



doi:10.7659/j.issn.1005-6947.2014.12.032
<http://www.zpwz.net/CN/abstract/abstract4154.shtml>

· 病案报告 ·

原发性甲状腺机能亢进合并烟雾病1例

田延锋，李芳，刘擘，刘杨，赵增仁

(河北医科大学第一医院普外一科，河北 石家庄 050031)

关键词：甲状腺机能亢进症；烟雾病 / 并发症；病例报告

中图分类号：R653.2

[中国普通外科杂志, 2014, 23(12):1739-1740]

患者 女，24岁。因发现颈前增粗伴心悸、多汗，确诊甲状腺机能亢进（甲亢）7年，于2013年3月14日入我科。曾长期应用抗甲状腺药物治疗，疗效不佳。入院前1个月因发作性头痛伴视物不清1年余收住我院神经内科，查甲状腺功能示：TSH 0.01 mIU/L，总T₄>30 nmol/L，游离T₄ 5.09 pmol/L，总T₃>8.07 pmol/L，游离T₃>30.00 pmol/L；抗甲状腺球蛋白抗体：489.60 IU/L，抗甲状腺过氧化物酶抗体 404.70 IU/L。甲状腺彩超示：甲状腺外形饱满，实质弥漫性病变，腺体内血流丰富，呈“火海征”。头颅核磁共振示（图1）：右侧额深脑白质及左侧基底节脑软化灶。核磁共振血管成像示：烟雾病。间断有脑缺血症状发作。神经内科以“烟雾病合并甲亢”给予药物保守治疗好转出院。体检：双眼球轻度突出。甲状腺II度肿大，未及结节，可闻及血管杂音。入院诊断：(1) 原发性甲亢；(2) 烟雾病。给予抗甲状腺药物、心得安及碘剂等联合术前准备，于2013年4月1日在全麻下行甲状腺次全切除术，手术及术后恢复顺利，无甲状腺术

后并发症及脑卒中发生。病理结果：弥漫性毒性甲状腺肿。术后8d康复出院。随访至今，无甲亢复发和脑缺血症状发作。



图1 头颅磁共振血管(动脉)成像图(3D-TOF) 双侧大脑中动脉M₁、M₂段血流明显变细，接近闭塞，远端分支明显减少，考虑烟雾病

讨论 甲亢合并烟雾病者临床罕见^[1]。虽然近年文献报道有所增多，但对合并烟雾病的甲亢患者大多采用抗甲状腺药物治疗，采用手术治疗者甚少。据Ohba等^[2]2011年报道，全世界仅有31例原发性甲亢合并烟雾病或颅内动脉狭窄/闭塞病例。患者大多为女性，年龄10~54岁，中位年龄29.3岁。烟雾病是一种以双侧颈内动脉末端狭窄或闭塞和脑底典型的网状侧支血管为特征的脑血管疾病^[3]，短暂脑缺血发作或脑梗塞为其常见症状。甲亢合并烟雾病的根本机制还未阐明。Tokimura等^[4]认为，烟雾病和甲亢的家族性发病表明两者有共同的遗传性。遗传因素在甲亢和烟雾病的发病过程中均起着重要作用。此外，甲亢和烟雾

病的发病都涉及自身免疫异常。有报道甲亢患者联合激素和血浆置换治疗后烟雾状血管改变逐渐改善，提示源于免疫状态改变所致的血管壁炎症可能是这两种疾病联系的关键。最近，Suzuki等^[5]首次报道了2例烟雾病并存甲亢和2型糖尿病，认为这3种病的病机都涉及遗传和自身免疫因素值得关注。颈动脉分叉和脑基底部动脉为烟雾病的主要病灶部位，分布着起源于颈上交感神经节的交感神经。甲状腺毒性作用可能增加血管对交感神经的反应性，诱导动脉硬化等病理变化。甲状腺毒症引起的脑血管血液动力学变化是局部脑缺血事件的主要原因^[2]。另外，甲状腺毒症诱导的高血液凝固性可促进局部脑缺血事件的发生。有研究^[6]发现，增强甲状腺功能和提高甲状腺自身抗体和烟雾病有关。因此，建议对烟雾病患者检测甲状腺功能和甲状腺自身抗体，这将有助于指导临床治疗。

