骨雅司病 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\_\_E9\_AA\_A8\_ E9 9B 85 E5 8F B8 E7 c22 304167.htm 名称骨雅司病所属科 室骨科病理 病理改变主要为骨小梁间纤维组织的增生,骨周 组织的广泛坏死,而坏死组织四周又被显著增生的纤维组织 包绕,有淋巴细胞,中性多核白细胞及浆细胞浸润,形成树 胶肿样形态。骨病变多位于胫腓骨、尺桡骨及肱骨等,但额 骨,下颌骨,股骨,掌骨,肩胛骨及肋骨也可受累。同一病 人可有多处骨骼受累。病变形式可以是骨膜炎,骨炎或骨髓 炎。骨膜炎主要为骨膜的增生。骨炎主要表现为广泛骨质疏 松,伴多发性小圆形或卵圆形的骨质破坏吸收区。有的破坏 十分严重,可致病理性骨折。若累及关节时,以肘关节、髋 关节及骶髂关节等处好发。偶而可见上腭穿孔及鼻骨破坏。 临床表现家属中因有密切的接触,故常有相互传染的历史。 其临床症状及表现与梅毒相似,可分为三期:1.第一期称母 雅司期。感染后2~3周发病,接触皮肤部位出现红色小斑丘 疹,继而可发展成高于皮肤面约2~3cm,直径为1~10cm的 数目不等的溃疡,其底部为杨梅状肉芽组织,触及硬似橡皮 ,但易出血,有大量血清渗出并可结痂,痂周有红晕,一般 可自愈,约2~3个月。局部淋巴结可肿大,不侵犯骨关节。2. 第二期 称雅司疹期。早期皮疹出现后1~3个月,可出现全身 关节的酸痛,发烧,头痛等症状。此期为全身感染期,全身 淋巴结肿大,但病人一般情况尚好。皮肤病变多为溃疡性丘 疹,直径可达10cm以上。愈合后形成疤痕。皮肤病变多位身 体外露部分如面、四肢、小儿臀部等,而会阴部很少见。而 且粘膜多不受损。皮损可持续数月至2~3年。本期可侵犯骨

骼,为骨膜炎及骨突改变,以骨增生为主,可侵犯整个骨干 。骨膜下新骨形成,致骨干增粗,在第二期雅司病中多发生 广泛性骨膜炎改变是典型的表现。3.第三期 称结节溃疡型雅 司或晚期雅司,一般于感染后6~10年发病,雅司病大部分病 变终止于第二期,发展到第三期较少。在第三期并发骨关节 病变的约为10%~20%。主要表现为皮肤溃疡增大变深及溃疡 下骨质破坏,皮质骨外缘被破坏时,其边缘呈不规则的骨缺 损,若在内缘破坏,则表现为多发的囊状骨密度减低的透明 区,而骨破坏四周骨质增生,骨膜反应则较轻或无。局部溃 疡愈明显,则骨质破坏愈重。在颅骨的病变多呈四周有骨硬 化而中心呈囊状破坏区的表现。在胫骨则以骨质增生及骨膜 增生为主,伴髓腔狭窄,外观呈rdquo.改变。辅助检查皮肤 溃疡的渗出物中可在涂片上找到大量的雅司螺旋体。骨病变 的病理切片上常难以找到。雅司病人的血清华康氏反应均呈 阳性或强阳性,但脑脊液的华康氏反应则均为阴性,说明螺 旋体不侵犯中枢神经系统。诊断 诊断时应具体了解病史,仔 细注重及分析临床表现,在溃疡渗出物中涂片检查找到雅司 螺旋体即能确诊。鉴别诊断 在鉴别诊断中非凡应注重与骨梅 毒相区别。因二者皆为螺旋体所引起的传染病,在皮肤病变 及骨病变有相似之表现。血清康氏及华氏反应均为阳性。但 只要仔细分析各自的特点如雅司病多见于年青人及儿童,梅 毒则多见于婴儿及成人;雅司病人及其父母无性病史,只有 接触传染史及在发病区居住史,梅毒病人及其父母则不同。 二者病变上也有不同,如梅毒初期下疳常位于外生殖器,而 雅司病于外生殖器发病很少见,粘膜常不受损害。梅毒的二 期病变活体组织检查中有小血管内膜炎,雅司病则无。梅毒

的骨病变,以骨膜增生为主,骨破坏较少等为其特点。治疗主要为全身治疗。主要药物为油济青霉素,有人主张总量用600万单位,第一次肌肉注射30万单位,以后每次60万单位,每日两次肌肉注射。 患肢局部可行对症治疗。如及时的清洁换药,肢体用外固定支架暂行固定,以达到肢体制动、减轻疼痛。一般活动期治疗后骨病变可以消失,轻者骨X线可显示正常。重者则可遗留骨外形畸形及骨增生硬化。疼痛均可迅速消退。 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