

间充质软骨肉瘤 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

[https://www.100test.com/kao\\_ti2020/305/2021\\_2022\\_\\_E9\\_97\\_B4\\_E5\\_85\\_85\\_E8\\_B4\\_A8\\_E8\\_c22\\_305451.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/305/2021_2022__E9_97_B4_E5_85_85_E8_B4_A8_E8_c22_305451.htm)

名称间充质软骨肉瘤  
所属科室骨科病理 密集的圆形细胞增生，像尤文氏肉瘤、淋巴瘤和血管外皮细胞瘤。细胞为圆形或卵圆形，这些小细胞有血管外皮细胞瘤样或小泡样结构，在组织中有或大或小的软骨岛，这些软骨样区域可无恶性特点，常趋于钙化&mdash.骨化。临床表现性别和年龄与其它软骨肉瘤相似。好发于躯干和颅面骨，位于肢体骨者少见。辅助检查X线所见表现为溶骨性病变，穿入和被坏皮质骨，肿瘤内常有模糊的钙化影。治疗采用广泛性或根治性切除，放疗、化疗效果不明。由于此肿瘤少见，需进一步研究。预防及预后 在少见病例中，肿瘤可为多中心性。大部分间充质软骨肉瘤是致死性的，甚至在肿瘤切除后数年也可导致患者死亡，因此其预后不佳。

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](http://www.100test.com)