

皮下脂质肉芽肿病的临床表现和诊断临床执业医师考试 PDF
转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/593/2021_2022__E7_9A_AE_E4_B8_8B_E8_84_82_E8_c22_593905.htm 本病又

名Rothmann-Makai综合征。1984年首次报告，1928年Makai命名本病为皮下脂质肉芽肿病。本病罕见，主要发生于儿童。有认为其是结节性脂膜炎的一型。结节散在，消退后无萎缩和凹陷，无全身症状。「临床表现」基本损害为结节或斑块。结节通常为0.5-3cm大小，但大者也可达10-15cm。质较硬，表面皮色呈淡红色或正常皮色。主观感觉缺如，仅具轻压痛。结节数目不等，散在分布于面部、躯干和四肢，其中以发生于大腿伸侧者更为常见。结节持续6个月至1年后逐渐隐退，且不留萎缩和凹陷。少数病例的结节可持续数年。无发热等全身症状。「诊断」本病好发于年轻人，结节散在，消退后无萎缩和凹陷，无全身症状。更多信息请访问：百考试题
医师网校 医师论坛 医师在线题库 百考试题执业医师加入收藏
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