先天性锁颅骨发育不全 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\_85\_88\_E 5\_A4\_A9\_E6\_80\_A7\_E9\_c22\_304521.htm 名称先天性锁颅骨发育不全所属科室骨科病理 其病理改变为锁骨、颅骨等骨的膜内化骨不全,由纤维组织所代替,从而出现相应畸形。临床表现头大面小,肩下沉、狭胸,前客、头顶及下颌相对较大,出牙缓慢。锁骨可部分或完全缺如,通常为对称性。有时合并有肌肉异常,如三角肌的前部和斜方肌的锁骨部缺如。辅助检查 X线片可见单侧或双侧锁骨部分或全部缺如,颅骨骨化不全,前囟门大,颅骨缝未闭,有时胸骨柄缺如,广泛脊柱裂等。诊断头面部的典型畸形及X线片所见,很轻易做出诊断。治疗 本畸形无肩部功能障碍者不必治疗。对锁骨部分缺如者,如锁骨端刺激下方面的臂丛神经,应将其残端切除以解除对神经的压迫。 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