皮肤粘膜淋巴结综合征 PDF转换可能丢失图片或格式,建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/309/2021_2022__E7_9A_AE_ E8 82 A4 E7 B2 98 E8 c22 309223.htm 名称皮肤粘膜淋巴结 综合征所属科室儿科病因病因尚未明确。本病呈一定的流行 及地主性,临床表现有发热、皮疹等,推测与感染有关。 般认为可能是多种病原,包括EB病毒、逆转录病毒 (retrovirus),或链球菌、丙酸杆菌感染。1986年曾报道患者 外周血淋巴细胞培养上清液中逆转录酶活性增高,提示该病 可能为逆转录病毒引起。但多数研究未获得一致性结果。以 往也曾提出支原体、立克次体、尘螨为本病病原,亦未得到 证实。也有人考虑环境污染或化学物品过敏可能是致病原因 。病理近年研究表明本病在急性期存在明显的免疫失调,在 发病机理上起重要作用。急性期外周血T细胞亚群失衡,CD4 增多, CD8减少, CD4/CD8比值增加。此种改变在病变3~5 周最明显,至8周恢复正常。CD4/CD8比值增高,使得机体免 疫系统处于活化状态,CD4分泌的淋巴因子增多,促进B细胞 多克隆水活化、增殖和分化为浆细胞,导致血清IgM,IgA , IgG, IgE升高,活化T细胞分泌高浓度的白细胞介素(1L-1 , 4, 5, 6)、r-干扰素(IFN-r)、肿瘤坏死因子(TNF)。 这些淋巴因子、活性介素均可诱导内皮细胞表达和产生新抗 原;另一方面又促进B细胞分泌自身抗体,从而导致内皮细胞 溶细胞毒性作用,内皮细胞损伤故发生血管炎。1L-11L-6 、TNF增高尚可诱导肝细胞合成急性反应性蛋白质,如C反应 蛋白、alpha.2球蛋白增多显著。白蛋白减少。IgG、IgA、IgA 增高。血小板在第2周开始增多。血液呈高凝状态。抗链球菌

溶血素O滴度正常。类风湿因子和抗核体均为阴性。C反应蛋 白增高。血清补体正常或稍高。尿沉渣可见白细胞增多和/或 蛋白尿。心电图可见多种改变,以ST段和T波波异常多见, 也可显示P-R、Q-R间期延长,异常Q波及心律紊乱。二维超 声心动图适用于心脏检查及长期随访在半数病中可发现各种 心血管病变如心包积液、左室扩大、二尖瓣关闭不全及冠状 动脉扩张或形成动脉瘤。最好能在病程的急性期和亚急性期 每周检查1次,是监测冠状动脉瘤的最可靠的无创伤性检查方 法。在出现无菌性脑膜炎的病例,脑脊液中淋巴细胞可高 达50~70/mm3。有些病例可见血清胆红素或谷丙转氨稍高。 细菌培养和病毒分离均为阴性结果。 诊断日本MCLS研究委 员会(1984年)提出此病诊断标准应在下述六条主要临床症 状中至少满足五条才能确定: 不明原因的发热,持续5天或 更久: 双侧结膜充血: 口腔及咽部粘膜弥漫充血,唇发 红及干裂,并呈杨梅舌; 发病初期手足硬肿和掌跖发红, 以及恢复斯指趾端出现膜状脱皮; 躯干部多形红斑,但无 水疱及结痂; 颈淋巴结的非化脓性肿胀, 其直径达1.5cm或 更大。但如二维超声心动图或冠状动脉造影查出冠状动脉瘤 或扩张,则四条主要症状阳性即可确诊。 近年报道不完全性 或不典型病例增多,约为10%~20%。仅具有2~3条主要症状 ,但有典型的冠状动脉病变。多发生于婴儿。典型病例与不 典型病例的冠状动脉瘤发生率相近。一旦疑为川崎病时,应 尽早做超声心动图检查。鉴别诊断应与各种出疹性传染病、 病毒感染、急性淋巴结炎、类风湿病以及其它结缔组织病、 病毒性心肌炎、风湿炎心脏炎互相鉴别。