): 2HRZE₃ + 4HR₃
- Cat II (đã từng điều trị trước đó): 2HRZES₃ + 1HRZE₃ + 5HRE₃

Steroids—trong tác nghẽn phế quản, tràn dịch màng phổi lượng nhiều và lao kẽ.

Lao—Hạch rốn phổi

Figure 7.1.35: Lao—Hạch rốn phổi

Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Hạch lympho xuất hiện ở vùng rốn phổi.

Phổi là vị trí hay gặp nhất của lao. Bệnh sẽ khác nhau, biểu hiện từ những tổn thương nhỏ tới các tổn thương rải rác

Lâm sàng phụ thuộc vào tổn thương ở phổi.

Lao ở trẻ em chủ yếu là nhóm ít vi trùng.

Phác đồ điều trị tuân theo hiệp hội phòng chống lao quốc gia (RNTCP) (2011) là:

- Cat I (Mới): 2HRZE₃ + 4HR₃
- Cat II (đã từng điều trị trước đó): 2HRZES₃ + 1HRZE₃ + 5HRE₃

Steroids—trong tác nghẽn phế quản, tràn dịch màng phổi lượng nhiều và lao kẽ.

Lao tràn dịch màng phổi—Hạch rốn phổi phải

Figure 7.1.36: Lao tràn dịch màng phổi—Hạch rốn phổi phải

Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

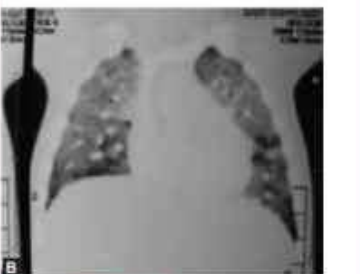
Dịch màng phổi lượng ít với sự xói mòn góc sườn hoành bên phải kèm theo là hạch rốn phổi phải.

Phác đồ điều trị tuân theo hiệp hội phòng chống lao quốc gia (RNTCP) (2011) là:

- Cat I (Mới): 2HRZE₃ + 4HR₃
- Cat II (đã từng điều trị trước đó): 2HRZES₃ + 1HRZE₃ + 5HRE₃

Steroids—trong tác nghẽn phế quản, tràn dịch màng phổi lượng nhiều và lao kẽ.

7.2 NHỮNG BỆNH KHÔNG PHÔ BIÊN NHƯNG KHÔNG HIÈM GẶP

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Viêm nắp thanh quản cấp 	<p>Một bệnh lý có khả năng gây tử vong. Triệu chứng có thể là sốt cao, đau họng, khó thở và có thể tiến triển thành tắc nghẽn đường hô hấp.</p> <p>Nguyên nhân: <i>H. influenzae</i> type b Nguyên nhân khác: <i>Streptococcus pyogenes</i>, <i>pneumococci</i>, và <i>Staphylococcus aureus</i>.</p> <p>Chẩn đoán: nội soi thanh quản—Nắp thanh quản lớn, viêm, sưng đỏ</p> <p>Xạ cổ bên: “dấu hiệu ngón tay cái” của nắp thanh quản sưng lên.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dường dẫn khí nhân tạo O₂ Kháng sinh từ 7-10 ngày: <ul style="list-style-type: none"> Ceftriaxone, Cefotaxime, hoặc Ampicillin + sulfactam. Dự phòng bằng Rifampin: (1) Trẻ dưới 4 tuổi có hệ miễn dịch chưa hoàn chỉnh đã có bất kỳ tiếp xúc; (2) Trẻ dưới 12 tháng chưa tiêm vaccine mà đã có tiếp xúc; hoặc (3) những đứa trẻ suy giảm miễn dịch tại gia đình.
Viêm tiểu phế quản tắc nghẽn- viêm phổi tổ chức hóa (BOOP)  	<p>BOOP là 1 bệnh xơ phổi kẽ không rõ nguyên nhân và bao gồm các dấu hiệu tắc nghẽn trên giải phẫu bệnh. còn được gọi là viêm phổi tổ chức hóa vô căn. tỷ lệ mắc 0.01%. Ít xảy ra ở trẻ em. Triệu chứng giống như viêm phổi, viêm phế quản, viêm tiểu phế quản.</p> <p>Nguyên nhân: không rõ. Nghi ngờ gây ra bởi adenovirus, sởi, influenza, Ho gà, <i>Legionella</i>, <i>Mycoplasma</i>.</p> <p>Nguyên nhân khác: JRA, SLE, xơ cứng bì, CT ngực cho thấy Các vùng loang lổ bới ú khí và giãn phế quản (Figs 7.2.2A and B).</p> <p>BOOP được chẩn đoán tốt nhất qua sinh thiết phế quản và sinh thiết phổi mở.</p>	<ul style="list-style-type: none"> BOOP không triệu chứng, không tiến triển—chỉ theo dõi. Bệnh có triệu chứng hoặc tiến triển—corticosteroid uống trên 1 năm. Tiền lượng: Hồi phục hoàn toàn từ 60-80%. Hội chứng suy hô hấp cấp (ARDS) hiếm khi xảy ra.

Figures 7.2.2A and B: (A) Viêm tiểu phế quản tắc nghẽn- viêm phổi tổ chức hóa (BOOP);
(B) BOOP trên CT ngực
Photo Courtesy: NK Kalappanavar and S Kavya, Davangere

Nang phế quản

Figure 7.2.3: Nang phế quản.

Photo Courtesy: JK Lakhani, Gadag

Tổn thương nang nằm ở thùy giữa-dưới phải. Nang phế quản là 1 mảng của túi thừa khí quản phổi trước 16 tuần thai. Vị trí phô biến nhất là bên phải và gần cấu trúc đường giữa (khí quản, thực quản, phế quản gốc) triệu chứng— Sốt, đau ngực, ho đờm, nuốt khó XQ ngực—Nang, có thể có mucus khí-dich.

Nang có triệu chứng:

- Kháng sinh phù hợp
- Phẫu thuật.

Nang không triệu chứng: loại bỏ tr hợp tỷ lệ nhiễm trùng cao.

Bệnh Castleman

Figure 7.2.4: Bệnh Castleman

Photo Courtesy: KE Elizabeth, GMC, Thiruvananthapuram

Hạch bệnh ở trung thất/ rốn phổi cho thấy bệnh castleman (tăng sản hạch angiofollicular, lymphoid hamartoma) trên sinh thiết thấy nó tồn tại sau khi đã dùng thuốc kháng lao.

Đó là 1 tăng sản bạch huyết lympho không phải ung thư không phô biến. Nó có thể liên quan tới 1 nhóm hạch đơn độc hoặc 1 hệ thống.

Tăng sản bạch huyết khu trú: Phẫu thuật loại bỏ.

Tăng sản bạch huyết đa cơ quan:

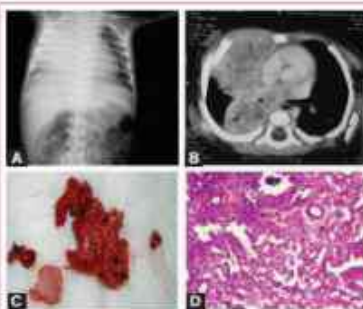
- Không có phác đồ điều trị tiêu chuẩn
- Ganciclovir
- Anti CD20 B-cell monoclonal antibody, rituximab
- Tocilizumab. Điều trị khác cho tăng sản bạch huyết đa cơ quan bao gồm:
 - Corticosteroids
 - Chemotherapy
 - Thalidomide.

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Đi dạng nang phổi bẩm sinh ở trẻ (CCAM)



Figures 7.2.5A to D: Đi dạng nang phổi bẩm sinh ở trẻ (CCAM) ở phổi phải—(A) X-ray; (B) CT scan; (C) mẫu phổi sau phẫu thuật cắt và (D) giải phẫu bệnh Photo Courtesy: JK Lakhani, Gadag

(Fig. 7.2.5A) Bóng mờ lớn chiếm thùy trên, giữa phổi phải. Tỷ lệ mắc—4/100000.

Triệu chứng: với trẻ sơ sinh— suy hô hấp, nhiễm trùng hô hấp và tràn khí màng phổi nhiều lần. với trẻ lớn hơn— Nhiễm trùng hô hấp dai dẳng và tái diễn, liên quan tới đau ngực cấp tính. Âm phổi nhẹ giảm, với trung thất bị đẩy lệch. (Fig. 7.2.5B) CT scan cho thấy mucus dịch ở khoang ngực trước bên phải. (Fig. 7.2.5C) Quan sát đại thể CCAM mô tả là nang tự nhiên của mô phổi được phẫu thuật cắt bỏ. (Fig. 7.2.5D) Các khoáng trong của nang ở mẫu giải phẫu bệnh.

- Can thiệp tiền sản làm ảnh hưởng tới thai như vẫn còn tranh cãi nhưng có thể bao gồm loại bỏ các tổn thương vi nang ở thùy, các tổn thương nang lớn, và phẫu thuật mở mổ thai.
- Ở giai đoạn sau sinh, phẫu thuật được chỉ định cho tất cả các trường hợp có triệu chứng.

Thoát vị hoành bẩm sinh

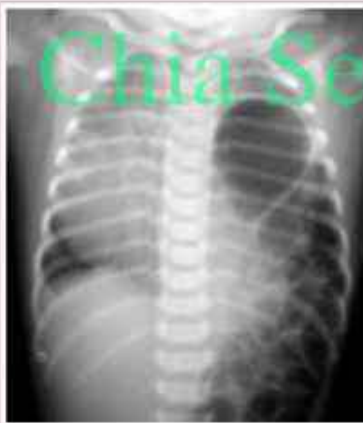


Figure 7.2.6: Thoát vị hoành bẩm sinh— sau hòn trái
Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

Các quai ruột thoát lên ngực trái ở trẻ sơ sinh có bụng lõm lõng thuyền. Thoát vị hoành là khi có sự thông thương giữa khoang bụng và khoang ngực có hoặc không có các thành phần ở bụng trong lồng ngực. Các loại:

- Bochdalek (phía sau bên trái) 90% các trường hợp.
- Morgagni (phía trước bên phải).

Triệu chứng là suy hô hấp lúc sinh, bụng lõm lõng thuyền, nghe âm ruột khi đặt ống nghe lên ngực. Dị thường liên quan phổi biến nhất là thiếu sản phổi (hạn chế khả năng sống sót).

- Thông khí và liệu pháp oxy có thể được yêu cầu để hỗ trợ
- Phẫu thuật sửa thoát vị là cần thiết.

Khí phế thũng thùy phổi bẩm sinh



Figure 7.2.7: khí phế thũng thùy phổi bẩm sinh — thùy dưới phải

Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Hình tăng sáng ở phổi phải với trung thất lệch trái.

Lứa tuổi hay gặp: Thường ở giai đoạn sơ sinh, và 5% ở giai đoạn 5-6 tuổi.

Triệu chứng: khó khé và thở nhanh từ nhẹ cho tới khó thở nặng có tim tái.

Vị trí hay gặp nhất: thùy trên phổi trái.

Giải phẫu bệnh: Ở khi bên tồn thương và xếp ở bên phổi bình thường có thể gặp.

- Trẻ nhỏ dưới 2 tháng không có triệu chứng nặng thì chỉ cần theo dõi.
- Một số bệnh nhân đáp ứng với điều trị nội khoa
- Phẫu thuật cắt bỏ thùy phổi ngay lập tức khi có tim tái và suy hô hấp nặng.
- đặt ống lọc với những vùng phổi không bị ảnh hưởng có thể có giá trị.

Teo thực quản kèm rò thực quản khí quản



Figure 7.2.8: Teo thực quản kèm rò thực quản khí quản

Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

Có thể quan sát thấy túi bịt ở đầu trên thực quản. Sự xuất hiện khi ở đáy gọi ý tới đường rò từ khí quản sang thực quản (type phổi biến nhất của teo thực quản).

Teo thực quản: Lá di tật bẩm sinh phổi biến nhất của thực quản

Triệu chứng: Sui bọt qua từ miệng và mũi sau sinh, Ho thành con, Tim tái và suy hô hấp, viêm phổi hít.

Đường rò type II xuất hiện muộn đi kèm với các rối loạn hô hấp mãn tính.

- Duy trì đường thở
- Phòng ngừa viêm phổi hít bằng tư thế nằm nghiêng và hút liên tục.
- Phẫu thuật đóng đường rò và nối hai đầu tận cùng của thực quản.
- Primary repair cannot be done if gap between the atretic ends of the esophagus is >3 to 4 cm.

Nhão cơ hoành

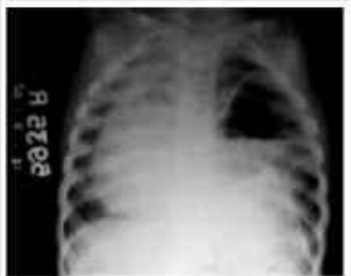


Figure 7.2.9: Nhão vòm hoành trái

Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Nhão cơ hoành—là sự nâng cao bất thường, bao gồm sự mòng đi của cơ hoành khiến cho vòm hoành trái bị đẩy cao lên.

Nguyên nhân: Bẩm sinh (do sự phát triển không hoàn thiện của cơ hoành), liệt cơ hoành, tổn thương cơ rút, do điều trị.

Liên quan: bệnh phổi biệt lập, tim bẩm sinh, và rối loạn nhiễm sắc thể.

- Hầu hết không có triệu chứng, không yêu cầu phải phẫu thuật.
- trường hợp có triệu chứng— phẫu thuật bằng cách xếp nếp qua ổ bụng hoặc lồng ngực.

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Thiếu sán phổi phải



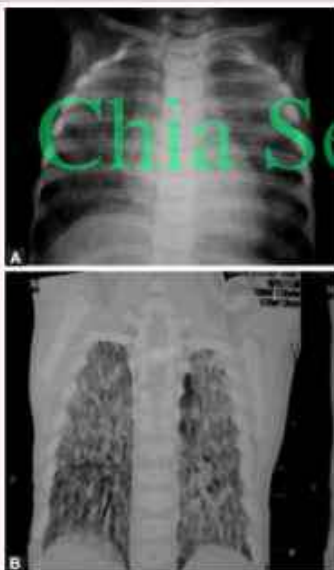
Figure 7.2.10: Giảm sán phổi phải *Photo Courtesy: NK Kalappanavar S Kavya, Davangere*

Đây là đứa trẻ 3 tuổi được điều trị viêm phổi dài ngày tái diễn không có sự cải thiện trên hình ảnh.

Sự hạn chế thể tích của lồng ngực phải với sự hạn chế của mạch máu và trung thất bị kéo sang phải. Triệu chứng thường gặp là tăng áp động mạch phổi ở trẻ sơ sinh (PPHN) ở trẻ mới sinh và liên quan tới các bệnh lý lồng ngực, thiếu ôxy, biến dạng lồng ngực và các khiếm khuyết vận động do rối loạn thần kinh cơ. Các trường hợp nhẹ hơn thì phát hiện sau 1 nhiễm trùng hô hấp.

- Oxy.
- Thông khí.
- nitric oxide dạng hơi cho PPHN.
- oxy hòa máu mảng ngoài cơ thể (ECMO) có thể giúp kéo dài sự sống.
- sử dụng công cụ mở rộng xương sườn ở các lồng ngực loạn đường.

Bệnh phổi kẽ (ILD)



Figures 7.2.11A and B: (A) bệnh phổi kẽ; (B) bệnh phổi kẽ
Photo Courtesy: NK Kalappanavar, S Kavya, Davangere

(Fig. 7.2.11A) XQ ngực của bệnh phổi kẽ (ILD) cho thấy các đám mờ thuần nhất không đều.

Tрẻ em mắc ILD có triệu chứng khó thở, thở nhanh, ho, vận động hạn chế và thường xuyên nhiễm trùng hô hấp (Fig. 7.2.11B) CT phổi có độ phân giải cao (HRCT) nó cho thấy sự lan tỏa và phân bố của bệnh nhu mô phổi. Sự lan tỏa của hầu hết các bệnh nhu mô phổi cho thấy hình ảnh tẩm kinh mờ, hoặc "xơ" với bệnh nang phổi.

Cận lâm sàng khác: Huyết thanh, Gene, BAL và sinh thiết phổi, và miễn dịch học.

Điều trị hỗ trợ (O_2 , dinh dưỡng phù hợp, kháng sinh khi có nhiễm trùng). Điều trị chống viêm với corticosteroids—được lựa chọn để khởi đầu. Lựa chọn điều trị khác gồm hydroxychloroquine, azathioprine, cyclophosphamide, cyclosporine, methotrexate, globulin miễn dịch tĩnh mạch, Steroid liều cao ngắn quảng. Ghép phổi cho các trường hợp ILD tiến triển hoặc giai đoạn cuối. Dự phòng phái tránh các yếu tố kích thích như khói thuốc lá, ám mốc, cát.

Hình ảnh

Lưu Ý

Xử Trị

U nguyên bào thần kinh (thứ phát) với TDMP phải và tiêu xương sườn 7

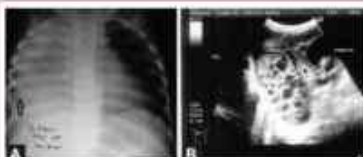


Figure 7.2.12: U nguyên bào thần kinh (thứ phát) với trán dịch mạc phải: (A) XQ cho thấy u ám mòn xương sườn 7 bên phải (mũi tên) và (B) hình ảnh siêu âm

Photo Courtesy: JK Lakhani, Gadag

Trong trường hợp này, FNAC (chọc hút tế bào bằng kim nhỏ) đã được sử dụng để chẩn đoán. Tế bào nguyên phát đã được tìm thấy ở tủy xương thần kinh.

U nguyên bào thần kinh (NB), loại ung thư phổ biến thứ ba trong nhi khoa, là u tế bào mầm cầu hệ thống thần kinh giao cảm ngoại biên. Thường ở tủy xương, thương thận hoặc các hạch giao cảm dưới phúc mạc. Về giải phẫu bệnh, nó có thể giống với u các tế bào nhỏ. NB có thể xuất hiện ở hội chứng tiền ung thư—thật diệu hoặc rung giật mắt-co. Vị trí di căn phổ biến nhất là các xương dài hoặc xương số, tủy xương, gan, hạch lympho và da.

Điều trị cho nhóm u nguyên bào tk có nguy cơ thấp là phẫu thuật (giai đoạn 1 và 2). Theo dõi ở giai đoạn 4S. Hóa trị và xa trị hiếm dùng cho trẻ em với khả năng tái phát. Điều trị với u nguyên bào tk mức độ trung bình là phẫu thuật, hóa trị và vai trò hợp xạ trị. Điều trị với nhóm nguy cơ cao là hóa trị gây đáp ứng có hoặc không phẫu thuật kèm theo xa trị khu trú.

Bất sán phổi

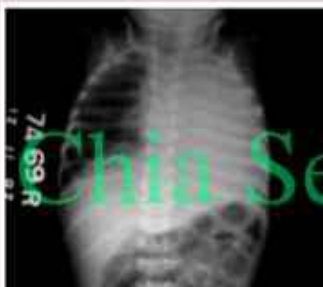


Figure 7.2.13: Bất sán phổi trái

Photo Courtesy: TU Sukumaran, PIMS, Thiruvalla

Mất hoàn toàn phổi trái, phè quản trái, trung thất bị kéo sang trái. Vô sán phổi thường là do bất thường nhiễm sắc thể.

Triệu chứng: Liên quan tới các biến chứng bẹp đường khi đao trung tâm và/hoặc chứng nhuyễn khí phè quản.

Kèm theo: Hội chứng VACTERL, Bất thường về cơ vận và nửa mặt cùng bên, dị tật thần kinh trung ương và tim mạch.

- Điều trị bảo tồn.
- Phẫu thuật ở 1 số case được lựa chọn.

Khối u



Figure 7.2.14: U nguyên bào tk ở màng phổi, bên trái, với u ám mòn xương sườn số 9 (mũi tên)

Photo Courtesy: Devaraj Raichur, HS Surendra, KIMS, Hubli

U nguyên bào tk ở màng phổi là khối u ác tính xuất phát từ màng phổi. Không có hội chứng hô hấp đặc hiệu nào xảy ra chia 3 type theo giải phẫu bệnh:

- Type I: Nang thuần túy
- Type II: Nang và tổ chức rắn chắc
- Type III: tổ chức rắn chắc CDHA (X-ray, CT, MRI) giúp xác định sự xuất hiện và vị trí của khối u

- Type I điều trị bằng phẫu thuật có hoặc không hóa trị.
- Type II và III điều trị bằng phẫu thuật, hóa trị có hoặc không xạ trị.

7.3 CÁC TRƯỜNG HỢP CẤP CỨU

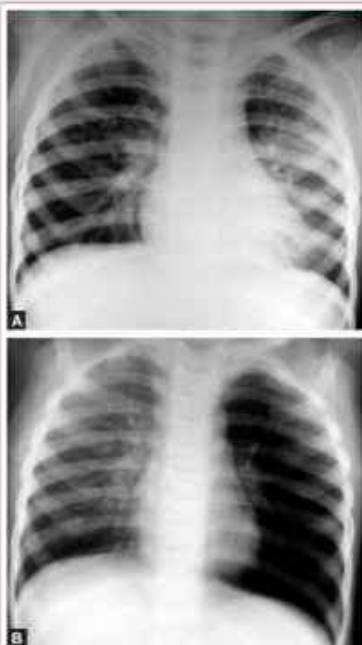
Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Tràn khí màng phổi kín 	<p>Tràn khí màng phổi nhưng không có sự chèn ép.</p> <p>Trung thất không bị đè dày.</p> <p>Tình trạng tim mạch: Ôn định.</p>	<ul style="list-style-type: none">Điều trị bảo tồn với O₂, và các phương pháp hỗ trợ khác thường giải quyết được tràn khí màng phổiTheo dõi sát để xác định mức độ tràn khí màng phổi để xử trí sớm nhất.
Chẩn đoán nhầm dị vật ở ngực 	<p>Một vật cản quang ở thành ngoài của ngực dễ bị nhầm lẫn với "dị vật"</p>	<p>Khai thác bệnh sử trong lúc đang chụp nhanh XQ và khám kỹ mi những vật dụng quần áo của bệnh nhân để sàng lọc</p>

Hình ảnh

Lưu Ý

Xử Trị

Dị vật hô hấp



Figures 7.3.3A and B: Dị vật hô hấp:
(A) kèm theo viêm phổi
(B) ứ khí phổi trái trong khi nằm viện
Photo Courtesy: S Nagabrushana, Bengaluru

A. Trường hợp này xuất hiện với đồng đặc ở phổi phải. Các triệu chứng thường xảy ra khi có dị vật:

- Khởi đầu (giai đoạn 1)—Ho kịch phát dữ dội, nghẹt, ôm cổ, và có thể tắc nghẽn đường hô hấp ngay lập tức.
- Giai đoạn ko có triệu chứng (giai đoạn 2)—Dị vật trơ nén cỗ định, mệt mỏi, các triệu chứng kích thích không nổi bật. Giai đoạn này dễ bị bỏ sót và khiến chẩn đoán bị trì hoãn.
- Biến chứng (giai đoạn 3)—tắc nghẽn, ăn mòn, viêm phổi và xep phổi

Đây là nguyên nhân quan trọng gây viêm phổi dai dẳng và tái phát.

B. Sau khi xác nhận có ứ khí phổi trái đang tiến triển; thở ra cho thấy có bậy khí, cho thấy có dị vật tắc nghẽn.

- Nội soi và gấp dị vật bằng ống cứng (Nội soi phế quản cho cả chẩn đoán và điều trị).
- Bù nước thích hợp và làm trống dạ dày trước khi nội soi phế quản.
- Dị vật khi đào nên được lấy sớm nhất có thể ngay sau khi được chẩn đoán.

Chia Sẻ Ca Lam Sang

Dị vật phế quản phải

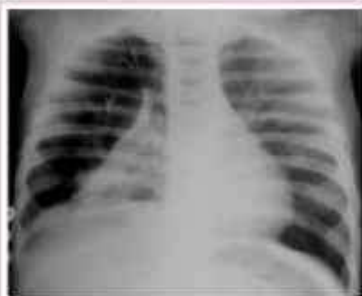


Figure 7.3.4: Dị vật ở phế quản phải
Photo Courtesy: Vinod Ratageri, TA Shepur
KIMS, Hubli

Xep thủy trên phổi phải kèm thoát vị thủy trên phổi trái với khí phế thũng bù lại ở thủy trên phổi phải.

- Nội soi và gấp dị vật bằng ống cứng (Nội soi phế quản cho cả chẩn đoán và điều trị).
- Bù nước thích hợp và làm trống dạ dày trước khi nội soi phế quản.
- Dị vật khi đào nên được lấy sớm nhất có thể ngay sau khi được chẩn đoán.

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Tràn khí màng phổi

Figure 7.3.5: Tràn khí màng phổi—bên trái
Photo Courtesy: Vinod Batageri, TA Shepur, KIMS, Hubli

Phổi trái bị xẹp với tràn khí lượng nhiều. Tim và trung thất bị đẩy sang phải.

Tràn khí màng phổi là sự xuất hiện khí ở khoang màng phổi.

Phân loại: Nguyên phát hoặc thứ phát, và có thể tự phát, chấn thương, diệu trị, or catamenial

Tự phát nguyên phát: Tràn khí màng phổi không có chấn thương và các bệnh lý phổi kèm theo.

Tự phát thứ phát: Biểu chứng của các bệnh lý phổi không có chấn thương.

- **Cấp cứu:** Chọc màng phổi
- Điều trị bảo tồn—tràn khí màng phổi kích thước nhỏ và trung bình.
- Dẫn lưu lồng ngực—tràn khí màng phổi lượng nhiều hoặc tái phát.
- Gây xơ hóa màng phổi hoặc phẫu thuật mở mổ lồng ngực—tràn khí màng do biến chứng bệnh ác tính.
- Pt mổ lồng ngực và đóng các kẽ khe, nang, bóc dính màng phổi, và làm mỏng di màng phổi ở nền.
- Phẫu thuật nội soi lồng ngực có sự hỗ trợ của video.
- Điều trị các bệnh phổi kèm theo.

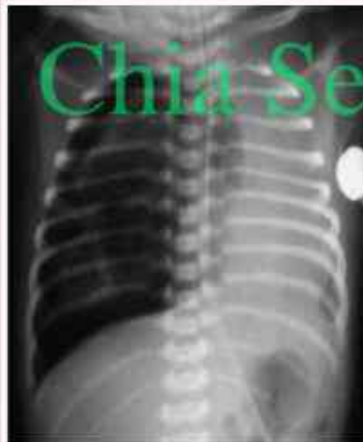
Suy hô hấp ở bệnh nhân thông khí nhân tạo—Tràn khí màng phổi áp lực

Figure 7.3.6: Suy hô hấp ở bệnh nhân thông khí nhân tạo—Tràn khí màng phổi nhiều bên phải
Photo Courtesy: Devaraj Raichur, KIMS, Hubli

khi ở khoang màng phổi làm xẹp phổi phải và trung thất bị đẩy sang trái.

Vòm hoành phải hạ thấp

Áp lực cao kích thích các phế nang mở trong thời gian dòng khí cố gắng để mở/ phục hồi các phế nang xẹp.

- Chọc khí màng phổi lập tức kèm theo là đặt ống dẫn lưu lồng ngực.
- Giảm áp lực trung bình đường dẫn khí, thời gian thở vào ngắn hơn và O₂ thấp giúp giải quyết sớm các trường hợp tràn khí màng phổi.

7.4 HỘI CHỨNG

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Hội chứng Swyer-James MacLeod (SJMS)		
	<p>Phim XQ cho thấy phổi phải phát triển không bình thường và nhỏ hơn 1 chút so với bên đối diện.</p> <p>Dấu hiệu có giá trị chẩn đoán là phổi tăng sáng, gây ra bởi sự giãn quá mức của các phế nang. Liên quan tới sự hạn chế dòng máu động mạch, thường là biểu hiện của tắc nghẽn tiêu phế quản bởi nhiễm.</p>	<p>Không có điều trị đặc hiệu; nó có thể trở nên ít triệu chứng hơn theo thời gian.</p>

Figure 7.4.1: Hội chứng Swyer-James MacLeod (SJMS)
Photo Courtesy: KE Elizabeth, GMC, Thiruvananthapuram

7.5 KHÁC

Dụng cụ trong điều trị hen

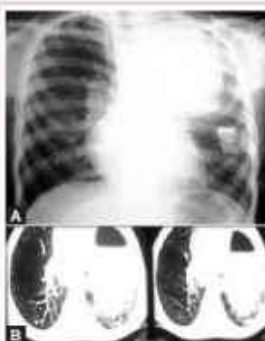


Figure 7.5.1: Một số dụng cụ trong điều trị hen
Photo Courtesy: Devaraj Baichus, KIMS, Hubli

Trên hình là các dụng cụ PEFR-meter (do lưu lượng định) MDIs (Binh hít định liều)
DPIs (binh hít bột khô)
Breath actuated MDIs
buồng đêm
Mặt nạ trẻ em.

Với MDIs, sử dụng buồng đêm đáng được lưu ý ở lứa tuổi này vì làm phản bội thuốc tốt hơn.

Nang sán—XQ ngực



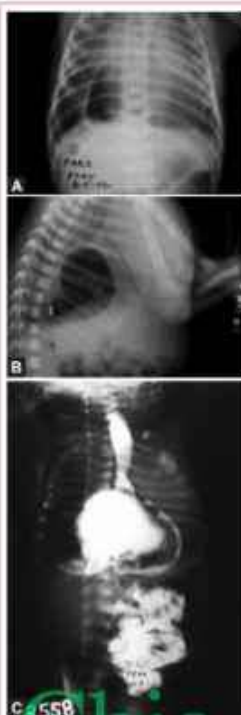
Figures 7.5.2A and B: (A) XQ ; (B) CT ngực
Photo Courtesy: NK Kalappanavar, S Kavya, Davangere

Hình 7.5.2A là hình ảnh XQ ngực của trẻ 8 tuổi với tổn thương dạng nang ở thùy trên phổi trái.
Hình ảnh CT ngực cho thấy tổn thương nang nằm trong nhu mô phổi (Hình 7.5.2B).

- Albendazole -15 mg/kg/ ngày chia 2 lần từ 1-6 tháng (tiếng 28 ngày rồi nghỉ 14 ngày xen kẽ), tối đa 800 mg/ngày. Với nang đơn độc, sát thành ngực có thể chọc hút dưới hướng dẫn của siêu âm hoặc CT scan.
- PT cắt nang.

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
<p>Máy khí dung</p>   <p>Figures 7.5.3A and B: (A) Máy khí dung; (B) Bình khí dung.</p> <p><i>Photo Courtesy:</i> Devvaraj Raichur, KIMS, Hubli</p>	<p>Máy khí dung này là loại nén khí.</p> <p>Các loại khác:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Loại siêu âm • Loại dùng Oxygen <p>Máy khí dung dùng dễ tạo ra khí hổ trợ hô hấp</p>	<p>Sử dụng oxy 6-8 l/phút hoặc khí nén. Trong bệnh cấp tính, có thể khí dung 20 phút trong giờ đầu; 8-10 phút khi làm thủ thuật.</p>

Dụng cụ trong hồi sức và liệu pháp O ₂		
  <p>Figures 7.5.4A and B: (A) Một số dụng cụ trong hồi sức và liệu pháp O₂; (B) Mát na O₂ không hút lại.</p> <p><i>Photo Courtesy:</i> Devvaraj Raichur, KIMS, Hubli</p>	<p>Các dụng cụ dưới đây gồm:</p> <ul style="list-style-type: none"> Mát na O₂. Mũ trùm O₂. Kính mũi. Dây oxy. Bóng bơp. Khẩu trang. <p>Ống soi thanh quản với luôi cong và luôi thẳng.</p> <p>Ống nối khí quản.</p> <p>Mát na O₂ không hút lại—là hệ thống cung cấp oxy lưu lượng cao (Fig. 7.5.4B); vì lợi điểm là hệ thống valve, nó có thể cung cấp gần 100% O₂.</p>	<p>Trong khi kính mũi và mặt nạ O₂ là hệ thống oxy lưu lượng thấp, các thứ khác là cung cấp oxy lưu lượng cao. Trong cấp cứu, hệ thống cung cấp O₂ lưu lượng cao nên được sử dụng.</p>

Thoát vị qua khe thực quản (PEHH): kiều cuộn

Figures 7.5.5 A & C: Thoát vị qua khe thực quản: (A) XQ thẳng, (B) XQ nghẹng với ống Ryle trong dạ dày (C) chụp cản quang

(Hình. 7.5.5A) XQ của trẻ 7 ngày tuổi thở nhanh từ khi sinh, thấy da dày trong lồng ngực. Vị trí nổi da dày-thực quản trong ổ bụng.

Thoát vị qua khe thực quản: là sự di chuyển của dạ dày qua lỗ thực quản của cơ hoành, có 2 typ:

- Kiều trượt—Tâm vị chui qua khe thực quản vào lồng ngực.
- Kiều cuộn—Phản dạ dày cạnh thực quản thoát vị vào lồng ngực.
- Vị trí của sonde giúp nghĩ tới chẩn đoán.

(Fig. 7.5.5B) Thoát vị kiều cuộn có sự di chuyển của dạ dày vào lồng ngực, trong khi tâm vị vẫn trong ổ bụng. Có thể gặp ở mọi lứa tuổi, nhưng ít gặp ở trẻ em, hiếm khi ở trẻ sơ sinh.

(Fig. 7.5.5C) Chẩn đoán xác định thoát vị nhờ chụp cản quang đường tiêu hóa.

Phẫu thuật bao dây vị Nissen và cố định da dày

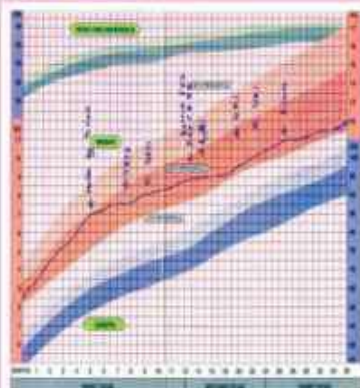
Giảm tốc độ tăng trưởng: Bất thường hay không?

Figure 7.5.6: NKHH cấp tái phát: Giảm tốc độ tăng trưởng

Khi NKHH cấp tái phát nhiều lần ở một trẻ khỏe mạnh, thì tốc độ tăng trưởng của trẻ không dưới 80% so với tốc độ phát triển bình thường của trẻ cùng lứa tuổi.

Nếu tốc độ phát triển của trẻ giảm dưới 80%, nên tìm nguyên nhân khác.

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
<p>Tuyến ức—Dấu hiệu cánh buồm</p>  <p>Figure 7.5.7. Tuyến ức—Sail Sign (dấu hiệu cánh buồm)</p>	<p>Hình ảnh của một tuyến ức bình thường là:</p> <ul style="list-style-type: none"> Mềm mại, uốn theo xương sườn (dấu hiệu sóng của Mulvey) Không dễ dây khi quấn, mạch máu. Bờ mềm mại, rõ. Nhu mô đồng nhất. Biến đổi về kích thước <p>Stress, mệt mỏi, steroid giảm kích thước tuyến ức.</p> <p>Ở hội chứng DiGeorge, tuyến ức biến mất.</p> <p>Trên XQ ngực, tuyến ức rõ nhất ở dẫn từ năm 1 tuổi, nhỏ đi ở trẻ lớn.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Không cần điều trị, tránh nhầm lẫn với khối bất thường ở trung thất. Trong giai đoạn hồi phục sau điều trị hóa chất u lympho, During recovery from lymphoma chemotherapy, a tuyến ức đang nhỏ (do bệnh) có thể to ra, có thể nhầm với u lympho còn sót hoặc u tái phát.

Chia Se Ca Lam Sang

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 8

Hệ tiêu hoá và Gan

Chia Se Ca Lam Sang

Biên tập

Malathi Sathyasekaran, A Riyaz

Ảnh

Malathi Sathyasekaran, A Riyaz, B Sumathi, S Srinivas, VS Sankaranarayanan

- 8.1 Những bệnh thường gặp
- 8.2 Những bệnh ít gặp nhưng không Hiểm
- 8.3 Cấp cứu tiêu hoá
- 8.4 Các hội chứng

PHỤ LỤC

8.1 NHỮNG BỆNH THƯỜNG GẶP 147

- Viêm tuy cấp 147
- Teo dương mắt 147
- Hội chứng Budd-Chiari (BCS) 147
- Ù mắt và Ngứa 148
- Ngón tay dài trông 148
- Hẹp mòn thực quản 148
- Bệnh Crohn ở Đại tràng 149
- Bệnh gan mật bù 149
- Loét tá tràng, Testitharin *Helicobacter Pylori* Urease Dương tính 149
- Giảm tĩnh mạch thực quản 150
- Nứt hau môn 150
- Dị vật trong dạ dày 150
- Loét Dạ dày 151
- Rối loạn dư trữ glycogen (GSD) 151
- Dày da lichen hoá trong ủ mắt giám GTP 151
- Táo bón do thói quen 152
- Bệnh Hirschsprung 152
- Lao hôi-dai tràng 152
- Polyp thiếu niêm (JP): Đại tràng sigma 153
- Vòng Kayser Fleischer (KF) 153
- Tăng sản nốt bạch huyết ở Đại tràng 153
- Xoắn ruột grilli do ruột xoay bất toàn 154
- Lách to 154
- Hội chứng ủ mắt sơ sinh 154
- Loét miệng aphte 155
- Lòng bàn tay sờn 155
- Tuy vôi hóa 155
- Trày xuọc quanh hau môn 156
- Nang già tuy 156
- Viêm thực quản do trào ngược 156
- Niêm mạc tá tràng hình nếp vỏ sò 157
- Vàng cung mạc 157
- Tắc tĩnh mạch cửa ngoài gan 157

- Loét trực tràng đơn độc 158

• Bóng bụng to căng và Ủ máu tĩnh mạch trên bụng 158

- Viêm loét đại tràng 158

• Hình ảnh siêu âm nang ống mặt chủ 159

• Hình ảnh siêu âm phát hiện sỏi mật 159

- Teo nhung mao trong bệnh celiac 159

• Thiếu Vitamin A do ủ mắt 160

8.2 NHỮNG BỆNH ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM 160

- Gai den trong Bệnh gan nhiễm mỡ không do rượu (NALFD) 160

• Co thắt tâm vị 160

- Viêm da dầu chi-ruột 161

• Hẹp thực quản bẩm sinh 161

• Xo gan bẩm sinh 161

• Da u máu gan ở trẻ em—CT mạch máu 162

• Giả phình mạch máu thông thường với U máu và Đường mật 162

- Thoát vị rốn và thoát vị thành bụng ở trẻ có bệnh gan mạn (CLD) 162

8.3 CẤP CỨU TIÊU HOA 163

- Giun chui ống mắt 163

• Nuốt pin mít áo 163

- Rối loạn đông máu trong suy gan cấp 163

• Tắc nghẽn thức ăn trong thực quản 164

• Lồng ruột 164

• Ủ máu da dầu trong hội chứng ủ mắt sơ sinh 164

• Xuất huyết do vỡ giãn tĩnh mạch thực quản 165

8.4 CÀCH HỘI CHỨNG 165

- Hội chứng Alagille 165

• Hội chứng Hennekam 165

• Hội chứng Peutz-Jeghers 166

• Hội chứng Verner-Morrison 166

• Hội chứng Wolman 166

8.1 NHỮNG BỆNH THƯỜNG GẶP

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Viêm tụy cấp	<p>Hình 8.1.1: Chụp cắt lớp thủy tụy phổi nè và vùng hạch tú. Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p> 	<p>Viêm tụy cấp ở trẻ em có thể do chấn thương, nhiễm trùng, nguyên nhân ở đường mật, thuốc, chayen hoà, tuy phân đồi, tự miễn.</p> <p>Tăng amylase và/hoặc lipase > 3 UL/N cùng với siêu âm có hình ảnh viêm tụy cấp giúp cho chẩn đoán. Chụp cắt lớp bụng tăng cường tương phản (CECT) rất hữu ích để xác định chẩn đoán và đánh giá độ nặng.</p> <p>Xử trí viêm tụy cấp tuỳ thuộc vào độ nặng. Phản lòn là nhẹ. Viêm tụy cấp nặng cần được chăm sóc tích cực. Truyền dịch đường tĩnh mạch, thở oxy và cho ăn sớm giúp hồi phục. Điều trị đặc hiệu trong trường hợp có nang đường mật, sỏi ống mật chủ, giun chui ống mật.</p>
Teo đường mật	<p>Hình 8.1.2A và B: Teo đường mật/tiêu phẫu thuật Kasai. Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p> 	<p>Teo đường mật là một nguyên nhân ngoại khoa quan trọng gây ứ mật kéo dài ở trẻ. Biểu hiện là nước tiểu sẫm màu, phân nhạt màu và tăng bilirubin máu trực tiếp. Ban đầu trẻ còn bú khá tốt. Chụp đường mật trong lúc mổ cũng sinh thiết gan để chẩn đoán.</p> <p>Phẫu thuật Kasai ngay khi có chẩn đoán trước khi trẻ được 60 ngày tuổi. Xơ gan mật với tăng áp cửa và bệnh gan giai đoạn cuối xảy ra ở trẻ không được phẫu thuật hoặc phẫu thuật Kasai thất bại. Ghép gan là lựa chọn tốt nhất.</p>
Hội chứng Budd-Chiari (BCS)	<p>Hình 8.1.3A và B: Hội chứng Budd-Chiari. Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p> 	<p>Hội chứng Budd-Chiari kinh điển là tắc tĩnh mạch gan, đặc trưng là tắc các tĩnh mạch chính của gan và có hoặc không có tắc tĩnh mạch chủ dưới dẫn đến tăng áp cửa sau xoang. Bụng bàng to căng, các tĩnh mạch ở thành bụng trước và lưng nổi rõ là những dữ kiện để chẩn đoán. Siêu âm và siêu âm Doppler rất hữu dụng để phát hiện vị trí tắc.</p> <p>Điều trị triệt để bằng quang tuyến can thiệp và đặt stent ở vị trí tắc có thể hiệu quả. Phẫu thuật nếu không tạo shunt được. Những nguyên nhân tiền huyệt khởi cần điều trị bằng thuốc kháng đông.</p>

Ú mát và Ngứa

Hình 8.1.4: Ú mát và ngứa dù đái
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Ngứa là một triệu chứng quan trọng của ú mát mãn tính. Có thể do lắng đọng các chất (bình thường được bài tiết qua mật) trong da. Các triệu chứng thường bắt đầu ở tháng tuổi thứ 7. Trẻ thường bút rút không yên. Tăng bilirubin trực tiếp và phosphatase kiềm (ALP) là hai đặc điểm sinh hóa quan trọng.

- Giảm ngứa bằng acid ursodeoxycholic, ondansetron, naloxone, rifampicin.
- Phẫu thuật chuyển đổi một phần đường mật giúp giảm ngứa ở một số trẻ.
- Khuyến cáo ghép gan khi ngứa khó kiểm soát.

Ngón tay dài trông

Hình 8.1.5: Ngón tay dài trông
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Ngón tay dài trông là điểm đặc trưng của bệnh gan mạn như xơ gan. Giúp phân biệt bệnh gan cấp với bệnh gan cấp trên nền mạn.

- Không có điều trị đặc hiệu.
- Gặp trong bệnh gan mạn và không trở về bình thường kể cả sau ghép gan.

Hẹp mòn thực quản

Hình 8.1.6: Tốn thương mòn thực quản
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Vô tình nuốt các chất ăn mòn là nguyên nhân gây hẹp thực quản thường gặp nhất mà có thể ngăn ngừa được.

Biểu hiện là xuất huyết tiêu hóa, đau ngực và khó nuốt.

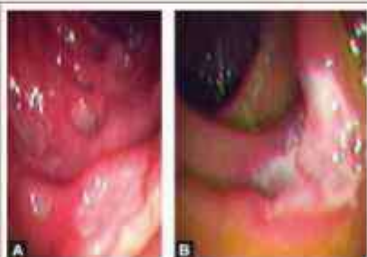
Chất acid và chất kiềm đều có thể gây hẹp thực quản.

- Steroids không có vai trò trừ khi có tổn thương vùng khí-thực quản.
- Hỗ trợ dinh dưỡng là điều rất cần thiết.
- Nội soi nong thực quản có thể thực hiện sau 6 tuần.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Bệnh Crohn ở Đại tràng

Hình 8.1.7A và B: Các tổn thương loét "nhảy cột" không liên tục. *Anh:* Malathi Sathyasekaran

Bệnh Crohn là bệnh viêm ruột mãn tính ảnh hưởng lên đường tiêu hóa từ miếng đến hậu môn cùng với các biểu hiện ngoài ruột có liên quan. Triệu chứng gồm chảy máu đường trực tràng, đau bụng, sỏi và các biểu hiện ngoài ruột. Nội soi đại tràng thấy các ổ loét "nhảy cột" cùng với tổn thương loét xuyên thành và u hạt trên mô bệnh học giúp chẩn đoán.

- Điều trị tùy thuộc vào vị trí và độ nặng.
- Acid 5-Aminosalicylic acid (ASA), steroids, thuốc ức chế miễn dịch là những thuốc điều trị chính.
- Liệu pháp sinh học như infliximab giúp nhanh làm lành niêm mạc và hữu ích trong trường hợp có tổn thương.

Bệnh gan mật bù

Hình 8.1.8: Xe gan
Anh: VS Sankaranarayanan

Đặc trưng của bệnh gan mật bù là gan cứng chắc, bàng bụng, phù chân, lách to và giãn tĩnh mạch ở bụng. Có thể do nhiễm HBV, HCV, các nguyên nhân chuyển hóa, tự miễn hoặc mạch máu.

Có thể biểu hiện là xuất huyết tiêu hóa, bệnh não gan, bàng bụng kháng tri, viêm phúc mạc tự phát do vi khuẩn, hội chứng gan thận.

Chế độ ăn giảm muối. Thuốc lợi tiểu, lọc tháo dịch bàng, truyền albumin. Cephalosporins thế hệ 3 để điều trị viêm phúc mạc do vi khuẩn.

Loét tá tràng, Test nhanh *Helicobacter Pylori* Urease Dương tính

Hình 8.1.9A và B: Loét tá tràng và test nhanh urease dương tính
Anh: Malathi Sathyasekaran

H. pylori cư trú ở niêm mạc hang vị, nơi sản xuất urease giúp chúng tồn tại và cũng giúp cho chẩn đoán. Urease thay đổi pH trung tính từ màu vàng sang màu hồng khi urea bị chuyển hóa thành ammonia (test nhanh urease). *H. pylori* được xếp vào chất sinh ung nhomy I và có thể gây viêm dạ dày mãn, loét dạ dày, loét tá tràng, u lympho MALT và ung thư dạ dày.

- Khuyến cáo điều trị cho trẻ có hình ảnh dạ dày thay đổi trên nội soi và có *H. pylori* trên sinh thiết.
- Phác đồ 3 thuốc với PPI (ức chế bom proton) và 2 kháng sinh amoxicillin và clarithromycin hoặc PPI, amoxicillin với metronidazole 2 lần/ngày trong 10 ngày.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Giãn tĩnh mạch thực quản

Hình 8.1.10: Giãn tĩnh mạch thực quản
Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Giãn tĩnh mạch thực quản có trong cả 3 nhóm tăng áp cửa.

Nội soi giúp cho ca chẩn đoán và điều trị.

Tĩnh mạch có đậm đỏ, vết lún đỏ và giãn to có thể dự đoán xuất huyết tiêu hóa trên.

- Điều trị giãn tĩnh mạch thực quản bằng nội soi.
- Trong tăng áp cửa trước xoang, phẫu thuật tạo shunt có thể có lợi.

Nút hậu môn

Hình 8.1.11: Nút hậu môn
Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Nút hậu môn là nguyên nhân của đau khi đi cầu thường gấp nhất và chảy máu rỉ rả dai dẳng ở mọi lứa tuổi. Thường khởi phát khi đi cầu phân cứng.

Có nhiều chỗ nút hậu môn có thể là dấu hiệu của lạm dụng tình dục.

- Điều trị chủ yếu là tránh táo bón và tránh rặn khi đi cầu.
- Chế độ ăn giàu chất xơ rất có lợi.
- Kháng sinh ngắn hạn cùng với giảm đau có ích khi đang trong cơn đau.

Dị vật trong dạ dày

Hình 8.1.12: Đồng xu trong dạ dày
Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Đồng xu là dị vật phổ biến nhất mà trẻ nuốt phải.

Đồng xu trong dạ dày thường sẽ bị đào thải tự nhiên.

Nếu đồng xu vẫn nằm trong dạ dày trung 1 tuần thì không chắc nó có thể bị đào thải.

Nếu cần lấy đồng xu ra có thể dùng rọ hoặc kẹp răng chuột gấp dị vật qua nội soi.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Loét dạ dày</p> 	<p>Loét dạ dày ở trẻ em thường xảy ra thứ phát sau khi uống NSAIDs (thuốc kháng viêm không steroid). Biểu hiện gồm đau bụng, nôn ói hoặc xuất huyết tiêu hóa. Nội soi giúp chẩn đoán. Có thể sinh thiết để làm giải phẫu mổ bệnh học và tìm <i>H. pylori</i>.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Ngưng NSAIDs và dùng PPI (thuốc ức chế bom proton). PPI truyền tĩnh mạch, nếu đang xuất huyết. Sucralfate cũng giúp làm lành chỗ loét.

Rối loạn dự trữ glycogen (GSD)

	<p>GSD là bệnh lý chuyển hóa gan thường gặp nhất, do thiếu hụt một enzyme đặc biệt dẫn đến tích tụ glycogen trong gan, cơ, tim, thận. Type I và III thường gặp. Đặc trưng: mặt như búp bê, gan to, hạ đường huyết, hau đội, co giật lúc sáng sớm.</p>	<p>Tránh hạ đường huyết. Khuyến khích cho ăn cá ngày và đêm. Tinh bột bắp chưa nấu 1-2 g/kg từ 4-5 lần/ngày. Tránh dùng đường đơn.</p>
---	---	--

Dày da lichen hóa trong ứ mật giãm GTP

	<p>Dày da lichen hóa là một đặc điểm gặp trong tình trạng ứ mật với glutamyl transpeptidase (GTP) thấp, đặc biệt là bệnh ứ mật trong gan tiền triển cổ tinh gia đình (PFIC) 1 và 2. GTP thấp là dữ kiện để chẩn đoán. Bệnh gan đang tiến triển. PFIC 1 cũng có liên quan đến tuy và ruột.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Phẫu thuật chuyển đổi một phần đường mật có thể làm giảm ngứa ở một chừng mức nào đó. Các biểu hiện ở da cũng có thể cải thiện nhờ phẫu thuật.
---	---	---

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Táo bón do thói quen**Hình 8.1.16:** Hình ảnh đặc trưng của táo bón khi thut barium

Photo Courtesy: B Sumathi

Táo bón do thói quen hay táo bón chức năng là nguyên nhân của táo bón man tính thường gặp nhất. Vòng lẩn quẩn khởi đầu là đau khi đi cầu, nhìn đi cầu, ứ phân trong trực tràng, trực tràng phình to, làm căng ống hậu môn gây đau và tiếp tục ninh giữ phân. Thụt barium thấy dai tràng giãn rộng đèn bờ hậu môn. Có phân xạ úc chế hậu môn-trực tràng (RAIR).

- Điều trị có hiệu quả là kết hợp giữa tập thói quen đi cầu, thay đổi chế độ ăn và sử dụng thuốc làm mềm phân, nhuận tràng.
- Bà mẹ nên kiên nhẫn và hiệu răng việc điều trị có thể kéo dài.
- Polyethylene glycol và lactulose là hai loại thuốc rất có hiệu quả.

Bệnh Hirschsprung**Hình 8.1.17:** Hình ảnh vùng chuyển tiếp với giãn đoạn xa đại tràng khi thut barium.

Anh: B Sumathi

Bệnh Hirschsprung là bệnh ruột vô hạch bẩm sinh do hệ thần kinh ruột-cơ ngừng phát triển trong thời kỳ phôi.

Biểu hiện là chậm di tiêu phân su và táo bón. Không có nhìn di tiêu hoặc són phân, vốn là đặc trưng của táo bón do thói quen (táo bón chức năng).

Phẫu thuật là điều trị được lựa chọn.

Chia Se Ca Lam Sang

Lao hồi-dai tràng**Hình 8.1.18A và B:** Hình ảnh loét hồi-dai tràng không đều trên nốt soi đại tràng

Anh: Maithri Sathiyasekaran

Lao bụng có biểu hiện đa dạng. Triệu chứng của lao ruột là tiêu chảy, xuất huyết qua trực tràng hoặc tắc ruột. Hồi tràng là vị trí thường bị ảnh hưởng nhất. Sinh thiết vùng tổn thương trong lúc nội soi đại tràng giúp chẩn đoán. Xác định bệnh khi có u hạt hoại tử với AFB dương.

- Khuyến cáo điều trị kháng lao với 4 thuốc R/H/E/Z trong 2 tháng, sau đó là RH trong 5 đến 7 tháng.
- Chỉ phẫu thuật khi có chít hẹp hoặc tắc ruột.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Polyp thiếu niêm (JP): Đại tràng sigma

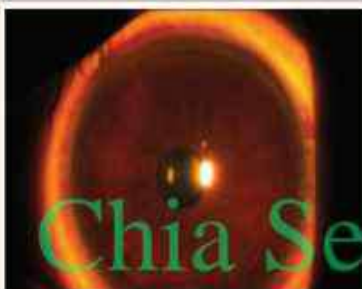
Hình 8.1.19: Polyp màu đỏ anh đào
Ảnh: S Srinivas

Polyp thiếu niêm là nguyên nhân gây chảy máu qua đường trực tràng thường gặp nhất ở trẻ em.

Polyp thiếu niêm có màu đỏ anh đào, polyp có cuống bẹ mặt nhẵn thường gặp ở trực tràng.

Polyp đơn độc không có nguy cơ hóa ác.

- Điều trị cắt polyp bằng cách dùng thông long đốt điện và dao mổ điện kết nối với máy nén soi đại tràng.
- Nên làm giải phẫu mô bệnh học polyp.
- Trẻ cần được theo dõi nếu có nhiều polyp vì polyp thiếu niêm ở đại tràng có nguy cơ hóa ác, nhưng nguy cơ hóa ác ít hơn so với đa polyp tuyển gia đình.

Vòng Kayser Fleicher (KF)

Hình 8.1.20: Vòng KF khi quan sát bằng đèn khe
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Vòng KF là một vòng sắc tố trên cung giác mac, gặp trong bệnh Wilson. Bệnh Wilson là một bệnh di truyền của chuyển hóa đồng, do sự tích tụ đồng trong nhiều mô cơ thể. Biểu hiện: gan, thần kinh hoặc hồn họp. Ceruloplasmin giảm, vòng KF và đồng trong nước tiểu cao giúp chẩn đoán.

- Chế độ ăn:* Tránh thức ăn chứa đồng như các loại hạt, chocolate, động vật cò vò. Chelat hóa đồng bằng D pencillamine, trientine.
- Thuốc kẽm uống được kê kèm với pencillamine như metallothionein. Khuyên cáo ghép gan khi suy gan cấp.

Sang

Tăng sản nốt bạch huyết ở Đại tràng

Hình 8.1.21A và B: Tăng sản nốt bạch huyết ở đại tràng
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Tăng sản nốt bạch huyết là điều thường gặp ở trẻ em và có thể là một biểu hiện của dị ứng với protein sữa bò. Trên hình ảnh nội soi đại tràng chúng như những hạt sago, như u hạt hoặc nốt cờ mít chàm ở trung tâm. Có thể biểu hiện chảy máu qua đường trực tràng. Sinh thiết thấy cụm lympho tích tụ. Nếu có viêm đại tràng tăng bạch cầu ác toan, có thể nghĩ đến chẩn đoán dị ứng protein sữa bò (CMPA).

- Nếu chẩn đoán là CMPA, tránh dùng tất cả các dạng protein sữa động vật ở dạng sữa và sản phẩm từ sữa cho đến khi 1 tuổi.
- Phản ứng sẽ dừng nhanh được protein sữa sau 1 tuổi. Một vài trẻ có thể cần đến 3 năm.

Xoắn ruột giữa do Ruột xoay bất toàn

Hình 8.1.22A và B: CT với dấu hiệu xoay nước
Ảnh: Malathi Suthiyasekaran

Ruột xoay bất toàn là một biến thường bẩm sinh về quá trình xoay của ruột, thường gặp ở trẻ em. Khi có ruột xoay bất toàn cùng với xoắn ruột giữa, dấu hiệu xoay nước (whirlpool) hình thành do tĩnh mạch mạc treo trắng trên cùng với mạc treo quản quanh động mạch treo trắng trên. Triệu chứng là đau bụng và nôn ra máu.

Phẫu thuật là lựa chọn duy nhất khi có chẩn đoán.

Lách to

Hình 8.1.23: Lách to
Ảnh: B Samath

Lách to có thể do hội chứng lách to nhiệt đới, nhiễm Leishmania, HIV, tăng áp cửa trước xoang, thiếu máu tan huyết, bạch cầu cấp đồng tuy thiếu niêm, bệnh bạch cầu tủy bào lỏng, bệnh Gaucher, bệnh Niemann Pick và u ở lách. Công thức máu, phết máu ngoài biển, tuy đồ, nội soi tiêu hóa trên và siêu âm bụng giúp chẩn đoán.

- Sinh thiết và làm giải phẫu mô bệnh học của niêm mạc hình vỏ sò cho biết mức độ teo nhung mao.
- Xử trí phụ thuộc vào nguyên nhân gây bệnh.
- Điều trị nguyên nhân nền. Chi cắt lách khi có cường lách, u hoặc tổn thương chiếm không gian của lách.

Hội chứng úm mặt sơ sinh

Hình 8.1.24A và B: Hội chứng úm mặt sơ sinh với phản ứng màu và nước tiểu sậm màu
Ảnh: A Riyar

Hội chứng úm mặt sơ sinh (NCS) là một rối loạn không đồng nhất (heterogeneous), đặc điểm là nước tiểu sậm màu, phản ứng màu và tăng bilirubin máu trực tiếp.

60% NCS do các nguyên nhân tại gan, có thể là vô căn, do nhiễm trùng, nguyên nhân chuyên hóa, bất thường nhiễm sắc thể, nội tiết hoặc giải phẫu.

- Phát hiện và nhận biết trẻ đi tiểu sâm màu và có tăng bilirubin trực tiếp trên 20% so với bilirubin toàn phần là điều quan trọng.
- Chẩn đoán ra được teo đường mật và chuyển cho bác sĩ ngoại khoa sớm nhất có thể. Nên phát hiện và điều trị phù hợp các nguyên nhân NCS có thể điều trị được.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Loét miệng aphé

Hình 8.1.25: Loét miệng aphé
Ảnh: VS Sankaranarayanan

Loét aphé tái phát thường vô căn, tuy nhiên nó có thể là một biểu hiện ngoài ruột của bệnh Crohn. Nhiều giả thuyết gồm cả *H. pylori* được cho là có liên quan đến cơ chế bệnh sinh. Tồn thương loét rò rạc, nỗi đơn độc hoặc nhiều nốt và đau.

- Gel thuốc tê bôi tại chỗ.
- Súc miệng bằng kháng sinh, uống lợi khuẩn probiotic và điều trị *H. pylori* đối với loét miệng aphé tái phát mà không xác định được nguyên nhân.

Lòng bàn tay son

Hình 8.1.26: Lòng bàn tay son
Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Lòng bàn tay son hoặc bàn tay gan là một dấu chứng quan trọng của bệnh gan mạn.

Lòng bàn tay ấm, có màu đỏ tươi ở các gò lòng bàn tay và mặt búp ngón tay.

- Không có điều trị đặc hiệu.
- Giúp nghỉ đèn bệnh gan.

Chia Se Ca Lam Sang

Tuy vôi hóa

Hình 8.1.27: Tuy vôi hóa
Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Tuy vôi hóa man tính (CCP) có thể do viêm tuy nhiệt đới, di truyền hoặc vô căn.

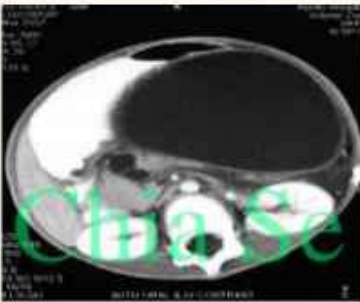
Sỏi có thể nằm trong ống hoặc tuyến. Đau bụng, dài tháo đường và đi tiêu phân mờ có thể là những triệu chứng đặc trưng của CCP.

Những biến chứng như bóng bụng do viêm tuy và nang già tuy thường gặp.

- Đau do sỏi tuy có thể được điều trị bằng nội soi.
- Khuyến cáo tản sỏi ngoài cơ thể bằng sóng ngắn (ESWL) và sau đó loại bỏ sỏi trong trường hợp sỏi trong ống tuyến lớn.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Trầy xước quanh hậu môn</p>  <p>Hình 8.1.28: Trầy xước quanh hậu môn nặng Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p>	<p>Trầy xước quanh hậu môn ở trẻ em do đồ cầu phán có tính acid trong bệnh không dung nạp lactose.</p> <p>Bệnh không dung nạp lactose bẩm sinh rất hiếm. Không dung nạp lactose thoáng qua và thử phát thường gấp hơn.</p> <p>pH của phân giảm, giảm thành phân trong phân là dữ kiện chẩn đoán.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Trẻ bú mẹ nên được theo dõi sau khi bú. Trẻ bú bình có thể chuyển qua sữa công thức giảm hoặc không có lactose.

Nang giáp tuy

 <p>Hình 8.1.29: Hình ảnh CT của nang giáp tuy Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p>	<p>Nang giáp tuy thường là hậu quả tại chỗ viêm tuy cấp hoặc mạn. Những nang này chứa dịch trong túi mạc nối bể hoặc bắt kí vùng lân cận của tuy.</p> <p>Biểu hiện là đau, có khối u ở bụng, vàng da và nôn ói. Những biến chứng thường gặp là nhiễm trùng, xuất huyết và vỡ nang giáp tuy.</p>	<p>Điều trị có thể là nội soi hoặc phẫu thuật, tùy thuộc vào vị trí và mối liên quan đến mạch máu xung quanh.</p>
--	---	---

Viêm thực quản do trào ngược

 <p>Ảnh 8.1.30: Hình ảnh nội soi của viêm thực quản loại A Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p>	<p>Trào ngược dạ dày-thực quản là hiện tượng sinh lý, trong khi bệnh trào ngược dạ dày-thực quản (GERD) là bệnh lý và biểu hiện là các triệu chứng ở thực quản hoặc ngoài thực quản như hen, ho dai dẳng. Nội soi giúp phân biệt giữa viêm thực quản mòn và viêm thực quản không mòn.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Thuốc ức chế bom proton rất hiệu quả trong việc hạn chế các triệu chứng của trào ngược. Phẫu thuật cuộn dây vị dành cho người không đáp ứng với điều trị bằng thuốc.
---	---	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 <p>Hình 8.1.31: Niêm mạc tá tràng hình nếp vỏ sò Ảnh: Malathi Sathiyasekaran</p>	<p>Hình ảnh niêm mạc tá tràng hình nếp vỏ sò trên nôi soi gợi ý teo nhung mao.</p> <p>Nguyên nhân thường gặp nhất của teo nhung mao ở Ấn Độ là bệnh celiac. Những nguyên nhân khác là bệnh lý ruột nhiệt đới, dinh dưỡng kém và nhiễm ký sinh trùng.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Sinh thiết và làm giải phẫu mô bệnh học niêm mạc giúp đánh giá mức độ teo nhung mao. Điều trị tùy thuộc vào bệnh nền.

Vàng cung mạc

 <p>Hình 8.1.32: Vàng da/Vàng cung mạc Ảnh: Malathi Sathiyasekaran</p>	<p>Vàng da là một triệu chứng có thể do táo huyết, bệnh gan hoặc tắc mật. Nguyên nhân thường gặp nhất là viêm gan siêu vi A, E và B. Biểu hiện là có muỗi mắt trong nước tiểu, sắc tố mật, sắc tố mắt, tăng bilirubin huyết thanh và transaminase là dữ kiện chẩn đoán viêm gan.</p>	<p>Viêm gan cấp do virus chỉ cần điều trị hỗ trợ. Trong trường hợp có triệu chứng bất thường. Nên loại trừ viêm gan không do virus như viêm gan do thương hàn, sốt rét, nhiễm leptospira và điều trị đặc hiệu.</p>
---	--	--

Tắc tĩnh mạch cửa ngoài gan

 <p>Hình 8.1.33: EHPVO: lách to đom đóm, không phủ chún, không bàng bụng hoặc không nổi tĩnh mạch ở bụng Ảnh: Malathi Sathiyasekaran</p>	<p>Tắc tĩnh mạch cửa ngoài gan (EHPVO) là nguyên nhân thường gặp nhất của tăng áp cửa ở Ấn Độ. Biểu hiện là xuất huyết tiêu hóa lượng nhiều và lách to. Bàng bụng, phù chân và nổi tĩnh mạch ở bụng thường không có. Nội soi tiêu hóa trên và siêu âm grup chẩn đoán.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị bằng nội soi khi vỡ giãn tĩnh mạch và phẫu thuật tạo shunt khi có khuyến cáo. Bệnh lý đường mật cho tăng áp cửa là một biến chứng muộn và được điều trị bằng ERCP hoặc phẫu thuật.
---	---	--

Loét trực tràng đơn độc

Hình 8.1.34: Loét trực tràng đơn độc
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Hỏi chúng loét trực tràng đơn độc (SRUS) là một rối loạn di cầu, đặc điểm là di tiêu nhảy, chảy máu từ trực tràng và rặn nhiều khi di cầu. SRUS không nhất thiết là đơn độc hoặc nằm trong trực tràng hoặc trông như một tốn thương loét trên hình ảnh nội soi đại tràng.

Giải phẫu mô bệnh học thấy phá hủy xo-cơ của tổ chức dệm.

- Tập di cầu, tránh táo bón, chế độ ăn nhiều chất xơ và điều trị bằng thức ăn vi sinh giúp hạn chế triệu chứng.
- 5-ASA, thoa sucralfate, laser. Phẫu thuật dành cho bệnh nhân chảy máu nhiều và không đáp ứng với điều trị thuốc.

Bàng bụng căng với ứ máu sinh mạch trên bụng

Hình 8.1.35: Bàng bụng căng
Ảnh: B Sumathi

Bàng bụng hoặc dịch tự do trong ổ bụng có thể xuất hiện thứ phát sau xơ gan, bệnh thận, suy tim sung huyết, bệnh lý phúc mạc hoặc viêm tụy bàng bụng.

Chọc dò dịch bàng chấn đoán và đánh giá tế bào, protein, độ chênh albumin huyết thanh-dịch bàng (SAAG), ADA giúp chẩn đoán.

- Điều trị bàng bụng thứ phát sau bệnh gan慢 bằng cách hạn chế muối và dịch.
- Thuốc lợi tiểu spironolactone kèm hoặc không kèm furosemide.
- Chọc thảo dịch bàng lượng lớn cùng với truyền albumin 6g cho mỗi lít dịch được rút.
- Khuyên cáo tạo shunt cửa-chủ trong gan qua tĩnh mạch cảnh trong khi điều trị nồi thận bại.

Viêm loét đại tràng

Hình 8.1.36: Hình ảnh nội soi viêm đại tràng. Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Viêm loét đại tràng là một dạng của bệnh viêm ruột (IBD), gặp ở người lớn nhiều hơn là trẻ em. Biểu hiện là chảy máu qua trực tràng, tiêu chảy, sốt, đau bụng, đặc điểm là viêm đại dâng đại tràng nhưng chỉ giới hạn ở lớp niêm và dưới niêm với những vùng hồng ban, loét và dễ chảy máu khi tiếp xúc. Giải phẫu mô bệnh học thấy viêm hốc và abcès hang.

- Điều trị tùy thuộc vào vị trí và độ nặng.
- ASA, steroid và thuốc ức chế miễn dịch là phương pháp điều trị chính.
- Cắt toàn bộ đại tràng dành cho bệnh nhân phình đại tràng nhiễm độc hoặc chảy máu nặng.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Hình 8.1.37: Hình ảnh siêu âm của nang giáp tụy. Ảnh: Malathi Sathyasakaran</p>	<p>Nang ống mặt chù (CC) là giãn bẩm sinh ống mặt chù có kèm hoặc không kèm giãn đường mật trong gan.</p> <p>Thường gặp nhất là type I với ống mặt chù giãn thành nang hình cầu (CBD) ở đoạn xa của ống mặt. Vàng da, sờ thấy u, đau bụng là tam chứng thường gặp. CC là một tổn thương tiền ác tính.</p>	<p>Vì 100% nang ống mặt chù là tổn thương tiền ung nên phẫu thuật là lựa chọn duy nhất ngoại trừ type III (tùi sa ống mặt chù) được điều trị bằng ERCP.</p>

Hình ảnh siêu âm của sỏi mật

<p>Hình 8.1.38: Hình ảnh siêu âm của túi mật. Ảnh: Malathi Sathyasakaran</p>	<p>Sỏi mật ở trẻ em ít hơn ở người lớn. Chúng thường là sỏi sắc tố. Nguyên nhân có thể là vô căn, có tinh giao định, táo huyết, chuyển hóa hoặc thứ phát sau bệnh gan. Phản lờn phát hiện sỏi một cách tình cờ. Trẻ thường không có triệu chứng hoặc biểu hiện là đau bụng, vàng da, viêm đường mật hoặc viêm tụy.</p>	<p>Điều trị làm tan sỏi không hiệu quả đối với sỏi sắc tố ở trẻ em. Có thể dùng ursodeoxycholic làm tan sỏi bùn, sỏi cholesterol và sỏi nhỏ. Chỉ khuyến cáo cắt túi mật cho trẻ có triệu chứng hoặc trẻ có bệnh lý táo huyết, sỏi lớn và co rút túi mật.</p> <p>Chia Se Ca Lan Sang</p>
---	--	--

Teo nhung mao trong bệnh celiac

<p>Hình 8.1.39: Teo nhung mao niêm mạc tá tràng. Ảnh: Malathi Sathyasakaran</p>	<p>Trong teo nhung mao, nhung mao bình thường thon dài như hình chiếc lá được thay thế bằng lớp niêm mạc trơn phẳng.</p> <p>Teo nhung mao trên giải phẫu mô bệnh học và sự xuất hiện các kháng thể transglutaminase mô là dữ kiện chẩn đoán bệnh celiac.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chế độ ăn không gluten (GFD) là chủ yếu trong điều trị. Trẻ phải tránh ăn thực phẩm chứa lúa mì, lúa mạch và đại mạch. Trẻ theo chế độ ăn không gluten tốt thì nhung mao sẽ trở về hình dạng bình thường.
--	--	---

Thiếu Vitamin A do Út mệt

Hình 8.1.40: Vết Bitot
Ảnh: A Riyaz.

Vitamin tan trong chất béo như A, D, E và K cần muối mật để được hấp thu.

Vì vậy tắc mật sẽ dẫn đến thiếu các vitamin này.

Trẻ có thể biểu hiện quáng gà, còi xương và rối loạn đông máu.

- Tiêm vitamin A đều đặn để ngăn ngừa quáng gà.
- Thêm vào đồ ăn nên uống vitamin D, E và K đều đặn.

8.2 NHỮNG BỆNH ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM**Gai den trong bệnh Gan nhiễm mỡ không do rượu (NALFD)**

Hình 8.2.1: Gai den
Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Bệnh gan nhiễm mỡ (NAFLD) không do rượu có ở 3-10% trẻ béo phì. Phổ bệnh gồm thoái hóa mỡ đến viêm gan nhiễm mỡ.

Nó là nguyên nhân thường gặp hàng thứ hai gây ra bệnh gan ở người lớn. Gai den là một dấu hiệu của đê kháng insulin, một đặc điểm có liên quan trong NAFLD.

- Giảm cân là cách điều trị hay nhất.
- Tập thể dục thường xuyên được báo cáo là tốt cho điều trị.

Co thắt tâm vị

Hình 8.2.2: Hình ảnh co thắt tâm vị trong chụp cản quang barium Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Co thắt tâm vị là bệnh rối loạn nhu động thực quản được biết nhiều nhất. Khó nuốt cá thức ăn đặc và lỏng, sặc, nôn ói kéo dài là những triệu chứng thường gặp. Do áp lực thực quản để tim dấu hiệu co thắt thực quản dưới không dẫn được và không có nhu động trong thân thực quản.

- Nong bằng bóng hoặc phẫu thuật Heller thường cho kết quả tốt.
- Nifedipine uống và tiêm botulinum toxin injection cho kết quả thay đổi.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Viêm da đầu chi-ruột  <p>Hình 8.2.3A và B: Viêm da đầu chi-ruột. Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p>	<p>Viêm da đầu chi-ruột là một bệnh rối loạn chuyển hóa kẽm, di truyền lặn trên NST thường. Khiếm khuyết NST 8q24.3 dẫn đến thiếu chất vận chuyển kim loại ZIP 4. Biểu hiện là loét đầu chi và loét sinh dục, rụng tóc và tiêu chảy.</p>	<p>Đáp ứng rất tốt bằng kẽm đường uống kéo dài.</p>

Hẹp thực quản bẩm sinh

 <p>Hình 8.2.4: Hình ảnh nội soi của hẹp thực quản. Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p>	<p>Hẹp thực quản bẩm sinh (CES) là một nguyên nhân quan trọng gây nôn ói tái phát ở trẻ em. Có thể hẹp ở đoạn giữa hoặc đoạn dưới thực quản. Các thành phần của phế quản có thể hiện diện trong thành thực quản ở vị trí hẹp. Thường biểu hiện khó nuốt, nghẹt thở, nôn ói và ngạt thức ăn.</p> <p>Chia Se Ca Lam Sang</p>	<ul style="list-style-type: none"> CES đáp ứng tốt với điều trị làm giãn thực quản qua nội soi. Tồn thương ở đoạn cuối thực quản có thể cần phẫu thuật.
--	---	---

Xơ gan bẩm sinh

 <p>Hình 8.2.5A và B: Xơ gan bẩm sinh. Ảnh: Malathi Sathyasekaran</p>	<p>Xơ gan bẩm sinh (CHF) được xếp vào nhóm xơ gan đa nang và do dị ứng tim ống. Nó thường có liên hệ đến bệnh nang thận.</p> <p>CHF kinh điển là tăng áp lực trước xoang trong gan và biểu hiện là to thuy trái gan, lách to và xuất huyết tiêu hóa. Sinh thiết gan thấy những dải xơ và những hắt thường ở ống dẫn mật.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tăng áp cửa biểu hiện là giãn tĩnh mạch thực quản được điều trị bằng thuốc và nội soi. Điều trị triệt để là ghép gan và ghép thận.
---	--	---

Hình ảnh

Chú ý

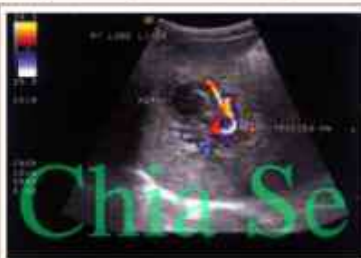
Xử trí

Da u máu gan ở trẻ em - CT mạch máu

Hình 8.2.6A và B: Hình ảnh da u máu trên CT mạch máu
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

U nốt mô mạch máu trẻ em là u lành tính thường gặp nhất ở trẻ em. Phản ứng biểu hiện trước 6 tháng tuổi. Biểu hiện gồm chướng bụng, u ở bụng, thiếu máu, suy tim sung huyết, sốt, vàng da, giảm tiêu cầu và sụt cân. Siêu âm, chụp CT, MRI giúp chẩn đoán

- Điều trị phụ thuộc vào mức độ của triệu chứng. Điều trị nội khoa bằng lợi tiểu, steroid và interferon đã được báo cáo. Phẫu thuật được đặt ra khi có thể phẫu thuật được và có biểu hiện suy tim sung huyết.
- Thuyền tắc động mạch và ghép gan dùng chở là những lựa chọn điều trị khác.

Giả phình mạch máu thông thường với U máu và Đường mật

Hình 8.2.7: Hình ảnh siêu âm Doppler của giả phình động mạch gan
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Chảy máu đường mật có thể xảy ra sau chấn thương hoặc thủ thuật như chọc hút gan hoặc sinh thiết. Biểu hiện là xuất huyết tiêu hóa, đau bụng và vàng da. Giả phình mạch thông thường với ổ bụng cũng như đường mật có thể thấy được trên siêu âm Doppler.

- Điều trị tùy thuộc vào mức độ triệu chứng. Điều trị nội khoa bằng lợi tiểu, steroid và interferon đã được báo cáo.
- Phẫu thuật được đặt ra khi có thể phẫu thuật được và có biểu hiện suy tim sung huyết.
- Thuyền tắc động mạch và ghép gan dùng chở là những lựa chọn điều trị khác.

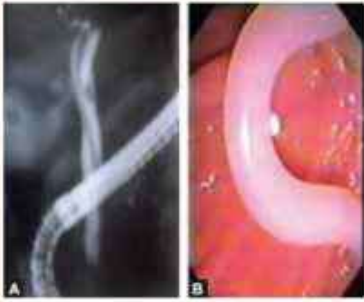
Thoát vị rốn và thoát vị thành bụng ở trẻ có bệnh gan mạn (CLD)

Hình 8.2.8: Thoát vị rốn
Ảnh: VS Sankaranayanan

Thoát vị rốn thường gặp ở trẻ sơ sinh và nhất là ở trẻ sinh non. Chúng có thể đạt đến kích thước đáng kể nếu túi thoát vị chứa mạc nối hoặc quai ruột. Trong trường hợp có băng bụng, thoát vị có thể gây ra những vấn đề khác.

Phản ứng thoát vị rốn bẩm sinh là đóng không cần phẫu thuật. Nếu có xảy ra biến chứng và thoát vị không đóng lại đến năm 3 tuổi thì cần thiết phải phẫu thuật. Nếu có băng bụng, dùng thuốc lợi tiểu, chọc tháo dịch bàng và truyền albumin.

8.3 CÁP CỨU TIÊU HÓA

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Giun chui ống mật 	<p>Giun chui ống mật là một biến chứng thường gặp của nhiễm giun đũa. Trẻ thường có những biểu hiện đặc trưng của viêm đường mật và đau bụng nhiều.</p> <p>Siêu âm thấy bóng mờ hình ống thấu quang trong ống mật chủ. Nội soi có thể thấy giun trong tá tràng.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tẩy giun. Nội soi mật-tuy ngược dòng (ERCP) giúp lấy giun ra khỏi ống mật chủ. Cắt cơ thắt vú đặt stent giúp thông thoáng đường mật.
Nuốt pin nút áo 	<p>Nuốt pin nút áo có thể gây ra biến chứng, phụ thuộc vào vị trí kẹt và tình trạng của pin. Thành phần kim chứa bên trong có thể thoát ra, gây bong và thủng, nhất là khi nó bị kẹt trong thực quản. Trong dạ dày, chất chum trong pin thoát ra hòa vào dịch dạ dày mà không làm phá hủy niêm mạc dạ dày.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Pin nút áo bị kẹt trong thực quản cần được lấy ra càng sớm càng tốt. Pin trong dạ dày nếu không được thải ra trong vòng 24 giờ hoặc không có hình ảnh bù đắp trên X quang thì nên được lấy ra qua đường nội soi.
Rối loạn đông máu trong suy gan cấp 	<p>Suy gan cấp (ALF) là một biến chứng khẩn khiếp của tổn thương gan cấp, cần phải được chăm sóc tích cực.</p> <p>Thời gian prothrombin kéo dài là dấu hiệu tiêu chuẩn của ALF.</p> <p>Trẻ có thể xuất huyết tiêu hóa hoặc chảy máu ở bất kỳ vị trí nào kể cả nốt chọc kim tiêm truyền.</p>	<p>Nếu INR > 1,5, truyền huyết tương tươi đông lạnh (FFP) khi chảy máu nhiều.</p> <p>Nếu sau khi truyền FFP mà không cải thiện, cần thiết truyền yếu tố VII tái tổ hợp.</p>

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Tắc nghẽn thức ăn trong thực quản

Hình 8.3.4A và B: Nghẽn dầu Bengal gram trong họng thực quản
Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Nghẽn thức ăn trong thực quản có thể xảy ra ở trẻ nhỏ và cần được lấy ra ngay lập tức. Trẻ có thể biểu hiện khó nuốt cát tinh, nôn ói và chảy nước bọt. Họng hay co thắt thực quản bầm sinh, viêm thực quản tăng bạch cầu ái toan có thể biểu hiện là nghẽn thức ăn. Nội soi cấp cứu vừa là chẩn đoán vừa là điều trị.

- Nội soi lấy viên thức ăn ra sẽ giúp cải thiện ngay lập tức.
- Lấy giảm đoạn hẹp cùng vị trí để tránh nghẽn thức ăn tái phát.

Lồng ruột

Hình 8.3.5: Dấu hiệu bánh donut trên siêu âm
Ảnh: Malathi Sathyasekaran

Lồng ruột là một cấp cứu tiêu hóa thường gặp ở trẻ nhỏ.

Biểu hiện là đau bụng cơn dữ dội, khóc thét và xuất huyết tiêu hóa (tiêu nhầy chua).

Sờ thấy khối cứng với hình ảnh bánh donut hoặc dấu hình bia trên siêu âm giúp xác định chẩn đoán.

- Trẻ dưới 1 tuổi thường không rõ thời điểm khởi phát và hồi phục tốt sau khi thảo lồng bằng hơi.
- Phẫu thuật dành cho bệnh nhi lồng ruột tái phát và có những tổn thương như u, túi thừa Meckel hoặc polyp.

Chia Sẻ Ca Lam Sang**U máu da đầu trong hội chứng ứ mật sơ sinh**

Hình 8.3.6: U máu da đầu
Ảnh: A Rayar

Trẻ có hội chứng ứ mật sơ sinh có thể nhập viện cấp cứu vì khóc dai dẳng và co giật. Rối loạn đông máu thứ phát do thiếu vitamin K có thể bị bỏ qua. U máu da đầu và xuất huyết nội sọ có thể xảy ra và những trẻ này cần được điều trị ngay lập tức.

Ngăn ngừa biến chứng bằng tiêm truyền vitamin K₁ cũng như chẩn đoán ra được tắc mật.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Xuất huyết do vỡ giãn tĩnh mạch thực quản

Hình 8.3.7A và B: Thát giãn tĩnh mạch thực quản độ III

(nh: Malathi Sathiyasekaran)

Xuất huyết tiêu hóa lượng nhiều là một cấp cứu tiêu hóa quan trọng. Ở trẻ em phản ứng lớn xuất huyết tiêu hóa trên là do giãn tĩnh mạch thực quản.

Máu nôn ra là máu đỏ tươi và cục máu đông to.

Nội soi tiêu hóa trên giúp chẩn đoán và điều trị.

- Điều trị nội soi đối với xuất huyết do vỡ giãn tĩnh mạch thực quản.
- Có thể thất tĩnh mạch thực quản cho trẻ dưới 2 tuổi.
- Điều trị xơ hóa mạch máu qua nội soi thường được ưa thích ở trẻ nhỏ.

8.4 CÁC HỘI CHỨNG**Hội chứng Alagille**

Hình 8.4.1A và B: Hội chứng Alagille ở trẻ 6 tháng và 9 tuổi

(nh: Malathi Sathiyasekaran)

Hội chứng Alagille là một bệnh di truyền trội trên NST thường của tình trạng ứ mật, do khiếm khuyết gene *20p JAG 1* trên NST. Đặc điểm chính là giảm thiểu đường mật gian tiêu thủy. Biểu hiện đặc trưng là mặt hình tam giác, hẹp động mạch phổi, đốt sống hình cánh buồm, cung ngực mạc sau bẩm sinh cùng với giảm số lượng đường mật trên giải phẫu mổ bệnh học là dữ kiện chẩn đoán.

Điều trị hỗ trợ cho tình trạng ứ mật, đặc biệt là ngứa. Ghép gan sẽ có lợi nếu it có bất thường trên tim mạch và thận.

Sang

Hội chứng Hennekam

Hình 8.4.2A và B: Mắt không cân đối cùng với giãn mạch bạch huyết ruột

(nh: Malathi Sathiyasekaran)

Hội chứng Hennekam là một bệnh di truyền lặn trên NST thường do đột biến gen *CCBE1* (collagen và calci gắn đoạn EGF chứa protein 1). Biểu hiện gồm giãn mạch bạch huyết ruột, biến dạng mắt, phủ bạch mạch ngoại biên và chậm phát triển tâm thần.

Điều trị chỉ là hỗ trợ bằng chế độ ăn chứa triglycerid chuỗi trung bình. Truyền albumin đều đặn có thể cần thiết để điều trị giảm albumin máu.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Hội chứng Peutz-Jeghers

Hình 8.4.3A và B: Polyp 3 thùy và thâm sắc tố niêm mạc
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Hội chứng Peutz-Jeghers (PJ) là một hội chứng polyp di truyền trội trên NST thường. Trên ống tiêu hóa thấy thâm sắc tố ở niêm mạc nhầy và polyp mô đệm. Chảy máu qua trực tràng và lồng ruột là biểu hiện thường gặp. Tần suất ác tính ở đường tiêu hóa và ngoài đường tiêu hóa cao.

- Cắt polyp tồn thương qua nội soi.
- Phẫu thuật mở ruột nội soi và cắt polyp ở ruột non cũng là một lựa chọn.

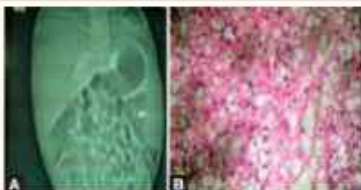
Hội chứng Verner-Morrison

Hình 8.4.4A và B: Khối u VIP+ gần duodenum.
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Hội chứng Verner-Morrison hoặc u VIP hoặc Di tiêu phân nước, hạ kali máu, hội chứng thiếu acid dịch vị là nguyên nhân hiếm gặp gây tiêu chảy nước ở trẻ em do tăng tiết peptide ruột hoạt mạch (VIP). VIP được tiết ra bởi những khối u ở tụy hoặc đối với trẻ em là từ u hạch nguyên bào thần kinh.

Phẫu thuật loại bỏ u.

Chia Se Ca Lam Sang

Hội chứng Wolman

Hình 8.4.5A và B: Vôi hóa tủy thương thần, hình ảnh không bao trên sinh thiết gan
Ảnh: Malathi Sathiyasekaran

Hội chứng Wolman là một bệnh di truyền lặn trên NST thường hiếm gặp do thiếu acid lipase, đặc điểm là tích lũy cholesterol ester và triglyceride trong tế bào bọt ở các cơ quan nội tạng. Biểu hiện là gan lách to, tiêu chảy và thiếu máu. Vôi hóa tủy thương thần hai bên trên phim X quang là dấu hiệu của bệnh.

- Không có điều trị đặc hiệu cho bệnh này.
- Điều trị bằng tê bào gốc cuồng tồn để thay thế nồng độ acid lipase. Nếu thực hiện sớm thì bệnh có thể được chữa khỏi.