甲亢合并烟雾病的治疗较为棘手。Malik等^[7]认为，血浆置换疗法、抗甲状腺和抗血小板治疗，结合脑血管再通术，可以改善烟雾病合并甲亢的长期疗效。由于甲亢手术和脑血管手术风险均较大，故大多采用联合药物治疗。我们认为，对合并烟雾病的甲亢，可首选抗甲状腺药物治疗。但当药物治疗疗效不佳或不能坚持长期服药时，可考虑手术治疗。除做好充分的术前准备、掌握合适的手术时机外，还应与神

收稿日期：2013-10-10；

修订日期：2014-04-25。

作者简介：田延锋，河北医科大学第一医院主任医师，主要从事甲状腺乳腺疾病临床方面的研究。

通信作者：田延锋，Email:
tianyanfeng1212@163.com

经内外科、麻醉科等多学科共同对病情做出全面、准确评估，制定详尽、稳妥的围手术期处理方案，尤其维持血液动力学稳定，避免血压过低或过高，从而防止脑卒中发生。本例手术的成功实施，正是多学科密切协作的结果。此外，提醒对青年脑卒中患者应警惕烟雾病合并甲亢的可能，建议常规检查甲状腺功能，及早发现甲亢并予以积极治疗，从而可避免脑卒中的复发或加重，改善其预后^[8]。

参考文献

- [1] Shen AL, Ryu SJ, Lin SK. Concurrent moyamoya disease and Graves' thyrotoxicosis: case report and literature review[J]. Acta Neurol Taiwan, 2006, 15(2):114-119.
- [2] Ohba S, Nakagawa T, Murakami H. Concurrent Graves' disease and intracranial arterial stenosis/occlusion: special considerations regarding the state of thyroid function, etiology, and treatment[J]. Neurosurg Rev, 2011, 34(3):297-304.
- [3] Sasaki T, Nogawa S, Amano T. Co-morbidity of moyamoya disease with Graves' disease. report of three cases and a review of the literature[J]. Intern Med, 2006, 45(9):649-653.
- [4] Tokimura H, Tajitsu K, Takashima H, et al. Familial moyamoya disease associated with Graves' disease in a mother and daughter. Two case reports[J]. Neurol Med Chir (Tokyo), 2010, 50(8):668-674.
- [5] Suzuki S, Mitsuyama T, Horiba A, et al. Moyamoya disease complicated by Graves' disease and type 2 diabetes mellitus: report of two cases[J]. Clin Neurol Neurosurg, 2011, 113(4):325-329.
- [6] Li H, Zhang ZS, Dong ZN, et al. Increased thyroid function and elevated thyroid autoantibodies in pediatric patients with moyamoya disease: a case-control study[J]. Stroke, 2011, 42(4):1138-1139.
- [7] Malik S, Russman AN, Katramados AM, et al. Moyamoya syndrome associated with Graves' disease: a case report and review of the literature[J]. J Stroke Cerebrovasc Dis, 2011, 20(6):528-536.
- [8] 张威, 毕国荣. 烟雾病综合征合并甲状腺功能亢进症 1 例报告 [J]. 临床神经病学杂志, 2012, 25(2):137.

(本文编辑 姜晖)



doi:10.7659/j.issn.1005-6947.2014.12.033
http://www.zpwz.net/CN/abstract/abstract4155.shtml

• 病案报告 •

结肠气囊肿病 2 例

颜禄斌¹, 张少博³, 李斌德¹, 李刚¹, 邱婷婷², 谢良恩³, 沈阳¹

(1. 兰州大学第二医院 普通外科, 甘肃 兰州 730030; 2. 海南省三亚市人民医院 内分泌科, 海南 三亚 572000; 3. 兰州大学第二临床医学院 研究生院, 甘肃 兰州 730030)

关键词: 结肠疾病; 结肠气囊肿 / 外科学; 病例报告

中图分类号: R656.9

[中国普通外科杂志, 2014, 23(12):1740-1742]

