

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

图书基本信息

书名：<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

13位ISBN编号：9787117139885

10位ISBN编号：7117139889

出版时间：2011-4

出版时间：人民卫生出版社

作者：胡静

页数：274

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

内容概要

《骨骼肌疾病临床病理诊断》全面系统介绍了骨骼肌疾病的临床、病理表现和诊断。

全书分为两篇，共14章。

第一篇“骨骼肌疾病临床病理诊断基础”主要介绍骨骼肌疾病临床诊断基础；骨骼肌活检、标本处理方法；各种常见组织化学、酶学及免疫组织化学染色技术；正常骨骼肌不同组织化学染色的形态学特点；骨骼肌疾病常见的特征性病理表现；第二篇“骨骼肌疾病临床病理诊断各论”分章、分节介绍了进行性肌营养不良、先天性肌营养不良、远端型肌病和远端型肌营养不良、强直性肌营养不良和肌强直性肌病、先天性肌病、线粒体肌病和线粒体脑肌病、炎性肌病、代谢性肌病、内分泌性肌病、神经源性肌病及其他类型骨骼肌疾病的临床表现、发病机制和最新研究进展，文字叙述与大量经典病理图片相结合，为读者提供了丰富的各种骨骼肌疾病病理表现和诊断依据。

通过展示冰冻连续切片、不同染色的病理图片，将光镜与电镜病理图片相结合，组织化学染色与免疫组织化学染色病理图片相结合，将可更加方便读者直观、详细地查阅、了解各种骨骼肌疾病的临床、病理诊断特点。

《骨骼肌疾病临床病理诊断》是从事骨骼肌疾病、神经遗传病诊治及研究专业的神经内科医生必备参考书。

也是骨科、病理科、风湿免疫科、内科、儿科、内分泌科等相关学科医生专业拓展、专业提升的参考用书。

本书由胡静编著。

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

作者简介

胡静，1963年11月出生于四川乐山。

1984年毕业于华西医科大学口腔医学院，1990年在华西医科大学获医学博士学位。

1999～2000年在美国匹兹堡大学牙学院及医学中心(UPMC)口腔颌面外科任客座教授。

现为四川大学华西口腔医学院口腔颌面外科学教授、博士研究生导师，正颌与颞下颌关节外科中心主任。

学术任职主要为国际口腔颌面外科医师会会员、中华口腔医学会口腔颌面外科专委会委员、颞下颌关节紊乱病与颌学专委会委员、中国康复医学会修复重建外科专业委员会委员、全国正颌外科学组副组长；并担任《A

sian J Oral Maxillofac

surg》、《中国口腔颌面外科》和《中华创伤杂志》(英文版)等杂志编委。

专业特长是牙颌面畸形与缺损的外科矫治及面部轮廓整形。

有三项科研成果获四川省和卫生部科技进步奖，在国内外权威专业杂志发表论文80余篇，其中18篇被SCI收录，参编《中华口腔科学》、《口腔颌面外科手术学》与《头颈修复重建外科学》等专著6部。