Phần 9

Thận Học

Chia Se Ca Lam Sang

Tác Giả
Pankaj Deshpande

Nguồn Hình Ảnh
Fagun Shah, Pankaj Deshpande

- 9.1 Những Tình Trạng Phổ Biết
- 9.2 Những Tình Trạng Không Phổ Biết Nhưng Không Hiếm
- 9.3 Các Hội Chứng

MỤC LỤC

9.1 NHỮNG TÌNH TRẠNG PHÔ BIỂN 169

- Các Vết Rạn Ở Bụng Sau Liệu Pháp Steroid 169
- Tác Dụng Phụ Của Steroid Lên Chiều Cao 169
- Giảm Dài Bề Thân Hai Bên 169
- Biểu Hiện Muộn Của Toan Hóa ống Thân 170
- Xạ Hình Thân Bằng DMSA 2 Tháng Sau Nghiêm Trùng Đường Niệu 170
- Xạ Hình Thân Bằng DMSA 6 Tháng Sau Nghiêm Trùng Đường Niệu 170
- Xạ Hình DMSA Thấy Loạn Sán Thận Trái Voi Chúc Năng Thận Kém 171
- Tăng Sắc Tỏi Da Ngón Tay Do Cyclophosphamide 171
- Điều Trị Lâu Dài Steroid Cho Hội Chứng Thận Hu Vô Cân 171
- Khuôn Mặt Đang Cushing Trong Hội Chứng Thận Hu Vô Cân 172
- MCUG Thấy Trào Ngược Bằng Quang Niệu Quản Hai Bên Độ 4 172
- MCUG Thấy Van Niêu Đạo sau Vá Cầu Bằng Quang Voi Trào Ngược Bên Phái Độ 5 172
- Sử Dụng Cyclosporin Trong Hội chứng Thận Hu: Khuôn Mặt Trông Bình Thường 173

• Van Niêu Đạo Sau 173

- Toan Hóa Ông Thân—Biến Dạng Nặng Chỉ Dưới 173

9.2 NHỮNG TÌNH TRẠNG KHÔNG PHÔ BIỂN NHƯNG KHÔNG HIỂM 174

- Tú Thừa Bằng Quang 174
- Biến Dạng Gối Vẹo Trọng Do Loan Dưỡng Xương Trọng Bệnh Thận Mạn 174
- Thận Lớn—Biểu Hiện Bất Thường Của Bệnh 174
- Thận Loạn Sán Da Nang 175
- Thận Loạn Sán Da Nang—Quá Trình Teo Lai 175
- Voi Hồi Thận 176
- Hẹp ĐM Thận Trái Trên CTA 176
- Chấn Vòng Kiêng Nặng 176
- Còi Xương Nặng Do Thiếu Vitamin D 177
- Chậm Phát Triển Thể Chất Trong Bệnh Thận Mạn 177
- Hẹp ĐM Thận Trên CTA 178

9.3 CÁC HỘI CHỨNG 178

- Hội Chứng Bartter 178
- Hội Chứng Bartter—Dáp Ứng Điều Trị 179
- Hội Chứng Bung Quá Môn 179

Chia Se Ca Lam Sang

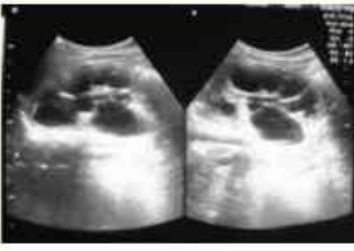
9.1 NHỮNG TÌNH TRẠNG PHÓ BIỂN

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Các Vết Rạn Ở Bụng Sau Liệu Pháp Steroid</p>  <p>Hình 9.1.1: Các vết rạn ở bụng sau liệu pháp steroid</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Trẻ nam 12 tuổi mắc hội chứng thận hư nhạy cảm steroid hơn 7 năm nay. Em đã được điều trị steroid nhiều đợt; các vết rạn trên bụng của em là do tác dụng phụ của steroid. Ban đầu lúc mới xuất hiện chúng có thể đau sau đó dần dần nhạt đi để lại các dấu tích. Xảy ra do căng giãn da.</p>	<p>Khi đã xảy ra thì rất khó để làm biến mất hoàn toàn. Vì vậy mục đích là nên phòng ngừa. Việc ít sử dụng steroid và dùng các thuốc khác để ngăn chặn tác dụng phụ của steroid là rất quan trọng. Vitamin E được sử dụng để làm giảm khả năng xuất hiện các vết rạn này.</p>

Tác Dụng Phụ Của Steroid Lên Chiều Cao

 <p>Hình 9.1.2: Tác dụng phụ của steroid lên chiều cao</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Trẻ nam mắc hội chứng thận hư và đã điều trị steroid nhiều đợt. Trên hình trẻ nam 7 tuổi là anh trai của trẻ gái 5 tuổi bên cạnh. Như ta thấy trẻ nam dù là anh nhưng vẫn thấp hơn em gái của mình, mặc dù trước khi phát hiện chúng thận hư, chiều cao của em thuộc bách phân vị thứ 3 mặc dù vài năm trước khi phát hiện HC thận hư là thứ 10.</p>	<p>Theo dõi chiều cao thường xuyên khi sử dụng steroid. Tốc độ tăng chiều cao chính xác hơn. Nếu có bất cứ tác động nào lên chiều cao ở trẻ điều trị HC thận hư thì cần đổi thuốc khác. Chiều cao của trẻ nam lúc này dưới bách phân vị thứ 3 mặc dù vài năm trước khi phát hiện HC thận hư là thứ 10.</p>
--	---	--

Giãn Dài Bé Thận Hai Bên

 <p>Hình 9.1.3: Giãn dài bể thận hai bên</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Siêu âm cho thấy giãn dài bể thận hai bên ở trẻ nam 6 tuổi. Chú ý xuất hiện dấu hiệu "Chuột Mickey".</p>	<p>Nếu có giãn nặng dài bể thận thi cảng nghiêng đến hẹp khúc nối bể thận niệu quản. Quét dòng vi phỏng xạ—MAG3/EC/DTPA sẽ giúp xác định tình trạng đào thải nước tiểu như thế nào. Nếu chức năng cả hai thận còn bảo tồn, thường chỉ cần điều trị bảo tồn. Nếu chức năng của thận bị bệnh giảm đi, thi cần can thiệp ngoại khoa để bảo tồn chức năng thận.</p>
--	---	---

Hình Ảnh	Chú Ý	Nurse Tri
Biểu Hiện Muộn Trong Toan Hôm Ông Thận		
 <p>Hình 9.1.4: Biểu hiện muộn trong toan hôm ông thận Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Trẻ 12 tuổi bị toan hôm ông thận chưa điều trị. Chú ý là trẻ rất thấp so với tuổi. Các hình ảnh khác cũng cho thấy biến dạng.</p>	<p>Cần chú ý phát hiện sớm. Cần nghĩ ngòi toan hôm ông thận ở trẻ chậm lớn. Lấy khí máu và điện giải đồ với chức năng thận bình thường sẽ giúp chẩn đoán.</p>

Xạ Hình Thận Bằng DMSA 2 Tháng Sau Nhiễm Trùng Đường Niệu (UTI)

 <p>Hình 9.1.5: Xạ hình DMSA, 2 tháng sau UTI Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Xạ hình DMSA 2 tháng sau UTI. Hình ảnh cho thấy giảm thu nhận ở cực trên và dưới của thận. Hình ảnh được báo cáo là 'seo'.</p>	<p>Xạ hình DMSA sau UTI để tìm các tổn thương mạn tính. Những thay đổi cấp trên xạ hình DMSA có thể kéo dài vài tháng. Vì vậy không nên thực hiện xạ hình DMSA trong ít nhất 4 tháng sau UTI. Thực tế là càng chờ lâu càng tốt. Tốt nhất là nên thực hiện sau 6 tháng!</p>
---	---	--

Xạ Hình Thận Bằng DMSA 6 Tháng Sau Nhiễm Trùng Đường Niệu (UTI)

 <p>Hình 9.1.6: Xạ hình DMSA, 6 tháng sau UTI Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Đây là hình ảnh xạ hình của cùng trẻ trên hình 9.1.5, chụp lại sau 6 tháng. Hoàn toàn bình thường mà không có 'seo'!</p>	<p>Xạ hình DMSA sau UTI để tìm các tổn thương mạn tính. Những thay đổi cấp trên xạ hình DMSA có thể kéo dài vài tháng. Vì vậy không nên thực hiện xạ hình DMSA trong ít nhất 4 tháng sau UTI. Thực tế là càng chờ lâu càng tốt. Tốt nhất là nên thực hiện sau 6 tháng!</p>
--	---	--

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Xạ Hình DMSA Cho Thấy Loạn Sản Thận Trái Với Chức Năng Thận Kém		
 <p>Hình 9.1.7: Xạ hình DMSA cho thấy loạn sản thận trái với chức năng thận kém. 4 tháng trước có vào viện vì sốt nhẹ được chẩn đoán UTI sau đó được điều trị. Một đặc điểm thú vị đó là dù thận trái bị loạn sản, nhưng trên siêu âm vẫn thấy hai thận với kích thước bằng nhau.</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Xạ hình DMSA cho thấy loạn sản thận trái với chức năng thận kém. 4 tháng trước có vào viện vì sốt nhẹ được chẩn đoán UTI sau đó được điều trị. Một đặc điểm thú vị đó là dù thận trái bị loạn sản, nhưng trên siêu âm vẫn thấy hai thận với kích thước bằng nhau.</p>	<p>Xạ hình DMSA được sử dụng trong UTI để phát hiện các tổn thương漫 tính nhưng cần phải phân biệt giữa seo và loạn sản trên bệnh sứ và thâm khám lâm sàng. Kích thước thận bình thường trên siêu âm không loại trừ được loạn sản. Sự mất phân biệt tùy-vô là một dấu hiệu rất tinh tế trong loạn sản. Ở những trường hợp này, bắt buộc phải theo dõi chức năng thận và protein niệu dài hạn. Nhớ rằng chúng hoàn toàn không triệu chứng!</p>

Tăng Sắc Tố Da Ngón Tay Do Cyclophosphamide

 <p>Hình 9.1.8: Tăng sắc tố da ngón tay do cyclophosphamide</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Trẻ gái này mắc HC thận hư và thường hay tái phát. Vì vậy, bé được điều trị một đợt cyclophosphamide. Trong quá trình uống cyclophosphamide, bệnh nhân có thể xuất hiện tăng sắc tố ở ngón tay và ngón chân (màu da tối lại). Hình ảnh tăng sắc tố có thể quan sát ở hình bên. Đây là một vấn đề thường gặp: bỏ mẹ hay van ngón tay và chân của con mình trở nên tối màu hơn!</p>	<p>Theo dõi! Không cần điều trị thuốc! Tình trạng tăng sắc tố sẽ biến mất hoàn toàn sau khi hoàn thành 12 tuần liệu pháp!</p>
---	--	---

Điều Trị Lâu Dài Steroid Cho Hội Chứng Thận Hư Vô Cân

 <p>Hình 9.1.9: Điều trị lâu dài steroid ở bệnh nhân HC thận hư vô cân</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Trẻ gái một tuổi ruồi mắc HC thận hư. Bé sử dụng steroid hàng ngày trong hơn 3 tháng tuy nhiên không có dấu hiệu thuyên giảm rõ ràng nào, vì vậy tình trạng của bé được gọi là HC thận hư kháng steroid. Khuôn mặt đang Cushing với má sưng và cũng có thể thấy sưng húp mi mắt, chỉ ra tình trạng phù và chùng tö HC thận hư không thuyên giảm.</p>	<p>Thậm chí nếu phủ biến mất, để đảm bảo bệnh thoái lui cần phải kiểm tra ti protein/creatinin niệu. Nếu ti còn cao (thường < 0.5), có thể là trường hợp HC thận hư kháng thuốc. Những trẻ này cần sinh thiết thận và thay các thuốc khác như cyclosporine. Trẻ gái này có bệnh cầu thận thay đổi tối thiểu trên sinh thiết và đáp ứng rất tốt với cyclosporine.</p>
--	---	---

Hình Ảnh	Chú Ý	Nurse Tri
Khuôn Mặt Dạng Cushing Trong Hội Chứng Thận Hư Vô Cân		
 <p>Hình 9.1.10: Khuôn mặt dạng Cushing trong HC thận hư vô cân Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Trẻ nam ba tuổi ruồi mắc HC thận hư và thường tái phát. Vì vậy em đã được điều trị nhiều đợt steroid. Hình ảnh khuôn mặt dạng Cushing khá rõ ràng của em. Khuôn mặt dạng "Mặt Trăng" sau sử dụng liều cao steroid sẽ giúp hướng đến chẩn đoán. Không cần nói, béo phì cũng góp phần làm dấu hiệu rõ hơn.</p>	<p>Dù HC thận hư nguyên phát có thể nhạy cảm với steroid, trẻ tái phát thường xuyên (hơn 2 lần trong 6 tháng) phải cần dùng các thuốc khác để tránh tác dụng phụ của steroid. Mặt tròn như Mặt Trăng, béo phì, đẽ nhiễm trùng, loãng xương, tăng huyết áp, rối loạn dung nạp glucose, chậm phát triển chiều cao, đặc thùy tình thể là một vài tác dụng phụ cần theo dõi khi sử dụng steroid!</p>

MCUG Thấy Trào Ngược Bàng Quang Niệu Quản Hai Bên Độ 4

 <p>Hình 9.1.11: MCUG thấy trào ngược bàng quang niệu quản hai bên độ 4 Nguồn: Fagun Shah, Surat</p>	<p>Trẻ một tuổi có nhiễm trùng đường niệu tái diễn và ứ nước thận niệu quản 2 bên trên siêu âm. Chụp X-quang niệu đạo bàng quang khi đi tiểu (MCUG) được tiến hành khi hết nhiễm trùng đã phát hiện trào ngược bàng quang niệu quản hai bên độ 4.</p>	<p>Trẻ bị UTI tái diễn, đặc biệt là trẻ dưới 1 tuổi thi cần chăm sóc và khám xét đặc biệt. Ngoài siêu âm, MCUG cũng cần để chẩn đoán và phân độ trào ngược. Điều trị nội và ngoại khoa đều cho thấy kết quả khá tương tự nhau ở những trẻ có trào ngược. Cùng với dự phòng bàng quang thì việc chú ý đến các yếu tố tai chỏ để dự phòng UTI là rất quan trọng.</p>
---	---	--

MCUG Thấy Van Niệu Đạo Sau Và Cầu Bàng Quang Với Trào Ngược Bên Phái Độ 5

 <p>Hình 9.1.12: MCUG thấy van niệu đạo sau và cầu bàng quang với trào ngược bên phái độ 5 Nguồn: Fagun Shah, Surat</p>	<p>Trẻ nam 3 tháng tuổi có nhiều đợt UTI tái diễn, dòng tiểu yếu và sờ thấy khối rõ trên xương mu. MCUG thấy niệu đạo sau giãn tại vị trí cổ bàng quang cùng với cầu bàng quang và trào ngược bên phái độ 5.</p>	<p>Van niệu đạo sau phải được chẩn đoán sớm ở giai đoạn sơ sinh. Siêu âm tiền sản có thể thấy được giãn bể thận và/hoặc bàng quang lớn. Van niệu đạo sau được chẩn đoán nhờ MCUG và cần được đốt điện. Theo dõi lâu dài chức năng thận và protein niệu là chủ yếu và bắt buộc.</p>
--	--	--

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Sử Dụng Cyclosporine Trong Hội Chứng Thận Hư: Khuôn Mặt Trông Bình Thường		
 <p>Hình 9.1.13: Sử dụng Cyclosporine trong HC thận hư: Khuôn mặt trông bình thường</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Trẻ gái 6 tuổi mắc HC thận hư tái phát nhiều lần. Hình bên cạnh cho thấy bé trông khá khỏe khi điều trị bằng cyclosporine. Bình thường tác dụng phụ chủ yếu của cyclosporine ở trẻ gái là chứng rãm lông. Do việc điều chỉnh liều hợp lý nên không thấy có dấu hiệu rãm lông nào ở bé gái này! Không cần phải nói, bé không có khuôn mặt đang Cushing hay tác dụng phụ nào của steroid.</p>	<p>Khi sử dụng dung liều, các thuốc như Cyclosporine tác dụng ngăn chặn tái phát rất tốt trong HC thận hư mà không gây tác dụng phụ đặc biệt như chứng rãm lông, quá sản lợi. Bé gái này hiện đã không còn dùng thuốc và đang sống rất khỏe.</p>

Van Niệu Đạo Sau

 <p>Hình 9.1.14: Van niệu đạo sau</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>MCUG thấy niệu đạo sau giãn chỉ ra tình trạng có van nhỏ ở niệu đạo sau.</p>	<p>Trẻ nam 4 tuổi này có biểu hiện với đi tiểu sau một thời gian nhìn tiểu rất dài, thậm chí có lúc đến 12h. Ngoài những đợt đó thì đi tiểu bình thường và có dòng tiểu bình thường. Những lúc lâu đi tiểu như vậy, cậu cảm giác rất muốn đi tiểu. Van niệu đạo sau nhỏ thường không ảnh hưởng chức năng thận nhưng cần được cắt bỏ/dột điện bằng phẫu thuật hay nội soi.</p>
---	---	---

Toan Hóa Ông Thận—Biển Dạng Nặng Nề Chỉ Dưới

 <p>Hình 9.1.15: Toan hóa ông thận—biển dạng nặng nề chỉ dưới</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Biển dạng nặng nề chỉ dưới dạng tương tự như đã đề cập ở hình 9.1.4. Do còi xương không được điều trị, nên phần mặt cá chân rộng ra, bé rất yếu và không thể ngồi và có loãng xương nặng trên X-quang cùng với còi xương. Hình này được chụp trước hình 9.1.4 khi đó bé đã có cải thiện lâm sàng do được điều trị; bé đứng và tự đi lại được.</p>	<p>Khoảng trống anion bình thường—Toan chuyển hóa có hạ Kali và tăng chlor máu là yếu tố chủ yếu cho chẩn đoán toan hóa ông thận (RTA). Còi xương trong RTA thường do toan hóa làm mất hoạt vitamin D hoặc ít gặp hơn là do mất phospho như trong hội chứng Fanconi. Dự phòng biển dạng tốt nhất là phát hiện và điều trị sớm.</p>
---	--	--

9.2 NHỮNG BỆNH KHÔNG PHỎ BIÉN NHƯNG KHÔNG HIÉM

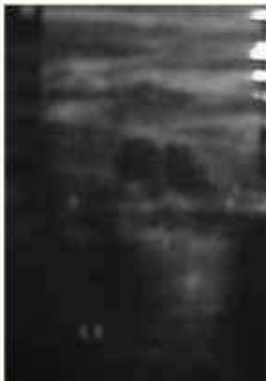
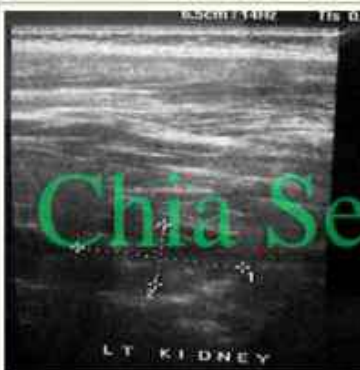
Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Túi Thùa Bàng Quang</p>  <p>Hình 9.2.1: Túi thừa bàng quang Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Phim MCUG bom thuốc vào bàng quang cho hình ảnh bàng quang như hình.</p>	<p>Nếu trẻ có nhiễm trùng đường tiêu tài diễn hay nếu túi thừa lớn, thì cần phẫu thuật cắt bỏ. Những túi thừa nhỏ ở giai đoạn nhú nhẹ sớm có thể tự cải thiện do đó ban đầu nên điều trị bảo tồn.</p>

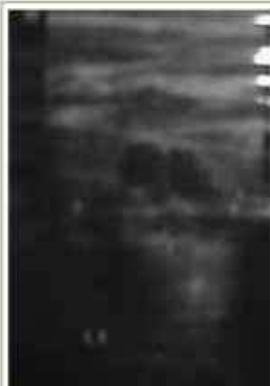
Biến Dạng Gói Vẹo Trong Do Loạn Đường Xương Trong Bệnh Thận Mạn

 <p>Hình 9.2.2: Biến dạng gối vẹo trong do loạn đường xương trong bệnh thận mạn Nguồn: Faqar Shah, Sutat</p>	<p>Biến dạng nghiêm trọng tương tự như Hình 9.1.4.</p>	<p>Trong khi những trẻ mô tả trên là do toàn hòa ống thận, thì ở trẻ này khám xét thấy toàn chuyển hóa có tăng khoảng trống anion và chức năng thận bị giảm sút nặng nề. Nguyên nhân gây biến dạng ở đây là do loạn đường xương thứ phát sau bệnh thận mạn. Những thận không chức năng gây rối loạn chuyển hóa xương do nhiều yếu tố. Hình ảnh này giúp làm rõ những nguyên nhân khác nhau nhưng biểu hiện bệnh giống nhau.</p>
--	--	---

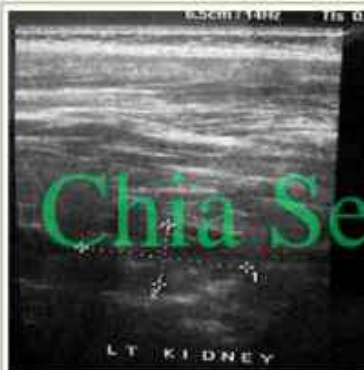
Thận Lớn—Biểu Hiện Bất Thường Của Bệnh

 <p>Hình 9.2.3: Thận lớn—biểu hiện bất thường của bệnh Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Siêu âm bụng thấy thận lớn. Biểu hiện bất thường của bệnh. Trẻ nhú nhì này vào viện với sốt, CTM có Hb thấp 8, bạch cầu 5200 và tiểu cầu giảm còn 80,000/cmm. Chỉ định siêu âm vì thấy bụng chướng.</p>	<p>Chính xác là trẻ mắc leukaemia cấp dòng lympho (ALL)! Thận lớn là do ALL lan sang thận. Do vậy cần nhớ biểu hiện bất thường này của bệnh!</p>
---	--	--

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
	<p>Siêu âm thận thấy nhiều cấu trúc dạng nang kích thước khá lớn. Đây là trường hợp thận loạn sán da nang bên trái ở trẻ 6 tháng tuổi.</p>	<p>Loạn sán thận da nang 1 bên thường không cần điều trị. Hầu hết nó sẽ tự teo khi trẻ khoảng 8 tuổi do đó không cần phẫu thuật. Điều cần thiết là theo dõi chức năng thận và huyết áp. Thường thì thận còn lại bình thường nên tiên lượng về lâu dài là khá tốt. Tuy rất hiếm, nhưng nếu MCDK không teo mà lại tăng kích thước hay gây tăng huyết áp thì cần phải can thiệp điều trị.</p>
	<p>Hình ảnh siêu âm này được thực hiện 3 năm sau thời điểm siêu âm ở hình trên. Chú ý kích thước nhỏ hơn và các nang biến mất.</p>	<p>Loạn sán thận da nang 1 bên thường không cần điều trị. Hầu hết nó sẽ tự teo khi trẻ khoảng 8 tuổi do đó không cần phẫu thuật. Điều cần thiết là theo dõi chức năng thận và huyết áp. Thường thì thận còn lại bình thường nên tiên lượng về lâu dài là khá tốt. Tuy rất hiếm, nhưng nếu MCDK không teo mà lại tăng kích thước hay gây tăng huyết áp thì cần phải can thiệp điều trị.</p>
	<p>Cũng trường hợp trên giờ siêu âm lại thấy kích thước thận còn rất nhỏ. Nhỏ hơn 1 cm!</p>	<p>Loạn sán thận da nang 1 bên thường không cần điều trị. Hầu hết nó sẽ tự teo khi trẻ khoảng 8 tuổi do đó không cần phẫu thuật. Điều cần thiết là theo dõi chức năng thận và huyết áp. Thường thì thận còn lại bình thường nên tiên lượng về lâu dài là khá tốt. Tuy rất hiếm, nhưng nếu MCDK không teo mà lại tăng kích thước hay gây tăng huyết áp thì cần phải can thiệp điều trị.</p>

Thận Loạn Sán Da Nang (MCDK)

Hình 9.2.4: Thận loạn sán da nang
Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai

Thận Loạn Sán Da Nang—Quá Trình Teo Lại

Hình 9.2.5: Thận loạn sán da nang—Quá trình teo lại
Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai



Hình 9.2.6: Thận loạn sán da nang—Quá trình teo lại
Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Vôi Hóa Thận

Hình 9.2.7: Vôi hóa thận

Nguồn: Pankaj Deshpande, Trivandrum

Siêu âm thấy vôi hóa nặng nề ở thận; những cấu trúc sáng hình tam giác. Bé này bị toan hóa ống lợn xa.

Tăng âm (sáng lên) trên hình ảnh siêu âm có thể do nhiều lý do. Trong đó vôi hóa thận là một nguyên nhân quan trọng. Để khám xét nguyên nhân này nên thực hiện các test về các rối loạn ống thận, tăng canxi máu, tiền sử dùng lợi tiểu, vv. Toan chuyển hóa có tăng cholor máu, hạ kali máu và khoảng trống anion bình thường chỉ ra toan hóa ống thận và tăng canxi máu thì thường do toan hou ống lợn xa.

Hẹp Động Mạch Thận Trái Trên CTA

Hình 9.2.8: Hẹp động mạch thận trái trên CTA

Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai

CTA ở trẻ nam bị van niệu đạo sau thấy thận trái nhỏ và hẹp DM thận trái ngay vị trí xuất phát. Bé này có tăng huyết áp dai dẳng.

Trẻ mắc van niệu đạo sau thường có tăng lượng nước tiểu và không có tăng huyết áp cho đến khi chức năng thận bị suy giảm nghiêm trọng. Trẻ nam này có chức năng thận bình thường và tăng huyết áp dai dẳng. THA trong van niệu đạo sau là một dấu hiệu bất thường do đó cần khám xét kỹ hơn gồm cả CTA.

Chân Vòng Kiềng Nặng (Gối Vẹo Ngoài)

Hình 9.2.9: Chân vòng kiềng nặng

Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai

Chân vòng kiềng nặng. Tăng khoảng cách hai lối cầu đùi khi chụm hai mắt cá trong vào nhau. Đây là trẻ nam 65 tháng. Chân vòng kiềng ở tuổi này là bất thường. Bé còn có dấu hiệu cồi xương và khám xét thi thấy cồi xương do giảm phospho máu.

Chân vòng kiềng qua 3 tuổi thi không còn là sinh lý nữa do vậy cần khám xét kỹ càng. Dấu hiệu đặc trưng của cồi xương hạ phospho máu là ngũ kim, yếu (thiếu phosphate), canxi bình thường, phospho rất thấp, tăng alp và PTH thi bình thường hay chỉ tăng nhẹ. Điều trị chủ yếu là bằng dung dịch Joulie, 1, 25 calcitriol và theo dõi vôi hóa thận. Tình trạng này có thể di truyền liên kết trội trên NST X hoặc di truyền trội trên NST thường.

Còi Xương Nặng Do Thiếu Vitamin D

Hình 9.2.10A và B: Còi xương nặng do thiếu vitamin D

Nguồn: Fagan Shah, Surat

Một trường hợp điển hình của còi xương nặng do thiếu vitamin D. Chú ý cẳng tay veo hướng ra ngoài, cổ tay rộng và chỉ dưới cũng tương tự. Bụng phệ ra, rãnh Harison rất rõ là do giảm trương lực cơ.

Trẻ gái này có lâm sàng điển hình và cần lâm sàng gọi ý còi xương nên nên được cho nhiều liều 25-hydroxy vitamin D mà không có hiệu quả. Sau khi chuyển tuyến và khảo sát sâu hơn thì phát hiện trẻ mắc Còi xương phu thuộc vitamin D type I. Trẻ được điều trị hàng ngày với 1,25-dihydroxy vitamin D. Nếu không đáp ứng với các điều trị thông thường cho còi xương thì nên tìm các nguyên nhân khác gây còi xương như RTA, còi xương phu thuộc vitamin D còi xương giảm phosphate máu, vv.

Chia Se Ca Lam Sang

Chậm Phát Triển Thể Chất Ở Bệnh Nhân Bệnh Thận Mạn

Hình 9.2.11: Chậm phát triển thể chất ở bệnh nhân bệnh thận mạn

Nguồn: Fagan Shah, Surat

Trẻ gái mắc bệnh thận mạn có chiều chậm phát triển thể chất nghiêm trọng. Trẻ gái tuổi đang học lớp 2 và chỉ cao 80 cm.

Chậm phát triển thể chất là một hậu quả quan trọng trong bệnh thận mạn. Nó là do nhiều yếu tố tạo thành—các tang kháng với hormone tăng trưởng, toàn hóa, thiếu máu, suy dinh dưỡng, vv. Do vậy cần bắt buộc sàng lọc chức năng thận ở tất cả trẻ chậm phát triển thể chất. Điều trị đa yếu tố và cần tiếp cận nhiều mặt ở tất cả các yếu tố gây ra.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Hẹp Động Mạch Thận Trên CTA

Hình 9.2.12: Hẹp DM thận trên CTA.
Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai

CTA thấy mỗi bên có đến 2 DM thận. Trong đó DM dưới bên phải bị hẹp.

Xem hình 9.2.13.



Hình 9.2.13: Hẹp DM thận trên CTA.
Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai

CTA thấy mỗi bên có đến 2 DM thận. Trong đó DM dưới bên phải bị hẹp. Đây là một trường hợp bất thường. Đây là CTA của trẻ nam 10 tuổi có tăng huyết áp dai dẳng sau tắc nghẽn khúc nối bê thận niệu quản của thận trái đã được phẫu thuật sửa chữa bê thận. Hình ảnh thấy mỗi bên có đến 2 DM. DM dưới bên phải có một đoạn 7 mm bị tắc hoàn toàn và vì vậy gây tăng huyết áp!

THA ở trẻ em cần được khám xét cẩn thận vì ở trẻ thì nguyên nhân thận-mạch máu là một trong những nguyên nhân phổ biến nhất. Có thể làm các xét nghiệm đo nồng độ renin và aldosteron để phát hiện chứng tăng trong máu, chụp thận sau tiêm captopril để phát hiện giảm chức năng thận. Siêu âm Doppler không phải lúc nào cũng chẩn đoán được hẹp DM thận. CTA cho hình ảnh tốt hơn. Bé này được điều trị tái thông mạch và hiện tại đã khỏi mà không cần dùng thuốc.

9.3 CÁC HỘI CHỨNG**Hội Chứng Bartter**

Hình 9.3.1: Hội chứng Bartter.
Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai

Siêu âm thận thấy bê thận giãn lớn.

Trong khi nguyên nhân phổ biến nhất gây giãn dài bê thận là hẹp khúc nối bê thận niệu quản hoặc trào ngược, thì trẻ này lại mắc một nguyên nhân khác mà rất hay quên. Giãn ở đây là thử phát sau do niệu do các rối loạn ở ống thận. Trẻ này mắc hội chứng Bartter và hình dưới đây sẽ cho thấy sự cải thiện sau điều trị ở bệnh nhân này thế nào.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Hội Chứng Bartter—Dáp Ứng Với Điều Trị</p>  <p>Hình 9.3.2: Hội chứng Bartter—Dáp ứng với Điều trị</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Tình trạng giãn ở hình trên đã giảm đáng kể sau khi kiểm soát da niệu. Ngoài ra, chú ý các cấu trúc tăng âm ở thận chỉ ra tình trạng vôi hóa thận, dấu hiệu đặc trưng trong hội chứng Bartter.</p>	<p>Sự xuất hiện da niệu, trẻ chậm lớn thì cần nghi ngờ hội chứng Bartter. Về mặt sinh hóa, sẽ có kiềm hóa, giảm kali máu, giảm chlor máu và đồng thời có tăng canxi và chlor niệu. Điều trị bằng Indomethacin và bù kali sẽ giúp kiểm soát triệu chứng và hỗ trợ trẻ phát triển.</p>

Hội Chứng Bụng Quá Mẫn (Prune-Belly Syndrome)

 <p>Hình 9.3.3: Hội chứng bụng quá mẫn</p> <p>Nguồn: Pankaj Deshpande, Mumbai</p>	<p>Cơ thành bụng nhão và tính hoán không xuống. Hội chứng gồm thận ú nước, bàng quang lớn, thiếu cơ thành bụng, loạn sản thận và các nếp nhăn nheo đặc trưng ở da bụng.</p>	<p>Trẻ mắc HC bụng quá mẫn sẽ có giãn dài bờ thận hai bên có thể có hay không có trái ngược bàng quang niều quản. Loạn sản thận cũng thường hay gặp và phải khám phát hiện tình trạng này ở tất cả bệnh nhân.</p>
--	---	---

Chia Sẻ Ca Lâm Sang

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 10

Huyết Học

Hiệu Đinh
MR Lukeshwar,
Bharat Agarwal

Chia Se Ca Lam Sang

- 10.1 Các bệnh lý thường gặp
- 10.2 Các bệnh lý ít gặp nhưng không hiếm
- 10.3 Cấp cứu huyết học
- 10.4 Các hội chứng

Mục Lục

10.1 CÁC BỆNH LÝ THƯỜNG GẶP 183

- Trẻ xanh xao do thiếu máu **183**
- Thiếu máu tủy huyết: Viêm ngón hồng cầu hình liềm **183**
- Thiếu máu tủy huyết: Trẻ sơ sinh Thalassemia Major **184**
- Thiếu máu tủy huyết: Trẻ có kiểu hình Thalassemia **184**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia trung gian **185**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia Major **185**
- Thiếu máu tủy huyết: Gỗ vùng mây ở trẻ Thalassemia **186**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia Child—Hot Cross Bun Appearance **186**
- Thiếu máu tủy huyết: Chấn phát triển trì tuệ ở trẻ bị Thalassemia **186**
- Thiếu máu tủy huyết: Phết máu ngoại vi trong Thalassemia **187**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Nestrof Test trong Thalassemia Minor **187**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Điện di Hemoglobin trên giấy và Cellulose Acetate **187**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Phân tích Hb bằng HPLC **188**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—thay đổi hình ảnh học trong Thalassemia Major **188**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Dexa Scan **189**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Ly tám lanh **189**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Laminar Flow **190**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Loc bạch cầu **190**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Theo dõi tái trung tẩm truyền máu **190**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Bom Desferal dưới da **191**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Điều trị tạo Chelat đường uống **191**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Cắt lách ở trẻ Thalassemia **192**
- Thiếu máu tủy huyết: Thalassemia—Ghép tế bào gốc trong Thalassemia **192**
- Thiếu máu Kala-Azar **193**
- Thiếu máu-Sốt rét **193**
- Thiếu máu - Hội chứng suy tủy xương — Thiếu máu bẩm sinh **194**

- Thiếu máu - Dinh dưỡng — Thiếu máu thiếu sắt **194**
- Thiếu máu - Dinh dưỡng—Thiếu máu hồng cầu to **195**
- Thiếu máu - Dinh dưỡng—Phết máu ngoại vi trong IDA **195**
- Thiếu máu - Dinh dưỡng—Đèm hồng cầu lười **196**
- Thiếu máu - Dinh dưỡng—Thâm đỏ chấn thương tủy xương **196**
- Bệnh chảy máu—Phản ứng thuốc **196**
- Bệnh chảy máu—Xuất huyết giảm tiểu cầu vô căn **197**
- Bệnh chảy máu—Hemophilia **197**
- Bệnh chảy máu—Thiếu Vitamin K **198**
- Bệnh bạch cầu—Bạch cầu cấp dòng lympho **198**

10.2 CÁC BỆNH LÝ ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM 199

- Thiếu máu ở trẻ sơ sinh—Truyền máu từ thai sang mẹ **199**
- Thiếu máu tủy huyết tự miễn trong điều trị Steroid **199**
- Bệnh Gaucher **200**
- Bệnh hồng cầu hình bầu dục bẩm sinh **200**
- Bệnh hồng cầu hình tròn **201**
- Bệnh hồng cầu hình tròn trong gia đình — Vàng da ở cả mẹ và con **201**
- Nhau giáp và thiếu máu **202**
- Nhiễm độc chí với biểu hiện thiếu máu **202**
- Thiếu máu kinh niên trong bệnh Celiac **203**
- Thiếu hụt Protein C (đồng hợp tử) **203**
- Ban xuất huyết bao phát **203**

10.3 CẤP CỨU HUYẾT HỌC 204

- Đóng máu nội mạch lan tỏa **204**
- Thiếu men G6PD **204**
- Hồi chứng tủy huyết tăng ure máu **205**

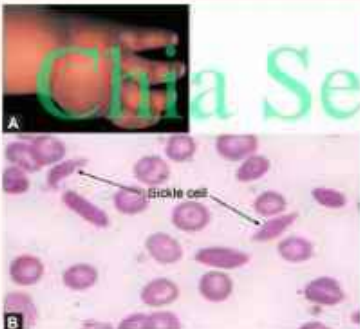
10.4 CÁC HỘI CHỨNG 205

- Battered Baby Syndrome **205**
- Diamond Blackfan Syndrome **205**
- Dyskeratosis Congenita **206**
- Fanconi's Anemia **206**
- Glanzmann's Thrombasthenia **207**
- Henoch's Schönlein Purpura **207**
- Kasabach-Merritt Syndrome **207**
- Wiscott-Aldrich Syndrome **208**

10.1 CÁC BỆNH LÝ THƯỜNG GẶP

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
 <p>Hình 10.1.1: Trẻ xanh xao do thiếu máu. Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Mamta Mangani, Mumbai</p>	<p>Xanh xao là một triệu chứng thường gặp quan trọng của thiếu máu. Nguyên nhân gây thiếu máu thường gặp nhất là do thiếu hụt dinh dưỡng như thiếu sắt, B₁₂, acid folic, thiếu hụt các vi chất, đặc biệt là khi không kèm theo phi đại các hạch bạch huyết hay gan lách to, xuất huyết diêm ban xuất huyết.</p> <p>Khi trẻ không đáp ứng với điều trị suy dinh dưỡng, nên cân nhắc đến các nguyên nhân khác.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tất cả các bệnh nhân thiếu máu không nhất thiết có xanh xao và trẻ xanh xao không nhất thiết là có thiếu máu. Xanh xao phụ thuộc vào thành phần hemoglobin, tình trạng các mao mạch dưới da, và độ dày các mảng sắc tố da. Trẻ có nhược giáp, hội chứng thận hư, bệnh tim bẩm sinh có tim không có biểu hiện thiếu máu. Vàng da, tím có thể làm ảnh hưởng việc đánh giá tình trạng xanh xao và việc đánh giá thiếu máu. Điều trị nguyên nhân. Triệu chứng thiếu máu không chỉ phụ thuộc vào nồng độ hemoglobin mà còn phụ thuộc vào tốc độ suy giảm hemoglobin.

Thiếu máu tán huyết: Viêm ngón trong Thiếu máu hồng cầu hình liềm

 <p>Hình 10.1.2A và B: Viêm ngón trong bệnh hồng cầu hình liềm. Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Nitin Shah</p>	<p>Hội chứng tay - chân (viêm ngón) có biểu hiện:</p> <ul style="list-style-type: none"> Phù ở cả bàn tay -? viêm mô tế bào. X-quang cho thấy có viêm xương tuy. CTM: Thiếu máu, bạch cầu tăng. Phết máu ngoại vi cho thấy có hồng cầu hình liềm giúp chẩn đoán xác định thiếu máu hồng cầu hình liềm. Test tạo hình liềm dương tính HPLC (High-performance liquid chromatography) giúp xác định chẩn đoán. 	<p>• Giảm đau và bù dịch.</p> <p>• Nếu có nhiễm trùng thi nên xem xét dùng kháng sinh.</p> <p>• Truyền máu khi nồng độ HbS cao.</p> <p>• Không có chỉ định phẫu thuật.</p> <p>• Hydroxyurea có tác dụng phòng ngừa tốt.</p>
--	---	---

Thiếu máu tán huyết: Trẻ sơ sinh với Thalassemia thể nặng



Hình 10.1.3: Trẻ sơ sinh với Thalassemia Nặng
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Mamta Manglani, Mumbai

Trẻ xanh xao ở Mahar. Không có tiền căn cần huyết. TS truyền máu hai lần trong quá khứ. Khi thăm khám, xanh xao rõ, trán gồ, gan lách khá to. Phết máu ngoại vi cho thấy tăng nguyên hồng cầu, HbF 10%, HbA2 3.2%, Ferritin huyết tương 120 ng/dl. Chẩn đoán? ??

Thalassemia, nhưng HbF tăng không nhiều. Khảo sát tiền căn gia đình— mẹ và ba đều bị thalassemia nhẹ có HbA2 tăng lần lượt là 4.2 và 5.1%.

Sau truyền máu nhiều lần thường nồng độ HbF không cao ở trẻ Thalassemia.

Khảo sát tiền căn và làm các xét nghiệm gene giúp ích cho chẩn đoán thalassemia thể nặng. Thalassemia thường gặp ở các cộng đồng sau:

- Sindhis và Punjabis, Khatris, Kukrejas
- Bhanushalis Kutchis Lohanas
- Mahars, Chamars, Budhhas và Navabudhhas
- Kolies, Agris và Kumbies
- Reddies, Gowdas và Lingayats, Kurgs và Gaud Saraswats.

Thiếu máu tán huyết: Trẻ có kiểu hình Thalassemia



Hình 10.1.4A và B: Thiếu máu tán huyết: Trẻ có kiểu hình Thalassemia
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Mamta Manglani, Mumbai

Trán phẳng và đỉnh đầu phẳng là các dấu hiệu cho thấy kết quả điều trị kém ở trẻ thalassemia thể nặng.

Nguyên nhân chủ yếu do tăng sản xuất hồng cầu ở tuỷ xương ở các xương дет ở sọ.

• Điều trị truyền máu dài hạn, Hb trước truyền máu không nên ít hơn 10 đến 11 gm%.

• Hb sau truyền máu không nên ít hơn 12 gm%.

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Thiểu máu tán huyết: Thalassemia thể vừa



Hình 10.1.5: Thalassemia thể vừa

Tăng HbF, có thể gặp thể đồng hợp tử hay dị hợp tử kép. Thường kèm theo xanh xao và gan lách to. Vết mệt thiếu máu tán huyết: trán phẳng, đỉnh đầu phẳng, má gõ, răng mọc không đều. Biểu hiện của hội chứng này rất thay đổi, trái từ thalassemia mức độ nặng đến β-thalassemia mức độ nhẹ với ít hoặc không có triệu chứng. Có thể biểu hiện sớm cỡ khoảng 2 tuổi cho đến vị thành niên hay độ tuổi trưởng thành. Sự sinh trưởng và phát triển có thể bình thường với dậy thi và sinh sản bình thường tuy thuộc vào độ nặng của bệnh. Bệnh nhân có thể có loãng xương tiến triển với gãy xương bệnh lý, loét chân, thiếu máu và cường giáp.

- Thiếu máu mức độ vừa.
- Khả năng sống không phụ thuộc vào truyền máu.
- Chỉ định truyền máu thay đổi tùy theo độ nặng của bệnh. Khi trẻ phát triển có thể cần truyền máu thông thường.
- Dùng thêm acid folic.

Thiểu máu tán huyết: Thalassemia thể nặng



Figure 10.1.6: Thalassemia thể nặng

HbF tăng rõ, thể đồng hợp tử. Cả ba và mẹ là thể dị hợp tử (thalassemia thể nhẹ). Điều trị không đầy đủ dẫn đến chậm phát triển, xanh xao, gan lách to và rối loạn chức năng các cơ quan. Bệnh nhân sống còn phụ thuộc vào truyền máu. Bệnh nhân thường phải được truyền máu mỗi 3 đến 6 tuần. Phối hợp điều trị chelat hóa để tránh quá tải sắt. Kết hợp điều trị rối loạn chức năng cơ quan.

Vành đai Thalassemia trải dài suốt Châu Phi, vùng Địa trung hải, Trung Đông, Ấn Độ, Đông Nam Á, Thái Lan, Campuchia, Lào, Việt Nam, Malaysia, Singapore, Nam Trung Quốc, và Melanesia. Có khoảng 100,000 trẻ bị Thalassemia được sinh ra trên khắp thế giới. Tại Ấn Độ có tỷ lệ sinh 22.8 trên 1000, ước lượng rằng, 8 đến 10,000 bị thalassemia thể nặng được sinh ra mỗi năm.

Thiếu máu tán huyết: Trẻ có kiểu hình Thalassemia—Má gò



Hình 10.1.7: Thiếu máu tán huyết: Trẻ có kiểu hình Thalassemia—Má gò

Má gò trong thalassemia thể nặng là chỉ điểm cho việc truyền máu không đầy đủ. Nguyên nhân do sự gia tăng khoang tuy xương chủ yếu ở các xương dẹt do sự tăng sinh hồng cầu tại tuy xương.

- Truyền máu làm hạn chế phình các khoang tuy xương.
- Truyền hồng cầu rửa bằng nước muối làm giảm vẻ mặt tán huyết. Trẻ sống nhờ truyền máu và không tự tạo máu của bản thân.

Thiếu máu tan máu: Hình ảnh diêm bàn chải của xương sọ



Figure 10.1.8: Hình ảnh diêm bàn chải

Hình ảnh diêm bàn chải của xương sọ cho thấy trẻ mắc thalassemia thể nặng không được điều trị tốt.

Nguyên nhân chủ yếu do tăng quá trình tạo máu ở các xương dẹt của xương sọ

Điều trị bằng truyền máu. Hb trước truyền máu không nên thấp hơn 10 đến 11 g/dl và sau truyền máu không nên thấp hơn 12 g/dl. Giúp cho giảm quá trình tạo tế bào máu bất thường trong tuy xương, vì vậy quá trình tạo máu ngoài tuy không xảy ra.

Thiếu máu tán huyết: Thalassemia và Chậm phát triển



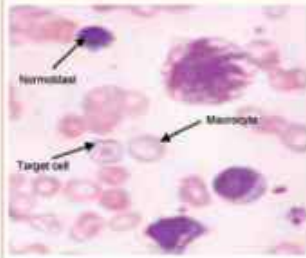
Hình 10.9: Thalassemia và chậm phát triển

So sánh trẻ thalassemia:

- Điều trị đúng và đầy đủ.
- Điều trị không đầy đủ.
- Trẻ khỏe mạnh không bị Thalassemia.

Các trẻ đều có cùng độ tuổi.

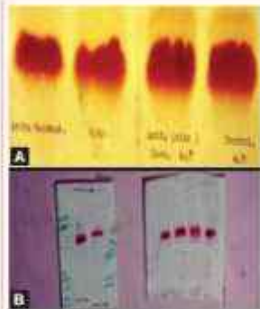
Truyền máu đầy đủ, điều trị chelat hóa và xử trí đúng các biến chứng giúp trẻ sinh trưởng và phát triển gần như bình thường.

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
Thiểu máu tán huyết: Thalassemia—Phết máu ngoại vi		
 <p>Hình 10.1.10: Phết máu ngoại vi trong thalassemia thể nặng</p> <p>Photo Courtesy: MR. Lokeshwar, Nitin Chavhan, Mumbai</p>	<p>Phết máu ngoại vi trong thalassemia được chẩn đoán khi có hình ảnh hồng cầu có hình dạng khác thường, bao gồm hồng cầu nhỏ, hồng cầu to, nhược sắc, hồng cầu biến dạng, bát màu kiềm và các hồng cầu hình bia, vòng Cabot và số lượng lớn các nguyên hồng cầu.</p>	Có thể chẩn đoán thalassemia major trên phết máu ngoại vi.

Thiểu máu tán huyết: Thalassemia—Xét nghiệm Nestrof trong Thalassemia thể nhẹ

 <p>Hình 10.1.11A và B: Nestrof test trong thalassemia thể nhẹ</p>	<p>Nestrof test là viết tắt của naked eye single tube red cell osmotic fragility. Test nestrof dương tính trong một số bệnh β-thalassemia, α-thalassemia, HbE, HbS tồn tại Hb báo thai di truyền. Đây chỉ là 1 test sàng lọc, vì vậy nên làm xét nghiệm Hb A₂ để chẩn đoán.</p>	<p>Là test sàng lọc tốt. Test Nestrof âm tính loại trừ thalassemia thể nhẹ. Test có độ nhạy cao (80,7–100%) và giá trị dự đoán âm tính cao (96–100%). Nhưng, độ chính xác thấp, phụ thuộc vào kĩ thuật viên, độ đặc được dùng là 1 test thường quy. Với xét nghiệm CTM có thể do được RDW, MCV... giúp nghĩ tới thalassemia thể nhẹ và chẩn đoán phân biệt với thiếu máu thiếu Fe.</p>
--	--	--

Thiểu máu tán huyết: Thalassemia—Điện di Hemoglobin trên giấy và Cellulose Acetate

 <p>Hình 10.1.12A và B: Điện di Hb bằng giấy và cellulose acetate</p> <p>Photo Courtesy: MR. Lokeshwar, Mamta Manglani, Mumbai</p>	<p>Điện di trên giấy Hình. 10.1.12A).</p> <p>Điện di trên Cellulose Acetate Hình. 10.1.12B).</p>	<ul style="list-style-type: none"> Hiện tại với kĩ thuật HPLC, Điện di Hemoglobin không còn sử dụng nhiều. Tuy nhiên, điện di trên Cellulose Acetate vẫn được sử dụng khi không có HPLC. Điện di trên giấy không còn được dùng.
--	--	--

Thiểu máu tán huyết: Thalassemia—Phân tích Hemoglobin bằng HPLC



Hình 10.1.13A và B: Phân tích Hb bằng HPLC.

Photo Courtesy: Biocad

Sắc ký lỏng hiệu năng cao (HPLC) đã trở nên phổ biến và được dùng để phân tích các thành phần Hb.

Hemoglobins được phân biệt theo biều đồ và được định lượng bằng quan phổ sử dụng phần mềm vi tính. Xét nghiệm rất nhanh và chính xác.

Nó có thể phát hiện nhiều loại Hb trong các bệnh lý hemoglobin.

Rất hữu dụng trong định lượng HbA2 trong β-thalassemia, cũng như tầm soát, phát hiện và định lượng các loại hemoglobin khác.

Thiểu máu tán huyết: Thalassemia—Thay đổi trên XQ trong Thalassemia thể nặng



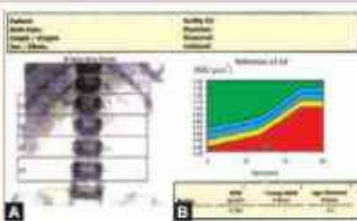
Hình 10.1.14A và B: Thay đổi trên XQ của thalassemia thể nặng

Hình ảnh "Hair on end" do sự mở rộng khoang tuỷ xương và sự mất khoang lá cho các bể xương nổi rõ. Loãng xương là 1 bệnh hệ thống, tiến triển đặc trưng bởi giảm khối lượng xương dẫn tới tăng nguy cơ gãy xương.

Thiểu xương và loãng xương là những nguyên nhân chính gây tàn tật ở bệnh nhân thalassemia.

- Truyền máu định kì để duy trì Hb trên 11g/dl để đảm bảo sự tăng trưởng và phát triển của trẻ mắc bệnh.
- Bổ sung calciun và vitamin D qua đường uống với tất cả trẻ, hàng ngày.
- Bổ sung dưỡng chất cũng giữ vai trò quan trọng

Thiểu máu tan máu: Thalassemia—Chụp DEXA



Figures 10.1.15A and B: Chụp Dexa ở trẻ thalassemia

Khi tuổi thơ trung bình tăng, bệnh xương do thalassemia gồm thiểu xương và loãng xương được cho là nguyên nhân chính gây gãy xương, đặc biệt là cột sống thắt lưng, xương dài. Tồn thương xương nặng hơn ở nam so với nữ, ở bệnh nhân dài tháo đường, suy giảm tính dục.

- Nên bổ sung Calci và vitamin D cho trẻ mắc thalassemia.
- Bổ sung hydroxyurea, biphosphonate và pamidronate đường tĩnh mạch cũng có hiệu quả.
- Có thể dùng Pamidronate liều 30mg hàng tháng.
- Liệu pháp thay thế hormone với estrogen cho nữ và HCG cho nam giúp tăng tì trọng xương.
- Calcitonin và ức chế huỷ cốt bào có thể giảm loãng xương và tăng bê dày vỏ xương ở trẻ mắc thalassemia.

Thiểu máu tan huyết : Thalassemia—Quay ly tẩm lạnh



Hình 10.1.16: Quay ly tẩm lạnh

Quay ly tẩm lạnh được thực hiện để phân tách các thành phần của máu. Quay ly tẩm lạnh được dùng để rửa hồng cầu.

Tất cả các ngân hàng máu có trung tâm thalassemia phải có quay ly tẩm lạnh để chuẩn bị chế phẩm hồng cầu rửa mượt muối sinh lý, giúp ngăn ngừa các biến chứng như phản ứng phản vệ, phản ứng ly giải máu.

Hình ảnh

Lưu ý

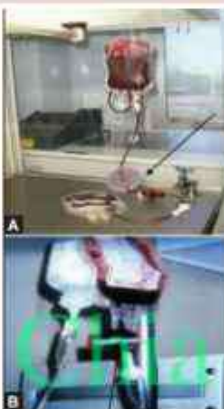
Xử trí

Thiếu máu tan máu: Thalassemia—XN dòng chảy (Laminar Flow)

Figure 10.1.17: Laminar flow

Xét nghiệm dòng chảy để chuẩn bị cho các chế phẩm máu trong môi trường vô khuẩn.

Tất cả ngân hàng máu phải có XN dòng chảy để tạo chế phẩm máu.

Thiếu máu tán huyết: Thalassemia—Lọc bạch cầu

Hình 10.1.18A và B: Lọc bạch cầu
Photo Courtesy: MR Lakeshwar,Anupam Sachdeva

Lý tưởng là lọc bạch cầu tại giường; tuy nhiên, hầu hết bệnh nhân không thể đáp ứng được phương pháp này.

Lọc bạch cầu tại giường hiệu quả hơn rửa bằng nước muối sinh lý.

Thiếu máu tán huyết: Thalassemia—Chăm sóc tại trung tâm truyền máu

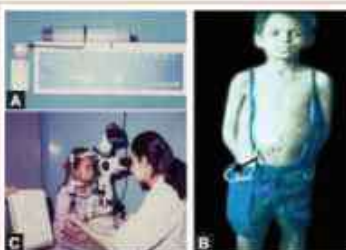
Hình 10.1.19: Chăm sóc tại trung tâm truyền máu

Trong quá khứ, trẻ thalassemia phải nhập viện để truyền máu chung với các bệnh nhi cùng phòng bệnh.

Nhập viện lâu dài, nhiễm khuẩn cheo, tăng kinh phí, ảnh hưởng đến cả ba mẹ bệnh nhi và bệnh viện cũng như ảnh hưởng đến tâm lý trẻ chính là nhược điểm chính của phương pháp điều trị này.

- Hiện nay, sự phát triển của phương pháp điều trị truyền máu ở trẻ thalassemia là chăm sóc tại trung tâm truyền máu được phát triển để liệu pháp điều trị nhẹ nhàng hơn. Với trung tâm truyền máu riêng biệt, việc truyền máu có thể được lên kế hoạch kĩ càng và tránh được tác động đến tâm lý trẻ và ba mẹ cũng như việc truyền máu được thực hiện chung với các trẻ thalassemia khác..

Thiểu máu tân huyết: Thalassemia—Bơm Desferal dưới da



Hình 10.1.20A đến C: Bơm Desferal dưới da và khám mắt bằng đèn khe
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Mamtta Manglani, Mumbai

Desferrioxamine (DFO) được giới thiệu vào khoảng đầu các năm 60. Tough ideal, việc sử dụng thuốc với kèm với bơm desferal dưới da, hơn 6 tới 8 giờ, có giá thành cao và kết quả liệu pháp không được áp dụng rộng rãi đặc biệt là ở các quốc gia đang phát triển.

Desferal nên được tiêm dưới da với bơm tiêm desferal dưới da từ hơn 4 đến 6 giờ, 5 đến 6 ngày trong tuần. Liều dùng từ 20 đến 40 mg/kg cân nặng cơ thể/ngày. Tác dụng phụ bao gồm:

- Dị ứng tại chỗ
- Độc tài và thi giác
- Châm phát triển.
- Nhiễm trùng *Yersinia spp.*

Thông thường, việc đánh giá thính giác và thi giác bằng audiometry và slitlamp nên được thực hiện mỗi 6 tháng.

Thiểu máu tân huyết: Thalassemia—Liệu pháp Chelat hoá đường uống



Hình 10.1.21: Thuốc sắt đường uống
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Mumbai

- Deferiprone (L1 or 1,2 dimethyl 1, 3 hydroxy pyridin-4-one (L1 or Kelfer) được phát triển tại phòng thí nghiệm Hidex, London.
- Đây là thuốc hàng đầu được chứng nhận sử dụng tại Ấn Độ từ năm 1995.
- Thuốc dùng đường uống và không đặt tiêm.
- Thuốc huy động sắt từ Transferin, Ferritin và Hemosiderin.
- Hiệu quả 70 đến 100% so với desferrioxamine.
- Không gây độc cho tai hay mắt.
- Đào thải Ca, Cu, Mn, và Mg qua đường niệu không bị ảnh hưởng.

Liều: 75 đến 100 mg/kg/ cân nặng cơ thể.

Độc tính:

- Buồn nôn, nôn, đau bụng và tiêu chảy.
- 20 đến 30% trẻ bị đau khớp, triệu chứng này giảm sau khi giảm liều hay ngưng thuốc.
- Giảm số lượng tuyet đối của bạch cầu da nhân trung tính và tiểu cầu đã được báo cáo.

Thiểu máu tán huyết: Thalassemia—Cắt lách ở trẻ Thalassemia



Hình 10.1.22: Cắt lách ở trẻ Thalassemia
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Mamta Manglani, Mumbai

Cắt lách có thể xảy ra ở trẻ thalassemia do truyền máu không đầy đủ, phản ứng đào thải và hiếm hoi là tán huyết từ miễn làm nặng thêm thalassemia major và bệnh lý gan mẫn.

- Cắt lách được khuyến cáo khi lượng truyền máu vượt quá 200 đến 250 ml/kg/năm túi bồng cầu.
- Cắt lách nên được trì hoãn cho đến khi trẻ đủ 5 tuổi.
- Trước cắt lách nên chích ngừa pneumococcal vaccine, H influenza vaccine, vaccine não mô cầu ít nhất 2 đến 4 tuần.
- Tiêm chủng thường quy Viêm gan A, viêm gan B tiếp tục chích theo lịch.
- Sau phẫu thuật khuyên cáo nên dùng kháng sinh penicillin dự phòng.

Thiểu máu tán huyết: Thalassemia—Ghép tế bào gốc trong Thalassemia



Hình 10.1.23A and B: Thiểu máu tán huyết: Thalassemia—Ghép tế bào gốc trong Thalassemia

Phẫu thuật ghép tủy xương lần đầu tiên trong thalassemia major thuộc về E. Donald Tomas. Ca ghép tủy xương lần đầu tiên tại An Độ trong thalassemia được thực hiện bởi Bác sĩ M. Chandy tại Bệnh viện đại học y Christian, Vellore.

Các nguồn tế bào gốc:

- Tủy xương
- Máu ngoại vi
- Máu từ dây rốn
- Gan bào thai.

Kinh phí rất đắt, nhưng đáng giá so với kinh phí hàng năm cho liệu pháp truyền máu và chelat hóa.

3 yếu tố tiên lượng quan trọng cho ti lệ sống và sống không biến chứng là:

- Gan to (gan 2 cm dưới bờ sườn)
- Xơ hoà khoang cùm
- Chelat hoá không đều

Thiểu máu Kala-Azar



Hình 10.1.24A and B: Kala-azar

Một trẻ sống ở huyện Darbhanga xuất hiện sốt thất thường, kéo dài kèm thiếu máu, gan lách to mức độ vừa. Giảm 3 dòng HC, BC và TC. Quan sát tiểu ban máu ngoại vi không thấy KST sốt rét. Aldehyde test +ve, Protein 6.5 gm%, Globulin 3.5%, Albumin 3%. Chọc tuỷ xương: thấy thể LD, cũng có ở tiểu ban sinh thiết gan và lách.

Điều trị gồm:

- Pentavalant antimonials—Sodium stibogluconate, 20 mg/kg/ngày trong 3 tới 4 tuần
- Amphotericin B 1 mg/kg/ngày TM × 20 ngày.
- Pentamidine isothionate 4 mg/kg TM trong 5 ngày tới 52 tuần

Thiểu máu - Sốt rét



Hình 10.1.25A và B: Sốt rét

Photo Courtesy: MR. Lokeshwar, Nitin Shah

Thiểu máu tiến triển với gan lách to ở trẻ sơ sinh -

- Người mẹ có thể có tiền căn sốt kèm lạnh run trong thai kỉ mà không được chẩn đoán như trong nhiễm trùng tiêu. Tầm soát:

- Bach cầu: không đặc hiệu
- Giảm tiểu cầu

Coomb's test:

- Trục tiếp và gián tiếp-ve,
- G6PD: bình thường
- Thiểu máu hồng cầu nhỏ nhược sắc
- Xét nghiệm ký sinh trùng—*P. Vivax*.

Xét nghiệm ký sinh trùng là chìa khóa để chẩn đoán.

- Sốt rét bẩm sinh có thể không có các triệu chứng điển hình như: sốt cao, lạnh run, nhưng có thể có biểu hiện sốt, quấy khóc, xanh xao, tiêu chảy, nôn ói và các triệu chứng không đặc hiệu khác và có thể có gan lách to vừa. Điều trị sốt rét và truyền máu nếu cần thiết
- Acid Folic có hiệu quả trong điều trị.

Thiếu máu-Hội chứng suy tuý xương—Thiếu máu bắt sán



Hình 10.1.26: Thiếu máu-Hội chứng suy tuý xương—Thiếu máu bắt sán

Photo Courtesy: Nitin Shah, Mumbai

- Các đốm xuất huyết và bầm máu ở trê xanh xao không có các dấu hiệu nào khác như phì đại hạch lympho, gan lách to và giòn xương thì khả năng cao là do thiếu máu bắt sán.
- Bệnh đặc trưng bởi giảm số lượng tiểu cầu, giảm bạch cầu trung tính, thiếu máu. Thiếu máu không tương quan với lượng xuất huyết.
- Đếm số lượng hồng cầu lười thấy giảm năng.
- Stressed erythropoiesis is evident —HbF and I antigen.
- Phân tích tế bào theo dòng chảy đối với CD48 và CD59 để loại trừ PNH.
- Xét nghiệm tuy và sinh thiết tuy xương giúp xác định chẩn đoán.

Điều trị bao gồm:

- Điều trị hỗ trợ
- Ghép tuỷ—Ghép tế bào gốc
- Điều hoà miễn dịch
- ATG, ALG
- Cyclosporin A
- Cyclophosphamide
- Methylprednisolone
- Androgen

Thiếu máu dinh dưỡng—Thiếu máu thiếu sắt



Hình 10.1.27: Thiếu máu dinh dưỡng—Thiếu máu thiếu sắt

Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Bharat Agarwal, Mumbai

Khoảng 30% dân số thế giới bị thiếu máu do dinh dưỡng. Trong số đó, 90% ở các nước đang phát triển.

Triệu chứng thường thấy ở người lớn hay trẻ lớn là viêm họng miếng, lưỡi chọc và mát các gai lưỡi, viêm lưỡi, viêm góc môi, móng lõm, móng dẹt, hội chứng Plummer-Winson, hội chứng Paterson Kelly ít gặp ở trẻ sơ sinh và trẻ nhỏ. Triệu chứng ở trẻ sơ sinh và trẻ nhỏ chủ yếu do ảnh hưởng đến khả năng nhận thức như dễ kích động, mất tập trung, học tập kém, etc. Chúng ăn dát, ăn xơ (ăn rau hay gao thô) hay ăn nước đá cũng là những triệu chứng thường gặp. Các triệu chứng này đáp ứng với điều trị bổ sung sắt.

Hình ảnh

Lưu ý

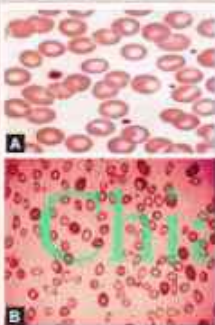
Xử trí

Thiếu máu dinh dưỡng—Thiếu máu hồng cầu to

Hình 10.1.28: Thiếu máu hồng cầu to
Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Mamta Mangani, Mumbai

Xanh xao, thiếu máu, da sẫm màu ở các đầu khớp ngón tay, tăng sắc tố quanh miệng, vàng da, và có thể biểu hiện với da màu vàng đồng, phù bàn chân, không hạch to, gan, lách không to. Hồng cầu to trên PS, MCV tăng, bạch cầu đa nhân trên PS, tăng bilirubin máu giàn tiếp, LDH tăng—giúp chẩn đoán sớm thiếu máu hồng cầu to.

Folic acid và vitamin B₁₂ là điều trị chủ yếu.

Thiếu máu dinh dưỡng—Phết máu ngoại vi trong thiếu máu thiếu sắt

Hình 10.1.29A và B: (A) Hồng cầu bình thường;
(B) Thiếu máu hồng cầu nhỏ nhược sắc
Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Nitin Chavan, Mumbai

Hồng cầu nhỏ nhược sắc.

Hồng cầu điển hình của thiếu máu thiếu sắt. Phân loại thiếu máu:

- Hồng cầu đẳng bào nhược sắc—MCV 80–94 m³
- Hồng cầu nhỏ nhược sắc—MCV < 80 m³; MCH < 27
- Hồng cầu to nhược sắc—MCV > 94 m³; MCHC < 32%

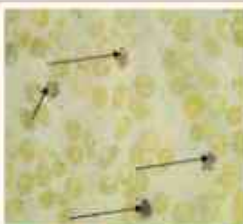
Thiếu máu thiếu sắt được điều trị bằng uống viên sắt với liều 3 đến 5 mg/kg/cân nặng cơ thể cho đến khi nồng độ Hb đạt mức bình thường và tiếp tục uống ít nhất 3 đến 6 tháng để bổ sung dự trữ sắt.

Chia Sẻ Giảm Sang

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Thiểu máu dinh dưỡng—Đêm hồng cầu lưỡi

Hình 10.1.30: Thiểu máu dinh dưỡng—Đêm hồng cầu lưỡi
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Nitin Chavan, Mumbai

Đêm 500 tế bào—nhuộm tươi
Bình thường: 1 đến 2%.

Số lượng thấp:

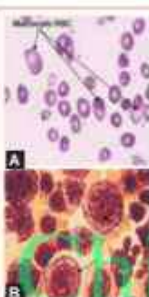
- Hội chứng suy tuỷ xương
- Thiểu máu bẩm sinh
- Hội chứng Fanconi
- Thiamin thấp tuỷ xương
- PRCA.

Số lượng cao:

- Tán huyết
- Xuất huyết
- Sau điều trị

Đêm hồng cầu lưỡi là một xét nghiệm tầm soát rất quan trọng trong thiểu máu và phản ánh tình trạng của tuỷ xương:

- Số lượng hồng cầu lưỡi giảm là chỉ định cho sinh thiết tuỷ, để loại trừ bẩm sinh tuỷ và thiamin thấp tuỷ xương.
- Ngược lại tăng số lượng hồng cầu lưỡi không cần phải thực hiện các xét nghiệm xâm lấn.

Thiểu máu dinh dưỡng—Tuỷ độ

Hình 10.1.31A và B: Thiểu máu dinh dưỡng—Tuỷ độ

- Hồng cầu to nhược sắc MCV > 94, MCHC—bình thường
- Bạch cầu đa nhân trung tính nhiều mủ trên PS là một chỉ dấu bệnh lý.
- Giảm nồng độ B₁₂ và acid folic huyết tương
- Tuỷ độ cho thấy tăng các tế bào không lò giúp xác định chẩn đoán

Liều dùng acid folic:

- Dưới 6 tháng—15 mcg/kg hay 50 mcg/ngày.
- Đầu tháng đến 13 năm—1 mg/ngày × 2-3 tuần sau đó 0.1 đến 0.5 mg/day.
- Hơn 13 năm—1 mg/day × 2-3 tuần sau 0.5 mg/ngày.

Cobalamin được cho với liều 500 đến 1000 mcg/ngày uống × 4-6 tuần sau đó 25-50 mcg/ngày hay 100 mcg/ngày. Tiêm bắp trong 2 tuần, sau đó dùng 100-250 mcg/liều mỗi tháng cho đến khi cải thiện hoàn toàn.

Bệnh chảy máu—Phản ứng thuốc cố định

Figure 10.1.32: Phản ứng thuốc cố định

Phản ứng thuốc cố định tái diễn ở cùng 1 hoặc nhiều vị trí mỗi khi sử dụng thuốc; tuy nhiên, mỗi lần dùng thuốc, số vị trí có thể tăng. Đây là 1 phản ứng dị ứng thuốc. Thường do 1 loại thuốc, mặc dù các tên thương mại khác nhau do nhiều loại thuốc đã được mô tả. Thường gặp tổn thương ở tay, chân hơn ở thân mình; ở dương vật, vùng quanh hậu môn, miệng, mắt.

Các thuốc có thể gây phản ứng:

- Paracetamol
- KS nhóm Sulphonamide gồm cotrimoxazole/phenacetin
- NSAIDs
- Thuốc an thần như barbiturates, benzodiazepines
- Chlordiazepoxide
- Quinine
- Dapsone
- Fluconazole
- Doxycycline
- Clarithromycin
- Ciprofloxacin,

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
<p>Bệnh chảy máu—Xuất huyết giám tiêu cầu vò cắn</p> <p>Hình 10.1.33A and B: Xuất huyết giám tiêu cầu vò cắn Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Nitin Chavas, Mumbai</p>	<ul style="list-style-type: none"> Nguyên nhân thường gặp gây giảm số lượng tiểu cầu cấp tính và chảy máu ở trẻ khỏe mạnh. Tiền căn nhiễm siêu vi trước đó—như là Epstein barr virus, HIV. Đòn xuất huyết xuất hiện đột ngột khắp người, ban xuất huyết và các vết bầm ở trẻ khoẻ mạnh trước đó, nhóm tuổi từ 1 đến 4. Thường thấy xuất huyết từ nướu răng, màng nhầy và hiếm khi xuất huyết thần kinh trung ương. Sinh thiết tuy bình thường ngoại trừ tăng tế bào không lõi. Xuất hiện gan lách to rõ nên hướng đến bệnh lý ác tính như bệnh bạch cầu. Chảy máu không tương quan với số lượng tiểu cầu, nếu giảm 3 dòng thì nên nghĩ đến thiếu máu bất sản hay bệnh bạch cầu. 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị đưa trẻ chυ không phải số lượng tiêu cầu.” “Không doi bệnh tro nặng”. Điều trị khi số lượng tiêu cầu giảm còn ít hơn 10 đến 20000 và kèm xuất huyết niêm mạc. Không có phương pháp khác ngoài tham vấn che gia đình IVIG với liều 0.8 đến 1.0 gm/kg/ngày từ 1 đến 2 ngày. Tiêm tĩnh mạch anti D globulin 50 đến 75mcg/kg với trẻ ITP chưa bị cắt lách hay Rh dương. Steroid 1 đến 4 mg/kg/4 ngày, tiếp tục liều 2 mg/kg/ngày × 2 to 3 tuần, sau đó ngưng dần.

Chia Se Ca Lam Sang

Bệnh chảy máu—Hemophilia

<p>Hình 10.1.34: Bệnh chảy máu—hemophilia Photo Courtesy: Anupam Sachdeva</p>	<p>Hemophilia A (Thiếu Yếu tố VIII) và Hemophilia B (Yếu tố IX) là hai thiếu hụt yếu tố đông máu bẩm sinh nặng và thường gặp nhất. Hemophilia C là bệnh lý chảy máu do giảm yếu tố XI. Bệnh có đặc điểm là kéo dài thời gian kích hoạt thromboplastin tám phần activated partial thromboplastin time (APTT hay PTT). Các triệu chứng của các bệnh lý trên rất thường gặp và có tính di truyền. Các triệu chứng bao gồm các mảng bầm máu trong cơ, tụ máu khớp, chảy máu từ các vết thương nhỏ đặc biệt là ở miệng. Chẩn đoán bởi PTT tăng và PT bình thường và số lượng tiểu cầu bình thường, thời gian máu chảy, thrombin time và giảm nồng độ các yếu tố đông máu.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị bao gồm bổ sung yếu tố đông máu bị thiếu hụt. Trong hemophilia A factor VIII được dùng với liều 20 đến 40 IU/kg/ngày cho những vết thương nhỏ hay tụ máu trong khớp và đối với xuất huyết nặng 50 đến 100 IU/kg từ 2 đến 10 ngày. Có thể truyền từ 2 đến 3 IU/kg/giờ liên tục và có thể tiêm tĩnh mạch liều nạp. Desmopressin acetate có thể làm tăng sản xuất yếu tố VIII nội sinh. Điều trị hỗ trợ bao gồm nghỉ ngơi tại giường, đe chặt từ 15 đến 20 minutes, chườm đá hay chườm petrolatum guaze. Hemophilia B prothrombin complex concentrate 60 đến 80 IU/kg vào ngày 1 sau đó 40 IU/kg mỗi ngày từ 7 đến 10 ngày.
--	--	--

Bệnh chảy máu—Thiếu hụt Vitamin K

Hình 10.1.35: Bệnh chảy máu—Thiếu hụt Vitamin K
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Manita Manglani, Mumbai

Trong số các bệnh lý đông cầm máu thường gặp nhất ở trẻ sơ sinh là bệnh lý xuất huyết sơ sinh và được gọi là xuất huyết do thiếu vitamin K. Nó có thể xảy ra sớm dưới 24 giờ sau sinh và có liên quan đến các thuốc dùng trong thai kì có tác động đến vitamin K. Xuất huyết do thiếu Vitamin K có diễn khôi phát từ 2 đến 7 ngày sau sinh ở trẻ nhú nhí. Xuất huyết bắt chốt khôi phát trẻ hơn có thể do thiếu hụt Vitamin K nặng chủ yếu ở trẻ 2 đến 12 tuần tuổi, ngoại trừ những trẻ không được tiêm Vitamin K dự phòng sau sinh. Có thể gặp ở những trẻ có bất thường hấp thu tại ruột non, vàng da tắc mật, xơ hoà nang, và thiếu hụt alpha-1-antitrypsin.

Vitamin K hiệu duy nhất là dù để ngưng chảy máu và làm giá trị PT trở về khoảng bình thường. Có thể điều trị tiêm vitamin K (1 mg) dưới da hay tiêm tĩnh mạch. Theo dõi vàng da và vàng da nhân đặc biệt ở trẻ sinh đủ tháng. FFP có thể dùng trong trường hợp xuất huyết trung bình hay nặng. Prothrombin complex concentrate trong xuất huyết nặng nguy hiểm đến tính mạng. Vitamin K1 đơn liều nên dùng cho tất cả trẻ mới sinh, liều tiêm bắp/tiêm tĩnh mạch 0.5 đến 1 mg và 0.5 mg cho trẻ dưới 34 tuần tuổi. Vitamin K đường uống cũng cho tác dụng tương tự với các phương pháp trên.

Bệnh bạch cầu—Bệnh bạch cầu cấp dòng lympho

Hình 10.1.36A và B: Bệnh bạch cầu—Bệnh bạch cầu cấp dòng lympho
Photo Courtesy: Nitin Shah, Mumbai.

Nghi ngờ bệnh bạch cầu khi có các triệu chứng sốt kéo dài, xanh xao, để chảy máu, hạch to toàn thể với giảm ba đông tế bào máu và phết máu ngoại vi có các tế bào bất thường kèm giảm tiểu cầu. Các thể khác nhau của bệnh bạch cầu gặp ở trẻ em bao gồm bạch cầu cấp dòng lympho, bạch cầu cấp dòng tuý, bạch cầu mạn dòng uỷ. Phết máu ngoại vi thấy lymphoblasts.

- Sinh thiết tuy xương và định giá immunopheno typing, di truyền tế bào là cần thiết để chẩn đoán. Điều trị bao gồm:
- Điều trị hỗ trợ, hoà trị
- Xạ trị khi cần thiết.



Hình 10.1.37A và B: Bệnh bạch cầu—Bệnh bạch cầu cấp dòng lympho
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Manita Manglani, Mumbai

Nghi ngờ bệnh bạch cầu khi có các triệu chứng sốt kéo dài, xanh xao, để chảy máu, hạch to toàn thể với giảm ba đông tế bào máu và phết máu ngoại vi có các tế bào bất thường kèm giảm tiểu cầu. Các thể bạch cầu cấp gặp ở trẻ em bao gồm:

- Bạch cầu cấp dòng lympho
- Bạch cầu cấp dòng tuý
- Bạch cầu mạn dòng tuý. Phết máu ngoại vi thấy lymphoblasts L-1.

Với phác đồ điều trị hiện tại, tỉ lệ chữa khỏi ALL đã tăng đáng kể, hơn 70% ca bệnh có thể chữa khỏi.

10.2 CÁC BỆNH LÝ ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIẾM

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
<p>Thiếu máu ở trẻ sơ sinh—Truyền máu thai - mẹ</p>   <p>Hình 10.2.1A and B: Thiếu máu ở trẻ sơ sinh—Truyền máu thai - mẹ Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Mumbai</p>	<p>Xuất huyết thai - mẹ là một trong những nguyên nhân quan trọng gây thiếu máu hồng cầu nhỏ, nhược sắc ở trẻ sơ sinh. Có thể có tăng hồng cầu lười.</p> <p>Tầm soát G6PD: bình thường. Coomb's test trực tiếp và gián tiếp đều âm tính. Kleihauer-Betke test thực hiện trên phết máu của mẹ cho thấy có hồng cầu thai kháng acid.</p> <p><i>Chẩn đoán:</i> Xuất huyết thai - mẹ.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Khi tiếp cận bệnh nhân, ban phải đánh giá cả hai người—dứa bé và người mẹ. Khi không phát hiện nguyên nhân bệnh ở đứa bé thì phải tìm nguyên nhân từ mẹ. Bác sĩ nhi khoa không chỉ khám mỗi riêng trẻ lúc đang lâm bồn mà còn phải khám cả thai phụ.
<p>Thiếu máu tán huyết tự miễn khi điều trị với Steroid</p>   <p>Hình 10.2.2A và B: Thiếu máu tán huyết tự miễn khi điều trị với Steroid Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Bharat Agarwal, Mumbai</p>	<p>Thiếu máu tán huyết tự miễn là hậu quả của sự tương tác giữa hồng cầu với hệ miễn dịch, đặc trưng bởi sự rứt ngắn thời gian sống của hồng cầu, tan huyết và thiếu máu. Bệnh gây ra do tư kháng thể kháng kháng nguyên hồng cầu bao gồm:</p> <ul style="list-style-type: none"> Các kháng thể nồng Bệnh lý ngang kết-lạnh Do thuốc hoặc Có thể thử phát do khiêm khuyết miễn dịch, HIV và do thuốc hoặc bệnh lý tự miễn hoặc do nhiễm trùng như mycoplasma hay các bệnh lý ác tính. 	<p>Điều trị phụ thuộc vào độ nặng của tán huyết trong lòng mạch và chức năng thận:</p> <ul style="list-style-type: none"> Duy trì tốt lượng nước tiểu. Bổ sung acid folic. Truyền hồng cầu phản ứng chéo tương hợp, tối thiểu là phù hợp nhóm máu. Cortico steroid là lựa chọn hàng đầu và đóng vai trò chính trong điều trị AIHA. Methylprednisolone tiêm tĩnh mạch với liều 1 đến 2 mg/kg từ 6 đến 8 giờ và sau đó chuyển sang uống prednisolone 2 mg/kg/ngày/2 đến 4 tuần và sau đó giảm dần trong 3 tháng. IgG tiêm tĩnh mạch đã được thử nghiệm trong điều trị AIHA với liều cao 2 gm/kg chia thành hai liều. Cắt lách và thuốc gây độc tế bào.

Bệnh Gaucher

Hình 10.2.3A và B: Bệnh Gaucher
Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Manita Manglani, Mumbai

Là bệnh lý rối loạn lipid đặc trưng bởi các rối loạn về huyết học, phì đại các cơ quan, ảnh hưởng lên xương với biểu hiện đau xương và các thương tổn nứt gây bệnh lý.

Nguyên nhân thường gặp nhất là do rối loạn tiêu thể. Bệnh Gaucher là hậu quả của khiếm khuyết các hydrolase tiêu thể—acid betaglucuronidase. Sự thiếu hụt enzym gây tích tụ của các glucolipid—glucosylceramide. Hậu quả là gây thâm nhiễm vào tủy xương, gan lách to và các biến chứng liên hệ xương.

- Điều trị bao gồm: Liệu pháp thay thế enzym kết hợp với acid beta glucocidase tái tổ hợp.
- Hầu hết triệu chứng phì dai cơ quan ngoài xương, các triệu chứng huyết học được cải thiện sau liệu truyền tĩnh mạch enzyme đầu tiên (60 IU/kg) cách tuần.
- Phép tủy xương đã được thử nghiệm nhưng kết quả không khả quan về mặt bệnh và tử vong.

Bệnh hồng cầu hình bầu dục

Hình 10.2.4: Bệnh hồng cầu hình bầu dục
Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Nitin Chavan, Mumbai

Bệnh hồng cầu hình bầu dục di truyền thường được di truyền trội hoặc lặn trên nhiễm sắc thể thường, là một bệnh lý hồng cầu ít gặp—thường không có triệu chứng và được phát hiện tình cờ khi làm xét nghiệm phết máu ngoại vi, với biểu hiện khoảng 15% - 20% tế bào hồng cầu hình bầu dục và thiếu máu tán huyết mức độ nhẹ kèm lách to và sỏi túi mật. Bệnh cũng có thể có biểu hiện thiếu máu mức độ trung bình hoặc nặng. Ở trẻ nhỏ khi có triệu chứng và cũng có thể có nhiều máu tán huyết nặng với các mảnh vỡ của hồng cầu, hồng cầu biến dạng, hình bầu dục và hồng cầu nhỏ.

Điều trị ít khi được đặt ra cho bệnh nhân hồng cầu hình bầu dục nhẹ. Tuy nhiên ở những trường hợp nặng có thể cần phải truyền máu.

- Bổ sung folate mỗi ngày.
- Quang liệu pháp và truyền máu trao đổi được chỉ định trong trường hợp thiếu máu nặng và tăng bilirubin máu trong giai đoạn sơ sinh.
- Tầm soát sỏi mật thường thực hiện ở những bệnh nhân ngoài 60 tuổi và nên được thực hiện bằng siêu âm bụng.
- Cân theo dõi kĩ khi phát hiện đang nhiễm siêu vi (parvo virus) đặc biệt là khi có sự suy giảm Hb đột ngột.
- Cắt lách được đặt ra khi trẻ kém phát triển, có biến đổi xương, loét chân, v.v..

Bệnh hồng cầu hình cầu**Hình 10.2.5A và B:** Bệnh hồng cầu hình cầu.

Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Nitin Chavas, Mumbai

Xanh xao tùng đợt : vàng da tái diễn, gan lách to nhẹ, tiền căn gia đình có ba mẹ hay các thành viên khác cũng bị vàng da, tiền căn đau ở vùng bụng và tiền căn cắt lách hay cắt túi mặt hoặc sỏi mật trong gia đình, các thông tin này giúp cho việc chẩn đoán sớm bệnh hồng cầu hình cầu. Xét nghiệm máu cho thấy tăng hồng cầu lưỡi. Phết máu ngoại biên giúp xác định chẩn đoán. Số lượng hồng cầu hình cầu chiếm hơn 15%, hồng cầu dễ vỡ.

Điều trị bao gồm:

- Theo dõi thường xuyên.
- Chủng ngừa vắc-xin phè câu, não mô câu, Hib và các vắc-xin khác.
- Cắt lách nên được xem xét nếu thiếu máu kháng trị, thiếu máu tiền triễn hoặc tái diễn.
- Phẫu thuật được chỉ định khi trẻ bị viêm túi mật, sỏi túi mật kèm đau bụng tái diễn.
- Cần truyền máu nếu có thiếu máu nặng.

Bệnh hồng cầu hình cầu gia đình—Vàng da ở mẹ và trẻ**Hình 10.2.6:** Bệnh hồng cầu hình cầu gia đình—Vàng da ở mẹ và trẻ

Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Mamta Manglam, Mumbai

Bệnh hồng cầu hình cầu biểu hiện triệu chứng rất đa dạng từ vàng da ở trẻ sơ sinh cần phải truyền máu trao đổi đến triệu chứng im lặng ở người 80 tuổi có cháu bị hồng cầu hình cầu. Các triệu chứng trung gian bao gồm—đau vùng bụng, vàng da tái diễn, sỏi mật, con bất sản máu, con tàn huyết, v.v...

• Ngoài thăm khám trẻ còn phải thăm khám và ghi nhận tiền căn gia đình, đặc biệt là tiền căn cắt lách, cắt túi mật và thăm khám thực thể ba mẹ để phát hiện lách to.

• Phết máu ngoại vi và xét nghiệm đánh giá sức bền hồng cầu là những xét nghiệm cần phải được thực hiện. Điều trị dựa trên độ nặng của bệnh và do đó điều trị thay đổi từ việc theo dõi ngắn hạn đến truyền máu nhiều lần, cũng như cắt lách và cắt túi mật khi cần thiết.

Hình ảnh	Lưu ý	Xử trí
<p>Suy giáp và thiếu máu</p>  <p>Hình 10.2.7: Suy giáp và thiếu máu Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Mamta Mangani, Mumbai</p>	<p>Thiếu máu dai dẳng, chậm phát triển, tiền căn vàng da kéo dài, táo bón man tính, học tập kém. Thăm khám ghi nhận: xanh xao ++, lưỡi to, thóp rộng, khóc khan, hypotonia++, bụng trương, thoát vị rốn. Hb trong khoảng 6 đến 8 gm. Điều trị uống sắt nhiều lần—không cải thiện. TS, TIBC, serum ferritin-N, HbF, HbA2-N, Coomb's-âm tính, B₁₂ và Folic acid—bình thường. T3,T4 giảm, TSH tăng. Chẩn đoán—Suy giáp.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị hỗ trợ, Trẻ sơ sinh—Eltroxin 10 mcg/kg mỗi ngày Trẻ lớn—khởi đầu 50 đến 100 ug/m² tăng dần mỗi 25 đến 50 ug trong 3 đến 4 tuần. Duy trì 100 mcg đến 200 ng mỗi ngày.

Ngộ độc chì với biểu hiện thiếu máu

 <p>Hình 10.2.8A và B: Ngộ độc chì với biểu hiện thiếu máu Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Nitin Chavhan, Mumbai</p>	<p>Trẻ thiếu sắt ban đầu có đáp ứng với điều trị uống sắt nhưng sau đó không còn đáp ứng thì nên nghĩ đến các khả năng:</p> <ul style="list-style-type: none"> Nhiễm độc chì. Thiếu folic acid or Vitamin B₁₂ Thalassemia minor. <p>Cần tìm:</p> <ul style="list-style-type: none"> Basophilic stippling. Là một trong những dấu hiệu đầu tiên. Tiền căn gia đình có người làm sản xuất pin xe hơi hay nhà máy chì. Xét nghiệm nồng độ chì. 	<p>Điều trị nhiễm độc chì. Điều trị đặc hiệu với BAL 10 mcg/d.</p>
---	--	--

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Thiếu máu mạn tính trong bệnh Celiac**Hình 10.2.9:** Thiếu máu mạn tính trong bệnh Celiac

Photo Courtesy: MR. Lokeshwar, Mantra Mangani, Mumbai

Tiền căn giảm trương lực cơ và độ phản kháng lượng rất lớn. Chuồng bụng ++. Bệnh sử thiếu máu—không đáp ứng với điều trị sắt. Hb 7 gms% (thấp), MCV 60 μ (thấp), RBC 3.4 triệu. TS 6% (thấp), serum ferritin 12 ng/dl (thấp), HbF 0.8%, HbA2 2.8% (N) Coomb's test âm tính. Kháng thể Antigliadin:+ve. Các xét nghiệm chuyên sâu hơn giúp chẩn đoán 'Bệnh lý ruột do Gluten với hội chứng kém hấp thu'.

Trẻ được bổ sung sắt ngoài ruột, tránh ăn ngũ cốc, và các sản phẩm từ ngũ cốc. Trẻ đáp ứng và phát triển tốt.

Thiếu protein C (Đóng hợp tử)**Hình 10.2.10A và 10.2.10B:** Thiếu protein C (Đóng hợp tử)

Photo Courtesy: MR. Lokeshwar, Bharat Agarwal, Mumbai

Protein C, protein S, antithrombin III đóng vai trò quan trọng trong kiểm soát đông máu, bằng cách ức chế yếu tố Va hoạt hóa và yếu tố VIIIa hoạt hóa là hai yếu tố biến đổi prothrombin thành bin. Va ức chế phức hợp yếu tố IX a, yếu tố VIIIa, và phospholipids biến đổi yếu tố X thành yếu tố Xa.

Điều trị kháng đông khởi đầu với liều phủ hợp heparin hay heparin trong lượng phản ứng thấp từ 5 đến 10 ngày và sau đó thay bằng warfarin trong vòng 24 giờ để đạt INR 2 đến 3.

Ban xuất huyết bạo phát**Hình 10.2.11A và 10.2.11B:** Ban xuất huyết bạo phát

Photo Courtesy: MR. Lokeshwar, Bharat Agarwal, Mumbai

Bệnh lý có nguy cơ tử vong cao do nhiễm khuẩn *meningococcus*, *Streptococcus*, varicella, and rubella. Huyết khối hình thành tại các mạch máu nhỏ dẫn đến nhồi máu và xuất huyết da, mô dưới da và cơ. Bệnh bắt đầu với tổn thương xuất huyết nhỏ ở da, sau đó lòn dần và hoại tử.

- Điều trị heparin, hay các thuốc kháng tiểu cầu đều không cho kết quả khả quan.
- Huyết tương tươi đông lạnh có hiệu quả điều trị tốt.
- Protein C nồng độ cao hiện đã có sẵn và là phương pháp điều trị có hiệu quả cao.
- Ghép gan cho thấy có hiệu quả, giải quyết được các đợt đông máu huyết khối.

10.3 CÁP CỨU HUYẾT HỌC

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Đóng máu nội mạch lan toả (DIC)



Hình 10.3.1: Đóng máu nội mạch lan toả
Photo Courtesy: MR Lokeswar, Anupam Sachdeva, Mumbai

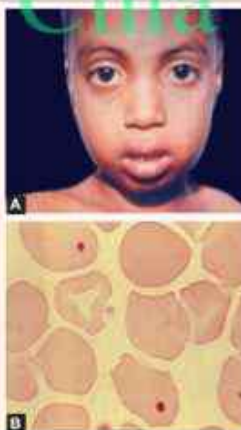
Đóng máu nội mạch lan toả đặc trưng bởi sự kích hoạt hệ thống đóng máu gây hậu quả là sự tạo thành mảng kiềm soát các fibrin trong lòng mạch dẫn đến hình thành huyết khối ở các mạch máu nhỏ, kèm theo sự tiêu thụ tiểu cầu và các protein đóng máu gây xuất huyết ở các dạng khác nhau. Bệnh nhân DIC cấp có tình trạng nguy kịch và chẩn đoán dựa trên đèn số lượng tiểu cầu, PT, APTT, các yếu tố đông máu và kháng đông và sự hiện diện của D-Dimers. Các mảnh vỡ hồng cầu, tế bào hình nón được nhìn thấy trên phết máu ngoại vi kèm theo giảm số lượng tiểu cầu.

Điều cơ bản trong điều trị là chẩn đoán được nguyên nhân nền và bắt đầu điều trị ngay bệnh lý nền.

Điều trị thay thế: Mục tiêu là giải quyết sự tiêu thụ tiểu cầu, các yếu tố đông máu và kháng đông để đề phòng hoặc ngăn chặn xuất huyết.

- Truyền tiểu cầu—1 đến 2 đơn vị/10 kg khi số lượng tiểu cầu dưới $20,000/\text{mm}^3$ hoặc khi đang có xuất huyết và tiểu cầu dưới $50,000/\text{mm}^3$.
- Huyết tương tươi đông lạnh (FFP—15-20 ml/kg) hoặc
- Fibrinogen đậm đặc hoặc cryoprecipitate 1 túi/10 kg/cân nặng cơ thể.

Thiếu men G6PD



Hình 10.3.2A và B: Thiếu men G6PD
Photo Courtesy: MR Lokeswar, Manita Manglani, Mumbai

Xanh xao bất chợt trong 24 giờ, sau bởi triệu chứng sốt, lạnh run và ho. Trẻ được điều trị với bác sĩ gia đình. Hb thấp, tăng số lượng hồng cầu lười. Số lượng bạch cầu bình thường. Cần khai thác cù thế:

- Tiền căn dùng Aspirin để hạ sốt
- Trẻ đến từ cộng đồng người Khoja
- G6PD—Decolorization time 25 min.
- Coomb's trực tiếp và gián tiếp—Âm tính.
- Điều trị bằng truyền hồng cầu lỏng
- G6PD lặp lại sau 6 tuần decolorization time > 120 m.

Các xét nghiệm tam soát thiếu men G6PD bình thường trong giai đoạn tan huyết không loại trừ thiếu men G6PD. Hồng cầu lười non có chứa nồng độ G6PD cao. Lặp lại xét nghiệm sau 3 tháng. Biểu hiện lâm sàng: Giai đoạn sơ sinh—vàng da cần điều trị bằng quang liệu pháp, truyền máu trao đổi. Các đợt tan huyết cấp—tự giới hạn. Có thể cần phải truyền hồng cầu lỏng. Tan huyết man tính—hiếm gặp. Các thuốc cần phải tránh:

- Các thuốc trị sốt rét
- Các thuốc hạ sốt như aspirin
- Thuốc nhóm Sulphat
- Nitrofurantoin
- Ascorbic acid
- Vitamin K.

Hình ảnh

Lưu ý

Xử trí

Hội chứng tan huyết tăng ure máu (HUS)



Hình 10.3.3A và B: Hội chứng tan huyết tăng ure máu (HUS)

Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Nitin Chavhan, Mumbai

Bệnh sử ghi nhận tiêu phân lỏng, vết măt nhiễm độc, chảy xuất huyết, gan lách to nhẹ, xanh xao nhanh chóng và vô niệu > 8 đến 12 hours cần nghi ngờ HUS. Các xét nghiệm cho thấy có suy chức năng thận cấp, điện giải—tăng kali. Phết máu ngoại vi thấy các mảnh vỡ tế bào, hồng cầu hình gai, hồng cầu hình nón.

- Điều trị tích cực, cần phối hợp với kháng sinh.
- Cần băng điện giải.
- Có thể cần phái lọc máu.

10.4 CÁC HỘI CHỨNG

Hội chứng battered Baby



Hình 10.4.1A và B: Battered baby syndrome

Photo Courtesy: Raj Warrier

Tụ máu tái diễn ở trán, nứt xương đòn, cổ đầu hầm ở vùng đùi ở trẻ sơ sinh gọi ý dè khả năng "Battered baby syndrome". Các xét nghiệm tầm soát xuất huyết đều bình thường—CBC, thời gian máu chảy, thời gian co cục máu, PT, PTT, đêm số lượng tiểu cầu.

Thường gặp nhiều ở trẻ gái. Các dấu hiệu nghi ngờ trên lâm sàng là chìa khóa để chẩn đoán.

Hội chứng Diamond Blackfan



Hình 10.4.2A và B: Diamond blackfan syndrome

Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Nitin Chavhan, Mumbai

Hội chứng Diamond blackfan là một hội chứng thiếu máu bẩm sinh. Di truyền trội hoặc lặn trên nhiễm sắc thể thường. Các bất thường đi kèm:

- Lé mắt, cò cò máng, bất thường bàn tay, ngón tay, ngón chân.
- Bất thường thận bao gồm niệu quản đối với thận ứ nước, thận lạc chỗ.
- Giảm số lượng hồng cầu lười.
- Tuy xương cho thấy giảm sản xuất nguyên bào hồng cầu và già tăng tì lê M:E rõ rệt.
- Hemoglobin thai tăng cao.
- Kháng nguyên I trên bề mặt hồng cầu tăng.
- Giảm gamma-globulin máu.

Điều trị chủ yếu bao gồm:

- Truyền máu hồng cầu lười.
- Steroids—1 đến 2 mg of prednisolone trong 4 đến 6 tuần và sau đó duy trì liều tối thiểu nhất. Dùng mỗi ngày sau đó dùng cách ngày trong vài tháng.
- Có thể dùng Methylprednisolone.
- Thải sắt để ngừa quá tải sắt.
- IV IgG đã được thử nghiệm.
- Kết quả ghép tuy xương điều trị thành công đã được ghi nhận.

Rối loạn tạo sừng bẩm sinh**Hình 10.4.3:** Rối loạn tạo sừng bẩm sinh

Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Maita Manglani, Mumbai

Rối loạn có các đặc trưng:

- Tăng sắc tố da.
- Teo móng.
- Bất thường về răng miệng.
- Thay đổi ở tóc.
- Bạch sản.
- Nguy cơ của các bệnh ác tính.
- Bất thường về mắt. Viêm mi mắt và đặc thuỷ tinh thể.
- Chậm phát triển.
- Không liên quan đến sức bền NST.
- 80% Tiên trien thành thiếu máu bất sản.

Không có điều trị đặc hiệu. Điều trị hỗ trợ và điều trị biến chứng.

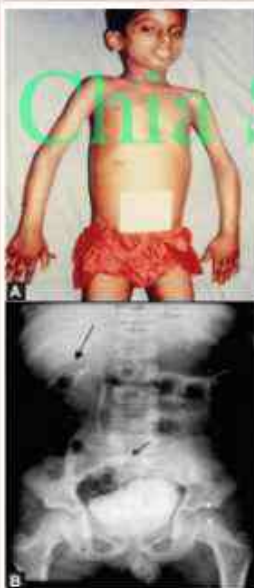
Thiếu máu Fanconi**Hình 10.4.4A và B:** Thiếu máu Fanconi

Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Bharat Agarwal, Mumbai

Thiếu máu bất sản bẩm sinh đặc trưng bởi:

- Tăng sắc tố da ngoại biên.
- Các điểm màu cà phê sữa trên da.
- Dáng người thấp, đầu nhỏ, thản kinh kém phát triển, bất thường hệ xương.
- Bất thường thận, suy sinh dục
- Điếc, bất thường lỗ tai.
- Bất thường ống tiêu hoá
- Bất thường tim - phổi

Chẩn đoán cận lâm sàng:

- Thiếu máu tiến triển với giảm số lượng 3 dòng tế bào máu, hồng cầu lười thấp
- HbF tăng và hiện diện kháng nguyên I.
- Sinh thiết tuỷ xương cho thấy có giảm sản tế bào máu. Di truyền tế bào cho thấy thay đổi nhiễm sắc thể như là gây NST, có đặc nhiễm sắc thể, ...

Nếu không điều trị 80% sẽ tử vong trước 16 tuổi hoặc 2 đến 4 tuổi:

- Ghép tuỷ xương là hy vọng duy nhất để kéo dài sự sống.
- Điều trị có diện là steroids, androgens—oxymethalone, nandrolone đơn độc.
- Các yếu tố kích thích như GCSF, erythropoietin, IL3, IL6.

Nhược tiêu cầu Glanzmann



Hình 10.4.5: Nhược tiêu cầu Glanzmann
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Nitin Shah, Mumbai

Là một trong những bệnh lý rối loạn tiêu cầu bẩm sinh, với mất chức năng tiêu cầu dẫn đến kéo dài thời gian chảy máu và có số lượng tiêu cầu bình thường. Các nghiên cứu về sự kết hợp tiêu cầu cho thấy có sự bất thường hoặc không có sự kết hợp tiêu cầu với tất cả các chất chủ vận ngoại trừ ristocetin. Bệnh lý gây ra bởi sự thiếu hụt thụ thể GP2B-IIIa của tiêu cầu với fibrinogen.

- Tất cả các bệnh lý rối loạn chức năng tiêu cầu ngoại trừ rối loạn nặng dùng desmopresin 0.3 mcg/kg IV trong các đợt xuất huyết nhẹ đến trung bình.
- Truyền tiêu cầu—1 đơn vị/5 đến 10 kg để giải quyết tình trạng chảy máu và giữ tính mạng bệnh nhân.
- Trong các trường hợp nặng yêu tố VII A tái tổ hợp có hiệu quả.
- Geplate bao gồm cho thấy có hiệu quả.

Ban xuất huyết Henoch's Schonlein



Hình 10.4.6: Ban xuất huyết Henoch's Schonlein
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Nitin Shah, Mumbai

Đây là bệnh lý viêm mạch máu hệ thống bao gồm các mao mạch nhỏ, tiêu động mạch và tiêu tĩnh mạch do IgA, thường ảnh hưởng đến da, ruột và tiêu cầu thận.

Đặc trưng bởi triệu chứng đau bụng lang toả, viêm xương khớp và thận (tiêu máu/ tiêu đạm) kèm với ban xuất huyết.

Sinh thiết cho thấy có sự kết tụ IgA. Có thể do các bệnh lý nhiễm trùng như *Streptococcus*, *Yersinia*, *Mycoplasma*, *Toxoplasma*, *Varicella*, sởi, HIV.

Điều trị chủ yếu:

- Điều trị triệu chứng đối với các trường hợp nhẹ, thuốc đặt hậu môn như paracetamol để giảm đau và thuốc giảm co thắt để giảm đau bụng
- Nếu đau bụng nặng có thể dùng liều nhỏ steroid.

Hội chứng Kasabach-Merritt



Hình 10.4.7A và B: Hội chứng Kasabach-Merritt
Photo Courtesy: MR Lokeshwar, Nitin Shah, Mumbai

Sự kết hợp giữa các mảng bầm máu lớn và đông máu nội mạch khu trú gây giảm số lượng tiêu cầu và giảm nồng độ fibrinogen trong máu được gọi là hội chứng Kasabach-Merritt. Phết máu ngoại vi cho thấy sự thay đổi trong các vi mạch.

Nhiều phương pháp điều trị đã được thử nghiệm:

- Corticoid liều cao.
- Xạ trị vùng
- Các yếu tố kháng mạch máu: Interferon, laser photo coagulation.
- Phẫu thuật cắt bỏ.

Hội chứng Wiscott-Aldrich

Hình 10.48: Hội chứng Wiscott-Aldrich
Photo Courtesy: MR Lokeshwar,
Bharat Agarwal, Mumbai

Hội chứng di truyền lặn liên kết NST X có đặc điểm:

- Viêm teo bì.
- Ban xuất huyết giảm tiểu cầu.
Tiểu cầu nhỏ khiêm khuyết kết hợp với sự xuất hiện của các mảng tiểu cầu bình thường.

- Tăng khả năng nhiễm trùng
- Chảy máu kéo dài

Có thể biểu hiện:

- Tiêu chảy phân máu ở tuổi nhỏ.
- Viêm teo bì.
- Nhiễm trùng tái diễn.
- Immunoglobulin nổi bật là nồng độ IgM thấp, IgA và IgE tăng cao và nồng độ IgG bình thường hoặc tăng nhẹ

- Bệnh nhân nên được truyền IVIG hàng tháng
- Dinh dưỡng phù hợp.
- Chỉ dùng vaccine chết.
- Truyền tiểu cầu khi có xuất huyết nặng
- Ghép tủy xương là phương pháp được lựa chọn.

Chia Se Ca Lam Sang

Chia Se Ca Lam Sang

- 11.1 Bệnh thường gặp
- 11.2 Bệnh không thường gặp nhưng không hiếm
- 11.3 Cấp cứu ung thư
- 11.4 Các hội chứng

Phần 11

Ung thư

Section Editors

Purna Kurkure, Anupama S Borker

Nguồn ảnh

Purna Kurkure, Anupama S Borker, Leni Mathew, Sajid Qureshi, Sumeet Gujral

Mục Lục

11.1 CÁC BỆNH THƯỜNG GẶP 211

- Khối u vùng bụng 211
- U Askin Rosai 211
- U màng não thất 212
- Sarcoma Ewing xương trụ trái 212
- Sarcoma Ewing xương bả vai 212
- Bệnh mô bào - Lồi mắt 213
- Bệnh bạch cầu - Hàng năm ở phổi 213
- Bệnh bạch cầu - Thúy dầu trên bệnh nhân Bạch cầu cấp dòng lympho (ALL) 213
- Bệnh bạch cầu - Nâng lan rộng trong quá trình hóa trị 214
- Bệnh bạch cầu - Phi đại nươu răng trên bệnh Bạch cầu cấp dòng tuy M4 214
- Bệnh bạch cầu - Viêm da hoại thư ở trẻ em kèm Viêm phổi 214
- Lymphoma - Lymphoma Burkitt 215
- Lymphoma - Hạch cổ trên Lymphoma Hodgkin 215
- Lymphoma - Lymphoma nguyên bào lympho 215
- U nguyên bào thận kinh - Thương thận - CT Scan 216
- U nguyên bào thận kinh - Lồi mắt khi chẩn đoán và sau khi điều trị 216
- U nguyên bào thận kinh - Giai đoạn IVs 216
- U nguyên bào thận kinh - Thâm nhiễm tuy xương 217
- U nguyên bào thận kinh - Di căn xương 217
- U nguyên bào thận kinh - U nguyên bào thận kinh vùng chậu 217
- Sarcoma xương đầu dưới xương đùi trái 218
- Sarcoma xương đầu trên xương cánh tay 218
- U nguyên bào vũng mạc trên CT scan 218
- Đất mắt già trong u nguyên bào vũng mạc 219
- U nguyên bào vũng mạc - Giai đoạn muộn 219
- U nguyên bào vũng mạc - Giai đoạn sớm 219
- U nguyên bào vũng mạc - Hội chứng hậu khoét nhán cầu 220
- Sarcoma cơ vân sau nhiều nỗ lực phẫu thuật 220
- Sarcoma cơ vân thành ngực 220
- Sarcoma cơ vân vùng mang tai bên trái 221
- Sarcoma cơ vân vùng tai giữa biểu hiện liệt mặt 221

- Sarcoma cơ vân - Xạ hình xương cho thấy di căn xương đa ổ 221

- Sarcoma cơ vân - Di căn phổi 222

- Sarcoma cơ vân - Hốc mắt 222

- Sarcoma cơ vân âm đạo dạng chùm 222

- U quái vùng cung-cut 223

- Phương pháp trị liệu - Catheter Hickman đối với bệnh bạch cầu 223

- Phương pháp trị liệu - Loét hoại tử do Vincristine thoát mạch 223

- Phương pháp trị liệu - Đặt catheter trung tâm từ ngoài biển 224

- Phương pháp trị liệu - Buồng tiêm tĩnh mạch dưới da (Port-a-Cath) 224

- U Wilms 224

11.2 BỆNH KHÔNG THƯỜNG GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM 225

- U quái dạng cơ vân không diễn hình ở não 225

- Sarcoma sợi bẩm sinh ở bàn chân 225

- Di dạng bạch mạch dạng nang 225

- U xơ cứng 226

- U nguyên bào gan 226

- Bệnh bạch cầu thâm nhiễm da 226

- Bệnh bạch cầu - Tôn thương xương trong bạch cầu cấp dòng lympho 227

- Bệnh bạch cầu - U lục (sarcoma lụy) 227

- Lymphoma - Nốt dưới da trong lymphoma tế bào lớn không biệt hóa 227

- Lymphoma - Lymphoma tế bào T ở da 228

- Lymphoma - Lymphoma Amidan 228

- Sarcoma cơ vân má phai trên bệnh nhân tật đầu nhỏ 228

- Carcinoma tuyễn giáp trên một nam thanh niên 229

11.3 CẤP CỨU UNG THƯ 229

- Tăng áp lực nội sọ cấp 229

- Trần dịch màng phổi lượng nhiều 229

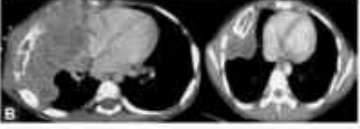
- Bệnh hạch bạch huyết trung thất 230

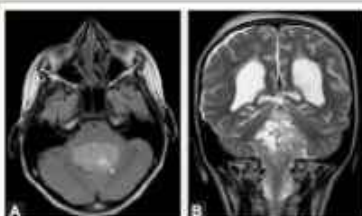
11.4 CÁC HỘI CHỨNG 230

- Hội chứng Down - Bạch cầu cấp dòng tuy M7 230

- U sợi thận kinh type I kèm theo u vòi bao thận kinh ngoại biến ác tính 230

11.1 CÁC BỆNH THƯỜNG GẶP

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Khối u vùng bụng  <p>Hình 11.1.1: Khối u vùng bụng Nguồn ảnh: Anupama S Barker, Manipal</p>	<p>Những khối u ác tính vùng bụng thường từ chắc hoặc cứng. U Wilms và u nguyên bào thận kinh thường gặp ở bệnh nhân nhỏ tuổi; trong khi lymphoma chiếm ưu thế ở bệnh nhi lớn tuổi hơn. Những khối u vùng bụng lan đến vùng bụng thường là u tế bào mềm hoặc sarcoma cơ vân</p>	<p>Chẩn đoán hình ảnh với CT scan kèm sinh thiết hoặc mở bụng thăm dò để xác định chẩn đoán</p>
U Askin Rosai  <p>A</p>  <p>B</p> <p>Hình 11.1.2A và B: (A) U Askin Rosai; (B) U Askin Rosai: CT scan Nguồn ảnh: Purva Kurkure, Mumbai</p>	<p>Một bé gái 10 tuổi có triệu chứng ho và khó thở. CT scan cho thấy hình ảnh khối u mô mềm với bao mòn xương sườn. Sinh thiết xác định là u ngoại bì thận kinh nguyên thủy của thành ngực (U Askin Rosai). CT scan cho thấy khối u thành ngực phai với bao mòn xương sườn</p>	<p>Hòa trị với vincristine, ifosfamide và etoposide; luân phiên vincristine, cyclophosphamide và doxorubicin dẫn tới đáp ứng cho phép phẫu thuật cắt u sau đó xạ trị và duy trì hóa trị</p>

U màng não thất

Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal

Một bé gái 12 tuổi có triệu chứng đau đầu và nôn ói. MRI sọ não cho thấy tồn thương tăng đậm độ không đồng nhất chiếm toàn bộ não thất kèm theo tràn dịch não thất.