患者 1 女, 37岁。因“间歇性便血 40 天余”入住我院。患者自述于入院前 40 d 左右发现大便稀, 就诊于当地县医院, 诊断为肠炎。对症

支持治疗后症状未见缓解, 后加重伴便血, 多次当地医院就诊, 行纤维肠镜检查提示: 结肠癌? 给予云南白药对症治疗, 未见好转, 遂转入我院进一步治疗, 入院后行肠镜检查提示: 入镜距肛缘 20~60 cm 及距肛 110~115 cm 可见结肠黏膜结节样隆起, 表面充血糜烂, 部分呈透明状。内镜诊断: 结肠气囊肿(图 1)。X 线检查提示膈下有游离气体; 结合内镜检查结果, 明确手术指征, 无手术禁忌证, 在全麻下行“病变肠管切除术”。

收稿日期: 2013-10-12;

修订日期: 2014-07-11。

作者简介: 颜禄斌, 兰州大学第二医院主治医师, 主要从事普通外科、小儿普外科、新生儿外科等方面的研究。

通信作者: 沈阳, Email: 122241012@qq.com

术中见病变结肠肠壁外形明显改变, 肠管增大, 肠壁增厚, 乙状结肠及部分横结肠浆膜面隆起分布大小不等的透明囊肿, 表面光滑, 受压弹性变形, 探查其余肠段无异常后切除病变肠管, 行降结肠直肠吻合。将取下的病变肠管剖开, 可见肠壁黏膜多发圆形或椭圆形隆起囊泡, 大小不一, 直径约 5~30 mm 不等, 呈葡萄串样改变, 表面充血糜烂, 切开一囊泡, 即有气体溢出, 囊泡随之塌陷, 可证实肠镜诊断: 结肠气囊肿。病理检查结

果回报: 肠腔黏膜面见直径 0.5~2.5 cm 不等的囊泡, 囊内充满气体, 囊壁被覆单层扁平上皮, 周围有异物巨细胞反应, 伴肠壁多层水肿, 慢性炎症。患者出院后进行定期随访, 3 个月 1 次, 至今有 2 年, 恢复良好, 无复发。

患者 2 男, 47 岁。因“腹部胀痛 2 年余”, 于 2011 年 6 月 13 日入院。病史特点如下: 患者于入院前无明显诱因出现以全腹为主的腹痛, 不伴有背部放射痛, 进食后腹痛加重,

无呕吐、腹胀、腹泻等症状, 于家中自服药物治疗(具体不详)后症状未见明显缓解, 遂来我院。门诊以“直肠恶性肿瘤”收住我科, 患者入院后行肠镜检查提示: 入镜距肛门口 5 cm 可见扁平隆起型病变, 中央见溃疡形成, 可见多发息肉, 大小不等, 也可见多处结节隆起表面光滑似水泡, 呈透明状。取活检后病理诊断为直肠中分化腺癌。内镜诊断: 直肠中分化腺癌合并结肠气囊肿。由于患者病情严

重, 明确手术指征, 无手术禁忌证, 于 2011 年 7 月 6 日在全麻下进行“经腹、会阴直肠癌根治术”。术中见病变肠管黏膜面有多处隆起, 有呈菜花状, 中间见溃疡形成, 也有多处透明呈葡萄串样光滑囊肿, 两种病变交错存在(图 2)。诊断: 直肠恶性肿瘤合并结肠气囊肿。手术充分切除病变肠管, 术后行 6 次常规化疗, 恢复较好, 进行定期随访, 至今 3 年, 无肿瘤及结肠气囊肿复发。



图 1 结肠镜下见气囊肿呈葡萄串状改变, 其突出肠腔部分见充血渗出, 大量气囊肿导致管腔环形狭窄和不全梗阻



图 2 术中解剖肠管见病变肠壁外形改变, 肠腔扩大, 肠管增厚, 肠管黏膜面大范围布满大小不等气性囊肿, 囊肿壁见明显炎性反应

讨论 肠气囊肿(pneumatosis cystoids intestinalis, PCI)又称为囊样肠积气, 是胃肠道的黏膜下或浆膜下出现气性囊肿, 由 Du Vernoil 于 1730 年在尸体解剖中发现, 它可累及从食管至直肠的全部或部分胃肠道, 但临床主要发病在小肠, 结肠气囊肿病临幊上较少见, 约占 8%^[1], 常可导致腹胀、腹泻、腹痛、便秘、血便等症状, 可发生在任何年龄, 以 30~50 岁

