

noonan综合征_心血管内科疾病库 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

https://www.100test.com/kao_ti2020/611/2021_2022_noonan_E7_BB_BC_E5_c22_611309.htm 本征系常染色体显性遗传疾病。

病人身材矮小，发育基本正常，头面畸形，眼距增宽、低位耳，短下颌，齿咬合不齐。智力低下，性器官发育正常但迟缓。小手足，尺骨外翻、短掌骨、指弯曲。心血管改变：与turner综合征相反，本征主要累及右心、常见肺动脉瓣狭窄、肺动脉狭窄、法乐氏三联征，房、室间隔缺损。心电图有特异性改变 - Q R S 波增宽、电轴重度左偏、深Q波和心前导联Q R S 重度顺钟向转位。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