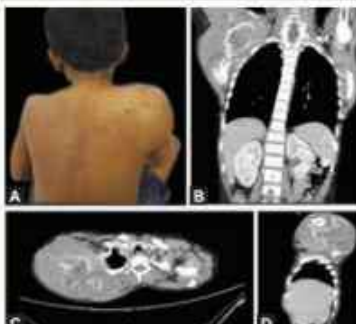
Mở hộp sọ cắt lọc. Giải phẫu bệnh cho kết quả u màng não thất. Xạ trị hỗ trợ tại giường khỏi được khuyến nghị. Hòa trị chưa có vai trò xác định

Sarcoma Ewing xương trụ trái

Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal

Một bé gái 16 tuổi với khối sưng không đau vùng cổ tay trong vòng 2 tháng. X-quang cho thấy một khối mô mềm với sự pha hủy phần thân xương trụ bên dưới. Sinh thiết khẳng định là sarcoma Ewing. Theo dõi sự di căn với CT ngực, xá hình xương và làm tùy đồ và sinh thiết tuy chưa cho thấy bằng chứng di căn.

Hóa trị bỗ trợ trước trong 9 - 12 tuần, sau đó đánh giá đáp ứng, điều trị tai chỗ bằng phẫu thuật và/hoặc xạ trị, sau đó duy trì hóa trị bỗ trợ

Sarcoma Ewing xương bả vai

Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal

Một bé trai 14 tuổi với khối sưng không đau vùng vai và lung phái. Sinh thiết cho kết quả sarcoma Ewing. CT ngực, xá hình xương và làm tùy đồ và sinh thiết tuy chưa cho thấy bằng chứng di căn

Hóa trị bỗ trợ trước trong 9 - 12 tuần, sau đó đánh giá đáp ứng, sau đó phẫu thuật và/hoặc xạ trị, sau đó duy trì hóa trị bỗ trợ

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Bệnh mô bào - Lồi mắt</p>  <p>Hình 11.1.6: Lồi mắt trong bệnh mô bào Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai</p>	<p>Một em bé 4 tuổi với lồi mắt trái, sinh thiết mô sau hốc mắt cho kết quả bệnh mô bào</p>	<p>Danh giá giai đoạn bằng Xquang kiểm tra xương, xạ hình xương, CT scan ngực, bụng chậu và lâm tuy đờ, sinh thiết tuy giáp xác định mức độ lan rộng của bệnh. Những rối loạn trong sự mắt điều hòa miễn dịch giống với ung thư, và đáp ứng rất tốt với hóa trị bằng vinblastine và prednisone</p>

<p>Bệnh bạch cầu - Hang nám ở phổi</p>  <p>Hình 11.1.7A và B: Hang nám ở phổi Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Bé trai 4 tuổi với bệnh bạch cầu cấp dòng lympho, đã hoàn tất hóa trị, và xuất hiện ho, ran ngay, hạ huyết áp. X quang ngực cho thấy hình ảnh tồn thương dạng hang phía trên phổi trái, được xác định lại trên CT.</p>	<p>Điều trị 6 tuần với voriconazole làm cho tồn thương hang hồi phục hoàn toàn</p> <p>Chia Sẻ Ca Lâm Sang</p>
--	---	--

<p>Bệnh bạch cầu - Thùy đậu trên bệnh nhân Bạch cầu cấp dòng lympho (ALL)</p>  <p>Hình 11.1.8: Thùy đậu trên bệnh nhân ALL Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Thùy đậu lan rộng trên bệnh nhân suy giảm miễn dịch do quá trình điều trị bệnh bạch cầu cấp dòng lympho</p>	<p>Điều trị ngay với acyclovir đường tĩnh mạch ngay khi khởi phát bệnh giúp giảm mức độ tồn thương của thùy đậu và giảm nguy cơ lây bệnh.</p>
---	--	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 <p>Hình 11.1.9: Nấm lan rộng trong quá trình hóa trị bệnh bạch cầu Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai</p>	<p>Nhiễm Candida trong khoang miệng thường gặp ở bệnh nhân bệnh bạch cầu. Yếu tố nguy cơ nhiễm nấm là đã nhiễm nấm/có nấm thường trú trước đây, giai đoạn suy giảm miễn dịch và suy cơ quan.</p>	<p>Dự phòng Candida vùng miệng bằng cách sử dụng clotrimazole dự phòng hàng ngày.</p>

Bệnh bạch cầu - Phi đại nướu răng trên bệnh Bạch cầu cấp dòng tủy M4

 <p>Hình 11.1.10: Phi đại nướu răng trên AML M4 Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 12 tuổi biểu hiện sưng đau và chảy máu nướu răng trong vòng 3 tuần. Công thức máu cho thấy Hb = 8 g/dl, Bạch cầu = 56.000/mm³, Tiểu cầu = 48.000/mm³. Kết quả tủy đồ bạch cầu cấp dòng tủy nhòm M4</p>	<p>Hóa trị liệu cảm ứng kèm theo hóa trị tăng cường sau mỗi 3 đến 5 chu kỳ.</p>
---	--	---

Bệnh bạch cầu - Viêm da hoại thư ở trẻ em kèm Viêm phổi

    <p>Hình 11.1.11A đến D: Viêm da hoại thư ở trẻ em kèm viêm phổi Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 6 tuổi mắc bệnh bạch cầu cấp dòng lympho, trong quá trình hóa trị cảm ứng xuất hiện những tổn thương hoại thư ở mu bàn tay sau đó lan đến mặt và khẩu cài cũng. Xquang ngực cho thấy hình ảnh viêm phổi phải</p>	<p>Kháng sinh tấn công với phô kháng pseudomonas đặc hiệu và cắt lọc mô hoại tử sau khi sự giảm bạch cầu trung tính được phục hồi.</p>
--	--	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Lymphoma - Lymphoma Burkitt

Hình 11.1.12A và B: Lymphoma Burkitt

Nguồn ảnh: Purna Kurkure,
Sumeet Gujrati, Mumbai

Một bé trai 7 tuổi biểu hiện sưng nề vùng má phải trong vòng 2 tháng. Sinh thiết kết quả Lymphoma Burkitt.

Làm tuy đốt, sinh thiết tuy và chọc dò tuy sống cần thiết để đánh giá giai đoạn. Hòa trị liệu cao thời gian ngắn kết hợp với chăm sóc nâng đỡ tốt mang lại khả năng sống còn cao.

Lymphoma - Hạch cổ trên Lymphoma Hodgkin

Hình 11.1.13: Hạch cổ trên Lymphoma Hodgkin

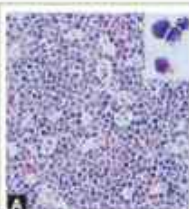
Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai

Hạch lympho to vùng cổ, tiến triển chậm từ 4 đến 6 tháng, không có triệu chứng toàn thân như sốt hay sụt cân.

Sinh thiết cho kết quả Lymphoma Hodgkin.

CT scan vùng cổ, ngực, bung chậu cùng với sinh thiết tuy để chẩn đoán giai đoạn. Điều trị bằng hóa trị cổ hoặc không kèm theo xạ trị tùy thuộc vào giai đoạn.

Chia Se Ca Lam Sang

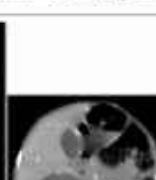
Lymphoma - Lymphoma thể nguyên bào lympho

Hình 11.1.14A và B: Lymphoma thể nguyên bào lympho

Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal
Sumeet Gujrati, Mumbai

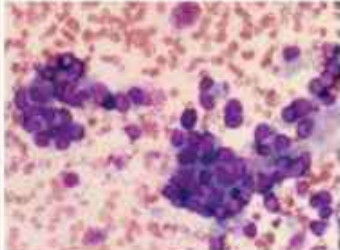
Một bé trai 5 tuổi có sưng to nhiều hạch, kèm sốt và sụt cân. Chẩn đoán phân biệt gồm bệnh bạch cầu và lymphoma. Sinh thiết cho kết quả lymphoma dạng nguyên bào lympho.

Làm tuy đốt để xác định có kèm theo tuy xương hay không, nếu có, điều trị như bệnh bạch cầu cấp dòng lympho.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
U nguyên bào thận kinh - Thượng thận - CT Scan		
  A B	<p>Một bé trai 2 tuổi biểu hiện kích thích, biếng ăn, xanh xao và chướng bụng. CT scan cho thấy khối u lớn phía trên thận phải và bất thường trên xạ hình thượng thận. Sinh thiết xác định là u nguyên bào thận kinh. VMA nước tiểu tăng cao. Chưa thấy kèm theo xương và tủy xương trên xạ hình. Phát hiện nhân doan gen N-myc bằng kỹ thuật FISH qua mẫu sinh thiết paraffin trước khi điều trị rất quan trọng để phân tầng nguy cơ do nó quyết định quy trình điều trị.</p>	Đảm bảo triệt u trong 4 chu kỳ với cyclophosphamide, doxorubicin, cisplatin và etoposide, sau đó đánh giá đáp ứng và phẫu thuật cắt trọn khối u cùng với hạch lympho để lấy mẫu; điều này quan trọng đối với quá trình xử trí chung.

U nguyên bào thần kinh - Lồi mắt khi chẩn đoán và sau khi điều trị	Lồi mắt thứ phát do lắng đọng sau ổ mắt thường gặp trên bệnh u nguyên bào thần kinh	Bắt đầu hóa trị sau khi sinh thiết và xác định giai đoạn giúp điều trị lồi mắt hoàn toàn.
 A  B	<p>Lồi mắt thứ phát do lắng đọng sau ổ mắt thường gặp trên bệnh u nguyên bào thần kinh</p>	<p>Bắt đầu hóa trị sau khi sinh thiết và xác định giai đoạn giúp điều trị lồi mắt hoàn toàn.</p> <h1>Chia Se Ca Lam Sang</h1>

<p>Hình 11.17A và B: U nguyên bào thần kinh giai đoạn IVs</p> <p>Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai</p>	<p>Gan to không lõi do di căn trên u nguyên bào thần kinh ở trẻ sơ sinh. Đây là giai đoạn IVs. Nếu không có sự nhân đoạn gen <i>Nmyc</i>, nó rơi vào trường hợp nguy cơ thấp bởi vì độ tuổi thuận lợi và tiên lượng rất tốt.</p>	<p>Hóa trị tối thiểu với clophosphamide đường uống và adriamycin hoặc vincristine đường tĩnh mạch là đủ.</p>
--	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>U nguyên bào thần kinh - Thâm nhiễm tuy xương</p>  <p>Hình 11.1.18: Tủy xương thâm nhiễm tế bào bắt ung thư</p> <p>Nguồn ảnh: Sumeet Gujral, Mumbai</p>	<p>Tủy xương thâm nhiễm tế bào bắt thường hình hoa hồng ở bệnh nhân u nguyên bào thần kinh.</p>	<p>Xử trí u nguyên bào thần kinh giai đoạn IV bằng hóa trị có đáp ứng sớm và tốt, cần duy trì hóa trị liều cao cùng với phục hồi tế bào gốc.</p>

U nguyên bào thần kinh - Di căn xương

  <p>A B</p> <p>Hình 11.1.19A và B: Di căn xương trong u nguyên bào thần kinh</p> <p>Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai</p>	<p>Xương vă tuy xương là những vị trí di căn thường gặp của u nguyên bào thần kinh. Xquang cho thấy hình ảnh di căn xương cánh tay.</p>	<p>Bắt đầu hóa trị được khuyến cáo sau khi chẩn đoán và xác định giai đoạn. Xạ trị tại chỗ được khuyến cáo trên tổn thương xương gây đau kèm theo sử dụng bisphosphonate.</p>
---	---	---

U nguyên bào thần kinh - U nguyên bào thần kinh vùng chậu

 <p>Hình 11.1.20: U nguyên bào thần kinh vùng chậu</p> <p>Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai</p>	<p>Khỏi u vôi hóa vùng chậu. Sinh thiết xác định u nguyên bào thần kinh.</p>	<p>Nếu chưm di căn, phẫu thuật kèm theo hóa trị sau đó.</p>
---	--	---

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

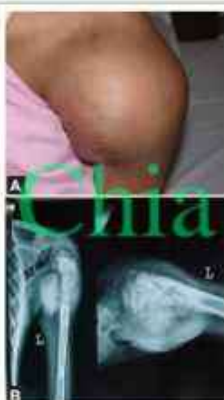
Sarcoma xương đầu dưới xương đùi trái

Hình 11.1.21A và B: Sarcoma xương đầu dưới xương đùi trái

Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai

Một bé trai 12 tuổi với triệu chứng sưng to nhanh chân trái trong thời gian 3 tháng. Xquang cho thấy hình ảnh “ánh mặt trời” diễn hình của đầu dưới xương đùi trái với sự ăn mòn xương bên dưới.

Chuẩn bị kỹ để sinh thiết xác định bản chất mô học nên được thực hiện trước khi tiến hành tầm soát di căn xa bằng CT scan ngực và xạ hình xương. Hóa trị tiền phẫu giúp giảm thể tích khối u đồng thời kiểm soát sự di căn tiềm tàng, sau đó tiến hành phẫu thuật kèm hóa trị tăng cường.

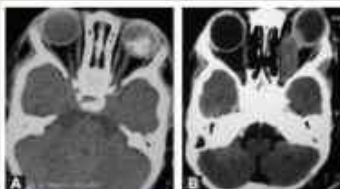
Sarcoma xương đầu trên xương cánh tay

Hình 11.1.22A và B: Sarcoma xương đầu trên xương cánh tay

Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal

Một bé gái 12 tuổi với khối sưng đau vùng vai trái 4 tháng nay. Xquang cho thấy sự tạo xương mới tại xương và xung quanh đầu xương cánh tay. Sinh thiết xác định sarcoma xương. CT scan ngực cho thấy nhiều ổ di căn phổi.

Hóa trị 4 chu kỳ, sau đó kiểm tra để đánh giá đáp ứng của khối u nguyên phát và sự di căn phổi.

U nguyên bào vũng mạc trên CT scan

Hình 11.1.23A và B: U nguyên bào vũng mạc trên CT scan

Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai

CT scan cho thấy tồn thương u nguyên bào vũng mạc trong và sau nhân cầu.

Đối với những tồn thương tại nhân cầu, hóa trị cho phép bảo tồn thi lực của bệnh nhân. Đối với những tồn thương lan rộng, khoét bỏ nhân cầu kèm theo xạ trị và hóa trị có thể kiểm soát bệnh và duy trì sự sống.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
  <p>Hình 11.1.24A và B: Đặt mắt giả trong u nguyên bào vũng mạc</p> <p>Nguồn ảnh: Sajid Qureshi, Mumbai</p>	Bệnh nhi với chẩn đoán u nguyên bào vũng mạc mắt phải và một năm sau khi đặt mắt giả.	Đặt mắt giả da dạng và có thể nới tự do, gắn vào cơ hay gắn bằng chốt.

U nguyên bào vũng mạc - Giai đoạn muộn

  <p>Hình 11.1.25A và B: U nguyên bào vũng mạc giai đoạn muộn</p> <p>Nguồn ảnh: Sajid Qureshi, Mumbai</p>	Mắt thị lực và tăng sinh lồi ra ngoài ở mắt đánh dấu giai đoạn muộn của u nguyên bào vũng mạc	Hóa trị giúp làm nhỏ khối u nhưng thời gian sống còn ngắn và tiên lượng đe dọa.
--	---	---

U nguyên bào vũng mạc - Giai đoạn sớm

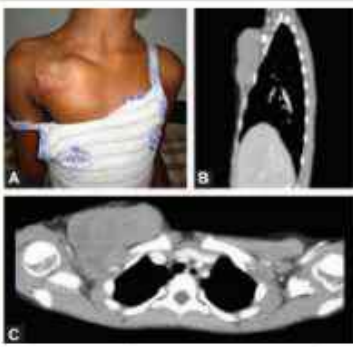
  <p>Hình 11.1.26A và B: U nguyên bào vũng mạc giai đoạn sớm</p> <p>Nguồn ảnh: Sajid Qureshi, Mumbai</p>	Đồng tử phản chiếu lại màu trắng là dấu hiệu thường gặp nhất của u nguyên bào vũng mạc ở giai đoạn sớm	Hóa trị kèm theo những liệu pháp tái chế để loại trừ bệnh tại chỗ giúp bảo tồn thị lực và có tiên lượng tốt.
--	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Nx. trị
U nguyên bào vũng mạc - Hội chứng hậu khoét nhãn cầu		
 <p>Hình 11.1.27: U nguyên bào vũng mạc - Hội chứng hậu khoét nhãn cầu Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai</p>	<p>Khoét bô nhãn cầu được đề nghị trong u nguyên bào vũng mạc khi mà bệnh lan rộng và không còn thi lực. Khoét bô nhãn cầu mà không kèm theo lắp mắt giả thẩm mỹ, kết quả là hốc mắt kèm tăng sinh và khuôn mặt mất cân đối.</p>	<p>Nên đặt mắt giả để ngăn ngừa biến chứng đó.</p>

Sarcoma cơ vân sau nhiều nỗ lực phẫu thuật

 <p>Hình 11.1.28: Sarcoma cơ vân sau nhiều nỗ lực phẫu thuật Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Một bé trai 14 tuổi sưng đau cánh tay phải, sinh thiết kết quả sarcoma cơ vân thể nang. Cậu bé được điều trị hóa trị 4 chu kỳ và nhiều phẫu thuật sau đó.</p>	<p>Hóa trị không dễ kháng chéo và xa tri giảm đau.</p>
chiaSe Ca Lam Sang		

Sarcoma cơ vân thành ngực

 <p>Hình 11.1.29A đến C: Sarcoma cơ vân thể hung ở thành ngực Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 12 tuổi với khối sưng thành ngực trước bên phải đã được cắt bỏ và tái phát trong vòng 4 tuần. Kết quả sinh thiết sau phẫu thuật là sarcoma cơ vân thể nang. CT scan cho thấy khối u kích thước 9x7 cm phát triển từ cơ ngực lớn và bao phủ các mạch máu dưới đòn phải</p>	<p>Hóa trị trong vòng 9 đến 12 tuần, sau đó đánh giá đáp ứng, phẫu thuật và/hoặc xa tri, xa hơn nữa là hóa trị cùng cổ. Tiêu lượng dựa vào mức độ xâm phạm của phẫu thuật lần trước và phản ứng mô bệnh học.</p>
---	---	--

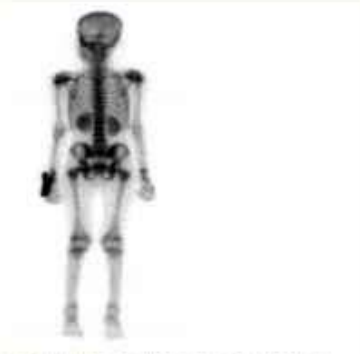
Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Sarcoma cơ vân vùng mang tai bên trái</p>  <p>Hình 11.1.30: Sarcoma cơ vân vùng mang tai bên trái Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal</p>	<p>Một bé gái 3 tuổi với khối sưng không đau vùng mang tai bên trái trong vòng 4 tuần. CT scan cho thấy khối u phát triển từ vùng mang tai bên trái kèm theo phá hủy xương hàm dưới. Kết quả sinh thiết là sarcoma cơ vân thể phổi. Kiểm tra di căn xa bằng CT ngực, xạ hình xương và sinh thiết tùy cho thấy đã di căn phổi và xương.</p>	<p>Hòa trị trong vòng 9 đến 12 tuần trước khi xa trị toàn bộ những vị trí ung thư. Mục đích của điều trị là hỗ trợ chứ không điều trị khỏi bệnh. Bác sĩ ung thư và nhân viên chăm sóc hỗ trợ cần bàn bạc với gia đình trước khi tiến hành điều trị.</p>

Sarcoma cơ vân vùng tai giữa biểu hiện liệt mặt

 <p>Hình 11.1.31: Liệt mặt là biểu hiện của sarcoma cơ vân tai giữa Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal</p>	<p>Một bé gái 5 tuổi biểu hiện liệt thần kinh vận động phía dưới mặt bên phải sau khi đau tai phải trong 1 tuần. CT scan cho thấy khối u ở tai giữa xâm lấn đến xương chũm. Sinh thiết xác định sarcoma cơ vân thể phổi. Đây là sarcoma cơ vân thể phổi canh màng não.</p>	<p>Kiểm tra di căn với CT scan ngực, xạ hình xương, sinh thiết tùy xương và chọc dò tùy sống. Hòa trị trước và bắt đầu xa trị sớm (lý tưởng là ngày 1), sau đó hòa trị cùng cổ. Tiêm lượng phụ thuốc và kết quả dịch não tủy.</p>
--	--	---

Ca Lam Sang

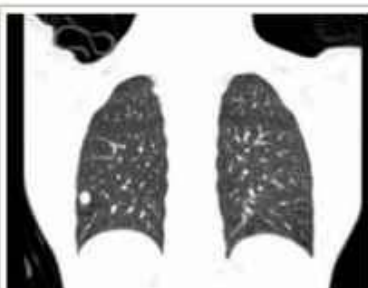
Sarcoma cơ vân - Xạ hình xương cho thấy di căn xương da ô

 <p>Hình 11.1.32: Xạ hình xương cho thấy di căn xương da ô trong sarcoma cơ vân Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal</p>	<p>Nhìn từ sau cho thấy tăng bất giữ chất chi thị phóng xạ ở khớp cung chậu phải, đầu xương đùi trái và đầu gân xương chày trái.</p>	<p>Hòa trị toàn thân cùng với xa trị đối với xương di căn đau.</p>
--	--	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Sarcoma cơ vân - Di căn phổi

Hình 11.1.33: Di căn phổi trong sarcoma cơ vân
Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal

Tổn thương di căn từ sarcoma cơ vân tại giữa. Di căn phổi ở khỏi u rắn thường vị trí dưới mảng phổi.

Di căn phổi đơn độc đáp ứng tốt với hóa trị.

Sarcoma cơ vân - Hốc mắt

Hình 11.1.34: Sarcoma cơ vân hốc mắt
Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal

Khối u thịt chắc lồi ra từ mi dưới, tiến triển nhanh trong vòng 3 tuần. Không có triệu chứng thực thể. Khối sưng hơi mềm trên nền da hồng ban. Sinh thiết xác định sarcoma cơ vân thể hang.

Đánh giá giai đoạn bằng CT ngực, xạ hình xương và sinh thiết tuy xương xác định mức độ lan rộng. Điều trị bằng hóa trị tiền phẫu, đánh giá đáp ứng và phẫu thuật và/hoặc xạ trị tại chỗ. Sau cùng là hóa trị cùng cổ.

Sarcoma cơ vân âm đạo dạng chùm

Hình 11.1.35: Sarcoma cơ vân âm đạo dạng chùm
Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai

Một bé gái 8 tháng tuổi với tổn thương dạng chùm nhô diễn hình ở miếng âm đạo. Sinh thiết xác định sarcoma cơ vân dạng chùm.

Đánh giá giai đoạn bằng CT scan ngực bụng, xạ hình xương, tùy đồ và sinh thiết tuy. Hóa trị giúp làm teo khối u và cho phép phẫu thuật sau vài chu kỳ với tiên lượng tốt.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 <p>Hình 11.1.36: U quái vùng cung-cüt ở trẻ nhú nhì Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal</p>	<p>Một em bé 3 tháng tuổi nhập viện với khối sưng vùng mông phát triển từ sau khi sinh. CT scan xác định u quái vùng cung-cüt - type I với AFP và beta-hCG bình thường.</p>	<p>Phẫu thuật cắt toàn bộ khối u và theo dõi sát hậu phẫu.</p>

Phương pháp trị liệu - Catheter Hickman đối với bệnh bạch cầu

 <p>Hình 11.1.37: Catheter Hickman điều trị bệnh bạch cầu Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal</p>	<p>Một bệnh nhân 6 tuổi mắc bệnh bạch cầu cấp đồng tử được đặt catheter Hickman để can thiệp tĩnh mạch dễ dàng và lâu dài.</p>	<p>Catheter Hickman và Broviac là các biện pháp can thiệp tĩnh mạch lâu dài được sử dụng trên bệnh nhân ung thư nhằm duy trì việc tiếp cận tĩnh mạch để lấy máu và sử dụng thuốc đường tĩnh mạch.</p>
---	--	---

Phương pháp trị liệu - Loét hoại tử do Vincristine thoát mạch.

 <p>Hình 11.1.38: Loét hoại tử do Vincristine thoát mạch. Nguồn ảnh: Purna Kurkure, Mumbai</p>	<p>Một số hóa chất nhất định như vincristine, daunorubicin và doxorubicin có khả năng làm rộp da và gây ra loét và hoại tử mô nặng nề nếu thoát ra khỏi lồng mạch.</p>	<p>Xử trí vincristine thoát mạch: ngưng truyền tĩnh mạch ngay lập tức, hút thuốc ra khỏi vị trí thoát mạch càng nhiều càng tốt, nâng cao tay bị thoát mạch, đập gác ấm trong 1 giờ, bôi kem hydrocortisone 1% 2 lần/ngày, hồi chấn phẫu thuật sớm đối với hoại tử lan rộng.</p>
---	--	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Phương pháp trị liệu - Đặt catheter trung tâm từ ngoại biên		
 Hình 11.1.39A và B: Đặt catheter trung tâm từ ngoại biên Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal	<p>Đặt catheter trung tâm từ ngoại biên với thiết bị tiêm truyền.</p>	<p>Đặt catheter trung tâm từ ngoại biên dễ thực hiện hơn và ít tốn kém. Nó giúp tiếp cận tĩnh mạch dâng tin cậy và trong thời gian dài mà không có nguy cơ thoát mạch và viêm tĩnh mạch huyết khối.</p>

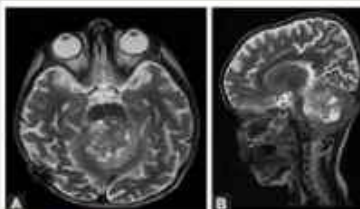
Phương pháp trị liệu - Buồng tiêm tĩnh mạch dưới da (Port-a-Cath)

 Hình 11.1.40A và B: Port-a-Cath Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal	<p>Buồng tiêm tĩnh mạch dưới da (Port-a-Cath): biện pháp can thiệp tĩnh mạch cây dưới da lâu dài dùng cho hóa trị.</p>	<p>Buồng tiêm tĩnh mạch dưới da hữu ích ở bệnh nhân với khối u rắn để sử dụng thuốc hóa trị đường tĩnh mạch. Chúng không cần phải vệ sinh thường xuyên và có thể sử dụng tại nhà.</p>
--	--	---

U Wilms

 Hình 11.1.41: U Wilms Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal	<p>Một bé trai 2 tuổi với triệu chứng căng chướng bụng không đau. CT scan cho thấy khối u to phát triển từ cực trên thận phải. Sinh thiết dưới hướng dẫn của CT xác định là u Wilms. Xquang ngực và CT scan bình thường xác định bệnh chưa di căn.</p>	<p>Hóa trị tiền phẫu trong 6 tuần với vincristine và actinomycin D kết quả đáp ứng nhanh và cho phép phẫu thuật cắt thận thành công, ngăn ngừa biến chứng vỡ thận. Sau đó hóa trị cùng cổ. Sự can thiệp xạ trị phụ thuộc vào giai đoạn của kết quả giải phẫu bệnh.</p>
--	--	--

11.2 BỆNH KHÔNG THƯỜNG GẶP NHƯNG KHÔNG HIỂM

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
U quái dạng cơ vận không diền hình ở não		
 A B	<p>Một bé trai 2 tuổi với triệu chứng đi đứng lóng lánh và yếu tiền triền trong vòng 1 tháng. Bệnh nhân có thắt điệu thân, giảm trương lực và rung giật nhũn cầu. MRI cho thấy khối u tăng đậm độ to trên đường giữa trong hồ sơ sau.</p>	<p>Phẫu thuật cắt trọn khối u được thực hiện. Giải phẫu bệnh kết quả u quái dạng cơ vận không diền hình. Đây là một khối u hiêm và tiến lượng từ vong. Hồi trét hiệu cao kèm theo xạ trị đã cải thiện khả năng sống sót trong thập kỷ qua.</p>

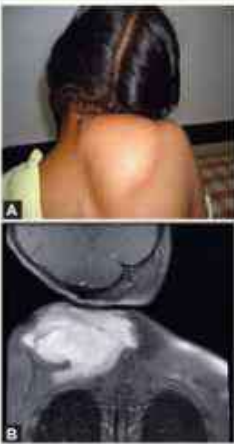
Sarcoma sợi bẩm sinh ở bàn chân

 A B	<p>Một em bé 28 ngày tuổi với khối sưng không đau ở bàn chân trái phát hiện từ ngày thứ 8 và lớn dần, ngoài ra không có triệu chứng toàn thân khác. MRI cho thấy khối u mô mềm xuất phát từ cơ lớp sâu của mặt gấp bàn chân. Sinh thiết xác định là sarcoma sợi bẩm sinh.</p>	<p>Hóa trị với vincristine và actinomycin D trong 12 tuần làm cho thuyên giảm hoàn toàn và theo sau là hóa trị thêm 8 tuần mà không cần phẫu thuật.</p>
---	---	---

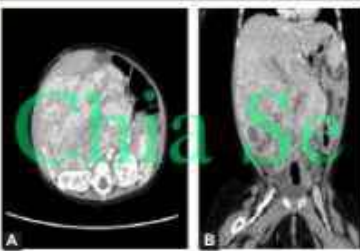
Dị dạng bạch mạch dạng nang

	<p>Một bé trai 11 tháng tuổi với một khối sưng mềm ở phía trên ngực từ lúc sinh. Khối sưng mềm, không đau và soi đèn xuyên qua.</p>	<p>Phẫu thuật cắt khối u được tiến hành. Giải phẫu bệnh xác định là dị dạng bạch mạch dạng nang.</p>
---	---	--

Hình 11.2.3: Dị dạng bạch mạch dạng nang
Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>U xo cứng</p>  <p>A B</p> <p>Hình 11.2.4A và B: U xo cứng</p> <p>Nguồn ảnh: Anupama S Barker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 12 tuổi với khối u cứng chắc từ đường giữa lưng đến xương bả vai bên phải, phát triển chậm trong 6 tháng</p>	<p>Sinh thiết và chụp MRI. Phẫu thuật cắt khối u nếu khả thi với giới hạn rộng.</p>

U nguyên bào gan

 <p>A B</p> <p>Hình 11.2.5A và B: U nguyên bào gan</p> <p>Nguồn ảnh: Anupama S Barker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 10 tháng tuổi nhập viện vì căng chướng bụng không đau trong vòng 4 tháng kèm theo chàm lớn. CT scan cho thấy khối u to phát triển từ gan. Nồng độ AFP là 36000 ng/ml. Sinh thiết gan kết quả là u nguyên bào gan thể hỗn hợp.</p>	<p>Hòa trị tiền phẫu với cisplatin và doxorubicin, hoặc cisplatin, vincristine và % FU làm cho khối u nhỏ lại cho phép phẫu thuật cắt u.</p>
--	---	--

Bệnh bạch cầu thâm nhiễm da

 <p>Hình 11.2.6: Bệnh bạch cầu thâm nhiễm da</p> <p>Nguồn ảnh: Anupama S Barker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 4 tuổi với h้อง ban sưng phù không đau ở trước tai trái, kéo dài trong 5 tuần. Sinh thiết hạch lympho trên cổ trái cho kết quả lymphoma thể nguyên bào lympho. Tùy độ cho thấy có ánh hu้อง đèn túy với 32% blast.</p>	<p>Bắt đầu hòa trị dựa theo phác đồ bạch cầu cấp dòng lympho cho kết quả làm mất thương tổn trong vòng 1 tuần.</p>
---	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Bệnh bạch cầu - Tồn thương xương trong bạch cầu cấp dòng lympho</p>  <p>Hình 11.2.7A và B: Tồn thương xương trong ALL. Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 13 tháng tuổi sưng đau vùng thái dương trái trong 4 tuần, với triệu chứng toàn thân biếng ăn, yếu và sụt cân</p>	<p>CT scan cho thấy tồn thương thâm nhiễm tiền triển từ xương thái dương mà không làm thủng màng cứng bên dưới. Sinh thiết cho kết quả thâm nhiễm nguyên bào lympho. Tuy nhiên cho thấy tuy xương bị thay thế bởi nguyên bào lympho xác định chẩn đoán bạch cầu cấp dòng lympho.</p>

Bệnh bạch cầu - U lục (sarcoma tuy)

 <p>Hình 11.2.8: U lục Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Khối sưng to tiền triển nhanh vùng mặt trái trong 3 tuần, thi lực được bảo tồn cho đến 1 tuần trước khi có triệu chứng. Không có triệu chứng toàn thân.</p>	<p>CT scan cho thấy khối u ngoài mắt phát triển từ mi mắt không xâm phạm nhãn cầu. Sinh thiết cho kết quả u tế bào dòng tuy ngoại tuy (u lục). Tuy nhiên và sinh thiết tuy không cho thấy bằng chứng bệnh bạch cầu. Điều trị giống như bệnh bạch cầu cấp dòng này.</p>
--	--	--

Lymphoma - Nốt dưới da trong lymphoma tế bào lớn không biệt hóa

 <p>Hình 11.2.9: Nốt dưới da trong lymphoma tế bào lớn không biệt hóa Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 15 tuổi với nhiều nốt sưng đau khắp lưng, cánh tay và đùi trong vòng 2 tuần với các triệu chứng toàn thân như sốt, chán ăn và sụt cân. CT scan cho thấy nhiều hạch lympho to ở sau phổi mạc và mạch treo ruột. Sinh thiết cho kết quả lymphoma tế bào lớn không biệt hóa.</p>	<p>Da hóa trị 6 đến 8 chu kỳ qua khoang dịch não tuy.</p>
--	---	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Lymphoma - Lymphoma tế bào T ở da		
 <p>Hình 11.2.10: Lymphoma tế bào T ở da Nguồn ảnh: Leni Mathew, Vellore</p>	<p>Một bé gái 10 tuổi biểu hiện sốt và nhiều sưng thương hồng ban trên da bụng và ngực. Sinh thiết da cho kết quả Lymphoma tế bào T.</p>	<p>Những sang thương tại chỗ có thể điều trị bằng corticosteroid tại chỗ và quang trị liệu, trong khi những liệu pháp toàn thân cần thiết đối với những tổn thương lan tỏa. Bệnh nhân này được điều trị hóa trị 6 chu kỳ với phác đồ CHOP (cyclophosphamide, doxorubicin, vincristine và prednisone).</p>

Lymphoma - Lymphoma Amidan

 <p>Hình 11.2.11A và B: Lymphoma Amidan Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Một bé gái 11 tuổi với bệnh sưng nuốt đau trong vòng 2 tuần. Sinh thiết khối u trong hốc amidan trái cho kết quả Lymphoma non-Hodgkin - tế bào B lớn. Đánh giá giai đoạn chia tim thấy không có bệnh nút khác.</p>	<p>Điều trị bằng đa hóa trị trong 6-8 chu kỳ. Trong trường hợp đáp ứng tốt, không cần thiết phải xạ trị.</p>
Chia Se Ca Lam Sang		

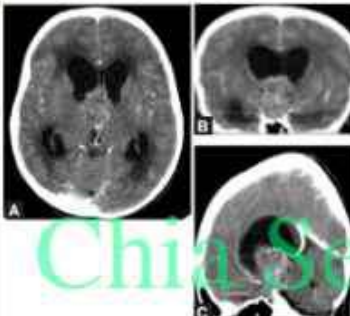
Sarcoma cơ vân má phai trên bệnh nhân tật đầu nhỏ

 <p>Hình 11.2.12: Sarcoma cơ vân má phai trên bệnh nhân tật đầu nhỏ Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal</p>	<p>Một em bé 9 tháng tuổi có tật đầu nhỏ kèm theo khối sưng không đau vùng má phai kéo dài trong 4 tháng. Sinh thiết cho kết quả Sarcoma cơ vân thể nang.</p>	<p>Đánh giá giai đoạn trước khi hóa trị tiền phẫu.</p>
---	---	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 <p>Hình 11.2.13: Carcinoma tuyến giáp trên một nam thanh niên.</p> <p>Nguồn ảnh: Puena Kurkure, Mumbai</p>	<p>Một bệnh nhân nữ 17 tuổi với khối sưng tại vị trí tuyến giáp trong vòng 4 tháng. Sinh thiết cho kết quả carcinoma tuyến giáp dạng nang.</p>	<p>Cắt tuyến giáp toàn bộ, sau đó xạ hình tuyến giáp với I^{131} sau phẫu thuật để loại trừ sót hay di căn. Nếu bị sót/di căn, điều trị với I^{131} liều cao. Bổ sung thyroxine lâu dài và theo dõi là một phần quan trọng của việc điều trị.</p>

11.3 CÁP CỨU UNG THƯ

Tăng áp lực nội sọ cấp

 <p>Hình 11.3.1A diễn C: Tăng áp lực nội sọ cấp.</p> <p>Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal.</p>	<p>Một bé trai 13 tuổi với triệu chứng liệt nửa người phải, sụp mi phải và sóng thi trong vòng 2 ngày kèm theo bệnh sử ăn nhiều, tiêu nhiều và tiêu đầm trong 3 tháng nay. CT scan cho thấy một khối u ở trên yên và tai hố yên với vôi hóa và hoại tử kèm theo tràn dịch dão thất mạc đồ viền và tăng sáng quanh não thất.</p>	<p>Cắt khối u cấp cứu kèm theo đặt shunt não thất-ô bụng. Giải phẫu bệnh cho kết quả u tế bào mầm hỗn hợp. Xạ trị trước kèm theo hóa trị cho kết quả tốt.</p>
--	---	---

Tràn dịch màng phổi lượng nhiều

 <p>Hình 11.3.2: Tràn dịch màng phổi lượng nhiều.</p> <p>Nguồn ảnh: Anupama S Borker, Manipal.</p>	<p>Một bé gái 13 tuổi có triệu chứng đau ngực trái và ho trong 4 ngày. Chọc dò dịch màng phổi cấp cứu cho kết quả tế bào ác tính. CT scan cho thấy tràn dịch màng phổi lượng nhiều kèm theo khối u tại màng phổi, sinh thiết xác định là sarcoma cơ vân.</p>	<p>Hóa trị 4-6 chu kỳ với vincristine, cyclophosphamide, doxorubicin thay thế bằng ifosfamide và etoposide sau đó đánh giá lại đáp ứng và tiếp theo là điều trị tái chế.</p>
---	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Bệnh hạch bạch huyết trung thất</p>  <p>Hình 11.3.3: Bệnh hạch bạch huyết trung thất Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal</p>	<p>Khái u trung thất trên một bé trai 11 tuổi có triệu chứng ho và khó thở trong vòng 4 ngày.</p>	<p>Công thức máu và phết máu ngoại biên kèm theo tuy俸 không kèm giảm đau ở tư thế nửa ngồi để loại trừ bệnh bạch cầu. Sinh thiết khái u trung thất có thể thực hiện nếu chẩn đoán chưa rõ.</p>

11.4 CÁC HỘI CHỨNG

Hội chứng Down - Bạch cầu cấp dòng tủy M7

 <p>Hình 11.4.1 A & B: Hội chứng Down - BCC dòng tủy M7 Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal Sumeet Gujral, Mumbai</p>	<p>Hội chứng Down dẫn đến bệnh bạch cầu - thường gặp bạch cầu cấp dòng tủy M7.</p>	<p>Hóa trị đôi với BCC dòng tủy, giảm liều do những bệnh nhân này nhạy cảm với các hóa chất hóa trị.</p>
--	--	--

U sợi thần kinh type I kèm theo u vỏ bao thần kinh ngoại biên ác tính

 <p>Hình 11.4.2: U sợi thần kinh type I kèm theo u vỏ bao thần kinh ngoại biên ác tính Nguồn ảnh: Anupama S Borke, Manipal</p>	<p>Một bé trai 10 tuổi với bệnh u sợi thần kinh type I có khái sưng đau vùng lưng phát triển trong 6 tháng. Giải phẫu bệnh của mẫu cắt khái u cho kết quả u vỏ bao thần kinh ngoại biên ác tính. Khái u tái phát vài tuần sau khi phẫu thuật.</p>	<p>U vỏ bao thần kinh ngoại biên được điều trị bằng phẫu thuật và xạ trị. Hóa trị có vai trò hạn chế.</p>
---	---	---

Phần 12

NỘI TIẾT

Chia Sẻ Ca Lam Sang

- 12.1 Các Bệnh Thường Gặp
- 12.2 Các Bệnh Ít Gặp Nhưng Không Hiếm
- 12.3 Cấp Cứu Nội Tiết
- 12.4 Hội Chứng

NỘI DUNG

12.1 CÁC BỆNH THƯỜNG GẶP 233

- ◆ Chứng Gai Đen 233
- ◆ Bệnh Addison 233
- ◆ Cơ Quan Sinh Dục Bất Thường, Các Tuyến Sinh Dục có sờ thấy, Hội Chứng Không Nhạy Cảm Androgen 233
- ◆ Cơ Quan Sinh Dục Bất Thường, Phi Đại Âm Vật, Các Tuyến Sinh Dục Không Sờ Thấy 234
- ◆ Cơ Quan Sinh Dục Bất Thường, Khô Xác Định, Đáo Lộn Dương Vật Biu 234
- ◆ Dương Vật Vui 234
- ◆ Tăng Sản Thuận Thận Bẩm Sinh 235
- ◆ U Sọ Hầu 235
- ◆ Cushing - Hội Chứng Mắc Phải do Điều Trị 235
- ◆ Bệnh Cushing - U Nhỏ Tuyến Yên 236
- ◆ DI - MRI Vắng Mật Thủy Sau Tuyến Yên trong Bệnh Đái Thảo Nhật Thể Trung Tâm 236
- ◆ Bệnh Đái Thảo Đường -- Biển Chứng Vi Mạch Ánh Hưởng tới Khớp Nhỏ 236
- ◆ Bướu Cố -- Bệnh Tư Miễn 237
- ◆ Bướu Cố -- Rối Loạn Tao Hormon 237
- ◆ Thiếu Hormon Tăng Trưởng 237
- ◆ Chứng Vũ To - Hội Chứng Klinefelter 238
- ◆ Chứng Vũ To - Dây Thị 238
- ◆ Phi Đại Nửa Người - Hội Chứng Beckwith-Widemann 238
- ◆ Nhược Giáp - Bẩm Sinh 239
- ◆ Nhược Giáp-Thanh Thiếu Niên 239
- ◆ Tăng Sinh Mỡ do Insulin 239
- ◆ Hội Chứng Mauriac 240
- ◆ Dương Vật Nhỏ 240
- ◆ Mucopolysaccharid 240
- ◆ Béo Phi - Đơn Thuần 241
- ◆ Thuốc Đô Thể Tích Tinh Hoàn 241
- ◆ PHHI-Chùm Lông Tai 241
- ◆ Dây Thị Sóm-Thể Trung Tâm với Hamartoma Vùng Dưới Đồi 242
- ◆ Dây Thị Sóm Già và Tăng Huyết Áp Bé Trai -- CAH 242
- ◆ Toan Hóa Ông Thận (RTA) - Chậm Phát Triển 242
- ◆ Loạn Sản Xương 243
- ◆ Stadiometer và Infantometer 243
- ◆ Chiều Dài Dương Vật Bị Căng - Phương Pháp 243
- ◆ U Vũ - Lành Tính 244
- ◆ Bệnh Coi Xương Kháng Vitamin D (VDRR) 244
- ◆ Biểu Đồ Tăng Trưởng 2007 -- Cân Nặng và Tầm Vóc Bé Trai Ăn Độ 245

- ◆ Biểu Đồ Tăng Trưởng 2007 -- Cân Nặng và Tầm Vóc Bé Gái Ăn Độ 246

- ◆ Biểu Đồ Tăng Trưởng 2007 -- BMI Bé Trai Ăn Độ 247
- ◆ Biểu Đồ Tăng Trưởng 2007 -- BMI Bé Gái Ăn Độ 248

12.2 CÁC BỆNH ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIẾM 249

- ◆ Giảm Sản Thuận Thận Bẩm Sinh 249
- ◆ Hội Chứng Cushing - U Thuận Thận 249
- ◆ Bệnh Graves 249
- ◆ Nhuỵ Tuyến Giáp Gây Co Quắp Bàn Tay Bán Chân 250
- ◆ Nhuỵ Giáp Gây U Tuyến Yên 250
- ◆ Hội Chứng Langer 250
- ◆ Bệnh Mô Bảo Langerhan (LCH) Gây Đái Thảo Nhật 251
- ◆ Tăng Kích Thước Tinh Hoàn trong Thiếu Nặng Sinh Dục 251
- ◆ Tăng Sản Thuận Thận Bẩm Sinh Thể Không Diền Hình (CAH) 251
- ◆ Dây Thị Sóm Thể Giả Ngoại Biên 252
- ◆ Hội Chứng U Buồng Trứng Đa Nang 252
- ◆ U Tiết Prolactin - Biển Mát Vói Điều Trị Carbergoline 252
- ◆ Dây Thị Sóm Giả Do Suy Giáp 253
- ◆ Nang Giáp Lưỡi 253

12.3 CẤP CỨU NỘI TIẾT 253

- ◆ Tăng Sản Thuận Thận Bẩm Sinh (CAH) Cơn Khủng Hoảng Mát Muỗi 253
- ◆ Rối Loạn Phát Triển Giới Tính (DSD) 254
- ◆ Hạ Đường Huyết Dai Dẳng Do Tăng Insulin Máu Trẻ Sơ Sinh 254

12.4 HỘI CHỨNG 254

- ◆ Lún Laron - Hội Chứng Không Nhạy Cảm Hormon Tăng Trưởng 254
- ◆ Hội Chứng Lawrence - Moon - Biedl (LMB) 255
- ◆ Hội Chứng McCune - Albright 255
- ◆ Hội Chứng Noonan 255
- ◆ Hội Chứng Prader - Willi 256
- ◆ Hội Chứng Russell - Silver 256
- ◆ Khiếm Khuyết Gen SHOX 256
- ◆ Hội Chứng Turner 257

12.1 CÁC BỆNH THƯỜNG GẶP

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Chứng Gai Đen		
 Hình 12.1.1: Chứng gai đen	<p>Béo phì dẫn tới vô số ảnh hưởng thứ phát như kháng insulin thấp ở đây là chứng gai đen. Đây là một tiền triệu của bệnh đái tháo đường typ 2 mà ngày càng gặp ở người trẻ. Rối loạn lipid máu thường phối hợp với kháng insulin.</p>	<p>Không có điều trị đặc hiệu chứng gai đen. Giảm cân sẽ giảm kháng insulin do đó giảm chứng gai đen. Kháng insulin cần được đánh giá qua đường huyết lúc đói và các giá trị insulin. Chỉ số HOMA được tính bằng $(\text{Glucose mg} \times \text{insulin }\mu\text{U}/\text{ml}) / 405$. Nếu HOMA lớn hơn 2.5 và nhỏ hơn hoặc bằng 4.5 sau tuổi dậy thì, chỉ định Metformin.</p>

Bệnh Addison

 Hình 12.1.2: Bệnh Addison—Chấm đèn ở lưỡi và môi	<p>Suy tuyến thượng thận có thể do các nguyên nhân bẩm sinh và mắc phải khác nhau. Các nguyên nhân mắc phải như bệnh thượng thận tự miễn, riêng biệt hoặc 1 phần của bệnh đa tuyến nội tiết, lao, loạn dưỡng não chất trắng thượng thận, hội chứng AAA. Giảm sản thượng thận bẩm sinh tạo ra bởi nhiều khuyết tật di truyền như DAX1 thường kèm theo thiểu năng sinh dục.</p>	<p>Bệnh Addison có thể biểu hiện giống con Addison như là một cấp cứu y khoa. Xử trí con cấp tính có hạ đường huyết, hạ natri máu và tăng kali máu bằng hydrocortisol tĩnh mạch liều 2.5 mg/kg trong 6 đến 8 h, duy trì bằng hydrocortisone và fludrocortisones đường uống ở liều 10 đến 15 mg/m² trên 1 ngày.</p>
---	---	---

Cơ Quan Sinh Dục Bất Thường, Các Tuyến Sinh Dục Có Sờ Thấy, Hội Chứng Không Nhạy Cảm Androgen

 Hình 12.1.3: Cơ quan sinh dục bất thường, hội chứng không nhạy với androgen	<p>Cơ quan sinh dục bất thường nơi các tuyến sinh dục có thể sờ thấy gặp trong phân loại rối loạn phát triển giới tính 46 XY; thường có rối loạn tổng hợp hoặc hoạt động của testosterone như trong chứng không nhạy với androgen.</p>	<p>Điều trị dựa vào nguyên nhân. Đáp ứng với liệu pháp androgen trong 1 số tuần đầu hỗ trợ việc xác định giới tính. Khi không nhạy cảm 1 phần với androgen và thiếu 5 alpha reductase thi đáp ứng với điều trị theo mức tăng trưởng của dương vật.</p>
---	--	--

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Cơ Quan Sinh Dục Bất Thường, Phi Đai Âm Vật - Các Tuyến Sinh Dục Không Sờ Thấy

Hình 12.1.4: Phi đai âm vật không sờ thấy các tuyến sinh dục.

Cơ quan sinh dục bất thường quan sát được âm vật phi đai nhưng không sờ thấy các tuyến sinh dục hay gấp trong rãnh lôp phát triển giới tính 46 XX. Tăng sản thương thần bẩm sinh là nguyên nhân phổ biến nhất của bệnh này.

Cơ quan sinh dục bất thường là một cấp cứu tâm lý trẻ em. Luôn luôn kết hợp đa ngành trong xử trí. Với bệnh nhân rối loạn phát triển giới tính nên được điều trị tại trung tâm nơi có đội ngũ bác sĩ được đào tạo để chăm sóc những trường hợp như vậy.

Cơ Quan Sinh Dục Bất Thường—Khó Xác Định—Đảo Lộn Dương Vật Biu

Hình 12.1.5: Cơ Quan Sinh Dục Ngoài Bất Thường, đảo lộn dương vật biu.

Cơ quan sinh dục ngoài bất thường thỉnh thoảng có thể rất khó xác định. Như trong trường hợp này có sự đảo lộn dương vật biu. Những dị dạng nghiêm trọng như vậy thường kèm theo nhiều bất thường của hệ cơ quan khác.

Dị dạng nghiêm trọng như vậy không phải lúc nào cũng chịu tác động điều trị nội và ngoại khoa. Trong những trường hợp nghiêm trọng thường kèm theo nhiều bất thường nguy hiểm hệ cơ quan khác và chăm sóc sức khỏe tinh thần là điều cần thiết.

Dương Vật Vùi

Hình 12.1.6: Dương Vật Vùi

Dương vật bị vùi sâu vào bên trong là một phát triển bình thường khi nó bị che lấp bởi mô mỡ vùng trên mu. Đó thường là hậu quả béo phì hoặc hiềm hơn có thể do bẩm sinh hoặc biến chứng sau cắt bao quy đầu.

Điều trị béo phì với thay đổi chế độ ăn và bài tập thể chất là cần thiết. Phẫu thuật chỉnh sửa rất hiếm khi được chỉ định cho lý do thẩm mỹ hoặc nếu có một chức năng bất thường chảy sê.

Tăng Sản Thượng Thận Bẩm Sinh

Hình 12.1.7 Tăng sản thượng thận bẩm sinh. Núm vú, rộn, cơ quan sinh dục sậm màu, chậm phát triển.

Đây là nguyên nhân phổ biến nhất của 46 XX DSD. Trẻ nữ bị bệnh thường phát hiện dễ dàng vì cơ quan sinh dục bắt thường khi sinh. Trẻ nam thường bỏ sót chẩn đoán trong những năm đầu và có thể biểu hiện dày thi sớm. Sự thiếu hụt muối nhiều biểu hiện thành cơn Addison do hạ Na, tăng K và hạ đường huyết, chậm phát triển. Thiếu 21 Hydroxylase là nguyên nhân thường gặp nhất.

Bù Hydrocortisone bằng đường uống ở liều 10 đến $15\text{mg}/\text{m}^2/\text{ngày}$ chia làm 3 lần. Khi thiếu hụt muối nhiều, fludrocortisones được thêm vào với liều $100\text{ mg}/\text{m}^2/\text{ngày}$ như liều hàng ngày. Lượng fluhydrocortisol cao hơn trong những năm đầu cuộc sống.

U Sọ Hầu

Hình 12.1.8A và B: (A) U sọ hầu ở nữ 14 tuổi ; (B) U sọ hầu

U sọ hầu chiếm khoảng 10% các u não gặp ở trẻ em. Nó thường có cấu trúc dạng nang đặc. Có một biến đổi quan trọng gồm các bệnh lý của hormon. Trong đó bệnh thiếu hormon tăng trưởng, thiếu TSH, ACHT và D1 là những bệnh thường gặp.

Vẫn còn tranh cãi vai trò tương đối của xạ trị và phẫu thuật. Hormon thay thế trước và sau phẫu thuật là quan trọng trong xử trí. Đái tháo nhạt sau phẫu thuật nên được kiểm lượng và có thể được thử thách.

Chia Sẻ Ca Lam Sang

Cushing - Hội Chứng Mắc Phải do Điều Trị

Hình 12.1.9: Hội chứng Cushing mắc phải trong điều trị

Sử dụng corticosteroids cho các bệnh như HCTH hoặc viêm khớp mãn tính tuổi trẻ gây hội chứng Cushing do điều trị, bệnh có thể phục hồi khi ngừng steroid. Việc sử dụng không hợp lý dạng viên và nhỏ giọt steroid ở đất nước chúng ta không phải nguyên nhân hiếm gặp của bệnh này.

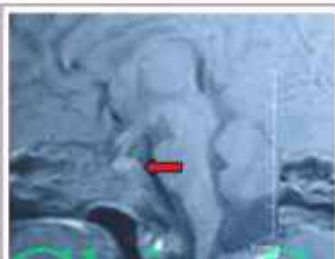
Hồi tiên sử cẩn thận giúp cho những gợi ý quan trọng để chẩn đoán. Khi giảm Steroid dần dần, các dấu hiệu và triệu chứng giảm chậm nhưng có thể kéo dài trong nhiều tháng.

Bệnh Cushing—U Nhỏ Tuyến Yên

Hình 12.1.10A và B: (A) Bệnh Cushing, (B) U nhô tuyến yên

Thuật ngữ để chỉ bệnh Cushing do rối loạn vùng dưới đồi -- tuyến yên tiết quá mức ACTH dẫn tới dư thừa cortisol. Thường gặp da sẫm màu, vóc người thấp bé, bệnh cơ gốc chí, béo trung tâm, mặt tròn như mặt trăng và tăng huyết áp.

Nếu vị trí u tuyến yên có thể phát hiện được qua đường mũi, phẫu thuật được lựa chọn để điều trị. Điều trị nội khoa bằng cabergoline không hiệu quả lắm.

Dái Thảo Nhật—MRI Biểu Hiện Vắng Thùy Sau Tuyến Yên Trong Bệnh Dái Thảo Nhật Thể Trung Tâm

Hình 12.1.11: Thiếu điểm sáng thùy sau tuyến yên trong dái thảo nhật trung tâm.

Bệnh dái thảo nhật thể trung tâm do thiếu hormon chống bài niệu được tiết từ thùy sau tuyến yên. Tồn thương thường dẫn đến bệnh lý đa niệu ($>2L/m^2/24$ giờ). Bình thường thùy sau tuyến yên được quan sát như 1 điểm sáng trên hình ảnh T1 điều chỉnh. Chủ ý sự vắng điềm sáng trong phim chụp.

Dái thảo nhật thể trung tâm được điều trị bởi dDAVP (Desmopressin) tương tự như vasopressin tác dụng kéo dài bằng cách phun qua mũi hoặc viên uống cách nhau 8 đến 12 giờ.

Chuỗi Ca Lam Sang

Ca Lam Sang

Dái Thảo Đường—Biển Chứng Vi Mạch Ánh Hưởng tới Khớp Nhỏ

Hình 12.1.12: Hội chứng hạn chế vận động khớp trong dái thảo đường typ 1.

Kiểm soát đường huyết kém dẫn tới hội chứng hạn chế vận động các khớp. Lưu ý sự cứng các khớp nhỏ cả 2 bàn tay trên hình chụp. Tồn thương này thường đi kèm với sự tiến triển sớm các biến chứng vi mạch bệnh dái thảo đường, như trong bệnh vông mạc và bệnh cầu thận.

Cải thiện việc kiểm soát đường huyết như theo dõi đường huyết tại nhà, điều trị insulin tích cực, dinh dưỡng hợp lý và bài tập thể dục là cần thiết để ngăn chặn những biến chứng xa.

Hình Ánh

Chú Ý

Xử Trị

Bướu Cố—Bệnh Tự Miễn

Hình 12.1.13: Bướu cổ

Phản lớn do viêm tuyến giáp tự miễn. Gặp nhiều hơn ở nữ. Sung đồng đều, bề mặt lòn nhẵn, mát dô chắc. Bệnh tuyến giáp tự miễn được xem bệnh gia đình do di truyền thẳng.

Các test chức năng tuyến giáp và kháng thể kháng giáp phải được kiểm tra trước khi cắt bỏ bướu cổ như 1 bướu cổ ở tuổi dậy thì.

Nếu nhược giáp dùng Levothyroxine. Nếu các test chức năng tuyến giáp bình thường nhưng bướu cổ lớn, Levothyroxine có thể được sử dụng trong 6 tháng để giảm kích thước bướu giáp.

Nếu kháng thể dương tính nhưng tuyến giáp bình thường nên đề nghị đánh giá chức năng tuyến giáp hằng năm.

Bướu Cố—Rối Loạn Tạo Hormon

Hình 12.1.14: Bướu cổ—Rối loạn tạo hormon

Bướu cổ gặp ở hai anh em ruột giống nhau thường do rối loạn tạo hormon. Dạng này có kích thước trung bình và mềm hơn dạng gặp ở bệnh tự miễn. Nếu những bệnh nhân này được phát hiện bằng sàng lọc sơ sinh và được điều trị từ lúc còn nhỏ, bướu cổ có thể không phát triển. Chẩn đoán dựa vào xạ hình tuyến giáp. Nên kiểm tra thính giác.

Khuyên cáo dùng Levothyroxine ở liều 100 mcg trên một m² diện tích bề mặt cơ thể trên một ngày.

Thiếu Hormon Tăng Trưởng

Hình 12.1.15: Thiếu Hormon tăng trưởng

Những đặc điểm điển hình là vóc người thấp bé, nhìn non nớt, giảm sán nhẹ vùng mặt, dương vật nhỏ, tri hoãn dậy thi và béo trung tâm.

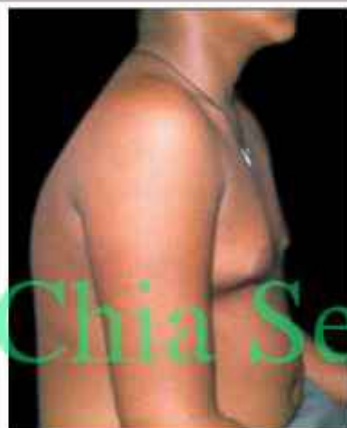
Test kích thích hormon tăng trưởng với insulin, clonidine, và arginine ở các trung tâm có chuyên môn được đề nghị. Sự kết hợp giữa IGF-1, IGF-BP3, lượng GH được kích thích và MRI cải thiện độ đặc hiệu của các test chẩn đoán. Điều trị bằng hormon tăng trưởng từ lúc chẩn đoán cho đến khi trưởng thành, sử dụng ở liều 20 tới 30 mcg/kg/ngày.

Chứng Vú To— Hội Chứng Klinefelter

Hình 12.1.16: Chứng vú to trong hội chứng Klinefelter

Khoảng 1/500 trẻ trai mới sinh có bộ nhiễm sắc thể 47,XXY. Các đặc điểm lâm sàng là vóc người cao, trí tuệ dưới mức bình thường, tinh hoàn nhỏ và vú to.

Điều trị thay thế với testosterone bào chế tác dụng kéo dài theo tuổi của người bệnh. Nên bắt đầu khi 11 đến 12 tuổi. Vú to thường yêu cầu điều trị bằng phẫu thuật.

Chứng Vú To — Dậy Thị

Hình 12.1.17: Chứng vú to dậy thị

Chứng vú to dậy thị sinh lý có thể xuất hiện 1 bên vú, và cũng không bắt thường khi cả hai vú to không đối xứng hoặc ở các thời điểm khác nhau. Sở thường thấy đau. Trở lại bình thường có thể trong một vài tháng; hiếm khi kéo dài dai dẳng hơn 2 năm.

Điều trị thường gồm chẩn an tâm lý trẻ và hiện tượng tự nhiên tạm thời. Khi vú to nỗi rõ, dai dẳng và tác động tâm lý sâu sắc, điều trị có thể được đề nghị. Điều trị thuốc gồm sử dụng chất ức chế aromatase, Danazol và dihydrotestosterone bôi tại chỗ. Trong những trường hợp thất bại, phẫu thuật là cần thiết.

Chia Sẻ Ca Lam Sang

Phi Đại Nửa Người— Hội Chứng Beckwith-Wiedemann

Hình 12.1.18: Phi đại nửa người

Phi đại nửa người thường phối hợp với hội chứng Beckwith-Wiedemann (BWS) hoặc thỉnh thoảng với dị dạng mạch ở phần cơ thể đặc biệt. BWS gồm tăng insulin, thoát vị rò rỉ, u thận và tăng trưởng quá mức.

Quản lý đường huyết và sàng lọc sự phát triển u thận là nguyên tắc điều trị chính.

Hình Ảnh**Chú Ý****Xử Trị****Nhược Giáp—Bẩm Sinh**

Hình 12.1.19: Nhược giáp bẩm sinh không điều trị

Các dấu hiệu lâm sàng như lưỡi to, giảm trương lực cơ, trì hoãn tăng trưởng, táo bón, da khô, phù mặt... là dấu hiệu muộn. Vào lúc các dấu hiệu lâm sàng rõ ràng được coi quá muộn khi sự tổn thương não đã bắt đầu. Với sự chậm trễ mỗi tuần trong chẩn đoán sẽ giảm 5 đến 10 điểm IQ.

Levothyroxine ở liều 10 đến 12 mcg trên KG trên ngày là cần thiết trong năm đầu tiên. Sau đó giảm xuống 100 mcg trên diện tích mét vuông trên ngày.

Phó cấp sàng lọc tuyến giáp sơ sinh phải tuyệt đối để ngăn chặn nguyên nhân phổ thường gặp của bệnh chậm phát triển trí tuệ vĩnh cửu không phòng ngừa được.

Nhược Giáp—Thanh Thiếu Niên

Hình 12.1.20: Nhược giáp thanh thiếu niên

Vóc dáng thấp, lười biếng, không hoạt động, táo bón, phù mặt, già phi đai cơ xương, tình hoán lòn ở trẻ trai là những dấu hiệu thường gặp. Bướu cổ không phải 1 đặc điểm phù hợp. Thường đáp ứng tốt và thoái triển dần khi điều trị.

Levothyroxine ở liều 2 đến 5 mcg trên KG trên ngày vào sáng sớm khi dạ dày trống được đề nghị để sự hấp thu tốt nhất. Các test chức năng tuyến giáp và đánh giá sự phát triển được theo dõi 3 - 6 tháng 1 lần.

Trẻ nhược giáp không được chẩn đoán trong thời gian dài có chiều cao đạt được sau cùng thường nhỏ hơn chiều cao mong muốn.

Tăng Sinh Mỡ do Insulin

Hình 12.1.21A và B: (A) Tăng sinh mỡ do Insulin; (B) Tăng sinh mỡ do Insulin

Tăng sinh mỡ thường gặp hơn với người tiêm insulin đặc biệt khi không thay đổi các vị trí tiêm. Sự hấp thu insulin trở nên bất thường tại các vùng đó và do vậy ảnh hưởng kiểm soát đường huyết.

Thay đổi vị trí tiêm là phương thức điều trị cho tình trạng này. Bệnh nhân phải được hướng dẫn kĩ thuật tiêm và thay đổi vị trí để phòng tránh vẫn đề thường gặp này.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Hội Chứng Mauriac**Hình 12.1.22: Hội chứng Mauriac**

Đái tháo đường typ 1 không được kiểm soát dẫn tới vóc dáng thấp bé, gan to, bụng lồi ra trước, yếu cơ ngon chi. Hiện nay tình trạng này ít gặp vì sẵn có các loại insulin bao chế tốt hơn.

Kiểm soát đường huyết chặt chẽ là cần thiết để ngăn chặn cũng như điều trị các biến chứng của đái tháo đường. Với kiểm soát đường huyết chặt chẽ phần lớn các biểu hiện lâm sàng được cải thiện.

Dương Vật Nhỏ**Hình 12.1.23:Dương vật nhỏ**

Dương vật nhỏ được định nghĩa là dương vật có hình dạng bình thường mà chiều dài ít nhất 2.5 z scores nằm dưới chiều dài trung bình. Ở trẻ sơ sinh cần đoán dương vật nhỏ nếu chiều dài khi kéo ra nhỏ hơn 2 cm. Dương vật nhỏ được biết là bệnh phối hợp với nhiều rối loạn nội tiết như thiếu hormone tăng trưởng, thiếu năng sinh dục, hội chứng Prader-Willi và hội chứng Lawrence-Moon-Biedl .

Điều trị phụ thuộc vào nguyên nhân và đáp ứng với androgen.

Mucopolysaccharidoses**Hình 12.1.24:**
Mucopolysaccharidoses

Mucopolysaccharidoses là nhóm các bệnh di truyền, tiến triển do đột biến các gen mã hóa enzym lysosom cần thiết cho sự giáng hóa glycosaminoglycans. Vóc dáng thấp gấp ở phần lớn đi kèm biểu hiện ở 1 số cơ quan khác. Cấu trúc xương giống loạn sản xương.

Ghép tủy xương hoặc máu cuống rốn dẫn đến cải thiện lâm sàng quan trọng trong typ I, II và VI. Tư vấn di truyền là cần thiết để ngăn chặn các trẻ di dạng sau này. Các điều trị hỗ trợ hiệu quả vẫn là trụ cột trong xử trí.

Hình Ảnh**Chủ Ý****Xử Trị****Béo Phì—Đơn Thuần**

Hình 12.1.25: Béo phì đơn thuần

Có 1 báo động tăng tỷ lệ béo phì ở urban Án Độ trong 1 vài thế kỷ gần đây. Tình trạng này gây ra bởi dư thừa calolý vào không phải protein và liên quan lười vận động. Thừa cân và béo phì được chẩn đoán bằng cách tính chỉ số khối cơ thể (BMI= Cân nặng kg/ Chiều cao M²). Giá trị cắt cho BMI là tuổi và giới tính và do đó biểu đồ BMI nên được sử dụng để phát hiện sớm thừa cân ở trẻ em.

Khi hơn 97% tổng số béo phì không liên quan đến nội tiết, xử trí chủ yếu gồm thay đổi lối sống và hành vi, các chương trình can thiệp dinh dưỡng, giảm thời gian màn hình và tăng hoạt động thể chất. Không thấy có vai trò của dược chất ở trẻ béo phì do dinh dưỡng đơn thuần.

Thước Đo Thể Tích Tinh Hoàn

Hình 12.1.26: Thước đo thể tích tinh hoàn.

Đánh giá sự trưởng thành giới tính của trẻ trai bằng đo thể tích tinh hoàn. Sử dụng thước đo tinh hoàn để đo thể tích tinh hoàn.

Chú ý rằng 3 hạt đậu tiên tượng ứng thể tích 1,2 và 3 ml thời kỳ trước dậy thi. Dây thi bắt đầu tại 4 ml và sau đó thể tích tinh hoàn tăng dần cho tới 20 đến 25 ml ở nam giới trưởng thành.

PHII—Chùm lông tai

Hình 12.1.27: Chùm lông tai trong PHII

Tăng insulin là nguyên nhân thường gặp nhất gây hạ đường máu dai dẳng trong giai đoạn sơ sinh và nhũ nhi. Tăng insulin trong máu trẻ sơ sinh có thể gây thừa cân khi sinh, thường có chùm lông tai và hạ đường máu dai dẳng. Nồng độ insulin tăng không hợp lý dẫn đến lượng glucose máu thường trên 5 mIU/ml.

Điều trị bao gồm truyền glucose, diazoxide, hydrochlorothiazide, octreotide và cắt bỏ 1 phần tuyến tụy bằng phẫu thuật.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Dậy Thi Sớm—Thể Trung Tâm Với Hamartoma Vùng Dưới Đồi

Hình 12.1.28A và B (A) Dậy thi sớm thể trung tâm; (B) Dậy thi sớm thể trung tâm do hamartoma vùng dưới đồi.

Dậy thi sớm thực sự xảy ra khi có sự hoạt động trực dưới đồi - tuyến yên - tuyến sinh dục. Thể trung tâm thường gặp nhiều hơn ở nữ. Ở trẻ nam, dậy thi sớm thể trung tâm thường kèm theo rối loạn thận kinh nghiêm trọng như SOL. Test kích thích hormon giải phóng Gonadotropin phân biệt thể này với dậy thi sớm thể ngoại vi.

Dậy thi sớm thật được điều trị với analog giải phóng Gonadotropin (GnRHa), analogs này hoạt động bằng cách giảm điều hòa của receptor dưới đồi. Điều trị sớm với GnRHa cải thiện chiều cao cuối cùng và làm kinh nguyệt xuất hiện chậm lại.

Dậy Thi Sớm Giả Và Tăng Huyết Áp Ở Trẻ Trai – CAH

Hình 12.1.29: Dậy thi sớm giả (CAH)

Trái lại với tình trạng trên, bệnh này do hoạt động của các mô ngoại vi như tuyến thượng thận hoặc tuyến sinh dục. Đây là dậy thi không liên quan gonadotropin và gonadotropins bị ức chế. Dậy thi sớm giả có thể thích giao hợp với người cùng hoặc khác giới. Tăng sản thượng thận bẩm sinh là nguyên nhân phổ biến nhất của dậy thi sớm giả.

Phụ thuộc vào nguyên nhân. Điều trị tăng huyết áp với hydrocortisone và fludrocortisone đường uống. Phẫu thuật lấy bỏ khối u buồng trứng, tinh hoàn, thượng thận cùng với hóa trị có thể cần thiết.

Toan Hóa Ông Thận (RTA)—Chậm Phát Triển

Hình 12.1.30: Toan hóa ông thận

Chậm phát triển và chuỗi sùi do còi xương. Toan hóa ông thận (RTA) là bệnh đặc trưng bởi rối loạn chuyển hóa acid với khoang trong anion bình thường. Điều này có thể do giảm hấp thu bicarbonate hoặc giảm tiết ion hydro qua nước tiểu. Tồn tại các dạng toan hóa ở ông lượn gần, ông lượn xa, tăng kali máu và các dạng hỗn hợp.

Điều trị chủ yếu là thay thế bicarbonate. RTA ông lượn gần đòi hỏi liều cao hơn RTA ông lượn xa. Các điều trị khác gồm lọc tiểu thiazide và đo lường để kiểm soát tăng kali máu trong 1 số bệnh cảnh tăng kali máu.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

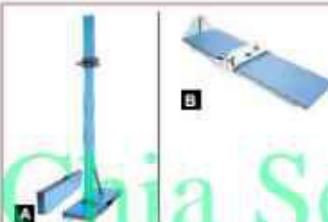
Loạn Sản Xương

Hình 12.1.31: Loạn sản xương

Loạn sản xương là bệnh di truyền và có lâm sàng phức tạp của nhóm các rối loạn sinh trưởng và phát triển của hệ xương. Phổ biến nhất là chứng loạn sản sun. Phát triển không cân đối là triệu chứng chính của bệnh này. Chẩn đoán dựa trên nghiên cứu hình ảnh X quang xương.

Điều trị bị giới hạn chủ yếu là chính hình sửa chữa các khuyết tật. Cải thiện chiều cao cuối cùng bằng phương pháp phẫu thuật kéo dài chi. Các thử nghiệm lâm sàng cho việc sử dụng hormon tăng trưởng để điều trị loạn sản xương đang tiến hành nhưng kết quả không rõ ràng và hormon tăng trưởng không phải là hình thức điều trị thông thường có thể chấp nhận được.

Stadiometer và Infantometer

Hình 12.1.32A và B: (A)
Stadiometer;
(B) Infantometer

Stadiometer được sử dụng để đo chính xác chiều cao lên tới 1mm. Theo dõi phát triển và đo chiều cao chính xác vẫn là một công cụ vô giá trong đánh giá tăng trưởng và các rối loạn nội tiết ở trẻ nhỏ.

Đối với trẻ dưới 2 tuổi chiều dài được sử dụng thay thế cho chiều cao. Đo chính xác chiều dài trên Infantometer nên cần 2 người.

Chiều Dài Dương Vật Bị Căng —Phương Pháp

Hình 12.1.33: Chiều dài dương vật bị căng

Chiều dài dương vật được đo như hình có sự hỗ trợ của 1 thanh gỗ. Dương vật được dựa trên thanh gỗ. Sau đó đẩy thanh gỗ nhẹ nhàng vào trong cho đến khi nó chạm tới khớp mu. Đinh dương vật (không tinh da bao quy đầu) được đánh dấu và đo ngay trên thước.

Mức chuẩn về chiều dài dương vật đã có sẵn. Ở trẻ sơ sinh giới hạn dưới là 2.5 cm và dương vật nhỏ khi chiều dài nhỏ hơn 2 cm.

Hình Ánh

Chú Ý

Xử Trị

U Vú—Lành Tính

Hình 12.1.34: U vú lành tính

Sự phát triển vú độc lập thường thấy trong 2 năm đầu tiên của đời sống. Không có các dấu hiệu khác của dậy thì như mọc lông nách lông mu và estrogen hóa cơ quan sinh dục ngoài. Tuổi xương không có ý nghĩa nhiều và tự trở lại bình thường trong 2 đến 3 năm.

Chi cần chẩn đoán. Không cần điều trị đặc hiệu nhưng cần phân biệt với u vú không diễn hình hoặc dậy thì sớm thực sự.

Bệnh Còi Xương Kháng Vitamin D (VDRR)

Hình 12.1.35: Bệnh còi xương kháng vitamin D

Còi xương hạ phot phat máu là nguyên nhân thông thường nhất của bệnh còi xương kháng vitamin D. Bệnh này gây ra bởi khiếm khuyết gen PHEX. Sự thiếu sót này dẫn đến tăng tiết phot phat từ ống lợn gắn gây hạ phot phat máu, giảm sản xuất 1-25 D₃.

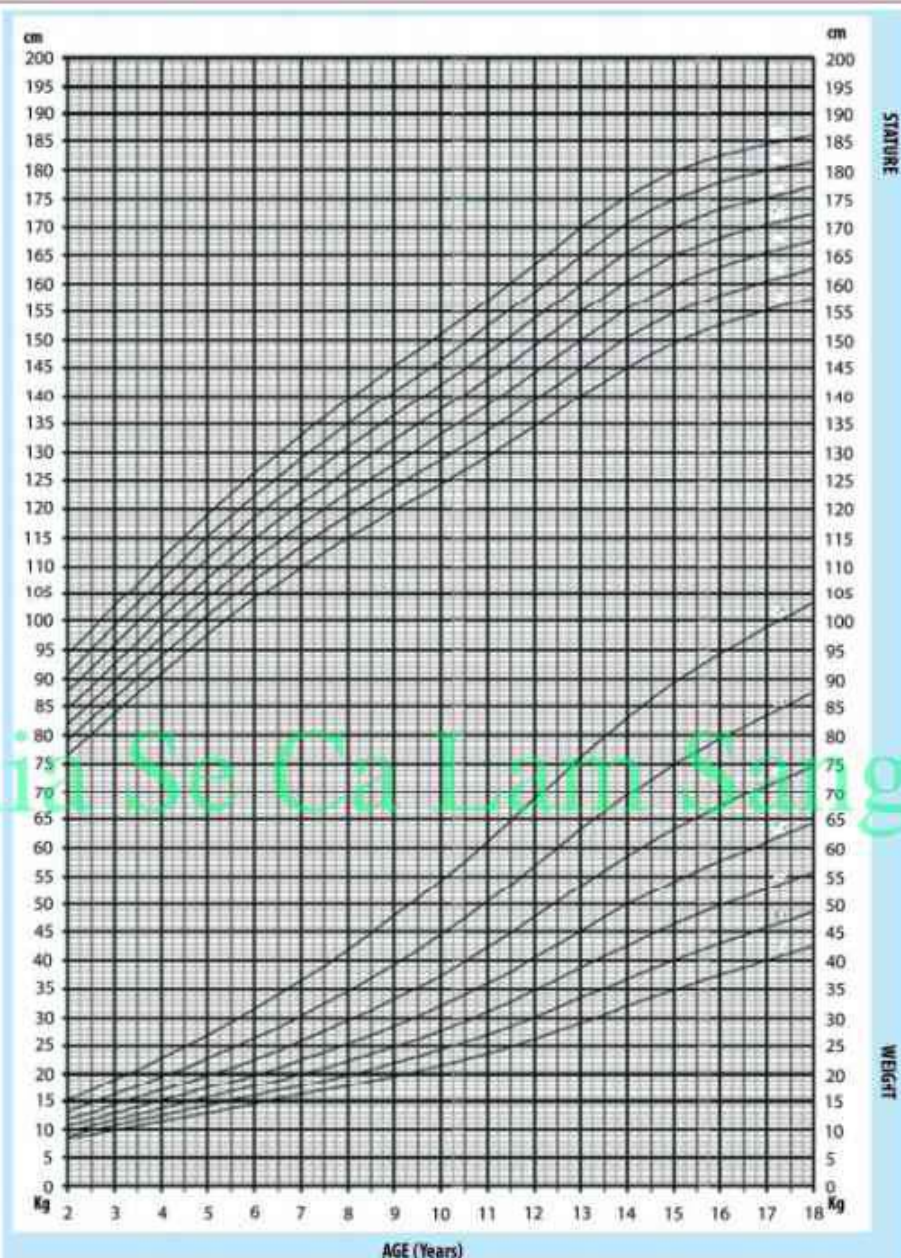
Điều trị gồm phot phat viên uống ở liều 1 đến 3 gm phot phat nguyên tố chia thành 4 – 5 liều nhỏ. Calcitriol được chỉ định ở liều 30 -- 70 ng/kd/ngày chia thành 2 lần.

Hình Ảnh

Chú ý

Xử Tri

Biểu Đồ Tăng Trưởng 2007—Cân Nặng và Tầm Vóc của Bé Trai Án Độ Mức Sóng Đầu Dù



Hình 12.1.36: Biểu đồ tăng trưởng 2007 cân nặng và chiều cao của bé trai Án Độ mức sóng đầu dù

Hình Ảnh

Chú Ý

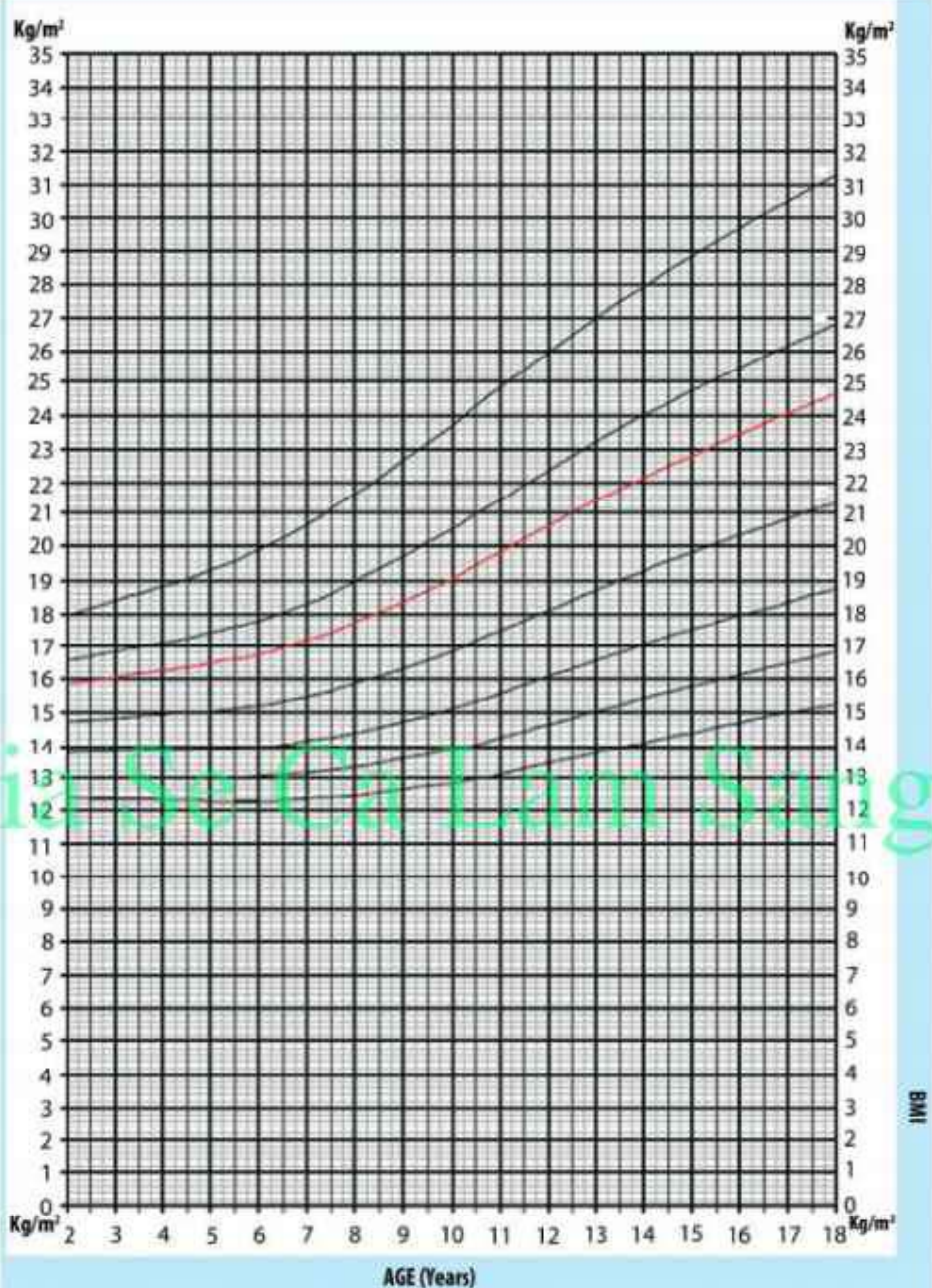
Xử Trị

Biểu Đồ Tăng Trưởng 2007—Cân Nặng và Chiều Cao của Bé Gái Án Độ Mức Sóng Đầu Dù



Hình 12.1.37: Biểu đồ tăng trưởng 2007 cân nặng và chiều cao của bé gái Án Độ mức sóng đầu dù

Biểu Đồ Tăng Trưởng 2007-- BMI của Bé Trai Án Độ Mức Sóng Đầu



Hình 12.1.38: Biểu đồ tăng trưởng 2007 BMI của bé trai Án Độ mức sóng đầu

Hình Ảnh

Chủ Ý

Xử Trị

Biểu Đồ Tăng Trưởng 2007— BMI của Bé Gái Án Độ Mức Sóng Đầu



Hình 12.1.39: Biểu đồ tăng trưởng 2007 BMI của bé gái Án Độ mức sóng đầu

12.2 BỆNH LÝ ÍT GẶP NHƯNG KHÔNG HIẾM

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
Giảm Sản Thượng Thận Bẩm Sinh		
 <p>Hình 12.2.1: Giảm sản thượng thận bẩm sinh</p>	<p>Giảm sản thượng thận bẩm sinh có thể do nhiều khuyết tật di truyền và biểu hiện suy thận ở giai đoạn sơ sinh hoặc muộn hơn ở trẻ nhỏ nếu khởi phát âm thầm. Trong trường hợp khiếm khuyết gen DAX1 hay phối hợp thiếu năng sinh dục.</p>	<p>Điều trị thay thế glucocorticoid và mineralocorticoid là cần thiết. Điều trị thay thế steroid sinh dục có thể cần thiết trong khiếm khuyết DAX1 để điều trị thiếu năng sinh dục khi vào bước vào tuổi dậy thì.</p>

Hội Chứng Cushing—U Thượng Thận

 <p>Hình 12.2.2: U thượng thận</p>	<p>Hội chứng Cushing ở trẻ nhỏ thường do u thượng thận. Đặc điểm lâm sàng là béo phì, chậm phát triển, mặt tròn như trăng, tăng huyết áp, tăng đường huyết, bướu lạc đà và thỉnh thoảng có dấu hiệu thừa androgen như phi dai âm vật và rậm lông mu.</p>	<p>Các xét nghiệm hóa sinh thể hiện tăng sản xuất cortisol nò không bị ức chế bởi liều nhỏ dexamethasone, dư thừa androgen trong thể tăng testosteron. Xác định vị trí khối u tốt nhất nên chụp CT chư không phải siêu âm. Điều trị cắt bỏ khối u làm loại bỏ phần lớn các triệu chứng.</p>
---	--	---

Bệnh Graves

 <p>Hình 12.2.3: Bệnh Graves</p>	<p>Cường giáp là nguyên nhân thường gặp nhất của bệnh Graves ở trẻ nhỏ. Bệnh là một rối loạn tự miễn do đột biến làm tăng cường chức năng của receptor TSH. Các đặc điểm lâm sàng bao gồm bướu cổ, sút cân, thó kệch, nhịp tim nhanh, lồi mắt và tăng cảm giác thèm ăn.</p>	<p>Bệnh Graves được điều trị với thuốc chẹn beta để kiểm soát các triệu chứng giao cảm và thuốc kháng tuyển giáp như carbimazole, methimazole và propylthiouracil (PTU). Trong trường hợp thất bại iod xạ trị hoặc phẫu thuật là cần thiết.</p>
--	---	---

Nhược Năng Tuyến Cận Giáp Gây Co Quắp Bàn Tay Bàn Chân**Hình 12.2.4: Nhược năng tuyến cận giáp gây co quắp bàn tay**

Nhược năng tuyến cận giáp dẫn tới con tetany hạ calci máu ở trẻ lớn hơn và đồng kinh ở trẻ sơ sinh và trẻ nhỏ. Chẩn đoán khi giám calci ion và toàn phần, tăng phot pho cùng với hạ hormone cận giáp. Nhược năng tuyến cận giáp do nhiều nguyên nhân khác nhau trải dài từ di truyền đến phá hủy tự miễn.

Xử trí tức thi hạ calci máu bằng truyền calci tĩnh mạch. Nhược năng tuyến cận giáp được điều trị đầu tiên bằng 1 đến 25 dihydroxy D3 với liều 0.25 microgam/24 giờ. Liều duy trì trong khoảng từ 0.01– 0.10 microgam/kg/24 giờ. Dose lớn nhất là 1–2 microgam/24 giờ chia thành 2–3 lần.

Nhược Giáp Gây U Tuyến Yên**Hình 12.2.5A và B: (A) U tuyến yên - Chứng suy giáp trước điều trị; (B) U tuyến yên biến mất sau điều trị suy giáp**

Suy giáp mạn tính dẫn tới tăng sản TSH của tuyến yên. Bệnh được xem như u tuyến yên có thể được mổ phiền.

Không cần thiết phẫu thuật cho những trẻ này. Điều trị thay thế levothyroxine làm mất hoàn toàn khối u trong 1 vài tháng điều trị.

Chia Se Ca Lam Sang

Hội Chứng Langer**Hình 12.2.6: Hội chứng Langer**

Hội chứng Langer được gây ra do đột biến đồng hợp gen SHOX trong khi đột biến di hợp gây chứng loạn sản xương sụn Leri-Weil. Có biến dạng nghiêm trọng xương cẳng tay cẳng chân, xương quay và trụ cong ra ngoài và dị dạng Madelung. Dạng nhẹ hơn của khiếm khuyết gen SHOX gây vóc dáng thấp nguyên phát.

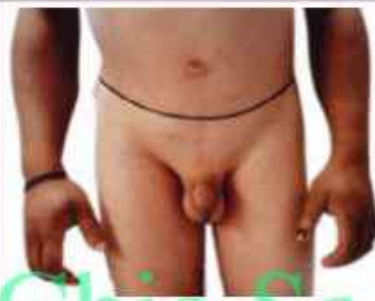
Hiện nay hormon tăng trưởng là chỉ định cho phép để điều trị vóc dáng thấp bé gây ra do khiếm khuyết gen SGOX.

Hình Ảnh**Chú Ý****Xử Trị****Bệnh Mô Bào Langerhan (LCH) Gây Đái Thảo Nhạt**

Hình 12.2.7: LCH, MRI biểu hiện sự liên quan tới cuồng tuyến yên.

Ảnh hưởng tới vùng dưới đồi – tuyến yên thường không hay gặp trong bệnh mô bào. Chú ý cuồng tuyến yên to lan xung quanh ở hình chụp. Tri hoãn sự phát triển và đái thảo nhạt là những bệnh tuyến yên thường gặp gây ra do LCH.

Bệnh da hệ thống đôi khi hòa trộn và tiên lượng đa dạng. Đái thảo nhạt được điều trị bằng dDAVP đường uống hoặc mũi.

Tăng Kích Thước Tinh Hoàn Trong Thiếu Năng Sinh Dục

Hình 12.2.8: Tăng kích thước tinh hoàn trong thiếu năng sinh dục.

Thiếu năng sinh dục không điều trị trong thời gian dài dẫn tới tinh hoàn không lồ mà không có bất kỳ dấu hiệu dậy thi khác. Điều này gây ra bởi lượng TSH quá lớn nó gây “tín hiệu đặc biệt” tạo hoạt động giống FSH mà bỏ qua sự hoạt hóa LH điều đó dẫn tới hình thái dậy thi sớm chưa hoàn thiện dậy dù phu thuộc gonadotropin.

Điều trị thay thế với levothyroxine làm tinh hoàn không lồ tự trở lại bình thường, các dấu hiệu thiếu năng sinh dục khác mất và hồi phục sự tăng trưởng.

Tăng Sản Thượng Thận Bẩm Sinh Thể Không Diện Hình (CAH)

Hình 12.2.9: CAH không diện hình

Tăng sản thượng thận bẩm sinh thể không diện hình thường không quan trọng lâm biểu hiện cơ quan sinh dục bất thường khi sinh. Đây là 1 thể CAH xuất hiện dậy thi sớm, kinh nguyệt không đều, rậm lông, mụn nhọt, và muộn hơn là vô sinh. Tuy nhiên nhiều bé trai và bé gái có thể hoàn toàn không triệu chứng.

Điều trị gồm thay thế glucorticoid ở liều $10 \text{ mg/} \text{m}^2/24 \text{ giờ}$ chia làm 3 lần. Cả thể không có triệu chứng không cần điều trị.

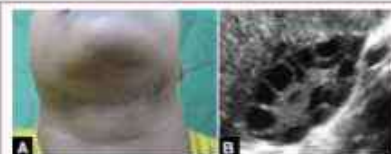
Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Hình 12.2.7: LCH, MRI biểu hiện sự liên quan tới cuồng tuyến yên.	Ảnh hưởng tới vùng dưới đồi – tuyến yên thường không hay gặp trong bệnh mô bào. Chú ý cuồng tuyến yên to lan xung quanh ở hình chụp. Tri hoãn sự phát triển và đái thảo nhạt là những bệnh tuyến yên thường gặp gây ra do LCH.	Bệnh da hệ thống đôi khi hòa trộn và tiên lượng đa dạng. Đái thảo nhạt được điều trị bằng dDAVP đường uống hoặc mũi.
Hình 12.2.8: Tăng kích thước tinh hoàn trong thiếu năng sinh dục.	Thiếu năng sinh dục không điều trị trong thời gian dài dẫn tới tinh hoàn không lồ mà không có bất kỳ dấu hiệu dậy thi khác. Điều này gây ra bởi lượng TSH quá lớn nó gây “tín hiệu đặc biệt” tạo hoạt động giống FSH mà bỏ qua sự hoạt hóa LH điều đó dẫn tới hình thái dậy thi sớm chưa hoàn thiện dậy dù phu thuộc gonadotropin.	Điều trị thay thế với levothyroxine làm tinh hoàn không lồ tự trở lại bình thường, các dấu hiệu thiếu năng sinh dục khác mất và hồi phục sự tăng trưởng.
Hình 12.2.9: CAH không diện hình	Tăng sản thượng thận bẩm sinh thể không diện hình thường không quan trọng lâm biểu hiện cơ quan sinh dục bất thường khi sinh. Đây là 1 thể CAH xuất hiện dậy thi sớm, kinh nguyệt không đều, rậm lông, mụn nhọt, và muộn hơn là vô sinh. Tuy nhiên nhiều bé trai và bé gái có thể hoàn toàn không triệu chứng.	Điều trị gồm thay thế glucorticoid ở liều $10 \text{ mg/} \text{m}^2/24 \text{ giờ}$ chia làm 3 lần. Cả thể không có triệu chứng không cần điều trị.

Dậy Thi Sớm Giả Thủ Ngoại Biên

Hình 12.2.10: Hội Chứng McCune Albright và dậy thi sớm

Dậy thi sớm không phụ thuộc Gonadotropin gây ra do hoạt hóa ngoại biên các tuyến sinh dục ở tinh hoàn trong trường hợp này. Cũng nên chú ý đến loạn sản xơ xương dài. Nò gấp trong hội chứng McCune Albright. Rối loạn này đặc trưng bởi tăng chức năng tự trị của nhiều tuyến do đột biến điểm gen mã hóa đơn vị dưới alpha của GS.

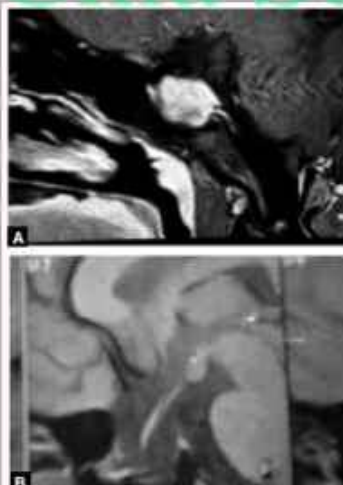
Tình trạng này khó khăn cho điều trị. Nhiều phương pháp như kết hợp medroxyprogesterone, anti-androgens và chất ức chế aromatase đã được áp dụng với thành công còn hạn chế.

Hội Chứng Buồng Trứng Da Nang (PCOS)

Hình 12.2.11A và B: (A) PCOS với chứng rậm lông (B) Buồng trứng đa nang diễn hình trên siêu âm

PCOS là bệnh lý gồm tăng androgen đi kèm không phòng noãn mãn tính hoặc buồng trứng đa nang. Bệnh thường xuất hiện qua nhiều năm thanh thiếu niên và rõ ràng khi kinh nguyệt không đều, rậm lông và vô sinh gấp muộn hơn. Bệnh thường kèm theo béo phì và kháng insulin.

Xử trí gồm giảm cân ở trẻ béo phì. Thêm vào đó sử dụng các thuốc để kiểm soát triệu chứng gồm kháng androgen, metformin khi kháng insulin và viên uống tránh thai để điều hòa kinh nguyệt và tăng globulin gắn hormone giới tính.

U Tiết Prolactin—Biến Mát Khi Điều Trị Với Cabergoline

Hình 12.2.12A và B: (A) U tiết Prolactin ; (B) U tiết prolactin sau điều trị cabergoline

U tiết prolactin thường gặp ở thanh thiếu niên và rõ ràng khi có tiết sữa. Nồng độ prolactin rất cao. Khối u thường quan sát được MRI và nó thường nhỏ dần hoặc biến mất biểu hiện như trong hình.

Phẫu thuật ít khi cần thiết đối với u tiết prolactin và khối u sẽ nhỏ dần hoặc biến mất khi điều trị với bromocriptin hoặc cabergoline.

