婴儿骨皮质增生症 PDF转换可能丢失图片或格式,建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/304/2021_2022__E5_A9_B4_ E5_84_BF_E9_AA_A8_E7_c22_304818.htm 名称婴儿骨皮质增 生症所属科室骨科病理 主要是骨膜病变,细胞呈多数核分裂 状态,伴有粘液性水肿,伴有粘液性水肿。骨膜外层的纤维 组织消失,并与毗邻的肌肉、筋膜、肌腱粘连。随着病情的 发展, 骨膜外层又重新出现纤维组织, 并引成骨膜下新骨。 骨髓呈典型的纤维性改变。在恢复期,可见增生的骨膜下新 骨逐渐消失,增厚的骨皮质由内向外逐渐变薄,骨髓腔亦随 之恢复正常。临床表现 常在10周内起病,婴儿首先表现烦躁 不安及发热。以后就出现受累部位的疼痛,伴局部肿胀,软 组织的肿胀为弥漫性,不红不热,局部淋巴结不肿大,压之 无凹陷,质硬。最易发病的部位是下颌骨,可达75%,因此 , 脸部的症状最多见、最明显。如累及长骨, 则肢体可因疼 痛而产生假性瘫痪。部分病婴可伴有贫血。 X线表现 先为轻 度骨皮质增厚,以后逐渐出现明显的骨膜下新骨形成。全身 骨骼队指及趾外,均可受累,最常见为下颌骨,其次顺序为 肋骨、锁骨、尺骨、桡骨、肩胛骨、胫骨及腓骨,长骨病变 最明显的部位是骨干,而骨骺及干骺端常不受侵犯,骨弯曲 ,肢体增长。在个别病例,新骨形成过多时,可致误诊为恶 性肿瘤。大多数病人在数月后可自愈,不留任何痕迹,但在 少数人可遗留稍微的病变痕迹及肢体过长。辅助检查贫血, 白细胞增高,血沉增快以及AKP增高。诊断 本病的发病年龄 在婴儿早期,诊断一般不难。但个别病例可以复发。此时患 儿年龄已大,甚至可以延至成人期,且症状时发时愈,此时

应具体询问婴儿期的病史。治疗本病有自愈趋向。一般在数月后可以恢复,所以无需非凡治疗。亦有人建议用激素治疗。 100Test 下载频道开通,各类考试题目直接下载。详细请访问 www.100test.com