本症与猩红热不同 之点为: 皮疹在发病后第3天才开始; 皮疹形态接近麻疹 和多形红斑; 好发年龄是婴幼儿及较小儿童时期; 青霉 素无疗效。本症与幼年类风湿病不同之处为: 发热期较短 ,皮疹较短暂; 手足硬肿,显示常跖潮红; 类风湿因子 阴性。与渗出性多形红斑不同之点为: 眼、唇、无脓性分 泌物及假膜形成; 皮疹不包括水疱和结痂。与系统性红斑 狼疮不同之处为: 皮疹在面部不显著; 白细胞总数及血 小板一般升高; 抗核抗体阴性。 好发年龄是婴幼儿及男 孩多见。与婴儿型结节性多动脉类的症状有很多相似之处, 但MCLS的发病率较多,病程产短,预后较好。这两种病的相 互关系尚待研究。与出疹性病毒感染的不同点为: 唇潮红 、干裂、出血,呈杨梅舌; 手足硬肿,常跖潮红及后期出 现指趾端膜状脱皮; 眼结膜无水肿或分泌物; 白细胞总 数及粒细胞百分数均增高,伴核左移; 血沉及C反应蛋白 均显著增高。与急性淋巴结炎不同之点为: 颈淋巴结肿大 及压痛较轻,局部皮肤及皮下组织无红肿; 无化脓病灶。 与病毒性心肌炎不同之处为: 冠状动脉病变突出; 特征 性手足改变; 高热持续不退。与风湿性心脏炎不同之处为 : 冠状动脉病变突出; 无有意义的心脏杂音; 发病年 龄以婴幼儿为主。并发症由于心血管的病变,既是本病自身 的症状,又是可致死亡的并发症,在此节中将详述其经过情 况,以期早期发现,及时适当治疗。 1.冠状动脉病变 根据日 本1009例川崎病观察结果,提示一过性冠状动脉扩张占46%, 冠状动脉瘤占21%。应用二维超声心动图检查发现冠状动脉 扩张在发病第3天即可出现,多数于3~6月内消退。发病第6 天即可测得冠状动脉瘤,第2~3周检出率最高,第4周之后很 少出现新的病变。冠状动脉瘤的发生率为15~30%,临床心肌 炎的存在并不预示冠状动脉受累。与冠状动脉瘤有明确相关 的一些危险因素包括发病年龄在1岁以内、男孩、持续发热超 过14天、贫血、白细胞总数在30ge.8mm,多为广泛性,累及1 支以上。发生率约为5%,预后不良。故有冠状动脉病变者应 密切随访定期复查超声心动图。通常在发病4周内每周检查1 次,以后2月、半年复查,然后根据病变程度至少每年复查一 次。对有症状的病人及冠状动脉严重受累者应作冠状动脉造 影检查。造影检查可准确评估冠状动脉狭窄及闭塞程度及远 端病变。因导致端堵塞血管腔可发生一过性心肌缺血,心室 颤抖等严重并发症。冠状动脉造影的适应证为: 有心肌缺 血症状。 持续心脏瓣膜病变。 X-线平片示冠状动脉钙化 超声心动图显示持久的冠状动脉瘤。2.胆囊积液 多出现 于亚急性期,可发生严重腹痛,腹胀及黄疸。在右上腹可摸 到肿块,腹部超声检查可以证实。大多自然痊愈,偶可并发 麻痹性肠梗阻或肠道出血。3.关节炎或关节痛发生于急性期 或亚急性期,大小关节均可受累,约见于20%病例,随病情 好转而痊愈。4.神经系统改变急性期包括无菌性脑脊髓膜炎 、面神经麻痹、听力丧失、急性脑病和高热惊厥等,是由于 血管炎引起,临床多见,恢复较快,预后良好。其中无菌性 脑脊髓膜炎最常见,发生率约25%。多发生于病初2周内。部 分患儿颅压增高,表现前囱隆起。少数患儿颈项强直,可有 嗜睡、双眼注视、昏迷等意识障碍。脑脊液淋巴细胞轻度增 多,糖、氯化物正常,蛋白会计师绝大多数正常。临床症状 多在数日内消失,面神经麻痹多见于严重患者,常为外周性 麻痹,可能是由于血管炎性反应波及面神经,或邻近部位血 管病变,如动脉瘤形成、动脉扩张等,一过性压迫面神经所