Dậy Thi Sớm Giả do Suy Giáp

Hình 12.2.13: Dậy thi sớm giả--
Chứng suy giáp

Chứng suy giáp trì hoãn hoặc gây dậy thi sớm. Dậy thi sớm được quan sát khi vú to hoặc kinh nguyệt rất ít gặp nhưng thường không thấy phát triển lông nách hoặc lông mu. Lượng prolactin tăng cao kèm theo suy giáp cũng dẫn tới phát triển vú. Ở bé gái gặp các nang trứng lớn khi không điều trị trong thời gian dài.

Điều trị thay thế với levothyroxine thường dẫn đến bình thường tất cả biểu hiện lâm sàng và hồi phục tăng trưởng.

Nang Giáp Lưỡi

Hình 12.2.14: Nang giáp lưỡi

Các nang giáp lưỡi thường được thấy ở đường giữa cổ và có thể kéo dài lên trên tới gốc lưỡi. Khỏi sưng di chuyển khi nuốt. Cổ thể cổ hoặc không kèm theo chứng suy giáp. Thường có mô giáp hoạt động bình thường trong các nang ý.

Nếu trẻ bị nhược giáp, điều trị thay thế bằng Levothyroxine có thể làm giảm kích thước nang giáp lớn. Khi nhiều trẻ bị nang giáp lưỡi thì rối loạn này có thể chỉ là mô giáp chúc năng khi đó nó không cần cát bô trừ khi nhiễm trùng hoặc gây chèn ép nguy hiểm cấp tính.

12.3 CẤP CỨU NỘI TIẾT**Tăng Sản Thượng Thận Bẩm Sinh (CAH) Cơn Khủng Hoảng Mắt Muỗi**

Hình 12.3.1: CAH mắt muỗi

Trong tăng sản thượng thận bẩm sinh mắt muỗi nặng biểu hiện thành cơn Addisonian sau tuần đầu tiên của đời sống. Ở bé gái xuất hiện co quan sinh dục bất thường trong khi ở bé trai thường bị bỏ sotor. Diễn hình là sậm màu cơ quan sinh dục, núm vú, vùng nách.

Điều chỉnh hạ natri máu và mất nước, điều trị thay thế với hydrocortisone ở liều $100 \text{ mg/m}^2/\text{ngày}$ chia làm 3 lần tiêm và sau đó ở liều $10 - 15 \text{ mg/m}^2/\text{ngày}$ chia 3 lần uống. Điều trị mineralocorticoid ở liều $100 - 300 \text{ mcg/ngày}$ trong giai đoạn đầu, sau đó giảm xuống $100 \text{ mcg/m}^2/\text{ngày}$.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Rối Loạn Phát Triển Giới Tính (DSD)

Hình 12.3.2: DSD

Rối loạn phát triển giới tính là 1 cấp cứu tâm lý diễn ra trong phòng đẻ. Một bệnh lý thường gặp xuất hiện như DSD và cũng có thể trở thành cấp cứu nội khoa trong những ngày đầu tiên của cuộc sống là tăng sản thương thân bẩm sinh. Cần theo dõi cẩn thận cơn hạ đường huyết và mất muối.

Điều trị DSD đòi hỏi tiếp cận nhóm. Rất quan trọng việc nhân viên chăm sóc nhẹ nhàng, cảm thông, hỗ trợ và giao tiếp với người thân và gia đình. Nhóm gồm bác sĩ phụ khoa, bác sĩ nội tiết nhi, nhà tâm lý học, nhân viên xã hội, bác sĩ ngoại nhi và nhân viên hỗ trợ chăm sóc.

Hạ Đường Huyết Dai Dẳng Do Tăng Insulin Máu Ở Trẻ Sơ Sinh

Hình 12.3.3: PHHI với chùm lóng tai

Hạ đường huyết trong giai đoạn sơ sinh là 1 cấp cứu. Ở trẻ sơ sinh hạ đường huyết dai dẳng đòi hỏi tốc độ truyền glucose rất cao ($> 12 \text{ mg/kg/phút}$) thường gây ra do tăng insulin trong máu kéo dài (PHHI) và cũng được biết như hội chứng rối loạn điều hòa insulin.

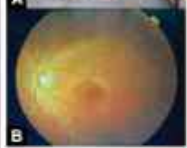
Rối loạn này đòi hỏi có sự kết hợp điều trị thuốc Diazoxide, Hydrochlorothiazide, Octreotide, Corticosteroids và trong trường hợp thất bại nên cắt bỏ tuyến tụy.

12.4 HỘI CHỨNG**Lùn Laron — Hội Chứng Không Nhạy Cảm Hormone Tăng Trưởng**

Hình 12.4.1: Lùn Laron

Bệnh cảnh lâm sàng có vẻ giống thiếu hormone tăng trưởng với vóc dáng quá thấp bé, non nớt, giảm săn mặt nhẹ, dương vật nhỏ, trì hoãn dậy thì và béo trung tâm. Tuy nhiên trong bệnh lý này hormone tăng trưởng không nhạy cảm với cơ bản cao và giá trị hormone tăng trưởng được kích thích tăng IGF-1 thấp.

Rối loạn này không đáp ứng với điều trị hormone tăng trưởng. Điều trị IGF-1 vẫn đang trong giai đoạn thử nghiệm và hiện không sẵn có tại Ấn Độ.

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
 	<p>Biểu hiện của hội chứng này gồm tắt nhiều ngón tay, béo phì, thiếu năng sinh dục và quáng gà vì viêm vòng mạc sắc tố. Những bất thường tại thận cũng với suy thận mạn cũng được biết như 1 bệnh phối hợp.</p>	<p>Không có điều trị đặc hiệu cho bệnh lý này.</p>
<p>Hình 12.4.2A và B: (A) LMB, béo phì, thiếu năng sinh dục, quáng gà; (B) LMB Viêm vòng mạc sắc tố.</p>		
<p>Hội Chứng McCune-Albright</p> 	<p>Hội chứng rối loạn chức năng nội tiết kém theo mảng sắc tố ở da được thấy như trong hình và loạn sản xơ xương. Đầu thi sớm và cường chức năng của tuyến yên, tuyến giáp, tuyến thượng thận đã được ghi nhận. Các rối loạn gây ra do protein G kích thích sự hình thành AMP vòng (cAMP).</p>	<p>Không có điều trị đặc hiệu cho bệnh này và khó khăn khi điều trị cường chức năng tuyến nội tiết.</p>
<p>Hình 12.4.4: Hội Chứng Noonan</p> 	<p>Biểu hiện của hội chứng Noonan gồm vóc dáng thấp bé, chân tóc sau gáy thấp, khoảng cách 2 mắt xa nhau, ngực phẳng, bệnh tim bẩm sinh, cổ ngắn và cõi nếp da thừa.</p>	<p>Không có điều trị đặc hiệu cho tình trạng này và điều trị chủ yếu là triệu chứng như phẫu thuật chỉnh sửa dị tật ở tim và thử điều trị hormon tăng trưởng cho vóc dáng thấp.</p>

Hình 12.4.4: Hội Chứng Noonan

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Hội Chứng Prader-Willi  <p>Hình 12.4.5: Hội chứng Prader-Willi</p>	<p>Hội chứng Prader-Willi (PWS) gồm béo phì do vùng dưới đồi, mặt hình hành nhân, khòe miệng bị trễ xuống, ăn nhiều, bàn tay bàn chân nhô, cơ nhèo ở trẻ nhỏ và thiếu năng sinh dục. Sự không cân đối ở trẻ nhỏ PWS do thiếu hormone tăng trưởng. Ngừng thở có thể xảy ra trong bệnh này. Mất đoạn NST 15 gấp ở 1 số trẻ.</p>	<p>Không có điều trị đặc hiệu. Trẻ PWS mà thiếu hormone tăng trưởng được điều trị với hormone tăng trưởng điều này có thể cải thiện chiều cao của trẻ, cải tạo cơ thể và ngay cả điều hòa cơ thể. Ngừng thở lúc ngủ có thể là vấn đề chính và cần được điều trị.</p>

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Hội Chứng Russell-Silver  <p>Hình 12.4.6: Hội chứng Russell-Silver</p>	<p>Hội chứng Russell-Silver là rối loạn xuất hiện ngay khi sinh biểu hiện chậm phát triển, cản nặng khi sinh ra thấp, chiều dài ngắn, và sự khác biệt kích thước 2 bên cơ thể. Trần nhô ra trước, khuôn mặt hình tam giác, 2 nhiễm sắc thể có nguồn gốc từ mẹ không NST có nguồn gốc từ bố (UPD) ở NST số 7 gấp trong 1 số bệnh nhân và bất thường NST số 11 gấp ở 1 số khác.</p>	<p>Không có điều trị đặc hiệu cho bệnh di truyền này. Điều trị bằng hormon tăng trưởng đã thành công trong điều trị vóc dáng thấp nhô ở bệnh này.</p>

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Khiếm Khuyết Gen SHOX  <p>Hình 12.4.7: Khiếm khuyết gen SHOX — Biến dạng Madelung</p>	<p>Đột biến di hợp gen SHOX gây chứng loạn sản xương sụn Leri-Weil trong khi các dạng nhẹ hơn chỉ gây tật vóc thấp bé. Có sự biến dạng các xương cẳng tay cẳng chân nghiêm trọng đặc biệt các xương quay và trụ, dị dạng Madelung và u xương.</p>	<p>Hiện nay hormon tăng trưởng là chỉ định cho phép để điều trị vóc dáng thấp bé gây ra do khiếm khuyết gen SGOX. Các khuyết tật như dị dạng Madelung có thể cần chỉnh hình sửa chữa.</p>

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Hội Chứng Turner</p>  <p>Hình 12.4.8: Hội chứng Turner, nếp thừa da cổ, cổ ngắn.</p>	<p>Bệnh do bất thường nhiễm sắc thể số 45 X0 hoặc 46 XX, NST X thứ 2 giống NST vòng. Các dạng khuyết cũng thường gặp. Đặc điểm kiêu hình là vóc dáng thấp bé, nếp da thừa ở cổ hình cánh bướm kéo dài từ mõm chũm đến mõm cùng vai, mép xệ, nếp quặt mắt, tóc mọc thấp, và nhiều bất thường cơ quan khác như hẹp động mạch chủ, thận hình móng ngựa và buồng trứng xơ hóa.</p>	<p>Vóc dáng thấp bé trong hội chứng Turner đáp ứng với điều trị hormon tăng trưởng. Liều hormone tăng trưởng cao hơn so với bệnh thiếu hormon tăng trưởng. Đến khi dậy thi, cần có liệu pháp hormone thay thế để tạo và duy trì đặc tính sinh dục.</p>

Chia Se Ca Lam Sang

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 13

Bệnh di truyền

Section Editors

Shubha R Phadke, ML Kulkarni

Nguồn ảnh

Shubha R Phadke, ML Kulkarni

Chia Se Ca Lam Sang

- 13.1 RÓI LOẠN NHIỄM SẮC THỂ
- 13.2 NHỮNG HỘI CHỨNG KÈM RÓI LOẠN TĂNG TRƯỞNG
- 13.3 NHỮNG RÓI LOẠN LIÊN QUAN TỚI LYSOSOME
- 13.4 LOẠN SẢN XƯƠNG
- 13.5 ĐỊ ĐẶNG/CÁC HỘI CHỨNG ĐỊ ĐẶNG
- 13.6 NHỮNG RÓI LOẠN ĐƠN GEN HỘN HỢP

Mục Lục

13.1 RỘI LOẠN NHIỄM SÁC THÉ 261

- Hội chứng Angelman 261
- Mất vi đoạn NST 1p36 261
- Cri du Chat (Mất đoạn cuối 5p) 261
- Hội chứng Down (3 NST 21) 262
- Hội chứng Klinefelter 262
- Hội chứng Prader-Willi 262
- Hội chứng Rubinstein-Taybi 263
- Hội chứng Turner (Đơn NST X) 263
- Hội chứng Velocardiofacial (DiGeorge) 263
- Hội chứng Williams 264
- Hội chứng Wolf-Hirschhorn (Hội chứng mất đoạn 4p) 264

13.2 NHỮNG HỘI CHỨNG KÈM RỘI LOẠN TĂNG TRƯỜNG 264

- Hội chứng Beckwith-Wiedemann 264
- Hội chứng Cockayne 265
- Hội chứng Cornelia de Lange 265
- Hội chứng Hallermann-Streiff 265
- Tăng sản nửa người đơn thuần 266
- Hội chứng lùn-dầu nhỏ-loạn sản xương bẩm sinh II (MOPD II) 266
- Hội chứng Proteus 266
- Hội chứng Russell-Silver 267
- Hội chứng Seckel 267
- Hội chứng Sotos 267

13.3 NHỮNG RỘI LOẠN LIÊN QUAN LYSOSOME 268

- Bệnh Fabry 268
- Bệnh I-Cell (Mucolipidosis Type II) 268
- Mucopolysaccharidosis I (Hội chứng Hurler) 268
- Mucopolysaccharidosis II (Hội chứng Hunter) 269
- Mucopolysaccharidosis Type IV—Morquio Type 269

13.4 LOẠN SẢN XƯƠNG 269

- Bất sản sụn 269
- Loạn sản sụn 270
- Hội chứng Ellis-Van Creveld 270

- Bệnh tạo xương bất toàn—Type III 270

- Bệnh xương dày 271

- Giả loạn sản sụn 271

- Loạn sản dầu xương-cột sống (SED) 271

13.5 DỊ DẠNG/CÁC HỘI CHỨNG DỊ DẠNG 272

- Hội chứng Apert (Tật đầu hình tháp-dinh ngắn) 272
- Bất sản thể chai (ACC) 272
- Hội chứng Bardet-Biedl 272
- Hội chứng tim-mặt 273
- Hội chứng Cardiofaciocutaneous (CFC) 273
- Hội chứng Carpenter (Acrocephalopolysyndactyly II) 273
- Hội chứng Crouzon 274
- Hội chứng Dandy-Walker 274
- Hội chứng Goldenhar (Hội chứng Mật-Tai-Dốt sống) 274
- Di tật không phân chia não trước 275
- Hội chứng Holt-Oram 275
- Hội chứng Noonan 275
- Hội chứng Orofaciodigital—Type IV 276
- Rộng hôi não 276

13.6 NHỮNG RỘI LOẠN ĐƠN GEN HỘN HỢP 276

- Bệnh bạch tang type I 276

- Thác điêu giàn mạch 277

- Bệnh nhão da 277

- Hội chứng Ehlers-Danlos 277

- Thiếu máu Fanconi 278

- Hội chứng NST X dễ gây 278

- Hội chứng Griscelli kèm hội chứng thực bào máu (Type II) 278

- Hội chứng Larsen 279

- Hội chứng Marfan 279

- U sợi thần kinh I 279

- Xơ cứng cù 280

- Hội chứng Waardenburg - Type I 280

- Loạn sản ngoại bì giảm tiết mồ hôi liên kết NST X 280

13.1 RỘI LOẠN NHIỄM SẮC THỂ

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Hội chứng Angelman		
	<p>Đầu nhỏ, chậm phát triển trí tuệ và động kinh kèm với cười tự ý, khả năng ngôn ngữ chậm đáng kể và mất điều hòa hành vi như vận động thân mình và chi trên. Da và tóc có thể sáng màu. Cảm và hâm nhô nhẹ cho khuôn mặt đặc trưng. Gây ra bởi sự mất đoạn trong quá trình sao chép của NST 15 ở mẹ và vị trí tương tự trong hội chứng Prader-Willi. 2 NST 15 thuộc bộ và bất thường methyl hóa DNA cũng là nguyên nhân.</p>	<p>Chăm sóc hỗ trợ và tư vấn di truyền là những mặt quan trọng trong Xử trí. Nguy cơ tái phát thấp nhưng phu thuộc vào nguyên nhân bệnh. Sàng lọc trước sinh có thể thực hiện được.</p>
Mắt vi đoạn NST 1p36		
	<p>Đặc điểm đặc trưng là dẹt giữa mặt, chân mày thẳng, mắt trũng sâu và thóp trước rộng. Đầu nhỏ và chậm phát triển trí tuệ. Gây ra do mất vi đoạn ở đoạn cuối nhiễm p của NST 1. Hội chứng này gần đây được miêu tả nhờ sự phát triển của kỹ thuật FISH và không hiếm.</p>	<p>Hỗ trợ liệu pháp là phương pháp điều trị duy nhất. Nên tư vấn di truyền. Nguy cơ tái phát ở anh chị em không tăng. Có thể chẩn đoán trước sinh.</p>
Cri du Chat (Mắt đoạn cuối 5p)		
	<p>Một số biến dạng khuôn mặt như mặt tròn, 2 mắt xa nhau, cảm nhô và chậm phát triển trí tuệ. Một vài bệnh nhân có biểu hiện khóc như mèo kêu. Đặc điểm lâm sàng đa dạng. Nhiều trường hợp chỉ có thể phát hiện sự mất đoạn bằng di truyền học phân tử như FISH, MLPA hay microarray.</p>	<p>Điều trị hỗ trợ, tư vấn di truyền. Nguy cơ tái phát không đáng kể, trừ khi cha hoặc mẹ có bất thường NST. Có thể chẩn đoán trước sinh.</p>

Hình 13.1.1: Hội chứng Angelman
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Hình 13.1.2: Mắt vi đoạn NST 1p36
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

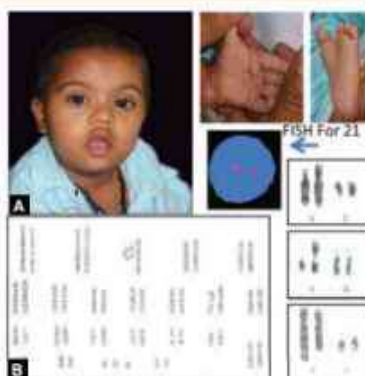
Hình 13.1.3: Cri du Chat
(Mắt đoạn cuối 5p)
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Hội chứng Down (3 NST 21)



Hình 13.1.4A và B: Hội chứng Down (3 NST 21)

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Đặc điểm là mặt dẹt, mắt xếch, 2 mắt xa nhau và lưỡi thè ra ngoài. Mặc dù dễ chẩn đoán trên lâm sàng nhưng việc xác định bộ NST của mỗi trẻ bị hội chứng Down là cần thiết vì nguy cơ tái mắc ở những trẻ sau phu thuộc vào sự bất thường nhiễm sắc thể của trẻ bệnh. (Hình 13.1.2B). Chẩn đoán có thể gặp khó khăn ở giai đoạn sơ sinh. Ở những trẻ này, khoảng cách giữa ngón 1 và ngón 2 bàn chân rộng và có 1 nếp gấp sâu ở lòng bàn tay có thể cung cấp nghi ngờ.

Tất cả trẻ sơ sinh bị Down nên được tầm soát suy giáp và những dị tật ở ruột, tim, mắt. Có thể sử dụng ban đầu bằng cách siêu âm và xét nghiệm sinh hóa trong tam cá nguyệt thứ nhất hoặc thứ 2 (Triple hoặc quadruple test) cho phụ nữ mang thai mọi lứa tuổi. Bên cạnh lập nhiễm sắc thể đồ truyền thống, kỹ thuật lai huỳnh quang tại chỗ (FISH) (Hình 13.1.2B) và PCR định lượng huỳnh quang (QF PCR) của dịch ối có thể cho kết quả chẩn đoán trước sinh nhanh trong vòng 48 giờ.

Hội chứng Klinefelter



Hình 13.1.5: Hội chứng Klinefelter

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Thường biểu hiện vóc dáng cao, chậm dậy thì ở nam. Dương vật, tinh hoàn nhỏ, ít/không có tinh trùng thường gặp ở bệnh nhân sau dậy thì. Một số có vú to. Nhiễm sắc thể đồ cho thấy 2 hoặc nhiều hơn NST X. Những bệnh nhân có NST khám và bộ NST bình thường ở một số tế bào có thể có biểu hiện nhẹ hơn.

Liệu pháp testosterone được chỉ định. Vũ to có thể cần phẫu thuật. Vô sinh rất phổ biến. Hút tinh trùng từ tinh hoàn và tiêm vào bao tinh tương noãn (ICSI) có thể giúp thụ tinh. Bệnh nhân Klinefelter cần được giúp đỡ để có thể tự hài lòng và giảm tổn thương về sinh lý do thiếu năng sinh dục.

Hội chứng Prader-Willi



Hình 13.1.6: Hội chứng Prader-Willi

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Béo phì, vóc dáng thấp, bàn tay và bàn chân nhỏ, mặt hình hạnh nhân, thiếu năng sinh dục và thiếu năng tri tuệ là những đặc điểm của hội chứng này. Giảm trương lực cơ và khó cho ăn gặp ở trẻ sơ sinh và nhũ nhi. Mất đoạn trên NST 15 của cha hoặc 2 NST 15 thuộc mẹ và khiếm khuyết trong quá trình methyl hóa của một vùng trên NST 15 có thể gây ra hội chứng Prader-Willi.

Liệu pháp hán vị, kiểm soát chế độ ăn là cần thiết. Liệu pháp hormon tăng trưởng đã được thử để kiểm soát béo phì. Đột tử ở trẻ sử dụng liệu pháp hormon tăng trưởng đã được báo cáo. Cần có tư vấn di truyền. Sự tái phát ở những trẻ sau thi hiếu và phụ thuộc vào nguyên nhân. Có thể chẩn đoán trước sinh.

Hội chứng Rubinstein-Taybi**Hình 13.1.7A đến C:** Hội chứng Rubinstein-Taybi

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Ngón tay cái và chân cái rộng (chè đôi và lệch) với những đặc điểm khuôn mặt đặc trưng như mắt xếch trái với hội chứng Down, mũi khoằm với trụ giữa nhỏ ra xác định chẩn đoán. Có thể gặp vóc người thấp và chậm phát triển trí tuệ. Nguyên nhân bao gồm mất đoạn trên NST 16 chứa gen *CREBBP*, đột biến gen *CREBBP*, gen *EP 300* và những nguyên nhân chưa rõ khác.

Xử trí là hỗ trợ. Những bất thường về tim và hệ thần kinh trung ương kèm theo như hội chứng Dandy-Walker có thể cần điều trị.

Hội chứng Turner (Đơn NST X)**Hình 13.1.8:** Hội chứng Turner (Đơn NST X)

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Những đặc điểm đặc trưng như cổ ngắn cò màng da, nốt sắc tố nevi, góc khuỷu tay tăng, xương bàn tay thứ 4 ngắn và thiểu sản móng có thể gặp ở nhiều trường hợp. Thường biểu hiện dậy thi trẻ hoặc vóc dáng lùn ở bé gái trước dậy thi. Một số có thể biểu hiện phù bàn tay, bàn chân thời kỳ sơ sinh (mũi tên). Bất thường NST có thể là 45,X0 hoặc 45,X1 hoặc thế khám hoặc mất đoạn hoặc NST đều của NST X. Tri thông minh thường bình thường mặc dù có thể có khó khăn trong học tập.

Mọi bé gái bị h/c Turner cần được tầm soát bệnh tim và thận lúc chẩn đoán và đánh giá thường xuyên suy giáp và vẫn để tình lực. Liệu pháp hoocmon tăng trưởng nếu bắt đầu sớm có thể tăng thêm 5-7cm chiều cao. Vào tuổi dậy thi, bé gái cần được bắt đầu liệu pháp thay thế hoocmon để phát triển đặc tính sinh dục thứ phát và kinh nguyệt. Vẫn để vô sinh có thể giải quyết bằng kỹ thuật hỗ trợ sinh sản như hiến noãn.

Hội chứng Velocardiofacial (DiGeorge)**Hình 13.1.9A và B:** Hội chứng Velocardiofacial (DiGeorge)

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Hội chứng này bao gồm bất thường ở tim, chè vòm hầu (dưới niêm), mũi rộng hình quả lê (gặp ở cả 2 trẻ trong hình). Bất thường về mắt, dị tật khác và chậm phát triển cũng có thể gặp.

Xử trí thích hợp di tật tim và các dị tật khác kèm theo. Hội chứng này gây ra do mất đoạn NST 22q11. Kỹ thuật FISH hoặc MLPA tìm mất đoạn 22q cần được thực hiện ở mọi trường hợp di tật tim phát hiện trước và sau sinh.

Hội chứng Williams

Hình 13.1.10: Hội chứng Williams

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Những đặc điểm chính là khuôn mặt đặc trưng, khiêm khuyết ở tim (hẹp van DMC hoặc DMP), chậm phát triển trí tuệ kèm tình cách hướng ngoại và đôi khi tăng calci máu ở trẻ nhỏ nhẹ. Đặc điểm khuôn mặt gồm dây xung quanh mắt, phần giữa chân mày lõe ra, mông mắt hình sao, má và môi dày dặn, miệng rộng kèm nhân trung dài và nhẵn. Cho ý sự giống nhau ở 2 bệnh nhân. Khuôn mặt có thể trở nên thô hơn theo tuổi. Đoạn gen mất trên NST 7 có chứa gen elastin.

Điều trị vẫn đề ở tim và liệu pháp hỗ trợ cho việc học tập. Nguy cơ tái mắc ở trẻ sau không dang kẽ trú khi cha mẹ có mất đoạn NST, điều này rất hiếm. Có thể chẩn đoán trước sinh bằng kỹ thuật FISH.

Hội chứng Wolf-Hirschhorn (Hội chứng mất đoạn 4p)

Hình 13.1.11: Hội chứng Wolf-Hirschhorn (Hội chứng mất đoạn 4p)

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Bao gồm 2 mắt xa nhau, vùng gian chân mày nhô cao, môi ché, đầu nhô và chậm phát triển trí tuệ. Sự mất đoạn NST 4p có thể quá nhô để có thể phát hiện trên NST đồ và cần khảo sát bằng FISH hoặc MLPA. Hình ảnh MLPA trên hình bên cho thấy dinh nhỏ của NST 4p ở bệnh nhân (mũi tên nhỏ) so sánh với NST bình thường (mũi tên lớn).

Những dị tật kèm theo như bất thường ở tim và thoát vị hoành cần được điều trị. Tư vấn di truyền đóng vai trò quan trọng. Nếu cha mẹ không có bất thường cấu trúc của NST 4, nguy cơ tái mắc trên những trẻ sau không tăng đáng kể. Có thể chẩn đoán trước sinh bằng chọc dịch ối hoặc sinh thiết胎盤.

13.2 NHỮNG HỘI CHỨNG KÈM RỎI LOẠN TĂNG TRƯỞNG**Hội chứng Beckwith-Wiedemann**

Hình 13.2.1: Hội chứng Beckwith-Wiedemann

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Đây là một hội chứng tăng trưởng quá mức đặc trưng bởi lưỡi to, nội tạng to, thoát vị rốn và hạ đường huyết. Tai lỗm hoặc có nếp gấp. Một số có phi đại nửa người. Nguyên nhân phức tạp và những bất thường có thể gây ra do mất đoạn, đột biến hoặc bất thường trong quá trình imprinting của 4 gen trên vùng 11p15.5.

Tăng nguy cơ u Wilms và các loại u khác. Giám sát cho đến khi trưởng thành được chỉ định. Tăng tỉ lệ hội chứng Beckwith-Wiedemann các rối loạn khác gây ra do bất thường trong quá trình imprinting được báo cáo ở những trẻ sinh ra bằng những kỹ thuật hỗ trợ sinh sản.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Hội chứng Cockayne

Hình 13.2.2A và B: Hội chứng Cockayne
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Hình bên cho thấy 1 trẻ với hội chứng Cockayne lúc 5 tuổi và 12 tuổi. Đầu nhỏ, chậm phát triển thể chất và trí tuệ, mắt trũng sâu, điếc, loạn dưỡng võng mạc và nhạy cảm với ánh sáng là những đặc điểm đặc trưng. Những biểu hiện lão hóa sớm rõ dần theo tuổi. Nó gây ra do đột biến của gen sửa chữa DNA như *ERCC 6* và *ERCC 8*.

Không có liệu pháp đặc hiệu ngoài điều trị nâng đỡ. Nếu do đột biến gen lặn trên NST thường, có 25% nguy cơ tái mắc ở những trẻ sau. Chẩn đoán trước sinh nên được thực hiện nếu phát hiện đột biến ở những người trong gia đình hoặc cha mẹ.

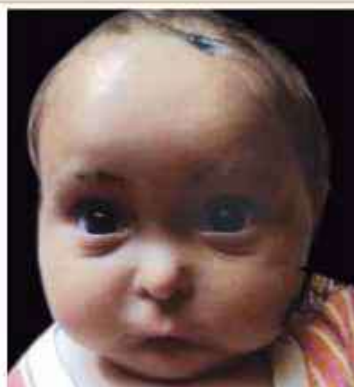
Hội chứng Cornelia de Lange

Hình 13.2.3: Hội chứng Cornelia de Lange
Nguồn ảnh: ML Kulkarni, Shubha R Phadke

Đặc trưng bởi nhẹ cân lứa sinh, vóc dáng thấp, chậm phát triển trí tuệ, rám lông toàn thân và những khuyết tật ở chi trên nhiều mức độ. Những biến dạng ở mặt đặc trưng như đầu nhỏ, mũi ngắn héch lên và lông mày giao nhau. (Chú ý khuôn mặt giống nhau ở 2 bệnh nhân). Nguyên nhân do bất thường ở gen *NIPBL*, *SMC1A* và *SMC3*.

Chỉ có thể điều trị hỗ trợ. Phát hiện đột biến trên lâm sàng vô cùng khó khăn do bất kì gen nào trong 3 gen trên cũng có thể là nguyên nhân. Hầu hết trường hợp ngẫu nhiên và nguy cơ tái mắc ở trẻ sau không tăng đáng kể.

Ca Lam Sang

Hội chứng Hallermann-Streiff

Hình 13.2.4: Hội chứng Hallermann-Streiff
Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Gợi ý chẩn đoán bởi trán dô, mũi nhọn, cằm nhô và thường có mắt nhô và đặc thùy tinh thể. Những đặc điểm khác gồm tóc thưa, bắt thường về răng và vóc dáng thấp. Chậm phát triển trí tuệ gặp trong số ít trường hợp.

Xử lý bệnh về mắt nếu có thể.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Tăng sản nứa người đơn thuần



Hình 13.2.5: Tăng sản nứa người đơn thuần

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Chẩn đoán cần được cân nhắc sau khi đã loại trừ các hội chứng khác như Klippel-Trenaunay-Weber, Proteus, Beckwith-Wiedemann, những hội chứng này có kèm theo tăng sản nứa người. Trong tăng sản nứa người đơn thuần, sự mài cản đổi không nghiêm trọng và không nặng lên theo tuổi. Có thể có kèm theo u máu ở da hoặc bất thường sắc tố khác.

Nguyên nhân thường hỗn hợp với một số trường hợp là thể nhẹ của hội chứng Beckwith-Wiedemann. Có nguy cơ ác tính. Một vài nghiên cứu chỉ ra nguy cơ lên tới 5%.

Hội chứng lùn-dâu nhô-loạn sán xương bẩm sinh II (MOPD II)



Hình 13.2.6A và B: Hội chứng lùn-dâu nhô-loạn sán xương bẩm sinh II (MOPD II)

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Đây là rối loạn gen lặn trên NST thường gây ra do đột biến gen *PCNT*. Đặc trưng bởi chậm phát triển thể chất nặng và đầu nhỏ kèm theo một số thay đổi ở xương trên X quang. Mặc dù đầu nhỏ nặng hơn so với hội chứng Seckel nhưng chậm phát triển trí tuệ thì nhẹ hơn hoặc không có. Hình bên cho thấy 2 chị em với h/c MOPD II trong cùng gia đình.

Điều trị hỗ trợ. Những biến chứng như veo cột sống cần được điều trị.

Hội chứng Proteus



Hình 13.2.7: Hội chứng Proteus

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Có sự phát triển nhanh quá mức của một số bộ phận của cơ thể (phân bố dạng khâm) kèm theo mài cản đổi, nèvi, bất thường sắc tố, u máu, giãn tĩnh mạch và u mô. Sự mài cản đổi của cơ thể gây ra biến dạng và tàn tật. Cơ thể có phi đại ngôn. Hội chứng Proteus đi kèm với đột biến xôma thể khâm của gen *AKT1*.

Xử trí phẫu thuật khó khăn và có thể dẫn tới biến dạng và lâm nặng nề tình trạng hiện có.

Hình ảnh**Chú ý****Xử trí****Hội chứng Russell-Silver**

Hình 13.2.8: Hội chứng Russell-Silver
Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Chậm phát triển trước sinh, vóc dáng thấp cân đối và bất đối xứng chỉ là những đặc điểm của hội chứng này. (Chân phải của bé trong ảnh nhỏ hơn chân trái). Chu vi vòng đầu gần như bình thường nên nhìn giống như đầu to. Những đặc điểm khác gồm cung mạc màu xanh dương, tát quẹo ngắn, mặt hình tam giác và đốm màu cà phê sữa. Trí tuệ thường bình thường. Một vài trường hợp nguyên nhân là do 2 NST 7 thuộc mẹ.

Điều trị hỗ trợ và tư vấn di truyền. Chậm phát triển trong thời kỳ bào thai có thể không nhận thấy trong suốt 2 tam cá nguyệt đầu.

Hội chứng Seckel

Hình 13.2.9: Hội chứng Seckel
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Chậm phát triển trong tử cung, tát đầu nhỏ nắc, chậm phát triển trí tuệ và khuôn mặt “giống chim” do mũi nhô ra là những đặc điểm của hội chứng này. Đây là bệnh di truyền lặn trên NST thường. Có 5 gen gây bệnh và bao gồm gen trong bệnh thắt điều-giãn mạch.

Trí thông minh không tệ so với biểu hiện của tật đầu nhỏ. Cần thiết điều trị hỗ trợ.

Hội chứng Sotos

Hình 13.2.10: Hội chứng Sotos
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Đặc trưng bởi sự tăng trưởng nhanh, tuổi xương tăng có hoặc không có kèm theo chậm phát triển trí tuệ. Đặc điểm khuôn mặt gồm đầu to, trán dô, cằm nhô kèm hàm nhô nhẹ. Gây ra do đột biến gen NSD 1.

Hầu hết trường hợp xảy ra rải rác và do đột biến tê bào mầm. Tuy nhiên, nếu cha hoặc mẹ mắc bệnh, nguy cơ ở con cái là 50%. Tăng nguy cơ xuất hiện các khối u tần sinh như u Wilms, U nguyên bào thận kinh, u nguyên bào gan và bệnh bạch cầu. Nguy cơ được báo cáo khoảng 2%.

13.3 NHỮNG RỐI LOẠN LIÊN QUAN TỚI LYSOSOME

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Bệnh Fabry		
 <p>Hình 13.3.1A đến C: Bệnh Fabry Nguồn ảnh: Shubha R Phadke</p>	<p>Rối loạn lân quan NST X gây ra do thiếu men alpha-galactosidase biểu hiện đau rát cách hồi ở chi mà không có triệu chứng lâm sàng (Chú ý biểu hiện đau đớn trên mặt bệnh nhân). Điều này làm cho chẩn đoán khó khăn và người bệnh có thể bị chẩn đoán nhầm với bệnh thần kinh và chẩn đoán chậm trễ vài năm. Ưu mạch máu sưng hóa (Hình 13.3.1C) trên da nếu xuất hiện cũng có thể chẩn đoán. Lắng động giác mạc và gương mặt thô cũng là những gợi ý.</p>	<p>Liệu pháp thay thế enzyme (ERT) có thể thực hiện và giúp giảm đau, nâng cao chất lượng cuộc sống. ERT cũng làm giảm nguy cơ đột quỵ, bệnh lý cơ tim và suy thận mạn, là những nguyên nhân chính dẫn tới bệnh tật và tử vong ở bệnh nhân Fabry. Những người họ hàng bao gồm cả nữ nên tầm soát sự thiếu hụt enzyme do có nhiều loại biểu hiện khác nhau.</p>
Bệnh I-Cell (Mucolipidosis Type II)		
 <p>Hình 13.3.2A và B: Bệnh I-Cell (Mucolipidosis Type II) Nguồn ảnh: Shubha R Phadke</p>	<p>Bệnh này đặc trưng bởi chậm phát triển tâm thần-vận động, vóc người thấp và những đặc điểm giống với Hurler. Hầu hết trường hợp biểu hiện trong năm đầu tiên với đặc điểm khuôn mặt thô, cò rút khớp, tăng sản nướu và gan lách to. Sự phát triển vận động có thể bị ảnh hưởng nặng nề hơn so với phát triển nhận thức. Nguyên nhân là do thiếu enzyme N-acetyl-α-glucosaminyl phosphotransferase (GNPTA).</p>	<p>Điều trị hỗ trợ. Nguy cơ tái mắc ở trẻ sau là 25%. Mặc dù đặc điểm lâm sàng và sự loạn phát da xương trên X quang gợi ý chẩn đoán, chẩn đoán xác định bằng phân tích enzyme rất cần thiết để tư vấn di truyền và chẩn đoán trước sinh.</p>
Mucopolysaccharidosis I (Hội chứng Hurler)		
 <p>Hình 13.3.3A và B: Mucopolysaccharidosis I (Hội chứng Hurler) Nguồn ảnh: ML Kulkarni, Shubha R Phadke</p>	<p>Đây là một rối loạn tiến triển gây ra do thiếu một enzyme lysosome là alpha-L-iduronidase. Biểu hiện dưới dạng bướng, khuôn mặt thô, cứng khớp, chậm phát triển và gan lách to. Có đặc điểm giật mạc, chậm phát triển trí tuệ và thay đổi đặc trưng của xương được miêu tả như loạn phát da xương. Biến thể nhẹ là MPS I Scheie type. Biến thể trung bình (MPS ISH) có chức năng nhận thức bình thường (bé gái trong hình 13.5.3).</p>	<p>Liệu pháp thay thế enzyme giúp cải thiện nhiều tình trạng cò rút, dây da và gan lách to và có lợi trên bệnh nhân không có vấn đề ở não bộ. Ghép tủy xương nếu được thực hiện trước khi mà chức năng nhận thức có biểu hiện suy giảm cho kết quả tốt. Di truyền lặn trên NST thường, nguy cơ tái mắc ở trẻ sau là 25%. Chẩn đoán trước sinh có thể thực hiện bằng cách kiểm tra đột biến hoặc phân tích enzyme trong mẫu gai nhau.</p>

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Mucopolysaccharidosis II (Hội chứng Hunter)**Hình 13.3.4:** Mucopolysaccharidosis II

(Hội chứng Hunter)

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Bệnh mucopolysaccharidosis type II di truyền lặn liên kết NST X. Biểu hiện giống với type I ngoại trừ không có đặc điểm mạc. Tuổi khởi phát từ 1-2 tuổi. Chẩn đoán xác định hội chứng Hunter và moi rõ loạn liên quan tới lysosome cần thực hiện phân tích enzyme. Có những biến thể nhẹ hơn với IQ bình thường.

Liệu pháp thay thế enzyme có thể thực hiện được và có hiệu quả. Tuy nhiên chi phí tốn kém. Ghép tủy xương là một lựa chọn khác. Tư vấn di truyền, phát hiện người mang đột biến trong những phu nữ có nguy cơ trong gia đình và chẩn đoán trước sinh giúp ích rất nhiều.

Mucopolysaccharidosis Type IV—Morquio Type**Hình 13.3.5A to C:** Mucopolysaccharidosis type IV—Morquio type

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Đây là bệnh mucopolysaccharidosis di truyền lặn trên NST thường với bắt thương xương nỗi trội dẫn tới chứng lùn thân (đốt sống đet cò mỏ phía trước và thay đổi ở xương bàn tay và hanches). Khởi phát ở tuổi 1-2 với biểu hiện khớp gối quay ngoài, thân mình vã cổ thấp, ngực úc gá và gương mặt thô. Giác mạc đặc nhẹ nhưng có thể có điếc.

Yếu khớp, gối quay ngoài và thiểu sán mông rặng dẫn tới lệch khớp đôi-trục cần phải can thiệp thích hợp. Tư vấn di truyền là một phần quan trọng của việc điều trị.

13.4 LOẠN SẢN XƯƠNG**Bất sản sụn****Hình 13.4.1A và B:** Bất sản sụn

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Có 2 loại bất sản sụn gây ra bởi gen DTDST và COL2A1 và cần phải phân biệt với nhiều loại loạn sản xương sơ sinh khác. Lồng ngực hẹp và nhỏ và tủy chi rất nhỏ. X quang đặc trưng bởi sự không cốt hóa của đốt sống.

Tử vong giai đoạn sơ sinh. X quang, chụp ảnh và khám nghiệm tử thi của mọi trẻ tử vong cần được thực hiện để xác định nguyên nhân chết lưu và đưa ra tư vấn di truyền. Chỉ cần không cần đổi gợi ý có thể có loạn sản xương. Chẩn đoán trước sinh bằng siêu âm cần được thực hiện.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Loạn sán sụn

Hình 13.4.2A đến C: Loạn sán sụn
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Loạn sán sụn là một bệnh loạn sán xương thường gặp di truyền triết trên NST thường. Có thể chẩn đoán lúc sinh. Đầu to kèm trán dô, ngắn gốc chí, bàn tay hình đinh ba (thời kỳ nhũ nhi) và vóc dáng thấp là những đặc điểm lâm sàng. X quang chẩn đoán bởi xương chậu vuông (hình tai voi) và giảm khoảng gian cuồng sống của cột sống thắt lưng. Một đột biến đặc trưng ở gen *FGFR 3* gặp ở hầu hết các trường hợp loạn sán sụn và giúp chẩn đoán trước sinh.

Vai trò của phẫu thuật kéo dài xương chi và học môn tăng trưởng hạn chế và con bún cãi. Biến chứng kèm theo như não úng thủy, hẹp ống sống lưng và ngưng thở khi ngủ có thể cần phải điều trị. Béo phì cũng là một biến chứng cần tránh. Nguy cơ tái mắc ở trẻ sau ở cấp cha mẹ bình thường là 1/400 trong khi nguy cơ ở con của người mắc loạn sán sụn là 50%. Chẩn đoán trước sinh dựa vào siêu âm không thể thực hiện trước tam cá nguyệt thứ 3.

Hội chứng Ellis-Van Creveld

Hình 13.4.3A đến C: Hội chứng Ellis-Van Creveld
Nguồn ảnh: ML Kulkarni, Shubha R Phadke

Những đặc điểm chính là vóc người thấp, chi ngắn, lồng ngực hẹp, thừa ngón sau trực, móng sáu và bất thường ở tim. Nhiều hầm ở miệng, thiếu răng, già sút môi cũng là những đặc điểm. Lồng ngực hẹp có thể gây ra suy hô hấp và tử vong sơ sinh trong phần nửa trường hợp. Di truyền theo kiểu lân trên NST thường và gen gây bệnh là gen *EVC*.

Những dị tật ở tim kèm theo cần phải phẫu thuật. Vẫn để về hô hấp nên được chăm sóc. Mặc dù chi ngắn có thể không thấy được trước tuần 20 của bào thai, chẩn đoán trước sinh có thể thực hiện bằng cách tim tật thừa ngón qua siêu âm.

Bệnh tạo xương bắt toàn—Type III

Hình 13.4.4A đến C: Bệnh tạo xương bắt toàn—Type III
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Một bệnh thường gặp với biểu hiện gây và biến dạng xương tái phát, có nhiều thể dựa vào biểu hiện lâm sàng và gen gây bệnh. Mức độ nặng rất thay đổi. Type II tử vong trong thời kỳ sơ sinh và type III là loại nặng nhất trong số bệnh nhân sống sót. Biến dạng chí, cùng mạc màu xanh dương, các khớp lỏng lẻo có thể xuất hiện. X quang cho thấy giảm đáng kể mật độ xương và các đốt sống có thể đứt.

Bisphosphonate cải thiện mật độ xương, giảm tần suất gãy xương và nâng cao chất lượng cuộc sống. Điều trị phải được giám sát chặt chẽ. Điều là một biến chứng thường gặp của bệnh. Những thể nặng có thể chẩn đoán trước sinh qua siêu âm. Nguy cơ tái mắc phụ thuộc vào thể bệnh.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Bệnh xương dá

Hình 13.4.5A và B: Bệnh xương dá
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Di truyền trội hoặc lặn. Có nhiều gen gây bệnh và mức độ nặng khác nhau. Những trường hợp có biểu hiện từ nhẹ thường là nâng với giảm toàn bộ tê bào máu, gan lách to, trán dô có hoặc không kèm theo bệnh về mắt. X quang cho thấy tăng mật độ xương và hình ảnh xương trong xương.

Ghép tủy xương là biện pháp có thể điều trị. Những rối loạn của thận kinh sọ kèm theo cần phẫu thuật. Có thể ngừa tái phát ở những trẻ sau bằng chẩn đoán trước sinh nếu có thể xác định được loại đột biến trên trẻ bệnh. Siêu âm và x quang trước sinh không thấy được tăng mật độ xương.

Giả loạn sán sun

Hình 13.4.6A đến C: Giả loạn sán sun
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Giả loạn sán sun biểu hiện ở 2-3 tuổi với vóc dáng thấp, chi ngắn, dáng đi núng nính và uốn cột sống lưng. Khớp lỏng lẻo, hành xương nhỏ, xương bàn tay rộng và thay đổi trên x quang của sút sống giúp chẩn đoán. Gương mặt bình thường. Gen gây bệnh là COMP.

Viêm xương khớp, biến dạng gối và trật khớp đối-trục nếu có cần phải được điều trị. Cố chỉ định tư vấn di truyền.

Loạn sán dầu xương-cột sống (SED)

Hình 13.4.7A đến C: Một bé mắc loạn sán dầu xương-cột sống (SED) và cậu bị bệnh tương tự
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

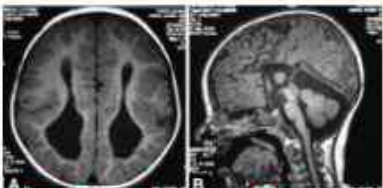
Đây là một bệnh loạn sán xương với thân minh thấp chiếm ưu thế (bàn tay chạm tới gối). Đặc trưng là đốt sống dẹt. Có thiểu thể bệnh gây ra bởi các gen khác nhau, thể thông thường nhất liên kết với NST X. (Một bé trai và cậu cùng mắc bệnh như trong hình bên). Biểu hiện đa dạng từ vóc dáng lùn lút sinh đến viêm xương khớp ở tuổi trưởng thành. Một số đặc điểm kèm theo như chè vòm hầu, tật cận thị có thể xuất hiện trong một số thể bệnh.

Viêm xương khớp có thể cần điều trị và thay thế khớp trong vài trường hợp. Loại di truyền có thể là trên NST thường hay liên kết với X, di truyền trội hoặc lặn. Nguy cơ tái mắc phụ thuộc vào chẩn đoán chính xác và tiền sử gia đình.

13.5 DỊ DẠNG/CÁC HỘI CHỨNG DỊ DẠNG

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Hội chứng Apert (Tật đầu hình tháp-dính ngón)  <p>Hình 13.5.1: Hội chứng Apert (Tật đầu hình tháp-dính ngón) Nguồn ảnh: ML Kulkarni</p>	<p>Xương sọ hình tháp, mắt lồi, bàn tay và bàn chân dính ngón (tay mang găng) giúp chẩn đoán lâm sàng dễ dàng. Một đột biến thường gặp ở gen FGFR 2 chiếm đa số trường hợp giúp chẩn đoán y học phân tử dễ dàng. 50% số bệnh nhi có chậm phát triển tri tuệ.</p>	<p>Phẫu thuật đổi với dinh khớp sọ nên được thực hiện càng sớm càng tốt để cho kết quả tốt. Vẫn có chậm phát triển tri tuệ mặc dù phẫu thuật sớm và tốt. Bàn tay cần phẫu thuật tạo hình. Có thể chẩn đoán trước sinh.</p>

Bất sản thê chai (ACC)

 <p>Hình 13.5.2A và B: Bất sản thê chai (ACC) Nguồn ảnh: Shubha R Phadke</p>	<p>Bất sản thê chai là bệnh không phổ biến được phát hiện trên người bình thường. Nó có thể là một phần của nhiều hội chứng dị dạng. MRI sọ não đúng đắn cần thiết để xác định bất sản thê chai. Não thất bên song song và dân sưng sau não thất bên trên CT đầu mặt phẳng ngang và siêu âm chẩn đoán trước sinh giúp gợi ý bất sản thê chai.</p>	<p>Tầm soát các dị dạng khác kèm theo và điều trị thích hợp nếu có.</p>
--	---	---

Hội chứng Bardet-Biedl

 <p>Hình 13.5.3: Hội chứng Bardet-Biedl Nguồn ảnh: ML Kulkarni</p>	<p>Đặc trưng bởi thừa ngón sau trực, vóc người thấp, béo phì, vân dè ở thận, thoái hóa võng mạc và diếc. Nguyên nhân đa dạng làm cho chẩn đoán phân tử khó khăn. Nguy cơ tái mắc ở trẻ sau là 25%.</p>	<p>Điều trị hỗ trợ là cần thiết đối với vân dè ở võng mạc, thận và diếc. Siêu âm có thể được sử dụng để tìm tắt thừa ngón trong chẩn đoán trước sinh.</p>
--	--	---

Hình ảnh**Chú ý****Xử trí****Hội chứng tim-mặt (Mặt khóc không đổi xứng)**

Hình 13.5.4: Hội chứng tim-mặt (Mặt khóc không đổi xứng)

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Gây ra bởi liệt mặt một phần hoặc thiểu sản cơ hạ góc miệng. Có thể kèm theo các bất thường ở tim như thông liên thất.

Những bất thường chỉ phát hiện khi khóc. Dị tật tim cần điều trị thích hợp.

Hội chứng Cardiofaciocutaneous (CFC)

Hình 13.5.5: Hội chứng Cardiofaciocutaneous (CFC)

Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Bất thường ở tim và mặt biến dạng giống hội chứng Noonan, da khô và tóc thưa, xoăn, dễ gãy là những đặc điểm của hội chứng này. Đầu có thể to. Thường có hẹp động mạch phổi. Hội chứng CFC gây ra bởi đột biến ở gen KRAS và BRAF.

Phẫu thuật đổi với những bất thường ở tim nếu cần thiết.

Chia Sẻ Ca Lam Sang

Hội chứng Carpenter (Acrocephalopolysyndactyly II)

Hình 13.5.6: Hội chứng Carpenter (Acrocephalopolysyndactyly II)

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Những đặc điểm gồm thừa ngón trước trực ở chân và dính sờm khớp sọ. Chậm phát triển trí tuệ có thể có hoặc không. Thừa ngón sau trực và bất thường ở tim, tật ngón ngắn và dính ngón cũng có thể biểu hiện. Gen gây bệnh là RAB 23.

Điều trị phẫu thuật đổi với dính khớp sọ và bất thường ở bàn tay. Di truyền theo kiểu lặn trên NST thường và nguy cơ tái mắc ở trẻ sau là 25%. Chẩn đoán trước sinh có thể thực hiện bởi siêu âm hoặc phát hiện đột biến.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

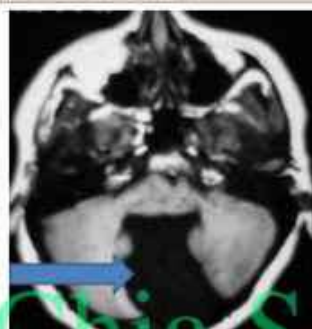
Hội chứng Crouzon

Hình 13.5.7A và B: Hội chứng Crouzon

Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Xương sọ hình tháp, lồi mắt, thiếu sán vùng mặt giữa, mũi khoằm và răng so le là những đặc điểm đặc trưng. Không có bất thường ở tay chi. Hội chứng Crouzon gây ra bởi đột biến gen *FGFR 2*.

Những biến chứng có thể gặp như não úng thủy, lệch nhau cầu cắn được điều trị. Phẫu thuật đổi với tái định khớp sọ sớm cần thiết trong giai đoạn nhũ nhi. Nguy cơ tái mắc ở con cái của bệnh nhân mắc Crouzon là 50%.

Hội chứng Dandy-Walker

Hình 13.5.8: Hội chứng Dandy-Walker

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Đặc điểm đặc trưng gồm khuyết thùy giun tiểu não và nang lớn ở hố sọ sau (→). Hội chứng Dandy-Walker có thể đơn độc hoặc là một biểu hiện của hội chứng NST hoặc hội chứng không của NST. Não úng thủy, bất sản thể chai và những dị tật toàn thân khác có thể kèm theo.

Dandy-Walker đơn thuần có tiên lượng thần kinh tốt. Phẫu thuật là cần thiết đối với những dị tật của hệ thần kinh trung ương hoặc không của hệ thần kinh trung ương. Tư vấn di truyền được chỉ định. Có nguy cơ cao kèm theo những bất thường ở NST.

Hội chứng Goldenhar (Hội chứng Mặt-Tai-Dốt sống)

Hình 13.5.9A và B: Hội chứng Goldenhar (Hội chứng Mặt-Tai-Cột sống)

Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Đặc trưng bởi tai nhỏ, mău da thừa trước tai, miệng rộng, thiếu sán xương hàm dưới và u bì quanh nhau cầu. Cả 2 bên mặt có thể đều bị ảnh hưởng nhưng không đối xứng. Có thể có bất thường kèm theo ở cột sống cổ, tim, thận, não và chi.

Phẫu thuật đổi với những dị tật. Hầu hết các trường hợp là le te. Nguy cơ tái mắc ở trẻ sau không đáng kể.

Hình ảnh**Chú ý****Xử trí****Dị tật không phân chia não trước**

Hình 13.5.10: Dị tật không phân chia não trước
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Khiếm khuyết đường giữa não nhiều mức độ gấp ở thai chết lưu và trẻ sống. Đôi khi hợp nhất và có 1 não thất trên CT scan của trẻ sơ sinh với tật đầu nhỏ. Dị tật không phân chia não trước được phát hiện trước sinh trong tam cá nguyệt thứ 3.

Cần cỗ gắng tim nguyên nhân bằng cách phân tích NST, kiểm tra bố và mẹ. Chỉ có 1 răng cửa có thể là đặc điểm duy nhất ở cha mẹ mang gen bệnh. Nhiều gen đã được xác định, nhưng phát hiện đột biến trên thực hành lâm sàng có thể không khả thi. Có thể chẩn đoán trước sinh bằng siêu âm.

Hội chứng Holt-Oram

Hình 13.5.11A đến C: Hội chứng Holt-Oram
Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Dị tật ngón cái kèm theo thông liên nhĩ là những điểm đặc trưng. Có thể có thông liên thất và dị tật cẳng tay nhiều mức độ. Hội chứng này gây ra bởi đột biến ở gen *TBX 5*.

Những khiếm khuyết ở tim cần can thiệp phẫu thuật. Trí tuệ bình thường. Chẩn đoán trước sinh nhờ vào bất thường ở chỉ trên trên siêu âm.

Cuối Se Ca Lam Sang

Hội chứng Noonan

Hình 13.5.12A đến C: Hội chứng Noonan
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke, ML Kulkarni

Những đặc điểm khuôn mặt gồm 2 mắt xa nhau, sa mi mắt, mũi héch lên (Hình 13.12.4A và B). Đặc điểm chính là vóc dáng thấp, cổ ngắn kèm mảng da cổ (C) hoặc thừa da, bất thường ở tim và bệnh cơ tim phi đại. Có thể kèm theo biến dạng lồng ngực. Hội chứng Noonan gây ra bởi đột biến gen *PTPN 11* hoặc *KRAS*.

Cần điều trị những vấn đề ở tim.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

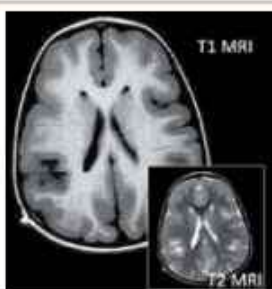
Hội chứng Orofaciodigital—Type IV

Hình 13.5.13A đến C: Hội chứng Orofaciodigital—Type IV

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Hội chứng này đặc trưng bởi 2 mắt xa nhau, sứt môi, thừa ngón, lưỡi chè đổi, lưỡi phân thùy. Có các dị tật ở tim, thận kinh trung ương và các dị tật khác. Thiếu sản xương chảy là một đặc trưng của type IV (thể Morh Majewski)

Có chỉ định tư vấn di truyền. Chẩn đoán trước sinh nhờ siêu âm.

Rỗng hòi não

Hình 13.5.14: Rỗng hòi não

Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Rỗng hòi não là một bất thường của sự di trú noron đặc trưng bởi hòi não rộng và vỏ não dày. Nguyên nhân đa dạng. Chu vi vòng đầu có thể bình thường hoặc nhỏ.

Điều trị hỗ trợ đối với những thiếu hụt nhận thức, động kinh. Nên tư vấn di truyền cho gia đình.

Chia Se Ca Lam Sang

13.6 NHỮNG RỐI LOẠN ĐƠN GEN HÒN HỢP**Bệnh bạch tang type I**

Hình 13.6.1A và B: Bệnh bạch tang type I

Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Thể lâm sàng thường gặp nhất của bạch tang (Type I) gây ra bởi đột biến ở gen tyrosinase và di truyền theo kiểu lặn trên NST thường. Giảm hoặc mất sắc tố ở da, tóc và mắt. Thị lực bị ảnh hưởng đáng kể. Móng mài trong suốt, rung giật nhãn cầu, lác mắt, tật khúc xạ nặng, loạn sản đĩa thị, giảm sắc tố hắc mạc là những rối loạn chính.

Mang kinh râm nếu nhạy cảm với ánh sáng và mặc quần áo thích hợp. Có thể phát hiện đột biến và giúp chẩn đoán trước sinh. Nguy cơ tái mắc ở trẻ sau là 25%. Cha mẹ là những người mang gen nhưng không có biểu hiện lâm sàng.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Thất điều giãn mạch

Hình 13.6.2: Thất điều giãn mạch
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Rối loạn di truyền lặn trên NST thường biểu hiện sớm ở trẻ em với chứng thất điều, rối loạn vận động ngôn ngữ, suy giảm miễn dịch và giãn mao mạch kết mạc gây ra bởi đột biến ở gen ATM. Có nguy cơ cao ác tính. Alpha fetoprotein trong huyết thanh tăng.

Chỉ có thể điều trị hỗ trợ. Tư vấn di truyền và chẩn đoán trước sinh được chỉ định. Chẩn đoán trước sinh chỉ có thể thực hiện nếu đột biến ở bệnh nhân hoặc cha mẹ mang gen được phát hiện.

Bệnh nhão da

Hình 13.6.3: Bệnh nhão da
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Bệnh nhão da là một bệnh lý di truyền không đồng nhất. Biểu hiện lâm sàng gồm gò má trũng, da thừa và nhão, nhiều nếp nhăn da. Các biến chứng có thể có gồm trật khớp, túi thừa bàng quang, vỡ ruột. Di truyền lặn trên NST thường kèm theo chậm phát triển. Cũng có thể gặp thóp trước và các xương thóp sọ lớn.

Tầm soát biến chứng và điều trị phù hợp. Chẩn đoán di truyền có thể giúp chẩn đoán trước sinh bằng cách phát hiện đột biến trong mẫu sinh thiết gai nhau.

Chia Sẻ Ca Lam Sang

Hội chứng Ehlers-Danlos

Hình 13.6.4: Hội chứng Ehlers-Danlos
Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Những điểm đặc trưng gồm da tăng độ đàn hồi, mềm và mịn và yếu khớp. Đặc điểm khác gồm dễ bầm da và sẹo mỏng. Có nhiều thể hóa sinh, lâm sàng và di truyền khác nhau.

Cần tim và điều trị những biến chứng có thể như phình mạch, trật khớp tinh thể và những biến chứng khác. Yếu khớp có thể khó điều trị và dẫn tới tàn tật. Có chỉ định tư vấn di truyền.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Thiểu máu Fanconi



Hình 13.6.5: Thiểu máu Fanconi
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Thiểu máu biếu hiện vào khoảng 8 tuổi. Thường có bắt thường ngón cái và khiếm khuyết xương quay. Tật đầu nhỏ, chậm phát triển trí tuệ và thể chất có thể biếu hiện. Nguy cơ mắc các bệnh ung thư tăng. Ít nhất 8 gen gây bệnh đã được biết tới. Là một rối loạn sửa chữa DNA, chẩn đoán có thể đưa ra bằng cách xác định đứt đoạn NST → xác suất 3/chắc 4 → ở pha giữa phân bào.

Biện pháp điều trị là ghép tủy xương từ anh em có HLA phù hợp. Cần chắc chắn rằng người cho tủy không phải là người mang bệnh không biểu hiện triệu chứng.

Hội chứng NST X dễ gây



Hình 13.6.6A và B: Hội chứng NST X dễ gây
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Hình bên cho thấy khuôn mặt bình thường của 2 anh em với hội chứng X dễ gây. Những đặc điểm gồm bắt thường về tầm thản nhiều mức độ. khuôn mặt dài, đầu to, tinh hoàn lớn, yếu khớp, tăng động, động kinh và rối loạn hành vi. Những đặc điểm lâm sàng mơ hồ và không giúp chẩn đoán. Là một bệnh di truyền trội không hoàn toàn liên kết với NST X, những bệnh nhân nữ mang gen có thể bình thường hoặc biểu hiện nhẹ. Rối loạn này gây ra do đột biến lặp đoạn.

Là nguyên nhân thường gặp nhất của chậm phát triển trí tuệ mang tính gia đình, tư vấn di truyền và phát hiện người mang gen của các thành viên trong gia đình đóng vai trò quan trọng. Mọi nam giới với chậm phát triển trí tuệ bẩm sinh nên được kiểm tra DNA. Tùy thuộc và IQ, luyện tập và đào tạo quan là quan trọng. Có thể chẩn đoán trước sinh.

Hội chứng Griscelli kèm hội chứng thực bào máu (Type II)



Hình 13.6.7A và B: Hội chứng Griscelli kèm hội chứng thực bào máu (Type II)
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Là một bệnh di truyền lặn trên NST thường gây ra bởi đột biến gen *RAB27A*. Đặc điểm lâm sàng gồm tóc xám bạc, da nhợt nhạt và suy giảm miễn dịch. Nhiễm trùng tái phát có thể nghiêm trọng và đi kèm với gan lách to, thiếu máu và cổ hạch. Kiểm tra cho thấy giảm bạch cầu hạt, bát thường miễn dịch tế bào, giảm kháng thể, tăng triglycerid máu, giảm protein máu và hiện tượng thực bào hồng cầu. Quan sát tóc dưới kính hiển vi cho thấy nhiều nốt sắc tố lớn. Những thể khác có biểu hiện thần kinh hoặc chỉ có biểu hiện ở da gây ra bởi những gen khác.

Ghép tủy xương từ người có HLA phù hợp thành công đối với những trường hợp không có biểu hiện ở thần kinh. Những trường hợp chỉ biểu hiện ở da và tóc cần được theo dõi để tìm những biểu hiện khác ở hệ miễn dịch hay thần kinh.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Hội chứng Larsen

Hình 13.6.8A và B: Hội chứng Larsen
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Đây là hội chứng tăng biến đổi vận động khớp và trật nhiều khớp. Sóng mũi tẹt, vùng mặt giữa dẹt và ngón tay hình thia là những điểm đặc trưng. Đây là bệnh di truyền và kiểu hình đa dạng.

Yếu khớp cần điều trị đặc hiệu. Trật khớp dây-trục là một biến chứng cần tim và điều trị.

Hội chứng Marfan

Hình 13.6.9A đến D: Hội chứng Marfan
Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Khổ người nhược sức, tay dài, ngón dài, dị dạng lồng ngực, veo cột sống, yếu khớp, bàn chân dẹt và rạn da là những biểu hiện gợi ý hội chứng Marfan. Giãn gòc động mạch chủ, cận thị và trật thủy tinh thể là những vấn đề chính. Hội chứng Marfan gây ra bởi đột biến gen *FBN 1*.

Theo dõi chặt vẩn đẻ ở tim và phẫu thuật nếu cần thiết. Vẩn đẻ về mắt cần điều trị chuyên khoa. Beta blocker được cho để kiểm soát tiến triển của bệnh lý tim mạch. Những thành công bước đầu của losartan trong dự phòng biến chứng tim mạch trên động vật đã được thử nghiệm trên người.

Chia Sẻ Ca Lam Sang

U sợi thần kinh 1

Hình 13.6.10A và B: U sợi thần kinh 1
Nguồn ảnh: ML Kulkarni, Shubha R Phadke

Là một rối loạn di truyền triệt trên NST thường biểu hiện là những u sợi thần kinh, đốm máu cà phê sữa. Một số có thể có vẩn đẻ tâm thần. Gen gây bệnh là *NF 1*. U sợi thần kinh dạng đám (gấp ở chân phải trong hình 13.6.1B) có thể xuất hiện ở 1/3 số trường hợp và làm biến dạng.

Biến chứng như veo cột sống, khớp già ở xương chày, tăng huyết áp do hẹp động mạch thận, u tế bào ưa chrom, ung thư sợi thần kinh, u máng não, u thần kinh tiền đình cần được điều trị thích hợp. Nguy cơ tái mắc ở con của bệnh nhân u sợi thần kinh là 50%. Nếu đột biến có thể phát hiện ở người bệnh, chẩn đoán trước sinh có thể thực hiện bằng sinh thiết gai nhau. Nó sẽ xác định có hoặc không có đột biến trong bào thai nhưng không đưa ra gợi ý nào về mức độ biểu hiện lâm sàng.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Xơ cứng cù



Hình 13.6.11A và B: Xơ cứng cù
Nguồn ảnh: ML Kulkarni

Xơ cứng cù là bệnh di truyền trội trên NST thường với tính biến đổi lớn trong gia đình. Động kinh và chậm phát triển trí tuệ gặp trong 60% và 40% trường hợp. Biểu hiện ở da bao gồm u tuyến bã (trong hình là mẹ và con bị bệnh), mảng giảm sắc tố, mảng da nhám, u sợi dưới móng. Sự có mặt của những sợi vôi hóa trong chẩn đoán hình ảnh của hệ thần kinh giúp chẩn đoán.

Động kinh khó kiểm soát. U mỡ mạch thận, u não tế bào hình sao, u cơ tim là những biến chứng có thể có và cần phải tim và điều trị. Gen gây bệnh là TSC 1 và TSC 2. Phát hiện đột biến giúp chẩn đoán trước sinh. Cha mẹ cần được tầm soát dấu hiệu của xơ cứng cù trước khi tư vấn di truyền. Nguy cơ tái mắc ở trẻ sau của một trường hợp đơn lẻ (cha mẹ bình thường) là 2-3%.

Hội chứng Waardenburg - Type I



Hình 13.6.12: Hội chứng Waardenburg - Type I
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Đây là bệnh di truyền trội trên NST thường biểu hiện tóc trên trán màu trắng, mảng mắt sáng màu, loạn sắc tố mảng mắt, sống mũi cao, lông mày giao nhau và góc mắt lạc chỗ (Tăng khoảng cách giữa 2 khóm mắt nhưng khoảng gian đồng tử bình thường). Khoảng phân nửa bệnh nhân có diếc. Type II không có góc mắt lạc chỗ. Sứ môi và chẽ vòm hốc, bệnh Hirschsprung, và bệnh tim bẩm sinh có thể xuất hiện.

Điếc có thể điều trị bằng máy trợ thính hoặc cấy ốc tai điện tử kèm theo liệu pháp hỗ trợ ngôn ngữ. Gen gây bệnh là gen *PAX 3*. Có chỉ định tư vấn di truyền.

Loạn sản ngoại bì giảm tiết mồ hôi liên kết NST X



Hình 13.6.13: Loạn sản ngoại bì giảm tiết mồ hôi liên kết NST X
Nguồn ảnh: Shubha R Phadke

Loạn sản ngoại bì thường gặp. Bé trai bị bệnh có mũi hình yên ngựa, thiếu răng, tóc thưa và sáng màu, tri tuệ bình thường. Lông mày và lông mi thưa. Bệnh nhân không đổ mồ hôi và thường biểu hiện sốt cao ở trẻ nhũ nhi. Nhiều loại loạn sản ngoại bì thuộc NST thường đã được biết.

Điều trị triệu chứng để ngừa tăng thân nhiệt. Bệnh nhân nữ có thể thiếu một vài răng. Đột biến ở gen liên kết với NST giới tính X, có tên *EDA 1*, nếu được phát hiện, phát hiện người mang gen và chẩn đoán trước sinh có thể áp dụng cho những thành viên khác trong gia đình.

Phần 14

Dị Ứng, Thấp Học

Chủ Biên

Major K Nagaraju, Vijay Viswanathan

Hình Ảnh

Major K Nagaraju, M Ramprakash, Raju P Khubchandani, Vijay Viswanathan

Chia Se Cà Lam Sang

14.1 Các Bệnh Dị Ứng Phổ Biến

14.2 Các Bệnh Dị Ứng Không Phổ Biến Nhưng Không Hiếm

14.3 Các Bệnh Lý Thấp Học Phổ Biến

14.4 Các Bệnh Thấp Học Không Phổ Biến Nhưng Không Hiếm

14.5 Các Hội Chứng Cơ Xương Khớp

PHỤ LỤC

14.1 CÁC BỆNH DỊ ỨNG PHÓ BIẾN 283

- Mề Đay Cấp 283
- Viêm Kết Mạc Dị Ứng 283
- Dường Dị Ứng (Allergic Line) 283
- Những Vòng Tỏi Dị Ứng (Allergic Shiners) 284
- Viêm Da Cơ Địa—Mặt 284
- Viêm Da Cơ Địa—Khuỷu (Eczema chỗ nếp gấp) 284
- CT-Các Xoang Cảnh Mũi—Bình Thường 285
- CT-Các Xoang Cảnh Mũi—Viêm Xoang Toàn Bộ 285
- CT-Các Xoang Cảnh Mũi—Polyp Xoang Hỗn Trái 285
- Phương Pháp Khám Mũi 286
- Mề Đay Dạng Sẩn—Dị Ứng Do Côn Trùng Cần 286
- Viêm Kết Mạc Mụn Phòng 286
- Phi Đại Amidale 287
- X-Quang Cổ Bên Quan Sát Hạnh Nhân Hầu 287

14.2 CÁC BỆNH DỊ ỨNG KHÔNG PHÓ BIẾN NHƯNG KHÔNG HIỂM 287

- Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Sắc Tố Kết Mạc 287
- Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Các Đốm Horner-Trantas 288
- Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Các Nốt Gelatine Vùng Ria 288
- Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Các Nốt Vùng Ria 288
- Hà Miệng Do Dị Ứng 289
- Viêm Kết Mạc Nhũ Không Lò Do Dị Ứng 289
- Các Thói Do Dị Ứng 289
- Chào Kiều Dị Ứng (Allergic Salute) 290
- Chào Kiều Dị Ứng—Cách Khác 290
- Test Da Dị Ứng—Phản Ứng (Cứng Tay) 290
- Test Da Dị Ứng—Phản Ứng (Ó Lung) 291
- Test Da Huyết Thanh Tự Thần (ASST) 291
- Các Nếp Dennis Morgan—DH Viêm Mũi Dị Ứng 291
- Hội Chứng Mắt Dài 292
- Dụng Cụ Đo Dòng Thờ Vào Dinh Qua Mũi Để Dành Giữ Ngạt Mũi 292

• Kỹ Thuật Xịt Steroid Vào Mũi Ở Trẻ Nhỏ 292

• Kỹ Thuật Xịt Steroid Vào Mũi Ở Trẻ Vì Thành Niên 293

14.3 CÁC BỆNH LÝ THẤP HỌC PHÓ BIẾN 293

- Viêm Điện Bán Gân Do Viêm Khớp (ERA) 293
- Viêm Vai Khớp Tư Phát Thiếu Niên 293
- Viêm Đầu Khớp Thiếu Niên Tư Phát 294
- Bệnh Kawasaki 294
- Bệnh Kawasaki—Chai San Độ Ở Vùng Tiêm BCG 294
- Tác Dụng Phụ Của Liệu Pháp Steroid Keo Dài—Xếp Đột Sóng 295
- Viêm Khớp Tư Phát Thiếu Niên Thể Hết Thẳng 295
- Ban Xuất Huyết Schönlein-Henoch điển hình 295

14.4 CÁC BỆNH LÝ THẤP HỌC KHÔNG PHÓ BIẾN NHƯNG KHÔNG HIỂM 296

- Viêm Da Cơ Thiếu Niên 296
- Viêm Da Cơ Thiếu Niên—Các Nốt Sưng (Sưng Ngầm Vôi) 296
- Viêm Da Cơ Thiếu Niên—Ngầm Vôi Ở Da 296
- Xo Cứng Hết Thẳng Tuổi Thiếu Niên—Hình Ánh "Mim Mồi" 297
- Xo Cứng Hết Thẳng Tuổi Thiếu Niên—Cứng Khớp Vá Giảm Sắc Tố Ở Các Điện Xương 297
- Xo Cứng Hết Thẳng Tuổi Thiếu Niên—Loét Da Viêm Mạch Đà Lành 297
- Xo Cứng Bi Tึง Dài 298
- SLE—Ban "Cánh Bướm" 298
- SLE—Viêm Niêm Mạc Trung Tâm Khẩu Cái Cứng 298

14.5 CÁC HỘI CHỨNG CƠ XƯƠNG KHỚP 299

Hội chứng Tăng Động Khớp Lành Tính 299

14.1 CÁC BỆNH DỊ ỨNG PHÔ BIÉN

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Mề Đay Cấp 	<p>Hình ảnh cho thấy các tổn thương đỏ da gồ lên ở lưng của trẻ 10 tuổi, kèm ngứa.</p> <p>Các nguyên nhân phô biến nhất là nhiễm virus, thức ăn và thuốc.</p>	<p>Kháng histamin, Steroids nếu có phù mạch.</p>
Viêm Kết Mạc Dị Ứng 	<p>Tình trạng viêm kết mạc do dị ứng. Thường đi kèm với viêm mũi dị ứng.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị: tránh xa dị nguyên, kháng histamin tại chỗ và NSAIDs tại chỗ Thuốc nhỏ mắt sodium chromoglycate được sử dụng để phòng.
Đường Dị Ứng 	<p>Đường tối giữa phần sụn và xương của vách mũi do ăn liên tục vào phần sụn của vách mũi để làm giảm nghẹt mũi.</p>	<p>Đối vận Leukotriene hữu ích trong viêm mũi dị ứng theo mùa và viêm mũi dị ứng liên quan với hen.</p>

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
Những Vòng Tối Dị Ứng		
 <p>Hình 14.1.4: Những vòng tối dị ứng Photo Courtesy: Major K. Nagaraju, Chennai</p>	<p>Vòng tối bầm ở mi dưới do ứ trệ tĩnh mạch ở mô lỏng lèo của rãnh mi ở mắt dưới do niêm mạc mũi và các xoang canh mũi bị phù và ép vào tĩnh mạch. Triệu chứng rất có giá trị trong viêm mũi dị ứng.</p>	<p>Dấu hiệu này chứng tỏ có tình trạng nghẹt mũi. Điều trị bằng steroid trong mũi hay đổi vận leukotriene của đột vận receptor leukotriene sinh khả dụng hệ thống thấp.</p>

Viêm Da Cơ Địa—Mặt

 <p>Hình 14.1.5: Viêm da cơ địa—Mặt Photo Courtesy: Major K. Nagaraju, Chennai</p>	<p>Hình ảnh tồn thương đỏ da ở vùng má của trẻ. Nguyên nhân hay gặp nhất là do viêm da cơ địa, thường kèm với ngứa.</p>	<p>Điều trị bằng chất làm mềm da/steroid nhẹ</p>
<h1>Chia Se Ca Lam Sang</h1>		

Viêm Da Cơ Địa—Khuỷu tay (Eczema Vùng Nếp Gấp)

 <p>Hình 14.1.6: Viêm da cơ địa—Khuỷu tay (Eczema vùng nếp gấp) Photo Courtesy: Major K. Nagaraju, Chennai</p>	<p>Ban đỏ ở vùng nếp gấp thường gặp ở trẻ. Đây là một trong những biểu hiện của viêm da cơ địa.</p>	<p>Điều trị bằng chất làm mềm da/steroid nhẹ.</p>
--	---	---

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
	<p>CT scan các xoang cảnh mũi—Mặt cắt coronal cho thấy sự bình thường của xoang hàm, xoang sàng, tình trạng mờ của phức hợp lỗ ngách và bất sán hai bên xoang trán của trẻ.</p> <p>Mặt cắt axial và coronal được dùng để đánh giá viêm xoang, polyps và tình trạng mờ của phức hợp lỗ ngách.</p>	<p><i>Viêm xoang cấp:</i> Điều trị bằng Co-amoxiclav từ 10 đến 14 ngày.</p>

CT-Các Xoang Cảnh Mũi—Viêm Xoang Toàn Bộ

	<p>CT các xoang cảnh mũi cho thấy viêm xoang hàm hai bên. Viêm xoang sưng với tắc phức hợp lỗ ngách 2 bên.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <i>Viêm xoang mãn:</i> Dùng kháng sinh trong 6 tuần. <i>Trường hợp kháng thuốc:</i> Phẫu thuật. Các chỉ định phẫu thuật xoang khác là: polyp Killian, áp xe ở mắt và các biến chứng nội soi do viêm xoang.
---	--	---

CT-Các Xoang Cảnh Mũi—Polyp Xoang Hàm Trái

	<p>CT-các xoang cảnh mũi—mặt cắt coronal ở trẻ 12 tuổi thấy polyp ở xoang hàm trái.</p>	<p>Polyps có thể điều trị bằng phẫu thuật xoang nội soi chức năng xâm nhập tối thiểu.</p>
---	---	---

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Phương Pháp Khám Mũi

Hình 14.1.10: Phương pháp khám mũi
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Có thể khám mũi tốt hơn bằng cách nâng đỡ mũi của bệnh nhân bằng ngón cái của thầy thuốc để quan sát niêm mạc mũi, vách mũi và các cuộn mũi.

Trẻ sẽ rất sợ nếu chúng ta sử dụng pano mũi.

Khám mũi là một phần quan trọng trong khám hệ hô hấp.

Mề Đay Dạng Sẩn—Đi Ứng Đo Côn Trùng Cắn

Hình 14.1.11: Mề đay dạng sẩn—
Đi ứng do côn trùng cắn
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Mề đay sẩn là một bệnh lý phổ biến và thường gây khó chịu, biểu hiện gồm các sẩn tái phát và man rã do phản ứng quá mẫn với vết cắn của muỗi, bọ chét, rệp, và các côn trùng khác. Sẩn có thể bao quanh một nốt phồng và có một chấm nhỏ ở trung tâm.

Tư giới hạn, bệnh sẽ biến mất khi trẻ lớn lên, có thể do giảm nhạy cảm do phơi nhiễm với động vật tiết túc nhiều lần.

Viêm Kết Mạc Mụn Phồng

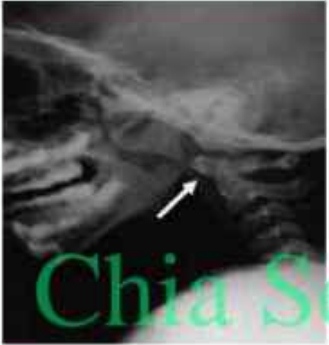
Hình 14.1.12: Viêm kết mạc mụn phồng
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Đây là dạng quá mẫn type IV với kháng nguyên ở nơi khía của cơ thể. Biểu hiện là một nốt ở kết mạc vùng rìa giác mạc với tình trạng sưng huyệt xung quanh.

Xử trí bằng steroid bôi mắt.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Phi Đại Amidale</p> 	<p><i>Phi dai amidale:</i></p> <p>Dộ 1: Amidale vượt ra ngoài hố amidale, $\leq 25\%$ chiều rộng miệng hâu.</p> <p>Dộ 2: Amydale chiếm $26 - \leq 50\%$ chiều rộng miệng hâu.</p> <p>Dộ 3: Amydale chiếm $51 - < 75\%$ chiều rộng miệng hâu.</p> <p>Dộ 4: Amydale chiếm hơn 75% chiều rộng miệng hâu.</p>	<p>Cắt amidale được chỉ định ở bệnh nhân viêm nhiễm ≥ 3 lần trong 1 năm trong mỗi 3 năm trước đó mặc dù đã điều trị đầy đủ.</p>

X-Quang Cổ Bên Quan Sát Hạnh Nhân Hầu

	<p>X-quang cổ bên thấy bóng của mô mềm. (Hạnh nhân hầu) ảnh hưởng đến vùng mũi hâu. Phi đại hạnh nhân hầu sẽ chèn ép vào đường dẫn khí mũi hâu.</p>	<p>Cắt VA được chỉ định khi có ngưng thở khi ngủ nặng và viêm tai giữa tái diễn hay viêm tai giữa thanh dịch mạn tính.</p>
---	---	--

14.2 NHỮNG BỆNH DỊ ỨNG KHÔNG PHỐ BIÊN NHƯNG KHÔNG HIỂM

Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Sắc Tô Kết Mạc

	<p>Lâng động sắc tố kết mạc xảy ra trong viêm kết mạc dị ứng mạn tính và trên lâm sàng gọi là kết mạc bùn (muddy conjunctiva). Đây là dấu hiệu của viêm kết mạc dị ứng mạn tính.</p>	<p>Không cần điều trị.</p>
---	--	----------------------------

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Các Dốm Horner-Trantas



Hình 14.2.2: Viêm kết mạc dị ứng—Các đốm

Horner-Trantas

Photo Courtesy: Major K Nagaraju,
M Ramprakash, Chennai

Dốm Horner-Trantas là những đốm trắng nhỏ tim thấy ở rìa giác mạc do sự tích tụ bạch cầu eosin.

Điều trị bằng thuốc nhỏ mắt fluoromethalone hay loteprednol cùng với nước mắt nhân tạo.

Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Các Nốt Gelatine Vùng Rìa



Hình 14.2.3: Viêm kết mạc dị ứng—Các Nốt Gelatine Vùng Rìa

Photo Courtesy: Major K Nagaraju,
M Ramprakash, Chennai

Thường gặp trong viêm kết mạc dị ứng. Dấu hiệu này cần phải phân biệt với viêm kết giác mạc muộn phòng bằng soi đèn khe (slit lamp).

Điều trị bằng các thuốc kháng viêm bê mặt hay steroid bê mặt. Nước mắt nhân tạo giúp giảm ngứa.

Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Các Nốt Vùng Rìa



Hình 14.2.4: Viêm Kết Mạc Dị Ứng—Các Nốt Vùng Rìa

Photo Courtesy: Major K Nagaraju,
M Ramprakash, Chennai

Sự tích tụ bạch cầu và phi đại kết mạc vùng rìa (hình ảnh các nốt gelatine) hay ở kết mạc mi trên.

Có thể sử dụng các thuốc tác dụng kép như thuốc nhỏ mắt olopatadine kelotifen.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Hà Miệng Do Dị Ứng</p>  <p>Hình 14.2.5: Hà Miệng Do Dị Ứng Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai</p>	<p>Trẻ hình bên đang mờ miệng—dễ thở miệng. Đây là một dấu hiệu của viêm mũi dị ứng, trẻ bị nghẹt mũi nên phải thở miệng.</p>	<p><i>Viêm mũi dị ứng:</i> dùng steroid xịt mũi.</p>

Viêm Kết Mạc Nhũ Không Lò Do Dị Ứng

 <p>Hình 14.2.6: Viêm Kết Mạc Nhũ Không Lò Do Dị Ứng Photo Courtesy: Major K Nagaraju, M Ramprakash, Chennai</p>	<p>Các vách ngăn cách các nhũ vỡ ra, dẫn đến sự tạo thành các nhũ không lò ở kết mạc mi trên. Cũng có thể thấy ở người dùng kính áp tròng.</p>	<p>Điều trị bằng steroid hay các thuốc kháng viêm.</p>
<h1>Ca Lam Sang</h1>		

Các Thời Do Dị Ứng

 <p>Hình 14.2.7: Các Thời Do Dị Ứng Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai</p>	<p>Trẻ biểu hiện nhăn mặt do nghẹt mũi.</p>	<p>Điều trị viêm mũi dị ứng nên tránh kháng histamin thế hệ I do làm giảm nhận thức và tác dụng an thần.</p>
--	---	--

Hình Ánh**Chú Ý****Xử Trị****Chào Kiểu Dị Ứng (Allergic Salute)**

Hình 14.2.8: Chào Kiểu Dị Ứng
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Trẻ liên tục đưa tay ca vào dinh mũi để làm giảm ngứa và tách các cuộn mũi bí dinh vào vách mũi do phu.

Liệu pháp miễn dịch dưới lưỡi hay dưới da được khuyến cáo cho một hay hai kháng nguyên gây viêm mũi dị ứng và những trường hợp không đáp ứng với dùng thuốc.

Chào Kiểu Dị Ứng—Cách Khác

Hình 14.2.9: Chào Kiểu Dị Ứng—Cách Khác
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Hình ảnh lâm sàng này gặp phổ biến trong thực hành hàng ngày cũng là một biểu hiện chào kiểu dị ứng.

Điều trị bằng steroid xịt mũi để làm giảm nghẹt mũi.

Test Da Dị Ứng—Phản Ứng (Cẳng Tay)

Hình 14.2.10: Test Da Dị Ứng—Phản Ứng (Cẳng Tay)
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Test da dị ứng dùng một dao theo phương pháp chích, đây là phương pháp phổ biến được sử dụng để phát hiện nhạy cảm với dị nguyên. Giải thích kết quả bằng cách đo kích thước nốt phồng. Nếu >2 cm so với mực âm thì có ý nghĩa.

- Test da dị ứng là điều kiện cần cho liệu pháp miễn dịch.
- Độ nhạy và độ đặc hiệu với các triệu chứng hô hấp trên là 94% và 80%, với triệu chứng hô hấp dưới là 84% và 87%. Với dị ứng thức ăn độ nhạy 76 đến 98% và độ đặc hiệu 29 đến 57%.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Test Da Dị Ứng—Phản Ứng (Ở Lung)</p>  <p>Hình 14.2.11: Test Da Dị Ứng—Phản Ứng (Ở Lung) Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai</p>	<p>Lung là vị trí rất nhạy với test da dị ứng.</p>	<p>Rất khó dễ thực hiện ở lung vì vây phản ứng nhạy cảm hơn là mặt trong của cẳng tay thường được sử dụng.</p>

Test Da Huyết Thanh Tự Thân (ASST)

 <p>Hình 14.2.12: Test Da Huyết Thanh Tự Thân (ASST) Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai</p>	<p>ASST hữu ích với bệnh nhân tự miễn và mề đay man tính, những người có các tế bào miễn dịch sản xuất kháng IgE và/hoặc ức chế cao với receptor FcεRI.</p>	<p>Điều trị châm tự miễn bằng liều cao kháng histamin, corticosteroid toàn thân và thỉnh thoảng là các thuốc điều hòa miễn dịch.</p>
--	---	--

Các Nếp Dennis Morgan—Dấu Hiệu Viêm Mũi Dị Ứng

 <p>Hình 14.2.13: Các Nếp Dennis Morgan—Dấu Hiệu Viêm Mũi Dị Ứng Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai</p>	<p>Các nếp ở mi dưới do co thắt cơ Mueller. Đây là một dấu hiệu của viêm mũi dị ứng.</p>	<p><i>Viêm mũi dị ứng:</i> Điều trị chủ yếu bằng kháng histamin đường uống và/hoặc steroid xịt mũi.</p>
--	--	---

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Hội Chứng Mặt Dài

Hình 14.2.14: Hội Chứng Mặt Dài
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Thở miệng liên tục gây mất cân đối các cơ.
Lực áp vào hòn trên, tạo nên vòm rất cao ở khẩu cài và làm tăng chiều dài toàn bộ mặt dưới.

Phẫu thuật laser hòn mặt sau khi xương phát triển hoàn toàn.

Dụng Cụ Đo Dòng Thở Vào Định Qua Mũi Để Đánh Giá Nghẹt Mũi

Hình 14.2.15: Dụng Cụ Đo Dòng Thở Vào Định Qua Mũi Để Đánh Giá Nghẹt Mũi
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Dụng cụ di động đo dòng thở vào có thể được sử dụng để theo dõi nghẹt mũi và đánh giá đáp ứng điều trị, nhờ sự đánh giá khách quan tình trạng sưng huyết trong đường thở mũi.

Đo theo dõi trong vài tuần sẽ cho thông tin chính xác về những thay đổi trong đường thở mũi, và tương quan tốt với điểm triệu chứng.

Kỹ Thuật Xịt Steroid Vào Mũi Ở Trẻ Nhỏ

Hình 14.2.16: Kỹ Thuật Xịt Steroid Vào Mũi Ở Trẻ Nhỏ
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

Lỗ ống xịt hướng trực tiếp vào cuống mũi dưới về phía tai và nên tránh xa vách mũi để tránh thủng vách.
Steroid xịt mũi được khuyến cáo trong 3 tháng theo các guideline.

Steroid xịt mũi là phương pháp điều trị chủ yếu cho viêm mũi dị ứng vừa đến nặng.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Kĩ Thuật Xịt Steroid Vào Mũi Ở Trẻ Vị Thành Niên		
	Dùng tay phải với lỗ mũi trái và tay trái cho lỗ mũi phải, steroid xịt mũi được khuyến cáo trong viêm mũi dị ứng trung bình-nâng và nghẹt mũi.	Dùng đúng kĩ thuật, dùng thời gian giúp hạn chế các biến chứng tai chỏ.

Hình 14.2.17: Kĩ Thuật Xịt Steroid Vào Mũi Ở Trẻ Vị Thành Niên
Photo Courtesy: Major K Nagaraju, Chennai

14.3 CÁC BỆNH THÁP PHÓ BIẾN

Viêm Điểm Bầm Gân Do Viêm Khớp (ERA)

	<p>Trẻ nam trước đây thi có đau và sưng gối trái và cổ chân phải (bám tars cùi gân achilles)—anh hưởng khớp lớn không đổi xứng ở chì dưới. Viêm điểm bầm gân do viêm khớp. Đây là tình trạng viêm nơi bầm của dây chằng, gân, bao khớp và mạc vào xương.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Cần làm HLA-B27 và yếu tố thấp ở những ca này. Điều trị gồm triamcinolone acetonide nội khớp, steroids hệ thống và các thuốc DMARDs cho những bệnh tro với điều trị.
--	--	---

Hình 14.3.1A và B: Viêm điểm bầm gân do V.khớp
Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai

Viêm Vai Khớp Tự Phát Thiếu Niên

	<p>Trẻ gái 5 tuổi có sưng khớp lớn một bên trong 8 tuần với teo nặng cơ từ đầu dùi. Đây là dấu hiệu rất điển hình trong viêm vai khớp thiếu niên tự phát.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Loại trừ nhiễm trùng, các rối loạn chảy máu và u. Cần thực hiện ANA (nếu có viêm màng bồ đào) yếu tố thấp (viêm da khớp âm tính với RF) với những ca này. Điều trị gồm triamcinolone acetonide nội khớp, steroids hệ thống với các thuốc DMARDs cho những bệnh tro với điều trị.
---	---	--

Hình 14.3.2: Viêm Vai Khớp Tự Phát Thiếu Niên
Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Viêm Da Khớp Thiếu Niên Tự Phát



Hình 14.3.3A đến D: Viêm Da Khớp Thiếu

Niên Tự Phát

Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai

Trẻ gái 10 tuổi sưng khớp đôi xứng 2 bên— khớp cổ tay, gối, cổ chân và bàn ngón với khớp gian ngón gần, nhạy cảm đau và hạn chế vận động (các khớp lớn và nhỏ). Đây là dấu hiệu rất điển hình trong viêm da khớp thiếu niên tự phát.

Cần lâm sàng thấp ở những ca này (để tiên lượng). Điều trị tấn công bằng steroid, DMARDs (methotrexate, leflunomide) và với những ca trơ với điều trị thì dùng các thuốc sinh học (anti-TNF alpha).

Bệnh Kawasaki



Hình 14.3.4: Bệnh Kawasaki

Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai

Trẻ gái 7 tuổi sốt dai dẳng, sưng hạch cổ một bên. Thăm khám phát hiện lưỡi đỏ như đầu tay điện hình (do ban đỏ lan tỏa và nổi các nhú lưỡi) và viêm niêm mạc miệng.

Phi địa hạch cổ với viêm niêm mạc miệng (lưỡi đầu tay) là một phần trong tiêu chuẩn chẩn đoán bệnh Kawasaki.

- Luôn luôn bắt buộc siêu âm tim 2 chiều để khảo sát.
- Điều trị gồm gammaglobulin tĩnh mạch, aspirin liều cao sau đó là một liều aspirin chống ngưng tập tiểu cầu. Những trường hợp trơ có thể cần steroid và/hoặc chẹn TNF alpha

Bệnh Kawasaki—Chai Sạn Đỏ Ở Vùng Tiêm BCG



Hình 14.3.5: Bệnh Kawasaki—Chai Sạn Đỏ Ở Vùng Tiêm BCG

Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai

Trẻ 6 tháng tuổi sốt dai dẳng, nổi ban, quấy khóc, tiêu chảy.

Thăm khám thấy viêm niêm mạc (mucositis) cùng với một vết sẹo do tiêm BCG chai sạn và đỏ. Hiện tượng này được cho là do phản ứng chéo giữa protein shock nhiệt (HSP) 65 của vi khuẩn với HSP 63 tương tự ở người.

Ý nghĩa: Bệnh Kawasaki không hoàn toàn (KD) biểu hiện không đầy đủ các tiêu chuẩn. Chẩn đoán sớm là rất quan trọng vì những trẻ này dễ bị các biến chứng tim mạch. Sự tái hoạt của BCG hiếm nhưng lại là dấu hiệu đặc hiệu cho KD; vì vậy có thể được sử dụng như một dấu hiệu chẩn đoán KD.

Hình Ảnh

Chú Ý

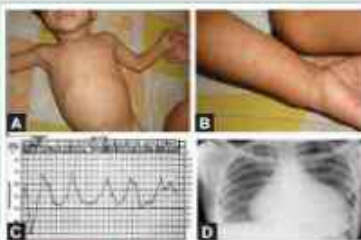
Xử Trị

Tác Dụng Phụ Của Liệu Pháp Steroid Kéo Dài—Xếp Đốt Sống

Hình 14.3.6: Tác Dụng Phụ Của Liệu Pháp Steroid Kéo Dài—Xếp Đốt Sống
Photo Courtesy: Raju P Khubchandani, Mumbai.

Trẻ nữ 10 tuổi được chẩn đoán viêm khớp tự phát thiếu niên thể hệ thống dùng steroid kéo dài. Vào viện vì đau lưng. Hình ảnh cho thấy xếp đốt sống thứ phát sau liệu pháp steroid.

Trong những trường hợp viêm mạn tính khi dùng ức chế miễn dịch kéo dài, việc loại trừ các biến chứng của liệu pháp là rất quan trọng. Điều trị gồm hỗ trợ, cung cấp canxi và dùng bisphosphonate.

Viêm Khớp Tự Phát Thiếu Niên Thể Hệ Thống

Hình 14.3.7A đến D: Viêm Khớp Tự Phát Thiếu Niên Thể Hệ Thống
Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai.

Trẻ nam 2 tuổi vào viện vì sốt dai dẳng 4 tuần và có nổi ban. Thăm khám thấy các đốm đỏ chong phai diền hình ở thân, chi và bụng. (A và B) Ngoài ra còn có dạng sốt hàng ngày (quoditidian) (C) là triệu chứng đặc hiệu với viêm khớp tự phát thiếu niên thể hệ thống (SOJIA). Các tiêu chuẩn kèm theo gồm sưng hạch, to các tạng và viêm thanh mạc —tràn dịch màng ngoài tim (D).

- Xét nghiệm cho thấy thiếu máu do viêm mạn tính, tăng bạch cầu neutro, tăng tiểu cầu và tăng các marker pha cấp.
- Điều trị gồm kháng viêm cùng với steroid toàn thân, DMARDs như methotrexate được sử dụng điều trị viêm khớp với tỉ lệ thành công trung bình. Anti interleukin-1 and anti-IL-6 dùng trong trường hợp tro-

Chia Sẻ Ca Lam Sang**Ban Xuất Huyết Schönlein-Henoch diễn hình**

Hình 14.3.8: Ban Xuất Huyết Schönlein-Henoch diễn hình
Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai.

Trẻ gái 5 tuổi khởi phát đau bụng cấp và xuất huyết ở chi dưới. Thăm khám thấy các tổn thương diền hình của xuất huyết Henoch-Schönlein ở mông và chi dưới (phu thuộc vào vùng cơ thể). Tổn thương diền hình gồm phồng nước mề đay, các đốm sần đỏ và các tổn thương mảng xuất huyết lớn hơn, sờ được. Các đốm xuất huyết và và các tổn thương hình bìa bần cũng có thể có.

Thường điều trị triệu chứng. Steroid chỉ định trong trường hợp có biểu hiện ở thận, bụng/TKW nghiêm trọng.