之间较多见。男性多于女性, 约为女性的 3 倍^[2], 流行病学方面有报道显示 PCI 的检出高原地区较其它地区高^[3], 在新疆、青海等地多有病例报道。本病发病机制尚未完全阐明, 目前主要有 3 种学说^[4]: (1) 机械梗阻学说。认为呕吐、咳嗽, 肠道狭窄, 肠道梗阻等使肠道内压力增高, 气体通过黏膜剥离或破口, 进入肠壁淋巴管, 在黏膜或浆膜下形成囊肿。(2) 营养失调与化学反应学说。认为可能与黏膜假性脂肪过多有关。(3) 细菌学说。该学说认为认为肠道产气细菌大量繁殖, 产生的气体通过肠道的扩散形成。但目前以机械梗阻学说比较占优势, de Lara Eisman 等^[5]认为该病与消化道梗阻有关, 沈维才等^[6]报道国内一组 46 例 PCI 中 36 例患有十二指肠球部溃疡, 其中 30 例伴有幽门梗阻, 亦支持机械梗阻学说。此外有学者^[7]提出机械性理论不能解释空气在淋巴管内积蓄之过程, 而营养缺乏理论不能说明空气在淋巴管内如何

排出, 因此认为机械性梗阻与营养不良两种因素同时存在始能产生肠道气囊肿。国外学者 Braumann 等^[8]认为可能的病因为基础病变引起肠道内压力升高、黏膜受损导致肠道内产气细菌进入肠壁形成气囊肿。Nakajima 等^[9]学者认为接触三氯乙烯可以引发肠气囊肿, 已有多篇此类文献报道, 多见于日本。

PCI 患者临床表现缺乏特异性, 常见腹胀、便秘、腹泻、体重下降和里急后重等症状, 腹痛和便血为少见且较严重的症状。患者 1 以腹泻、血便为主要症状, 无肺及胃肠道病史, 且疾病进展较快。患者 2 合并有直肠恶性肿瘤, 临床表现缺乏特异性, 诊断较为困难, 极易被误诊、漏诊。

目前对该病的诊断主要依赖腹部平片、钡灌肠、结肠镜检查。腹部平片可显示葡萄状透亮区衬托出肠壁的双重轮廓; 消化道气钡双重对比造影则显示了病灶及其范围, 表现为肠腔内多个透亮的圆形充盈缺损, 边缘光

滑锐利、平坦，基底宽，透亮的囊肿可凸向肠壁外，甚至呈葡萄状，但肠壁柔软。结肠镜可以直观发现肠腔病变且可以明确病变性质。镜下见多个囊状、葡萄状隆起，表面略显苍白而透明囊性病变，大小可以从几毫米到几厘米，触之软弱而具弹性，活检钳或穿刺针刺破时可听见气流瞬间溢出的“嘶”音，而后气囊塌陷。伴随感染时囊肿表面及周围黏膜可以出现炎性反应，表现不同程度的充血、水肿、糜烂等。CT对PCI的诊断价值报道较少，Caudill等^[10]认为CT对本病亦有诊断价值，可以显示结肠下或浆膜下多个囊泡，同时可以排除腹盆部其它病变。国内有学者^[11]认为CT可直观显示PCI的部位、大小及范围，并可通过多平面重组（MPR）进一步使气囊肿显示清晰。

PCI的治疗本身无特殊的治疗方法，在原发性PCI如无明显症状，可进行临床观察，无需特殊治疗，有时囊肿可自行消失；对于有症状的PCI，国内外报道多采用内科治疗，如有明显的腹部不适、腹胀、腹泻等临床症状时，可行氧吸入治疗，有报道^[12]采取高压氧舱治疗，压力为2.5个大气压（252 kPa），每天2.5 h，持续2~4 d，同时行内镜下活检钳夹破囊壁排气以及对囊壁套扎治疗，疗效较为满意；国外亦有高压氧舱治疗PCI有效的报道^[13~14]。在PCI中继发性占大多数，常见的有幽门狭窄、消化性溃疡、肠梗阻，肺气肿、慢性支气管炎等，对于这些有明确病因的，应注意针对其致病原因进行治疗，这是治愈此类PCI的关键。一般认为，剖腹手术只用于有严重并发症及合并症