2003年入选教育部跨世纪优秀人才计划，2004年成为四川省医疗卫生学术与技术带头人，2005年被评为四川省有突出贡献的优秀专家。

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

书籍目录

第一篇 骨骼肌疾病临床病理诊断基础

第一章 骨骼肌疾病临床诊断基础

第一节 骨骼肌疾病病因

第二节 骨骼肌疾病临床表现

第三节 骨骼肌疾病神经电生理检查

第四节 骨骼肌疾病实验室检查

第五节 骨骼肌疾病影像学检查

第六节 骨骼肌活检病理诊断与基因分析

小结

第二章 骨骼肌活检, 组织标本制作与染色方法

第一节 骨骼肌标本取材和处理

第二节 冰冻切片组织化学、免疫组织化学染色方法

附一 ABC免疫组织化学染色实验顺序记录表

附二 常用免疫组织化学染色抗体信息表

第三章 骨骼肌病理诊断基础

第一节 正常骨骼肌组织结构

第二节 各种组织化学、酶学染色的意义及特征性病理变化

第三节 肌纤维变性、坏死、再生

第二篇 骨骼肌疾病临床病理诊断各论

第一章 进行性肌营养不良

第一节 dystrophin蛋白缺失的进行性肌营养不良

一、杜兴型肌营养不良

二、贝克型肌营养不良

三、DMD/BMD基因变异携带者

四、X连锁扩张型?肌病

第二节 肢带型肌营养不良

一、常染色体显性遗传肢带型肌营养不良

二、常染色体隐性遗传肢带型肌营养不良

第三节 面肩肱型肌营养不良

第四节 Emery-Dreifuss型肌营养不良

第五节 眼咽型肌营养不良

第二章 先天性肌营养不良

第一节 基底膜或细胞外基质蛋白异常先天性肌营养不良

一、Merosin缺失型先天性肌营养不良

二、Ullrich型先天性肌营养不良

三、整联蛋白-7缺陷型先天性肌营养不良

第二节 -dystroglycan糖基化相关蛋白异常先天性肌营养不良

一、Walker-Warburg综合征

二、肌-眼-脑病

三、福山型先天性肌营养不良

四、先天性肌营养不良伴继发性laminin 2缺失1型

五、先天性肌营养不良伴继发性laminin 2缺失2型

六、先天性肌营养不良伴精神发育迟滞和巨脑回

第三节 脊柱强直伴肌营养不良、型

第三章 远端型肌营养不良和远端型肌病

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

第一节 Miyoshi远端型肌营养不良

第二节 胫骨前型肌营养不良

第三节 伴边缘空泡远端肌病

第四节 Welander型远端肌病

第五节 Laing型远端肌病

第六节 迟发型远端肌病

第七节 其他远端肌受累的相关肌病

附：遗传性包涵体肌病

第四章 强直性肌营养不良和肌强直性肌病

第一节 强直性肌营养不良

第二节 先天性肌强直

第三节 先天性副肌强直

第四节 钾加重性肌强直

第五节 波纹肌肉病

第六节 Schwartz-Jampel综合征

第七节 神经性肌强直

第八节 周期性瘫痪

第五章 先天性肌病

第一节 杆状体肌病

第二节 中央轴空病

第三节 中心核肌病/肌管肌病

第四节 先天性肌纤维类型不均等症

第五节 微小轴空病

第六节 其他类型先天性肌病

一、透明体肌病

二、还原体肌病

三、球形体肌病

四、肌质管肌病

五、先天性单-型肌纤维肌病

六、帽状肌病

附：肌原纤维肌病

小结

第六章 线粒体肌病和线粒体脑肌病

第一节 破碎红纤维

第二节 慢性进行性眼外肌麻痹

第三节 肌阵挛性癫痫伴破碎红纤维

第四节 线粒体脑肌病伴乳酸酸中毒和卒中样发作综合征

第五节 Leigh综合征

第六节 其他类型线粒体病

一、Kearns-Sayre综合征

二、Pearson综合征

三、神经病、共济失调和视网膜色素变性

四、线粒体神经胃肠脑肌病

五、Leber遗传性视神经病

附：与线粒体相关的遗传性神经系统变性病

第七章 炎性肌病

第一节 多发性肌炎、皮肌炎

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

第二节 包涵体肌炎

第三节 肉芽肿性肌炎

第四节 嗜酸细胞性肌炎/筋膜炎

第五节 局灶性肌炎

第八章 代谢性肌病

第一节 糖原贮积症

一、糖原贮积症 Ⅰ型

二、糖原贮积症 Ⅱ型

三、糖原贮积症 Ⅲ型

四、糖原贮积症 Ⅳ型

五、糖原贮积症 Ⅴ型

六、其他类型糖原贮积症

第二节 脂质贮积性肌病

一、肉碱缺乏

二、线粒体膜转运酶体系缺陷

三、氧化异常

四、中性脂肪贮积病

第九章 内分泌性肌病

第一节 甲状腺功能亢进性肌病

第二节 甲状腺功能减退性肌病

第三节 Cushing综合征和类固醇肌病

第十章 神经源性肌病

第一节 运动神经元病

一、肌萎缩侧索硬化

二、脊髓性肌萎缩症

三、进行性肌萎缩症

四、进行性延髓性麻痹

五、脊髓灰质炎?综合征

六、原发性侧索硬化

第二节 青少年单侧上肢肌萎缩症

第三节 遗传性运动感觉性神经病

第十一章 其他

第一节 横纹肌溶解症

第二节 中毒性肌病

一、酒精中毒性肌病

二、药物中毒性肌病

三、化学物质中毒性肌病

第三节 危重症性肌病

第四节 恶性高热

第五? 神经元蜡样质脂褐素沉积症

参考文献

中文索引

英文索引

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

章节摘录

版权页：插图：骨骼肌疾病的种类繁多，但其临床表现较为简单，详细询问病史、家族史对于诊断疾病非常重要，家族史明确的患者，应该详细绘制家系图。

常见的骨骼肌疾病的临床表现如下：（一）肌无力肌无力是骨骼肌疾病最常见、最重要的临床表现，不同类型的骨骼肌疾病，肌无力累及的肌群有一定的分布规律。

因此，在询问病史、查体时，要关注肌无力的分布以及出现的顺序，有助于骨骼肌疾病的诊断。

肌无力临床分为以下几类：1.近端肌无力指骨盆带、肩带、大腿和上臂肌无力，常见于原发性骨骼肌疾病，如：肌营养不良、代谢性肌病、炎性肌病、成年型脊髓性肌萎缩症等。

上肢近端肌无力时患者洗脸、梳头、持重物、上臂上抬上举费力；下肢近端肌无力时，患者上下楼梯、爬坡费力；骨盆带肌无力时，患者搬抬重物、蹲下立起费力。

2.远端肌无力指小腿、前臂、手、足肌无力，常见于各种远端型肌病 / 肌营养不良、运动神经元病[脊髓性肌萎缩症、肌萎缩侧索硬化、平山病、多灶性运动神经病、周围神经病等。

远端肌无力时，要关注肌无力累及单侧还是双侧，是否伴有麻木、疼痛等感觉障碍。

单肢肌无力常见于神经源性肌萎缩；伴有感觉异常的远端肌无力常见于各种周围神经病（遗传性、免疫性、代谢性、中毒性周围神经病）。

远端肌无力时，患者足尖、足跟走路困难，容易绊倒，穿拖鞋易脱落。

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

编辑推荐

《骨骼肌疾病临床病理诊断》是由人民卫生出版社出版的。

<<骨骼肌疾病临床病理诊断>>

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>