14.4 CÁC BỆNH THÁP KHÔNG PHÓ BIẾN NHƯNG KHÔNG HIÉM

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Viêm Da Cơ Thiếu Niên		
  <p>Hình 14.4.1A và B: (A) Sẩn Gottron ; (B) Rõi loạn sắc tố ở khuỷu tay của cung bệnh nhân Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai</p>	<p>Trẻ 5 tuổi xuất hiện các tổn thương da 1 năm trước. Sau một năm xuất hiện yêu các cơ gần gốc.</p> <p>Các sẩn Gottron được coi là dấu hiệu tiêu chuẩn vàng của viêm da cơ. Các tổn thương nguyên phát gồm các sẩn đồi xứng tú đỡ đèn tim ở mặt dưới của khớp bàn ngón và gian ngón tay, gối, khuỷu, và cổ chân. Những tổn thương thứ phát cũng có thể có, gồm vẩy da, vẩy tiết, trót, loét hoặc rõi loạn sắc tố.</p>	<p>Kết hợp steroids với DMARDs như methotrexate và với hydroxychloroquine. Ủc chế miễn dịch bằng cyclophosphamide ở những trường hợp tổn thương tăng nặng.</p>
Viêm Da Cơ Thiếu Niên—Các Nốt Sưng (Sự Ngầm Vôi)		
 <p>Hình 14.4.2: Viêm Da Cơ Thiếu Niên—Các Nốt Sưng Photo Courtesy: Raju P Khubchandani, Mumbai</p>	<p>Trẻ gái 10 tuổi được chẩn đoán viêm da cơ thiếu niêm với các lăng dong nốt. Đây là một biến chứng của viêm da cơ thiếu niêm.</p> <p>Sự ngầm vôi ở da trong viêm da cơ thiếu niêm là do chẩn đoán muộn tính trạng viêm ác tính (aggressive). Gấp khoảng 40% trường hợp ở giai đoạn muộn.</p>	<p>Các phác đồ đã được thử nghiệm, bisphosphonates, diltiazem, vv.</p> <p>Bệnh thường trở với điều trị. Kiểm soát trường hợp bệnh ác tính làm giảm khả năng canxi hóa.</p>
Viêm Da Cơ Thiếu Niên—Ngầm Vôi Ở Da		
 <p>Hình 14.4.3A and B: Viêm Da Cơ Thiếu Niên—Ngầm Vôi Ở Da Photo Courtesy: Raju P Khubchandani, Mumbai</p>	<p>X-quang của cung bệnh nhân ở Hình 14.4.2 cho thấy các nốt canxi đặc.</p>	<p>Các phác đồ đã được thử nghiệm, bisphosphonates, diltiazem, vv.</p> <p>Bệnh thường trở với điều trị. Kiểm soát trường hợp bệnh ác tính làm giảm khả năng canxi hóa.</p>

Hình Ảnh**Chú Ý****Xử Trị****Xo Cứng Hệ Thống Tuổi Thiếu Niên—Hình Ảnh “Mím Môi”**

Figure 14.4.4: Xo cứng hệ thống tuổi thiếu niên—Hình ảnh “mím môi”

Photo Courtesy: Raju P Khubchandani, Mumbai

Trẻ gái 10 tuổi vào viện vì khó hít miếng, biến dạng ngón tay tiền triền và loét ở các lồi xương. Thăm khám cho thấy dấu hiệu “mím môi” diễn hình cùng với mắt các nếp ở mặt, mũi hẹp, da bóng, cứng khớp và các vết loét do viêm mạch ở các lồi xương. Đây là các dấu hiệu điển hình của xo cứng hệ thống tuổi thiếu niên.

Cần làm xét nghiệm ANA, antiSCL 70 (đặc hiệu cho topoisomerase 1). Cần loại trừ các tồn thương cơ quan (thân phổi tim, tiêu hóa và thần kinh). Điều trị bằng steroids, DMARDs, và ức chế miễn dịch (khi có tồn thương tang).

Xo Cứng Hệ Thống Tuổi Thiếu Niên—Cứng Khớp Và Giảm Sắc Tô Ở Các Điểm Xương

Figure 14.4.5: Xo cứng hệ thống tuổi thiếu niên — Giảm sắc tố ở các điểm xương

Photo Courtesy: Raju P Khubchandani, Mumbai

Cùng bệnh nhân ở Hình 14.4.4. Hình ảnh các ngón tay căng bóng và biến dạng gấp ở khớp gian đốt gần và giảm sắc tố sáng bóng ở các điểm xương. Đây là các dấu hiệu điển hình của xo cứng hệ thống tuổi thiếu niên.

Cần làm xét nghiệm ANA, antiSCL 70 (đặc hiệu cho topoisomerase 1). Cần loại trừ các tồn thương cơ quan (thân phổi tim, tiêu hóa và thần kinh). Điều trị bằng steroids, DMARDs, và ức chế miễn dịch (khi có tồn thương tang).

Xo Cứng Hệ Thống Tuổi Thiếu Niên—Loét Da Viêm Mạch Dã Lành

Figure 14.4.6: Xo cứng hệ thống tuổi thiếu niên — loét do viêm mạch dã lành

Photo Courtesy: Raju P Khubchandani, Mumbai

Cùng bệnh nhân ở hình 14.4.4. Vết loét do viêm mạch dã lành ở mặt cá ngoài, xung quanh có hình ảnh da căng bóng. Đây là các dấu hiệu điển hình của xo cứng hệ thống tuổi thiếu niên.

Cần làm xét nghiệm ANA, antiSCL 70 (đặc hiệu cho topoisomerase 1). Cần loại trừ các tồn thương cơ quan (thân phổi tim, tiêu hóa và thần kinh). Điều trị bằng steroids, DMARDs, và ức chế miễn dịch (khi có tồn thương tang).

Hình Ảnh**Chú Ý****Xử Trị****Xơ Cứng Bì Tึง Dài**

Hình 14.4.7A và B: Xơ cứng bì tึง dài
Photo Courtesy: Vijay Viswanathan, Mumbai

Trẻ gái 8 tuổi vào viện vì khó đi lại, cùng với đau ở khớp cổ chân phải 3 tháng nay. Thăm khám thấy một dài tôn thương rộng bóng, dang sấp, màu thịt chạy dọc theo toàn bộ chi (Hình 14.4.7A). Bé cũng bị ảnh hưởng ở các khớp phía dưới (Hình 14.4.7B). Thủ vị là ở cổ chân bị ảnh hưởng còn có viêm màng hoạt dịch.

Điều trị gồm DMARDs như methotrexate có hay không steroids. Steroids nội khớp có hiệu quả với viêm màng hoạt dịch tại chỗ.

SLE—Ban “Cánh Bướm”

Hình 14.4.8: SLE—Ban ‘cánh bướm’
Photo Courtesy: Raju P Khubchandani, Mumbai

Trẻ gái 10 tuổi sốt dài dằng, nổi huyệt, loét miệng, đau khớp. Thăm khám thấy ban cánh bướm điển hình trong lupus ban đỏ hệ thống chưa lại nếp mũi má.

Ban cánh bướm trong lupus đỏ hoặc tim và có ít vảy da, nó có hình cánh bướm và ảnh hưởng đến cầu mũi. Lưu ý, ban thường chưa lại nếp mũi má. Nó thường có dạng đát với bờ rõ và không ngứa. Ban gặp trong 70 đến 80% trường hợp.

Cần làm xét nghiệm Anti dsDNA, các kháng thể với kháng nguyên nhân hóa tan (ENAs) và phân tích nước tiểu. Loại trừ các tồn thương cơ quan.

SLE—Viêm Niêm Mạc Ở Trung Tâm Khẩu Cái Cứng

Hình 14.4.9: SLE—Viêm niêm mạc ở trung tâm khẩu cái cứng
Photo Courtesy: Raju P Khubchandani, Mumbai

Cùng bệnh nhân với Hình 14.4.8, hình ảnh viêm niêm mạc ở trung tâm khẩu cái cứng—đặc điểm điển hình của SLE.

Cần làm xét nghiệm Anti dsDNA, các kháng thể với kháng nguyên nhân hóa tan (ENAs) và phân tích nước tiểu. Loại trừ các tồn thương cơ quan.

14.5 CÁC HỘI CHỨNG CƠ XƯƠNG KHỚP

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Hội Chứng Tăng Độn Khớp Lành Tính</p>  <p>Hình 14.5.1 A đến C: (A) Tư thế ngồi chữ W diễn hình trong tăng vận động khớp, (B) Tăng vận động ngón cái; (C) Tăng vận động các ngón tay <i>Photo Courtesy:</i> Vijay Viswanathan, Raju P Khubchundani, Mumbai.</p>	<p>Trẻ gái 5 tuổi có đau chi dưới. Dễ bầm tím, thường té khi đi, tăng động khớp và có cận thị cao (high myopia).</p>	<p>Tăng vận động (còn gọi là "double jointedness" hay hội chứng tăng vận động, hội chứng tăng vận động khớp lành tính, tăng độ dẻo) là tình trạng khớp dãn nhiều hơn bình thường. Hội chứng tăng vận động khớp có nhiều đặc điểm chung với các bệnh như hội chứng Marfan syndrome, hội chứng Ehlers-Danlos và xương bất toàn. Hệ thống điểm Beighton và hệ thống điểm Brighton đánh giá độ tăng vận động và hội chứng tăng vận động khớp lành tính.</p>

Chia Se Ca Lam Sang

Chia Se Ca Lam Sang

CHƯƠNG 15

Y HỌC VÀ SỨC KHỎE VỊ THÀNH NIÊN

Biên tập chương
Swati Y Bhave

Tác giả hình ảnh

Abhaya Martin, Anand Galagali, Ashish Kakkar, Harish Pemde, Jayakar Thomas,
MKC Nair, Nitin A Yelikar, Paula Goel, Preeti Galagali, Quresh B Maskati,
Shailaja Mane, Shaji Thomas John, Siddharth S Budhraja, Sonia Kanitkar,
Swati Y Bhave, Tanmaya Amladi, Vaman Khadilkar, Vijay Zawar

- 15.1 Vấn đề phát triển
- 15.2 Vấn đề hệ thống
- 15.3 Các vấn đề khác
- 15.4 Chương trình cộng đồng

MỤC LỤC

15.1 VĂN ĐỀ PHÁT TRIỂN

15.1.1 Giai đoạn phát triển giới tính

- Cơ quan sinh dục trước tuổi dậy thi - SMR 1 **303**
- Vũ và lông nách trước tuổi dậy thi **303**
- Phát triển vũ ở bé gái - SMR 2 và 3 **303**
- Phát triển vũ ở bé gái - SMR 4 và 5 **303**
- Mọc lông nách ở bé trai **304**
- Phát triển lông mặt ở bé trai **304**
- Quá táo Adam ở bé trai **305**
- Lông mu và tinh hoàn ở bé trai - SMR 4 và 5 **305**

15.1.2 Các vấn đề khác **305**

- Một thiếu niên hiện đại điển hình **305**
- Thể dục thể thao quan trọng với thanh thiếu niên **306**
- Áp lực đồng trang lứa **306**
- Dịch vụ CSSK thân thiện cho vị thành niên (AFHS) **307**
- Phòng khám tư nhân cho trẻ vị thành niên 1 và 2 **307**
- Núm vú phụ **307**
- Hình phạt lén thân thể của giáo viên **308**
- Vết thương tự gây ra **308**

15.1.3 Dinh dưỡng **308**

- Suy dinh dưỡng ở trẻ vị thành niên **308**
- Béo phì ở bé trai và bé gái **308**

15.2 VĂN ĐỀ HỆ THỐNG **309**

15.2.1 Da hình **309**

- Liệt Bell bên trái **309**
- Viêm da do thuốc **309**
- U-vàng ở gối phải **310**
- U máu ồn **310**
- Hội chứng má cà rồng **310**
- Viêm mạch máu nhỏ **310**
- Hoại tử đầu tật các ngón **311**
- Áp xe nồng **311**

* Các hội chứng

- Hội chứng Klippel-Trenaunay-Weber
- Hội chứng Peutz-Jeghers
- Hội chứng Marfan

15.3 CÁC VĂN ĐỀ KHÁC **313**

15.3.1 Răng **313**

- Sâu răng **313**
- Tật lệch khớp cắn của răng **313**
- Niềng răng **313**
- Mê các răng cửa đơn giản **314**
- Chấn thương răng cửa **314**
- Trang sức cho răng- răng cửa bên hàm trên **314**
- Nhai trảu và các vết hoen ô **315**
- Mất răng sau tai nạn **315**
- XQ thay hình ảnh gãy răng cửa chính hàm trên **315**
- Mảnh vỡ của răng được nhô ra **316**
- Hình ảnh nướu sau khi cấy chân răng **316**
- Hình ảnh X-quang của cấy ghép răng **316**

15.3.2 Mắt **317**

Mù tiền phòng **317**

- Loan sắc tố móng mắt **317**

- Melanoma ác tính **317**
- Đốm Bitot- thiếu Vitamin A-1 **318**
- Đốm Bitot - thiếu Vitamin A-2 **318**
- Viêm kết mạc dị ứng **319**
- Giác mạc hình chóp- dấu hiệu Munson- Mi mắt dưới bị kéo xuống **319**
- Phẫu thuật LASIK **320**
- Kính áp tròng thẩm mỹ **320**

15.3.3 Xó khuyên và hình xăm **321**

- Khuyên tai **321**
- Viêm quanh sụn tai **321**
- Viêm tai tiếp xúc **321**
- Khuyên mũi **322**
- Xăm hình **322**
- Xăm chữ viết tắt **322**
- Hình xăm hiện đại của giới trẻ **323**
- Xóa hình xăm **323**

15.3.4 Bệnh da và bệnh lây qua đường tình dục **324**

- Gàu **324**
- Viêm da do điện thoại di động ở tay **324**
- Viêm da do điện thoại di động ở tai **324**
- Viêm da dị ứng do tiếp xúc với giày dép **325**
- Tóc xoắn **325**
- Gel uốn tóc **325**
- Hậu quả của mụn se **326**
- Hậu quả của mụn vết thâm **326**
- Viêm tuyến mồ hôi mưng mù **327**
- Sản cục **327**
- Bót Berker **327**
- Móng gà **328**
- U nhảy lẩy **328**

15.3.5 Chính hình nhi khoa **328**

- Veo cột sống ở trẻ vị thành niên **328**
- Veo cột sống ở trẻ vị thành niên - Adam's test **329**
- Veo cột sống trên phim X-quang- Góc Cobb **330**
- Viêm ngứa do lao **330**
- Hình ảnh X-quang của viêm ngón do lao **330**
- MRI viêm xương sụn bóc tách trước phẫu thuật-1 **331**
- Xương sườn cổ **331**

15.4 CÁC CHƯƠNG TRÌNH SK CỘNG ĐỒNG **332**

- Pranayama-1 **332**
- Kiểm soát căng thẳng, thư giãn **332**
- Giáo dục sức khỏe cho thiếu niên **332**
- Hội thảo nuôi dạy- đóng kịch **333**
- Hội thảo nuôi dạy- kiểm soát căng thẳng **333**
- Chương trình định hướng cho GV và PH **334**
- Với trẻ vị thành niên đặc biệt **334**
- Tư vấn học đường **334**
- Chương trình chăm sóc SK thân thiện **335**
- Tuyên thệ để ngăn lạm dụng tình dục -1 **335**
- Tuyên thệ để ngăn lạm dụng tình dục -2 **335**
- KSK răng miệng ở trường **336**
- KSK tai mũi họng ở trường **336**

15.1 VÂN ĐỀ PHÁT TRIỂN

Hình ảnh

Chú ý

15.1.1 Giai đoạn phát triển giới tính (SMR, Tanner's Staging)

Cơ quan sinh dục trước tuổi dậy thi—SMR 1



Lông mu gd SMR -1 ở bé trai

- Không có lông mu, biu.
- Mau da của biu, dương vật bình thường
- Kích cỡ của dương vật bình thường
- Thể tích tinh hoàn < 3ml

Lông mu gd SMR- 1 ở bé gái

Không có lông mu

Hình 15.1.1 A và B (A) Cơ quan sinh dục ngoài trước dậy thi ở bé trai—SMR 1; (B) Cơ quan sinh dục ngoài trước tuổi dậy thi của bé gái;

Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Vú và lông nách trước tuổi dậy thi



Vú của bé gái trước tuổi dậy thi SMR 1 hoặc B1

- Quẳng vú nhỏ
- Không có đồi thú phát và núm vú nhô lên

Lông nách ở bé gái và trai —SMR gd 1

Không có lông

Hình 15.1.2 A và B (A) Vú của bé gái trước tuổi dậy thi—SMR 1;

(B) Lông nách bé trai trước tuổi dậy thi

Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Phát triển vú ở bé gái—SMR 2 và 3



Phát triển vú ở bé gái giai đoạn SMR 2(B2): Vú và núm vú được nâng lên như một đồi nhỏ, đường kính quẳng vú cũng tăng.

Giai đoạn SMR -3 (B3): Vú và quẳng vú lớn, không có đường viền tách biệt.

Hình 15.1.3 A và B: (A) Phát triển vú ở bé gái—SMR 2;

(B) Phát triển vú ở bé gái SMR 3

Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Hình ảnh

Chú ý

Phát triển vú ở bé gái—SMR 4 và 5



Phát triển vú ở bé gái gd SMR-4 (B4): quầng và núm vú hình thành một đỗi thứ phát.

SMR 5 (B5): Núm vú trưởng thành nhô ra, phần quầng vú có một đường viền rõ.

Hình 15.1.1.4A và B: (A) Phát triển vú ở bé gái—SMR 4;
(B) Phát triển vú ở bé gái—SMR 5
Tác giả: Vaman Khadikar, Pune

Mọc lông nách ở bé trai



- Sự phát triển lông nách giống nhau ở các giai đoạn 0, 1 và 2.
- Lông nách bắt đầu xuất hiện trước gd SMR-4.
- Mõ hôi nách sẽ bắt đầu tiết ra trước gd SMR-3 ở bé trai và gái.

Hình ảnh 15.1.1.5A và B: (A) Mọc lông nách ở bé trai;
(B) Sự phát triển lông nách ở bé trai
Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Phát triển lông mặt ở bé trai



- Lông trên mặt ở bé trai cho thấy tình trạng bắt đầu tăng tiết của tuyến thượng thận.
- Lông mặt xuất hiện quanh giai đoạn SMR-4 ở bé trai.
- Lông thường ở môi trên và cằm.

Hình 15.1.1.6A and B: (A) Phát triển lông mặt ở bé trai - trước dậy thì;
(B) Lông mặt của bé trai ở tuổi dậy thì sớm
Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Hình ảnh**Chú ý****Quá táo Adam ở bé trai**

Hình 15.1.1.7: Quá táo Adam ở bé trai.

Tác giả: Shailaja Mane, Pune

- Lông phát triển ở môi trên cằm và má.
- Quá táo Adam nhô lên ở bé trai
- Giọng nói bắt đầu thay đổi nhiều sau gd SMR-4 và quanh gd SMR-5.

Lông mu và tinh hoàn ở bé trai - gd SMR 4 và 5Hình 15.1.2.8a and 8b: (A) Lông mu và tinh hoàn ở bé trai - SMR 4; (B) Lông mu và tinh hoàn ở bé trai - SMR 5.
Tác giả hình ảnh: Vaman Khadikar, Pune**Giai đoạn SMR-4 (G4)**

- Tinh hoàn: Thể tích 12 đến 20 mL.
- Bíu: Lớn và sẫm màu hơn.
- Dương vật: Tăng độ dài và chu vi.

Giai đoạn SMR-5 (G5)

- Tinh hoàn: Thể tích lớn hơn 20 ml.
- Bíu và dương vật: Giống người trưởng thành.
- Lông mu và bíu phát triển.

15.1.2 Các vấn đề khác**Một thiếu niên hiện đại điển hình**

Hình 15.1.2.1: Một thiếu niên hiện đại điển

hình của Ấn Độ

Tác giả: Paula Goel, Mumbai

Một thiếu niên cần bằng tốt có khả năng làm chủ cuộc sống với các kỹ năng và sự tự trọng cao, có thể đổi mới một cách tự tin với các thay đổi. Việc giao tiếp và hòa hợp với các bậc phụ huynh sẽ giúp những đứa trẻ tránh xa các hành động có nguy cơ cao.

- Các hội thảo cha mẹ cần nhận định rõ: Trẻ sẽ dành ít thời gian cho gia đình và nhiều thời gian hơn cho các bạn đồng lứa.
- Lập ra các giới hạn
- Đồng cảm
- Giúp phát triển sự tự tôn của chúng.
- Khuyến khích phát triển tài năng và niềm yêu thích.
- Kiên nhẫn lắng nghe ý kiến của chúng.
- Phê bình khi cần thiết.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Tham gia thể thao rất quan trọng đối với thanh thiếu niên

Hình 15.1.2.2: Tham gia thể thao rất quan trọng đối với thanh thiếu niên
Tác giả: Paula Goel, Mumbai

Tham gia thể thao rất quan trọng để hoàn thiện phát triển nhân cách. Cải thiện sự tự tin, bền bỉ và khả năng lãnh đạo, làm việc nhóm và duy trì tình bạn. Giữ được động lực cao, tránh ra các hành vi nguy cơ cao.

- Cần theo dõi kĩ việc sử dụng doping trong thể thao.
- Quan hệ với huấn luyện viên và đồng đội, có thể bị tra tấn về mặt tinh thần.
- Quấy phá người khác.
- Chấn thương có thể dẫn đến di tật suốt đời.
- Không thể đối mặt với thất bại có thể dẫn đến tồn thương tinh thần.

Áp lực đồng trang lứa

Hình 15.1.2.3: Áp lực đồng trang lứa
Tác giả: Paula Goel, Mumbai

Ngăn chặn những áp lực tiêu cực:

- Những bạn cùng trang lứa rất quan trọng cho sự phát triển của trẻ vị thành niên.
- Các bậc phụ huynh nên thừa nhận vai trò quan trọng của những bạn đồng trang lứa.
- Buộc chúng tránh xa ban cùng lứa có thể dẫn đến sự nô nức hoặc các hành vi nguy cơ cao.
- Các bậc phụ huynh nên gắn kết chặt chẽ với con cái để bảo vệ chúng khỏi các áp lực đồng lứa tiêu cực.

Một mối quan hệ tốt giữa trẻ và cha mẹ, ý thức của cộng đồng và xã hội, những bài học đạo đức là những nhân tố bảo vệ trẻ.

Sang

Dịch vụ chăm sóc sức khỏe thân thiện cho trẻ vị thành niên (AFHS)

Hình 15.1.2.4A and B: (A) AFHS ở một bệnh viện địa phương -1; (B) AFHS ở một bệnh viện địa phương-2
Tác giả: Harish Pemde, New Delhi

Các cơ sở giáo dục và cung cấp thông tin tập trung cho vị thành niên cũng cần thiết. Các cơ sở này để truyền đạt các bài giảng ở nhiều lĩnh vực.

Để đảm bảo sự riêng tư, một màn được che nơi bác sĩ khám bệnh cho bệnh nhân.

Khu vực này cũng có ích cho việc sử dụng các liệu pháp tâm lý như thư giãn,...

Thành lập các AFHS trong cộng đồng rất quan trọng cho trẻ vị thành niên vì chúng là thành phần của xã hội mà không đủ khả năng chi trả cho các phòng khám tư nhân.

Hình ảnh**Chú ý****Xử trí****Phòng khám tư nhân cho vị thành niên 1 và 2**

Hình 15.1.2.5A và B: (A) Phòng khám tư nhân cho vị thành niên -1; (B) Phòng khám tư nhân cho vị thành niên - 2

Tác giả: Sonia Kanitkar, Bengaluru

- Phòng tư vấn riêng.
- Tiếp viên thân thiện, luôn nở nụ cười.
- Khu vực nhà chờ thoải mái cho các phụ huynh.
- Khu vực khám riêng biệt.
- Nên có thêm nhân viên nữ/nam trong lúc khám bé gái/trai.
- Môi trường thân thiện cho trẻ vị thành niên.
- Bảng trinh bày thông điệp về sk.
- Thường được tặng các cuốn sách mỏng cung cấp thông tin.

Vì cha mẹ của trẻ vị thành niên có thể trả phí cho các phòng khám tư này, nên những AFHS này có thể được trang trí đẹp hơn và cung cấp các dịch vụ tốt nhất cho trẻ.

Núm vú phụ

Hình 15.1.2.6: Núm vú phụ

Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- Còn được gọi là da vú.
- Thường nhầm lẫn là nốt ruồi.
- Xuất hiện cùng với dòng sữa..
- Thường chỉ có ở một bên.

- Thường vô hại.
- Rất quan trọng đối với hình ảnh bên ngoài của trẻ vị thành niên.
- Phẫu thuật thẩm mỹ nếu liên quan đến mô mờ (núm vú già)

Hình phạt lên thân thể của giáo viên

Hình 15.1.2.7: Hình phạt lên thân thể của giáo viên

Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- Thương cho roi cho vọt là châm ngôn thường thấy ở các trường học ngày xưa.
- Nhưng ngày nay, việc cầm súi dụng các hình phạt lên thân thể học sinh đã được ban hành ở Ấn Độ. Nó được sửa lại là “hoặc thương cho roi, hoặc kết thúc sự nghiệp”.
- Giáo viên vẫn dùng phương pháp này trong nhiều trường học nhưng trẻ em đều im lặng vì chúng là người có lỗi đầu tiên.

- Giáo viên nên ý thức được quy định của luật pháp.
- Trẻ em nên được khuyến khích làm việc bằng những hành động tích cực và phản thưởng.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Vết thương tự gây ra

Hình 15.1.2.8: Vết thương tự gây ra
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- Vết thương kì lạ về hình dạng và kích cỡ.
- Đặc trưng bên tay trái ở những người thuận tay phải và thường ở mặt bụng của cẳng tay.
- Thường ở trẻ vị thành niên gấp bát lợi do cha mẹ hoặc giáo viên gây ra.

- Điều trị vết thương với kháng sinh nếu có chỉ định hoặc kháng sinh tại chỗ.
- Kiểm soát các nguyên nhân tiềm tàng gây ra ý định.

15.1.3 Dinh dưỡng**Suy dinh dưỡng ở trẻ vị thành niên**

Hình 15.1.3.1: Suy dinh dưỡng ở trẻ vị thành niên
Tác giả: Shailaja Mane, Pune

- Trong giai đoạn vị thành niên, tỉ lệ lưu hành suy dinh dưỡng cao do chế độ ăn uống không hợp lý
- Hầu hết suy dinh dưỡng là do nghèo nàn và lượng lương thực không đủ
- Các bệnh rối loạn chuyển hóa năng cũng có thể dẫn đến suy dinh dưỡng nặng

Chế độ ăn tâm lý được đặc trưng bởi tình trạng tự bỏ đói bản thân qua những chế độ ăn kiêng khắc nghiệt và giảm cân tích cực.

Chia Se Ca Lam Sang

Hình 15.1.3.2A và B: (A) Béo phì ở bé trai;
(B) Béo phì ở bé gái
Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Béo phì ở trẻ em nói chung và trẻ vị thành niên nói riêng đang là vấn đề đáng báo động.

Tỷ lệ hội chứng chuyển hóa tăng đi kèm với tình trạng béo phì.

Béo phì là nguyên nhân hàng đầu gây ra kháng insulin ở trẻ và hội chứng chuyển hóa gồm rối loạn lipid máu, đái tháo đường type 2, biến chứng mạch máu.

15.2 VẤN ĐỀ HỆ THỐNG

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

15.2.1 Da hình

Liệt Bell bên trái



Hình 15.2.1.1: Liệt Bell bên trái
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- Liệt thần kinh mặt một bên cấp tính.
 - Không liên quan với các bệnh thần kinh số hoặc rối loạn chức năng thần não.
- Đặc điểm lâm sàng:**
- Liệt neuron vận động ngoại biên.
 - Hạ góc miếng một bên.
 - Mắt vị giác 2/3 trước lưỡi bên tồn thương.
- Prednisolone uống.
 - Acyclovir/valacyclovir uống nếu có chỉ định.
 - Vật lý trị liệu.
 - Chất bôi trơn mắt để bảo vệ giác mạc.

Viêm da do thuốc



Hình 15.2.1.2: Viêm da do thuốc
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- Ca Lam Sang**
- Bùng phát với viêm và bong tróc trên các ngón và cả bàn tay.
 - Bệnh nhân viêm da tiếp xúc nhẹ và những thuốc cổ truyền được sử dụng.
 - Những đợt bùng phát của viêm da do thuốc có thể dẫn đến các triệu chứng hệ thống.
- Kháng sinh nếu có bội nhiễm.
 - Có thể đắp gạc tẩm nước muối hoặc Steroid tại chỗ.
 - Điều trị đau và ngứa.
 - Steroid uống nếu cần.
 - ATránh xa các tác nhân có hại để phòng ngừa chết tế bào.

U vàng ở gối phải



Hình 15.2.1.3: U vàng ở gối phải
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- Triệu chứng lâm sàng ở da của rối loạn lipid máu.
 - Thường xảy ra quanh khớp.
 - Do sự tích tụ lipid trong các tế bào bợt ở da.
 - Tăng LDL cholesterol.
 - Nguy cơ bệnh mạch máu não và tim mạch.
 - Có thể liên quan đến bệnh mắt trái, rối loạn điều hòa và đục thủy tinh thể.
- Thay đổi lối sống bao gồm chế độ ăn và tập thể dục.
 - Statin liều cao Statins, bile acid se-questrants, niacin và ezetimibe tried.
 - Giảm LDL.
 - Ghép gan.
 - Nội tinh mạch cửa - chủ.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

U máu lớn



Hình 15.2.1.4: U máu lớn
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- U máu thường thấy ở trẻ sơ sinh và tan đi trước khi chúng đến tuổi trưởng thành.
- Nhưng những khối u lớn như được thấy trong hình có thể tồn tại dai dẳng và gây ra các vấn đề tâm lý xã hội.
- Biến chứng bao gồm loét và chảy máu. Hiệu ứng chèn ép cũng có thể có phụ thuộc vào vị trí. Các u lớn cũng có thể gây ra suy tim cung lượng cao và giảm tiêu cầu nhung hiêm.

- Thường chỉ hiện diện ở một bên trái.
- Những khối u lớn cần phẫu thuật để cải thiện về thẩm mỹ cũng như ngăn chặn biến chứng.
- Liệu pháp Steroids và laser đã được điều trị thử cho các u nhỏ.

Hội chứng ma cà rồng (Hypohydrotic Ectodermal Dysplasia)



Hình 15.2.1.5A and B: Hội chứng ma cà rồng (Hypohydrotic ectodermal dysplasia)
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- Nguyên nhân thường gặp nhất của loạn sản ngoại bì.
- Liên quan đến rối loạn về mặt di truyền.
- Giảm khả năng tiết mồ hôi (hypohydrosis).
- Tóc và lông mọc chậm và thưa thớt (hypotrichosis).
- Không có răng (hypodontia) hoặc răng rất nhô.
- Đặc điểm nhận dạng khuôn mặt: trán dô, môi dày và mũi tẹt.
- Không có tóc, lông mày và lông mi.
- Giảm sắc tố da, khô và có dạng vảy.
- Da thường đen, mỏng và nhau.
- Bệnh khô mắt/ viêm kết mạc mắt.

- Kiểm soát nhiệt độ, phòng ngừa tăng thân nhiệt.
- Chăm sóc mắt và da.
- Vệ sinh răng miệng.
- Điều trị viêm họng viêm mũi là những bệnh thường gặp.
- Tạo thuận lợi cho tăng trưởng và phát triển với chế độ dinh dưỡng phù hợp.

Viêm mạch máu nhỏ



Hình 15.2.1.6: Viêm mạch máu nhỏ
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

Nguyên nhân: phức hợp trung gian miễn dịch (ban Henoch-Schonlein,...), rối loạn ANCA (U hạt Wegener',...), da hình (rối loạn mô liên kết,...)

Triệu chứng lâm sàng: chàm đỏ xuất huyết, xuất huyết tiêu hóa, viêm khớp, tiêu máu, viêm màng bồ đào.
Đau và thay đổi màu sắc trong một số trường hợp.

- Tìm các nguyên nhân đặc biệt.
- Steroids uống/TM
- Úc chế miễn dịch: Cyclophosphamide, methotrexate.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Hoại tử đầu tэн các ngón</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Hoại tử do viêm mạch máu nhỏ • Bắt đầu với đau và thay đổi màu sắc ở đầu ngón tay và chân • Tiến triển dần đến hoại tử hầu hết các ngón. • Cơ chế khác của viêm mạch máu nhỏ đã được quan sát thấy gần đây. 	<ul style="list-style-type: none"> • Steroids. • Heparin để cải thiện dòng máu • Cắt cụt như một biện pháp cuối cùng • Theo dõi

Áp xe nồng

	<p>Du là vị trí thường gặp nhất của áp xe; có thể nồng hoặc sâu. Có thể lan rộng nhưng thường giới hạn bởi thành áp-xe hoặc vỏ bao. Hoặc nó có thể lan xuống lớp dưới da, dẫn tới viêm mô tế bào.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Rạch và dẫn lưu • Cấy mù • Kháng sinh đường tĩnh mạch: Staphylo-coccus aureus là tác nhân thường thấy nhất; vi khuẩn cloxacillin là thuốc được lựa chọn • Kháng sinh thay thế nếu nghĩ nhiều đến MRSA.
--	---	---

15.2.2 Các hội chứng

Hội chứng Klippel-Trenaunay-Weber

	<ul style="list-style-type: none"> • Tam chứng vết bớt rượu vang đỏ, dãn tĩnh mạch và phi đại xương mô mềm. • Biểu hiện lúc sinh, giai đoạn sớm của nhũ nhi, hoặc trẻ nhỏ. • Thường chỉ ảnh hưởng một bên. • Có thể liên quan đến nội tạng. • Nguyên nhân thường được quan tâm nếu tồn tại đến tuổi vị thành niên. 	<ul style="list-style-type: none"> • Chủ yếu bảo tồn • Điều trị triệu chứng khi cần. • Kiểm soát đau. • Kháng sinh và giảm đau nếu có viêm mô tế bào và viêm huyết khối tĩnh mạch. • Kháng đông nếu có huyết khối. • Điều trị phi đại chi và phẫu thuật thẩm nếu có thể.
--	---	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Hội chứng Peutz-Jeghers

Hình 15.2.2.2: Hội chứng Peutz-Jeghers
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

- Đột biến gen lặn trên nhiễm sắc thể thường, polyp lành tính đường tiêu hóa.
- Biến đổi máu sắc niêm mạc và nốt melanin quanh miệng, má.
- Nữ hóa tuyến vú và tăng trưởng nhanh nếu có u良性 hoàn...
- Nguy cơ cao ác tính.

- Cắt bỏ polyp lớn và có triệu chứng.
- Điều trị biến chứng như chảy máu.
- Cần theo dõi ung thư lâu dài.

Hội chứng Marfan

Hình 15.2.2.3 A và B: Hội chứng Marfan
Tác giả: Nitin A Yelikar, Pune

Trẻ vị thành niên với tầm vóc cao mặt dài, hàm trên hẹp và răng chen chúc.

Dị dạng mặt phản ánh bắt thường mô liên kết gồm cung mạc xanh, cận thị thường gấp ở 60% số BN, sự lỏng lẻo của dây chằng treo gây ra chứng rung rinh móng mắt.

Kiểm tra đèn khe - cho thấy trật khớp thủy tinh thể.

Điều trị theo từng vấn đề đi kèm.

15.3 CÁC VẤN ĐỀ KHÁC

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
15.3.1 Răng		
Sâu răng		
	<p>Sâu răng - Một trong những vấn đề thường gặp ở trẻ vị thành niên do vệ sinh răng không đúng, răng không thẳng hàng, thói quen ăn socola và kẹo làm tăng nguy cơ sâu răng.</p> <p>Triệu chứng lâm sàng—Đau răng áp xe chân răng, viêm nướu.</p> <p>Biến chứng—Nguy cơ viêm nội tâm mạc NT ở BN có bệnh tim trước đó.</p> <p>Có thể làm xáu hình ảnh bản thân và sự tự tin.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Phòng ngừa—Chải răng đúng cách, thay đổi các thói quen xấu, khám răng định kỳ thường xuyên. Trám răng với bạc hoặc ceramic. Điều trị hút tủy cho các sâu răng lỗ sâu. Nhổ răng sâu và cấy răng ceramic. Súc miệng bằng Fluoride thường xuyên có thể giúp ngăn ngừa sâu răng.
Tật lệch khớp cắn của răng		
	<ul style="list-style-type: none"> Liên kết giữa các răng không thích hợp do di truyền, mút ngón tay, sâu răng, bệnh nướu răng, mất răng sữa sớm, vẫn còn răng sữa... Có thể gây ra cắn chéo, cắn sâu và răng mọc chen chúc. Trong hình là hình ảnh cắn chéo với hàm dưới thụt ra sau dẫn đến lệch khớp cắn. 	<p>Điều trị nên được cá thể hóa.</p> <p>Hầu hết được phòng ngừa bởi khí cụ.</p> <p>Sửa chữa với khí cụ bắt đầu lúc 12 đến 13 tuổi.</p> <p>Phẫu thuật chỉ đặt ra sau 18 tuổi với nữ và 20 tuổi với nam.</p>
Chia Se Cù Lũm Sang		
Niềng răng		
	<ul style="list-style-type: none"> Để điều trị bất thường dây chằng răng, niềng hoặc các dụng cụ khác đã được sử dụng. Các khâu kim loại được gắn vào một vài răng, các mắc cài băng sứ, kim loại hoặc nhựa bám vào bề mặt răng. Dây kim loại hoặc thun dùng để siết các răng lại. Dây, bàn, vít băng kim loại có thể sử dụng để cố định hàm tương tự cách cố định trong gây xương hàm.. 	<p>Chải và xà răng mỗi ngày đều đặn và thường xuyên đi khám răng. Máng bám tích tụ lâu dài trên răng có thể làm hoen ô hoặc sâu răng nếu không vệ sinh thích hợp.</p> <p>Biến chứng:</p> <ul style="list-style-type: none"> Sâu răng. Khó chịu trong quá trình điều trị. Để kích ứng miệng và nướu răng (viêm nướu) do dụng cụ. Nhai hoặc nói khó khăn trong quá trình điều trị. Điều trị đa số thành công ở trẻ em và thanh thiếu niên vì xương vẫn còn mềm và răng có thể di chuyển dễ dàng. Điều trị có thể kéo dài 6 tháng đến 2 hoặc nhiều năm hơn, phụ thuộc vào độ nặng của bệnh.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Mê các răng cửa đơn giản

Hình 15.3.1.4: Mê răng cửa đơn giản
Tác giả: Ashish Kakkar, New Delhi

Không cần can thiệp lên phần chân răng

Điều trị chủ yếu là bảo tồn.
Bao gồm: Mũ tuy và trám thẩm mỹ với vật liệu composite để phục hồi hình dạng và chức năng của răng.

Chấn thương răng cửa

Hình 15.3.1.5: Chấn thương răng cửa
Tác giả: Ashish Kakkar, New Delhi

Do không được điều trị, răng cửa trên bên trái trở nên không có khả năng sống và đen.
Có nhiều tổn thương quanh chóp răng kèm theo như u hạt và nang.

Điều trị nên được bắt đầu sớm với phương pháp nội nha.

Chia Se Ca Lam Sang

Trang sức cho răng - răng cửa bên hàm trên

Hình 15.3.1.6: Trang sức cho răng - súng cửa bên hàm trên
Tác giả: Ashish Kakkar, New Delhi

Trang sức cho răng được sử dụng từ thời cổ đại nhưng ngày nay nó đã sống lại như một mốt thời trang mới nhất.

Trang sức cho răng làm từ ngọc hoặc kim cương được gắn lên bề mặt răng bằng một phương pháp đơn giản. Thiết kế có thể thay đổi theo mong muốn hoặc có thể quay về với xu hướng ban đầu.

Thường không gây hại cho bê mặt răng nhưng cần chăm sóc kỹ lưỡng, loại bỏ các mảng thức ăn để ngăn chặn sâu răng quanh chỗ bám của trang sức.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
	<p>Thường gặp ở trẻ vị thành niên ở độ tuổi đang trưởng thành ở Ấn Độ nhất là ở be trai.</p> <ul style="list-style-type: none"> Tạo ảnh hưởng xấu khi có vết ô trên răng. Mất đi phần men răng. Điều kiện để phát triển viêm nướu và viêm quanh răng. Xơ hóa dưới niêm mạc. Tăng sừng hóa của niêm mạc miệng. Carcinoma của tế bào vảy ở miệng. 	<ul style="list-style-type: none"> Ngừng hút thuốc lá và chảy sạch răng. Điều trị nếu có viêm nướu và viêm quanh răng. Có thể phẫu thuật nếu có ung thư hốc miệng và các phuowowgn pháp điều trị chuyên biệt khác khi cần.
	<p>Trẻ vị thành niên thường có các hành vi nguy cơ cao. Điều này có thể dẫn đến tai nạn và các tổn thương. Tham gia các hoạt động thể thao cũng có thể mất răng.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Mất răng nhất là răng cửa có thể làm trẻ cảm thấy xấu hổ. Nếu không thay răng đúng lúc sẽ ảnh hưởng đến tư tôn của chúng. Có thể thay thế bằng cầu răng. Nếu cha mẹ có khả năng kinh tế có thể cấy ghép răng.
	<p>Gãy răng cửa dưới mào xương ô răng thi không có phương pháp cứu vãn.</p>	<p>Nhỏ và trồng răng mới là lựa chọn duy nhất</p>

X-quang cho thấy hình ảnh gãy răng cửa chính hàm trên

	<p>Gãy răng cửa dưới mào xương ô răng thi không có phương pháp cứu vãn.</p>	<p>Nhỏ và trồng răng mới là lựa chọn duy nhất</p>
--	---	---

Hình 15.3.1.9: X-quang cho thấy gãy răng cửa chính hàm trên.

Tác giả: Ashish Kakkar, New Delhi

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Mảnh vỡ của răng được nhô ra

Hình 15.3.1.10: Mảnh vỡ của răng được nhô ra
Tác giả: Ashish Kakkur, New Delhi

Gãy răng cửa dưới mão xương ổ răng thi không có phương pháp cứu vãn.

Nhô và trồng răng mới là lựa chọn duy nhất.

Hình ảnh nướu sau khi cấy chân răng

Hình 15.3.1.11: Nướu răng sau khi cấy chân răng.
Tác giả: Ashish Kakkur, New Delhi

Nhô mảnh rẽ răng còn lại

- Sau khi nhô sẽ được trồng răng mới
- Mão răng phía trên phần chân răng cấy.

Hình ảnh X-quang của cấy ghép răng

Hình 15.3.1.12: X-quang của hình ảnh cấy ghép răng
Tác giả: Ashish Kakkur, New Delhi

Đây là hình ảnh X-quang của cấy ghép răng. Cần kiểm tra lại vị trí của phần cấy ghép để tiến hành mão răng.

Một khi phần cấy ghép đã cố định, các răng có thể được mão.

Chia Sẻ Ca Lam Sang

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

15.3.2 Mắt

Mù tiền phòng



Hình 15.3.2.1: Mù tiền phòng
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

Mù hoặc bạch cầu ở tiền phòng của .
Nguyên nhân gồm loét giác mạc
đặc biệt do nấm, bệnh Behcet,
viêm nội nhãn, viêm màng bồ
dào lan toá, viêm toàn nhãn.
Phát hiện khi phần mù vàng đóng ở
đây của tiền phòng, sung huyết kết
mạc và viêm màng bồ dào trước.

Điều trị nguyên nhân bằng
kháng sinh đường tĩnh
mạch.

Loạn sắc tố mống mắt



Hình 15.3.2.2: Loạn sắc tố mống mắt
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

Loạn sắc tố mống mắt là sự khác nhau
giữa màu sắc 2 mắt.

Mắt trái thường có màu bình
thường.

Mắt phải có vết giảm màu sắc ở vị
tri 4 và 8 giờ.

Khi các phần của mống mắt có
màu khác nhau được gọi là loạn
sắc tố mống mắt tùng phản.

- Không cần điều trị.
- Trấn an bệnh nhân.
- Trẻ vị thành niên có thể xem
nó như một dấu hiệu của cái
đẹp.
- Nếu việc điều trị không cần thiết
, kinh áp trong nhiều màu sắc có
thể được lựa chọn khi cần.

Melanoma ác tính



Hình 15.3.2.3: Melanoma ác tính
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

Khối u ác tính của mắt ánh hướng đến
một vài phần của mắt - thường nhất
là lớp màng mạch.

Có thể không có triệu chứng, hoặc với mắt
lồi, thay đổi màu sắc mống mắt, giảm thị lực,
mắt đỏ đau, bắt thường mống mắt và kết
mạc.

- Melanoma nhô - laser, cận xạ trị,
xạ trị.
- Khoét nhãn.
- Hóa trị.

Hình ảnh

Chú ý

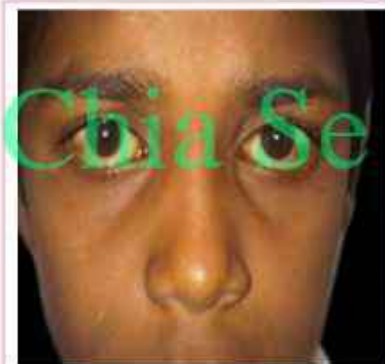
Xử trí

Dóm Bitot - Thiếu Vitamin A - 1

Hình 15.3.2.4: Dóm Bitot— Thiếu Vitamin A -1
Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Quáng gà—Triệu chứng sớm nhất.
Biến đổi ở mắt—Bệnh khô mắt, đóm Bitot, khô loét giác mạc.
Biến đổi ở da—Khô, tróc vảy, mảng dày sừng thường ở cánh tay, chân, vai và mông.

Phòng ngừa với Vitamin A liều cao cho trẻ em dưới 5 tuổi theo chương trình sức khỏe cộng đồng có thể giảm tần suất thiếu vitamin A trầm trọng dẫn đến mù lòa.

Dóm Bitot - Thiếu Vitamin A - 2

Hình 15.3.2.4: Dóm Bitot— Thiếu Vitamin A -2
Tác giả: Siddharth S Budhraja, Pune

Mắt tinh toàn vẹn của biểu mô bàng quang - tiêu mủ và tiêu máu.

Biến đổi của biểu mô - Hẹt hó hấp - tắc nghẽn phế quản.

Giao dục sức khỏe để tăng nhận thức về vai trò của Vitamin A trong chế độ ăn hàng ngày và việc cung cấp ở nơi cần có thể phòng ngừa được tình trạng thiếu Vitamin A.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Viêm kết mạc dị ứng-1



Hình 15.3.2.6A and B: (A) Viêm kết mạc dị ứng - Confluent papillae at limbus
 (B) Palpebral allergic conjunctivitis—Giant or cobblestone papillae
Tác giả: Quresh B Maskati, Mumbai

Ở Ấn Độ, viêm kết mạc dị ứng hiện diện suốt, không giống như các nước ôn đới thường gặp trong mùa xuân.

Triệu chứng đầu tiên thường là ngứa. Chảy nước mắt, tiết dịch và đỏ mắt là các triệu chứng kèm theo. Sự hiện diện của nhú bên trong mi mắt hoặc bờ mi có ý nghĩa chẩn đoán. Đây là hiện tượng tăng đáp ứng miễn dịch Type IV đối với tác nhân ngoại lai như bụi nhả, ve, phấn hoa...

- Vệ sinh tại chỗ và không được dụi mắt
- Nhỏ kháng Histamin tại chỗ có thể giảm bớt triệu chứng
- Thuốc nhỏ mắt ôn định dưỡng bào có thể sử dụng thời gian dài để giải mẩn cảm.
- Steroid tại chỗ thường được sử dụng trong các trường hợp bệnh dai dẳng. Liều cao ngắn ngày có thể được chỉ định nhưng phải lưu ý các tác dụng phụ như lạm thuốc, khô, đặc thủy tinh thể và glaucoma mắt

Giác mạc hình chóp—Đầu hiệu Munson—Mi mắt dưới bị kéo xuống



Hình 15.3.2.7: Giác mạc hình chóp—Đầu hiệu Munson—Mi mắt dưới bị kéo xuống
Tác giả: Quresh B Maskati, Mumbai

Giác mạc hình chóp là tình trạng thoái hóa của giác mạc, triệu chứng điển hình thường xuất hiện ở trẻ lớn.

Chi 20% trường hợp tiến triển.

Nghỉ ngơi khi có sự suy giảm thị lực hoặc có sự biến động thị lực trong vòng ít tháng với kính cận thị hoặc đột ngột cảm thấy khó chịu với kính áp tròng.

Trong một số trường hợp hiếm, có thể bị tách lớp nhu mô do căng quá mức gây ra hiện tượng phủ giác mạc và đặc phân định của nó.

Ở giai đoạn sớm của bệnh có thể điều trị với kính cận; sau đó cần kính áp tròng đặc biệt như kính áp tròng loạn thị mềm hoặc kính áp tròng hỗn hợp. Nếu không thích hợp với các loại kính này có thể dùng kính thay thế như loại kính theo thiết kế "Rose K" hoặc kính áp tròng cỡ lớn che phủ toàn bộ giác mạc và cũng mặc được biết như kính áp tròng cứng mạc. Tốc độ tiến triển có thể ngừng lại bằng phương pháp nối ngang giác mạc bằng cách liên kết các bô collagen trong chất nền lại với riboflavin lỏng và chiếu tia UV lên. Trong các trường hợp nặng, giác mạc có thể làm phẳng bằng chèn vào các mảng plastic ở vùng ngoại vi giác mạc. Ghép giác mạc là lựa chọn cuối cùng.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Phẫu thuật LASIK

Hình 15.3.2.8: Phẫu thuật LASIK.
Tác giả: Quresh B Maskati, Mumbai

Các loại kính bị loạn bô. Liệu pháp không đau dưới gây tê cục bộ (bằng thuốc nhỏ mắt) để điều trị tật cận thị, viễn thị và loạn thị. Bệnh nhân nên trên 18 tuổi và có độ ổn định về khúc xạ nhiều năm.

Đeo bô dây giác mạc và làm giác mạc dô trước để loại trừ giác mạc hình chóp và giác mạc mỏng vì đây là các chống chỉ định.

Đeo kính áp tròng nên dừng ít nhất một tuần trước đó.

- Lật vạt bán phần với một dao cơ học.
- Chùm tia excimer laser được dùng để cắt gọt sửa lại giác mạc theo các thông số đã định trong máy tính.
- Úp vạt trở lại vị trí ban đầu và làm tương tự với mắt kia.
- Sau phẫu thuật bệnh nhân sẽ được dùng một liệu trình ngắn kháng sinh + steroid + thuốc nhỏ mắt một vài tuần.
- Bệnh nhân có thể hoạt động trở lại trong vòng 24 đến 48 giờ.

Kính áp tròng thẩm mỹ - Kim cương hoặc vàng được gắn vào những kính áp tròng cùng mạc thẩm mỹ

Hình 15.3.2.9: Kính áp tròng thẩm mỹ—Vàng và kim cương được gắn vào kính áp tròng cùng mạc thẩm mỹ
Tác giả: Quresh B Maskati, Mumbai

- Đối với những trẻ vị thành niên muôn hợp thời trang, nhiều kính áp tròng thẩm mỹ (CL) sẽ sẵn có.
- Kính áp tròng thẩm mỹ thường dùng là những tròng kính mềm có sẵn ở các quầy thuốc với nhiều màu sắc và thiết kế như theo màu cờ của các nước...
- Kính áp tròng thẩm mỹ mới nhất là loại kính áp tròng cùng mạc lớn với kim cương hoặc vàng được gắn lên. Những loại này được làm theo đơn đặt hàng có thể không hợp với người mang hoặc có lỗi về khúc xạ.

- Giống như bất cứ loại kính áp tròng nào, cần vệ sinh thích hợp và tuân thủ thời gian deo tối ưu nếu không sẽ gây ra các nguy cơ có hại.
- Vì chung được bán rộng rãi ở các quầy thuốc và bệnh nhân thường không được hướng dẫn đầy đủ từ các chủ quầy nên sẽ có các biến chứng không cần thiết.
- Với bất kì triệu chứng nào như giảm thị lực, mắt đỏ, chảy nước mắt sau mang các kính này cần khám mắt ngay lập tức.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
15.3.3 Xô khuyên và hình xăm		
Khuyên tai		
	<p>Xô khuyên, một hình thức của việc dùng kim đâm qua một bộ phận cơ thể tạo ra một lỗ tròn để đeo đồ trang sức.</p> <p>Tai là vị trí thường được xô - một hay nhiều vị trí.</p> <p>Nhiều loại trang sức thường được đeo ở nhiều vị trí khác nhau.</p>	<p>Điều trị chỉ cần khi có biến chứng của xô khuyên</p>

Hình 15.3.3.1 A and B: Xô khuyên tai
Hình ảnh: Sharanya Mane, Pune

Viêm quanh sụn tai

	<p>Bội nhiễm sau khi xô khuyên tai không vô khuẩn là nguyên nhân thường gặp, đặc biệt khi được làm bởi những người không phải chuyên môn. Viêm mủ tè báo của vùng loa tai và nhiễm trùng nếu không điều trị kịp thời có thể dẫn đến viêm nhiễm trùng quanh sụn, gây đau và sưng nề vùng vách tai.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Trong giai đoạn sớm, điều trị chủ yếu là giảm đau và giảm đau. Phẫu thuật có thể cần thiết. Giao dục sức khỏe, chuẩn đoán và điều trị sớm.
---	---	--

Chia Se Ca Lam Sang

Viêm tai tiếp xúc

	<p>Viêm tai tiếp xúc do sử dụng các trang sức rẻ tiền. Bệnh nhân nhạy cảm với nickel và các kim loại tương tự thường có nguy cơ viêm tai tiếp xúc, đặc biệt trong mùa hè và ở những bệnh nhân đã mẩn hôi nhiều. Ion Nickel qua mẩn hôi gây khó chịu dẫn đến viêm tai.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tránh xa nickel trong các trang sức giả. Sử dụng kim loại ít nhạy cảm như vàng, bạc hay thậm chí hoa tai bằng thép không rỉ. Điều trị với steroid tại chỗ và kháng histamin.
--	---	--

Hình 15.3.3.2: Viêm tai tiếp xúc
Tác giả: Vijay Zawar, Nashik

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Khuyên mũi



Hình 15.3.3.4: Khuyên mũi
Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Xò khuyên vẫn còn là phong tục tập quán của phụ nữ Hindu Ấn Độ như một thứ trang sức ở mũi, thường là lỗ mũi trái.
Vị trí khác - Môi, vú, rốn, bộ phận sinh dục, má,...

Dụng cụ để xò gồm kim, sún, kim băm, kẹp, ống nhựa...
Biến chứng: dị ứng, nhiễm trùng hoặc có thể có sẹo.

Xăm hình



Hình 15.3.3.5: Xăm hình
Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Một hình xăm là một dấu hiệu tồn tại lâu dài bằng cách đưa mực in vào dưới da nhằm mục đích tạo thẩm mỹ, thể hiện tinh cảm hoặc cho mục đích tôn giáo.

Có ích như một dấu hiệu nhận dạng trong trường hợp tim người phạm tội vì hình xăm này được in sâu trong da và không bị phá hủy thậm chí với bong nồng.

Điều trị phụ thuộc vào biến chứng:

- Xăm hình không vô khuẩn có thể lây truyền nhiễm trùng như viêm gan B, C, HIV,...
- Cũng có thể dẫn đến nhiễm trùng huyết và sẹo lồi.

Xăm chữ viết tắt



Hình 15.3.3.6: Xăm chữ viết tắt
Tác giả: Shailaja Mane, Pune

Xăm tên viết tắt của bạn tình là một hành động có từ lâu đời.

Ngày nay việc xóa đi hình xăm khi mới quan hệ gây đớ là một vấn đề quan trọng. Việc xóa hình xăm thường đắt và có thể để lại sẹo.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Hình xăm hiện đại của giới trẻ

Hình 15.3.3.7 Hình xăm hiện đại của giới trẻ.
Tác giả: Tanmaya Amjadi, Mumbai

Giới trẻ thường xăm hình để:

Làm đẹp cho cơ thể.
Hợp dẫn với người khác phái.
Ghi nhớ người mình yêu thương.
Thể hiện sự chân thành trong tình yêu.

Hình ảnh nam tính

Áp lực với trẻ đồng lứa khác.
Khả năng nhận thức bản thân kém - nếu có 3 hình xăm trở lên thường được cho là khả năng nhận thức bản thân kém.

Thân trọng:

- Sử dụng kim đốt nóng đốt lên để xăm hình.
- Không dùng chung kim tiêm.
- Rửa tay với xà phòng và lau khô trước khi xăm hình.
- Chạm nhẹ máu lúc xăm với gạc sạch.
- Nếu cần có thể bôi một loại kem vô trùng lên hình xăm.
- Sử dụng khăn sạch để lau khi hình xăm hoàn thành.
- Xăm những hình nhỏ ở khu vực kin đáo để kiểm tra trước nếu cơ thể và da không thích hợp với nó.
- Tiếp xúc với ánh nắng mặt trời có thể gây mờ vết xăm.

Xóa hình xăm

Hình 15.3.3.8 Xóa hình xăm
Tác giả: Vijay Zawar, Nasik

Xóa vết xăm không phải là công việc dễ dàng.

Được làm với sự hỗ trợ của Q-switched NdYag Lasers.

Cần được thực hiện nhiều lần.

Trước khi có laser, các phương pháp khác được sử dụng như mài da, xóa xăm bằng muối, phẫu thuật cắt và ghép da, đốt điện, liệu pháp làm lạnh.

• Seo, biến đổi màu sắc, hình thành seo là những tác động bất lợi của việc xóa vết xăm bằng laser.

• Sau đó các triệu chứng sẽ tự giảm đi.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

15.3.4 Bệnh về da và bệnh lây truyền qua đường tình dục ở trẻ vị thành niên**Gàu**

Hình 15.3.4.1: Gàu
Tác giả: MKC Nair,
Thiruvananthapuram

Gàu là vấn đề da đầu thường gặp nhất ở tuổi vị thành niên với nhiều mảng trắng tróc ra và tóc rung làm trẻ thấy xấu hổ. Gàu có thể liên quan đến:

- Da đầu do sự tăng hoạt động của tuyến bã và tuyến mồ hôi.
- Sản phẩm chuyển hóa phụ của vi sinh vật thường trú ở da (Đặc biệt là nấm men Malassezia).
- Sự nhạy cảm của da với khăn trải giường.

Không có phương pháp chữa khỏi hoàn toàn, điều trị có thể kéo dài nhiều năm. Có sự liên quan giữa nấm, gàu và chất chua trong dầu gội đầu; eleinium sulfide, zinc pyrithione, ketoconazole, terbinafine, ... là những thuốc được khuyến cáo sử dụng và trong các trường hợp nặng steroid hệ thống có thể được chỉ định.

Viêm da do điện thoại di động ở tay

Hình 15.3.4.2: Viêm da do điện thoại di động ở tay
Tác giả: Abhaya Martin, Calicut

Sử dụng điện thoại tăng ở giới trẻ.

Việc sử dụng điện thoại liên tục có thể dẫn đến viêm da dị ứng tại điểm tiếp xúc với điện thoại.

Đây là hình ảnh của bàn tay có viêm da tiếp xúc.

Kiểm tra dị ứng áp da (patch test) có thể được thực hiện để tìm ra tác nhân dị ứng.

Viêm da do điện thoại di động ở tai

Hình 15.3.4.3: Viêm da do điện thoại di động ở tai
Tác giả: Abhaya Martin, Calicut

Tác nhân dị ứng thường là tám nickel cấu tạo nên điện thoại. Nickel rò rỉ qua mồ hôi và dẫn đến viêm da dị ứng.

- Bệnh nhân cần ngừng sử dụng điện thoại và chuyển qua một máy khác không bị rò rỉ nickel.
- Điều trị viêm da dị ứng bằng thuốc ở vùng bị ảnh hưởng.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Viêm da dị ứng do tiếp xúc với giày dép

Hình 15.3.4.4: Viêm da dị ứng do tiếp xúc với giày dép.

Tác giả: Abhaya Martin, Calicut

Giày dép là nguyên nhân gây dị ứng do tiếp xúc.

Xu hướng thời trang giày dép mới hiện nay và việc sử dụng chất hóa học tổng hợp trong sản xuất dẫn đến tăng số trường hợp dị ứng do tiếp xúc lên.

Việc cạnh tranh về mặt thời trang giữa những đứa trẻ cùng lứa khiến giới trẻ cố gắng thử các loại mẫu giày dép mới kì lạ.

- Bệnh nhân cần ngừng mang các mẫu giày dép là nguyên nhân gây ra dị ứng.
- Kiểm tra bằng dị ứng áp da với các mẫu giày dép để nhận ra tác nhân gây dị ứng.

Tóc xoăn

Hình 15.3.4.5: Tóc xoăn

Tác giả: Abhaya Martin, Calicut

Tạo kiểu tóc theo một ngày nay đã trở nên rất bình thường ở giới trẻ.

Duỗi, uốn, làm tóc gọn sóng hay xoắn có thể sử dụng các chất hóa học gây tổn thương thân tóc.

- Đây là nguyên nhân chính gây ra biến màu rụng tóc.
- Bệnh nhân nên được giải thích nguyên nhân và dừng việc uốn tóc lại.

Chia Se Ca Lam Sang

Hình 15.3.4.6: Gel vuốt tóc

Tác giả: Abhaya Martin, Calicut

Gel vuốt tóc thường được giới trẻ sử dụng ngày càng nhiều để tạo kiểu cho tóc và giữ kiểu tóc cho một thời gian dài.

- Đây có thể là nguyên nhân chính khiến tóc biến màu và rụng tóc.
- Bệnh nhân phải được giải thích để dừng sử dụng gel hoặc giới hạn ít nhất có thể.

Hình ảnh

Chú ý

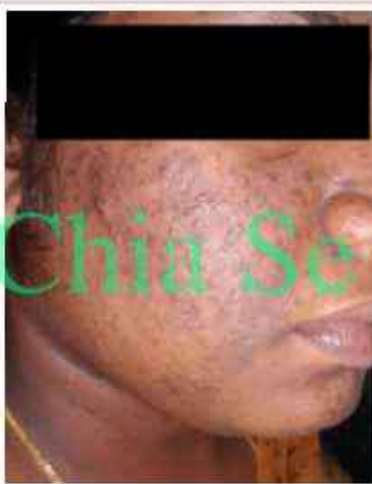
Xử trí

Hậu quả của mụn - sẹo

Hình 15.3.4.7: Hậu quả của mụn - sẹo
Tác giả: Abhaya Martin, Calicut

Sẹo xảy ra do viêm sâu trong vùng lỗ chân lông.
Thường gặp ở bệnh nhân sau mụn trứng cá dạng nang cục.
Sẹo được phân loại thành: sẹo cát dày hình đá nhọn, sẹo lõm chân hổ vuông, sẹo lồi,...
Việc phân loại giúp lựa chọn phương pháp điều trị thích hợp.

Phẫu thuật cần thiết điều trị sẹo, bao gồm: phẫu thuật subcision, discission, punch floatation, mài da và mặt nạ hóa học.

Hậu quả của mụn - vết thâm

Hình 15.3.4.8: Hậu quả của mụn - vết thâm
Tác giả: Abhaya Martin, Calicut

Mụn ở một số người có thể留下 vết thâm như là một hiện tượng tăng sắc tố sau viêm (PIH).
Trẻ với mụn và vết thâm cần có sự điều trị thích hợp.

Bệnh sinh: Sự hình thành sắc tố thường diễn ra ở da nên có thể tạo ra sự biến đổi màu sắc khi da bị tổn thương.

Chẩn đoán phân biệt:

- Vết thâm do việc sử dụng Minocycline
- Trứng cá trầy xước
- Viêm da dạng Liken và Liken phẳng

Dùng các thuốc làm mờ vết thâm như hydroquinone, kojic acid, arbutin, glabridin.

Liệu pháp: Mặt nạ hóa học với acid glycolic.

Chia Sẻ
Làm Sang

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 Hình 15.3,4,9: Viêm tuyến mồ hôi mưng mủ Tác giả: Abhaya Martin, Calicut	<p>Bệnh của tuyến cản tiết do mụn gâybit tắc của tuyến mồ hôi.</p> <p>Thường tăng ở giai đoạn tuổi dậy thi và sinh sản.</p> <p>Biểu hiện triệu chứng với nốt hoặc nang đau ở vùng nách, háng hoặc đáy chậu có thể vỡ ra và dò vào các xoang.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Khó điều trị do tần suất tái phát cao. Có thể liên quan đến mụn trứng cá danh conglobata và u nang lông và được gọi là tam chứng Pillbury.

Sắn cục

 Hình 15.4,10: Sắn cục Tác giả: Abhaya Martin, Calicut	<p>Một rối loạn tâm lý biểu hiện ở da thường gặp ở trẻ vị thành niên.</p> <p>Căng thẳng tiềm ẩn và dai dẳng có thể dẫn đến tình trạng này.</p> <p>Tồn thương tăng sắc tố và liken hóa đang nốt như biểu hiện ở những vùng dễ thấy như các chi.</p> <p>Chứng bắt đầu với triệu chứng ngứa (thường gấp nhất) ở vị trí côn trùng chích và việc gãi thường xuyên khiến vùng đỏ bị dày lên và liken hóa.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tư vấn. Đánh giá về mặt tâm lý. Steroid tại chỗ hoặc tiêm vào vùng tổn thương có thể giảm triệu chứng ngứa.
---	---	---

Bớt Becker

 Hình 15.3,4,11: Bớt Becker Tác giả: Abhaya Martin, Calicut	<p>Bớt tăng sắc tố khởi phát ở tuổi dậy thi và tiếp tục phát triển cho đến giai đoạn vị thành niên.</p> <p>Bớt lành tính nhưng có thể thay đổi thứ phát như mụn, phát ban, rụng tóc, giảm sán một bên vú và thiếu sán cơ ngực.</p>	<p>Điều trị phụ thuộc vào biến chứng. Có thể dễ dàng điều trị nếu không có biến chứng.</p>
---	--	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Mồng gà

Hình 15.3.4.12: Mồng gà
Tác giả: Abhaya Martin, Calicut

Bệnh lây truyền qua đường tình dục ngày càng tăng trong giới trẻ.

Việc quan hệ tình dục không an toàn đặt trẻ vị thành niên vào các nguy cơ của nhiễm trùng như mụn cóc sinh dục do HPV.

HPV type huyết thanh 16 và 18 có thể gây ra chuyển sán ác tính (ung thư cổ tử cung).

Các lựa chọn điều trị bao gồm:

- Podophyllin trong 25% cồn benzoin.
- Trichloroacetic acid.
- Imiquimod.
- Radioand.

U nhầy lầy

Hình 15.3.4.13: U nhầy lậy
Tác giả: Jayakar Ithomas, Chennai

Một trẻ vị thành niên với nhú rò rỉ màu trắng sữa, hình vòm, lõm ở trung tâm.

Chạm quanh tổn thương, bội nhiễm và sự lan rộng của nhiễm trùng do hiện tượng Koebner là những biến chứng thường gặp.

Bệnh nhân thường có tiền sử về quan hệ tình dục không an toàn.

Trước tiên cần loại trừ HIV và các bệnh lây truyền qua đường tình dục khác.

Cắt các u nếu có thể. Ở trẻ nhỏ, dùng tai chỏ: retinoic acid 0.025 đến 0.1%, KOH 10%, imiquimod 1-5%, flexible collodion - 17% salicylic acid và 17% lactic acid. đốt điện, liệu pháp Nitro long áp lạnh. Ở trẻ lớn: Ritonavir, cidofovir, zidovudine có ích cho điều trị.

Chia Se Ca Lam Sang**15.3.5 Chinh hình nhi khoa****Vẹo cột sống ở trẻ vị thành niên**

Hình 15.3.5.1: Vẹo cột sống ở trẻ vị thành niên
Tác giả: Preeti Galagali, Bengaluru

Vẹo cột sống là cột sống cong qua một bên > 10 độ trên phim X-quang ngực thẳng.

Thường gặp ở bé gái nhiều hơn, 3 đến 5 % trẻ gái vị thành niên có cong vẹo cột sống, chỉ 15% trong số này cần điều trị.

Nguyên nhân thường không rõ có thể do di truyền, hormon, bất thường cấu trúc và bệnh thần kinh cơ.

- 23 trẻ có biểu hiện triệu chứng.
- Tiễn triển nhanh nhất trong giai đoạn SMR 2 đến 3 ở bé gái và 3 đến 4 ở bé trai.
- Di chứng nếu vẹo cột sống nặng không điều trị bao gồm đau lưng mãn tính, viêm khớp, ngoại hình xấu, bệnh tim mạch hô hấp.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Vẹo cột sống ở trẻ vị thành niên—Adam's Test

Hình 15.3.5.2: Vẹo cột sống ở trẻ vị thành niên - Adam's test
Tác giả: Anand Galagali, Bengaluru

Test cúi người về phía trước của Adams.

Bệnh nhân tư thế đứng thẳng, cúi xuống 90 độ hoặc hơn với tay ở tư thế thư giãn nhất, khuỷu duỗi và lòng bàn tay hướng về nhau.

Test cúi người về phía trước nhằm đánh giá khả năng di động và mức độ đối xứng của cột sống ngực thắt lưng.

- Phụ thuộc vào mức độ cong, tốc độ tăng trưởng, triệu chứng liên quan và độ hài lòng của bệnh nhân. Theo dõi chặt chẽ thì cần thiết.
- Không có chỉ định điều trị đối với trẻ thành niên đã phát triển hoàn toàn (SMR giai đoạn 4 và 5) không có triệu chứng và mức độ cong < 20 độ có thể chấp nhận được, không có các bệnh thần kinh hoặc cơ xương khớp đi kèm.
- Trẻ vị thành niên chưa trưởng thành một cách hoàn hoàn (SMR giai đoạn 2 đến 4) với độ cong < 25 độ có thể không cần thiết điều trị nhưng cần theo dõi sát bằng khám lâm sàng định kỳ và X-quang theo hướng dẫn sau:
 - < 15 độ - tái khám 6 đến 12 tháng một lần
 - 15 đến 20 độ - tái khám 5 đến 6 tháng một lần
 - > 25 độ - tái khám 4 tháng một lần
- Cong > 30 độ, tiến triển nhanh, có triệu chứng tim mạch hô hấp bất thường cấu trúc cần can thiệp phẫu thuật.

Chia Se Ca Lam Sang

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Vẹo cột sống trên phim X-quang - Góc Cobb

Hình 15.3.5.3: Vẹo CS trên phim X-quang - Góc Cobb

Tác giả: Anand Galagali, Bengaluru

X-quang cột sống - vẹo cột sống qua trái từ T10 đến L4.
Phương pháp Cobb được sử dụng để đo độ cong. Xác định đối sống đầu tiên và cuối cùng của đoạn cong, kẻ đường thẳng qua bờ trên của đốt sống trên và bờ dưới của đốt sống dưới. Ké 2 đường thẳng vuông góc với 2 đường thẳng trên. Đo góc tạo bởi 2 đường vuông góc trên.

- Cong < 30 độ ở xương đã trưởng thành không cho thấy sự tiến triển.
- Cong >30 độ hoặc tăng nhanh độ cong cần can thiệp chirurgic hình băng nẹp lưng và/hoặc phẫu thuật.

Viêm ngón do lao

Hình 15.3.5.4: Viêm ngón do lao

Tác giả: Preeti Galagali, Bengaluru

Viêm ngón là tình trạng viêm của xương đốt ngón.
Thường kèm đau, sưng, và giới hạn vận động của khớp gian ngón thường thấy trong thiếu máu hình liềm, u nốt sun, viêm khớp dạng thiếu niên, vẩy nến, lầu cầu, và viêm khớp lao.

Thường là điều trị nguyên nhân, trong trường hợp này là thuốc kháng lao.

Hình ảnh X-quang của viêm ngón do lao

Hình 15.3.5.5: Hình ảnh X-quang của viêm ngón do lao

Tác giả: Anand Galagali, Bengaluru

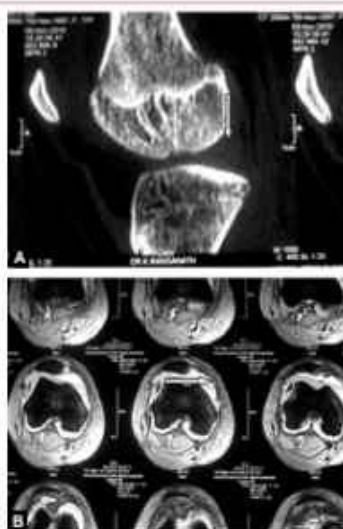
Đây là hình ảnh X-quang chỉ ra bất thường ở đốt ngón do lao.

Chụp lại X-quang khi kết thúc điều trị để kiểm tra.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Hình ảnh MRI viêm xương sụn bóc tách trước phẫu thuật -1

Hình 15.3.5.6A và B: Hình ảnh MRI viêm xương sụn bóc tách trước phẫu thuật-1
Tác giả: Anand Galagali, Bengaluru

Một bé gái 13 tuổi với biểu hiện đau và phù khớp gối sau một lần thương vong xoắn trong lúc biểu diễn múa Bharatnatyam.

Khám thấy giới hạn vận động khớp gối với hemarthrosis MRI Scan—Khu vực thấu quang giới hạn rõ ở vùng lồi cũ.

- Triệu chứng gồm đau phản trước khớp gối, giới hạn vận động và tràn dịch khớp gối ở trẻ vị thành niên. Đặc trưng bởi bóc tách của xương dưới sụn.
- Nguyên nhân chính xác không được biết, có thể do việc vận động quá mức hoặc thiếu máu cục bộ vùng khớp gối.
- *Biện chứng:* Lòng lêo hoặc cứng khớp gối, viêm khớp gối giai đoạn sớm.
- CT và MRI để xác định chẩn đoán và loại trừ rách sụn chêm và dây chằng nội khớp.

- Nghi ngờ và thuốc giảm đau cho phép lành bệnh trong 8 đến 12 tuần.
- Các trường hợp đáp ứng kém với điều trị bảo tồn nên được chuyển đến một bác sĩ chỉnh hình nhi sớm để được phẫu thuật.
- Phẫu thuật đối hồi phải nội soi khớp để xác định mức độ tổn thương. Những trường hợp nhẹ có thể điều trị với nẹp vít sinh học, các trường hợp nặng cần công nghệ vi khoan với ghép sụn.

Chia Se Ca Lam Sang

Xương sườn cỗ

Hình 15.3.5.7: Xương sườn cỗ
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

Xuất phát từ đốt sống cỗ 7 với tỉ lệ 1/500.

Thường ở một bên, hiếm khi 2 bên. Cò có thể gây ra hội chứng lồi thoát nguc.

Tê và yếu tay đặc biệt là khả năng dang và xoay ngoài vai là những triệu chứng sớm nhất.

- Chẩn đoán bằng X-quang.
- Trần an bệnh nhân.
- Cắt xương sườn nếu chèn ép mạch máu hoặc ván đẽ thần kinh.

15.4 CÁC CHƯƠNG TRÌNH SỨC KHỎE CỘNG ĐỒNG

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Pranayama-1		
	<p>Ngày nay do việc cạnh tranh trong học tập, những đứa trẻ Án Độ thường chịu áp lực nặng nề và thường xuyên kèm theo những ảnh hưởng về mặt tinh thần và thể chất.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Học dương đầu với cẳng thẳng sẽ giúp trẻ vị thành niên tránh xa việc lạm dụng chất kích thích và các vẩn đẻ như trầm cảm, kích động và bạo lực. Yoga và phương pháp pranayama là các phương pháp tốt cho sức khỏe.

Figure 15.4.1: Pranayama-1
Photo Courtesy: Swati Y Bhave, New Delhi

Kiểm soát căng thẳng- thư giãn

	<p>Học để giảm và kiểm soát căng thẳng theo một lối sống tích cực là một kỹ năng quan trọng đối với trẻ vị thành niên. Có nhiều phương pháp để thư giãn như thiền, giãn cơ, v.v..</p>	<p>Đây là lớp học dạy thiền cho giới trẻ.</p>
---	---	---

Hình 15.4.2: Kiểm soát căng thẳng — thư giãn

Tác giả: Swati Y Bhave, New Delhi

Giáo dục sức khỏe cho thiếu niên

	<p>Đây là cuộc thi làm poster về thuốc lá và sức khỏe. Các cuộc thi sức khỏe là phương pháp tốt để giáo dục giới trẻ.</p>	<p>Những cuộc thi làm poster cho giới trẻ trên nhiều lĩnh vực sức khỏe là một phương pháp tốt để tạo sự nhận thức, cung cấp thông tin và cũng mang đến sự sáng tạo.</p>
--	---	---

Hình 15.4.3: Giáo dục sức khỏe cho thiếu niên

Tác giả: Swati Y Bhave, New Delhi

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Hội thảo nuôi dạy (Parenting Workshops) — Đóng kịch

Hình ảnh 15.4.4: Hội thảo nuôi dạy - Đóng kịch
Tác giả: Swati Y Bhavé, New Delhi

Hội thảo tương tác là các phương pháp tốt để nâng cao khả năng nuôi dưỡng và hiểu thêm các vấn đề của trẻ và đổi mới với chúng.

Đưa ra các tình huống cụ thể và yêu cầu họ xử trí với vai trò đó để nhận mạnh vẫn đề là phương pháp thực hành hiệu quả.

Hội thảo nuôi dạy - kiểm soát căng thẳng

Hình ảnh 15.4.5: Hội thảo nuôi dạy - kiểm soát căng thẳng
Tác giả: Swati Y Bhavé, New Delhi

Cha mẹ của trẻ thường xuyên cảm thấy căng thẳng do đang ở tuổi trung niên thường đối mặt với nhiều vấn đề nhất là các vấn đề liên quan đến con trẻ.

Đối mặt với vấn đề căng thẳng rất quan trọng đối với các bậc phụ huynh và phương pháp thở pranayama và yoga được dạy trong các buổi hội thảo này có thể có ích.

Ca Lam Sang

Chương trình định hướng cho giáo viên và phụ huynh - sự phát triển của trẻ vị thành niên

Hình 15.4.6: Chương trình định hướng cho giáo viên và phụ huynh - sự phát triển của trẻ vị thành niên
Tác giả: Swati Y Bhavé, New Delhi

Chương trình định hướng cho giáo viên và phụ huynh đối với vấn đề phát triển tinh thần, thể chất và tâm lý xã hội rất quan trọng để hiểu và cải thiện khả năng giao tiếp với trẻ

Tham gia những chương trình này không chỉ giúp cha mẹ hiểu rõ hơn về con cái mà còn giúp cha mẹ phát triển các kỹ năng để có lối sống khỏe mạnh và tích cực.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Chương trình định hướng cho giáo viên và phụ huynh - ngăn chặn tự tử

Hình 15.4.7: Chương trình định hướng cho giáo viên và phụ huynh - ngăn chặn tự tử
Tác giả: Swati Y Bhave, New Delhi

Tự tử ở giới trẻ ngày càng tăng ở Ấn Độ. Nguyên nhân thường là do thành tích học tập kém, bị từ chối hoặc thất bại trong các mối quan hệ tình cảm.

Các chương trình ngăn ngừa tự tử rất quan trọng đối với phụ huynh vì giúp họ hiểu rõ các dấu hiệu biểu hiện của trầm cảm và cò gắng tự tử.

Với trẻ vị thành niên đặc biệt(thử thách về mặt tâm lý)

Hình 15.4.8: Voi trẻ vị thành niên đặc biệt (Thử thách về mặt tâm lý)
Tác giả: Shaji Thomas John, Calicut

Những người chăm sóc trẻ vị thành niên có thể thấy các thử thách về mặt tâm lý của những đứa trẻ trong nhà nuôi dưỡng. Cần giải thích rõ và dạy dỗ chúng một cách nghiêm túc. **Những cuộc dã ngoại và huấn luyện chúng ở giai đoạn sớm rất quan trọng cho những đứa trẻ này,**

Khuyến khích tương tác với các trẻ vị thành niên có hoàn cảnh đặc biệt. Những đứa trẻ bình thường khác nên được đồng cảm với những trẻ trong điều kiện khó khăn hơn. Những tương tác như vậy có thể giúp ích được cho cả 2 nhóm trẻ.

Tư vấn học đường

Hình 15.4.9: Tư vấn học đường
Tác giả: MKC Nair, Thiruvananthapuram

Tư vấn học đường tập trung vào mối quan hệ và tương tác giữa học sinh và môi trường học tập để giảm thiểu ảnh hưởng của hàng rào môi trường và tổ chức cần trở thành tích học tập của học sinh.

Nhà tư vấn hỗ trợ học sinh trong vấn đề học tập, hướng nghiệp, xã hội và phát triển nhân cách, giúp chúng đi theo một con đường dẫn đến thành công.

Các nhà tư vấn làm việc như những người hướng dẫn sẽ lập thành một đội để làm việc với thầy cô và gia đình để giúp cha mẹ và những người giám hộ nhận ra những nhu cầu, sự yêu thích của trẻ và tiếp cận những nguồn lực sẵn có.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Tổ chức các chương trình chăm sóc sức khỏe thân thiện cho vị thành niên ở nông thôn

Hình 15.4.10: Tổ chức các chương trình chăm sóc sức khỏe thân thiện cho vị thành niên ở nông thôn
Tác giả: MKC Nair, Thiruvananthapuram

Dịch vụ chăm sóc sức khỏe thân thiện (AFHS) là một trong các chương trình dễ tiếp cận, được chấp nhận, bao quát và toàn diện với những nhân viên thân thiện được thực hiện ở vùng nông thôn.

Chương trình chăm sóc sức khỏe thân thiện thường được tổ chức ở nông thôn cho trẻ từ 10 đến 19 tuổi một cách kín lưỡng và đạt hiệu quả cao. Những chương trình như thế này nhằm mục đích đảm bảo quyền được sống khỏe mạnh của trẻ vị thành niên và tận dụng một cách hiệu quả các nguồn lực để bảo vệ sức khỏe.

Tuyên thệ để ngăn chặn tình trạng lạm dụng tình dục - 1

Hình 15.4.12: Tuyên thệ để ngăn chặn tình trạng lạm dụng tình dục
Tác giả: MKC Nair, Thiruvananthapuram

Một trong những chiến lược hiệu quả để giảm lạm dụng tình dục trẻ vị thành niên là trao quyền cho chúng được bảo vệ chính chúng.

Những đứa trẻ trong trường sẽ cùng nói một lời tuyên thệ: "Tôi chính là người chăm sóc cho thể chất, tinh thần và linh hồn của tôi - Tôi sẽ bảo vệ, giữ gìn và phát triển nó".

Chia Sẻ Ca Lam Sang

Tuyên thệ để ngăn chặn tình trạng lạm dụng tình dục - 2

Hình 15.4.12: Tuyên thệ để ngăn chặn tình trạng lạm dụng tình dục
Tác giả: MKC Nair, Thiruvananthapuram

Một trong những chiến lược hiệu quả để giảm lạm dụng tình dục trẻ vị thành niên là trao quyền cho chúng được bảo vệ chính chúng.

Mang một huy hiệu và nói cùng một lời tuyên thệ tại một cuộc hội họp ở trường. Chúng sẽ tiếp tục mang huy hiệu suốt ngày và tạo ra những cuộc thảo luận với bạn bè đồng lứa hoặc cha mẹ.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Khám sức khỏe răng miệng tại trường

Hình 15.4.13: Khám sức khỏe răng miệng tại trường

Tác giả: MKC Nair, Tiruvannamalapuram.

Khám sức khỏe răng miệng tại trường rất quan trọng cho trẻ. Chúng giúp phát hiện ra các vấn đề ảnh hưởng xấu lâu dài đến sức khỏe. Chúng cũng giúp theo dõi sự phát triển của trẻ và quyết định thời gian thích hợp cho điều trị.

Khám sức khỏe tại trường nên bao gồm cả tình trạng chung ngứa:

- Cân nặng
- Chiều cao
- Huyết áp
- Hemoglobin
- Bướu giáp
- Sâu răng
- Đau đầu
- Thị giác
- Thính giác
- Vấn đề kinh nguyệt
- Bệnh buồng trứng da nang
- Nhiễm trùng đường tiết niệu sinh dục
- Vấn đề y tế
- Vấn đề hành vi
- Lo lắng
- Trầm cảm
- Ý nghĩ tự sát
- Các vấn đề đặc biệt khác.

Chia Se Ca Lam Sang**Khám sức khỏe tai mũi họng tại trường**

Hình 15.4.14: Khám sức khỏe tai mũi họng tại trường.

Tác giả: MKC Nair, Tiruvannamalapuram.

Khám tai mũi họng cho trẻ thường được thực hiện trong một trại sức khỏe.

Khám tai mũi họng rất quan trọng để tìm ra khiếm khuyết về thính giác mà có thể ảnh hưởng đến thành tích học tập cũng như phát triển lâu dài của trẻ.

Mục 16

Lạm dụng, bô bê trẻ em và lao động trẻ em

*Phụ trách chuyên mục
Meenakshi Mehta*

Chia Se Ca Lam Sang

*Nguồn ảnh
Meenakshi Mehta*

- 16.1 Lạm dụng và bô bê trẻ em
- 16.2 Lao động trẻ em

16.1 LẠM DỤNG VÀ BỎ BÊ TRẺ EM 339

- ◆ Chuột cắn ở trẻ mới sinh bị bỏ rơi 339
- ◆ Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với các vết chuột cắn 339
- ◆ Bỏ bê trẻ; chuột cắn 339
- ◆ Lạm dụng thể chất nghiêm trọng, ở trẻ có việc làm như giúp việc nhà 340
- ◆ Lạm dụng thể chất ở hai chị em 340
- ◆ Lạm dụng trẻ em; Thể chất, bị đánh bởi chị lao động 340
- ◆ Lạm dụng tình dục: Tiếng gai 3 tuổi, bị "hâm hiếp" bởi nhân viên của bộ 341
- ◆ Lạm dụng tình dục và các lạm dụng khác ở trẻ, khắp cả nước Ánh Đèo 2010 341
- ◆ Dữ liệu về lạm dụng tình dục ở trẻ em khắp cả nước 2010 341
- ◆ Lạm dụng tình dục trẻ em 342
- ◆ Lạm dụng trẻ em: Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với các bẩn thường bầm sinh 342
- ◆ Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với tình trạng gãy móng 342
- ◆ Lạm dụng trẻ em: trẻ bị bỏ rơi ở khoa Nhi 343
- ◆ Lạm dụng trẻ em: trẻ bị sử dụng cho giải trí 343
- ◆ Lạm dụng trẻ em: trẻ gai bị sử dụng để giải trí 343
- ◆ Lạm dụng trẻ em: giải trí (trẻ gai di bộ trên dây) 344
- ◆ Lạm dụng trẻ em: giải trí (trẻ trai treo lên sào) 344
- ◆ Lạm dụng trẻ em: giải trí (tự lâm chủ) 345
- ◆ Lạm dụng trẻ em: lạm dụng rượu/bỏ bê trẻ 345
- ◆ Bỏ bê trẻ; bị bong da/mẹ bỏ bê trẻ 345
- ◆ Bỏ bê trẻ; bị bong nước nong 346
- ◆ Lạm dụng trẻ em: Hội chứng Manchaunsan 346

16.2 LAO ĐỘNG TRẺ EM 347

- ◆ Lao động trẻ em: trẻ em làm việc trong các khu công nghiệp khác nhau 347
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ em làm việc trong các khu công nghiệp khác nhau 347
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ già đội đá trên đầu 347
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc trong nhà máy sản xuất bóng gao 348
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc trên đường cát ở gi 348
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ trai nghiên đá 348
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong lò nung gạch 349
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ trai sửa ốc vít của máy 349
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ mang đồ nặng/gạch/dùi trên đầu 349
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong các mỏ 350
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ mang vác những chậu bêng đất 350
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ gai bắn hoa, vồng hoa 350
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ mang vác đá 351
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ mang vác bánh phán bò 351
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong gara 351
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong cảnh đồng át 352
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà 352
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà 352
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà 353
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong nhà xưởng/nhà máy 353
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc ở công xưởng 353
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ bán hóa tai 354
- ◆ Lao động trẻ em: trẻ rửa chén đĩa 354
- ◆ Lao động trẻ em: lao động là trẻ em bị bắt ở ga tàu 354
- ◆ Lao động trẻ em: cầm hay không cầm 355

16.1 LẠM DỤNG VÀ BỎ BÊ TRẺ EM

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 <p>Hình 16.1.1: Chuột cắn ở trẻ mới sinh bị bỏ rơi. Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với nhiều tổn thương do chuột cắn ở tay trái, cánh tay, cổ và mắt một mảng da đầu, được cảnh sát tìm thấy từ bãi rác.</p>	<p>Điều trị các tổn thương, hạ thân nhiệt và nhiễm trùng ngay lập tức. Phòng ngừa uốn ván bằng ATS và globulin miễn dịch uốn ván và phục hồi chức năng sau đó thông qua trai trẻ mồ côi và tỏa ánh dành cho vị thành niên.</p>

Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với các vết chuột cắn

 <p>Hình 16.1.2: Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với các vết chuột cắn. Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Trẻ mới sinh này bị bỏ rơi ở một bãi rác. Trong khi cứu hộ, các vết chuột cắn đã được thấy ở sau lưng.</p>	<p>Tạo ra nhận thức xã hội đối với phúc lợi của trẻ em và xóa đói giảm nghèo, đó là một nhiệm vụ khó khăn.</p>
--	---	--

Bỏ bê trẻ: chuột cắn

 <p>Hình 16.1.3: Chuột cắn Nguồn ảnh: DNA, Mumbai, 17th September, '11, Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Trẻ hai tháng tuổi bị tấn công bởi những con chuột, phà hủy mũi, môi và tai trong khi trẻ đang ngủ, bên cạnh người mẹ bị bệnh tâm thần trong các khu ổ chuột. Bố của trẻ đang làm việc như người canh gác và đã phát hiện bé bị thương khi ông trở về sau giờ làm vào buổi sáng.</p>	<p>Điều trị ngay lập tức các vết thương, mất máu, ngăn ngừa nhiễm trùng. Phẫu thuật chỉnh hình khi trẻ lớn lên khoảng 10 tuổi.</p>
--	---	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

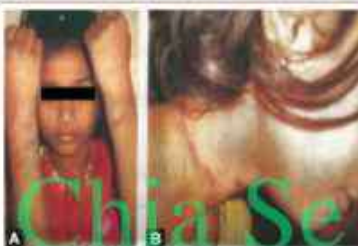
Lạm dụng thể chất nghiêm trọng, ở trẻ có việc làm như giúp việc nhà

Hình 16.1.4: Lạm dụng thể chất nghiêm trọng, ở trẻ có việc làm như giúp việc nhà.

Nguồn ảnh: Mumbai Mirror, October 1st, 2011, Meenakshi Mehta, Mumbai

Trẻ trai 10 tuổi, được thuê làm giúp việc gia đình⁷ được nhận nuôi, bởi một gia đình mà ba năm trước đã bị dâm với một cái tua vít bởi gia chủ, bởi vì cậu ta đã làm rơi một cái đĩa trong nhà đó.

- Hàng xóm đã đưa cậu bé đang chảy máu và gào khóc đến phòng khám, nơi mà nhiều hơn nữa dấu vết của đợt tra tấn trước đó—các vết bầm tím, các vết bong, những vết seо đã lành ở lưng, tay chân, hông và mặt được nhận thấy.
- Các chế độ phúc lợi xã hội cho giáo dục, y tế và chăm sóc toàn diện của trẻ lao động và phục hồi chức năng trong gia đình của chúng.

Lạm dụng thể chất ở hai chị em

Hình 16.1.5A và B: Hai trẻ gái với các tổn thương ở tay và cổ

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Bị tra tấn bởi bố của chúng, bị đánh đập và gây bong bằng gậy sắt liên tục. Người bố đã hy sinh hai đứa trẻ theo lời khuyên của “mật tông” khi sự nghiệp của ông thất bại.

Cứu hai chị em khỏi hoàn cảnh này và tuân thủ cho người bố.

Ca Lam Sang

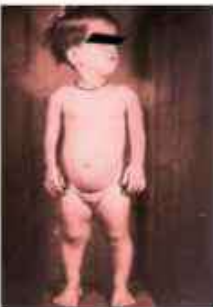
Lạm dụng trẻ em: Thể chất, bị đánh bởi chủ lao động

Hình 16.1.6: Bé gái với máu tụ dưới cả hai mắt

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Bé gái 10 tuổi này làm giúp việc gia đình. Bé bị đánh đập do ăn món “shrikhand” (món tráng miệng) mà không có sự cho phép của gia đình chủ.

Cứu bé khỏi lao động trẻ em và phục hồi chức năng sau đó.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 <p>Hình 16.1.7: Trẻ gái 3 tuổi, đứa con ngoài giá thú bị hãm hiếp bởi nhân viên của bố</p> <p>Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Bé gái này, con ngoài giá thú, bị hãm hiếp bởi nhân viên của bố. Người bố là chủ sở hữu một sòng bài và một nhân viên đã hãm hiếp bé. Bé đã được đưa tới bệnh viện LTMG, Sion, Mumbai.</p>	<p>Phục hồi chức năng thông qua trại tạm giữ trẻ.</p>

Lạm dụng tình dục và các lạm dụng khác ở trẻ, khắp cả nước Ấn Độ 2010

 <p>Figure 16.1.8: Lạm dụng tình dục và các lạm dụng khác ở trẻ, khắp cả nước Ấn Độ 2010</p> <p>Nguồn ảnh: Hindustan Times, Mumbai, Oct., 31, 2011, Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Phòng lưu trữ hồ sơ tội phạm quốc gia: 5484 trẻ bị tấn công tình dục, 1408 trẻ bị giết và hơn 10,000 trẻ bị bắt cóc. Maharashtra có tỉ lệ cao nhất về tấn công tình dục.</p>	<p>Bảo vệ trẻ bởi tất cả người lớn—gia đình, chính phủ, cảnh sát, luật pháp, các tổ chức phi chính phủ. Giáo dục giới tính cho trẻ và dạy chúng về việc bảo ngay khi có lạm dụng tình dục.</p>
--	---	--

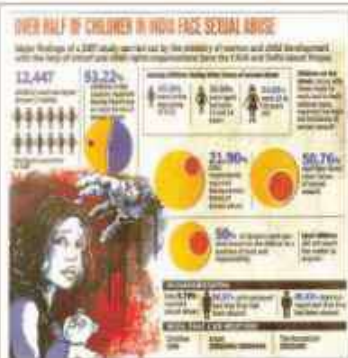
Dữ liệu về lạm dụng tình dục ở trẻ em khắp cả nước 2010

 <p>Hình 16.1.9: Dữ liệu về lạm dụng tình dục ở trẻ em khắp cả nước 2010</p> <p>Nguồn ảnh: Hindustan Times, 31st October 2011, Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Phòng lưu trữ hồ sơ tội phạm quốc gia: 5484 trẻ bị tấn công tình dục, 1408 bị giết và hơn 10,000 trẻ bị bắt cóc. Maharashtra có tỉ lệ cao nhất về tấn công tình dục.</p>	<p>Bảo vệ trẻ bởi tất cả người lớn—gia đình, chính phủ, cảnh sát, luật pháp, các tổ chức phi chính phủ. Giáo dục giới tính cho trẻ và dạy chúng về việc bảo ngay khi có lạm dụng tình dục.</p>
---	---	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Lạm dụng tình dục trẻ em

Hình 16.1.10: Lạm dụng tình dục trẻ em

Nguồn: Hindustan Times, 4th October 2011,
Mumbai

Phóng lưu trữ hồ sơ tội phạm quốc gia: 5484 trẻ bị tấn công tình dục, 1408 trẻ bị giết và hơn 10,000 trẻ bị bắt cóc. Maharashtra có tần suất cao nhất về tấn công tình dục.

Bảo vệ trẻ bởi tất cả người lớn—gia đình, chính phủ, cảnh sát, luật pháp, các tổ chức phi chính phủ. Giáo dục giới tính cho trẻ và dạy chúng về việc bảo ngay khi có lạm dụng tình dục.

Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với các bất thường bẩm sinhHình 16.1.11: Lạm dụng trẻ em: Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với các bất thường bẩm sinh
Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Trẻ mới sinh với các bất thường bẩm sinh bị bỏ rơi ở bãi rác là một ví dụ của lạm dụng trẻ em. Đã được cảnh sát mang tới bệnh viện.

Giáo dục xã hội và phúc lợi nói chung của trẻ bao gồm cả trẻ tàn tật.

Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với tình trạng gầy mònHình 16.1.12: Trẻ mới sinh bị bỏ rơi với tình trạng gầy mòn
Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Trẻ 15 - 16 ngày tuổi có các cử động lờ lững trong tình trạng gầy mòn, bị bỏ rơi trong một cái nôi của trại trẻ mồ côi. Là một ví dụ của lạm dụng/bô bê về dinh dưỡng.

Nâng cao nhận thức xã hội về chấp nhận sự bù đắp hợp pháp và xóa đói giảm nghèo.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Lạm dụng trẻ em: trẻ bị bỏ rơi ở khoa Nhi



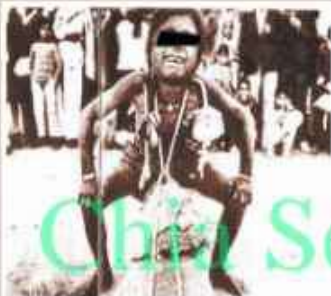
Hình 16.1.13: Bé gái vô danh bị bỏ rơi ở khoa Nhi

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Bé gái 3 tuổi này bị bỏ rơi ở khoa Nhi của bệnh viện LTMG, Sion, Mumbai, trong tình trạng mất ý thức. Được chẩn đoán là TBM, được điều trị và phục hồi chức năng sau đó.

Được phục hồi chức năng sau đó ở trại tạm giữ trẻ, Mumbai.

Lạm dụng trẻ em: trẻ bị sử dụng cho giải trí



Hình 16.1.14: Bé trai với đà treo vào cổ

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Đứa trẻ đường phố đang nâng những tảng đá nặng bằng cổ và trình diễn để thỏa mãn sự giải trí của người dân.

Trợ giúp toàn diện cho trẻ và gia đình chúng đặc biệt là giáo dục, phục hồi xã hội và kinh tế thông qua các chương trình của chính phủ.

Lạm dụng trẻ em: trẻ gái bị sử dụng để giải trí



Hình 16.1.15A và B: Những bé gái giữ thăng bằng trên dây phục vụ cho giải trí

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Những bé gái giữ thăng bằng, bước đi trên dây, trình diễn chương trình đường phố nguy hiểm để kiếm kế sinh nhai cho gia đình.