致。恢复期由于大脑中动脉狭窄或闭塞引起的肢体瘫痪,则 轻易遗留后遗症,较为少见。5.其他并发症 肺血管炎在X线胸 片显示肺纹一增多或有片状阴影, 偶有发生肺梗塞。急性期 可有尿道炎,尿沉渣可见白细胞增多及轻度蛋白尿。虹膜睫 状体炎较少见。约2%患者发生体动脉瘤,以腋、髂动脉多见 偶见指趾坏疽。治疗急性期治疗1.丙种球蛋白近年研究已 证实早期静脉输入丙种球蛋白加口服阿司匹林治疗可降低川 崎病冠状动脉瘤的发生率。必须强调在发病后10天之内用药 。用法为每日静脉滴注丙种球蛋白400mg/kg,2~4小时输入 ,连续4天;同时加口服阿司匹林50~100mg/kgmiddot.d,顿 服。2.阿司匹林早期口服阿司匹林可控制急性炎症过程,减 轻冠状动脉病变,但尚无对照研究表明阿司匹林治疗能降低 冠状动脉瘤的发生率。服用剂量天天30~100mgmiddot.d,直 到动脉瘤消退。对阿司匹林不耐受者,可用潘生丁每日3 ~6mg/kg,分2~3次服。每年心脏情况。如超声心动图,临 床资料或运动试验提示心肌缺血,应做冠状动脉造影。患者 有多发或较大的冠脉瘤,应长期口服造影。患者有多发或较 大的冠脉瘤,应长期口服阿司匹林及潘生丁。有巨瘤的患者 易形成血栓、发生冠状动脉狭窄或闭塞,可用口服法华令抗 凝剂。这些病人应限制活动,不参加体育运动。每3~6月检 查心脏情况,如有心肌缺血表现或运动试验阳性,应作冠状 动脉造影,了解狭窄病变进展情况。患有1支或多支主要冠状 动脉闭塞的病人,应长期接受抗凝治疗,反复检查心脏情况 ,包括心肌扫描、运动试验、冠状血管造影等,并考虑外科 治疗。2.溶栓治疗 对心有梗塞及血栓形成的病人采用静脉或 导管经皮穿刺冠状动脉内给药,促使冠脉再通,心肌再灌注

。静脉溶栓1小时内输入尿激酶20000u/kg,继之以每小时3000 ~4000u/kg输入。冠状动脉给药1小时内输入尿激酶1000u/kg 。也可用链激酶,静脉溶栓1小时内输入链激酶10000u/kg,半 小时后可再用1次。以上药物快速溶解纤维蛋白,效果较好, 无不良反应。3.冠状动脉成形术 近年应用气囊导管对冠状动 脉狭窄病例进行扩张,已获成功。4.外科治疗冠状动脉搭桥 术的适应证为: 左主干高度闭塞; 多枝高度闭塞; 左 前降支近高度闭塞。对严重二尖瓣关闭不全病例,内科治疗 无效,可行瓣膜成形术或瓣膜置换术。日本报道接受冠状动 脉分流术的62例川崎病患者,其中7例同时做二尖瓣手术。术 前70%病人有心绞痛、心力衰竭或其他症状。术后4年存活 率87%,10年存活率45%,大多数死于后期心肌梗塞或猝死。 发生心原性休克,心力衰竭及心律失常应予相应治疗。 预防 及预后绝大多数患儿预后良好,呈自限性经过,适当治疗可 以逐渐康复。这一点与婴儿型结节性动脉四周炎相比,差异 很大。但15~30%的川崎病患者可发生冠状动脉瘤。由于冠状 动脉瘤,血栓闭塞或心肌炎而死亡者占全部病例的1~2%, 甚至在恢复期中也可猝死。后遗缺血性心脏病为数甚少。 约2%左右出现再发。病死率近年已下降为0.5%~1.0%。日 本104例川崎病死因分析,心肌梗塞中57%,心力衰竭12%, 心肌梗塞伴心力衰竭6.7%,冠状动脉瘤破裂5%,心律失常1% , 其他尚有并发感染等。北京儿童医院自1986年应用二维超 声心动图检查川崎病188例,检出冠状动脉病变60例,包括扩 张44例,形成动脉瘤16例。经随访3月~5年,平均22.6月。恢 复正常前者40例,后者6例。恢复正常时间分别 为4.4plusmn.17.2月。死亡2例,1例多发中度冠状动脉瘤(内

径7mm),因急性前壁心肌梗塞,另1例为多发巨瘤,于病程28天发生右冠状动脉破裂。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