的患者，如反复严重便血、肠梗阻、肠扭转、肠穿孔、恶性肿瘤等。患者1症状较重，出现反复严重便血，且病情进展较快，内镜下提示病变肠段范围较广，腹部平片提示膈下游离气体，说明已有浆膜面的气囊肿发生破裂，更提示病变肠段气囊肿累及黏膜至浆膜层，程度较深，数量之多。故经过讨论，认为本例患者应行手术治疗，术中所见及术后病理均证实诊断。患者2是直肠恶性肿瘤合并结肠气囊肿，病情严重，十分罕见，原本治疗结肠气囊肿首先应进行病因治疗，此例提示恶性肿瘤也可能是结肠气囊肿的诱导病因，无论出于病情考虑还是病因方面，都应尽早进行手术治疗以防止病情的进一步恶化。单纯结肠气囊肿行手术治疗时不必盲目扩大手术切除范围，但若出现像本例合并恶性肿瘤的情况则应尽量扩大切除范围，以彻底的消除术后复发的可能。

参考文献

- [1] 孙延春,孙延斌,尹乐康,等.结肠气囊肿病误诊为结肠腺瘤1例报告[J].大肠肛门病外科杂志,2001,7(2):37.
- [2] Jamart J. Pneumatosis cystoides intestinalis. A statistical study of 919 cases[J]. Acta Hepatogastroenterol (Stuttg), 1979, 26(5):419~422.
- [3] 黄志刚,陈锡美,张东伟.肠气囊肿二例与文献复习[J].中华消化杂志,2006,26(12):847~848.
- [4] Lomb Z, Bajor J, Garamszegi M, et al. Pneumatosis cystoides intestinalis, as a rare complication of coeliac disease[J]. Orv Hetil, 2005, 146(8):369~374.
- [5] de Lara Eisman F, Trilla Ramón A, Figueras Felip J, et al. Pneumatosis cystoides intestinalis: report of a case of spontaneous pneumoperitoneum[J]. Med Clin (Barc), 1983, 80(5):217~219.
- [6] 沈维才,艾尼玩·阿布都热依木,艾尼瓦尔·阿布都卡地尔,等.肠气囊肿46例临床分析[J].宁波医学,2000,12(2):71.
- [7] Galandiuk S, Fazio VW. Pneumatosis cystoides intestinalis. A review of the literature[J]. Dis Colon Rectum, 1986, 29(5):358~363.
- [8] Braumann C, Menenakos C, Jacobi CA. Pneumatosis intestinalis--a pitfall for surgeons?[J]. Scand J Surg, 2005, 94(1):47~50.
- [9] Nakajima T, Murayama N, Owa O, et al. Trichloroethylene concentration in the work environment in relation to the development of pneumatosis cystoides intestinalis[J]. Sangyo Igaku, 1990, 32(6):454~460.
- [10] Caudill JL, Rose BS. The role of computed tomography in the evaluation of pneumatosis intestinalis[J]. J Clin Gastroenterol, 1987, 9(2):223~226.
- [11] 何瑶,赵江民,恽虹,等.CT诊断肠气囊肿症一例[J].临床放射学杂志,2009,28(1):143~144.
- [12] 李楠,朱建华,沙立娜,等.结肠气囊肿症的内科诊治与分析[J].中国内镜杂志,2010,16(3):245~247.
- [13] Feuerstein JD, White N, Berzin TM. Pneumatosis intestinalis with a focus on hyperbaric oxygen therapy[J]. Mayo Clin Proc, 2014, 89(5):697~703.
- [14] Masterson JS, Fratkin LB, Osler TR, et al. Treatment of pneumatosis cystoides intestinalis with hyperbaric oxygen[J]. Ann Surg, 1978, 187(3):245~247.

(本文编辑 姜晖)