Xóa đói giảm nghèo, nâng cao xã hội, bảo đảm việc làm cho gia đình, giáo dục và phúc lợi của trẻ.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Lạm dụng trẻ em: giải trí (trẻ gái đi bộ trên dây)		
 <p>Hình 16.1.16: Một bé gái du mục đi trên dây Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Một bé gái du mục đi trên dây, thực hiện động tác thăng bằng—một hình thức biểu tình ở New Delhi để thực hiện Báo cáo hội đồng Rinke. Là một ví dụ của lạm dụng trẻ em, sử dụng trẻ em cho giải trí của người dân để kiếm kinh sinh nhai.</p>	<p>Báo cáo này khuyến cáo nâng cao địa vị xã hội và kinh tế của những người du mục và người dân nói chung.</p>
Lạm dụng trẻ em: giải trí (trẻ trai trèo lên sào)		
 <p>Hình 16.1.17: Bé trai trên cài sào Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Bé trai đang trèo lên một cái sào, đang múa vui cho mọi người trong một buổi biểu diễn đường phố.</p>	<p>Nâng cao xã hội, xóa đói giảm nghèo, bảo đảm giáo dục, việc làm cho gia đình. Phục hồi chức năng cho trẻ bị ảnh hưởng trong gia đình của chúng.</p>

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 <p>Hình 16.1.18: Bé trai với con khỉ như là một con vật cưng</p> <p>Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Cậu bé dương phô nghèo có lẽ không được giáo dục, không có việc làm đã giữ con khỉ như con vật cưng và kiếm được số tiền nhỏ bằng cách biểu diễn các tiết mục dương phô với con khỉ nhằm mua vui cho người khác.</p>	<p>Tạo giúp toàn diện cho trẻ và gia đình đặc biệt là giáo dục, phục hồi xã hội và kinh tế thông qua các chương trình của chính phủ.</p>

Lạm dụng trẻ em: lạm dụng rượu/bô bê trẻ

 <p>Hình 16.1.19: Lạm dụng trẻ, lạm dụng rượu</p> <p>Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Bé gái 10 tuổi trong trạng thái mệt mỏi thực được phát hiện trong tình trạng "hồn mê do rượu". Mẹ bé đã bỏ bê lại cho bà ngoại chăm sóc, người kinh doanh "rượu đế". Bé gái này đã giúp bà ngoại phục vụ khách hàng và đã say rượu, và trở nên mất ý thức.</p>	<p>Giáo dục cho bố mẹ/người giám hộ chăm sóc trẻ một cách đúng đắn. Nếu có thể, xóa bỏ giám nghèo, đảm bảo việc làm và phục hồi xã hội.</p>
--	---	---

Bô bê trẻ: bị bông do mẹ bô bê trẻ

 <p>Hình 16.1.20: Những vết bông ở chân trái và móng</p> <p>Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Đứa bé sơ sinh này bị bô một mình gần nước nóng khi đi tắm, trong khi bà mẹ đi lấy một vài thứ. Bé đã bô bắt lên và bị bông.</p>	<p>Mẹ/người chăm sóc nên cẩn thận trong khi trông trẻ sơ sinh và trẻ nhỏ để ngăn chặn những rủi ro như vậy.</p>
---	---	---

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Bó bê trẻ: bị bỏng nước nóng

Hình 16.1.21: Tồn thương bong ở hai đùi
Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Đứa bé sơ sinh này bị bỏ một miếng gân nước nóng khi đi tắm, trong khi bà mẹ đi lấy một vải thử. Bé đã bỏ/bắt lên và bị bỏng.

Me/người chăm sóc nên cẩn thận trong khi trông trẻ sơ sinh và trẻ nhỏ để ngăn chặn những rủi ro như vậy.

Lạm dụng trẻ: Hội chứng Manchausan

Hình 16.1.22: Hội chứng Manchausan
Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Đứa trẻ được mang đến với bệnh sùi nôn máu, được làm giả bởi người bố. Trên lâm sàng không có bằng chứng của tổn thương bất kỳ cơ quan nào; bệnh này được tiêu dệt bởi người bố. Nó là một biểu hiện của bệnh được tiêu dệt thường bởi một người lớn—bố, mẹ/người chăm sóc, ở một trẻ có thể tương tự một bệnh thực sự, với một mục tiêu của sự chú ý của nhân viên y tế và lần lượt nhận được sự tự cho là quan trọng. Máu gài ở trong chai là bột “sin-dua” hòa tan trong nước.

Điều trị tâm thần với tư vấn của bố mẹ có trách nhiệm để ngăn ngừa tái phát.

Sang

16.2 LAO ĐỘNG TRẺ EM

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Lao động trẻ em: trẻ em làm việc trong các khu công nghiệp khác nhau		
 <p>A B C D E F</p>	<p>Trẻ em làm việc trong các khu công nghiệp khác nhau ở "Dharavi", Mumbai, khu ổ chuột lớn nhất ở Ấn Độ. Ví dụ: kim khí, bao bì, các sản phẩm từ nhựa, v.v...</p>	<p>Phục hồi toàn diện về lao động trẻ em. Giáo dục, xã hội, kinh tế với sự dịch chuyển trong gia đình với hỗ trợ tài chính.</p>
<p>Hình 16.2.1A đến F: Lao động trẻ em: trẻ em làm việc trong các khu công nghiệp khác nhau</p> <p>Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>		
 <p>A B C D E F</p>	<p>Trẻ làm việc trong hàng dệt kim, quần áo may sẵn, gara ô tô, thợ đóng giày, bán rau, v.v... ở các khu ổ chuột Dharavi, Mumbai.</p>	<p>Thông qua các chương trình việc làm của chính phủ. Xóa bỏ lao động trẻ em không phải là giải pháp trừ khi sự giúp đỡ thay thế từ gia đình được đảm bảo.</p>
<p>Hình 16.2.2A đến F: Lao động trẻ em: trẻ em làm việc trong các khu công nghiệp khác nhau</p> <p>Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>		
Lao động trẻ em: trẻ gái đội đá trên đầu		
	<p>Là ví dụ về lao động trẻ em. Gần $\frac{1}{2}$ của Ấn Độ đang phải vật lộn với lao động trẻ em, xấp xỉ 18 triệu trẻ em đang làm việc cực nhọc để kiếm tiền hàng ngày, phần lớn là trong hoàn cảnh bóc lột.</p>	<p>Phục hồi toàn diện về lao động trẻ em. Giáo dục, kinh tế với sự dịch chuyển của trẻ trong gia đình chung với sự hỗ trợ tài chính cho gia đình thông qua các chương trình việc làm của chính phủ, v.v...</p>
<p>Hình 16.2.3: Bé gái đội đá trên đầu</p> <p>Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>		

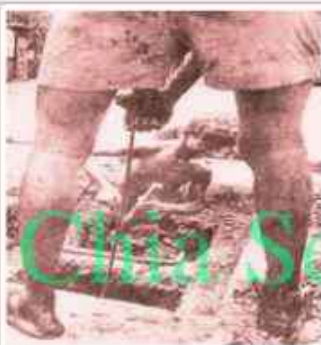
Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc trong nhà máy sản xuất bông gạo

Hình 16.2.4: Trẻ trai làm việc trong nhà máy sản xuất bông gạo

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Nhiều trẻ trong nhà máy sản xuất bông gạo có những vấn đề về hô hấp bởi vì chúng làm việc gần các vạc đun nóng đến 800°C .

Phát triển kinh tế xã hội của Ấn Độ. Phục hồi chức năng già dinh, giáo dục, kinh tế, xã hội.

Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc trên đường có ống gà

Hình 16.2.5: Trẻ trai làm việc trong ống gà trên phố

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Bé trai này đang làm việc và giúp sửa chữa ống gà. Nguy cơ chết đuối trong rãnh nước sâu hơn bên dưới nơi bé đang làm việc.

Phát triển kinh tế xã hội của Ấn Độ. Phục hồi chức năng già dinh, giáo dục, kinh tế, xã hội.

Chia Se Ca Lam Sang**Lao động trẻ em: trẻ trai nghiên đá**

Hình 16.2.6: Bé trai đang nghiên những viên đá

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Trẻ con tham gia vào công việc vất vả là phá đá. Nguy cơ chấn thương tay, chân và hít phải các hạt bụi đá.

Phát triển kinh tế xã hội của Ấn Độ. Phục hồi chức năng già dinh, giáo dục, kinh tế, xã hội.

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
 Hình 16.2.7: Trẻ làm việc trong lò nung gạch Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Trẻ con làm việc ở một lò nung gạch ở Allahabad.</p>	<p>Phát triển kinh tế xã hội của Ấn Độ. Phục hồi chức năng gia đình, giáo dục, kinh tế, xã hội.</p>
 Hình 16.2.8: Trẻ trai súc ốc vít của máy Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Trẻ con được sử dụng trong tất cả các thể loại công việc nghiêm cấm sử dụng lao động trẻ em [luật cấm và quy chế] thực thi năm 1986, sẽ dẫn đến truy tố, phạt tiền và các hành động trừng phạt khác.</p>	<p>Phát triển kinh tế xã hội của Ấn Độ. Phục hồi chức năng gia đình, giáo dục, kinh tế, xã hội.</p>
 Hình 16.2.9: trẻ mang đồ nặng/gạch/đá ở trên đầu Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Trẻ mang đồ nặng/gạch/đá ở trên đầu</p>	<p>Chính phủ phải theo dõi việc giáo dục lao động trẻ em đã được giải cứu sau khi được trả lại thẻ bài. Tuy nhiên, the HC has pulled up the state for failing to produce any such records.</p>

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong các mỏ

Hình 16.2.10: Trẻ làm việc trong các mỏ

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Một bé gái làm việc trong một bão quặng sắt ở bờ tây Jharkhand quận Singhbhum.

Chính phủ phải theo dõi việc giáo dục lao động trẻ em đã được giải cứu sau khi được trả lại thẻ môn bài. Tuy nhiên, the HC has pulled up the state for failing to produce any such records.

Lao động trẻ em: trẻ gái mang vác những chậu bằng đất

Hình 16.2.11: Trẻ gái mang vác những chậu bằng đất

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Nơi thường thấy "Kumbharwada, Dharavi". Trẻ gái giúp gia đình bán những chiếc chậu nhỏ.

Chính phủ phải theo dõi việc giáo dục lao động trẻ em đã được giải cứu sau khi được trả lại thẻ môn bài. Tuy nhiên, the HC has pulled up the state for failing to produce any such records.

Ca Lam Sang

Lao động trẻ em: trẻ gái bán hoa, vòng hoa

Hình 16.2.12: Trẻ gái bán hoa, vòng hoa

Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai

Một bé gái 7 - 8 tuổi đang làm và bán vòng hoa.

Phát triển kinh tế xã hội của Ấn Độ. Phục hồi chức năng gia đình, giáo dục, kinh tế, xã hội.

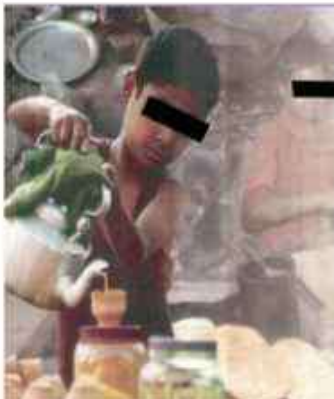
Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Lao động trẻ em: trẻ mang vác đá 	Trẻ mang vác đá/vật nặng	Thông báo ban hành về việc cấm sử dụng lao động là trẻ em như giúp việc nhà và ở các quán dhabas, quán ăn, quán trà, v.v... với hiệu lực từ 2006. Sử dụng lao động trái phép có thể bị truy cứu trách nhiệm hình sự.
Hình 16.2.13: Trẻ mang vác đá Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai		
Lao động trẻ em: trẻ mang vác bánh phân bò 	Trẻ mang bánh phân bò để bán. Đặc biệt thay ở làng và các khu ổ chuột ở đô thị.	Thông báo ban hành về việc cấm sử dụng lao động là trẻ em như giúp việc nhà và ở các quán dhabas, quán ăn, quán trà, v.v... với hiệu lực từ 2006. Sử dụng lao động trái phép có thể bị truy cứu trách nhiệm hình sự.
Hình 16.2.14: Trẻ gai mang vác bánh bò Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai	Ca Lam Sang	
Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong gara 	Trẻ con làm việc trong gara, một công việc vất vả, trên hành xe.	Hiện nay, 13 công việc và 57 cách thức sản xuất là độc hại bị cấm sử dụng lao động là trẻ em.
Hình 16.2.15: trẻ làm việc trong gara: bánh xe Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai		

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong cảnh đồng át		
 <p>Hình 16.2.16: Trẻ làm việc trong cảnh đồng át Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Trẻ làm việc trong nhà kho át, thường thấy ở Gujarat nơi có 31,8% trẻ em, mỗi ba trẻ lại làm việc trái ngược với 9% trẻ ở Maharashtra đã tham gia vào một số hoặc thể loại khác của lao động. Tiềm triển về mặt kinh tế và công nghiệp, 1/18 trẻ được trả công.</p>	<p>Thông báo ban hành về việc cấm sử dụng lao động là trẻ em như giúp việc nhà và ở các quán dhabas, quán ăn, quán trà, v.v... với hiệu lực từ 2006. Sử dụng lao động trái phép có thể bị truy cứu trách nhiệm hình sự.</p>

Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà

 <p>Hình 16.2.17: Trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Có lệnh cấm từ tháng 10 năm 2016 về làm việc trong các quán ăn, nhà hàng, cửa hàng trà, quán dhabas hoặc giúp việc gia đình.</p>	<p>Thông báo ban hành về việc cấm sử dụng lao động là trẻ em như giúp việc nhà và ở các quán dhabas, quán ăn, quán trà, v.v... với hiệu lực từ 2006. Sử dụng lao động trái phép có thể bị truy cứu trách nhiệm hình sự.</p>
--	---	---

Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà

 <p>Hình 16.2.18: Trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai</p>	<p>Có lệnh cấm từ tháng 10 năm 2016 về làm việc trong các quán ăn, nhà hàng, cửa hàng trà, quán dhabas hoặc giúp việc gia đình.</p>	<p>Thông báo ban hành về việc cấm sử dụng lao động là trẻ em như giúp việc nhà và ở các quán dhabas, quán ăn, quán trà, v.v... với hiệu lực từ 2006. Sử dụng lao động trái phép có thể bị truy cứu trách nhiệm hình sự.</p>
--	---	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà		
 Hình 16.2.19: Trẻ trai làm việc ở cửa hàng trà <i>Nguồn ảnh:</i> Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Có lệnh cấm từ tháng 10 năm 2016 về làm việc trong các quán ăn, nhà hàng, cửa hàng trà, quán dhabas hoặc giúp việc gia đình.</p>	<p>Thông báo ban hành về việc cấm sử dụng lao động là trẻ em như giúp việc nhà và ở các quán dhabas, quán ăn, quán trà, v.v... với hiệu lực từ 2006. Sử dụng lao động trái phép có thể bị truy cứu trách nhiệm hình sự.</p>

Lao động trẻ em: trẻ làm việc trong nhà xưởng/nhà máy

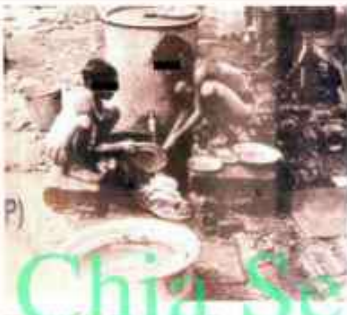
 Hình 16.2.20: Trẻ làm việc trong nhà xưởng nhà máy <i>Nguồn ảnh:</i> Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Trẻ làm việc trong nhà xưởng/ nhà máy</p>	<p>Hiện nay, 13 công việc và 57 cách thức sản xuất là độc hại bị cấm sử dụng lao động là trẻ em.</p>
--	--	--

Lao động trẻ em: trẻ trai làm việc ở công xưởng

 Hình 16.2.21: Trẻ trai làm việc ở công xưởng <i>Nguồn ảnh:</i> Meenakshi Mehta, Mumbai	<p>Trẻ thu thập cát để xây các tòa nhà</p>	<p>Chương trình Dự án quốc gia về lao động trẻ em (NCLP) bao gồm 250 quận hiện nay và có khả năng được mở rộng. Đặc điểm của chương trình này gồm có chuyển tiếp giáo dục, các kỹ năng trước khi vào nghề, tiền thù lao, bữa ăn giữa ngày, các cơ sở chăm sóc sức khỏe.</p>
--	--	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Lao động trẻ em: trẻ bán hoa tai		
 Hình 16.2.22: Trẻ bán hoa tai Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai	Trẻ bán hoa tai trên tàu	<p>Chương trình Dự án quốc gia về lao động trẻ em (NCLP) bao gồm 250 quận hiện nay và có khả năng được mở rộng. Đặc điểm của chương trình này gồm có chuyên tiếp giáo dục, các kỹ năng trước khi vào nghề, tiền thù lao, bữa ăn giữa ngày, các cơ sở chăm sóc sức khỏe.</p>

Lao động trẻ em: trẻ rửa chén dĩa

 Hình 16.2.23: Trẻ rửa chén dĩa Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai	Trẻ đang rửa chén dĩa bên vệ đường/quán ăn.	Chương trình Dự án quốc gia về lao động trẻ em (NCLP) bao gồm 250 quận hiện nay và có khả năng được mở rộng. Đặc điểm của chương trình này gồm có chuyên tiếp giáo dục, các kỹ năng trước khi vào nghề, tiền thù lao, bữa ăn giữa ngày, các cơ sở chăm sóc sức khỏe.
Chia Sẻ Ca Lam Sang		

Lao động trẻ em: lao động là trẻ em bị bắt ở ga tàu

 A  B	Trẻ đang làm việc ở ga tàu bị bắt bởi cảnh sát.	Thông báo ban hành về việc cấm sử dụng lao động là trẻ em như giúp việc nhà và ở các quán dhabas, quán ăn, quán trà, v.v... với hiệu lực từ 2006. Sử dụng lao động trái phép có thể bị truy cứu trách nhiệm hình sự.
Hình 16.2.24A và B: Lao động trẻ em bị cảnh sát bắt ở ga tàu Nguồn ảnh: Meenakshi Mehta, Mumbai		

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Lao động trẻ em: cấm hay không cấm</p> <p>Hình 16.2.25; Cấm hay không cấm Nguồn: Times of India, 13-6-2007, Mumbai</p>	<p>Ấn Độ có 12,7 triệu (thực tế >18 triệu) trẻ em từ 5 đến 14 tuổi đang làm việc, cao nhất thế giới. Chiếm 5% dân số và 3,15% lực lượng lao động. Điều này bất chấp lệnh cấm bóc lột lao động trẻ dưới 14 tuổi.</p>	<p>Chế độ phúc lợi toàn diện cho trẻ em đang làm việc và phục hồi lại trong gia đình chúng. Xóa bỏ lao động trẻ em mà không có sự giúp đỡ/hỗ trợ tài chính sẽ không giúp được gì cho trẻ hoặc gia đình chúng.</p>

Mục 16: Lạm dụng, bô bê trẻ em và lao động trẻ em

Chia Se Ca Lam Sang

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 17

Da liễu

Biên tập

Jayakar Thomas

Ảnh

Jayakar Thomas, Parimalam Kumar

Chia Se Ca Lam Sang

- 17.1 Bệnh phổi biến
- 17.2 Bệnh ít phổi biến nhưng không hiểm
- 17.3 Cấp cứu
- 17.4 Các hội chứng

MỤC LỤC

17.1 BỆNH PHÔ BIẾN 359

- ♦ Rụng tóc tùng mảng 359
- ♦ Viêm da dị ứng 359
- ♦ Viêm mô tế bào 359
- ♦ Ấu trùng di chuyển qua da (CLM) 360
- ♦ Viêm da tã lót 360
- ♦ Chốc loét 360
- ♦ Viêm quáng 361
- ♦ Nhọt 361
- ♦ Herpes Zoster (HZ) 361
- ♦ Chốc, lờ 362
- ♦ Vết đốt côn trùng 362
- ♦ Kerion 362
- ♦ U mềm lây 363
- ♦ Cháy 363
- ♦ Vẩy phấn trắng 363
- ♦ Ghè 364
- ♦ Viêm da tiết bã 364
- ♦ Nấm da đầu 364
- ♦ Mề đay 365
- ♦ Mụn cúc 365

17.2 BỆNH ÍT PHÔ BIẾN NHƯNG KHÔNG HIỂM 365

- ♦ Bệnh gai đèn (AN) 365
- ♦ Mụn trứng cá 366
- ♦ Chám (CALM) 366
- ♦ Nấm Candida 366
- ♦ Bệnh da bóng nước trẻ em (CBDC) 367
- ♦ Trẻ có mảng bọc 367
- ♦ Viêm da cơ 367
- ♦ Lupus ban đỏ dạng đĩa (DLE) 368
- ♦ Thượng bì bóng nước 368
- ♦ Hồng ban nút (EN) 368

- ♦ Phát ban do thuốc 369
- ♦ Bệnh tay, chân, miệng 369
- ♦ Bệnh Hansen 369
- ♦ U máu 370
- ♦ Herpes Simplex 370
- ♦ Bệnh da vẩy cá 370
- ♦ Nhiễm Eczema 371
- ♦ Dày sừng nang lông 371
- ♦ Lichen Phẳng 371
- ♦ Lichen thê vạch 372
- ♦ Lang ben 372
- ♦ Xơ cứng bì khu trú 372
- ♦ Nơ vi thiếu máu 373
- ♦ Bệnh vẩy phấn hồng 373
- ♦ Lang ben 373
- ♦ Bệnh phát ban đa dạng do ánh sáng (PLE) 374
- ♦ Bệnh vẩy nến 374
- ♦ Lupus ban đỏ hệ hồng (SLE) 374
- ♦ Systemic Sclerosis Xơ cứng bì hệ thống 375
- ♦ Tinea Cruris Nấm da dù 375
- ♦ Tuberculosis Verrucosa Cutis Lao sùi (TBVC) 375
- ♦ Bệnh xơ cứng cù 376
- ♦ Bệnh bạch biến 376
- ♦ Khô da sắc tố (XP) 376

17.3 CẶC TRƯỞNG HỢP CẤP CỨU 377

- ♦ Viêm da dạng hec-pet (EH) 377
- ♦ Hồng ban đa dạng (EMF) 377
- ♦ Ban xuất huyết Henoch Schonlein Purpura (HSP) 377
- ♦ Hoại tử thượng bì nhiễm độc (TEN) 378

17.4 CẶC HỘI CHỨNG 378

- ♦ Hội chứng Peutz-Jeghers 378
- ♦ Hội chứng Sturge-Weber 378

17.1 BỆNH PHÔ BIÊN

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Rụng Tóc Từng Mảng		
 Hình 1.1: Rụng tóc từng mảng Hình ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	<p>Mảng tóc rụng loang lổ nhẵn, không có seо kèm vùng tóc mảnh mọc lại. Nghiệm pháp kéo tóc dương tính (hair pull test) ở mảng tóc mới ám chỉ giai đoạn hoạt động của bệnh.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dùng steroid ngoài da và trong vùng tổn thương (cần trọng với vùng da teo) Dùng các chất ức chế calcineurin ngoài da trong trường hợp liên quan đến dị ứng Minoxidil 2% sol dùng ngoài da Các chất điều chỉnh miễn dịch, e.g. levamisole. Tránh dùng corticoid toàn thân
Viêm Da Dị Ứng		
 Hình 17.1.2: Viêm da dị ứng Hình ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	<p>Ban đỏ, phù nề có vảy khô trên má. Da khô</p> <p style="color: green; font-size: 2em;">Chia Sẻ Ca Lam Sang</p>	<ul style="list-style-type: none"> Sử dụng xà bông có ít chất tẩy rửa Sử dụng kem dưỡng ẩm và các chất làm mềm da thường xuyên. Dùng steroid (hydrocortisone) khi tình trạng viêm thuyên giảm sau khi TCI Kháng histamin và kháng sinh toàn thân khi cần thiết
Viêm mô tế bào		
 Hình 17.1.3: Viêm mô tế bào Hình ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	<p>Viêm cấp, bán cấp hoặc mãn tính mô liên kết lỏng lẻo hoặc mô sáu dưới da ở ổ nhiễm khuẩn. Chẩn đoán là sưng nóng đỏ, đau, và ấm đau. Bờ mờ, ranh giới không rõ. Sốt, viêm mạch bạch huyết, hạch bạch huyết có thể gặp.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Phẫu thuật cắt và dẫn lưu Điều trị kháng sinh toàn thân Không dùng kháng sinh bôi ngoài da

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Áu trùng di chuyển ngoài da(CLM)		
	<p>Ngứa cục bộ bắt đầu trong vài giờ sau khi áu trùng xâm nhập</p> <p>Hình sóng, mỏng, dài, tăng dần, đường hầm giống như hông ban di động ở gan chân nam giới, gần đây vừa du lịch ở biển</p> <p>Eczema thứ phát / biến chứng nhiễm trùng CLM</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bôi ngoài da Thiabendazole 1% albendazole 400 mg/m trong 3 ngày là an toàn và hiệu quả. Có thể dùng dung dịch nitrogen cho hang áu trùng Thuốc kháng histamin, kháng sinh cùng với steroid ngoài da có thể cần thiết nếu có eczema hóa Tránh tiếp xúc với đất ẩm

Viêm da tã nöt

	<p>Ban đỏ có ranh giới rõ phân cách với chiều sâu của nếp gấp</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tránh sử dụng tã nöt bị hơi. Cần trong khi sử dụng kháng sinh bôi ngoài da, kháng nấm, và steroid yếu (mild), đơn thuần hoặc phối hợp trong thời gian ngắn cho hiệu quả Không nên dùng kem steroid mạnh (strong) cho vùng nếp gấp da và mông (bottom)
Chia Sẻ Ca Lam Sang		

Chốc loét (Ecthyma)

	<p>Chốc lở (impetigo) dày sâu có đặc điểm vỏ bùn dinh dross là loét.</p> <p>Bóng nước nhỏ hoặc mụn mủ trên ban đỏ. Trên là lớp vỏ cứng lở do dịch tiết khô. Loại bỏ lớp vỏ thấy ổ loét. Lành dễ lại sẹo. Vị trí hay gặp đầu, mông, và cẳng chân</p>	<ul style="list-style-type: none"> Vệ sinh và dinh dưỡng Kháng sinh trong chốc lở. Thâm nước để loại bỏ lớp vỏ. Điều trị bệnh nguyên phát nếu có
Chia Sẻ Ca Lam Sang		

Hình ảnh

Chú ý

Xử lý

Viêm quàng

Hình 17.1.7: Viêm quàng
Hình ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar,
Chennai

Nhiễm khuẩn da và mô dưới da.
Sưng, đỏ, đau. Bề mặt da có thể
phồng. Bờ danh giới rõ
Luôn gặp sốt, viêm mạch và
hạch bạch huyết

- Không kháng sinh toàn thân can thiệp phẫu thuật. Dự phòng tái phát bằng sử dụng kháng sinh kéo dài

Nhot (Furuncle)

Hình 17.1.8: Nhot
Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai

Đỏ, ẩn đau, chắc, tròn, nang lông phủ nè. Có thể tiến triển thành áp xe.
Phù mạch thứ phát do nhot

Nhot tái phát thường gặp ở mũi.

- Gạc ấm và kháng sinh toàn thân có thể ngăn chặn nhợt ở giai đoạn sớm. Cloxacillin, erythromycin, hoặc cephalosporin 1 đến 2 gm mỗi ngày theo cân nặng và mức độ nghiêm trọng. Tình trạng người mang bệnh nên được điều trị bằng thuốc mỡ ointment, bôi trong mũi, nách và quanh hậu môn trong 2 đến 3 tuần

Chia Se Ca Lam Sang

Herpes Zoster (HZ)

Hình 17.1.9: Herpes zoster
(HZ) Ảnh: Jayakar Thomas,
Parimalam Kumar, Chennai

Ban đỏ một bên, mụn nước, nhanh chóng trở thành mụn mù liên tiếp hoặn dán dính trên một hoặc nhiều vùng da (suy giảm miễn dịch). Liệt mặt cùng bên và mụn nước ở tai ngoài—Hội chứng Ramsay Hunt

– Dấu hiệu Hutchinson dương tính (mụn nước ở bên và đỉnh mũi âm chí tôn thương dây thần kinh mũi mi). Tê bao Tzanck cho thấy tế bào không lõi da nhân.

- HZ ở trẻ em từ giới hạn. Thuốc sát trùng ngoài da, kháng sinh để điều trị nhiễm trùng thứ phát. Không sử dụng steroid kết hợp. Kháng sinh giảm đau toàn thân khi cần.

- Thành phần miễn dịch: Oral acyclovir uống, 30 g/kg 5 lần mỗi ngày trong 7 ngày, bắt đầu trong vòng 48 h kể từ khi bắt đầu nổi ban

- Úc chế miễn dịch, IV acyclovir hoặc interferon alpha -2a tại tổ hợp. Tham khảo ý kiến của bác sĩ mắt để chăm sóc và phòng ngừa các biến chứng ở mắt

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Chóe, lở</p> <p>Hình 17.1.10: chóe, lở. Hình: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai.</p>	<p>Loét có thành mỏng không đều và rải rác với vỏ màu vàng. Tồn thương quanh lỗ (periorificial) là một dấu hiệu cảnh báo nghi ngờ có thể tiến triển đến hội chứng phong rộp da do tụ cầu vàng</p>	<ul style="list-style-type: none"> Ngâm nước muối để loại bỏ lớp áo. Làm sạch vùng da. Mupirocin/sisomicin/fusidic acid/gentamycin dùng ngoài da đem lại hiệu quả. Dạng kem được ưu chuộng hơn dạng mỡ và nên được dùng 3 - 4 lần mỗi ngày. Cloxacillin 25 - 50 mg/kg/ngày chia nhiều lần trong 5 ngày/ kháng sinh thích hợp theo kết quả nuôi cấy và kháng sinh đồ Tránh dùng steroid toàn thân.

Dị ứng vết đốt côn trùng

<p>Hình 17.1.11: Dị ứng vết đốt côn trùng. Hình: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai.</p>	<p>Nốt phồng có mụn nước và sần trầy da ở mặt, chi. Hiếm khi ở ngực (được quần áo che). Thường ngứa. Trẻ em có cơ địa dị ứng có tiền sử khó khé. Biến chứng phổ biến là nhiễm trùng thứ phát và eczema hóa</p>	<p>Mặc quần áo dài</p> <ul style="list-style-type: none"> Sử dụng thuốc chống muỗi Phòng ngầm, và giữ vệ sinh nơi ở Giai thích, đảm bảo, vết đốt có thể tự lành <p>Bôi ngoài da antipruritics (crotamiton), steroid nhẹ (hydrocortisone), TCI (tacrolimus). Kháng histamin, kháng sinh nếu cần thiết</p>
--	--	---

Kerion

<p>Hình 17.1.12: Nấm da đầu Kerion. Hình: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai.</p>	<p>Nhảy, cao, mù, viêm sưng với nốt mảng chảy huyết thanh. Tóc không mọc, rụng và có thể dứt ra dễ dàng mà không đau (lỏng lẻo). Nấm da đầu kerion lành dễ lai seo rụng tóc</p>	<ul style="list-style-type: none"> Nếu có thể, vùng tóc vi nhiễm nên được cắt bớt để giảm lấy nhiễm. Loại bỏ lớp vỏ (crusts) bằng gach ướt. Không bao giờ được chích rạch. Dầu gội chống nấm (ketoconazole) Uống griseofulvin (ultramicrosized): Liều: 10 đến 12.5 mg/kg/ngày (Tối đa: 750 to 1000 mg/ngày) để hấp thu hơn sau bữa ăn giàu chất béo trong 1 đến 2 tháng.
---	---	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
U mềm lây (Molluscum Contagiosum)		
 Hình 17.1.13: U mềm lây Ánh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	<p>Hình vòm, màu trắng ngọc trai, rải rác, sần lõm hình rốn</p> <p>eczema quanh tổn thương, nhiễm khuẩn thứ phát, và lan rộng trong hiện tượng Koebner là các biến chứng phổ biến</p>	<ul style="list-style-type: none"> Loại bỏ nguyên nhân Dùng ngoài da : Retinoic acid 0.025 đến 0.1%, KOH 10%, imiquimod 1 đến 5%, thuốc dán dẻo – 17% salicylic acid và 17% lactic acid có hiệu quả. Đốt điện, áp lạnh băng nito lỏng ở trẻ lớn hơn. Ritonavir, cidofovir, zidovudine cho thấy có hiệu quả ở trẻ bị HIV.

Cháy (Pediculosis Capitis)

 Hình 17.1.14: Hình: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	<p>Cháy, trứng cháy, hạch cổ to</p> <p>aczema hóa, và dính tóc (plica polonica) là những biến chứng phổ biến.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dùng ngoài da permethrin 1%, benzyl benzoate dạng nhũ tương 25% sau gội sạch đầu. Cotrimoxazole, ivermectin 200 µ gm stat uống (ở trẻ lớn) Thuốc kháng histamin và kháng sinh toàn thân nếu cần thiết
--	---	---

Vảy phấn trắng (Pityriasis Alba)

 Hình 17.1.15: Vảy phấn trắng Ánh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	<p>Ranh giới không rõ, mảng giảm sắc tố kèm tróc vảy. Da mặt khô. Hay gặp ở trẻ em</p>	<p>Bệnh tự giới hạn. Đơn giản chỉ cần kem làm mềm da là đủ. TCI hoặc các chế phẩm 1% hydrocortisone bôi ngoài da hiệu quả nếu có biểu hiện viêm.</p>
---	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Ghे</p>  <p>Hình 17.1.16: Ghé Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Trẻ hay ngủ về đêm và có tiền sử gia đình</p> <p>Mụn, mụn mù, trầy da, mụn nước ở kẽ gian ngón tay. Trẻ có sẵn chòe lở ở bộ phận sinh dục</p> <p>Ít gặp ở mặt. Ghé Nauy hay ghé vảy xuất hiện ở trẻ suy giảm miễn dịch</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị tất cả người liên quan Permethrin 2.5 đến 5%. Tuna lưu huỳnh 3 đến 5%, Gamma benzene hexachloride 1%, Bezyl benzoate nhũ tương 25 to 33%, Crotamiton 10%, Kháng histamin đường uống. Kháng sinh cho nhiễm khuẩn thứ phát. Uống ivermectin 3 đến 6 mg—dòn liều.

Viêm da tiết bã

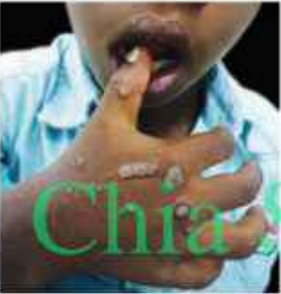
 <p>Hình 17.1.17: Viêm da tiết bã Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Vảy nhòn. Nhiễm trùng thứ phát và trầy da do gãi. Hạch cổ to. KOH gắn kết với nấm là âm tính.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Loại bỏ lớp vảy cứng bằng acid salicylic 2 đến 3% trong dầu oliu. Gội đầu bằng dầu gội bao gồm selen, lưu huỳnh hoặc kẽm pyrithione, nhựa đường, ketoconazole. Bôi ngoài da lotion steroid trong trường hợp rất nặng, trong thời gian ngắn. Uống kháng histamin và kháng sinh trong nhiễm trùng thứ phát Điều trị tái phát phụ thuộc vào mức độ nghiêm trọng
---	--	--

Nấm da đầu (Tinea Capitis)

 <p>Hình 17.1.18: Nấm da đầu Ảnh : Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Ranh giới rõ, mảng tròn hoặc ô van trên phủ vảy màu nhô màu trắng xám. Vảy có xu hướng lan rộng hơn xung quanh các nung tóc. Vùng tóc bị tổn thương rẽ gãy để lại chân tóc.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Nếu có thể, vùng tóc bị tổn thương nên được cắt bớt để giảm lây nhiễm Dầu gội chống nấm (ketoconazole) có thể được sử dụng làm sạch da đầu và tóc Uống griseofulvin (ultramicro-sized); Liều: 10 đến 12.5 mg/kg /ngày sau bữa ăn giàu chất béo trong 1 đến 2 tháng
--	--	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Mề đay</p>  <p>Hình 17.1.19: Mề đay Ảnh : Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Hồng ban thường thoáng qua. Nếu đau và kéo dài hơn 24h kèm nhiễm sắc tố nghỉ đèn viêm mạch mề đay</p> <p>Xét nghiệm kháng nguyên liên quan đến viêm gan. Đánh giá bô thể IgE đặc hiệu kháng thể bằng RAST. ESR ↑ trong mề đay dai dẳng (viêm mạch hoại tử), bạch cầu ura acid tăng thoáng qua trong phản ứng với thức ăn và thuốc</p>	<ul style="list-style-type: none"> Loại bỏ các yếu tố nguy cơ. Kháng histamin là điều trị chủ lực Prednisolone trong hội chứng bạch cầu ái toàn mề đay phù mạch., Danazol là liệu pháp điều trị lâu dài trong phù mạch di truyền; huyết thanh toàn phần hoặc thuốc ức chế C1 esterase trong đợt cấp Điều trị cấp cứu : tiêm dưới da adrenalin. Tiêm tĩnh mạch hydrocotison ngay sau nhưng không trước adrenaline . Dùng ngoài da lotion nhẹ nhàng như calamine.

Mụn cóc (Verruca Vulgaris)

 <p>Hình 17.1.20: Mụn cóc Hình: Jayakar Thomas, Parimalam Ku-mar, Chennai</p>	<p>Ranh giới rõ, bề mặt thô, mụn cóc, chắc, sần sùm máu, mảng. Vị trí quanh móng và môi dưới</p>	<ul style="list-style-type: none"> Phụ thuộc vào vị trí tổn thương type, mức độ, thời gian và độ tuổi trẻ, tình trạng miễn dịch. Dùng ngoài da : keratolytics, 5 fluorouracil (1/5%), các phương pháp khác gồm đốt điện, sóng điện từ, laser, đốt lạnh. Điều chỉnh miễn dịch (immunomodulator) được sử dụng trong tổn thương rộng và phòng ngừa tái phát. Lời khuyên không cần móng tay.
---	--	--

17.2 BỆNH ÍT PHÓ BIÊN NHƯNG KHÔNG HIỂM

Bệnh gai đen (Acanthosis Nigricans) (AN)

 <p>Hình 17.2.1: Bệnh gai đen (AN) Ảnh Courtesy: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Da vùng nách tăng sắc tố, thô, dày ở trẻ béo phì. AN có thể liên quan đến di truyền nội tiết, béo phì, dùng thuốc hoặc bệnh ac tính tiêm ản</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bệnh gai đen (AN) hướng trực tiếp đến các nguyên nhân tiêm ản. Giảm cân, cân bằng nội tiết, ngừng thuốc, điều trị bệnh ac tính, Điều trị AN vô cảm bao gồm làm mềm da, giảm sưng hó
--	--	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Mụn trứng cá (Acne Vulgaris)</p> 	<p>Sản, mụn mù trên mặt kèm thâm và seo ở tuổi vị thành niên</p>	<ul style="list-style-type: none"> Rửa mặt sạch Kháng sinh ngoài da (clindamycin, erythromycin). Benzoyl peroxide gel (2%, 5%) retinoids 0.025%, adapalene. Thêm kháng sinh toàn thân và kháng histamin trong trường hợp nghiêm trọng. Dapsone 1 đến 2 mg/ kg/ngày với trứng cá bọc Tư vấn là rất quan trọng

Chàm (CALM)

	<p>Mang màu nâu cafe không có triệu chứng gì, bờ không theo quy luật, xuất hiện từ khi sinh ra. Có nhiều hơn 6, kích thước lớn hơn 0.5 cm gọi là sù soi thần kinh. Mẹ cũng có CALM niều hơn 6.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Không cần điều trị. Tuy nhiên, có thể lựa chọn laser Chú ý tư vấn hỗ trợ cho bố mẹ và bệnh nhân
---	--	--

Nấm candida

	<p>Tùu trắng đóng cục, đau trên lưỡi, không thể loại bỏ được. Da vùng cạnh mũi có thể thấy hồng ban vảy trong viêm da tiết bã ở trẻ vị thành niên có HIV dương tính Cao kiểm tra với KOH 10% cho thấy nấm và bào tử</p>	<ul style="list-style-type: none"> Fluconazole điều trị toàn thân sử dụng theo cân nặng Điều trị tại chỗ bằng clotrimazole Nấm candida miệng ở trẻ có HIV dương tính ám chỉ tình trạng miễn dịch suy giảm
---	---	--

Hình ảnh	Chú ý	Điều trị
Bệnh da bóng nước trẻ em (CBDC)		
 <p>Hình 17.2.5: Bệnh da bóng nước trẻ em (CBDC) Photo Courtesy: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Tồn thương điển hình của bệnh da bóng nước trẻ em là mụn hoặc bóng nước hình oval hoặc tròn rõ, trên vùng da bình thường, ban đỏ, mề đay. Tồn thương rất ngứa và xuất hiện đặc điểm nổi bật chuỗi tràng hạt. Ngứa có thể dẫn đến nhiễm trùng thứ phát và eczema hòm.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Các tổn thương bị nhiễm trùng và vỡ ra có thể điều trị bằng bôi ngoài da mupirocin và thay băng vỗ khuôn mỗi ngày 2 lần. Dapsone đường uống, khi chẩn đoán xác định. Steroid uống có thể dùng liều nhỏ ở giai đoạn đầu

Trẻ có mảng bọc

 <p>Figure 17.2.6: Trẻ có mảng bọc Anh. Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Mảng ẩm, chất, bong bao quanh trẻ mới sinh. Có lỗ mỉ nhẹ và lỗ mồi. Hầu như chưa tiên lượng được. Một vài trở về bình thường, trong khi một vài tiến triển thành ban đỏ vẩy cát không phồng rộp. Một vài có vẩy cát đang tám nồng và mẫn tính</p>	<p>• Phòng ngừa nhiễm khuẩn thứ phát và nấm trong chăm sóc đặc biệt bằng chất làm mềm da (dầu paraffin) và dưỡng ẩm (acid glycolic) sau khi dùng kháng sinh.</p> <ul style="list-style-type: none"> Retinoid toàn thân uống có thể cần nhắc sau hai tuần Tham vấn với cha mẹ là rất quan trọng
---	--	--

Viêm da cơ

 <p>Figure 17.2.7: Viêm da cơ Anh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Trẻ em với các biểu hiện sốt, mệt mỏi, yếu cơ và ngủ tái phát. Yếu gốc chi Phù, xanh tím, ban đỏ quanh hốc mắt Ngảm vôi da là một dấu hiệu tiên lượng xấu</p>	<ul style="list-style-type: none"> Đa phương pháp 3 ngày, IV methyl prednisolon pulse, uống prednisolone 1 đến 2 mg/kg giảm liều và dừng, thay thế bằng các thuốc ức chế miễn dịch, giảm giá enzyme cơ và công thức máu (MTX là chất ức chế hơn là một remittive) IV immunoglobulin, infliximab có hiệu quả. Calci hóa có thể điều trị bằng tiêm corticosteroid trong tổn thương
--	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Discoid Lupus Erythematosus/Lupus ban đỏ dạng đĩa (DLE)		
 <p>Figure 17.2.8: Lupus ban đỏ dạng đĩa (DLE) Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Du đầu có mảng teo mất sắc tố, ban đỏ kèm vảy dinh.</p> <p>Tai cho thấy dấu hiệu Shuster</p> <p>Chú ý:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nguy cơ SLE cao hơn DLE • DLE lan tỏa là hâu quả xấu hơn • Phát hiện bệnh hệ thống - đau khớp và hội chứng Raynaud • IgM— Miễn dịch phổ biến nhất 	<ul style="list-style-type: none"> • Tránh tiếp xúc với ánh sáng. Đeo mũ rộng vành. Dùng kem chống nắng như Zinc, stearic β caroten toàn thân, chloroquine. • Theo dõi thường xuyên

Thượng bì bong nước

 <p>Figure 17.2.9: Thượng bì bong nước Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Bong nước xuất hiện từ khi sinh ra và vùng ti đè như khíu, mu bàn chân và tay. Không có mụn thịt hoặc sẹo</p> <p>Chia Se Ca Lam Sang</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Về cơ bản cần hỗ trợ và tránh chấn thương. Gạc khô và dùng kháng sinh ngoài da (mupirocin 2%) là liệu pháp chủ yếu • Nhiễm trùng ngoài da không đáp ứng với kháng sinh ngoài da cần dùng kháng sinh toàn thân
---	--	--

Hồng ban nút (EN)

 <p>Figure 17.2.10: Hồng ban dạng nút (EN) Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Sẩn đỏ dày sâu, ẩn đau.</p> <p>Nguyên nhân phổ biến gây hồng ban nút ở trẻ em là TB và nhiễm liên cầu. Thuốc giống như sulphonamide. Tiền sử, và thăm khám đóng vai trò lớn</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Tìm nguyên nhân và điều trị. Nghi ngờ, thuốc giảm đau/ NSAID là điều trị chính
---	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Phát ban do thuốc</p> 	<p>Ngứa, ranh giới rõ xung quanh ban đỏ, xuất hiện trong vòng 5h sau khi uống septran. Sau đó là phồng rộp</p>	<ul style="list-style-type: none"> Xác định và giữ lại các thuốc. Các thuốc vi phạm và nhóm tương tự nên được tránh trong tương lai Điều trị triệu chứng, với lotion calamine hoặc steroid dùng ngoài da (Betamethasone). Kháng histamin chọn lọc được chỉ định khi ngứa nặng.

Figure 17.2.11: Phát ban do thuốc
Ảnh: Jayakar Thomas,
Parimalam-Kumar, Chennai

<p>Bệnh tay, chân, miệng</p> 	<p>Trè sốt nhẹ trong 2 ngày kèm theo mụn nước ngứa ở bàn tay, chân, đùi. Mụn nước có thể ở chân. Đau miệng, nuốt khó</p>	<p>Bệnh tư giới hạn. Giải thích chân an cho phu huynh</p> <ul style="list-style-type: none"> Uống nhiều nước Kháng sinh và kháng histamin nếu cần thiết Không bắt buộc điều trị ngoài da
--	--	---

Hình 17.2.12: Bệnh tay, chân, miệng
Ảnh : Jayakar Thomas, Parimalam
Kumar, Chennai

<p>Bệnh Hansen</p> 	<p>Mảng giảm sắc tố da màu đồng cỏ danh giời. Vùng da nhạy cảm đau gọi ý bệnh phong cù danh giời (borderline tuberculoid leprosy). Không có nhanh cảm giác sờ mó và cũng không có sự dày lên của dây thần kinh ngoại vi</p>	<ul style="list-style-type: none"> Rifampicin 450 mg/m khi dài có giám sát trong 1 tháng và dapsone 50 mg/m hàng ngày trong 6 tháng. Bắt buộc theo dõi thường xuyên trong 6 tháng
--	---	--

Hình 17.2.13: Bệnh Hansen
Ảnh : Jayakar Thomas,
Parimalam-Kumar, Chennai

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>U máu</p> 	<ul style="list-style-type: none"> U phô biến nhất ở trẻ sơ sinh Phát triển nhanh nhưng gây ít vấn đề về thẩm mỹ là thuật ngữ Không có liên kết giữa các kênh Sinh thiết là bắt buộc Sự phát triển của u mạch có thể gây: <ol style="list-style-type: none"> Ngưng tập tiêu cầu Tắc nghẽn đường thở Mở thị giác Mắt bù ở tim 	<p>Trong nhiều trường hợp, không có chỉ định điều trị. Chỉ điều trị khi cần thiết, bao gồm:</p> <ul style="list-style-type: none"> Cortisone: Tiêm hoặc đưa vào u máu Laser xung nhuộm máu tia (Pulsed dye laser therapy): Liệu pháp này điều trị bê mặt mạch máu rất hiệu quả. Alpha interferon: Liệu pháp này làm giới hạn các khối u mạch nghiêm trọng đe dọa tính mạng Propranolol: Dưỡng ống có giám sát cho kết quả tốt.

Herpes Simplex

	<p>Mụn nước tùng cung đơn dạng trên nền ban đỏ. Chú ý không phân bố theo doan như trong herpes zoster. Nhiễm trùng thứ phát kèm viêm mô tế và phù mủ ở trẻ nữ có HIV dương tính. Sưng hạch dưới hàm.</p>	<p>nhỏ hơn 6 tuổi, acyclovir 15 mg/kg/ngày chia 5 lần. Trẻ em > 40kg liều người lớn</p> <ul style="list-style-type: none"> Herpes simplex ở trẻ suy giảm miễn dịch dùng liều dự phòng khi trẻ dùng thuốc ức chế miễn dịch
---	--	---

Bệnh da vẩy cá

	<p>Bệnh da vẩy cá có biểu hiện là da khô giống vẩy. Bệnh vẩy cá là bệnh di truyền trên gen lặn nhiễm sắc thể thường, xuất hiện sớm ở trẻ. Đó là dạng phô biến nhất của bệnh vẩy cá chiếm hơn 95% trường hợp. Có thể liên quan đến cơ địa dị ứng</p>	<ul style="list-style-type: none"> Phương pháp chính để điều trị bao gồm giữ ẩm da và dùng thuốc mỡ để ngăn ngừa sự bóc hơi. Kem dưỡng ẩm bao gồm ure với hàm lượng cao (10–20%) sản xuất da những tế bào sừng mềm dẻo hơn bằng cách giống như chất hút ẩm. Bôi ngoài da retinoids (vd. tretinoin 0.025%) có thể hiệu quả. Bệnh vẩy cá không đáp ứng với steroid, nhưng bôi ngoài da steroid có thể hiệu quả trong trường hợp ngứa
---	---	---

Hình ảnh**Chú ý****Xử lý****Nhiễm Eczema**

Figure 17.2.17: Nhiễm eczema Ánh;
Jayakar Thomas, Parimalam Kumar,
Chennai

Sẩn hồng ban vảy xung ống tai ngoài kèm tổn thương ở má ở trẻ có ASOM

- Eczema là thứ phát do nhiễm trùng, điều trị nhiễm ASOM, eczema tự lành

Dày sừng nang lông

Figure 17.2.18: Dày sừng nang lông Ánh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai

Sẩn sừng hóa nang lông ở trẻ em có cơ địa dị ứng

- Bôi ngoài da kem mềm da, dưỡng ẩm, tiêu sừng như caid salicylic, các acid amin cần thiết

Chia Se Ca Lam Sang

Lichen phẳng (Lichen Planus)

Figure 17.2.19: Lichen phẳng
Ánh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai

Sẩn bong mao hơi tim, đinh phẳng hình bầu dục/oval ngựa, có hiện tượng Koebner. Niêm mạc miệng có máng trắng giống ren. Lông bàn tay, bàn chân và móng bình thường

- Giải thích hợp lý cho bệnh nhân và tránh stress và thuốc gây lichen khởi phát
- Bôi ngoài da steroid flo dạng kem và thuốc mỡ, kháng histamin giảm đau. Dùng steroid toàn thân vd. prednisolone 15 đến 20 mg/ngày trong một thời gian ngắn, chỉ định trường hợp nặng, nhiễm lichen cấp, loét miệng và khi có tổn thương móng tiền triển

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Bệnh lichen thê vạch (Lichen Striatus)		
 <p>Hình 17.2.20: Lichen thê vạch Ảnh : Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Lichen thê vạch là bệnh hiếm, lành tính, có định giới tự giới hạn, không rõ nguyên nhân. Chuẩn đoán lâm sàng dựa vào sự xuất hiện và những đặc điểm phát triển của mảng gam sắc tố và sần sau đó là đường cong Blashko. Nhiều nguyên nhân và yếu tố nguy cơ được đề ra, phổ biến là kết hợp giữa yếu tố gen và môi trường. Có điều có thể là một yếu tố nguy cơ.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bệnh tự giới hạn và tự khỏi trong vòng từ 3 đến 12 tháng. Giải thích hợp lý cho bệnh nhân và gia đình. Bệnh lichen thê vạch ở móng có thể kéo dài. Tôn trọng mong tự khỏi nếu không có biến dạng trong vòng 30 tháng.

Lang ben

 <p>Hình 17.2.21: Lang ben. Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Sản hồng ban rất ngứa trên mặt và vùng ra mồ hôi như thân và nách Ngứa dẫn đến nhiễm trùng thứ phát (ngứa nỗi tiết (eccrine poritis, như trên mặt) và eczema hóa. Tôn thương lành có thể để lại sẹo</p>	<ul style="list-style-type: none"> Thường tự giới hạn Điều trị ngứa bằng lotion dịu nhẹ như lotion calamin và kháng histamin dương ường Thoáng khí là biện pháp khắc phục tốt nhất
--	--	---

Xơ cứng bì khu trú

 <p>Hình 17.2.22: Xơ cứng bì khu trú Ảnh - Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Da teo, bóng trên mảng xơ cứng bì, phân bố theo doan. Da khô, khô veo, bop</p> <p>Hình ảnh mô học cho thấy collagen hyaline hóa, phi đại và đồng nhất thay thế lớp dưới da kèm tăng tái hấp thu ở các tuyền mô hội</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dùng ngoài da calcipotriene 0.005% twice a day, ngày hai lần Uống natriphenytoin 4 đến 8 mgm/kg trong lượng cơ thể Steroid sẽ làm ngừng tiến triển trong giai đoạn sớm của viêm
--	---	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Nợ vi thiếu máu 	Mảng giảm sắc tố nhưng cảm giác còn nguyên vẹn. Chú ý bờ răng cửa	<ul style="list-style-type: none"> Không yêu cầu phải điều trị. Nên phân biệt với bạch biến và giải thích với gia đình bệnh nhân rằng nó là một cái bớt lành tính sơ sinh

Hình 17.2.23: Nợ vi thiếu máu
Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai

Bệnh vẩy phấn hồng 	Mảng ban đỏ hình ô val có vẩy và mảng nhô hơn hình cây thông noen. Vòng nhô ngoại vi quanh vẩy	<ul style="list-style-type: none"> Bệnh tự giới hạn Tránh ác tác nhân kích thích như áo len, nước tắm, xà phòng. Bôi ngoài da — kem dưỡng ẩm, lotion corticosteroid Uống kháng histamin khi có ngứa và nếu nghiêm trọng. Điều trị UVB có thể được yêu cầu trong giảm sắc tố da sau viêm.
--	--	---

Hình 17.2.24: Bệnh vẩy phấn hồng
Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai

Bệnh lang ben 	Rát hình tròn hoặc bầu dục, lè té, rải rác, bờ sắc, rõ, kèm vảy mịn nhô có dấu hiệu móng tay dương tính — Vảy có thể dễ dàng loại bỏ bằng lam kính kính hiển vi	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị ngắn bằng selenium sulfide (2.5% rửa sạch trong 30 phút) trong 12 đêm. Nhắc lại sau 2 tuần Natri thiosulfate (25%) hòa vào nước dùng một đèn hai lần, hàng ngày Miconazole 1 đến 2% kem. Dùng ngoài da ketoconazole (2%) dầu gội hoặc kem. Ở trẻ lớn tồn thương rộng, ketoconazole uống 200mg khi đói trong 10 ngày
---	---	--

Hình 17.2.25: Bệnh lang ben
Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai

Hình ảnh	Chú ý	Điều trị
Bệnh phát ban đa dạng do ánh sáng (PLE)		
 Hình 17.2.26: Bệnh phát ban đa dạng do ánh sáng (PLE) Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	Mảng và miếng giảm sắc tố có vảy kèm tiền sù ngứa tăng lên khi tiếp xúc với ánh sáng mặt trời, lồi lên ở má và sống mũi.	<ul style="list-style-type: none"> Khuyến khích trẻ đổi mũ khi ra ngoài trời nắng/ di chơi Kem chống nắng nên sử dụng thường xuyên, thoa lại khi đổ mồ hôi nhiều và tắm làm trôi kem. Kem steroid (hydrocortisone) hoặc TCI có thể giúp ích Thuốc kháng histamin toàn thân nên được dùng khi ngứa nặng

Bệnh vẩy nến

 Hình 17.2.27: Bệnh vẩy nến Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	Mảng ban đỏ kèm vẩy màu bạc bạc trên đỉnh mặt dưới gò và khửu tay. Đầu hiệu Auspitz dương tính. Móng tay có lõm	<ul style="list-style-type: none"> Loại trừ các ổ nhiễm trùng ở ENT và răng Dùng ngoài da steroid với kháng histamin. Sau đó TCI dùng ngoài da. Trẻ em cần được theo dõi sát
--	---	--

Lupus ban đỏ hệ thống (SLE)

 Hình 17.2.28: Lupus ban đỏ hệ thống (SLE) Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai	Ban ở mặt như rát và miếng nhuộm màu ở trẻ em kèm sốt tái phát. Vết loét ở miệng không đau. Trẻ dương tính với ANA, Ds DNA, IgC3 and C4, ↑ protein niệu 24h.	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị phụ thuộc vào mức độ nghiêm trọng của bệnh và hệ thống các cơ quan bị tổn thương sau loại trừ các nguyên nhân có thể. Quan trọng nhất trong công cụ điều trị lupus ban đỏ hệ thống là tiêm và thường xuyên đánh giá lại bệnh nhân. Hydroxy chloroquine. Dexamethasone hàng tháng. Điều trị lupus thận phụ thuộc vào phân lớp sau sinh thiết thận.
--	--	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Xo cứng bì hệ thống</p> 	<p>Bé gái này có tiền sử hội chứng Raynaud và nuốt nghẹn. Trần phẳng và mũi bị bầm. Bàn tay, các ngón tay thon, mắt sắc tố và đầu ngón tay loét và sẹo hình sao. Tất cả trẻ em nên được theo dõi kĩ tiền triễn của hoại tử. Kiểm tra kháng thể ANA, ACA, APL, thường dương tính ở trẻ có hội chứng Raynaud.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Mục tiêu điều trị hội chứng Raynaud là : giảm số lượng và mức độ nghiêm trọng các đợt tái công. Phòng ngừa tổn thương mỏ. Điều trị bệnh chính. Tránh yếu tố nguy cơ. Điều trị JSSc nhằm ngăn tiến triển bệnh và tổn thương cơ quan. Thuốc được dùng là: D penicillamine, nifedipine, ACE ức chế, NSAIDs, ormeprazole, cần trong với liều thấp trong và các thuốc ức chế miễn dịch. IV Ig và prostanooids trong tương lai hứa hẹn

Nấm da đùi

	<p>Rất ngứa, mảng có danh giới rõ ở vùng hông. Bờ cò vẩy và sẩn mịn. Tăng sắc tố da xuất hiện do gãi</p>	<p>Ca Lam Sang</p> <ul style="list-style-type: none"> Vệ sinh sạch sẽ, đặc biệt trẻ trai từ 10 tuổi, rửa sạch và mặc đồ khô. Bôi ngoài da 1% clotrimazole/1% miconazole được sử dụng trong 4 đến 6 tuần. Thêm thuốc kháng histamin giảm đau (pheniramine maleate) để kiểm soát ngứa Uống griseofulvin (micronized) 250 mg mỗi ngày với sữa trong 3 ngày để điều trị trường hợp nấm da đùi cũng dầu. Không được dùng steroid bôi ngoài da
---	--	--

Lao sùi (TBVC)

	<p>Mảng sùi nhỏ không triệu chứng kèm chảy mủ ở các nang khi ăn. Không sưng hạch kẽ cận hoặc TB phổi</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị lao da cũng giống như điều trị lao ở những lối khác. 2 tháng 4 thuốc, tháng 2 thuốc là liệu pháp tốt và cho kết quả thành công. Trước khi bắt đầu điều trị, nên loại trừ tổn thương hệ thống
---	--	---

Hình 17.2.31: Lao sùi (TBVC) Ánh : Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Bệnh xơ cứng cù (Tuberous Sclerosis)</p> 	<p>Sần nâu đồi màu da, mảng xơ ứng dày và dat giảm sắc tố trên cánh tay cung với tiền sử co gút. Chụp CT so cho thấy cù não thất</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dốt điện hoặc laser các tổn thương da, điều trị co giật thích hợp

Bệnh bạch biến

	<p>Vùng mắt sắc tố không có seo. Tóc bạc (mắt sắc tố tóc) ám chỉ tình trạng ổn định của bệnh và có thể sắc tố trở lại bình thường tự nhiên hoặc do điều trị thuốc. Kiểm tra các bệnh tuyến giáp, dài dương, thiểu máu ác tính, bệnh Addison, bệnh lý đa tuyến nội tiết và nấm candida da niêm mạc</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bôi ngoài da steroid, TCI, PUVA có thể hiệu quả ở một số mức độ như khi bệnh ổn định PUVA toàn thân không nên thử ở trẻ dưới 10 tuổi Loại bỏ, và điều trị bệnh nhiễm trùng ENT và răng miệng
---	---	--

Khô da sắc tố (Xeroderma Pigmentosum (XP))

	<p>Da khô, rát, giảm sắc tố, teo ở trẻ kém XP. Tổn thương lớn là ung thư tế bào vảy, nhô lá dày sưng quang.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Đầu tiên bảo vệ da khỏi ánh nắng mặt trời. Dùng kem chống nắng như kem zine và beta caroten toàn thân nên được bắt đầu sớm nhất có thể. Retinoid synthetic uống sẽ ngăn ngừa hoặc trì hoãn sự phát triển bệnh ác tính trên da. Phẫu thuật loại bỏ các tổn thương ác tính.
---	---	---

17.3 CÁC TRƯỜNG HỢP CẤP CỨU

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
 Hình 17.3.1: Viêm da dạng héc pét (EH). Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam-Kumar, Chennai.	<p>Mụn mủ, mụn nước lõm hình rốn tấp trung thành cum ở trẻ có sốt, dữ bão trước, sốt, ớn lạnh và khó chịu người. Một vài mụn mủ-nước tiền triền xuất huyết, đau, đóng vảy, loet. Tê bào Tzanck cho thấy tế bào không lỗ da nhân.</p> <p>Viêm da tiết bã, bệnh vẩy cá, bệnh Darier là một vài bệnh cảnh khác, EH có thể xuất hiện ở trẻ em</p>	<ul style="list-style-type: none"> EH là một cấp cứu trong y tế, có tổn thương mắt là một cấp cứu trong nhãn khoa. Acyclovir 25 mg/kg/ngày, chia 5 lần trong 5 đến 10 ngày. Suy thận có thể được phòng ngừa bằng bài phụ đầy đủ nước. Dùng ngoài da steroid và chất ức chế calcineurin, chống chỉ định khi bùng phát viêm gan.
 Hình 17.3.2: Hồng ban da dạng. Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam-Kumar, Chennai.	<p>Trẻ ốm có tổn thương loét niêm mạc và đóng vảy. Đây là tổn thương kinh điển trên da. Trẻ có sốt và nhiễm khuẩn hô hấp</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chuyển điều trị ở ICU. Cần băng điện giải, dinh dưỡng Steroid toàn thân ở giai đoạn sớm. Trong các trường hợp, thuốc EM và SJS theo trọng lượng cơ thể. Acyclovir EM/tia phá, nếu ngờ herpes là nguyên nhân. Khang sinh an toàn thích hợp và ngâm nước muối để loại bỏ vảy được cẩn nhắc
 Hình 17.3.3: Ban xuất huyết Henoch Schönlein (HSP). Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai.	<p>Dát phẳng xuất huyết và gỗ (sờ được) ở chi dưới</p> <p>HSP có thể là dấu hiệu của tổn thương viêm mạch tiềm ẩn. Thường liên quan đến đau bụng và đau khớp</p>	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị hỗ trợ là chủ yếu, giảm đau, NSAID hoặc acetaminophen để giảm đau khớp và mô mềm. Vai trò của corticosteroid còn tranh cãi. Nếu xuất hiện viêm thận ở trẻ em kèm HSP, mặc dù nó sử dụng trong điều trị biến chứng thận kinh và ruột được chấp thuận. Nếu sử dụng, prednisolone 1 đến 2 mg/kg/ngày PO trong 7 ngày được khuyến cáo. Huyết áp được chỉ định khi có tổn thương thận

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Hoại tử thương bì nhiễm độc (TEN)</p>  <p>Hình 17.3.4: Hoại tử thương bì nhiễm độc (TEN) Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Đa phòng xuất huyết kem loét ở trẻ em sau khi dùng septran. Da ẩn đau và có dấu hiệu Nikolsky dương tính Tổn thương ở kết mạc và niêm mạc sinh dục</p>	<ul style="list-style-type: none"> Nên điều trị giống như bệnh nhân bị bỏng nhiệt. Vai trò của corticosteoid còn tranh cãi nhưng sẽ ngừng quá trình tiến triển TEN nếu sử dụng 24 đến 48 giờ đầu. Duy trì dịch và cân bằng điện giải bằng truyền thay thế nước, điện giải, albumin và plasma chăm sóc tổn thương và mắt thích hợp. Kháng sinh an toàn và IV globulin miễn dịch cho trẻ em. Phòng ngừa viêm phổi hít, và tránh phơi nhiễm lại với thuốc

17.4 HỘI CHỨNG

Hội chứng Peutz-Jeghers

 <p>Hình 17.4.1: Hội chứng Peutz-Jeghers Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Dát sắc tố ở da, mũi, niêm mạc miệng lồng bàn tay và bàn chân. Trẻ có bệnh iền quan đến polyp ruột non</p>	<ul style="list-style-type: none"> Bắt buộc phải quan sát kĩ và đánh giá định kỳ
--	---	---

Hội chứng Sturge-Weber

 <p>Hình 17.4.2: Hội chứng Sturge-Weber Ảnh: Jayakar Thomas, Parimalam Kumar, Chennai</p>	<p>Mảng nhạt, đỏ ở trẻ có tiền sử co giật. Kiểm tra và phát hiện bệnh tăng nhãn áp, chậm phát triển tâm thần, u mạch não cùng bên</p>	<ul style="list-style-type: none"> Laser làm mờ dần các tổn thương. Tổn thương thần kinh mắt nên được điều trị Giải thích hợp lý cho bố mẹ bệnh nhân rằng đây chỉ là bớt lành tính
--	---	--

Chia Sẻ Cà Lãm Sang

Phần 18

Nhân Khoa

Biên tập

TS Surendran, S Meenakshi, R Srikanth

Hình ảnh

S Meenakshi, Sumitra Agarkar, Kavitha Kalaiyani N, R Srikanth, Akila Veeraputhiran, A Radhi Malar

- 18.1 Bệnh phổi biến
- 18.2 Bệnh ít phổi biến nhưng không hiểm
- 18.3 Các trường hợp cấp cứu
- 18.4 Hội chứng

MỤC LỤC

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">18.1 BỆNH PHÓ BIỂN 381<ul style="list-style-type: none">• Lác trong điều tiết 381• Giảm thị lực 381• Loạn thị 381• Đục thủy tinh thể bẩm sinh 382• Tắc ống dẫn nước mắt bẩm sinh 382• Viễn thị 382• Lát trong 383• Lát ngoài không liên tục 383• Cận thị 384• Teo thị giác 384• Lát giả 385• Sup mi 385• Viêm kết mạc dị ứng (VCK) 38618.2 BỆNH ỎT PHÓ BIỂN NHƯNG KHÔNG HIỀM 386<ul style="list-style-type: none">• Hội chứng Brown 386• Loạn đường té bào hình nón 387• Đục giác mạc ở trẻ sơ sinh 387• Hội chứng Duane's Retraction —Type 1 388• Tăng nhãn áp ở trẻ em 388• Viêm khớp tự phát thanh thiếu niên 389• Sarcom mô liên kết quanh hốc mắt 389 | <ul style="list-style-type: none">18.3 CẤP CỨU 391<ul style="list-style-type: none">• Tôn thương giác mạc do virus 391• Loét giác mạc 392• Đau mắt trẻ sơ sinh 392 *• Viêm mô tế bào hốc mắt 393• Vô sán hốc mắt 393• Chấn thương xuyên 394• Viêm mô tế bào trước vách 39418.4 HỘI CHỨNG 395<ul style="list-style-type: none">• Hội chứng Bardet-Biedl 395• Hội chứng Blepharophimosis 395 *• Hội chứng Crouzon 396• Hội chứng Down 396• Hội chứng oldenhar 397• Hội chứng Marfan 397• U sợi thần kinh (NF) 398• Hội chứng Sturge-Weber 398 |
|---|---|

Chia Se Ca Lam Sang

18.1 BỆNH PHỐ BIẾN

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Lác trong điều tiết		
 	<ul style="list-style-type: none"> Lác ăn trong do sự hội tụ quá mức liên quan đến điều tiết Xuất hiện lúc 2 tuổi. Phân loại có tắt khúc xạ và không có tắt khúc xạ Kết hợp với lệch góc nhiều kèm, viễn thị chưa chính xác, tỉ lệ AC/A và type dư thừa 	<ul style="list-style-type: none"> Điều chỉnh, giải pháp điều trị bệnh nhân ở tim mạch Khung harness cho trẻ nhỏ Dạng hội tụ quá mức : kính hai tròng Cơ đồng tử : Phospholine iodide (0.06–0.12%) Lăng kính : Lác ăn trong ít Phẫu thuật : lác trong không điều tiết

Figures 18.1.1A và B: Lác trong điều tiết
Ảnh: S Meenakshi, Sankara Nethralaya

Giảm thị lực

	<ul style="list-style-type: none"> Trẻ phản nản nhìn mờ một bên mắt khi che một mắt. Giảm thị lực có thể gây ra do tắt khúc xạ hai mắt không đều, lác hoặc tổn thương thị giác (đục thủy tinh thể, mờ giác mạc). 	<ul style="list-style-type: none"> Trước khi điều trị giảm thị lực quan trọng là điều trị các tắt khúc xạ và nguyên nhân gây tổn thương thị lực Che mắt nhìn thấy tốt hơn là phương pháp chính trong điều trị giảm thị lực. Liệu pháp thay thế làm mờ mắt nhìn tốt hơn bằng atropine
--	--	---

Figure 18.1.2:
Giảm thị lực Ảnh: S Meenakshi, Sankara Nethralaya

Loạn thị

	<ul style="list-style-type: none"> Trẻ phản nản giảm thị lực khi đeo kính hình trụ. Hình ảnh không hội tụ chính xác tại một điểm vì giác mạc hoặc thấu kính không phải là hình cầu và cực lớn hơn Loạn thị có thể đều hoặc không đều (do seo giác mạc/ giác mạc hình chóp) 	<ul style="list-style-type: none"> Loạn thị đều điều trị bằng đeo kính hình trụ. Kính áp tròng Toric là một phương pháp thay thế Loạn thị không đều thường rất khó để chọn kính phù hợp, kính áp tròng là liệu pháp thay thế tốt hơn
---	---	--

Hình 18.1.3:
Loạn thị Ảnh: S Meenakshi, Sankara Nethralaya

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Đục thủy tinh thể bẩm sinh		
	<ul style="list-style-type: none"> Đục thủy tinh thể từ mới sinh. Nguyên nhân: Tự phát, AD, chuyên hóa, nhiễm trùng từ mẹ PHPV. Phân loại đục thủy tinh thể bẩm sinh Zonular, Polar, Nuclear và thủy tinh thể Posterior. Xuất hiện cùng với tràng đồng tử (phản xạ trắng ở thấu kính), rung giật nhãn cầu, lác, RAPD. 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị phụ thuộc vào tình trạng mắt. Tham vấn ý kiến của bác sĩ nhi khoa để điều trị bệnh hệ thống tiềm ẩn. <p>Phẫu thuật :</p> <ul style="list-style-type: none"> Phẫu thuật cắt thùy tinh thể Trên hai năm : dùng kính kèm dây LOL.
Tắc ống dẫn nước mắt bẩm sinh		
	<ul style="list-style-type: none"> Tắc ống dẫn nước mắt ở dưới túi lệ xảy ra ở 5% trẻ sơ sinh Nguyên nhân là màng ở đầu dưới ống mũi lệ. 80-90% triệu chứng xuất hiện lúc 1 tháng tuổi, xuất hiện kèm chảy nhiều nước mắt. Nhạy mù dinh tinh tụ trên mi mắt Ép vào túi lệ có nước chảy qua điểm lệ (punctum) 	<p>Không phẫu thuật: massage túi lệ đến khi 1 tuổi. Sử dụng áp lực thủy tĩnh để mở ống. Nhỏ, bôi kháng sinh</p> <p>Phẫu thuật: thăm dò sớm: trước khi 12 tuổi giảm thời gian triệu chứng</p> <ul style="list-style-type: none"> phá xương xoắn mũi dưới Catheter có bóng giãn. Đặt ống: đặt ống silicon được khuyến cáo khi thăm dò đơn giản thất bại hoặc mở thông ống lệ mũi .
Viễn thị		
	<ul style="list-style-type: none"> Trẻ phản nản giảm thị lực khi đeo kính hội tụ. Viễn thị ở trẻ em luôn bù tốt vì khả năng điều chỉnh tốt kính. Trẻ em bị viễn thị có thể xuất hiện ở đâu, kèm lác hội tụ 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị bằng sử dụng phíc hợp thấu kính, Kính áp tròng và tia laser là lựa chọn thay thế Sử dụng kính để đọc sách có thể xuất hiện sớm hơn

Hình 18.1.6: Viễn thị. Ảnh: S. Meenakshi, Sankara Nethralaya

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Lác trong</p>  <p>Hình 18.1.7: Lác trong Ảnh: S Meenakshi, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> Mắt lệch trong góc lớn Xuất hiện từ lúc sinh ra đến 6 tháng tuổi Có thể xuất hiện hạn chế nhẹ đùm nhãn cầu ra ngoài Tỉ lệ giám thi lực tương đương với thời gian lác trong Bộ ba điển hình vận động bất thường của mắt là vận động quá mức cơ chéo dưới, lệch trục dọc, và rung giật nhãn cầu tiềm ẩn 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị cho trẻ lác trong là phẫu thuật Chỉ định chính của phẫu thuật sớm là để điều chỉnh cả hai mắt Quan trọng để điều trị giảm thị lực và bắt kịp khúc xạ nào trước khi phẫu thuật Thủ thuật phẫu thuật: làm yếu cơ dọc giữa hai bên

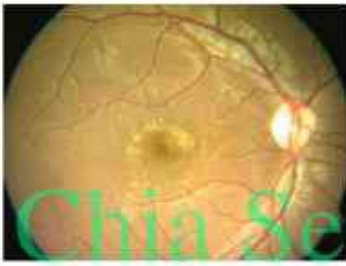
Lác ngoài cách hồi

 <p>A</p>  <p>B</p>	<ul style="list-style-type: none"> Lác ngoài nhiều do sự điều chỉnh chức năng chuyển động phân cách của mắt không liên tục Có thể trở thành lác mắt bất cân xứng theo thời gian Dấu hiệu bao gồm mờ mắt, thị lực suy nhược, mỏi mắt, nhìn đôi 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị không phẫu thuật : Sửa tắt khúc xạ Luyện thị lực; bài tập chống phê thị Điều trị thị giác: sử dụng thấu kính lớn để tăng hồi túc Lăng kính Phẫu thuật lác
--	--	---

Hình 18.1.8A và B: Lác ngoài cách hồi
Ảnh: S Meenakshi,
Sankara Nethralaya

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Cận thị</p> 	<ul style="list-style-type: none"> Trẻ giảm thị lực theo khoảng cách, đeo thấu kính lõm Có hai dạng cận thị được biết đến là - đơn thuần hoặc sinh lý và bệnh lý với thay đổi thoái hóa võng mạc 	<ul style="list-style-type: none"> Cận thị đơn thuần phải đeo kính phân kỷ. Kính áp tròng hoặc phẫu thuật laser là liệu pháp thay thế Bệnh nhân bị cận thị bệnh lý có nguy cơ cao tiến triển thành tăng nhãn áp, đục thủy tinh thể, rách võng mạc và bong võng mạc cần điều trị phẫu thuật

Teo thị giác

	<p>Teo thị giác</p> <ul style="list-style-type: none"> Trẻ mắt khà nang nhận ra bố mẹ. Soi dây mắt cho thấy đĩa thần kinh nhợt Teo thị giác bẩm sinh là dạng bệnh lý thị giác di truyền có thể trên nhiễm sắc thể thường lặn hoặc trội Đục trung bởi không đào ngược duy tình trạng thoái hóa tế bào hạch võng mạc Nguyên nhân phổ biến khác gây teo thị giác ở trẻ em là tăng nhãn áp, đột quỵ, phù gan thi, chấn thương, ngô độc và u não 	<ul style="list-style-type: none"> Không có phương pháp điều trị làm đảo ngược quá trình thoái hóa sợi thần kinh thị giác Mắt sợi thần kinh thị giác thứ phát trong tăng áp lực nội so có thể tìm nguyên nhân và điều trị nó Teo thị giác thứ phát do mạch máu, chấn thương, thoái hóa và đặc có tiền lượng xấu hơn
---	--	--

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Lác già</p>   <p>A B</p> <p>Hình 18.1.11A và B: Giả lác trong</p> <p>Ảnh : S Meenakshi, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> Là nhóm bệnh vị trí của mắt xuất hiện sai. Có thể là giả lác trong hoặc giả lác ngoài Nguyên nhân gây giả lác trong có thể là nếp quặt rõ, sống mũi rộng. Hiếm khi bắt thường điểm vàng dẫn đến góc kappa âm tính có thể gây giả lác trong Giả lác ngoài phổ biến gấp như một di chứng của bệnh võng mạc do đẻ non, điểm vàng kéo dài tạm thời dẫn đến góc kappa dương tính. Xuất hiện lác ngoài Quan trọng là phải phân biệt với lác thực tiềm năng có thể gây giảm thị lực và mất khả năng hồi tru nhân cầu. Lác giả có thể dễ dàng chẩn đoán bằng nghiệm pháp cover 	<ul style="list-style-type: none"> Lác giả không yêu cầu bắt cứ một can thiệp nào. Cần đánh giá mắt định kì và giải thích hợp lý cho gia đình

Chia Se Ca Lam Sang

Sụp mi

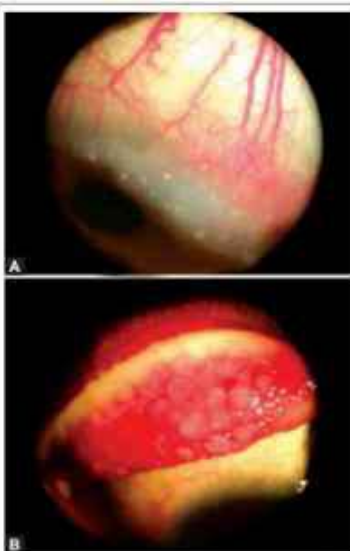
 <p>Hình 18.1.12: Sụp mi</p> <p>Ảnh : Bipasha Mukherjee, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> Rủ mi trên Nguyên nhân : Khiếm khuyết cơ nâng mi trên hoặc cơ muller Kết hợp với giảm thị lực, lác, xa hai gốc mắt chân thường và hội chứng Jaw winking Liên quan phổ biến với hội chứng hẹp khe mi 	<ul style="list-style-type: none"> Không phẫu thuật: Kính đỡ Liệu pháp cho giảm thị lực Phẫu thuật : thủ thuật Frontalis sling hoặc cắt cơ nâng mi trên
--	--	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử lý

Viêm kết giác mạc dị ứng (VKC)



Hình 18.1.13A và B:

Viêm kết giác mạc dị ứng
(VKC) Anh- Bhaskar Srinivasan, Sankara
Nethralaya

- VKC tái phát, hai bên và viêm kết mạc từ giới hạn
- VKC do dị ứng, trung gian IgE
- Triệu chứng: nóng và ngứa, triệu chứng cảm giác liên quan bao gồm sự ánh sáng nhẹ, chảy nước mắt, chảy thành dây và nặng mi mắt

Loại :

- Dạng mạc mi: tồn thương điển hình là sự xuất hiện nhú cứng, định phẳng sắp xếp giống đà sói.
- Dạng hành tủy: có đặc điểm lông đồng dày chất keo màu đỏ sẫm và xuất hiện rải rác các chấm màu trắng (nốt Tranta)
- Dạng hỗn hợp: có đặc điểm gồm cả hai dạng mạc mi và dạng hành tủy

- Điều trị cục bộ: Steroid bôi là hiệu quả
- Ôn định tế bào Mast như Natri cromoglycate (2%) nhô 4 đến 5 lần mỗi ngày là hiệu quả để kiểm soát VKC. Nhô mắt Lá hiệu quả
- Có thể sử dụng bôi kháng histamin . Acetyl cysteine (0.5%) sử dụng cho chỗ có tình tiêu nhảy và hiệu quả trong điều trị hình thành màng sớm
- Dùng tại chỗ cyclosporin dành riêng cho trường hợp không đáp ứng
- Điều trị dị ứng toàn thân
- Điều trị các nhú lớn: phương pháp Cryo, phẫu thuật bóc hoặc khâu định da vào bao sụn mi, steroid có tác dụng kéo dài

Chia Se Ca Lam Sang

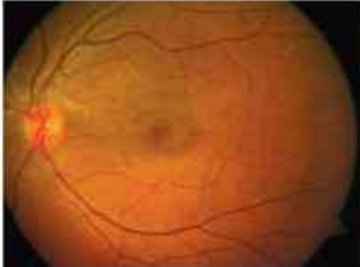
18.2 Bệnh ít phổ biến nhưng không hiếm

Hội chứng Brown

Hình 18.2.1: Hội chứng Brown Anh:
S Meenakshi, Sankara Nethralaya

- Trẻ mắt khả năng đưa mắt lên trên
- Khi nâng đưa mắt lên trên kèm giữ mắt ở giữa hay ra ngoài
- Nghiệm pháp kéo cơ cuồng bức xác định chẩn đoán

- Tư điều chỉnh là phổ biến
- Chi định phẫu thuật bao gồm tư thế đầu bắt thường, lê dưới khi nhìn châm chู, nhìn dõi và nhấn cầu đưa xuống dưới khi đưa vào trong
- Lưu ý: chọn phẫu thuật làm yếu cơ chéo trên cùng bên

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Loạn dưỡng tế bào hình nón		
	<ul style="list-style-type: none"> Có đặc điểm gồm ba triệu chứng mắt cảm giác tiền triền chậm, sờ ánh sáng và nhìn màu kém. Kiểm tra đây mắt có thể bình thường tới đây mắt bô diễn hình Điện đồ võng mạc cho thấy chức năng bắt thường của tế bào nón, tế bào que có đáp ứng bình thường Các triệu chứng khác có thể là rung giật nhãn cầu và nhợt dây thần kinh tạm thời. Thường lè te nhung nếu có di truyền là trội nhiễm sắc thể thường 	<ul style="list-style-type: none"> Không có bằng chứng chữa khỏi bệnh này nhưng có các biện pháp hỗ trợ như kính màu và thiết bị hỗ trợ tầm nhìn Tư vấn di truyền là cần thiết
Đục giác mạc ở trẻ sơ sinh		
	<ul style="list-style-type: none"> Nhiều nguyên nhân từ nhiễm trùng đến mắt cảm bằng chuyển hóa Nguyên nhân hay gặp là xơ hóa giác mạc, loét giác mạc, chấn thương, tăng nhãn áp, bệnh chuyên hóa như loạn dưỡng nội mồ, Peters bất thường, etc. 	<ul style="list-style-type: none"> Cần đánh giá chi tiết dưới gây mê để tìm nguyên nhân Kiểm tra nhãn áp là mắt buộc. Điều trị phụ thuộc vào kích thước và vị trí cù Đục lens hoặc ở trung tâm cần ghép giác mạc. Mở dày một phần có thể tiến hành ghép giác mạc phiến để giảm nguy cơ thải ghép Mờ nhò có thể điều trị bằng cắt mồng mặt hoặc nhổ thuốc giãn Theo dõi sát phát hiện các nguy cơ thải ghép

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Hội chứng co rút Duane—Type 1		
 <p>Hình 18.2.4: Hội chứng co rút Duane—Type 1 Anh: S Meenakshi, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> Trẻ có mặt lệch vào trong. Rối loạn di truyền có biểu hiện là không có khả năng liếc ra ngoài kèm hẹp mạc mi. Nguyên nhân do phân bố sai các dây thần kinh vận nhãn tới cơ thẳng ngoài Thường gặp lè té, có thể mang kính giả định hoặc liên quan đến bệnh hệ thống (Hội chứng Goldenhar, Hội chứng Klippel Feil). 	<ul style="list-style-type: none"> Chi định phẫu thuật bao gồm lác tử tiêu học, nhin đối và tư thế đầu đều bất thường Thủ thuật được ưa chuộng là làm giảm tác động của cơ thẳng trong hai bên Chuyển vị cơ doc giữa là liệu pháp thay thế Y-chia cơ thẳng ngoài có thể được áp dụng ở bệnh nhân khi nhìn lên/ nhìn xuống

Tăng nhãn áp ở trẻ

 <p>A</p>  <p>B</p>	<ul style="list-style-type: none"> Thường xuất hiện sớm. Xảy ra ưu thế ở giới nam Bà triệu chứng chảy nước mắt, sổ ánh sáng và tắc Có thể thấy tăng đường kính giác mạc điện hình hơn 12mm Đục giác mạc xuất hiện do nước mắt ở màng Descemet gọi là sọc Haabs. Các mảnh này làm phủ giác và tiếp theo là mờ giác mạc Áp lực nội nhãn tăng. Có khoảng lõm ở thần kinh thị giác Thường hai bên nhưng có xuất hiện một bên hoặc biểu hiện không đổi sang Phản ứng các trường hợp là lè té nhưng được biến đổi là di truyền lặn trên nhiễm sắc thể thường 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị phản lõm là phẫu thuật Lựa chọn thủ thuật mở ổng shlemm hoặc tạo hình vùng bể Trường hợp nặng cần mở ổng shlemm với chất chống chayen hóa Theo dõi là cần thiết mặc dù kiểm soát áp lực ban đầu tốt bệnh nhân dễ bị giảm thị lực và cản thi Có thể tiến triển thành bệnh nước mắt vồng mạc không lõi sau đó
--	---	--

Hình 18.2.5A và B: Tăng nhãn áp ở trẻ em. Ảnh: Sumita Agarkar, Sankara Nethralaya

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Viêm khớp tự phát thanh thiếu niên		
 Hình 18.2.6: Viêm khớp tự phát thanh thiếu niên. Ảnh: R Sudharshan, Sankara Nethralaya	<ul style="list-style-type: none"> Viêm mảng bỗng dưng trước hai bên, không hạt, mẫn cảm Phản ứng viêm khớp xuất hiện trước viêm mảng bỗng dưng Viêm mảng bỗng dưng thường không triệu chứng Có thể xuất hiện với lác, đục thủy tinh thể, hoặc viêm võng mạc thành dài Phổ biến hơn liên quan với khởi phát viêm ít khớp và nhiều khớp 	<ul style="list-style-type: none"> Sàng lọc trẻ em có nguy cơ cao là rất quan trọng Khởi phát toàn thân = không yêu cầu Khởi phát nhiều khớp = 9 tháng Khởi phát nhiều khớp + ANA = 6 tháng Khởi phát ít khớp = 3 tháng Khởi phát ít khớp + ANA = 2 tháng

Sarcom mô liên kết hốc mắt

 Hình 18.2.7: Sarcom mô liên kết hốc mắt. Ảnh Bipasha Mukherjee, Sankara Nethralaya	<ul style="list-style-type: none"> U ác tính hốc mắt phổ biến nhất ở trẻ em Tiến triển nhanh lồi 1 bên mắt Trong 10 năm đầu Khỏi sau nhấn nát hoặc trên mũi có thể sờ được Da có thể bị tiêm vào và sau đó sưng 	<ul style="list-style-type: none"> MRI cho thấy khối u không rõ rệt trong đồng nhất kèm phá hủy xương xung quanh Tầm soát di căn bao gồm chụp X quang ngực, chức năng gan, sinh thiết túi xương, đánh giá xương và thận lung Bác sĩ nhân khoa rạch sinh thiết gửi bác sĩ nhân khoa ung thư điều trị xạ trị và hóa trị
---	--	--

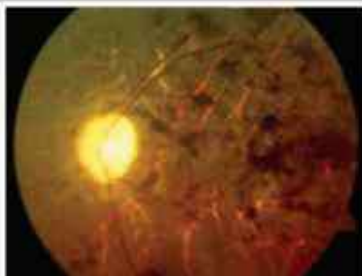
U máu mao mạch quanh mắt

 Hình 18.2.8: U máu mao mạch quanh mắt. Ảnh: Bipasha Mukherjee, Sankara Nethralaya	<ul style="list-style-type: none"> Trẻ sơ sinh có tổn thương khói đỏ quanh mắt U máu mao mạch là nguyên phát, đơn độc, u mô thừa lành tính của mao mạch đóng chất hiện nhiên mới sinh hoặc trong vòng 8 tuần đầu đời, phần lớn thoái triển trong vòng 7 năm tuổi Gặp phổ biến nhất là ở góc phần tư trên mũi của mí trên. Xa mí mắt, loạn thị giảm thị lực là biến chứng của type quanh mắt 	<ul style="list-style-type: none"> Dánh giá nhân khoa định kì Type bế mắt có thể thoái triển tự nhiên Truyền tĩnh mạch corticosteroid Vincristine Tia Laser cho tổn thương bế mắt Phẫu thuật cắt bỏ cho tổn thương cục bộ Propranolol—kết quả đầy hứa hẹn
--	--	--

Hình ảnh

Chú ý

Xử lý

Viêm võng mạc sắc tố

Hình 18.2.9: Viêm võng mạc sắc tố
Ảnh Photo Courtesy: Vikas Khetan,
Sankara Nethralaya

- Biểu hiện là quáng gà
- Thường ở gấp 30 tuổi hoặc có thể sớm hơn.
- Hẹp tiêu động mạch võng mạc có thể là dấu hiệu đầu tiên
- Thay đổi sắc tố nhẹ và “thẻ tiêu xương” quanh mạch thay đổi sắc tố
- Đây mắt khám, nhợt đĩa xấp.
- Teo điểm vàng và phủ hoàng điểm hình túi có thể gặp

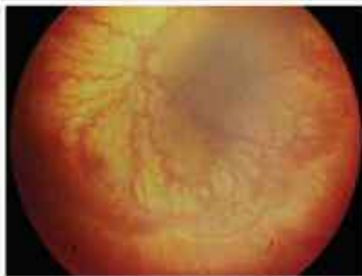
- ERG cho thấy giảm scotopic và đáp ứng kết hợp và photopic sau đó.
- Loại trừ tồn thương hệ thống như Hội chứng Kearns-Sayre, Usher's, Bệnh Refsum.
- Liệu pháp gen được thực hiện ở một vài trung tâm

Bệnh nguyên bào võng mạc

Hình 18.2.10: Bệnh nguyên bào
võng mạc Anh: Vikas Khetan,
Sankara Nethralaya

- Trẻ 2 tuổi kêu thấy phản xạ màu trắng ở cả hai mắt
- Kiểm tra dây mắt cho thấy khối màu trắng rộng và CT scan cho thấy vôi hóa cả hai nhãn cầu
- Bệnh nguyên bào võng mạc là u ác tính nhãn cầu nguyên pháp phổ biến nhất ở trẻ em
- Đồng tử trắng là lúc là triệu chứng phổ biến nhất

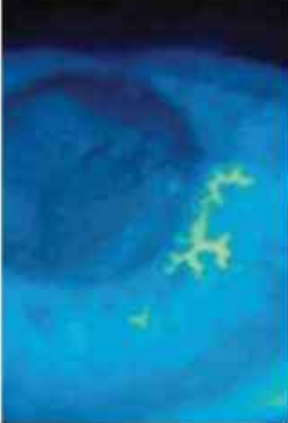
- Điều trị phụ thuộc vào giai đoạn và bệnh của khối u.
- Hóa trị toàn thân với vincristine, etoposide và cisplatin
- Mắt kèm tăng IOP, mổ mắt để khai u ở tiền phòng và có bằng chứng tồn thương thần kinh thị giác cần khoét
- Xạ trị ghép liều, liệu pháp nhiệt (transpupillary thermotherapy) và xạ trị ngoài là liệu pháp thay thế

Bệnh lý võng mạc do sinh non(ROP)

Hình 18.2.11: Bệnh lý võng mạc do
sinh non Anh: Vikas Khetan,
Sankara Nethralaya

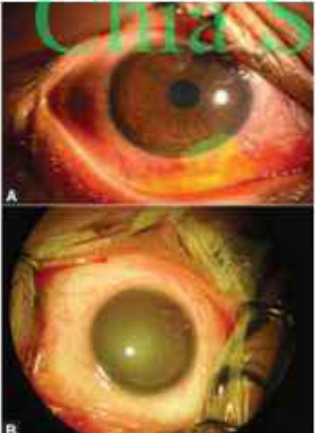
- Trẻ sinh sớm 4 tuần, cân nặng thấp được kiểm tra để sàng lọc các bệnh về mắt
- Kiểm tra dây mắt cho thấy mô mạch sợi ngoài võng mạc có nhiều mạch ngoằn nghẽo
- Tăng sinh bất thường của mạch máu có thể tiến triển đến co thắt mô sợi và dẫn đến bong võng mạc
- Cân nặng, tuổi thai thấp và liệu pháp oxy là nguy cơ chính gây ROP

- Điều trị nên được thực hiện sớm nhất có thể
- Laser liệu pháp vào mạch võng mạc là thủ thuật được lựa chọn
- Áp lạnh là liệu pháp thay thế
- Bệnh giai đoạn cuối, phẫu thuật kinh dịch kính và thắt cùng mạc
- Lác và giám thị lực cần được điều trị trong suốt quá trình theo dõi

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
 <p>Hình 18.2.12: Viêm kết mạc virus</p> <p>Ảnh: Bhaskar Srinivasan, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> Nguyên nhân phổ biến là adenovirus Một vài type huyết thanh (types 18, 19 và 37) liên quan với dịch viêm kết giác mạc, sót viêm họng hạch (types 3 hoặc 7) và viêm kết mạc nang (types 1 đến 4, 7 và 10). Sau thời gian ủ bệnh kéo dài 5 đến 12 ngày bệnh nhân xuất hiện các triệu chứng chảy nước, kích thích, xung huyết kết mạc và hình thành nang hạch quanh tai to Viêm giác mạc bè mặt lan tỏa theo sau là thâm nhiễm biểu mô và dưới biểu mô cục bộ trong giác mạc 	<ul style="list-style-type: none"> Ép lanh Kháng sinh bôi để phòng ngừa nhiễm khuẩn thứ phát Steroid bôi và nước mắt thay thế

18.3 Cấp cứu

Tổn thương do hóa chất

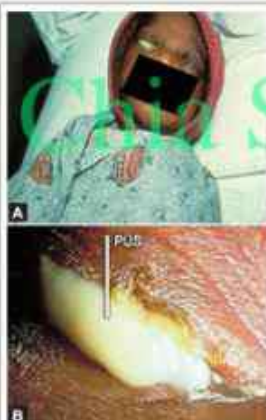
 <p>Hình 18.3.1A và B: Tổn thương do hóa chất: Bhaskar Srinivasan, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tai nạn bong do kiềm như amoniac, Natri hydroxid hoặc vôi hoặc acid thường xảy ra phổ biến với các chất thông thường trong gia đình Kiềm đậm xâm nhập sâu hơn nên gây nhiều tổn thương hơn Hoại tử kết mạc và biểu mô giác mạc tiếp theo mắt các tế bào gốc rìa giác mạc Phản ứng độ nghiêm trọng là điều trị quan trọng Phản bội lại mạch và mờ giác mạc Tổn thương bè mặt mắt ướt, dinh dưỡng nhãn cầu và quặm lá vẫn dễ lâu dài 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị cấp cứu bao gồm rửa mắt bằng nước muối sinh lý trong 15 đến 30 phút. Lật mí mắt để loại bỏ các hạt vật chất. Mở biểu mô hoại tử Điều trị thuốc bao gồm steroid bôi, NSAIDs, acid ascorbic và acid citric
---	---	--

Loét giác mạc

Hình 18.3.2: Loét giác mạc
Ảnh: Bhaskar Srinivasan,
Sankara Nethralaya

- Loét giác mạc có thể do vi khuẩn, nấm, virus hoặc acanthamoeba N. gonorrhoea, N. meningitidis, C. diphtheriae, H. influenzae có thể xâm nhập vào biểu mô giác mạc con nguyên ven. Triệu chứng là đau, đỏ, chảy nước. Chán thương kèm vật phẩm thực vật có thể gây nhiễm nấm
- Viêm giác mạc vi khuẩn và acanthamoeba có thể liên quan với đeo kính áp tròng và vệ sinh, giữ gìn kém. Có thể xuất hiện nhiều loại hình thâm nhiễm và loét.
- Viêm giác mạc virus Herpes có thể có thể liên quan đến da.

- Dịch kết mạc và giác mạc để chuẩn đoán vi sinh, nhuộm hoặc nuôi cấy lá hướng dẫn điều trị chủ yếu.
- Điều trị kháng sinh theo kinh nghiệm để tránh kháng thuốc
- Điều trị kháng sinh thích hợp kèm với chất chống viêm không steroid để giảm đau

Đau mắt trẻ sơ sinh

Hình 18.3.3A và B: Đau mắt
trẻ sơ sinh Ảnh: Namitha
Bhuvaneshwari, RIO GOH,
Chennai

- Định nghĩa giống như viêm kết mạc xảy ra ở thời kỳ sơ sinh
- Nguyên nhân có thể do hóa chất hoặc lây nhiễm
- Vị khuẩn thường gặp ở kết mạc trẻ sơ sinh là Gonococcus, Chlamydia, herpes simplex và Staphylococcus aureus.
- Biểu hiện phù, tắc kết mạc, và chảy dịch mù
- Hình thành mảng có thể xuất hiện trong trường hợp lành
- Thủng giác mạc và đẻ lai seo là tự cầu là biểu hiện .

