

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\\_E5\\_A4\\_A9\\_E6\\_80\\_A7\\_E9\\_c22\\_304521.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/304/2021_2022__E5_85_88_E5_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，前凶门大，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](http://www.100test.com)