

先天性喉蹼_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_609301.htm

先天性喉蹼由于喉腔发育不全引起，在喉腔间形成一膜状物，喉蹼绝大多数发生于喉前部，发生喉后部者不足4%，发生于声带水平的称声门间喉蹼。少数发生于声门下，发生声门上者罕见。【诊断】一、病史（一）小的喉蹼可无症状，中等者可维持呼吸道通畅，但声嘶，哭声及咳嗽声微弱无力，吸气性三凹征明显。（二）较大者可有喉喘鸣，常在哭闹或呼吸道感染时加重，且有呼吸困难及紫绀。二、体格检查喉镜检查，声门前1/3~2/3有膜状物，吸气时拉平，发声时可在声门下隐藏或突出于声门。【治疗】一、新生儿喉蹼引起窒息，立即在直接喉镜下插入支气管镜，达到急救和扩张的作用。二、婴幼儿喉蹼未完全纤维化，可在直达喉镜下作喉扩张术。三、喉发育成形后的喉蹼，需作手术治疗，方法有：1.激光切除。2.电刀切除后，反复扩张。3.分次切除，先切开一侧，待切缘上皮化后，再切对侧。4.喉裂开切除喉蹼，放喉模扩张。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