- Nhuộm gram và lấy dịch màng kết. Nhuộm giems cũng được khuyến cáo
- Cấy máu và nuôi cấy thạch chocolate
- Lựa chọn kháng sinh phụ thuộc vào nuôi cấy và độ nhạy. Kháng sinh phổ rộng nên được bắt đầu điều trị sớm.
- Nhiễm lâu dài được khuyến cáo rửa mắt thường xuyên. Ceftriaxone toàn thân chia liều 30-50 mg/kg/ngày tiêm bắp hoặc tĩnh mạch.
- Viêm kết mạc Chlamydial được điều trị bằng erythromycin đường uống erythromycin 50 mg/kg kèm erythromycin nhỏ

Hình ảnh

Chú ý

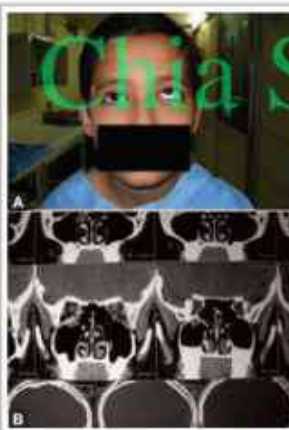
Xử lý

Viêm mô tế bào hốc mắt

Hình 18.3.4A và B: (A) CT scan; (B) Viêm mô tế bào hốc mắt. Ảnh: Bipasha Mukherjee, Sankara Nethralaya

- Biểu hiện phù mi mắt, đau, lồi mắt
- Sờ đau và vận động mắt hạn chế
- Mắt thị lực và tổn thương phản xạ hướng tâm đồng tử có thể gặp
- Biểu hiện nhiễm trùng toàn thân kèm sốt.
- Nhiễm khuẩn thường do vi khuẩn xâm nhập qua chấn thương mi mắt, xoang và nhiễm trùng răng miệng

- Nhập viện
- CT san ở mắt kiểm tra áp xe dưới màng xương
- Theo dõi kĩ thị lực và thấu kính.
- Kháng sinh đường tĩnh mạch
- Khám ENT

Vỡ sàn ổ mắt

Hình 18.3.5A và B: Vỡ sàn ổ mắt. Ảnh: Bipasha Mukherjee, Sankara Nethralaya

- Do tăng áp lực đột ngột ở sàn ổ mắt do vật tác động như bóng tennis
- Có thể xuất hiện phù nề, bầm tím
- Nhin đôi do tổn thương ở thẳng dưới hoặc ở chéo trên, hoặc do chấn thương trực tiếp
- Lõm mắt xuất hiện khi gãy xương nâng
- Tê dưới ở mắt, môi dưới, má, mũi bên kia và môi trên có thể do đường gãy qua kẽm dưới ở mắt

- CT san hố mắt với mặt phẳng dứng ngang để chỉ ra mức độ gãy xương
- Điều trị bao tồn
- Kháng sinh nếu có tổn thương xoang hàm
- Chống chỉ định bệnh nhân xỉ mũi
- Phẫu thuật can thiệp nếu nhìn đôi dai dẳng hoặc lõm mắt thẩm mỹ

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Chấn thương xuyên 	<ul style="list-style-type: none"> Có thể xảy ra phổ biến như tai nạn giao thông, trong thể thao do vật bay hoặc sắc nhọn như dao Tồn thương cấu trúc mắt rất thay đổi Có thể tồn thương đơn giản như rách giác mạc đèn nghiêm trọng gây tồn thương nhân cầu, thấu kính, lồi móng mắt, và tồn thương võng mạc 	<ul style="list-style-type: none"> Không dùng kháng sinh ngoài da ở vết thương mắt hở Che hoặc chẩn một mắt lại Phẫu thuật sửa chữa sớm nhất có thể Dự phòng uốn ván

Viêm mô tế bào trước vách

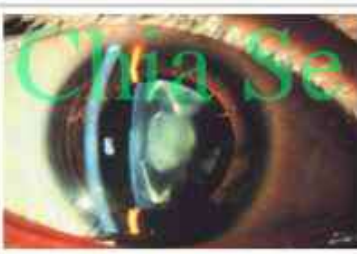
	<ul style="list-style-type: none"> Nhiễm khuẩn mí mắt và phần phụ Biểu hiện đỏ và sưng mí mắt, viêm kết mạc và tràn nước mắt. Trẻ có thể sốt. Có thể gặp viêm hạch quanh tai Nguyên nhân phổ biến là chấp, leo, chấn thương, côn trùng cắn, vv Quan trọng cần phân biệt với viêm mô tế bào hốc mắt là một cấp cứu nhân khoa 	<ul style="list-style-type: none"> Dành giá toàn bộ mắt là cần thiết để loại trừ tồn thương hốc mắt. Bao gồm thị lực, đồng tử, vận động mắt và dây mắt Đếm số lượng bạch cầu và cây dịch có thể làm CT san lâm nếu có dấu hiệu tồn thương hốc mắt như vận động hạn chế hoặc RAPD Kháng sinh bôi và uống như Augmentin và cephalosporin thế hệ ba. Chất chống viêm đường uống Phẫu thuật dẫn lưu nếu có tồn thương hốc mắt hoặc dấu hiệu chèn ép thần kinh thị giác
--	--	--

18.4 CÁC HỘI CHỨNG

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Hội chứng Bardet-Biedl		
 Hình 18.4.1: Hội chứng Bardet-Biedl. Ảnh: Soumitra, VRF	<ul style="list-style-type: none"> Hội chứng Bardet-Biedl là bệnh di truyền gen lặn nhiễm sắc thể thường bao gồm bệnh lý võng mạc sắc tố, thừa ngón, suy thận, chậm tăng trưởng kèm béo phì, chậm phát triển tinh thần và thường suy sinh dục. Soi đáy mắt có thể xuất hiện điển hình viêm võng mạc sâ sít hỗ trợ là RPE hạt nhẹ Các triệu chứng khác tối nhìn mờ, mắt thị lực tiến triển và thị trường bị co rút Bệnh thận có thể dẫn đến tử vong sớm 	<ul style="list-style-type: none"> Chưa có điều trị hiệu quả sẵn có cho các biểu hiện của mắt. Điều trị tật khúc xạ và sử dụng dụng cụ hỗ trợ thị lực đóng vai trò chính Tất cả bệnh nhân cần đánh giá thận và một vài có thể phải cấy ghép thận từ những năm tuổi thiếu niên
 Hình 18.4.2: Hội chứng Blepharophimosis. Ảnh: Bipasha Mukherjee, Sankara Nethralaya	<ul style="list-style-type: none"> Là hội chứng có biểu hiện phức hợp di truyền của mi mắt Bao gồm sa mi mắt, hẹp khe mi, và xa hai hốc mắt chân thương và nếp gấp góc mắt đảo ngược Tồn thương mắt khác lá lác, tật khú xa giảm thị lực Bệnh còn liên quan đến suy buồng trứng sớm 	<ul style="list-style-type: none"> Bắt thường mi mắt cần phẫu thuật can thiệp. Đầu phẫu thuật có thể yêu cầu Tạo hình hốc mắt để sút chừa xa hai hốc mắt chân thương Sau đó là phẫu thuật nếp quặt góc mắt, sau đó là phẫu thuật sa mi mắt Điều chỉnh tật khú xa khi có giảm thị lực Liệu pháp hormon thay thế cho suy buồng trứng sớm

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
Hội chứng Crouzon		
 <p>Hình 18.4.3: Hội Chứng Crouzon Ảnh: S Meenakshi, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> Hội chứng Crouzon là hội chứng di truyền khuyết sọ sớm ở trẻ em (đóng sớm đường khớp doc và vòng) biểu hiện là tăng áp lực nội sọ, thắt và cảng thần kinh thị giác hoặc hẹp kẽngh thị giác tắt cả dẫn tới teo thị giác tiến triển Các biểu hiện khác là ô mắt nông, cách xa của 2 bộ phận, lè ngoài mô hình V và lác đứng trên. <p>Có thể kèm theo bệnh lý giác mạc, lác vi thủy tinh thể, tật không móng mắt, đục thủy tinh thể, tăng nhãn áp</p> <ul style="list-style-type: none"> Biểu hiện toàn thân là hàn nhò, vùng giữa mặt không phát triển 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị nhằm mục đích cải thiện biểu hiện lâm sàng đơn độc như lác, bệnh lý giác mạc, etc. Mở hộp sọ được dùng để giải ép thần kinh thị giác

Hội chứng Down

 <p>Figure 18.4.4: Hội chứng Down Ảnh: S Meenakshi, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> Đa tổn thương do đột biến 3 nhiễm sắc thể 21. Tổn thương mắt gấp từ 60% ở bệnh nhân down . Biểu hiện ở mắt là mắt xếch, hẹp khe mi và mí mắt mềm, viêm bờ mi, tắc ống lệ mắt Bát thường phản ứng buồm gồm châm Bruschfield ở móng mắt và đục thủy tinh thể Tật khúc xạ, lác, rung giật nhãn cầu là những biểu hiện phổ biến ở bệnh nhân hội chứng Down 	<ul style="list-style-type: none"> Viêm bờ mi phải vệ sinh sạch mi mắt và bôi thuốc mỡ kháng sinh. Tật khúc xạ cần khắc phục bằng đeo kính Đục thủy tinh thể và lác có thể cần phẫu thuật can thiệp thích hợp
--	---	---

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>Hội chứng Goldenhar</p> 	<ul style="list-style-type: none"> Hội chứng Goldenhar bao gồm tật nhỏ nửa mặt, thịt thừa ở tai bắt thường tai, xương cột sống và nang da trên nhãn cầu Hội chứng Duane có thể kèm liệt dây thần kinh số 6 hoặc 5. Tật thương thần kinh trung ương bao gồm não ứ thủy và dị tật Arnold-Chiari Không mang kính di truyền, nam giới chiếm ưu thế 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị bảo tồn hoặc phẫu thuật phụ thuộc vào biểu hiện lâm sàng Khuyết tật hệ thống cần áp phương pháp tiếp cận

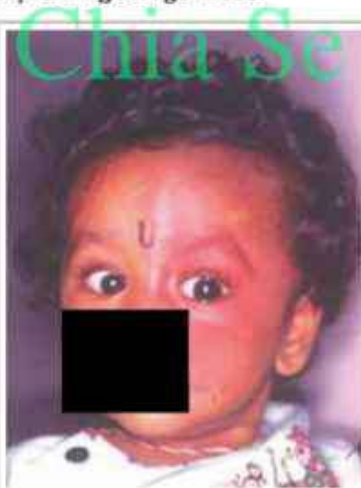
Hội chứng Marfan

 A	<ul style="list-style-type: none"> Hội chứng Marfan là hội chứng của mỗ liên kết liên quan đến bệnh lý tim mạch, chiều cao với độ dài chân và gù veo cột sống Diễn hình có một thấu kính mờ bên lệch lên trên và về phía thái dương. Có thể có biểu hiện loạn thị, cảm giác mờ phai, đục thủy tinh thể, vv Di truyền rõ rệt trên nhiễm sắc thể thường 	<ul style="list-style-type: none"> Trong lệch, Nếu không có triệu chứng có thể quan sát. Cận thị nặng và loạn thị vừa có thể điều chỉnh bằng kính Phẫu thuật cắt bỏ thấu kính được bảo đảm lệch gần, không có điều chỉnh, lỗi, dù thủy tinh thể Bệnh nhân cần chuyên đến tim mạch trong để điều trị bất thường liên quan đến tim mạch
 B		

Hình 18.4.6A và B: Hội chứng Marfan
Ảnh : S Meenakshi,
Sankara Nethralaya

Hình ảnh	Chú ý	Xử lý
<p>U sợi thần kinh (NF)</p>   <p>Hình 18.4.7A và B: U sợi thần kinh Hình Photo Courtesy: Bipasha Mukherjee, Sankara Nethralaya</p>	<ul style="list-style-type: none"> NF-1 là u thần kinh ngoại bì phô biến nhất với ưu thế di truyền Dấu hiệu ở mắt là đám rối u sợi thần kinh ở mí mắt và kết mạc, tăng nhãn áp, lồi mắt đạp, phi đại thần kinh giác mạc, myelin hóa thần kinh, vv Có thể xuất hiện u thần kinh thị giác và giao thoa thị giác NF-2 có thể có đục thủy tinh thể dưới bao sau. 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị phụ thuộc vào triệu chứng Tư vấn di truyền là cần thiết Hỗ trợ tâm lý và tư vấn cho cá nhân và gia đình

Hội chứng Sturge-Weber



Hình 18.4.8: Hội chứng Sturge-Weber Ảnh: Sumita Agarkar, Sankara Nethralaya

- Chia Sẻ Chữ**
- Là rối loạn thần kinh da xuất hiện với u mạch ở màng não mềm và da, diễn hình ở mặt.
 - Biểu hiện lâm sàng chính là vết châm tim ở mặt.
 - Các biểu hiện toàn thân khác bao gồm co giật, chậm phát triển tâm thần, liệt nửa người và đau đầu. Liệt nửa nửa có thể thoáng qua
 - Tồn thương mắt là một dạng của tăng nhãn áp. Nguy cơ tăng nhãn áp tăng nếu vết châm tim ở mi mắt trên. Tăng nhãn áp do tăng áp lực tĩnh mạch trên cùng mac hoặc bất thường góc
 - U máu màng mạch có thể gây xuất hiện nốt sần chưa xuất hiện ở đáy mắt.

- Trẻ em có hội chứng Sturge-Weber cần theo dõi thường xuyên nhãn áp **như** tăng nhãn áp có thể tiến triển sau đó
- Tăng nhãn áp cần da phẫu thuật xâm lấn và thường yêu cầu thuốc chống tăng nhãn áp
- Laser có thể dùng giảm vết châm tim, có ý nghĩa thẩm mỹ

Phần 19

Tai Mũi Họng

Chủ bút phần

Divya Prabhat

Hình ảnh

Divya Prabhat

Chia Se Ca Lam Sang

- 19.1 Các Bệnh Phổi Biển
- 19.2 Các Bệnh Không Phổi Biển Nhưng Không Hiếm
- 19.3 Cấp Cứu Tai Mũi Họng
- 19.4 Các Hội Chứng

MỤC LỤC

19.1 CÁC BỆNH PHỔ BIẾN 401

- Viêm Tai Gutta Cáp (AOM) 401
- VA—Vết Mát 401
- Viêm Mũi Dị Ứng—Các Bệnh Kém 401
- Viêm Mũi Dị Ứng—Các Dấu Hiệu 402
- Polyp Killian 402
- BERA 402
- Chảy Dịch Tai 403
- Bom Nước Vào Tai 403
- Rát Tai 403
- Khám Tai Mũi Họng 404
- Polyp Xoang Sáng 404
- Liệt Mát 404
- Nhẹt Ở Tai 405
- Ông Thông Màng Nhĩ 405
- Điếc 405
- Do Thính Lực Trở Kháng 406
- Khám Mũi 406
- Sỏi Tai 406
- Đèo Thính Lực Đơn Âm 407
- Tai An Toàn—Thủng Trung Tám 407
- Cắt Amydale 407
- Tai Không An Toàn—Thủng Thương Nhĩ 408
- Các Nốt Ở Dây Thành Âm 408
- Giọng Nói—Các Bệnh Lí 408

19.1 CÁC BỆNH KHÔNG PHỔ BIẾN NHƯNG KHÔNG HIỂM 409

- Dù Khe Mang 409
- Tắc Cùm Mũi Sau 409
- Hẹn Hầm Éch 409
- Óc Tai Điện Tử 410
- Tai Bẩm Sinh 410
- Dị Dạng Bạch Mạch Dung Nang 410

- Nhứt Tai 411
- Viêm Xoang Sáng—Viêm Mô Tê Bảo Ô Mát 411
- U Mạch Máu 411
- U Xo Mach Tuổi Thiếu Niên 412
- U Nhú Thanh Quin 412
- Nhuyễn Sụn Thanh Quin 412
- Tất Đầu Nhỏ 413
- Dị Vật Thực Quin 413
- Âm Ô Tai (OAE) 413
- Tu Máu Lỗ Tai 414
- Rò Luân Nhĩ 414
- Tuyên Giáp 414
- Dinh Thủng Luồi 415

19.3 CẤP CỨU TAI MŨI HỌNG 415

- Chảy Máu Tai 415
- Chảy Máu Mũi 415
- Chấn Thương Mát 416
- Dị Vật Phè Quản (Xep Phoi) 416
- Dị Vật Phè Quản (Trường Hợp Diễn Hình) 416
- X-quang Dị Vật Phè Quản 417
- Dị Vật—Mũi 417
- Gãy Xương Mũi 418
- Túi Thun Kommerell 418
- Áp Xe Sau Hầu 419
- Tụ Máu Vách Mũi 419
- Thở Rít—Các Dấu Hiệu 419
- Thở Rít—Các Vị Trí 420
- Mồ Khí Quản 420

19.4 CÁC HỘI CHỨNG 420

- Hội chứng Down 420
- Hội Chứng Ngưng Thở Khi Ngủ Do Tắc Nghẽn (OSAS) 421
- Hội Chứng Vacterl 421

Các Se Ca Lan Dang

19.1 CÁC BỆNH PHÓ BIÊN

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trí
Viêm Tai Giữa Cấp (AOM) <p>Hình 19.1.1: Viêm tai giữa cấp Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	Màng nhĩ phồng và sưng huyệt.	<ul style="list-style-type: none"> Là một trong những cấp cứu phổ biến nhất ở trẻ em. Phi đại VA, chất nôn và súc có thể làm tắc vòi nhĩ. Kháng sinh từ 7 đến 10 ngày. Giảm đau và kháng histamin nếu có nhiễm trùng hô hấp trên (URTI). Nếu AOM tái diễn cần thực hiện test nghe.

VA—Về Mặt

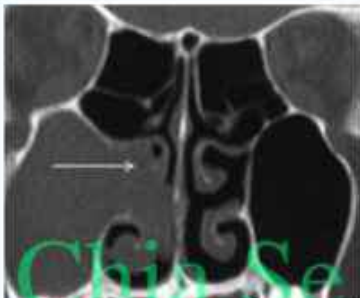
<p>Hình 19.1.2: VA— Về mặt Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	Về mặt và tác động đến đường hô hấp.	<ul style="list-style-type: none"> Biểu hiện trống không (vacant). Hà miệng. Lỗ mũi bị ép (pinched). Giảm sản xương hàm trên. Rặng cửa nhỏ ra. Vòm khẩu cải cao. Điếc. X-quang để chẩn đoán. Điều trị bằng steroid xịt mũi và kháng histamin.
--	--------------------------------------	--

Viêm Mũi Dị Ứng—Các Bệnh Kèm

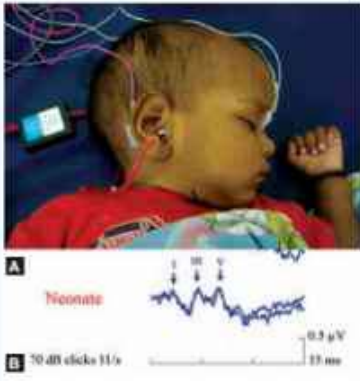
<p>Figure 19.1.3: Viêm mũi dị ứng—Các bệnh kèm. Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	Sự liên tục của niêm mạc.	<ul style="list-style-type: none"> Viêm xoang. VA. Viêm tai giữa. Ngày—hội chứng ngưng thở khi ngủ tắc nghẽn (OSAS). Viêm họng. Hen.
---	---------------------------	--

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
 <p>Hình 19.1.4: Viêm mũi dị ứng—các dấu hiệu Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	<p>Chào kiệu dị ứng (allergic salute).</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chào kiệu dị ứng. Nhân mũi. Đường Darier. Niêm mạc và các cuống mũi ướt nhầy. Dịch trong.

Polyp Killian

 <p>Hình 19.1.5: Polyp mũi—Polyp Killian Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	<p>Polyp mọc từ xoang hàm hướng về phía mũi hẫu.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Xảy ra khoảng những năm 20 của cuộc đời. Xuất phát từ xoang hàm. <i>Nguyên nhân:</i> nhiễm trùng. Phát triển về phía mũi hẫu. Luôn là 1 polyp đơn/một bên. Cắt bỏ bằng nội soi xoang.
---	--	--

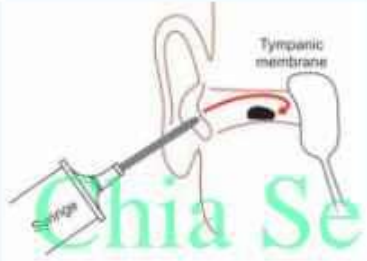
BERA

 <p>Hình 19.1.6A và B: BERA Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	<p>Các sóng biểu hiện con đường dẫn truyền nghe toàn bộ.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Thực hiện ở bất cứ tuổi nào—từ sơ sinh đến vị thành niên. Cho hình ảnh đường dẫn truyền từ dây thần kinh thính giác đến não. Phải dùng cho trẻ có nguy cơ cao, những trẻ ưng cử viên được nhân nuôi, sau viêm màng não, vàng da, MR-CP hay châm nồi, vv.
--	--	--

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Chảy Dịch Tai		
	<p>Phù nề ở ngoài và chảy dịch tai.</p>	<p><i>Viêm tai giữa:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Ông tai ngoài bình thường. • Cử động loa tai không đau. • Điều trị nhiễm trùng hô hấp trên. <p><i>Viêm tai ngoài:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Viêm ông tai ngoài. • Cử động loa tai rất đau. • Dùng thuốc kháng viêm.

Hình 19.1.7: Chảy dịch tai
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Bom Nước Vào Tai

	<p>Hướng của dòng nước trong bom tiêm.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Dùng để lấy ráy tai, nấm hay các dị vật. • Trẻ ở tư thế ngồi. • Cố định chất chè trước khi làm. • Kéo loa tai xương dưới và ra sau. • Dùng nước ở nhiệt độ cơ thể. • Hướng dòng nước hướng lên và ra sau. • Làm khô tai sau thủ thuật.
---	--	--

Hình 19.1.8: Bom nước vào tai
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Ráy Tai

	<p>Ông tai ngoài đầy các chất màu nâu.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Nguyên nhân phổ biến nhất gây đau tai ở trẻ. • Bông ráy tai sẽ dày ráy vào sâu hơn. • Nhỏ dịch làm tan ráy tai được khuyên trong vòng 1 tuần. • Có thể thực hiện bom nước vào tai nếu không làm sạch ráy tai được bằng thuốc nhò.
---	--	--

Hình 19.1.9: Ráy tai
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Khám Tai Mũi Họng



Hình 19.L10: Khám tai mũi họng
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Tư thế giữ trẻ trong lúc khám tai mũi họng.

- Giữ chặt trẻ.
- Một tay trên đầu.
- Tay còn lại giữ các tay của trẻ.
- Các chân trẻ bắt chéo và giữ giữa 2 chân của bố mẹ.

Polyp Xoang Sáng



Hình 19.L11A và B: Polyp xoang sáng
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Nhiều polyp ở cả 2 bên.

- Xuất phát từ các xoang sàng.
- *Nguyên nhân:* dị ứng.
- *Luôn luôn:* hai bên và nhiều polyp.
- Hình ảnh như chùm nho khi soi mũi.
- Kháng histamin, steroid xịt mũi và tránh các dị nguyên.
- Cắt bò bằng nội soi với những trường hợp trơ điều trị thuốc.

Chia Se Ca Lam Sang

Liệt Mắt



Hình 19.L12: Liệt mắt—Neuron VĐ dưới
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Mắt phải nhắm không kín.

- Bẩm sinh.
- Sang chấn lúc sinh.
- Liệt Bell.
- Viêm tai giữa cấp.
- Tai không an toàn (cholesteatoma).
- Tồn thương đầu.

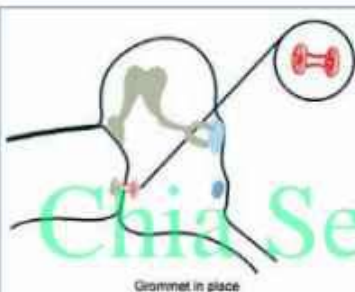
Điều trị theo nguyên nhân.

Hình Ảnh**Chú Ý****Xử Trị****Nhợt Ỏ Tai**

Hình 19.1.13: Nhợt Ỏ Tai
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Trẻ 3 tháng tuổi tắc nghẽn ống tai ngoài hoàn toàn do sử dụng bông ray tai.

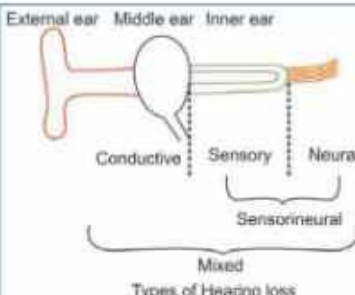
- Cử động lùi tai rất đau.
- Dùng kháng viêm là đủ.
- Kháng sinh chỉ dùng khi trẻ sốt.
- Dẫn lưu chỉ khi có áp xe.

Ông Thông Màng Nhĩ (Grommet)

Hình 19.1.14: Grommet
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Đặt grommet ở 2 bên màng nhĩ.

- Sử dụng trong viêm tai giữa thanh dịch (SOM)—Nguyên nhân phổ biến gây chậm nói.
- Grommet là một ống thông của tai giữa.
- Chúng sẽ tự rơi ra khi biểu mô màng nhĩ di chuyển (migration) dần ra ngoài.
- Cải thiện chức năng nghe nhờ dẫn lưu dịch.

Điếc

Hình 19.1.15: Điếc
Photo Courtesy: Divya Prabhat

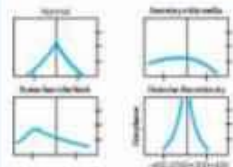
Các dạng điếc.

- Tai ngoài*—Ray tai, nấm, viêm tai ngoài.
- Tai giữa*—Viêm tai giữa, thủng màng nhĩ, dịch keo (glue) trong tai giữa, giàn đoạn chuỗi xương con.
- Tai trong*—viêm màng não, nhiễm độc tai, rối loạn di truyền, vv. (cảm giác).
- Thần kinh*—Từ thần kinh nghe đến thần não.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Do Thính Lực Trở Kháng

B

Type of Tympanogram

Hình 19.1.16A và B: Đo thính lực trở kháng

Photo Courtesy: Divya Prabhat

Hình ảnh do trong các bệnh khác nhau của tai giữa.

- Thực hiện cho tuổi sơ sinh và lớn hơn.
- Chẩn đoán chính xác bệnh lị của tai giữa.
- Test đáng tin nhất trong phát hiện dịch ở tai giữa—viêm tai giữa thanh dịch (SOM).
- Hữu ích với trẻ chậm nói, rối loạn chức năng vòi eustach, LD, vv.

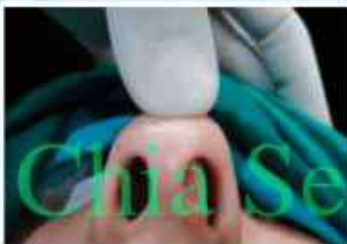
Khám Mũi**Hình 19.1.17:** Khám mũi

Photo Courtesy: Divya Prabhat

Vách mũi lệch sang trái về phía trước.

- Đối với trẻ thì không nên sử dụng dụng cụ khám.
- Nâng định mũi bằng ngón tay cái là đủ.
- Trên hình là hình ảnh vách mũi lệch.
- Có thể nhìn thấy khu vực Little, tĩnh mạch sau cột mũi (nguyên nhân chảy máu mũi), polyp và các cuống mũi.

Soi Tai**Hình 19.1.18A và B:** Khám tai

Photo Courtesy: Divya Prabhat

Phương pháp giữ dụng cụ soi.

- Trẻ được giữ chặt nhờ bô mẹ/ điều dưỡng.
- Ngón út của thầy thuốc (tay có máy soi) tựa vào mặt của trẻ.
- Kích thước của phễu soi (speculum) chọn theo kích cỡ ống tai ngoài.
- Kéo loẹt tai xuống dưới và ra sau để quan sát màng nhĩ.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Đo Thính Lực Đơn Âm</p> <p>Hình 19.1.19A và B: Đo thính lực đơn âm Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	<p>Trẻ đáp ứng với âm thanh.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Test đáng tin hơn với trẻ trên 5 tuổi. Màu đỏ cho tai phải và xanh cho tai trái. Đường liên tục đối với dẫn truyền khí và đường ngắt quãng với dẫn truyền xương. Cả hai đường đều thấp gấp trong diếc cảm giác thần kinh (sensorineural). Có khoảng trống giữa hai đường gấp trong diếc dẫn truyền.

<p>Tai Ẩn Toàn—Thủng Trung Tâm</p> <p>Hình 19.1.20: Tai ẩn toàn—Thủng trung tâm Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	<p>Thủng lớn ở trung tâm ảnh hưởng đến cả bốn phần của màng nhĩ.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chảy dịch tai quá nhiều. Dịch không mùi. Liên quan với nhiễm trùng hô hấp. Điếc dẫn truyền. Kháng sinh và kháng histamin được khuyến dùng. Chỉ sonda lại màng nhĩ với những thủng lớn.
---	--	---

<p>Cắt Amydale</p> <p>Hình 19.1.21: Cắt Amydale Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	<p>Amydale phi dai với các hốc ngách.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tí lệ mắc mới giảm mạnh. Nhiễm trùng hô hấp trên tái diễn với sốt cao (5 đến 7 lần 1 năm). Châm lỏng. Khó thở, khó nói và/hoặc khó nuốt. Chảy dịch tai hoặc hạch cổ hai bên không giảm nhiều với kháng sinh.
---	---	--

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Tai Không An Toàn—Thùng Thượng Nhĩ

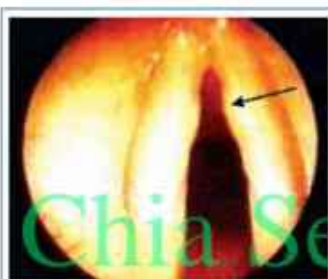


Hình 19.1.22: Tai không an toàn—Thùng thượng nhĩ
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Một lỗ thủng ở phần chung (thùng thượng nhĩ).

- Chảy dịch tai ít.
- Mũi hôi (do cholesteatoma).
- Không liên quan đến nhiễm trùng hô hấp.
- X-quang châm thấy phèo hủy cấu trúc.
- Điều hòa hợp.
- Cần cắt xương châm.

Các Nốt Ở Dây Thanh Âm



Hình 19.1.23: Các nốt ở dây thanh âm
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Nốt hình thành ở vị trí 1/3 trước và 2/3 sau.

- Nguyên nhân phổ biến nhất gây khản giọng.
- Sau la hét, reo hò, nói quá nhiều.
- Tim tiêu diệt nhiễm trùng, vđ: răng hay amydale,...
- Điều trị: giảm nói và dùng liệu pháp lồi nói.
- Hiếm khi cần phẫu thuật.

Giọng Nói—Các Bệnh Lí



Hình 19.1.24: Giọng nói—Các bệnh lí
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Mảng niêm mạc thanh môn (glottic web) trước.

- *Giọng cộc cằn (Gruff)*: Viêm thanh quản mạn/mạch máu.
- *Giọng bị bóp nghẹt (Muffled)*: Nang/viêm nắp thanh môn/áp xe sau hâu.
- *Giọng thô*: U hạt/nốt/lật.
- *Giọng cao vút*: Mảng niêm mạc (Hình 19.1.24)/rối loạn nội tiết.
- *Ho*: Dị ứng/Trào ngược DD-TQ/NT hô hấp dưới (LRTI).
- *Mất tiếng*: Dị vật/tâm lí.

19.2 CÁC BỆNH KHÔNG PHÓ BIẾN NHƯNG KHÔNG HIÉM

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Dò Khe Mang		
 Figure 19.2.1: Dò khe mang Photo Courtesy: Divya Prabhat	Phẫu thuật cắt bỏ dọc theo chiều dài đường dò.	<ul style="list-style-type: none"> Bắt thường phát triển cung. Lỗ nhỏ ở phía trước cổ. Điều trị rò mũi tái diễn bằng kháng sinh. Phẫu thuật cắt bỏ đường dò hoàn toàn khi nhiễm trùng tái diễn hoặc có tạo áp xe.
Tắc Cửa Mũi Sau		
 Figure 19.2.2: Tắc cửa mũi sau Photo Courtesy: Divya Prabhat	Đặt ống mũi sau phẫu thuật như stent.	<ul style="list-style-type: none"> 50% tắc cửa mũi sau 2 bên liên quan với các bất thường bẩm sinh khác. Luồng thông khí được kiểm tra bằng phun lên dung cụ để lười hay đặt một catheter cao su trong lỗ mũi. Trẻ không thở khí cho ăn. Phẫu thuật ngay nếu tắc hai bên, nếu 1 bên thi tiến hành khoảng 2-3 tuổi.
Hở Hỗm Éch		
 Figure 19.2.3: Hở hỗm éch Photo Courtesy: Divya Prabhat	Khoảng hở rộng ở khẩu cát.	<ul style="list-style-type: none"> Di tật bẩm sinh, có thể ảnh hưởng môi trên. Vẫn dễ phát âm, ăn uống và viêm tai giữa. Đóng khe hở được thực hiện khoảng 1 tuổi, để phát triển lối nói được bình thường. Cũng cần điều trị điếc do dịch keo trong tai. Chỉnh hình răng.

Óc Tai Điện Tử

Hình 19.2.4A và B: Óc tai điện tử
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Phản nâm trong và ngoài của óc tai điện tử.

- Nếu diếc cảm giác thần kinh nang cả 2 bên thì không hiệu quả.
- Làm khoảng 10 tháng tuổi trở lên.
- Vì sự phát triển giọng nói tự nhiên kết thúc khoảng 5 tuổi, vì vậy nên tiến hành trước tuổi này.
- Phải thực hiện BERA, CT scan, MRI, khám thần kinh và tâm li.
- X-quang thấy mô cây sau tai với các diện cực đi vào óc tai.

Tai Bẩm Sinh

Hình 19.2.5: Tai bẩm sinh
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Dị tật loa tai.

- Loa tai không tạo thành hoàn toàn.
 - CT scan dùng để phát hiện óc tai có phát triển hay không.
 - BERA dùng xác định dẫn truyền nghe.
 - Tìm các bất thường bẩm sinh khác.
- Ưu tiên điều trị** diếc còn điều trị thám mĩ loa tai có thể chờ đợi được.

Dị Dạng Bạch Mạch Dạng Nang

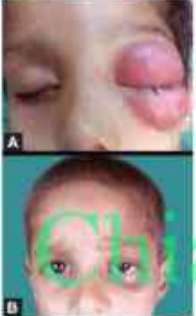
Hình 19.2.6: Dị dạng bạch mạch dạng nang
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Cô phồng ra 1 bên.

- Nang có thể không nhận ra lúc sinh.
- Thường lớn dần khi trẻ lớn lên.
- Thường là một khối ở cổ của trẻ nhú nhú sau nhiễm trùng hô hấp.
- Siêu âm/CT scan.
- Điều trị: cắt bỏ mô bất thường khi có thể.
- Có thể thử bằng tiêm xơ tại chỗ.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Nhân Tai (ear tag)</p>  <p>Hình 19.2.7: Nhân tai Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	Vùng trước lobe tai.	<ul style="list-style-type: none"> Một vùng da có cuồng xuất phát gần gò bình tai. Có thể chưa sụn nhung không thông với ống tai ngoài hay tai giữa. Có thể cắt bỏ đơn độc. Cắt bỏ chỉ vì thẩm mỹ.

Viêm Xoang Sáng—Viêm Mô Té Bào Ở Mắt

 <p>A B</p> <p>Hình 19.2.8A và B: Viêm Xoang Sáng—Viêm Mô Té Bào Ở Mắt Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	Giảm viêm sau nội soi mũi. <p>Chia Se Ca Lam Sang</p>	<ul style="list-style-type: none"> Do viêm xoang sáng không điều trị. Thông qua vách ố mắt của xương sàng Kháng sinh tiêm và thuốc chống sung huyết mũi. Dẫn lưu áp xe bằng phẫu thuật nội soi xoang mũi.
--	---	---

U Mạch Máu

 <p>A B</p> <p>Hình 19.2.9A và B: U Mạch Máu Photo Courtesy: Divya Prabhat</p>	U mạch máu tại đỉnh mũi và súng miệng.	<ul style="list-style-type: none"> Tình trạng bẩm sinh. Tìm các vùng bị ảnh hưởng khác. Có thể tự hết khi trẻ lớn dần, do đó cần chờ và theo dõi. Tiêm bleomycin vào u cách tuần cũng là phương pháp điều trị.
---	--	--

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

U Xơ Mạch Tuổi Thiếu Niên

Hình 19.2.10: U Xơ Mạch Tuổi Thiếu Niên
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Hình ảnh thấy u bất thường.

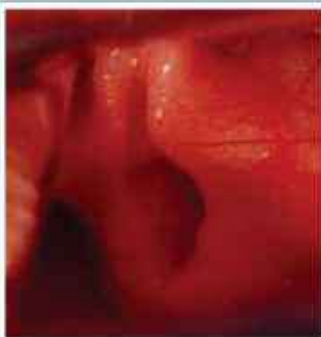
- Chỉ thấy ở trẻ nam tuổi vị thành niên.
- Gây tắc mũi và chảy máu mũi.
- Xuất phát từ mũi họng.
- CT mạch là phương tiện chẩn đoán.
- Nhiều mạch máu nhưng không ác tính.
- Điều trị bằng phẫu thuật cắt bỏ.

U Nhú Thanh Quản

Hình 19.2.11: U Nhú Thanh Quản.
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Đường vào thanh quản bị tắc bởi u nhú phát triển.

- Khàn tiếng hoặc suy hô hấp.
- Xử trí khi tuổi dậy thì.
- Soi thanh quản trực tiếp kèm sinh thiết.
- Không bao giờ tiến triển ác tính.
- Cắt bỏ u nhú với sự hỗ trợ của laser.
- Có thể cần mở thông khí quản với những u nhú quá lớn.

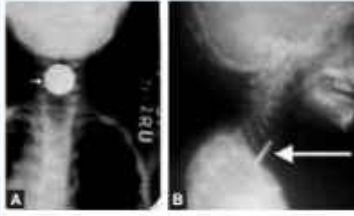
Chia Se Ca Lam Sang**Nhuyễn Sụn Thanh Quản**

Hình 19.2.12: Nhuyễn Sụn Thanh Quản
(Tiếng rít thanh quản hậm sinh)
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Nắp thanh môn bị gấp lại và hép đường vào thanh quản.

- Ẩm gáy (crowing) khi thở.
- Nắp thanh môn bị gấp lại.
- Ống kính cổ bình thường.
- Không phải tất cả trẻ đều bị ảnh hưởng.
- Chậm lớn.
- Biến mất khoảng 2 đến 5 tuổi.
- Thường không cần phẫu thuật.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Tật Đầu Nhỏ</p>  <p>Hình 19.2.13: Tật Đầu Nhỏ Photo Courtesy: Devya Prabhat</p>	Thụt hám-hám bị co lại.	<ul style="list-style-type: none"> Châm lớn. Có các dị tật kèm theo. Thở rít do nguyên nhân trung ương và tai chổ. BERA phát hiện các vấn đề về nghe. Phục hồi chức năng nghe để phát triển lời nói tự nhiên.

<p>Đi Vật Thực Quản</p>  <p>Hình 19.2.14 A và B: Đi Vật Thực Quản Photo Courtesy: Devya Prabhat</p>	Đồng tiền trên phim trước sau và phim nghiêng.	<ul style="list-style-type: none"> Đồng tiền là dị vật phổ biến nhất. Vị trí thường gặp ở vùng nhẵn hầu (cricopharynx). Các dị vật tròn, nếu qua được nhẵn hầu thường tiếp tục di xuống. Luôn chụp phim trước sau và phim nghiêng. Soi thực quản với những dị vật bất động.
---	--	---

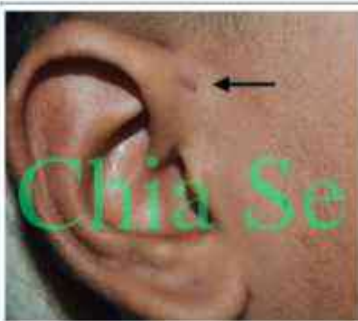
<p>Âm Óc Tai (OAE)</p>  <p>Hình 19.2.15: Âm Óc Tai (OAE) Photo Courtesy: Devya Prabhat</p>	Nút chén tai phát các âm click.	<ul style="list-style-type: none"> Kiểm tra chức năng của tế bào lông ngoài (outer hair cell) của óc tai. Phát hiện dễ sàng lọc nghe cho tất cả các trẻ có nguy cơ cao. Apgar <5, thở máy >4 ngày, viêm màng não, truyền máu, vàng da sơ sinh, trẻ được nhận nuôi, vv.
--	---------------------------------	---

Tụ Mùa Loa Tai

Hình 19.2.16: Tụ Mùa Loa Tai
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Khối tụ máu làm sưng phồng loa tai.

- Sau chấn thương—boxing, tát tai hay vèo tai.
- Thường dùng kháng viêm là đủ.
- Phải thực hiện dẫn lưu trong điều kiện vô khuẩn.
- Băng ép chặt lại để ngăn chặn tái phát.
- Viêm màng ngoài sụn hoặc tai súp lơ là các biến chứng.

Rò Luân Nhĩ

Hình 19.2.17: Rò Luân Nhĩ
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Lỗ ống trước loa tai.

- Bẩm sinh.
- Luôn cần khám 2 bên.
- Nếu có xuất tiết dịch mù thì dùng kháng sinh.
- Nhiễm trùng tái phát dẫn đến tạo thành áp xe.
- Có thể cần phẫu thuật cắt bỏ dương rò.

Tuyến Giáp

Hình 19.2.18: Tuyến Giáp
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Khô phồng ở cổ chuyển động khi nuốt.

- Có thể bẩm sinh.
- Khả năng chuyển sang ác tính cao.
- Cần phải chụp xạ hình tuyến giáp.
- Test chức năng giáp
- Nồng độ Canxi/Phospho.
- Kháng thể Anti-TPO.
- Nồng độ Calcitonin huyết thanh.
- Tế bào học chọc hút kim nhỏ (FNAC) và CT scan.
- Cắt tuyến giáp SOS.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Dinh Thẳng Lưỡi  Hình 19.2.19: Dinh Thẳng Lưỡi Photo Courtesy: Divya Prabhat	Hâm lưỡi ngăn chặn sự chuyển động tự do của lưỡi.	<ul style="list-style-type: none"> Dị vật bẩm sinh, còn gọi là ankyloglossia vì có giảm vận động lưỡi. Có thể gây rối loạn kết hợp ăn ở khoảng 50% trẻ. Liệu pháp lời nói và theo dõi cho đến khi chỉ định điều trị được chấp nhận. Cần nhắc cắt hâm vì các vấn đề phát âm, ăn uống và xã hội.

19.3 CÁC CẤP CỨU TAI MŨI HỌNG

Chảy Máu Tai

 Hình 19.3.1: Chảy Máu Tai Photo Courtesy: Divya Prabhat	Cục máu đông ở ống tai ngoài.	<p>Chèn Se Ca Lam Sang</p> <ul style="list-style-type: none"> Do sử dụng bông rây tai, kim, bút chì, vv. Chảy dịch có máu do polyp/u hạt hay bệnh tai không an toàn (unsafe ear). Tránh sử dụng các dụng cụ/sứ lâm sàng hay bắt cứ dịch nhỏ tai nào. Các miếng bông khô thường sẽ giúp dừng chảy máu.
--	-------------------------------	---

Chảy Máu Mũi

 Hình 19.3.2: Chảy Máu Mũi Photo Courtesy: Divya Prabhat	Vị trí bóp các lỗ mũi.	<ul style="list-style-type: none"> Bóp các lỗ mũi trong 5 phút ở vùng Little (thấp hơn) và không nên bóp tại vị trí xương mũi. Chảy máu mũi sau, nhô vào dung cụ chứa. Ép lạnh. Đặt meche (dài gạc) ngâm adrenaline loãng vào mũi trước.
---	------------------------	--

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Chấn Thương Mặt

Hình 19.3.3A and B: Chấn thương mặt.
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Đa chấn thương ở mặt.

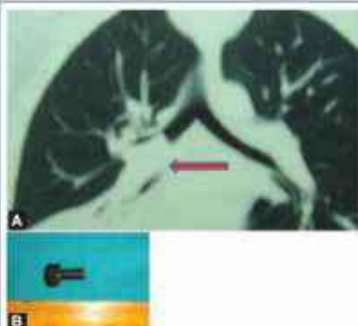
- Chấn thương ở mặt và cổ thường xảy ra ở trẻ em.
- Hầu hết là chấn thương mô mềm.
- May mắn là, gây xuong mặt nghiêm trọng không phổ biến.
- Những vết loét lâm biến đang được đóng lại bằng khâu, để giảm tối thiểu sẹo.

Dị Vật Phế Quản (Xẹp Phổi)

Hình 19.3.4: Dị Vật Phế Quản (Xẹp Phổi)
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Xẹp hoàn toàn phổi phải ở trẻ 10 tháng tuổi.

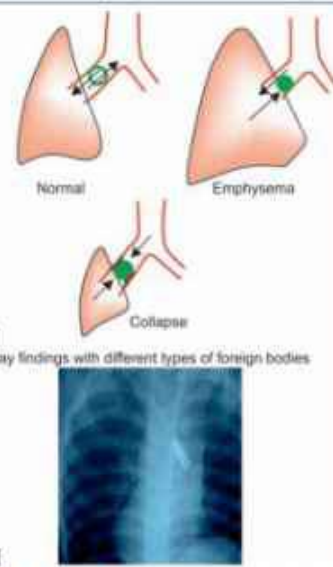
- Khô thở tiến triển.
- Xẹp bên phải.
- Bên trái thở bù dắp đến khi phế thũng.
- Nghỉ ngơi dị vật/chất nhầy chèn phế quản gốc phải.
- Soi phế quản để lấy ra.

Chết Se Ca Lam Sang**Dị Vật Phế Quản (Trường Hợp Điện Hình)**

Hình 19.3.5A và B: Dị Vật Phế Quản (Trường Hợp Điện Hình)
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Dị vật phế quản gốc phải.

- Ho dai dẳng.
- Cải thiện khi dùng kháng sinh, giãn phế quản, steroids.
- Nhiễm trùng hô hấp tái diễn.
- Huyết học bình thường.
- Nghỉ ngơi dị vật.
- CT scan chẩn đoán dị vật.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>X-quang Dị Vật Phế Quản</p>  <p>A</p> <p>X-ray findings with different types of foreign bodies</p> <p>B</p>	<p>Biến đổi của phổi với những kiểu dị vật khác nhau.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Van 2 chiều, vd: nhẫn, nút. Van 1 chiều, vd: dị vật kim loại. Van dừng (stop), vd: hạt, đậu xanh, các đậu khác (dị vật hút ẩm), vv.

Dị Vật—Mũi	Chia Se Ca Lam Sang	
 <p>Hình 19.3.7: Dị Vật—Mũi</p> <p><i>Photo Courtesy: Divya Prabhat</i></p>	<p>Dụng cụ đi qua dị vật.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Tắc mũi 1 bên do dịch mù. Lấy dị vật bằng cách di ra sau dị vật rồi đưa ra. Tránh sử dụng forcep, sẽ đẩy dị vật vào sâu hơn. Chi khi dị vật tắc động mạnh đến xung quanh huy có sỏi mũi (rhinolith) mới nên cần gây mê toàn thân để lấy ra.

Gãy Xương Mũi

Hình 19.3.8: Gãy Xương Mũi
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Phù xung quanh sống mũi và các cục máu đông.

- Chảy máu mũi sau.
- Rỉ dịch não tủy qua mũi.
- Tu máu vách mũi.
- Phá hủy vách ở mặt xương sàng (cử động mắt).
- Chấn thương xương trán (khám thần kinh).

Túi Thừa Kommerell

Hình 19.3.9A và B: Túi Thừa Kommerell
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Chèn ép khí quản và thực quản.

- Vẽ mặt tao phổi, cung động mạch chủ sang phải dài dằng.
- Các triệu chứng hô hấp do vòng mạch (vascular ring) hoàn toàn.
- Khó nuốt do ép vào thực quản (mũi tên).
- Phim cổ Barium, MRI tim là các phương tiện chẩn đoán.
- Sửa chữa thông qua mổ ngực.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Áp Xe Sau Hầu 	Tăng độ dày phần mềm trước cột sống.	<ul style="list-style-type: none"> Xuất hiện với khò nuốt, thở rít và khản giọng Khám viêm amidal, nhiễm trùng răng hoặc dị vật. Kháng sinh tĩnh mạch và theo dõi độ bão hòa O₂. Dẫn lưu SOS hay chọc hút áp xe. Mở thông khí quản nếu có thở rít.

Hình 19.3.10: Áp Xe Sau Hầu
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Tụ Máu Vách Mũi 	Khỏi phồng ở vách cá 2 bên lỗ mũi.	<ul style="list-style-type: none"> Tắc mũi và có tiền sử chấn thương. Cản can thiệp khẩn cấp. Sụn mũi có thể hoại tử trong vòng 24h và dẫn đến biến dạng mũi dạng yên xe. Điều trị bằng phẫu thuật dẫn lưu máu tu và đặt meche.
--	------------------------------------	---

Hình 19.3.11: Tụ Máu Vách Mũi
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Thở Rit—Các Dấu Hiệu 	Các dấu hiệu nhìn thấy ở trẻ có thở rit.	<ul style="list-style-type: none"> Không phải là một chẩn đoán; mà là một dấu hiệu hay triệu chứng. Co kéo thượng đòn và rút lõm lồng ngực (H. 19.3.12). Càng lúc càng nặng. Thở rit bẩm sinh xuất hiện sau nhiễm trùng hô hấp trên. Tăng mạch (rising pulse) là dấu hiệu đáng tin cậy nhất. Suy dinh dưỡng, béo phì và thiếu máu dễ làm thở rit nặng thêm. Cuối cùng đặt nội khí quản hay mở thông khí quản.
--	--	--

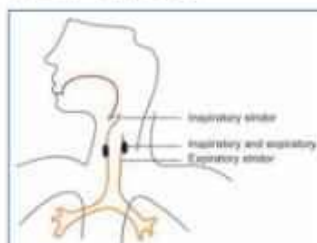
Hình 19.3.12: Thở Rit—Các Dấu Hiệu
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Thở Rit—Các Vị Trí

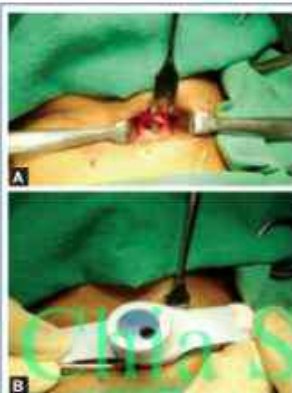


Hình 19.3.13: Thở Rit—Các Vị Trí
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Các mức ảnh hưởng khác nhau gây thở rit.

- Hit vào—trên thanh môn (nhuyễn sụn thanh quản).
- Hai thi—thanh môn/dưới thanh môn (u nhú, liệt dây thanh âm, hẹp).
- Thở ra—phè quản (dị vật).

Mở Khi Quản



Hình 19.3.14A và B: Mở Khi Quản
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Lỗ vào khi quản và đặt ống portex.

- Đường thông qua tắc nghẽn hô hấp trên.
- Giảm khoảng chít.
- Lối vào đường hô hấp dưới.
- Dễ đặt vào.
(Không có chống chỉ định).

19.4 CÁC HỘI CHỨNG

Hội chứng Down



Hình 19.4.1: Hội chứng Down
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Luôn thè ra và lớn.

- Thở rit khi nằm.
- Luôn to hét mũi họng gây tut luồi.
- Phi đại hạnh nhân luồi thường gấp.
- Nên nằm sấp hay nằm nghiêng.
- Trường hợp nặng cần stitch luồi.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Hội Chứng Ngưng Thở Khi Ngủ Do Tắc Nghẽn (OSAS)		
 	<p>Phi đại hành nhân hầu và amydale.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Ngủ ngày quá nhiều. Tăng cân bất thường. Dài đùm gần dây. Ánh hưởng kết quả học tập. Tăng huyết áp tiền triều. Cản cát hạnh nhân hầu, amydale.

Hình 19.4.2A và B: Ngày—OSAS
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Hội Chứng VACTERL

	<p>Bất thường bẩm sinh đường giữa.</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dị tật cột sống. (Vertebra) Không có lỗ hổng môn. (Anus) Các dị tật tim bẩm sinh. (Cardiac) Dò khí quản thực quản. (Tracheo-Esophageal) Các dị tật ở thận. (Renal) Bất thường chi. (Limb)
--	--	--

Hình 19.4.3: Hội Chứng VACTERL
Photo Courtesy: Divya Prabhat

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 20

Phẫu Thuật Nhi Khoa

Chủ bút phần

Ketan Parikh, Arbinder Kumar Singal

Hình ảnh

Amrish Vaidya, Arbinder Kumar Singal, Ketan Parikh, Manish Jain, Rasik Shah

Chia Sẻ Cà Lam Sang

- 20.1 Các Bệnh Phổi Biểu Bện Ngoài
- 20.2 Các Bệnh Lí Đầu Và Cỗ
- 20.3 Ngực Võ Cơ Hoành
- 20.4 Các Bệnh Lí Đường Tiêu Hóa Và Gan Mật
- 20.5 Các Bệnh Lí Tiết Niệu Nhi Khoa
- 20.6 Các Khối U Dịt Ở Trẻ Em

MỤC LỤC

20.1 CÁC BỆNH LÝ PHỔ BIẾN BÊN NGOÀI 425

- ♦ Áp xe 425
- ♦ Sùi Mô Vú Hỗn Hám Éch 425
- ♦ Trần Dịch Tinh Hoàn Bẩm Sinh 425
- ♦ U Mạch Máu 426
- ♦ Não Ứng Thủy 426
- ♦ Thoát Vị Bẹn 426
- ♦ Dinh Mồi Âm Hô 427
- ♦ Thoát Vị Màng Não Tủy/Thoát Vị Màng Não Tủy-Tủy 427
- ♦ Viêm Mạc (Fasciitis) Hoai Tú 427
- ♦ Hep Bao Qui Đầu 428
- ♦ Thoát Vị Rốn 428
- ♦ Polyp Rốn/Nu Hạt 428
- ♦ Tinh Hoàn Chưa Xuống 429

20.2 CÁC BỆNH LÝ ĐẦU VÀ CỘ 429

- ♦ Xoang/Nang Khe Mang 429
- ♦ Dị Dạng Bạch Mạch Dạng Nang 429
- ♦ U Nang Dưới Luôi (Ranula) 430
- ♦ Xoang Và Nang Ông Giáp Luôi 430
- ♦ Veo Cổ 430

20.3 NGƯỜI VÀ CƠ HOÀNH 431

- ♦ Dị Vật Đường Thờ (FB) 431
- ♦ Dị Dạng U Nang Tuyến Bẩm Sinh 431
- ♦ Thoát Vị Hoành Bẩm Sinh (CDH) 431
- ♦ Trần Mù Màng Phổi 432
- ♦ Trần Khi Màng Phổi 432
- ♦ Đò Khu Quản Thực Quản (TEF) 432

20.4 CÁC BỆNH LÝ ĐƯỜNG TIÊU HÓA VÀ GAN MẬT 433

- ♦ Co Thắt Tâm Vị 433
- ♦ Teo Đường Mật Bẩm Sinh 433
- ♦ Nang Ông Mật Chú 433
- ♦ Tồn Tại Ô Nhộp 434
- ♦ Teo Tá Tràng 434
- ♦ Bệnh Omphalocele 434

♦ Trào Ngược Dạ Dày Thực Quản (GER) 435

- ♦ Bệnh Gastroschisis 435
- ♦ Dị Tật Hậu Môn Trục Tràng (ARM) Thê Cao 435
- ♦ Bệnh Hirschsprung 436
- ♦ Hẹp Phì Đại Môn Vị Vô Cản (IHPS) 436
- ♦ Nhiễm Giun Tròn Đường Ruột 437
- ♦ Lòng Ruột 437
- ♦ Teo Hồng Tràng - Hồi Tràng 437
- ♦ Dị Tật Hậu Môn Trục Tràng (ARM) Thê Thấp—Trẻ Nam 438
- ♦ Ruột Quay Bất Toán 438
- ♦ Túi Thùm Meckel 438
- ♦ Viêm Phúc Mạc Phấn Su 439
- ♦ Viêm Ruột Hoai Tú 439
- ♦ Viêm Phúc Mạc/Tắc Ruột 439
- ♦ Polyp Trục Tràng 440
- ♦ Dò Trục Tràng - Tiền Dinh Âm Hô (RVF) 440

20.5 CÁC BỆNH LÝ TIẾT NIỆU NHỊ KHOA 440

- ♦ Thận Ú Nước Được Chẩn Đoán Trước Sinh — Hai Bên 440
- ♦ Thận Ú Nước Được Chẩn Đoán Trước Sinh (ADH)—Một Bên 441
- ♦ Sỏi Tiết Niệu 441
- ♦ Rối Loạn Phát Triển Giới Tính (DSD) 441
- ♦ Tật Lỗ Đái Cao 442
- ♦ Lộn Bàng Quang Ra Ngoài 442
- ♦ Tật Lỗ Đái Thấp 442
- ♦ Bệnh Lì Bàng Quang Thần Kinh 443
- ♦ Xoắn Tinh Hoàn 444
- ♦ Nang Niệu Quản 444
- ♦ Trào Ngược Bàng Quang Niệu Quản (VUR) 444

20.6 CÁC KHỐI U ĐẶC Ở TRẺ EM 444

- ♦ U Nguyên Bảo Thần Kinh 444
- ♦ U Quai Cung Cục 445
- ♦ U Wilms 445

20.1 CÁC BỆNH PHỎ BIẾN BÊN NGOÀI

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Áp xe</p>  <p>Hình 20.1.1: Áp xe Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Đau, đỏ và sưng là các chỉ征 của viêm nhưng mềm mỏ hay di động và có thể đe dọa (fluctuation) là những chỉ征 rõ ràng của tình trạng tụ mủ. Nếu lâm sàng nghi ngờ, có thể dùng siêu âm để phát hiện các áp xe nằm sâu tuy nhiên có độ nhạy thấp. 	<ul style="list-style-type: none"> Mũ ở bất cứ đâu trên cơ thể phải được loại bỏ càng sớm càng tốt. Sơ vỡ mủ (do hoại tử nồng thư phát) và tháo dịch tự phát có thể xảy ra trong những trường hợp muộn nhưng vết thương sẽ kém lành. Dẫn lưu phẫu thuật càng sớm càng tốt giúp tránh gây bệnh tại chỗ và toàn thân.

Sứt Môi Và Hở Hàm Éch

 <p>Hình 20.1.2: Sứt Môi Và Hở Hàm Éch Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Sứt môi có thể một hoặc hai bên. Hở hàm éch dẫn đến trào ngược thức ăn lên mũi, ẩm mũi, NT hô hấp trên tai diễn/NT tai. Trẻ thường phát triển bình thường. Ở những trường hợp hàm dưới nhỏ <ul style="list-style-type: none"> Hội chứng Pierre-Robin (PRS) khó thở do tát lưỡi. 	<ul style="list-style-type: none"> Có thể sửa môi lúc sinh nhưng tốt hơn là lúc 3 tháng tuổi. Sửa hở hàm éch sau 9 tháng tuổi. PRS có thể cần nuôi bằng ống sondé mũi da dày vài tháng. Với những trường hợp PRS nặng, khó thở—chăm sóc ở tư thế nằm sấp—Mở thông khí quản SOS.
--	---	---

Tràn Dịch Tinh Hoàn Bầm Sinh

 <p>Hình 20.1.3: Tràn dịch tinh hoàn bầm sinh Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Thường sưng ở bìu (có thể trên bìu). Có thể khô làm giảm, có thể có biến đổi ngày đêm về kích thước khôi sưng. Sờ chạm cảm giác như nang. Chiếu đèn cho ánh sáng xuyên qua. 	<ul style="list-style-type: none"> Ít có biến chứng. Thường tự khỏi trước 6 tháng tuổi. Vì vậy phẫu thuật được chỉ định khi khôi phồng dai dẳng hay có tăng về kích thước. <i>Phẫu thuật:</i> Mở thoát vi,
---	---	--

Hình Ánh

Chú Ý

Xử Trị

U Mạch Máu



Hình 20.1.4A và B: (A) 1, 2] Tồn thương dưới ổ mắt; 3] cắt bỏ và đóng ngay vết thương; 4] khối có rất nhiều thành phần dưới da; 5] không dễ lui biến dạng. (B) Tồn thương ở âm hố—các hình ảnh sau điều trị tiêm trực tiếp vào tồn thương.

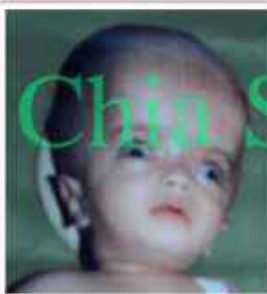
Photo Courtesy: Ketan Parikh, Amrish Vaidya

- Chẩn đoán hầu như luôn đưa vào lâm sàng.
- Thỉnh thoảng, cần xét nghiệm hình ảnh để phân biệt với những tồn thương khác—Doppler, CT, MRI.

(Hình. 20.1.4A) Tồn thương có thể được cắt bỏ hoàn toàn mà không mất nhiều mô và bằng phẫu thuật là tốt nhất.

(Hình. 20.1.4B) Nếu phẫu thuật có thể dẫn đến mắt thẩm mỹ—tiêm trong tồn thương—steroids hay propranolol/steroid uống.

Não Ứng Thủy



Hình 20.1.5: Não ứng thủy—Đầu hiệu mắt tròn lẳn.

Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Dễ dàng chẩn đoán trước sinh bằng siêu âm.

Sau sinh: Đầu to và giãn khớp sọ, thôp trước mõm, đầu hiệu Mắt Tròn lẳn.

- *Trước sinh:* Đinh chỉ những trường hợp có chỉ định.

Những trường hợp tăng đường kính vòng đầu hay có dấu hiệu tăng áp nội soi—cần đặt shunt não thất phục mac.

- Mổ thông não thất ba qua nội soi—thực hiện khi có chỉ định.

Thoát Vị Bẹn



Hình 20.1.6A và B: (A) Thoát vị bẹn bên trái ở trẻ nam; (B) Thoát vị bẹn bên trái ở trẻ nữ (thêm) buồng trứng và phần phụ trong túi thoát vị

Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Sưng vùng bẹn biu.
- Thường có thể giảm.
- Không bao giờ tự khôi.
- Cũng có thể gặp ở nữ, khi đó buồng trứng có thể là bộ phận thoát vị.

- Chẩn đoán thường dựa chủ yếu vào lâm sàng và hiếm khi cần dùng chẩn đoán hình ảnh.

• Dễ bị nghẹt đặc biệt ở trẻ sơ sinh/sinh non.

• Phẫu thuật sớm được khuyến cáo—thậm chí với trẻ sơ sinh.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Dinh Môi Âm Hộ</p>  <p>Hình 20.1.7: Dinh môi âm hộ Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dinh nồng ở môi bé gặp ở trẻ gái trước dậy thì. Hầu hết không triệu chứng nhưng có thể dẫn đến viêm âm hộ hay khô tiêu. Chẩn đoán chỉ cần lâm sàng không cần xét nghiệm nào thêm. 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị thông qua an thần nhẹ / gây tê bě mặt. Ngăn chặn tái diễn bằng kem estrogen tại chỗ.

Thoát Vị Màng Não Tủy/Thoát Vị Màng Não Tủy-Tủy

 <p>Hình 20.1.8A đến C:(A) Tồn thương con phủ da - không cấp cứu; (B) Tồn thương hở; (C) Mô thần kinh và màng cứng tiếp xúc với môi trường ngoài Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Vị trí hay gặp nhất là vùng thắt lưng cung. Thoát vị màng não tủy (còn phủ da), thiếu sót thần kinh—phù thuộc vào kích thước và vị trí thoát vị. Thoát vị màng não tủy-tủy (lõi mô thần kinh) khả năng cao viêm màng não tủy nếu không phẫu thuật sớm. Thiếu sót thần kinh—không thể biến đổi. 	<ul style="list-style-type: none"> Thoát vị màng não tủy-tủy—ngay lập tức phủ lại bằng gạc ẩm vỗ trung không thấm nước (plastic). Phẫu thuật tốt hơn nên thực hiện trong vòng 36 đến 48 giờ sau sinh.
---	---	---

Sang

Viêm Mạc (Fasciitis) Hoại Tử

 <p>Hình 20.1.9: Viêm mạc hoại tử Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal</p>	<p>Là một nhiễm trùng dưới da lan nhanh ở trẻ sơ sinh/trẻ em có suy giảm miễn dịch.</p>	<p>Dẫn lưu sờm và nhanh tắt cả các mảng nhiễm trùng và hỗ trợ cơ thể kiểm soát nhiễm trùng để làm giảm tối thiểu tần lây bệnh và tử vong.</p>
---	---	---

Hình Ánh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Hẹp Bao Quy Đầu</p>  <p>Hình 20.1.10A và B: Hẹp bao quy đầu Photo Courtesy: Arshinder Kumar Singal</p>	<ul style="list-style-type: none"> Là bệnh phổ biến ở trẻ nam trước dậy thì và là sinh lý cho đến khoảng 4 đến 5 tuổi. Cần nhắc là bệnh lý nếu có những triệu chứng như căng phồng bao quy đầu, khó tiêu, nhiễm trùng tại chỗ (viêm bao quy đầu) hay nhiễm trùng đường tiêu. Seo mủ hơi trắng ở bao quy đầu chứng tỏ viêm bao quy đầu xơ tắt, (BXO) (Hình 20.1.10B). 	<p>Trẻ đến 5-6 tuổi mà không triệu chứng không nên làm gì thêm.</p> <p>Điều trị với trẻ có triệu chứng:</p> <ul style="list-style-type: none"> Nội khoa bằng betamethasone dipropionate tại chỗ. Trẻ không đáp ứng nội khoa hay bị BXO nên cắt bao quy đầu. Phẫu thuật bao tốn bao quy đầu (Preputioplasty) cũng là một phương pháp điều trị.

Thoát Vị Rốn

 <p>Hình 20.1.11: Thoát vị rốn; Rốn lồi ra Photo Courtesy: Razik Shah</p>	<ul style="list-style-type: none"> Phổ biến Thường tự khỏi khoảng 2 tuổi. Có thể gây nghẹt thở chỉ ở trẻ nhũ nhi. 	<p>Phẫu thuật nếu:</p> <ul style="list-style-type: none"> Không tự khỏi. Ở những bệnh nhân nhỏ hơn có tình trạng cấp cứu hay có tiền sử tắc ruột tái diễn.
---	--	--

Polyp Rốn/Nụ Hạt

 <p>Hình 20.1.12: Polyp rốn/nụ hạt Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Nụ hạt—phổ biến ở trẻ nhũ nhi do chấn rốn không lành. Rỉ dịch dai dẳng tại rốn—thường xuyên/có máu đỏ máu. Polyp—bề mặt niêm mạc có rỉ dịch nhầy. Cản loài trú xoang hay lỗ đờ từ bằng quang/ruột. 	<ul style="list-style-type: none"> Sử dụng nitrat bạc bề mặt, vv. chí hưu ích trong nụ hạt. Thắt nụ hay polyp sẽ có hiệu quả cho hầu hết trường hợp. Tái phát: Gợi ý tình trạng dinh dưỡng/benh trong.
---	---	---

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Tinh Hoàn Chưa Xuống  <p>Hình 20.1.13: Tinh hoàn chưa xuống Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal</p>	<ul style="list-style-type: none"> Xảy ra khoảng 1/100 trẻ nam lúc sinh nhưng hơn 50% sẽ xuống hoàn toàn lúc 4 đến 5 tháng tuổi. Lâm sàng dù dễ chẩn đoán. Không nên dựa 100% vào MRI/SAS để chẩn đoán/sắc định vị trí tinh hoàn chưa xuống. 	<ul style="list-style-type: none"> Nếu đến 6 tháng tuổi mà tinh hoàn vẫn chưa xuống, thi cần phẫu thuật. Nếu sót chậm được—phẫu thuật tinh hoàn án trong ngày (daycare). Nếu không sót chậm được—làm xét nghiệm chẩn đoán và tiến hành phẫu thuật tinh hoàn án nhiều thi hay 1 thi.

20.2 CÁC BỆNH LÍ ĐẦU VÀ CÓ

Xoang/Nang Khe Mang

 <p>Hình 20.2.1: Trường hợp đờ khe mang hai bên Photo Courtesy: Rasik Shah</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chẩn đoán—lâm sàng Lỗ ở bờ trước cơ úc đòn chum ở 1/3 dưới, có thể 1 bên/2 bên. Ở trẻ em thi hay gặp xoang/lỗ đờ hơn. Lỗ trong cùa đường đờ là ở hâu. Biểu chứng: Nhiễm trùng, đờ lâu tiến triển ác tính. 	<ul style="list-style-type: none"> Phương pháp điều trị duy nhất là phẫu thuật cắt bỏ đường đờ. Cắt bỏ phần sot lại: Cắt bỏ toàn bộ đường đờ (thường đợi cho đến khi hệ thống hạnh nhân hoàn thiện) là cần thiết để ngăn chặn tái phát. Điều này có thể cần một đường mổ bậc thang (step-ladder incision).
--	--	--

Dị Dạng Bạch Mạch Dạng Nang

 <p>Hình 20.2.2: Sưng ở cổ và nách Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Khối mềm, có chia thùy, dang nang và không đau, chiếu đèn cho ánh sáng đi qua. Biểu chứng: Nhiễm trùng, xuất huyết bên trong khối, thở rít/khó thở/khó nuốt. 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị là cắt bỏ toàn bộ. Biểu chứng hit chỉ gặp trong các trường hợp cấp cứu. Tiêm thuốc vào khối tổn thương—cũng là một phương pháp khi có chỉ định.
---	---	--

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

U Nang Dưới Lưỡi (Ranula)

Hình 20.2.3: Hình ảnh thêm: Bên ngoài hốc sưng từ súng miệng

Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Khối mềm dạng nang nằm ở sàn miệng ngay dưới lưỡi—có thể gây tut lưỡi và các vấn đề khi nuốt/thở.

- Phẫu thuật cắt bỏ trong miệng là phương pháp điều trị.
- Cắt bỏ một phần có thể gây tái phát trở lại.

Xoang Và Nang Ống Giáp Lưỡi

Hình 20.2.4: Nang và xoang ống giáp lưỡi

Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Khối ở đường giữa di động khi nuốt và lưỡi thè.
- Nếu bị nhiễm trùng, có thể vỡ ra bên ngoài dẫn đến tạo thành xoang.

- Cần loại trừ mô giáp lạc chỗ.
- Phẫu thuật cắt bỏ—Phẫu thuật Sistrunk—cắt bỏ toàn bộ đường ống cho đến đáy lưỡi kể cả thân xương mõm.

Vẹo Cổ

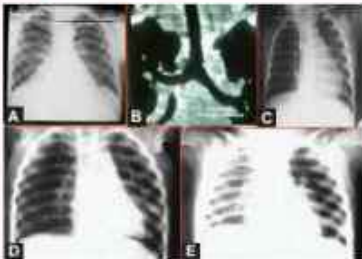
Hình 20.2.5A và B: (A) Phát hiện từ thời nhú nhú; (B) Trường hợp không điều trị dẫn đến giảm săn mặt bén mặt

Photo Courtesy: Rasik Shah

- Nguyên nhân chính xác vẫn chưa rõ.
- Có thể có tiền sử u cơ ức đón chẩm ở tuổi nhú nhú. Nếu quá 1 tuổi—không thể tự khỏi.
- Không điều trị—có thể dẫn đến giảm săn mặt bén mặt và có những bất thường ở mắt vĩnh viễn (Hình 20.2.5B).

- Vật lý trị liệu gồm các bài tập ô cổ—cố giá trị cho trẻ nhú nhú.
- Nếu cơ bị xơ, cần phẫu thuật cắt bỏ—vẫn phải cẩn thận lì tri liệu thậm chí sau khi đã phẫu thuật chỉnh sửa lại mô mềm.

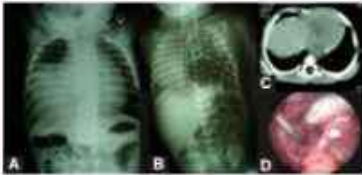
20.3 NGỰC VÀ CƠ HOÀNH

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Dị Vật Đường Thở (FB)</p>  <p>Hình 20.3.1A đến E: (A) Xep-Dong đặc thủy dưới phổi phát do dị vật cũ đã được xác định bằng CT; (B, C) Hình ảnh dị vật cần quang; (D, E) Phun hít vào và thở ra trong trường hợp dị vật không cần quang - hình ảnh khi phế thũng do tắc nghẽn ở bên trái.</p> <p><i>Photo Courtesy:</i> Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Khỏi phát cấp: nghẹt đường thở cấp, ho và thở rít. Trường hợp muộn: Viêm phổi khu trú tái diễn, áp xe phổi. X-quang: công cụ chẩn đoán cho hầu hết trường hợp, dấu hiệu phổi biến nhất là khi phế thũng do tắc nghẽn (quan sát tốt nhất ở phim thở ra). Các dấu hiệu khác: xẹp phổi/dông đặc phổi hay thấy di vật cần quang. CT/soi phế quản ảo (virtual): Cò giữ vị trí nhưng không nhạy 100%. Soi phế quản chẩn đoán: với các trường hợp nghi ngờ nhiều. 	<ul style="list-style-type: none"> Cản nhanh chóng lấy di vật ra. Soi phế quản (c Irving): Hiệu quả nhất. Có forceps có thể thấy được—dụng cụ rất hữu ích. Mở phế quản/cắt thùy phổi khi cò chỉ định.

Dị Dạng U Nang Tuyến Bẩm Sinh

 <p>Figure 20.3.2: Dị dạng u nang tuyến bẩm sinh ở phổi</p> <p><i>Photo Courtesy:</i> Arbinder Kumar Singal</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chẩn đoán trước sinh: Cò thể giải quyết luôn khi cò chỉ định. Sau sinh: Suy hô hấp. Chẩn đoán phân biệt: Thoát vị hoành bẩm sinh (CDH), đặc biệt nếu nó ở bên trái. Hình ảnh: X-quang/SÂ/CT scan. 	<ul style="list-style-type: none"> Cản phẫu thuật cắt bỏ thùy phổi bị ảnh hưởng. Tiêu lượng—tốt ở hầu hết trường hợp trừ khi bị ảnh hưởng nhiều thùy phổi.
--	--	--

Thoát Vị Hoành Bẩm Sinh (CDH)

 <p>Hình 20.3.3A đến C: (A) Thoát vị bên phải: Gan trùi lớn (bóng dài trắng cùng màu với da dày); (B) Thoát vị bên trái: ruột trùi lớn; (C) CT scan thoát vị bên phải; (D) Soi lồng ngực thấy bất thường ở cơ hoành (mũi tên)</p> <p><i>Photo Courtesy:</i> Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chẩn đoán trước sinh: Dính chi thai nghén khi cò chỉ định. Biểu hiện sau sinh: Suy hô hấp và bung lõm hình truyền, nôn mửa/chẩn đoán tình cờ (incidental). 	<ul style="list-style-type: none"> Tránh bóp bóng, đặt nội khí quản khi cò chỉ định. Đặt ống sondé mũi dạ dày và giữ nó luôn hở để tránh nuốt hơi. Hầu hết luôn cần hỗ trợ thông khí—với trường hợp cò thể cần thông khí tần số cao. Phẫu thuật sau một thời gian ổn định sinh lí—cò thể từ 1 đến 5 ngày. Phẫu thuật tốc hành (express)—không được chỉ định nhiều.
--	---	---

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Tràn Mù Màng Phổi



Hình 20.3.4A đến C: Tràn mù màng phổi bên trái (X-quang): (A) Trên CT thùy vòi của ổ tràn mù rất dày; (B) Dịch tiết fibrin mù lây ra trong quá trình VATS; (C) Nội sot khoang màng phổi (honeycomb) thùy hình thành vách ngăn.

Photo Courtesy: Ketan Parikh, Arbindar Kumar Singal

- Sốt, suy hô hấp, mờ 1 bên phế trường và hạn chế của động của cùng bên đó.
- Hình ảnh:** SÂ quan trọng để nhận ra bùn chất dịch và tim vách ngăn nếu có.
- CT:** Để tìm bệnh lí nguyên nhân hay áp xe và chi tiết về giải phẫu.

- Giai đoạn sớm—tim lớp mù mông và không có vách ngăn: Có thể chỉ cần dẫn lưu gian sườn (ICD) là đủ.
- Với lớp mù dày/vách ngăn: dẫn lưu VATS/bóc lớp vỏ xơ là phương pháp điều trị.
- Dẫn lưu gian sườn và tiêu sợi huyết —điều trị cho những trường hợp giai đoạn trung gian được chỉ định.

Tràn Khi Màng Phổi



Hình 20.3.5: Xep phổi về phía r�n khác với r�n hay khí phế thũng thùy bẩm sinh

Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Suy hô hấp kèm mờ phế trường 1 bên.
- Lâm sàng—gõ vang và giảm thông khí.
- Chẩn đoán qua vào X-quang ngực.
- CT có thể cần khi nghỉ ngơi mang phổi.
- TKMQ tự phát—ở trẻ sơ sinh hay bệnh lí phổi.

- Dẫn lưu gian sườn.
- Điều trị bệnh phổi nguyên phát.

Đò Khi Quán Thực Quản (TEF)



Hình 20.3.6A đến D: (A) Phim phổi ngang thấy catheter cao su cung ở túi trên (dương đờ), hình ảnh thực quản chia khai (air esophagogram) phác họa túi dưới (viền trắng); (B) Các biến thể xuất hiện ngay lúc sinh; (C, D) H Lô đồ trên phim thực quản và trên nội soi phế quản

Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Chẩn đoán trước sinh—hiếm.
- Sùi bot—biểu hiện phổi biến nhát.
- Nôn/viem phổi nếu không được chẩn đoán sớm.
- Hội chứng hit ở lô đồ 'H'.
- Không thể đặt ống cung qua đường miệng (Hình 20.3.6A) —chả đoán treen lâm sàng.

- Phẫu thuật—sau ổn định 24 đến 48 giờ.
- Mục đích:** Cắt đường thông giữa khí quản thực quản và đặt một đường sondé miềng dạ dày an toàn.
- Phẫu thuật nguyên phát: mót thi hay dùng hơn, phẫu thuật nhiều thi khi có chỉ định.
- Sau điều trị:** trẻ dễ bị trào ngược DD-TQ và mềm sun khí quản.

20.4 CÁC BỆNH LÝ ĐƯỜNG TIÊU HÓA VÀ GAN MẶT

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Co Thắt Tâm Vị		
 <p>Hình 20.4.1: Thực quản giãn với hình ảnh hẹp tron trú tại vị trí tâm vị</p> <p>Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Triệu chứng tương tự GER Chẩn đoán bằng chụp phim cổ uống barium. 	<ul style="list-style-type: none"> Phẫu thuật được chỉ định cho tất cả các trẻ có triệu chứng, cũng có thể điều trị qua nội soi ổ bụng Nong tâm vị không được khuyến cáo với trẻ em.
Teo Đường Mật Bẩm Sinh		
 <p>Hình 20.4.2: Vàng da và gan lách to</p> <p>Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Vàng da và phân nhạt màu đất sét (clay) do teo đường mật Tăng bilirubin trực tiếp từ rất sớm. Lâm sàng—gan to chắc và chướng bụng SÃ—Không thấy túi mật, HIDA scan thấy—không có bài tiết đồng vị phóng xạ trong dịch mật. 	<ul style="list-style-type: none"> Chẩn đoán sớm là bắt buộc để cho tiền lượng tốt hơn Soi ổ bụng chẩn đoán kèm chụp đường mật khi phẫu thuật để khẳng định chẩn đoán. Quan trọng là phẫu thuật Kasai (Nối cửa gan - ruột). Tiền lượng để đặt và có thể cấy ghép gan.
Nang Ông Mật Chủ		
 <p>Hình 20.4.3: Chụp đường mật lúc phẫu thuật (kim qua túi mật) cho thấy hình ảnh giãn cổ hình thù ở ông mật chủ và các ống gan bình thường</p> <p>Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Vàng da tắc mật kèm sốt và đau bụng có thể có hoặc không khỏi ở bụng. Có thể chỉ biểu hiện bằng các đợt đau bụng tái diễn kèm sốt Chẩn đoán: SÃ, MRCP. 	<ul style="list-style-type: none"> Cắt bỏ nang kèm thủ thuật dẫn lưu thường chữa khỏi bệnh. Có thể cần điều trị viêm đường mật tái diễn.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Tồn Tại Ô Nhớp



Hình 20.4.4: Một lỗ đơn độc
Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Lỗ đơn độc ở đáy chậu thay vì là niệu đạo, âm đạo và hậu môn.
- Đi tắt hậu môn trực tràng cao.
- Có thể liên quan với các dị tật đường niệu dục khác.

- Mở thông đại tràng lúc sinh.
- Điều trị theo giai đoạn sau khi đã mô tả chi tiết cấu trúc giải phẫu của bệnh.
- Tiền lượng dễ dàng.

Teo Tá Tràng



Hình 20.4.5: Teo tá tràng (Đầu hiệu bóng dôi và không co khi ờ đoạn ruột xa)
Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Nôn ra dịch mật hoặc không kèm rối loạn chuyển hóa nhanh chóng.
- X-quang: Bóng dôi.
- Loại trừ hội chứng Down.

- Điều trị rối loạn chuyển hóa rất quan trọng trước khi phẫu thuật.
- Phẫu thuật:** Nối tá tràng tá - tràng hoặc tá tràng - hổng tràng.

Bệnh Omphalocele

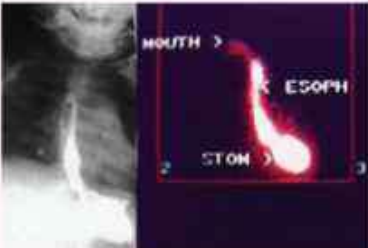


Hình 20.4.6: Bệnh Omphalocele
Bệnh Omphalocele lớn với tình trạng còn túi
Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Omphalocele—thường được chẩn đoán trước sinh. Một cái túi chứa các quai ruột nhìn thấy rõ.
- Nếu là hội chứng, có thể chỉ định đình chỉ thai kì.
- Thường có túi, dây rốn chèn vào đỉnh túi.

Bệnh Omphalocele nhỏ: tiền lượng thường rất tốt sau phẫu thuật.

Bệnh Omphalocele lớn: Nếu có thể đóng lại một thi, còn không thi đóng theo nhiều thi. Xử trí ban đầu với các thuốc tại chỗ rồi phẫu thuật đóng lại sau.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
Trào Ngược Dạ Dày Thực Quản (GER)		
 <p>Hình 20.4.7: Phim Barium vú milk scan: GER độ 3 Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<p>Nôn không có dịch mêt, không tăng cân, co thắt phế quản, hồi chưng hit.</p> <ul style="list-style-type: none"> Chẩn đoán—bệnh sứ lâm sàng Chụp phim uống barium để loại trừ các dị tật thực quản. <p>Milk/GER nuclear scan dễ chẩn đoán và phản ứng trào ngược.</p>	<p>Điều trị chủ yếu—nội khoa. Chỉ định phẫu thuật—viêm phổi tái diễn, điều trị nội không hiệu quả, GER độ 3, near miss SIDS.</p>

Bệnh Gastroschisis

 <p>Hình 20.4.8: Khô quai ruột lộ ra ngoài qua lỗ sứt Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dễ dàng chẩn đoán trước sinh—các quai ruột nổi tự do trong khoang ối Không có hồi chứng, các yếu tố của mẹ góp phần Rốn vẫn còn nguyên vẹn, và dị tật nằm bên phải rong ron Không có túi, ruột thường lộn xộn 	<ul style="list-style-type: none"> Xử trí ngay lập tức lúc sơ sinh: Dùng dụng cụ đèo vô trùng phủ lại để ngăn chặn nhiễm trùng và hạ thân nhiệt khi vận chuyển Phẫu thuật điều trị trong ngày đầu sau sinh Có thể phẫu thuật nhiều thi hoặc nếu được thi một thi
---	--	---

Dị Tật Hậu Môn Trực Tràng (ARM) Thê Cao

 <p>Hình 20.4.9: ARM trung bình và cao (trên nam): Dây chậu phẳng Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Dây chậu phẳng Lỗ đốt bên trong vào đường tiết niệu Luôn cần kiểm tra các dị tật liên quan ở đường tiết niệu và cột sống 	<ul style="list-style-type: none"> Phẫu thuật nhiều thi—mở thông đại tràng sau đó PSARP rồi sau đó đóng lỗ mở thông Tiền lượng phụ thuộc vào mức độ teo và sự phát triển của cơ năng hậu môn
---	--	--

Bệnh Hirschsprung

Hình 20.4.10A đến C: (A) Chuồng bụng nhiều; (B) Đại tràng ngang có thể thấy và sờ được; (C) Thụt Barium thấy đoạn hẹp (Mũi tên trắng rộng) "non" điển hình (mũi tên đen) và đoạn giãn (mũi tên trắng)

Photo Courtesy: Ketan Parikh

Dắt trung lâm sàng:

- Châm dao thải phân su và chuồng bụng sơ sinh.
- Táo bón ổn định ngay từ sơ sinh hay nhũ nhi sớm.
- Chuồng bụng do khi—thường nhìn thấy các quai ruột.
- Thăm trực tràng:* Dấu hiệu thảo công—tổng khí và phân khi thăm trực tràng. Thường gặp nếu bị ở đoạn đại tràng xích ma trực tràng, sẽ không có nếu bị cả đoạn dài.
- Thụt Barium thấy vùng chuyển tiếp và giãn đại tràng đoạn gần.
- Sinh thiết trực tràng thấy không có hạch.

- Điều trị bao tốn:* (thut đại tràng lặp lại bằng nước muối) có thể giúp cò thêm thời gian.
- Điều trị phẫu thuật gồm cắt đoạn ruột vô hạch và mang đoạn ruột có hạch gần với hậu môn (có thể làm một hay nhiều thi, mổ hở hay nội soi).
- Hiệu quả lâu dài:* thường rất tốt.

Hẹp Phi Đại Môn Vị Vô Cản (IHPS)

Hình 20.4.11: Bụng lõm nhìn thấy các sóng nhu động. Hình ảnh nhỏ: Dấu hiệu chuỗi (String sign), môn vị phi dài (trước và sau môn vị)

Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Nôn vọt, tiến triển và không có dịch mót và nhìn thấy rõ các nhu động (trái sang phải), tăng dần về tần số và mức độ nôn.
- Khai phát trong vòng tháng đầu, cao nhất là lúc 3 tuần.
- Sở được môn vị phi dài khoảng 70% trường hợp.

Chẩn đoán: SÂ bụng thấy môn vị dài hơn 14 mm và cơ môn vị dày hơn 6 mm.

- Nếu nghi ngờ—chụp phim barium.
- Điều trị rối loạn chuyển hóa rất quan trọng bằng thè Natri.
- Chẩn đoán:* Mổ hở/nội soi—kết quả rất tốt và không có hậu quả về lâu về dài.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
  <p>Hình 20.4.12A và B: Giun tròn đường ruột sụt phâ huy của giun tròn có thể thấy qua thành ruột, và đang được lấy ra</p> <p><i>Photo Courtesy:</i> Manish Jain, Surat</p>	<p>Commonly seen in a particular socioeconomic strata, nhiễm giun tròn có thể gây tắc ruột cấp.</p> <p>Thường sờ thấy khối giun tròn khi khám bụng. Nếu có nhạy cảm đau ở khối cần nghĩ đến tồn thương mạch máu của thành ruột bị ảnh hưởng.</p>	<p>Điều trị bao gồm thu tháo ruột bằng nước muối ưu trương để phá vỡ khối giun tròn và chúng sẽ vượt xuống đại tràng làm giảm tắc nghẽn.</p> <p>Cần điều trị phẫu thuật trong trường hợp thất bại điều trị bao gồm, nhạy cảm đau (tenderness) ở khối hoặc có dấu hiệu viêm phúc mae.</p>

Lòng Ruột

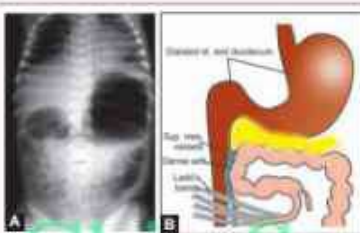
   <p>Hình 20.4.13A dấu C: (A) Phản ứng thè dữ dội kèm nôn, đau đớn. (B) Dấu hiệu trên SÁ. (C) Chụp phim barium</p> <p><i>Photo Courtesy:</i> Ketan Parikh, Arbindar Kumar Singal</p>	<ul style="list-style-type: none"> Đau quặn bụng dữ dội kèm nôn, máu dinh gâng khi thăm trực tràng, khối ở bụng (chẩn đoán). <i>Hình ảnh:</i> SÁ thấy dấu hiệu thận giá hoặc dấu hiệu bia bân Thuật barium nếu chẩn đoán còn nghi ngờ. 	<ul style="list-style-type: none"> Tháo lồng bằng nước nếu trẻ đèn sớm. Có thể thực hiện qua hướng dẫn của SÁ (ưa thích hơn) hay của chụp huỳnh quang <i>Phẫu thuật khi đèn muộn:</i> Tháo lồng và nếu có hoại tử — cắt đoạn ruột và nối lại.
---	---	---

Teo Hồng Tràng - Hồi Tràng

 <p>Hình 20.4.14: Teo hồng tràng-hồi tràng, tắc cứng —cứng có nhiều mucus hơi dịch</p> <p><i>Photo Courtesy:</i> Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Nôn có dịch mucus Chướng bụng và và mucus hơi dịch phụ thuộc vào mức độ tắc nghẽn: vị trí tắc càng xa thì mức hơi dịch và chướng bụng càng nhiều Có thể đi phân sù nhát màu. 	<ul style="list-style-type: none"> Điều trị mát cần bằng chuyển hóa <i>Phẫu thuật</i> Tiền lượng tốt trừ khi có biến chứng hoặc teo ruột dạng vô táo.
---	--	--

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Dị Tật Hậu Môn Trục Tràng (ARM) Thủ Thấp—Trẻ Nam</p>  <p>Hình 20.4.15: Dị tật hậu môn trực tràng (ARM). Thủ thấp ở trẻ nam—phản su ở rãnh búi (dò ra ngoài)</p> <p>Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chẩn đoán—lâm sàng. Lỗ dò ngoài ở rãnh giữa búi. Xác định mức độ teo hậu môn trực tràng rất quan trọng. Hình ảnh—chụp ngược dòng, vv. hữu ích nhất sau 24h. Phải loại trừ các dị tật ở đường tiết niệu và cột sống. 	<p>Các dị tật thủ thấp: Tái tạo từ đầu (Phẫu thuật sửa hậu môn)</p>

Ruột Quay Bất Toàn

 <p>Hình 20.4.16 A và B: Ruột quay bất toàn và xoắn ruột giữa (X-ray thẳng bụng dày bong dọc) nhưng có khí ở đoạn ruột xa (hình vẽ: sự sắp xếp của ruột do quay bất toàn)</p> <p>Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Khởi phát cấp tính nôn ra dịch mật kèm bung lõm hình thuyền. Bệnh tiến triển nhanh nếu có tồn thương mạch máu. Dịch nôn có thể có máu hoặc phản su. Cùng với khởi phát xoắn ruột trẻ có thể biểu hiện nhợt nhạt và giảm thể tích máu. Chẩn đoán: Chụp phim barium thấy tắc hông tràng, góc hông hồi tràng ở bên phải cột sống. CDPB ở trẻ sơ sinh: teo tá tràng—xoắn ruột có thể có một ít khí ở xa. 	<ul style="list-style-type: none"> Điều chỉnh nhanh rối loạn chuyển hóa và phẫu thuật sớm để tránh hoại tử ruột giữa (midgut). Phẫu thuật cấp cứu tuyệt đối, nên phẫu thuật trong vài giờ đầu.
--	--	--

Túi Thích Meckel

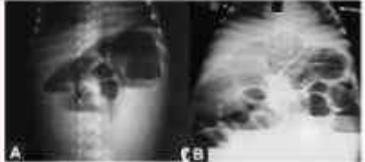
 <p>Hình 20.4.17: Túi thích Meckel (Chụp phóng xạ túi thích Meckel: Vùng nóng tại gần nón)</p> <p>Photo Courtesy: Ketan Parikh, Arbindar Kumar Singal</p>	<ul style="list-style-type: none"> Đi cầu có nhiều máu tươi, không đau—Meckel's scan có thể dương tính. Viêm túi thích sẽ biểu hiện đau giống với viêm ruột thừa. Tắc ruột. Rỉ dịch ở rốn. Chẩn đoán hình ảnh không thành công trong mọi trường hợp Meckel's scan có thể thấy niêm mạc dạ dày lạc chỗ Soi ổ bụng chẩn đoán: Phương pháp chẩn đoán duy nhất. 	<ul style="list-style-type: none"> Nếu mất máu nhiều—có thể cần truyền máu. Phẫu thuật cắt bỏ là phương pháp điều trị và cũng có thể thực hiện qua nội soi.
--	--	---

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>Viêm Phúc Mạc Phân Sư</p>  <p>Hình 20.4.18A đến C: Viêm phúc mạc phân sú Độc trùng làm sảng và X-quang. Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> Chướng bụng, kèm tắc ruột, vẻ mặt đặc trưng, nhuộm sắc tố thành bụng. X-quang: ruột ở giữa và có dịch bao quanh. Có thể nhìn thấy vôi hóa dạng đóm (speckled). 	<ul style="list-style-type: none"> Mổ bụng thăm dò và phẫu thuật với những trường hợp viêm phúc mạc phân sú do nguyên nhân nguyên phát.

Viêm Ruột Hoại Tử

 <p>Hình 20.4.19: Viêm ruột hoại tử (Khi trong thành ruột) Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal</p>	<p>Chủ yếu gặp ở trẻ sinh non nhưng cũng có thể gặp ở trẻ đủ tháng. <i>Độc trùng làm sảng:</i> Ban đầu—Ánh hưởng đến sinh lý—vẽ đau ốm, chướng bụng, còn tồn lại thức ăn cũ</p> <ul style="list-style-type: none"> <i>Sau đó:</i> Nôn—có thể có dịch mật; chướng bụng, máu dinh dưỡng khi thẩm thấu trực tiếp <i>Chẩn đoán:</i> Lâm sàng như trên <i>X-quang:</i> Dấu hiệu khí trong thành ruột, quai ruột cố định (fixed loop); tràn khí phúc mạc hay khí tĩnh mạch cửa. 	<p>Các chỉ định phẫu thuật: Quai ruột bắt động kéo dài, quai ruột căng; Dấu hiệu thông ruột/hoại tử; Khí tĩnh mạch cửa, tràn khí phúc mạc.</p>
--	--	--

Viêm Phúc Mạc/Tắc Ruột

 <p>Hình 20.4.20A và B: Intestinal obstruction Peritonitis; (A) Intestinal obstruction; (B) Peritonitis (thickened bowel wall and ground glass appearance below) Photo Courtesy: Ketan Parikh</p>	<ul style="list-style-type: none"> <i>Lâm sàng:</i> Đau bụng, chướng bụng, nôn có dịch mật, táo bón. <i>X-quang:</i> Mức hơi dịch đều thấy trong tắc ruột và viêm phúc mạc (H. 20.4.20A). Khi có viêm phúc mạc – hình ảnh kính mờ: dịch giữa các quai ruột (H. 20.4.20B). Thông viêm ruột thừa là nguyên nhân phổ biến nhất gây viêm phúc mạc ở trẻ em. 	<ul style="list-style-type: none"> Có thể thử điều trị bảo tồn khi tắc ruột sớm chưa có viêm phúc mạc nếu ít đau. <i>Các chỉ định phẫu thuật:</i> Đau dữ dội, triệu chứng dai dẳng, các ảnh hưởng do viêm phúc mạc.
---	---	---

Polyp Trực Tràng

Hình 20.4.21: Polyp trực tràng
Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Thường ở tuổi 3 đến 8.
- Là nguyên nhân phổ biến nhất gây ra máu khi thăm trực tràng không đau ở nhóm tuổi này.
- Triệu chứng: Ra máu tươi, thành tia trong hoặc sau đi cầu. Polyp có thể sa ra tùng dợt.

- Soi đại tràng sigma và cắt polyp.

Dò Trực Tràng - Tiên Định Âm Hộ (RVF)

Hình 20.4.22: Dò trực tràng - Tiên định âm hộ
Photo Courtesy: Ketan Parikh

- Chẩn đoán dựa vào lâm sàng — không có lỗ hậu môn và thấy lỗ dò bên trong hâm môi âm hộ sau lỗ đít.
- Đi tắt thê trung bình ở trẻ gái nhưng lỗ dò bên ngoài thường rộng vì vậy thường không cần cứu.

- Thường phẫu thuật một thi. Kết quả—tốt.
- Nếu lỗ dò hẹp và trẻ và ruột không được giải áp tốt (decompressed) tốt — có thể cần phẫu thuật nhiều thi.
- Phẫu thuật “cutback” —không được khuyến cáo.

20.5 CÁC BỆNH LÍ TIẾT NIỆU NHI KHOA

Thận Ư Nước Được Chẩn Đoán Trước Sinh — Hai bên



Hình 20.5.1A đến C: Ư nước thận trước sinh—hai bên
Photo Courtesy: Arbinder Kumar Singal

- Nguyên nhân phổ biến nhất gây thận ư nước trước sinh hai bên là van niệu đạo sau ở trẻ nam.
- Các dấu hiệu trên SẢ trước sinh điển hình là ư nước thận niệu quản hai bên (H. 20.5.1A) căng bóng quang và niệu đạo sau (dấu hiệu lỗ khóa) (H. 20.5.1B).

