

先天性后鼻孔闭锁_耳鼻喉科疾病库 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/609/2021_2022__E5_85_88_E5_A4_A9_E6_80_A7_E5_c22_609225.htm 先天性后鼻孔闭锁系胚胎发育时鼻颊膜或咽膜遗留，后鼻孔被上皮栓块堵塞。闭锁组织为膜性，骨性或混合性。可为单侧或双侧性。【诊断】新生儿出生后只会用鼻呼吸，如鼻呼吸完全受阻，必出现呼吸困难，甚至可窒息死亡。新生儿有周期性闭口呼吸困难，啼哭时症状缓解或消失，并伴哺乳困难，应考虑先天性后鼻孔闭锁的可能。下列检查方法可明确诊断；一、小号导尿管或探针试通，顺利达44mm，则表示通畅，如探不及32mm遇阻，则应怀疑。二、染色剂（美兰）滴入鼻腔观察染液能否流向咽部。三、碘油注入鼻腔造影，可确定深度与部位。四、对成人及较大的儿童可行鼻镜检查鼻咽部；或直接用鼻窦内窥镜检查。（注；此症常伴有其他部位畸形，如斜视、虹膜缺损、外耳道闭锁等等。）【治疗】一、一般治疗：最有效方法建立用口呼吸。可将麻醉用最小号金属导管置入患儿口中。或将橡皮乳头前端剪开扩大，塞入患儿口中。二、手术（一）必要时行气管切开。（二）2岁后经鼻或硬腭部行成形术，术后仍须鼻内扩张3~6个月。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