

阴茎先天性异常 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/303/2021_2022__E9_98_B4_E8_8C_8E_E5_85_88_E5_c22_303656.htm

名称阴茎先天性异常
所属科室泌尿外科病因（一）***发育不全 由于生殖结节发育不全或不发育的结果，***正常，睾丸下降，尿道开口于会阴部或近***口的直肠内。多数病例性染色体是XY。常伴发其它泌尿生殖系畸形。生后存活者可作女婴抚养，发育之前施行睾丸切除术。（二）重复***双***而不伴有外翻畸形者非常罕见。可能是由于生殖结节融合缺陷所造成。***被纵向分隔为二，部分分隔于***头部呈分支状，或完全分隔成两个***，等分或不等分，左右相贴或上下依附；亦可能是完全分开的，各有尿道或其一是盲端，尿液从一个或两个尿道排出，其一或两者均可勃起，常有不同程度的尿道下裂，伴发畸形有***对裂，双膀胱，肾和输尿管发育不全，异位肾、额外肾以及***闭锁、重复结肠、脊柱畸形、耻骨分离等。治疗需根据局部情况及伴发畸形而定，制订保留功能和整形的方案。

（三）隐匿*** 偶见于肥胖的婴儿和儿童。由于耻骨区皮下脂肪丰满，从外表所见***很短，似乎没有，但检查可见***有足够的长度被埋藏于皮下，时常伴有包茎。***和睾丸发育正常。治疗应予减肥，同时作包皮成形术，使外生殖器得以正常发育。Johnston认为隐匿***是先天异常，包皮未附着于***体干之故，因此手术是将皮肤固定于耻骨前筋膜和***根部。

（四）蹼状*** 有一薄而狭长的***皮肤向前延伸至***腹侧，使***体干皮肤与***相连，形成蹼状。虽然无症状，但外观异常，成年后影响性生活，可进行整形手术。（五）小***

指**的长度与周径短而小。与年龄和发育期不相当。成年的**长度不足3cm则称为小**，其发病原因可能是由于胎儿外生殖器发育过程中，性腺缺少睾丸酮分泌所致。可能是先天性的。如单纯性性腺发育不良或染色体异常。也可能是获得性的，如感染、损伤或胎辜扭转等引起。临床时应与隐匿**相鉴别，检查性染色体组型，应是46xy。测定血清黄体生成素（LH），卵泡刺激素（FSH），辜酮（T）水平及对绒毛膜促性腺激素（HCG）的反应，以期区分是原发性抑为继发性辜丸功能不足。根据具体情况进行激素治疗，应用绒毛膜促性腺激素或辜丸酮。必要时施行**延长术或性别转变处理。（六）**扭转 由于**海绵体发育不平衡所致。临床所见都是向左侧扭转，尿道口系带向上或向外，引起排尿偏向，常伴发尿道下裂。如需要可以手术矫治。（七）*****转位 是指**移位于**的后方，而**发育正常，不伴有**弯曲和尿道口异位。这种异常很少见，应与**分裂型尿道下裂相区别。其病因是由于生殖结节发育延迟而**隆起部分继续发育所致。常伴发其他严重畸形，可作整形治疗。（八）包茎 胚胎8~16周间发育完成，包皮覆盖于**头部，包皮内面与**头部间有粘连。据此理由仅有4%新生儿的包皮可以完全退缩。随着小儿生长，**头部与包皮间的空间产生，6个月时20%可退缩，1岁时50%，至3岁时仅留有10%男婴仍为quot.包茎。属正常现象。为了清洗而使用暴力上翻包皮是不妥当的，可以发生包皮撕裂、**炎和嵌顿包茎，结果是纤维化和增厚。应随着发育待其逐渐自行退缩。唯有包皮口狭小，影响排尿有症状者，才选用环切术或包皮成形术。

100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。详细请访问