- Theo dõi tiền sinh đều đặn.
- Các dấu hiệu tiền lượng nghèo—thiếu ối, thận có hồi âm và vỏ mỏng.
- Thiếu ối sau 32 tuần—sinh sớm.
- Đặt sonde sau sinh được thực hiện ở ngày 1 and chụp MCU để khẳng định chẩn đoán sớm, sau đó chụp MCU để xác định van niệu đạo sau (H. 20.5.1C).

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Thận ứ Nước Được Chẩn Đoán Trước Sinh (ADH)—Một Bên



Hình 20.5.2: Thận ứ nước trước sinh—Giảm dài bê thâm bên trái trong khi bên phải bình thường

Photo Courtesy: Arbinder Kumar Singal

- ADH là bệnh lí rất phổ biến gặp đến 1% tất cả phụ nữ có thai.
- Với thận ứ nước một bên nguyên nhân phổ biến nhất là hẹp khúc nối bê thâm niệu quản sau đó là trào ngược bàng quang niệu quản.
- Khoảng 70% các trường hợp nhẹ và tự hết trước sinh hay trong vài tháng đầu sau sinh.

- Hội chẩn tiền sinh với một nhà niêu học nhi khoa/bác sĩ phẫu thuật là rất quan trọng.
- Khi ứ nước thận một bên, tiên lượng rất tốt và nên thực hiện SÂ sau sinh lúc 5 đến 7 ngày tuổi.
- Phải theo dõi đều đặn để xác định phương pháp giải quyết trong năm đầu đời.

Sỏi Tiết Niệu



Hình 20.5.3A và B: Sỏi tiết niệu

Photo Courtesy: Arbinder Kumar Singal

Sỏi tiết niệu ngày càng trở nên phổ biến ở trẻ em.

Triệu chứng:

- Dau—vùng thắt lưng do sỏi thận hoặc sỏi bê thâm (H 20.5.3A và B).
- Dau quẩn lan từ thắt lưng đến ben - sỏi niệu quản.
- Dau trên xương mu kèm tiêu buốt —sỏi bàng quang.
- Tiêu máu.
- Triệu chứng tiết niệu dưới như tiêu buốt, tiêu rắt, vv.

Chẩn đoán:

- Phim KUB (Hình 20.5.3A), CT không thuốc lá cắt mỏng, SÂ tiết niệu (Hình 20.5.3B)

- Sỏi thận-tan sỏi (ESWL) hoặc mổ lấy sỏi qua da.
- Sỏi niệu quản—<6 mm —theo dõi, chen alpha; >6 mm —sỏi niệu quản thận.
- Sỏi bàng quang:** Tán sỏi bàng quang laser qua da hoặc mổ hở.
- Phai tim các rối loạn chuyển hóa ở trẻ.

Rối Loạn Phát Triển Giới Tính (DSD)



Hình 20.5.4A và B: Rối loạn phát triển giới tính (DSD) hay giới tính trung gian. (A) Trẻ bị quá sản thương thân bẩm sinh và nam hóa, không sở hữu sinh hoàn; (B) Trẻ bị loạn phát triển tuyến sinh dục hỗn hợp—tật lỗ dài thấp thể nặng và tinh hoàn chum xuống.

Photo Courtesy: Arbinder Kumar Singal

Nghi ngờ DSD khi có:

- Cơ quan sinh dục không rõ ràng (H 20.5.4A)
- Âm vật to
- Tật lỗ dài thấp kèm tinh hoàn chum xuống (H. 20.5.4B)
- Tật lỗ dài thấp nặng.
- Tinh hoàn chưa xuống hai bên và không sở được.

Nguyên nhân phổ biến nhất gây DSD là quá sản thương thân bẩm sinh (CAH) có kiểu gen 46XX nhưng có quá nhiều androgen—dẫn đến nam hóa.

Chẩn đoán:

- Karyotype.
- Nồng độ 17-OH progesterone huyết thanh cao trong CAH.
- SÂ để tìm cơ quan sinh dục trong.

Xử trí:

- Phẫu thuật điều chỉnh lại giới tính dựa trên kích thước dương vật, day dỗ giới tính, cơ quan sinh dục trong và khả năng sinh sản.
- Hội chẩn và kết hợp điều trị giữa các khoa là rất quan trọng.

Tật Lỗ Dái Cao

Hình 20.5.5: Tật lỗ dái cao

Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

- Lỗ niệu đạo ở mặt lung của dương vật và có thể có cong mặt lung dương vật.
- So với tật lỗ dái thấp—ti lẻ mắc mới ít hơn 100 lần.
- Có thể dẫn đến tiêu không tự chủ ở vải trường hợp nặng.

- Phẫu thuật chỉnh sửa niệu đạo được khuyến cáo thực hiện trước 1 tuổi.
- Trẻ tiêu không tự chủ có thể phải cần phẫu thuật rộng gồm tái cấu trúc cổ bàng quang.

Lộn Bàng Quang Ra Ngoài

Hình 20.5.6A và B: Lộn bàng quang ra ngoài

Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

- Dị tật ở thành bàng trước dưới và bàng quang, bàng quang tiếp xúc với môi trường ngoài.
- Rỉ nước tiểu liên tục và có trày xướt da.
- Có thể chẩn đoán trước sinh vì không thấy bàng quang trên phuong tiện hình ảnh.

- Chẩn đoán hiển nhiên.
- Xử trí:* Đóng bàng quang bằng phẫu thuật một hoặc nhiều thi, nên thực hiện trong vài ngày đầu sau sinh.
- Có thể cần nhiều phẫu thuật để đạt được sự kiểm soát đi tiểu.

Tật Lỗ Dái Thấp

Hình 20.5.7A và B: Tật lỗ dái thấp

Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

- Dị tật sinh dục phổ biến-lỗ niệu đạo ở mặt dưới dương vật.
- Lỗ cảng gần gốc, dị tật cảng nặng.
- Hầu hết có cong ở mặt dưới dương vật gọi là chứng cong dương vật (chordee).
- Có thể dễ dàng chẩn đoán lúc sinh vì có thể quan sát dễ dàng.

Nếu chỉ có tật lỗ dái thấp đơn độc thì không cần xét nghiệm chẩn đoán thêm nào khác ngoại trừ trẻ có thêm cơ quan sinh dục không rõ ràng, tình hoàn chưa xuống hoặc dương vật nhỏ.

- Phẫu thuật tốt nhất nên thực hiện trong khoảng 6 tháng đến 1 tuổi.
- Hầu hết chỉ cần phẫu thuật một thi ngoại trừ những trường hợp nặng hay có kèm cong dương vật quá nhiều.
- Hiệu quả phẫu thuật là rất tốt từ chức năng cho đến thẩm mỹ với các kỹ thuật mới hơn.

Hình Ánh

Chú Ý

Xử Trị

Bệnh Li Bàng Quang Thần Kinh



Hình 20.5.8: Trẻ bị bàng quang thần kinh sau phẫu thuật điều trị nút đốt sống. Luôn khám cột sống khi trẻ vào viện vì vấn đề tiết niệu

Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

Triệu chứng

- Tiêu không tự chủ, phải rặn tiêu, âm ướt, nhiễm trùng tiết niệu tái diễn.
- Thường có các vấn đề di cầu kèm theo như đi cầu không tự chủ hay la durn.
- Gặp trong tật nút đốt sống, thoát vị màng tuy-tuy sống, bất sản xương cùng, bại não, vv.
- Luôn kiểm tra cột sống, chỉ dưới cho bất cứ trẻ nào có triệu chứng tiết niệu, táo bón để tránh bỏ sót.

- Chẩn đoán:** Bệnh sử lâm sàng, SÀ, phim bàng quang niệu đạo lúc tiểu (MCU) và niệu động đồ.
- MRI tim các dị tật hệ thần kinh.
- Xử trí:** Tùy trường hợp— có thể gồm – Kháng cholinergics, đặt thông tiểu gián đoạn, kháng sinh dự phòng và phẫu thuật mở rộng bàng quang.

Hẹp Khúc Nối Bé Thận Niệu Quản



Hình 20.5.9 A và B: Hẹp khúc nối bể thận niệu quản

Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

- Ngày nay hầu hết các trường hợp đều được chẩn đoán trước sinh, ít hơn 10% biểu hiện muộn.

Các triệu chứng biểu hiện sau sinh:

- Khỏi ở vùng thắt lưng (H. 20.5.9A)
- Đau
- NT đường tiêu
- Tiêu máu sau các vi chấn thương.

Chẩn đoán:

- Khám lâm sàng thận lớn.
- Siêu âm thấy bể thận giãn lớn và nhu mô thận mỏng (H. 20.5.9B).
- Xạ hình thận có dùng lợi tiểu (DTPA/EC hoặc MAG3) thấy tắc nghẽn.

Điều trị: Ngày nay phẫu thuật chỉnh sửa bể thận có thể thực hiện qua nội soi.

Xoắn Tinh Hoàn



Hình 20.5.10 A và B: Xoắn tinh hoàn

Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

Triệu chứng:

- Dột ngọt đau, sưng bìu (H.20.5.10A).
- Độ tuổi khoảng vài tuổi đầu hoặc trước dậy thì.
- Tinh hoàn bên đau di chuyển lên cao hơn và bìu thi căng và đỏ.
- Mắt phản xạ da bìu lá tiêu chuẩn chẩn đoán.
- Chẩn đoán:** Chủ yếu lâm sàng nhưng nếu có sẵn trong cấp cứu—SA Doppler hay xạ hình hạt nhân dòng máu có thể giúp chẩn đoán.
- Nếu còn nghi ngờ: Nên thực hiện phẫu thuật thăm dò (H. 20.5.10B):

Chẩn đoán:

- Khám bìu cấp.
- Nếu đã khẳng định xoắn tinh hoàn, đầu tiên phải tháo xoắn để phục hồi cung cấp máu. Cơ hội cứu tinh hoàn sẽ giảm mạnh kể từ sau 4h khởi phát triệu chứng, vì vậy cần phẫu thuật cấp cứu tuyệt đối. Nếu không phục hồi được cung cấp máu, cắt bỏ tinh hoàn.
- 20% tinh hoàn đổi diện cũng có những đặc điểm giải phẫu dễ dẫn đến xoắn vì vậy nên phẫu thuật cố định tinh hoàn đổi bên cùng lúc đó.

Hình Ảnh

Chú Ý

Xử Trị

Nang Niệu Quản

Hình 20.5.11: SÂ trẻ bị nang niệu quản.
Hệ thống niệu quản dài ở thận và SÂ bàng quang thấy nang niệu quản ở khớp nối bàng quang niệu quản

Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

Định nghĩa: Nang niệu quản là một túi dạng nang của đoạn xa niệu quản trôi vào lòng bàng quang.

Triệu chứng:

- Tắc nghẽn đường ra bàng quang.
- Nhiễm trùng đường tiêu.

Chẩn đoán:

- SÂ là công cụ chẩn đoán.
- MCU để kiểm tra cấu trúc giải phẫu và trào ngược.
- Xá hình thận quan trọng để đánh giá chức năng của thận bị ảnh hưởng.

- Các nang niệu quản nhỏ được phát hiện tình cờ với chức năng thận còn tốt và không có tắc nghẽn thì cần theo dõi.

- Nang có triệu chứng hoặc gây tắc nghẽn—triệu chứng – soi bàng quang và cắt bỏ.

- Một số trường hợp có thể cần phẫu thuật hở bàng quang hoặc cấy lại niệu quản.

Trào Ngược Bàng Quang Niệu Quản (VUR)

Hình 20.5.12: Trào ngược BQ-NQ (VUR)
Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

Đặc điểm lâm sàng:

- Thận ứ nước trước sinh, nhiễm trùng tiết niệu, rối loạn chức năng bài xuất nước tiểu.
- Nhiễm trùng niệu có kết quả cây dương tính trong năm đầu đời cần MCU để loại trừ trào ngược.

Chẩn đoán:

- Cây nước tiểu >105 vi khuẩn/ml.
- SÂ có thể thấy ứ nước thận niệu quản nhẹ.
- Chụp bàng quang niệu đạo lúc bài xuất nước tiểu (MCU) là test chẩn đoán.

- Đự phòng NTDT, táo bón, rối loạn chức năng bài xuất, hẹp bao quy đầu, vv.
- Chi cần đến phẫu thuật khi có NTDT.

20.6 CÁC KHỎI U ĐẶC Ở TRẺ EM**U Nguyên Bào Thần Kinh**

Hình 20.6.1A và B: (A) Xét huyết dưới kính hiển vi lú mắt Panda, (B) CT cõi thuốc thấy một khối bất thường ở bên phải
Photo Courtesy: Arbindar Kumar Singal

Triệu chứng:

- Khỏi ở bụng, có thể vượt qua đường giữa, khỏi có hình dạng và bắt thường.
- Khác:** Sut cắn, mắt Panda, các nốt di cắn, tiêu chảy, (H. 20.6.1A) giật cơ mắt-giật cơ.
- Chẩn đoán và phân giai đoạn:** SÂ/CT bụng cõi thuốc (H. 20.6.1B), test catecholamine trong nước tiểu, xá hình với MIBG, lấy máu/sinh thiết tùy xương.

- Phẫu thuật nếu còn có thể cắt bỏ.
- Nếu u không thể cắt bỏ thì hóa trị tần hỗ trợ rồi mới phẫu thuật và sau đó hóa trị sau phẫu thuật phần còn lại.
- Giai đoạn 4S ở trẻ sơ sinh thường không cần điều trị.

Hình Ảnh	Chú Ý	Xử Trị
<p>U Quái Cứng - Cục</p>  <p>Hình 20.6.2: U quái cứng cục Photo Courtesy: Manish Jain</p>	<p>Khối xuất phát từ đỉnh xương cục — hầu như luôn thấy lúc sinh-dây hầu mòn ra phía trước (H. 20.6.2).</p>	<ul style="list-style-type: none"> Cắt bỏ sớm và tái cấu trúc vùng dây chậu để ngăn chặn u chuyển sang ác tính. Tiền lượng tốt.

U Wilms

 <p>Hình 20.6.3A và B: (A) Khỏi thận trái, (B) CT bụng có thuốc thấy một khối to bất thường, giới hạn rõ ở thận trái Photo Courtesy: Arbind Kumar Singal</p>	<p><i>Tuổi:</i> 1 đến 5 tuổi</p> <p><i>Triệu chứng:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> Phổ biến nhất—khối ở bụng (H. 20.6.3A) Chậm lớn Đái máu gấp 10%. <p><i>Chẩn đoán:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> SÂ/CT có thuốc (H. 20.6.3B) Chẩn đoán dì căn—phổi • CT phổi có thuốc/suong—sa hình xung 	<p>Chia Se Cù Lain Sang</p> <ul style="list-style-type: none"> Giai đoạn 1 và 2 có thể cắt bỏ—rồi sau đó hóa trị. Giai đoạn 3 và 4—Hóa trị tân hỗ trợ rồi phẫu thuật rồi sau đó hóa và xạ trị.
---	--	---

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 21

Chỉnh hình

Biên soạn phần
K Sriram, Vijay Sriram

Cung cấp ảnh
K Sriram, Vijay Sriram

Chia Se Ca Lam Sang

- 21.1 Các bệnh lý phổ biến
- 21.2 Các bệnh lý ít phổ biến nhưng không hiếm
- 21.3 Các bệnh lý cấp cứu
- 21.4 Các hội chứng

MỤC LỤC

21.1 CÁC BỆNH LÝ PHỔ BIẾN 449

- ◆ Viêm xương tủy xương man tinh 449
- ◆ Hồi chứng bàn chân ngựa veo trong (Bàn chân khoeko) 449
- ◆ Loạn sản khớp háng tiền triển (LSKHTT) 449
- ◆ Bệnh Perthes' giai đoạn đầu 450
- ◆ Lao xương sống giai đoạn sớm 450
- ◆ Erb's Palsy 451
- ◆ Bệnh ngôn chân bô cầu 451
- ◆ Tất bàn chân phẳng di động 451
- ◆ Chân vòng kiềng sinh lý 452
- ◆ Đầu gối xoay ra ngoài sinh lý 452

21.2 CÁC BỆNH LÝ ÍT PHỔ BIẾN NHƯNG KHÔNG HIỂM 452

- ◆ Bệnh Blount's (Xương chảy cong lõm vào) 452
- ◆ Trật khớp gối bẩm sinh 453
- ◆ Sai khớp xương chảy bẩm sinh 453
- ◆ Veo cột sống bẩm sinh với dấu hiệu trên da 453
- ◆ Xương sên nắn dọc bẩm sinh 454

21.3 CÁC BỆNH LÝ CẤP CỨU 457

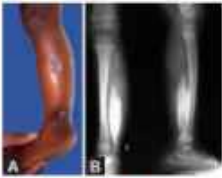
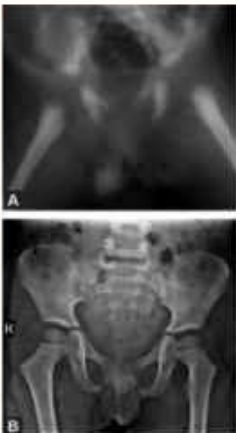
- ◆ Viêm cốt tủy cấp 457
- ◆ Viêm khớp nhiễm trùng cấp 457
- ◆ Gãy đầu trên lồi cầu xương cánh tay 457
- ◆ Trượt móm đầu xương đùi (TMĐXD) 458

21.4 CÁC HỘI CHỨNG 458

- ◆ Hồi chứng co cứng da khớp bẩm sinh 458
- ◆ Chứng loạn sản sun 458
- ◆ Chứng đa tăng sinh xương di truyền 459

Chia Se Ca Lam Sang

21.1 CÁC BỆNH LÝ PHÓ BIẾN

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
Viêm cốt tủy mạn tính 	<p>Bệnh nhân có thể biểu hiện ra các lỗ dolore gần liên với xương. Các mô hạch có thể nhô ra từ xoang. Xương trở nên dày hơn. X quang cho thấy mảng xương mạc bị bao quanh bởi mảng xương phản ứng. Một phần của xương dài có thể biến mất nếu mảng xương đã bị hủy hoại do nhiễm trùng.</p>	<p>Điều trị bao gồm cắt bỏ mô bị nhiễm trùng và mảng xương mạc (sequestrectomy). Khoảng trống được tạo ra do phẫu thuật được lắp đầy với các mô mềm nằm bên trên. Cần sử dụng kháng sinh thích hợp trong quá trình phẫu thuật.</p>
Hội chứng bàn chân ngửa vẹo vào (Bàn chân khoéo) 	<p>Bàn chân khoéo gần như là bệnh lý chỉnh hình bẩm sinh phổ biến nhất cần điều trị (1-2 trên 1000 trẻ sống). Bàn chân khoéo vô căn biểu hiện như loạn sản nguyên phát nhưng khu trú tất cả các mô của chi bị ảnh hưởng từ gối trở xuống. Hội chứng Bàn chân khoéo thường đi kèm với nhiều bệnh lý khác chung co xương khớp, nứt đốt sống, loạn sản Streeter,...vv. Chân doain hiên nhiên khi gót chân thường và vẹo trong và mũi chân nằm ngang. Luôn cần phải thăm khám hồng và cốt sống.</p>	<p>Phương pháp Ponseti method là cách điều trị phổ biến nhất. Nó bao gồm một chuỗi bò nẹp kéo căng mỗi tuần từ ngày thứ 5 đến ngày thứ 7 sau sanh, theo sau đó là phẫu thuật giải phóng gân Achilles sau 5 đến 6 lần bò nẹp. Trẻ phải dùng nẹp dạng chân trong 4 tháng sau đó nhằm sửa chữa 24h mỗi ngày. Sau đó, nẹp chân ban đêm được bắt đầu cho đến 3t tuổi. Bàn chân hội chứng và dễ kháng cản sự kết hợp giải phóng mô mềm, thủ thuật đục xương và các vật cố định bên ngoài nhằm sửa chữa dị dạng. Bàn chân hội chứng thường tái phát thường xuyên hơn bàn chân vô căn.</p>
Loạn sản khớp háng tiền triều (LSKHTT) 	<p>Bao gồm rất nhiều bất thường từ những khiếm khuyết ở cồi xương chậu nhẹ đến trật khớp nhẹ, trật khớp và trật khớp háng cố định. Nguyên nhân phổ biến nhất là bao khớp quá lỏng lẻo, và không thể giữ đầu xương đùi nằm trong ổ cồi. Hội chứng ở trẻ sơ sinh bao gồm mất ổn định khớp háng, như đầu xương đùi có thể bị đẩy lệch chỗ 1 phần (trật khớp nhẹ) hoặc toàn phần (trật khớp) khỏi ổ cồi bởi người khùn. Khớp háng cũng có thể nằm trong một vị trí lệch chỗ và được giảm bớt khi thăm khám. Dần dần, đầu xương đùi trở nên lệch chỗ hoàn toàn và không thể giảm khi thay đổi tư thế. Khi trẻ di lại, việc di động khó khăn xuất hiện một cách hiền nhiên và trong trường hợp bị 2 bên, trẻ sẽ xuất di dứng di khớp khiêng. Các bệnh lý đi kèm bao gồm veo cơ vùng cổ (20%), và veo xương đốt bàn chân.</p>	<p>Với trẻ sơ sinh, siêu âm là hữu ích nhằm chẩn đoán xác định. Ở trẻ lớn hơn, X quang sẽ xác định chẩn đoán.</p> <p>Điều trị :</p> <p>Trẻ sơ sinh: Deo dai khớp háng trong 6 tuần. Quá trình nắn xương được theo dõi với siêu âm định kỳ.</p> <p>1 đến 6 tháng: Deo dai khớp háng hoặc nắn xương kín và cố định chéo trong đến 8 tuần.</p> <p>6 đến 18 tháng: Nắn xương kín hay mở và nẹp chéo trong 4 tháng.</p> <p>18 đến 36 tháng: Nắn xương mở với kéo ngắn xương đùi, và đục ổ cồi xương chậu chọn lọc.</p> <p>36 tháng đến 6 năm: Nắn xương mở, kéo ngắn xương đùi và đục ổ cồi xương chậu.</p>

Hình 21.1.3A và B: Loạn sản khớp háng tiền triều (LSKHTT)
Anh được cung cấp bởi: Vijay Sriram, Chennai

Bệnh Perthes' giai đoạn đầu

Hình 21.1.4: (A) Giai đoạn sớm của AVN hông phải;(B) Giai đoạn phản mãnh
Ảnh được cung cấp bởi: Vijay Srinivas, Chennai

Bệnh Legg-Calvé-Perthes là một bệnh lý xuất hiện sự hoại tử tạm thời do không có mạch máu của đầu trên xương đùi.

Bệnh có nhiều mức độ trầm trọng khác nhau và xảy ra cả 2 bên trong khoảng 10 đến 12% bệnh nhân. Rối loạn này xảy ra nhiều nhất ở trẻ từ 4 đến 12 tuổi. Bệnh thường xảy ra ở trẻ nam nhiều hơn nữ với tỷ lệ 4-5/1. Nguyên nhân bệnh Perthes vẫn chưa rõ, nhưng rối loạn có thể do bệnh lý động máu âm thầm ở một số cá thể.

Những triệu chứng bao gồm khó khăn trong đi lại tăng lên khi hoạt động và giảm nhẹ khi nghỉ ngơi; đau, có thể khu trú tại háng hay vùng trước háng. Các dấu hiệu bao gồm chấn dạng ra ngoài và giới hạn dạng và xoay trong khớp háng. Các đặc trưng trên X quang vào giai đoạn sớm bao gồm đầu xương đùi trở có mật độ không đồng dạng và giảm chiều cao. Sự gãy xương dưới sụn có thể xuất hiện. Sau đó bệnh tiến đến giai đoạn phản mãnh khi mà thấy nhiều mảng sẹo. Các chẩn đoán phản biện bao gồm thiếu máu hồng cầu hình liềm, nhược giáp và loạn sản xương.

Xử trí ban đầu nên tập trung vào việc giảm đau, với giảm các hoạt động và sử dụng các loại thuốc chống viêm, và nghỉ ngơi tại giường thời gian ngắn khi lên cơn đau nhiều hay khớp không cử động. Với trẻ trên 8 tuổi trong giai đoạn sớm thì phẫu thuật kiềm chế đầu xương đùi nên được thực hiện bằng quy trình đục xương đùi vẹo trong hoặc ô cồi xương chậu.

Lao xương sống giai đoạn sớm

Hình 21.1.5A và B: Lao xương sống giai đoạn sớm
Ảnh được cung cấp bởi: K. Srinivas, Chennai

Biến dạng cột sống gây đau gây nghi ngờ về bệnh lý thực thể của xương sống. (Nhiễm trùng hoặc khối u). Nhiễm trùng thường gặp nhất là lao. X quang trong giai đoạn sớm cho kết quả bình thường. MRI cho thấy sự phả hủy cột sống với các khối mô mềm canh sống. Sinh thiết dưới hướng dẫn từ CT cần được thực hiện nhằm xác định chẩn đoán.

Việc sử dụng liệu pháp chống lao theo quy trình dành cho lao cột sống dẫn đến giảm triệu chứng bệnh. Hiếm khi có sự phả hủy diễn tiến hay tái diễn các tổn thương cần kinh cần phẫu thuật.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Erb's Palsy



Hình 21.1.6A và B: Erb's Palsy

Anh được cung cấp bởi: K. Srinam, Chennai

Bệnh lý này có thể xảy ra do kẹt vai trong quá trình sanh thường. Những đứa bé thường so với lỗ chậu. Bệnh cũng xảy ra khi sanh qua ngõi mông và thậm chí sau khi mổ bắt con. Tồn thường tại rễ thần kinh C5 và C6 xảy ra tại điểm Erb trong đám rối cánh tay. Vì thế mất khả năng dạng và xoay ngoài của vai, mất khả năng co khuỷa tay và cổ tay rũ.

Khả năng phục hồi phụ thuộc vào mức độ trầm trọng. Phục hồi tự nhiên diễn ra với 90% bệnh nhân. Điều trị bắt đầu trong giai đoạn sơ sinh. Các cử động bị động của tất cả các khớp được thực hiện nhằm tránh co cứng cơ. Không phục hồi được chức năng cơ nhị đầu vào 4 tháng tuổi là một tiên lượng xấu. Ghép thần kinh là cần thiết không thể trì hoãn.

Bệnh nhân cần giải tỏa cơ co cứng và phẫu thuật chuyên gần.

Bệnh ngón chân bò câu



Hình 21.1.7A và B: Bệnh ngón chân bò câu

Anh được cung cấp bởi: K. Srinam, Chennai

Sự xoắn quá mức của xương đùi là nguyên nhân thường gặp nhất của bệnh ngón chân bò câu ở trẻ em. Bệnh thường mang tính gia đình, thường gặp ở bé gái và bị đổi xứng 2 bên. Trẻ thường biểu hiện bệnh từ 4 đến 6 tuổi. Trẻ ngồi với tư thế chữ W. Hồng xoay trọng ở tư thế sắp từ 60 - 70 độ. Bệnh lý tự khỏi khi trẻ quá 10 tuổi.

Có gắng sút cách trẻ ngồi hay đi lại là bắt đầu thi. Nẹp chân không có hiệu quả. Xử trí theo dõi là tốt nhất. Khoảng 1% trẻ không thể tái cấu trúc bình thường. Khi đó trẻ cần thủ thuật đục xương sau này.

Sang

Tật bàn chân phẳng di động



Hình 21.1.8A và B: Tật bàn chân phẳng di động

Anh được cung cấp bởi: Vijay Srinam, Chennai

Đây là một trong những "di dạng" phổ biến nhất được đánh giá bởi những nhà chỉnh hình nhi khoa. Trong tật bàn chân phẳng di động có sự giảm chiều cao của vòm dọc giữa bàn chân và phần lõm giữa chân. Bệnh có thể đi kèm với dây chằng chật-dây chằng gót Achilles. Sự phục hồi vòm bàn chân xảy ra ở vị trí không chịu sức nặng và khi trẻ đứng trên các ngón chân. Bàn chân phẳng cố định thường gặp ở xương sên nằm dọc, dính xương đốt bàn, các bệnh lý thần kinh và cơ. Trong phần lớn các trường hợp, ngoài di dạng thì không có triệu chứng khác. Thỉnh thoảng trẻ có thể than phiền về đau chân.

Tật bàn chân phẳng tăng di động không cần điều trị. Nếu co cứng gần cơ Achilles xuất hiện, nó nên được keo dán thật mạnh vì có khả năng xuất hiện những triệu chứng sau này. Cách xử trí không cần phẫu thuật tật bàn chân phẳng gây đau ở thành thiếu niêm thường thành công và đưa ra sự thay đổi về giày (giày thể thao là thích hợp cho mục đích này), chỉnh hình di dạng và các bài tập thể dục keo dán hoặc tăng cường sức khỏe.

Chỉnh sửa bằng phẫu thuật là lựa chọn cuối cùng cho bệnh lý này, và bao gồm keo dài cột bền hay thủ thuật đục xương gót trượt giãn, thường đi kèm với xếp chồng các mô mềm ở giữa, nhằm làm giảm triệu chứng bằng cách tái thẳng hàng phục hợp các xương sên xương gót hộp bi trật.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Chân vòng kiềng sinh lý

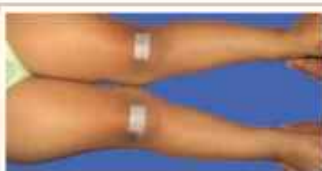


Hình 21.1.9A đến C: Chân vòng kiềng sinh lý
Ảnh được cung cấp bởi: K.Sriram, Chennai

Bệnh xuất hiện rõ nhất vào năm 2 tuổi và biến mất lúc trẻ lên 3 tuổi. Bất thường này đối xứng 2 bên và trẻ có vóc dáng bình thường. Bệnh xảy ra ở cả xương đùi và xương chày. Xoắn xương đùi và xương mạc có thể đi kèm với bệnh này. Chân xoay ra ngoài khi di chuyển có thể xuất hiện. X quang cho thấy xương chày cong vào giữa. Nếu 2/3 dưới của xương chày được che lại bằng giấy, thì đầu gối có vẻ veo ra ngoài (Hide test).

Bệnh lý này tự khỏi. Nẹp chân là không cần thiết. Quá trình phục hồi được theo dõi bằng cách do khoảng cách giữa 2 lồi cùn trong khoảng 6 tháng. Đầu gối quay vào trong có thể trở thành đầu gối quay ra ngoài vào năm trẻ 3 tuổi và trở lại bình thường vào năm 7 tuổi. Cha mẹ nên được hướng dẫn xem xét quá trình gối xoay trong.

Đầu gối xoay ra ngoài sinh lý



Hình 21.1.10: Đầu gối xoay ra ngoài sinh lý
Ảnh được cung cấp bởi: K.Sriram, Chennai

Bất thường này được lưu ý vào giữa 3 đến 5 tuổi. Sửa chữa dần dần về xoay ngoài nhẹ xảy ra ở hầu hết trẻ 9 tuổi. Bệnh nhân có vóc dáng bình thường. Tiền sử gia đình có thể xuất hiện tắt bàn chân phẳng. Xét nghiệm chuyên hóa là cần thiết nếu nghi ngờ coi xương. Đầu gối xoay ngoài 1 bên thường xảy ra trong các bệnh lý

Quá trình phục hồi được theo dõi bằng cách do khoảng cách giữa 2 mắt cá trong trong thời gian 6 tháng. Hiếm khi, bệnh lý này kéo dài. Nếu khoảng cách gian mắt cá trong quá 15 cm, phẫu thuật cần được thực hiện. (Chân nứa đầu xương bằng cách kẹp hoặc hướng dẫn đĩa tăng trưởng). Thủ thuật này thường thành công.

21.2 CÁC BỆNH LÝ ÍT PHÓ BIẾN NHƯNG KHÔNG HIỂM

Bệnh Blount's (Xương chày cong lõm vào)



Hình 21.2.1A và B: (A) Bệnh Blount 2 bên ở trẻ 3 tuổi; (B) 1 năm sau khi phẫu thuật
Ảnh được cung cấp bởi: Vijay Sriram, Chennai

Bệnh xương chày cong lõm vào được xác định như kém phát triển phía trong của đầu gân và thân xương chày. Bệnh thường dẫn đến chân vòng kiềng tiến triển hoặc ít nhất là kéo dài. Trẻ thường béo phì và chân vòng kiềng kéo dài quá 3 tuổi. Rất thường gặp tình trạng xoay ra ngoài của đầu gối khi đứng. X quang cho thấy nhô ra của hành xương tăng sáng, trật khớp bên của xương chày, đường xương không đều và dồn rộng và đầu xương dốc ở giữa và không đều. Trong những giai đoạn trẻ xuất hiện thanh xương kém phát triển và tồn thương đầu xương.

Trong những giai đoạn sớm, trẻ dưới 3 tuổi nẹp xương rất hữu ích. Nếu nẹp xương thất bại, phẫu thuật đục xương sửa chữa ở trẻ dưới 3 tuổi trong giai đoạn sớm có thể giải quyết bệnh.

Trong các giai đoạn trễ, sửa chữa trực cơ học cần phối hợp với cắt loại cầu xương và đục đầu xương. Tái phát thường gặp khi điều trị bắt đầu vào giai đoạn trễ của bệnh lý.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Trật khớp gối bẩm sinh



Hình 21.2.2A và B: Trật khớp gối bẩm sinh
Ảnh được cung cấp bởi: K. Sriram, Chennai

Bất thường này có thể xảy ra khi sinh non mổ. Xương chày có thể bị trật khớp trước bên. Lồi cầu xương dài nằm vào trong hố khoeo. Bệnh thường đi kèm với bàn chân khèo và loạn sản khớp hông. Bệnh lý có thể là 1 phần trong hội chứng co cứng khớp, HC Larsen,...

Nắn xương kín chỗ trật khớp thường thành công ở trẻ nhỏ. Điều này đạt được bằng cách kéo dần và nẹp gối khi gấp lại. Kéo dài cơ từ đầu dài trong trường hợp trật khớp không thể sửa chữa.

Sai khớp xương chày bẩm sinh



Hình 21.2.3A và B: Sai khớp xương chày bẩm sinh
Ảnh được cung cấp bởi: K. Sriram, Chennai

Bệnh lý thể hiện với việc xương chày cong ra trước bên. Bệnh u nguyên bào thần kinh xuất hiện ở 50% bệnh nhân. Bệnh hầu hết bị 1 bên. Gãy xương xảy ra trong vòng 2 năm đầu đời.

Rất khó để có thể gắn liền gây xương bệnh lý. Các lựa chọn điều trị ngoại khoa bao gồm: (1) Nẹp định nội tùy và ghép xương (2) Chuyển mạch máu xương mạc (3) Cắt cụt chi kiểu Syme và gắn bộ phận giả. Nếu kết quả điều trị ngoại khoa thất bại liên tiếp và làm ngắn đùi chí, phẫu thuật cắt cụt chi kiểu Syme và gắn bộ phận giả có thể giúp trẻ phục hồi sớm. Hơn nữa, tồn thương tâm lý do phẫu thuật liên tiếp ở trẻ được giảm nhẹ.

Vẹo cột sống bẩm sinh với dấu hiệu trên da



Hình 21.2.4A và B: Vẹo cột sống bẩm sinh với dấu hiệu trên da
Ảnh được cung cấp bởi: K. Sriram, Chennai

Sự phát triển này bắt nguồn từ bất thường cấu trúc cột sống. (Thắt bại khi tạo hình, thắt bại khi phân đốt hay kết hợp c2). Cột sống phát triển cùng thời gian với các cơ quan quan trọng. Bất thường niệu đạo, bất thường tim mạch và những bất thường tùy sống có thể đi kèm với nó. X quang cho thấy dạng và độ trầm trọng của bất thường. Siêu âm thận, siêu âm tim và MRI cột sống được thực hiện trong quá trình đánh giá bệnh nhân. Mảng lồng ở lung cho thấy sự xuất hiện của bất thường trong cột sống.

Mục tiêu là nhằm đạt được cột sống cân bằng ở cuối ki tầng trưởng. Ở trẻ nhỏ, sự phát triển dần nở lồng ngực và phổi là những cảm nhận quan trọng. Biến dạng diễn tiến được điều trị bằng phẫu thuật. Quy trình thay đổi tùy theo độ tuổi, thể loại và độ trầm trọng của biến dạng. Phẫu thuật nên được thực hiện sớm, ngay khi diễn tiến được lưu ý. Sửa chữa những bất thường lớn là rất phức tạp.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Xương sên nằm dọc bẩm sinh

Hình 21.2.5A và B: Xương sên nằm dọc bẩm sinh

Ảnh được cung cấp bởi: K Sriram, Chennai

Bàn chân phẳng cố định là bàn chân hình chiếc thuyền (bàn chân dày Rocker). Xương sên sờ được tại phía lồng bàn chân. Bờ trong lồi. Bệnh có thể 1 bên hoặc 2 bên. Trẻ bình thường có thể bị ảnh hưởng hoặc bệnh có thể là 1 phần trong hội chứng co cứng khớp, nứt đốt sống hoặc bắt thường NST. Xương ghe bị lệch chỗ sang phía lồng bên của xương sên. X quang cho thấy xương sên nằm ở vị trí dọc và nó không thay đổi khi gấp lồng bàn chân.

Điều trị bắt đầu trong giai đoạn sớm trẻ nhỏ. Bàn chân được kéo dần dần như bàn chân ngửa vẹo vào và được nẹp trong khoang từ 6 đến 8 tuần. Nắn xương mõ khớp sên ghe được thực hiện. Ở trẻ bị hội chứng, bắt thường thường tái diễn.

Tật thiếu nửa ngoài xương mác

Hình 21.2.6A đến C: Tật thiếu nửa ngoài xương mác

Ảnh được cung cấp bởi: K Sriram, Chennai

Khuyết xương dài bẩm sinh phổ biến nhất. Bệnh có thể khuyết một phần hoặc mất toàn bộ xương mác. Đường bên của bàn chân có thể mất. Bàn chân có thể bị biến dạng. Các bắt thường bẩm sinh của xương dài hoặc hông có thể đi kèm. Khớp gối có thể có các dây chằng lỏng lẻo. Chân ngắn nhiều mức độ.

Chi cục ngắn đi kèm với bắt thường bàn chân được điều trị bằng phẫu thuật cắt cụt chi kiểu Syme và gắn chi già. Gắn chi già giai đoạn sớm thường cho chức năng tốt. Chi ngắn tương đối nhẹ được điều trị bằng cách kéo dài chi.

Bệnh vẹo cột sống vô căn

Hình 21.2.7A và B: Bệnh vẹo cột sống vô căn

Ảnh được cung cấp bởi: K Sriram, Chennai

Đây là dạng vẹo cột sống phổ biến nhất ở trẻ sau 10 tuổi. Tỷ lệ bé gái với bé trai bị ảnh hưởng là 10:1. Lồng ngực cong về bên phải là bắt thường phổ biến nhất. Bệnh nhân thường có bắt đôi xứng vai, gù xương sườn hay thất lung không đều. Biến dạng này tiếp tục diễn tiến trong quá trình tăng trưởng.

Cách xử trí phụ thuộc vào độ cong và độ trưởng thành của khung xương bệnh nhân. Với trẻ chưa trưởng thành đường cong dao động từ 25 đến 40 độ được điều trị bằng nẹp xương. Nẹp xương phòng ngừa diễn tiến biến dạng. Phẫu thuật được thực hiện với bệnh nhân có đường cong hơn 50 độ. Mục tiêu phẫu thuật là đạt được cân bằng cột sống (mức vai, mức chậu và bình thường ở mặt phẳng cắt dọc). Dung hợp cột sống của cấu trúc cong được thực hiện với các thiết bị. Phẫu thuật biến dạng cột sống có thể tiếp cận từ sau đèn, trước đèn hoặc kết hợp. Quyết định này là tùy vào từng trường hợp cụ thể.

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Tật vẹo cổ do cơ



Hình 21.2.8A và B: Tật vẹo cổ do cơ
Ảnh được cung cấp bởi: K Sriram, Chennai

Bệnh xảy ra do chùng co cùng một hoặc cả 2 đầu của cơ úc chũm. Bệnh lý thường biểu hiện ở trẻ nhỏ với vẹo đầu. Cơ úc chũm sở thay cứng chật và cù đồng cổ bị giới hạn. Bất đối xứng gương mặt có thể xuất hiện và tăng theo quá trình phát triển.

Phẫu thuật là cần thiết để sửa chữa biến dạng này. Cơ co cần được giải phóng cả đầu (Giải phóng 2 đầu). Sửa chữa được duy trì bằng vật lý trị liệu hậu phẫu trong 3 tháng.

Bệnh tật xương bắt toàn



Hình 21.2.9A đến C: Bệnh tật xương bắt toàn
Ảnh được cung cấp bởi: K Sriram, Chennai

Đây là một rối loạn di truyền gây dễ vỡ toàn bộ hệ thống xương. Độ trầm trọng đa dạng, dao động từ một trẻ nhú nhí với nhiều vết gãy xương đến thiếu niên ít gãy xương. Sư đa dạng các đặc điểm lâm sàng do đột biến gen. Xương, dây chằng, ngà răng và cung mạc có những thay đổi do khiếm khuyết collagen loại I. Chấn đoán được hình thành dựa trên các đặc điểm lâm sàng và X quang. Bệnh nhân có dáng hìn Xương biến dạng. Dây chằng lỏng lẻo. Răng trong suét. Cung mạc máu xanh.

Bisphosphonates được sử dụng trong vài năm gần đây. Chúng làm giảm sự hủy xương do hủy cốt bào và tăng mật độ xương. Do đó, giảm tỷ lệ gãy xương.

Bệnh nhân dùng pamidronate (bisphosphonate) sẽ tăng mật độ xương theo đường thẳng tỷ lệ với mỗi lần dùng.

Phẫu thuật được chỉ định ở bệnh nhân bị biến dạng thần xương và bệnh nhân gãy da xương. Phẫu thuật đục đà xương được thực hiện và xương được nối bằng dây nội tuy.

Thiếu đầu gân xương đùi tập trung



Hình 21.2.10A và B: Thiếu đầu gân xương đùi tập trung
Ảnh được cung cấp bởi: K Sriram, Chennai

Bệnh do thất bại trong sự phát triển đầu gân xương đùi và hông. Độ trầm trọng dao động từ xương đùi ngắn cho đến mất hoàn toàn đầu gân xương đùi và ô cối. Chân và bàn chân ở bên tồn thương có thể bình thường hoặc bất thường. Xương đùi ngắn nhiều mức độ. Thông thường, bàn chân bên bị ảnh hưởng nằm đối diện với đầu gân chân bên còn lại.

Trẻ bị ngăn chặn toàn bộ thường hưởng lợi khi dùng dụng cụ già. Thỉnh thoảng, những biến dạng trầm trọng bàn chân sẽ ảnh hưởng đến sự tương thích với bộ phận giả. Phẫu thuật cắt bỏ kiểu Syme và lắp bộ phận giả được chỉ định ở những bệnh nhân này. Với bệnh nhân có hông và khớp gối ốm thường, kéo dài xương đùi là khả dụng.

Sarcoma xương

Hình 21.2.1A và 21.2.1B: Sarcoma xương.
Ảnh được cung cấp bởi: K Sriram, Chennai

X quang cho thấy sự phình to và hủy hoại xương do sự hình thành xương mới. MRI cho thấy khối u có chất lượng cao. Sinh thiết: sarcoma tế bào tròn. Bên cạnh giải phẫu bệnh, hóa trị miễn dịch được thực hiện.

X quang có thể nhầm với viêm cốt tủy mạn tính.

Điều trị cao gồm hóa trị tiền hỗ trợ (chu kỳ hóa trị sử dụng trước phẫu thuật), theo sau là cắt bỏ khối u. Tái xâay dựng chỉ sau khi cắt bỏ khối u. Hóa trị hậu phẫu được tiếp tục tùy theo từng trường hợp (Hóa trị hỗ trợ trị liệu).

Nang xương đơn độc

Hình 21.2.12: Nang xương đơn độc.
Ảnh được cung cấp bởi: K Sriram, Chennai

Đây là một tổn thương cản quang, dạng xương, mở rộng trên hành xương. Phần vỏ mỏng. Tổn thương mở rộng đến dĩa tăng trưởng. Thường gặp ở xương cánh tay và xương đùi. Bệnh lý thường được phát hiện sau gãy xương bệnh lý.

Nang có triệu chứng được điều trị bằng hút dịch và tiêm methylprednisolone. Nang trong xương dài được điều trị bởi việc nạo và ghép xương. Tái phát và dừng phát triển tại dĩa tăng trưởng là các biến chứng thường gặp.

Chia Se Ca Lam Sang

Bệnh trượt đốt sống

Hình 21.3.1A đến 21.3.1C: Trượt đốt sống L5-S1.
Ảnh được cung cấp bởi: Vijay Sriram, Chennai

Bệnh trượt đốt sống được định nghĩa là trượt về trước của một đốt sống trên đoạn bên dưới liên kết. Ở trẻ nhỏ, những dạng thường gặp nhất là loạn sản (bầm sinh) và dạng eo.

Cả 2 dạng đều có thể xảy ra ở bất kỳ lứa tuổi nào ở trẻ nhưng loạn sản có xu hướng xảy ra sớm hơn. Đau lưng, đau hông, đứng đứng bị ảnh hưởng và đau cách hỏi là những triệu chứng thường gặp. Hiếm khi xuất hiện những thương tổn thần kinh bao gồm ảnh hưởng đến bàng quang. Thắt gân cơ hông khèm, veo cột sống, co thắt và hạn chế gấp co là những dấu hiệu phổ biến. Một phim X quang bên là đủ để chẩn đoán trượt đốt sống. Nhìn nghiêng có thể phát hiện những phản kháng khuyết.

MRI hữu dụng khi xuất hiện những tổn thương thần kinh.

Cốt lõi của điều trị—nghỉ ngơi, tránh những hoạt động mạnh, sử dụng thuốc chống viêm giảm đau, và sử dụng nẹp trong những trường hợp nguy cấp—thường giúp giải quyết trượt đốt sống cấp có triệu chứng. Khi điều trị bảo tồn thất bại thì phẫu thuật là cần thiết.

Dung hợp sau bên được chỉ định khi không có bất kỳ triệu chứng thần kinh đáng kể.

Chèn ép và dung ép là cần thiết khi có những triệu chứng thần kinh đáng kể.

21.3 CÁC BỆNH LÝ CẤP CỨU

Hình ảnh	Chú ý	Xử trí
<p>Viêm cốt tủy cấp</p> 	<p>Bệnh gây ra các dấu hiệu nhiễm trùng toàn thân, dấu hiệu viêm khu trú và giả liệt chỉ bị ảnh hưởng. Ở trẻ sơ sinh, da chẩn thương có thể xảy ra. CRP và ESR đều tăng. X quang cho thấy xương mỏ mềm. Siêu âm và MRI giúp xác định vị trí apxe.</p>	<p>Nếu được chẩn đoán sớm, kháng sinh truyền tĩnh mạch có thể kiểm soát nhiễm trùng. Bệnh nhân có thể xuất hiện apxe hoặc bệnh nhân không đáp ứng kháng sinh cần được dẫn lưu.</p> <p>Xương được tái tạo tốt, nhưng đĩa tăng trưởng lán cản có thể bị tiêu hủy.</p>
<p>Viêm khớp nhiễm trùng cấp</p> 	<p>Viêm khớp nhiễm trùng cấp là một cấp cứu. Bệnh lây truyền qua đường máu cho bao hoạt dịch trong nhiễm trùng huyết thoảng qua lá nguyên nhân phổ biến nhất của viêm khớp nhiễm trùng ở trẻ em. Trong hầu hết các trường hợp, chỉ có 1 khớp bị ảnh hưởng và hông là phổ biến nhất. Vi khuẩn gây bệnh phổ biến nhất là <i>Staphylococcus aureus</i>. Biểu hiện lâm sàng bao gồm sốt, đau, không khiêng nặng và quan trọng nhất là giả biến.</p>	<p>Tăng bạch cầu, tăng ESR và CRP là những kết quả xét nghiệm thường gặp. Siêu âm hoặc MRI có thể được thực hiện nhằm cung cấp chẩn đoán.</p> <p>Điều trị cấp cứu: Hút ngay lấp tức khớp bị ảnh hưởng thông qua rach khớp nên được thực hiện. Chèn ép sớm có thể cứu được khớp.</p> <p>Các biến chứng bao gồm sỏi nhiễm trùng toàn thân, viêm khớp chưa trưởng thành, đóng xương, rối loạn tăng trưởng, iết bao hoạt dịch, xơ hóa khớp, cung khớp và nhiễm trùng kéo dài.</p>
<p>Gãy đầu trên lồi cầu xương cánh tay</p> 	<p>Độ tuổi mà bệnh gãy đầu trên lồi cầu xương cánh tay xảy ra nhiều nhất là từ 5 đến 7 tuổi. Té với tay bị dập quá mức là cơ chế thường gặp nhất của tổn thương.</p> <p>Các tổn thương thần kinh trục và thần kinh giữa kèm theo có thể xảy ra trong quá trình gãy lệch. Động mạch cánh tay cũng có thể bị tổn thương. Những chấn thương di kèm ở cổ tay và vai cũng nên được xem xét. X quang là cần thiết cho chẩn đoán và tiếp cận lệch chỗ của vết gãy.</p>	<p>Những gãy xương không lệch chỗ có thể được điều trị bằng bô nẹp thạch cao. Gãy xương lệch chỗ được điều trị như cấp cứu. Vì khi chậm trễ điều trị có thể gây phình đáng kể khuỷu tay dẫn đến khô khän trong giảm nhẹ vết gãy và thiếu máu Volkmann.</p> <p>Nắn xương kín hoặc hở với cố định dây "K" là kiểu điều trị cho gãy xương lệch chỗ.</p> <p>Veo khuỷu tay vào trong là biến chứng thường gặp nhất của gãy xương này.</p>

Hình 21.3.1A và B: (A) Gãy trật khớp đầu trên lồi cầu xương cánh tay; (B) X quang hàn phẫu. *Anh được cung cấp bởi:* K. Sriram, Chennai

Hình ảnh

Chú ý

Xử trí

Trượt móm đầu xương đùi (TMDXD)



Hình 21.3.4A và B: (A) TMDXD bằng T; (B) Pinning *in situ*
Anh được cung cấp bởi: Vijay Sriram, Chennai

Trượt móm đầu xương đùi (TMDXD) gây ra khi móm đầu xương đùi lệch khỏi vị trí inh thường tương đối với cẳng xương đùi. Bệnh thường gặp ở thiếu niên. Bệnh có thể cấp,慢 hay cấp trên nền慢. Trượt ổn định là khi bệnh nhân có thể khiêng nặng nhưng thấy đau và dang không ổn định là bệnh nhân không thể khiêng nặng.

Béo phì, nhược giáp, thiếu hormone tăng trưởng và suy thận慢 thường đi kèm với bệnh lý này.

Bệnh nhân thường biểu hiện nhiều mức độ khác nhau của đau và xoay ngoài hông bị ảnh hưởng. Vài bệnh nhân còn thấy đau quy chiếu sau gối.

Trượt cố định nên được ghim chặt *in situ*. Trượt không cố định có thể được ghim *in situ*, hoặc cố định giảm nhẹ với phẫu thuật lệch chỗ an toàn và ghim.

Ghim dự phòng hông bình thường đối diện được thực hiện trong những bệnh lý nội tiết hay suy thận.

Những biến chứng bao gồm AVN, hủy sụn và viêm khớp hông giai đoạn sớm.

21.4 CÁC HỘI CHỨNG

Hội chứng co cứng đa khớp bẩm sinh



Hình 21.4.1A và B: Hội chứng co cứng đa khớp bẩm sinh
Anh được cung cấp bởi: K. Sriram, Chennai

Bệnh lý được đặc trưng bởi co cứng cơ da và vị trí bẩm sinh. Cơ được thay thế bằng mô mỡ và mô mỡ. Bệnh xảy ra ngẫu nhiên. Tất cả 4 chi đều bị ảnh hưởng trong 60% bệnh nhân. Chi dưới bị ảnh hưởng trong 25%. Xoay vai, di dạng khuỷu tay, gấp cổ tay, trật khớp hông, di dạng đầu đùi và bàn tay khoeo là những di dạng thường gặp.

Mục tiêu điều trị là đem các chi trở lại vị trí chức năng. Vật lý trị liệu và nẹp xương là cần thiết ở trẻ nhỏ và thời kỳ sớm nhằm giảm chứng co cứng. Những biến dạng do bàn chân khoeo, co cứng gối và lệch vị trí hông rất cứng. Phẫu thuật là cần thiết để sửa chữa chúng. Với quá trình phát triển các vật lý trị liệu, bệnh dần được cải thiện.

Chứng loạn sán sụn



Hình 21.4.2: Chứng loạn sán sụn
Anh được cung cấp bởi: K. Sriram, Chennai

U loạn sán sụn là một dạng u sụn lành tính ở hành xương của xương dài. Chứng loạn sán sụn (bệnh Ollier) được định nghĩa là sự hiện diện của ít nhất 3 u loạn sán sụn. Bệnh cảnh lâm sàng đa dạng (số lượng, vị trí và tuổi khởi phát). Biểu hiện lâm sàng có thể là gãy xương bệnh lý hoặc rối loạn tăng trưởng.

Nguy cơ chuyển biến ác tính tồn tại dù rất ít.

Điều trị ngoại khoa được chỉ định trong những trường hợp biến chứng, như, chèn ép lên thần kinh hay mạch máu, đau trong hoạt động thường ngày hay bệ ngoài không dẹp mắt. Những biến dạng trầm trọng của chân và tay trước cũng cần được phẫu thuật.

Chứng đa tăng sinh xương di truyền



Hình 21.4.3: Chứng đa tăng sinh xương di truyền
Anh được cung cấp bởi: K Srinivas, Chennai

Nhiều u xương được bao bì sụn xảy ra trong khung xương. Hành xương của xương dài rộng và tao hình kẽm. Tăng sinh xương dạng phẳng hay tăng sinh xương dạng cuồng xuất hiện từ vỏ. Bệnh là một rối loạn di truyền mang tính trội với biểu hiện da dạng.

Chi định cắt bỏ những u tăng sinh ngoài là chèn ép thần kinh hay mạch máu, đau trong hoạt động thường ngày hay vẻ ngoài không đẹp mắt. for excision of exostosis are: pressure on a nerve or blood vessel, pain during daily activities or the appearance may be unsightly. Những biến dạng trầm trọng của chân và tay trước cũng cần được phẫu thuật.

Chia Se Ca Lam Sang

Chia Se Ca Lam Sang

Phần 22

Hình Ảnh Nhi Khoa

Chia Se Ca Lam Sang

- 22.1 Ô Bụng
- 22.2 Não
- 22.3 Lồng Ngực
- 22.4 Bầm Sinh (Đa cơ quan)
- 22.5 Hệ cơ Xương

22.1 Ô BÚNG 463

- ♦ Viêm Ruột Thừa 463
- ♦ Sỏi Ruột Thừa kèm Tắc Ruột 463
- ♦ Hội Chứng Budd-Chiari 463
- ♦ Choledochal Cyst 464
- ♦ Hep Môn Vị Phi Đại Bẩm Sinh 464
- ♦ Máu Kinh Âm Đạo 464
- ♦ Tắc Ruột 465
- ♦ Lòng Ruột 465
- ♦ Viêm Túi Thừa Meckel 465
- ♦ U Nang Bì Buồng Trứng 466
- ♦ Hội Thành Ruột 466
- ♦ Khi Phúc Mạc 466

22.2 NÃO 467

- ♦ Hep Cổng Não 467
- ♦ U Sọ Hầu 467
- ♦ Hội Chứng Dandy-Walker 467
- ♦ Viêm Mang Não 468
- ♦ Bệnh Áu Trùng Sán Dây Lợn ở Não 468
- ♦ Chấn Thương Chu Sinh 468
- ♦ U Sao Bảo Lồng 469
- ♦ U Thần Kinh Đêm Cầu Não 469
- ♦ U Lao 469
- ♦ Bệnh Xơ Cứng Cù 470

22.3 LỐNG NGỰC 470

- ♦ Di Dạng Đông Tĩnh Mạch 470
- ♦ Nang Phế Quản 470
- ♦ Loạn Sản Phế Quản Phổi (BPD) 471
- ♦ Di Dạng Nang Tuyền Bẩm Sinh (CCAM) 471
- ♦ Thoát Vị Cơ Hoành Bẩm Sinh 471
- ♦ Khi Thủng Thủy Phổi Bẩm Sinh (CLE) 472
- ♦ Bệnh Màng Trong 472

♦ Ap Xe Phổi 472

- ♦ U Lymphoid 473
- ♦ Vi Sỏi Phế Nang 473
- ♦ Bệnh Phổi Biệt Lập 473
- ♦ Trần Khi Màng Phổi Áp Lực 474
- ♦ Hội Lưu Tĩnh Mạch Bất Thường Hoán Toàn 474
- ♦ Dị Dạng Vòng 474

22.4 BẨM SINH (DA CƠ QUAN) 475

- ♦ Nang Khe Mang 475
- ♦ Nang Hygroma 475
- ♦ Thoát Vị Màng Não tuy kèm Bất Sản Xương Cut 475
- ♦ Nang Giáp Luối 476

22.5 HỆ CƠ XƯƠNG 476

- ♦ Nang Xương Phinh Mạch 476
- ♦ Bệnh Mô Liền Kết —Xương Gót Ghe 476
- ♦ Trật Khớp Hàng Bẩm Sinh 477
- ♦ Sac Côn Ewing 477
- ♦ Loạn Sản Xơ 477
- ♦ Hemophilia 478
- ♦ Bệnh Mô Bảo Langerhan 478
- ♦ Mucopolysaccharidosis 478
- ♦ U Xơ Không Vôi Hóa 479
- ♦ Bệnh Tao Xương Bất Toản 479
- ♦ Sac Côn Xương 479
- ♦ U Dạng Xương 480
- ♦ Viêm Xương Tủy 480
- ♦ Bệnh Xương Hóa Đà 480
- ♦ Bệnh Perthes 481
- ♦ Cồi Xương 481
- ♦ Bệnh Scurvy 481
- ♦ Thalassemia 482
- ♦ Bệnh Lao Mắt Cá Chân 482
- ♦ Viêm Ngón Tay/Chân do Lao 482

22.1 Ố BỤNG

Hình Ảnh

Chú Ý

Viêm Ruột Thừa



Hình 22.1.1A và B: Viêm ruột thừa

Hình ảnh siêu âm cắt dọc (Hình 22.1.1A) và cắt ngang (Hình 22.1.1B) cho thấy cấu trúc hình cắt cát, không nhu động, không nén ép được, hình ống, dân rộng (mũi tên) trong hố chậu phải ở trẻ bị đau bụng. Thảm nhiễm mờ tăng âm xung quanh cấu trúc này.

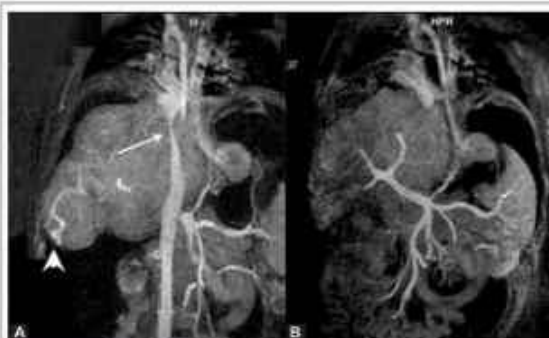
Sỏi Ruột Thừa Và Tắc Ruột



Hình 22.1.2: Sỏi ruột thừa và tắc ruột

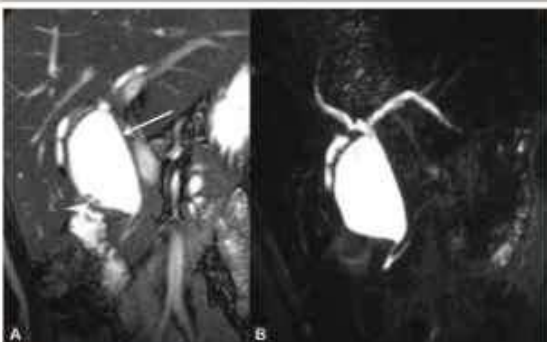
Các quai ruột non dân chứa đầy dịch (mũi tên trắng) quan sát được trên phim XQ thẳng chụp bụng. Sỏi ruột thừa nhỏ, cán quang lớn (mũi tên đen) nằm trên cánh chậu phải

Hội Chứng Budd-Chiari



Hình 22.1.3A và B: Hội chứng Budd-Chiari

MRI chụp mạch (Hình 22.1.3A) cho hình ảnh tương phản tối da (MIP) cho thấy lòng tĩnh mạch chủ dưới hép thuận dài đoạn trong gan. Một số kênh hàng hé uốn khúc (mũi tên đầu) quan sát được diện ngoài của gan. Tĩnh mạch cửa và các nhánh cửa nó xuất hiện bình thường trong pha tĩnh mạch cửa (Hình 22.1.3B).

Nang Ông Mật Chú

Hình 22.1.4A và B: Nang ống mật chú

MRI TRUE FISP tái tạo hình theo mặt phẳng đứng dọc (Hình 22.1.4A) cho thấy dân ông mật chú thành 1 nang lớn (mũi tên). Quan sát được 2 viên sỏi nhỏ (mũi tên đầu) trong nang mật. Đường mật trong gan và ống tuy xuất hiện bình thường. MRCP (Hình 22.1.4B) thể hiện nang mật, đường mật trong gan và ống tuy tốt hơn.

Hẹp Phì Đại Môn Vị Bẩm Sinh

Hình 22.1.5A và B: Hẹp phì đại môn vị bẩm sinh.

Bóng dạ dày lớn (mũi tên) quan sát trên phim XQ bụng tư thế đứng. XQ dạ dày với Barit (22.1.5B) biểu hiện ống môn vị chít hẹp kéo dài (mũi tên).

Máu kinh âm đạo

Hình 22.1.6A và B: Máu kinh âm đạo

Siêu âm ổ bụng (Hình 22.1.6A) biểu hiện hình ảnh âm đạo dân rộng (V) giàu âm bên trong. Kích thước tử cung bình thường trên dò. Siêu âm qua âm đạo (Hình 22.1.6B) xác định sự tồn tại máu kinh trong âm đạo (V).

Hình ảnh

Chú ý

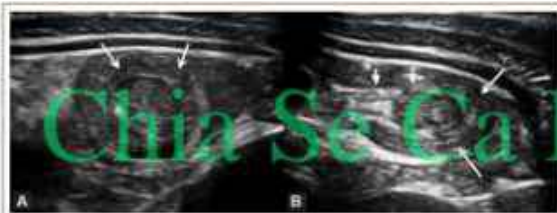
Tắc ruột



Hình 22.1.7: Tắc ruột

Chụp CT ổ bụng hướng trực có tiêm thuốc cản quang quan sát những quai ruột non dãn lớn lồng chứa nhiều dịch (mũi tên) ở trè bị tắc ruột.

Lồng ruột



Hình 22.1.8A và B: Lồng ruột

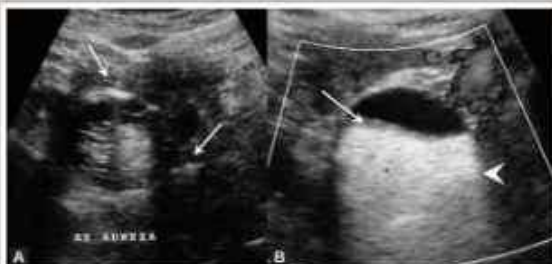
Siêu âm cắt ngang (Hình 22.1.8A) cho thấy "dấu hiệu hình bia bân" điển hình (mũi tên) gây ra do 1 đoạn ruột lồng vào trong đoạn ruột khác. Siêu âm cắt dọc (Hình 22.1.8B) cho thấy sự xuất hiện phân lớp của quai ruột bên ngoài (mũi tên dài) và quai ruột bên trong (mũi tên ngắn).

Viêm túi thừa Meckel



Hình 22.1.9A và B: Viêm túi thừa Meckel

Chụp CT cản quang hướng trực (Hình 22.1.9A) và tái tạo hình theo mặt phẳng đứng dọc (Hình 22.1.9B) cho thấy một cấu trúc cắt cụt, hình ông, dân rộng, thành ngầm thuốc (mũi tên) tách từ đoạn xa hồi tràng gấp ở trẻ đau bụng cấp tính. Có sự thâm nhiễm mờ xung quanh mạc treo ruột.

U Nang Bì Buồng Trứng

Hình 22.1.10A và B: U nang bì buồng trứng

Tổn thương đang khởi tròn có ranh giới rõ quan sát trên hình ảnh siêu âm cả 2 buồng trứng. Tổn thương ở buồng trứng phải (Hình 22.1.10A) gồm nhiều mặt phản cách âm dạng đường phức tạp (mũi tên). Tổn thương phản phụ bên trái (Hình 22.1.10B) biểu hiện một mảng dịch (mũi tên) với nhiều thành phần âm và có tăng âm phía sau (mũi tên đầu).

Hơi Trong Thành Ruột

Hình 22.1.11: Hơi Trong Thành Ruột

Một dạng đường của khí ngoài lồng ruột (mũi tên) thấy ở trong thành ruột non, đánh giá tốt hơn ở dọc bờ bên của quai ruột khi chụp XQ ở bụng tư thế nằm ngửa.

Chia Sẻ Ca Lam Sang**Khí Phúc Mạc**

Hình 22.1.12: Khí phúc mạc

Chụp XQ ở bụng tư thế đứng cho thấy một lượng lớn khí tự do (mũi tên) bên trong khoang phúc mạc, thấy rõ hình dạng 2 vòng hoành. Bóng các tạng cũng như các quai ruột bị đẩy xuống phía dưới.

22.2 NÃO

Hình Ánh

Chú Ý

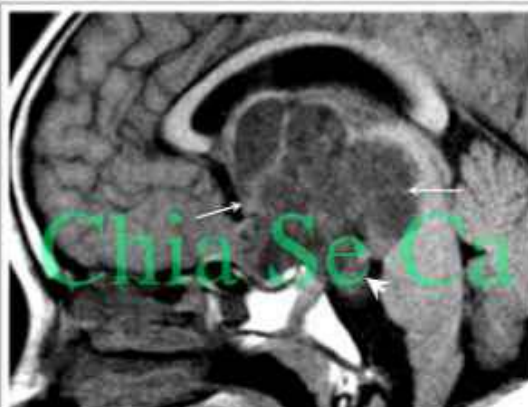
Hẹp Cổng Não



Hình 22.2.1A và B: Hẹp cổng não

MRJ T1W (Hình 22.2.1A) và T2W (Hình 22.2.1B) dựng hình theo mặt phẳng đứng dọc cho thấy dân não thất ba (mũi tên) thứ phát sau hẹp cổng não (mũi tên đầu). Cả 2 não thất bên cũng bị dân rộng. Một nang phía sau (mũi tên đen) được phát hiện tinh cò.

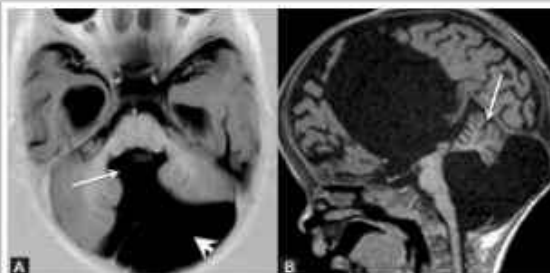
U Sọ Hầu



Hình 22.2.2: U sọ hầu

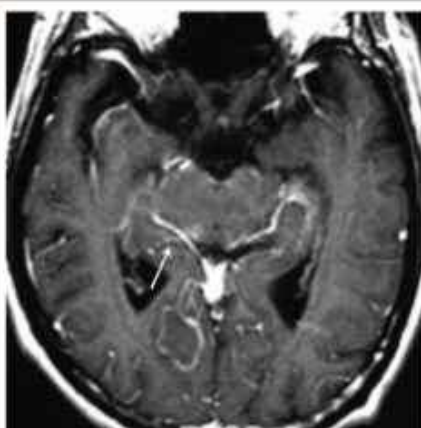
MRJ T1W dựng hình theo mặt phẳng đứng dọc biểu hiện 1 tổn thương dạng nang lớn ở ngoài nhu mô não, chia nhiều thùy, nằm vùng trên yên. Nó chèn ép và đẩy não giữa ra phía sau. Thấy được 1 cấu trúc dạng đặc (mũi tên đầu) nằm dọc bờ sau dưới khói đỏ.

Hội Chứng Dandy-Walker



Hình 22.2.3A và B: Hội chứng Dandy-Walker

MRJ T1W hướng trực (Hình 22.2.3A) cho thấy giảm sản nhộng tiêu não. Não thất bồn (mũi tên) với bê hành tiêu não (mũi tên đầu) thông nhau, tạo hình ảnh lỗ khóa đặc trưng. MRJ T1W dựng hình theo mặt phẳng đứng dọc (Hình 22.2.3B) cho thấy hố sau lớn với sự di chuyển lên trên của tiêu não (mũi tên) và hội lưu các xoang. Hình ảnh não úng thủy do có chèn ép não thất bồn và cổng não.

Viêm Màng Não

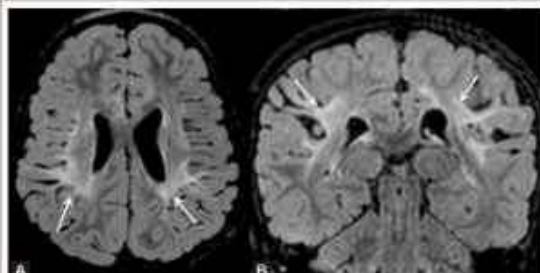
Hình 22.2.4: Viêm màng não

MRI T1W hướng trục có tiêm thuốc cản quang cho thấy hình ảnh mảng mềm ngầm thuốc (mũi tên) dọc bờ quanh trung não.

Bệnh Áu Trùng Sán Dây Lợn Ở Não

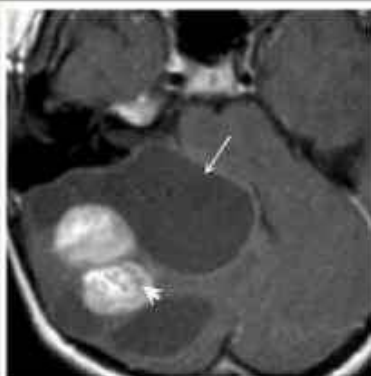
Hình 22.2.5A và B: Bệnh áu trùng sán dây lợn ở não

MRI T2W (Hình 22.2.5A) và T1W hướng trục có tiêm thuốc cản quang (Hình 22.2.5B) biểu hiện một tổn thương ngầm thuốc dạng vòng tròn nhỏ (mũi tên) ở chất xám dưới vỏ thùy thái dương phải. Viền phủ nguồn gốc mạch xung quanh nhìn thấy trên hình ảnh T2W. Chú ý cấu trúc dạng nốt lựong trung cho đầu sán (mũi tên đầu) dọc mép tổn thương.

Chấn Thương Chu Sinh

Hình 22.2.6A và B: Chấn thương chu sinh

MRI T1W hướng trục (Hình 22.2.6A) và dựng hình theo mặt phẳng đứng ngang (Hình 22.2.6B) biểu hiện tăng cường độ tín hiệu xung quanh não thất (mũi tên). Dẫn nhẹ 2 não thất bên được xem là thứ phát sau mặt thể tích chất trắng.

U Sao Bào Lông

Hình 22.2.7: U sao bào lông

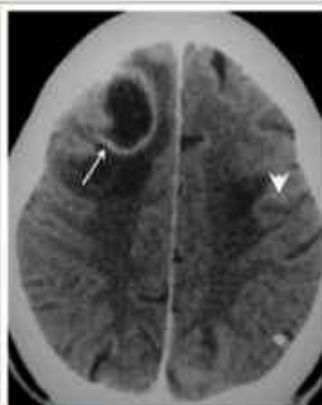
MRI T1W hướng trục có tiêm thuốc cản quang biểu hiện I tổn thương dạng nang lớn (mũi tên) có một nốt ở thành nang (mũi tên đầu) xuất hiện nửa bên cầu đại não phải.

U Thần Kinh Dẹm Cầu Não

Hình 22.2.8A và B: U thần kinh đệm cầu não

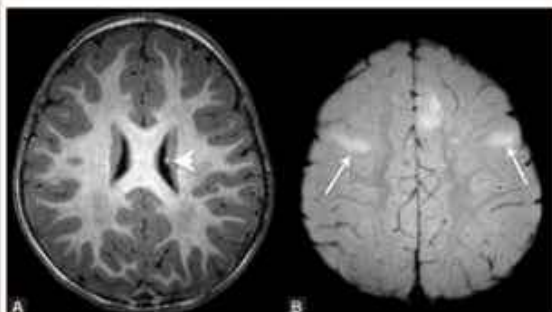
MRI T1W mặt phẳng đứng dọc (Hình 22.2.8A) và T2W mặt phẳng đứng ngang (Hình 22.2.8B) cho thấy I tổn thương giới hạn rõ (mũi tên) xuất hiện cầu não và rãnh hành cầu. Nó giảm tín hiệu trên T1 và tăng trên T2, không ngấm thuốc trên phim tiêm thuốc.

Cứu Se Ca Lam Sang

U Lao

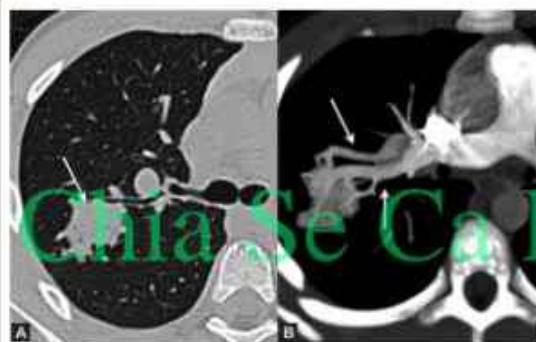
Hình 22.2.9: U Lao

CT hướng trục tiêm thuốc cản quang cho thấy tổn thương có viền ngầm thuốc, hình bầu dục, ranh giới rõ (mũi tên) ở vỏ não thùy trán phải với phủ nguồn gốc mạch xung quanh. Một ít tổn thương ngầm thuốc khác nhỏ hơn (mũi tên đầu) xuất hiện rải rác trong nhu mô não.

Bệnh Xơ Cứng Cù

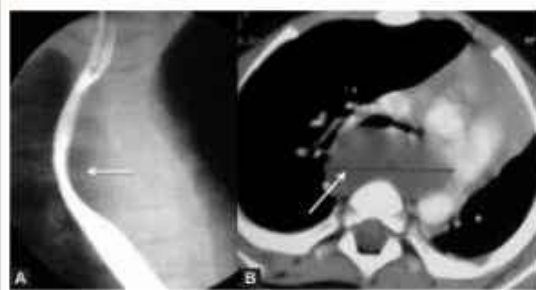
Hình 22.2.10A và B: Bệnh xơ cứng cù

MRI T1W hướng trục (Hình 22.2.10A) và GRASE (Hình 22.2.10B) xuất hiện nhiều nốt (mũi tên) ở vỏ cả 2 bán cầu não. Chú ý một hamartoma dưới mảng nội tuy (mũi tên) rất nhỏ dọc bờ bên của não thất trái.

22.3 LỐNG NGỨC**Dị Dạng Động Tĩnh Mạch**

Hình 22.3.1A và B: Dị dạng động tĩnh mạch

CT hướng trục độ phân giải cao (Hình 22.3.1A) cho thấy 1 đám mờ không có ranh giới rõ (mũi tên), ở thùy trên phổi phải. Chụp CT mạch có tái tạo lại cấu trúc cho hình ảnh có sự tương phản tối tối da (MIP) (Hình 22.3.1B) thấy được nuôi dưỡng động mạch và sự dẫn lưu tĩnh mạch của dị dạng tĩnh mạch.

Nang Phế Quản

Hình 22.3.2A và B: Nang phế quản

Nód Barit (Hình 22.3.2A) cho thấy thực quản (mũi tên) bị chèn ép và đẩy ra phía trước vị tồn thương khu trú phía sau. CT tiêm thuốc对比 quang mặt phẳng ngang (Hình 22.3.2B) thể hiện tồn thương tỵ trọng dịch (mũi tên) hình bầu dục ở trước cột sống, nở đầy khi quản ra trước.

Hình Ảnh

Chú Ý

Loạn Sán Phễu Quản Phổi (BPD)

Hình 22.3.3A và B: Loạn sán phễu quản phổi

Chụp XQ ngực thẳng (Hình 22.3.3A) cho thấy các đám xơ không đồng đều. CT phân giải cao (Hình 22.3.3B) biểu lộ các vùng xơ dạng lưới thô. Hai bên quan sát được nhiều nang rất nhỏ.

Dị Dạng Nang Tuyến Bẩm Sinh (CCAM)

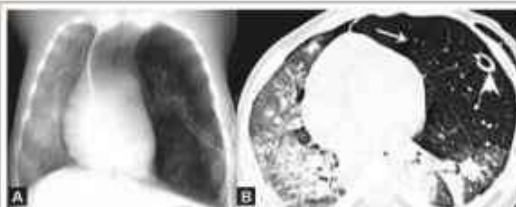
Hình 22.3.4A và B: Dị dạng nang tuyến bẩm sinh (CCAM)

Chụp XQ ngực (Hình 22.3.4A) biểu hiện một tổn thương dạng nang nhiều vách ngăn (mũi tên) ở thùy dưới phổi trái. CT mặt phẳng đứng ngang (Hình 22.3.4B) bộc lộ rõ tổn thương này (mũi tên).

Thoát Vị Hoành Bẩm Sinh

Hình 22.3.5A và B: Thoát vị hoành bẩm sinh

Chụp XQ ngực thẳng (Hình 22.3.5A) một trẻ nhỏ cho thấy nhiều đám mờ không thuận nhất với các mức nước mực hơi (mũi tên) ở phần giữa và thấp hơn của nắp ngực bên trái. CT mặt phẳng ngang (Hình 22.3.5B) biểu lộ các quai ruột (mũi tên) nằm trong phần sau ngoài nắp ngực trái gợi ý 1 thoát vị Bochdalek.

Khi Thũng Thủy Phổi Bẩm Sinh (CLE)

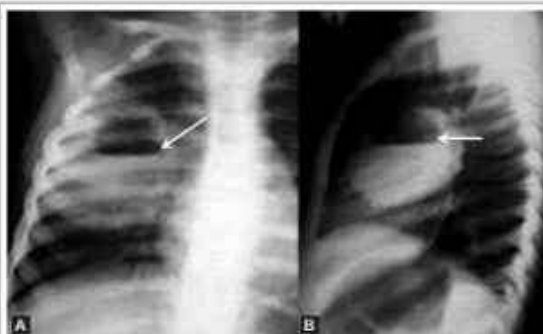
Hình 22.3.6A và B: Congenital lobar emphysema (CLE)

Tạo hình ảnh ở mặt phẳng đứng ngang mổ phòng chụp XQ ngực thẳng (Hình 22.3.6A) ở một trẻ nhỏ suy hô hấp thể hiện sự căng dãn quá mức phổi trái chèn ép sang phổi phải. CT phân giải cao (Hình 22.3.6B) biểu lộ thùy trên phổi trái dày tăng sáng (mũi tên) với sự đe đầy trung thất. Một ống ICD (mũi tên đầu) phát hiện ngẫu nhiên có lẽ do tổn thương dễ nhầm lẫn với trùn khi màng phổi. Chú ý đám đông đặc phổi hợp hai bên.

Bệnh Màng Trong

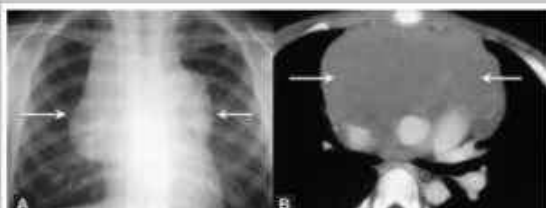
Hình 22.3.7: Bệnh màng phổi trong

Chụp XQ ngực thẳng ở một trẻ sơ sinh biểu hiện rõ hình mờ kinh đặc cùng với dang lưới nốt và một hình phế quản chưa khí ở trẻ sinh non có các triệu chứng suy hô hấp.

Áp xe Phổi

Hình 22.3.8A và B: Áp xe phổi

Chụp XQ ngực thẳng (Hình 22.3.8A) và nghiêng (Hình 22.3.8B) biểu lộ 1 ổ áp xe lớn thành dày (mũi tên) với mức nước mực hơi, trong thùy giữa phổi phải.

U LymphoHình 22.3.9A và B: **U Lympho**

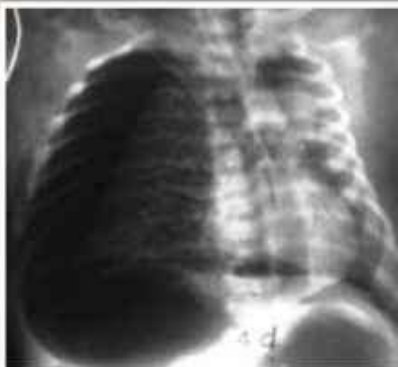
Chụp XQ ngực thẳng (Hình 22.3.9A) biểu lộ các đám mờ trung thất hai bên (mũi tên). CT mặt phẳng ngang có tiêm thuốc cản quang (Hình 22.3.9B) cho thấy 1 khối ở trung thất trước (mũi tên) bọc 1 phần các mạch máu trong trung thất. Sinh thiết dưới hướng dẫn CT cho kết quả là bệnh Hodgkin.

Bệnh Vi Phổi Phè NangHình 22.3.10A và B: **Bệnh vi phổi phè nang**

Chụp XQ ngực thẳng (Hình 22.3.10A) cho thấy hình ảnh dạng lưới tăng tỷ trọng của tổ chua kẽ. CT phản giải cao (Hình 22.3.10B) biểu hiện dày vách và mô kẽ trong thùy phổi với những đám mờ phè nang và vôi hóa/cốt hóa mảng phổi và vách lan tỏa.

Bệnh Phổi Biệt LậpHình 22.3.11A và B: **Bệnh phổi biệt lập**

Chụp XQ ngực thẳng (Hình 22.3.11A) cho thấy 1 đám mờ ranh giới không rõ ràng (mũi tên) ở thùy dưới phổi phải. CT tiêm thuốc đồi quang mặt phẳng đứng ngang (Hình 22.3.11B) thể hiện dày là một tổn thương hoại tử do l nhánh động mạch hệ thống tách từ động mạch chủ (mũi tên đầu), xác định nó là biệt lập.

Tràn Khí Màng Phổi Áp Lực

Hình 22.3.12: Tràn khí màng phổi áp lực

Chụp XQ ngực thẳng cho thấy tràn khí màng phổi phái sô lượng lớn với trung thất dịch sang bên trái, dão lòn cơ hoành và dây lồi phổi phái sang bên đối diện.

Hội Lưu Tĩnh Mạch Phổi Bất Thường Hoàn Toàn

Hình 22.3.13: Hội lưu tĩnh mạch phổi bất thường hoàn toàn

CT tái cấu trúc mạch của 1 cầu bé 12 tuổi thể hiện các tĩnh mạch phổi hợp nhất thành 1 thân chung sau đó đổ vào tĩnh mạch chủ trên dẫn rộng.

Dị Dạng Vòng Mạch

Hình 22.3.14A và B: Dị dạng vòng mạch

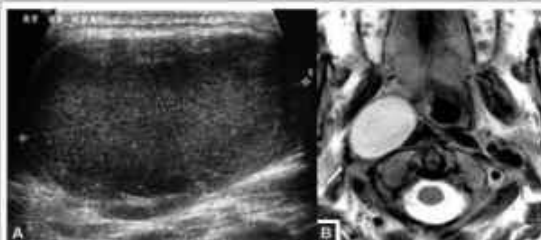
Chụp CT mạch hướng mặt phẳng ngang (Hình 22.3.14A) cho hình ảnh tương phản tối đa (MIP) thể hiện một cung động mạch chủ bên phải bất thường của động mạch dưới đơn trái (mũi tên) tạo ra một dị dạng vòng mạch và ép vào khí quản (mũi tên đầu), tồn thương này được đánh giá tốt hơn trên phim chụp CT nêm thuốc đổi quang mặt phẳng đứng dọc (Hình 22.3.14B).

22.4 BẤM SINH (ĐA CƠ QUAN)

Hình Ảnh

Chú Ý

Nang Khe Mang



Hình 22.4.1A và B: Nang khe mang

Siêu âm cắt dọc (Hình 22.4.1A) cho thấy 1 nang thành dày, hình bầu dục, giàu âm bên trong nằm dọc 1/3 trên cơ ức đòn chẩm. MRI T2W mặt phẳng ngang vùng cổ (Hình 22.4.1B) biểu lộ 1 tổn thương dạng nang có thành dày, hình bầu dục (mũi tên) trong vùng cạnh hẫu phải.

Nang Hygroma



Hình 22.4.2A và B: Nang hygroma

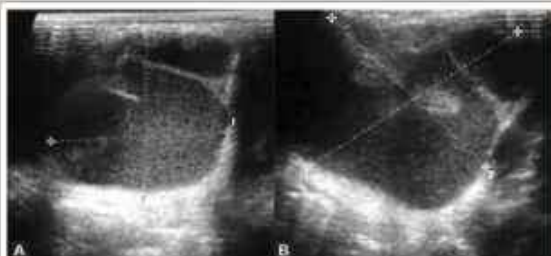
MRI T2W theo mặt phẳng ngang (Hình 22.4.2A) và mặt phẳng đứng ngang (Hình 22.4.2B) biểu hiện tổn thương dạng nang lớn, nhiều vách ngăn (mũi tên) nằm dọc theo mặt trai cổ cùng với cường độ tín hiệu cao của dịch bên trong. Một trong số các nang ở hình ảnh MRI mặt phẳng ngang biểu lộ tín hiệu thấp hơn với mức dịch -- dịch gợi ý sự xuất hiện chảy máu bên trong nang.

Thoát Vị Màng Não Tuý Với Bất Sản Xương Cứng



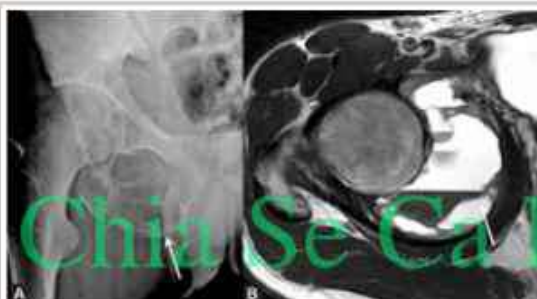
Hình 22.4.3A và B: Thoát vị màng não tuỷ với bất sản xương cứng

MRI mặt phẳng đứng dọc TIW (Hình 22.4.3A) và T2W (Hình 22.4.3B) cho thấy 1 túi lớn kéo dài ra sau (mũi tên) của màng cứng trong vùng ngực thắt lưng. Các rễ thần kinh bị kéo dài xuất hiện cùng với tủy sống bám thấp. Có sự dính các đốt sống thắt lưng với nhau và bất sản xương cứng.

Nang Giáp Lưỡi

Hình 22.4.4A và B: Nang giáp lưỡi

Siêu âm cắt ngang (Hình 22.4.4A) và cắt dọc (Hình 22.4.4B) cho thấy tồn thương dạng nang ở đường giữa dưới xương móng cỏ thành dày, nhiều vách và giàu âm bên trong. Tăng cường độ âm phía sau nang.

22.5 HỆ CƠ XƯƠNG**Nang Phình Mạch**

Hình 22.5.1A và B: Nang phình mạch

Chụp vùng hố chậu phải tư thế đứng (Hình 22.5.1A) cho thấy một tồn thương tiêu bê xương, phồng rộng (mũi tên) xuất hiện ở cánh chậu với vỏ móng và mảng trong xương được bảo tồn. MRI T2W mặt phẳng ngang (Hình 22.5.1B) biểu hiện nhiều mực dịch--dịch (mũi tên) nằm trong các khoảng trống nang xương.

Bệnh Xương Liên Kết—Xương Gót Ghe

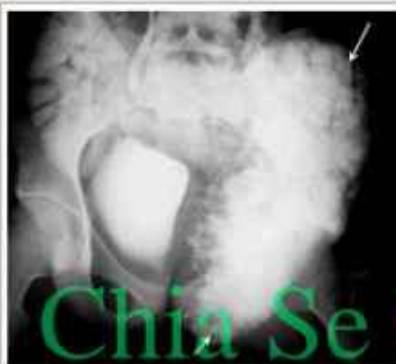
Hình 22.5.2A và B: Bệnh xương liên kết—xương gót ghe

Chụp XQ nghiêng bàn chân (Hình 22.5.2A) cho thấy mô xơ liên kết xương gót ghe (mũi tên), nó cũng được quan sát rõ trên phim MRI T2W mặt phẳng đứng dọc (Hình 22.5.2B).

Trật Khớp Hông Bầm Sinh

Hình 22.5.3A và B: Trật khớp hông bầm sinh

Chụp XQ thẳng cả 2 khớp hông (Hình 22.5.3A) cho thấy ổ cồi trái nồng và chỏm xương đùi bị dịch chuyển lên trên và ra ngoài so với vị trí bình thường kèm theo bằng chứng của sự tái tạo. MRI T2W mặt phẳng dọc ngang (Hình 22.5.3B) biểu lộ loạn sản và bầm trật khớp, ổ cồi nồng và đảo lộn giữa viên ổ cồi (mũi tên) và bao khớp.

Sac cốt Ewing

Hình 22.5.4: Sac cốt Ewing

Chụp XQ thẳng khung chậu cho thấy nhiều tổn thương đặc xương lớn (mũi tên), có thể lan rộng cùng với các bờ ranh giới không rõ xuất hiện ở nửa khung chậu trái.

Chia Sẻ Ca Lam Sang**Loạn Sản Xơ**

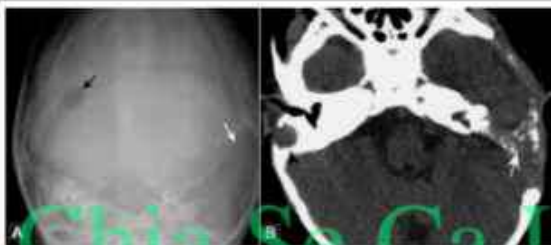
Hình 22.5.5: Loạn sản xơ

Chụp XQ thẳng cánh tay biểu lộ di dạng xương cánh tay như 1 hậu quả của mềm xương. Sự phồng rộng của xương kèm 1 chỗ gãy cứng với tăng tỷ trọng trong thân xương xương giống như bóng được quan sát ở đầu gần của xương.

Hemophilia

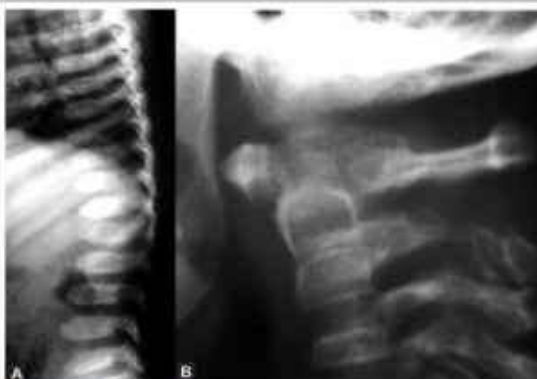
Hình 22.5.6: Hemophilia

Chụp XQ thẳng khớp gối cho thấy loãng xương dạng bè thô ở các đầu xương chày và xương đùi. Rõng khuyết gian lồi cầu (mũi tên) cũng xuất hiện trên hình.

Bệnh Mô Bào Langerhan

Hình 22.5.7A và B: Bệnh mô bào Langerhan

Chụp XQ thẳng hộp sọ (Hình 22.5.7A) cho thấy tồn thương tiêu xương ranh giới rõ (mũi tên) tạo "hình hốc" đặc trưng. CT sọ não mặt phẳng ngang (Hình 22.5.7B) biểu hiện sự hủy xương (mũi tên) xuất hiện ở phần trai và dà xương thái dương trái. Một diện nhỏ hủy xương (mũi tên dàu) xuất hiện phần dà xương thái dương phải.

Mucopolysaccharidosis

Hình 22.5.8A và B: Mucopolysaccharidosis

Chụp XQ bên cột sống (Hình 22.5.8A) cho thấy loãng xương với các đốt sống bị phẳng hóa (đốt sống dẹp) với nhô ra của phần trung tâm giống cái lưỡi của mặt trước thân đốt sống (central beaking). Có sự mất vững khớp đốt trục-dài do loạn sản giống như răng thấy được trên phim XQ bên chỗ nối cột sống hộp sọ (Hình 22.5.c).

U Xơ Không Vôi Hóa

Hình 22.5.9A và B: U xơ không vôi hóa

Chụp XQ thẳng (Hình 22.5.9A) và bên (Hình 22.5.9B) biểu hiện tồn thương tiêu xương rõ (mũi tên) cùng với vùng chuyển tiếp hẹp và viền đặc xương xuất hiện phần thấp vùng vỏ thân xương đùi.

Bệnh Tạo Xương Bất Toán

Hình 22.5.10A và B: Bệnh tạo xương bất toàn

XQ thẳng chi trên (Hình 22.5.10A) và chi dưới (Hình 22.5.10B) biểu hiện sự loãng xương và cong các xương dài với nhiều đường gãy (mũi tên).

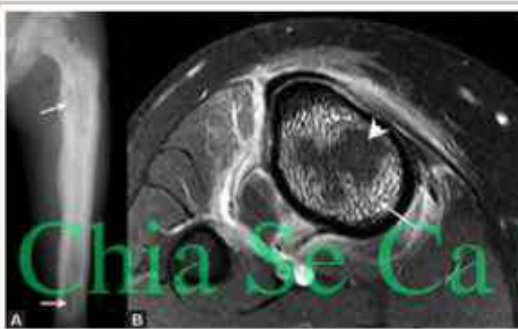
Sac Côn Xương

Hình 22.5.11A và B: Sac côn xương

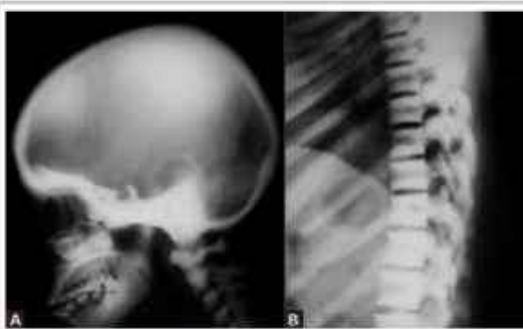
Chụp XQ bên (Hình 22.5.11A) đầu xa xương đùi thể hiện một u xương không có ranh giới rõ (mũi tên) xuất hiện ở hanches xương. Có phè vò vỏ xương. Mảng xương bị tách lên (mũi tên đầu) dọc bờ trên (góc Codman). MRI T2W (Hình 22.5.11B) mặt phẳng đứng dọc cho thấy nhiều vùng hoại tử (mũi tên) trong tồn thương, phần lớn gồm cấu trúc mô xốp dưới mảng xương. Tủy xương cũng được quan sát.

U Dạng Xương**Hình 22.5.12A và B: U dạng xương**

Chụp XQ nghiêng khớp hông (Hình 22.5.12A) cho thấy tồn thương tiêu xương (mũi tên) hình bầu dục ở đầu gần thân xương đùi phái, đặc xương xung quanh và dày vỏ. MRI STIR mặt phẳng dọc ngang (Hình 22.5.12B) thể hiện rõ tồn thương tiêu xương (mũi tên) với phù túy xung quanh và lan tỏa.

Viêm Xương Tủy**Hình 22.5.13A và B: Viêm xương tủy**

Chụp XQ thẳng đùi trái (Hình 22.5.13A) cho thấy hình đặc xương không có ranh giới rõ với dày vỏ và phản ứng mảng xương. Nhiều mảng xương gãy (mũi tên). MRI mặt phẳng ngang có tiêm thuốc đổi quang ở một bệnh nhân khác (Hình 22.5.13B) trong giai đoạn sớm của viêm tủy xương biểu lộ tăng ngâm thuốc của tủy xương chảy cùng với hoại tử ở trong và xung quanh phần mềm phủ nè.

Bệnh Xương Hóa Đá**Hình 22.5.14A và B: Bệnh xương hóa đá**

Chụp XQ bên hộp sọ (Hình 22.5.14A) cho thấy sự đặc và dày hóa của hộp sọ đặc biệt rõ ở các xương trán và hộp sọ trước. Cột sống Rugger-Jersey được quan sát trên phim chụp cột sống lưng (Hình 22.5.14B).

Hình Ánh**Chú Ý****Bệnh Perthes**

Hình 22.5.15: Bệnh Perthes

Chụp XQ khớp háng phải biểu hiện chỏm xương phẳng lùn, đặc xương và không đều kèm theo biến đổi dang nang dưới sụn tiếp hợp và sự tái tạo hành xương.

Còi Xương

Hình 22.5.16A và B: Còi xương

Chụp XQ thẳng gối (Hình 22.5.16A) và cổ tay (Hình 22.5.16B) cho thấy hành xương bẽ rỗng, bờ nhám nhô và rộng các đĩa sụn tăng trưởng.

Chia Se Ca Lam Sang

Bệnh Scurvy

Hình 22.5.17: Bệnh Scurvy

Chụp XQ thẳng gối cho thấy ở đầu xương các viền xương nhọn 'dầu hiệu Wimberge' với tầng vôi hóa dư kiến xuất hiện dày đặc dọc hành xương đang tăng trưởng, 'đường Frankel' và tầng sáng nằm dưới vùng này. 'Tầng Trummerfeld' biểu hiện sự thiếu chất khoáng xương. 'Cựa Pelican' là kết quả gây các vỡ xương. Mảng xương lén cao do xuất huyết dưới mảng xương dọc mặt ngoài xương dài.

Chia Se Ca Lam Sang