

先天性声门下狭窄\_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\\_609306.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/609/2021_2022__E5_85_88_E5_A4_A9_E6_80_A7_E5_c22_609306.htm)

正常婴幼儿声门下腔的直径为5.5~6mm，由于发育异常、声门下腔狭小引致阻塞者，称先天性声门下狭窄。为声门下腔壁之一侧或两侧阻塞，多为弹性圆锥病变，但亦有环状软骨畸形所致。【临床表现】

一般常见症状为婴儿出生后呼吸有响声，但哭声正常。

呼吸困难程度则根据阻塞情况而定，狭窄严重者可致新生儿窒息。患儿常易患呼吸道感染或喉炎，易误诊为急性喉气管支气管炎。

【治疗措施】轻度阻塞无明显症状者可不予治疗，但必须注意预防呼吸感染。有呼吸困难者应做低位气管切开术，以便在直接喉镜下进行反复多次扩张。

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](http://www.100test.com)