<<运动神经元病的诊断与治疗>>

图书基本信息

书名:<<运动神经元病的诊断与治疗>>

13位ISBN编号:9787509155219

10位ISBN编号:7509155215

出版时间:2012-5

出版时间:人民军医出版社

作者:陈金亮,王殿华编

页数:192

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

<<运动神经元病的诊断与治疗>>

内容概要

《运动神经元病的诊断与治疗:神经系统疑难病特色治疗》以问答形式分基础、诊断、治疗、中医、调护和国外研究进展六部分,共547问,详细解答了运动神经元病的致病因素、临床表现、中医认识及治疗、调护与摄养和国外研究进展等内容,并结合编者多年从事本病的临床诊疗经验,重点介绍了河北医科大学附属以岭医院肌萎缩专科(中医)对运动神经元病的认识、治法和有效方剂以及行之有效的特色疗法。

《运动神经元病的诊断与治疗:神经系统疑难病特色治疗》语言通俗,简明易懂,有助于患者及家属全面了解本病,也可供广大医务工作者阅读参考。

<<运动神经元病的诊断与治疗>>

作者简介

陈金亮 以岭医院副院长兼肌萎缩专科主任,河北省中医肌萎缩治疗中心副主任。

中华中医药学会脾胃病专业委员会委员,河北省中医药学会痿痹病专业委员会主任委员,河北省中西 医结合学会老年病专业委员会副主任委员,《河北中医》杂志编委,国务院特殊津贴获得者。

承担着国家"十五"攻关课题"中药肌萎灵注射液治疗运动神经元病的开发研究"、国家中医药管理局2003年科技攻关课题"中药重肌灵片治疗 型重症肌无力前期疗效评价"。

获国家科技进步二等奖2项,国家中医药管理局科技进步二等奖2项,河北省科技进步二等奖2项,河北省自然科学三等奖3项,河北省卫生厅科技进步一等奖3项,河北省中医药学会科技进步一等奖3项,石家庄市科技进步一等奖4项,石家庄科技进步市长特别奖1项,出版医学专著4部,发表论文70余篇。

王殿华 河北医科大学附属以岭医院神经脊髓病科主任, 医学博士、主任医师、硕士生导师。

中华中医药学会络病分会常务委员,河北中西医结合心血管专业委员会委员,河北中医药学会痿痹委员会常务委员。

在国内首倡"肾督、络脉"理论探索脊髓病的病因和发病机制,构建"肾督、络脉"理论框架,论治脊髓病(脊髓空洞症、多发性硬化、急慢性脊髓炎等),确立治法,制定方药,取得了显著疗效。 在其理论指导下的科研课题"益髓灵胶囊治疗脊髓空洞症的理论与临床研究""龟鹿益髓胶囊治疗多 发性硬化的实验与临床研究"分别获石家庄市科技进步一等奖和河北省科技进步二等奖。

另获省中医药学会进步一等奖2项,省卫生厅科技进步一等奖1项。

出版医学专著4部,参编著作10余部,在省、国家级中文核心期刊上发表学术论文60余篇。

<<运动神经元病的诊断与治疗>>

书籍目录

 基础知识 / 11	. 什么是运动神经元病	7
/+ >		

- /12.运动神经元病还有哪些名称?
- /13.世界运动神经元病日是哪一天?
- /14.运动神经元病可怕吗?

以霍金举例说明。

- /15.运动神经元病有哪些流行病学特点?
- /26.运动神经元病分哪几种类型?

各损伤哪些部位?

- /27. 肌萎缩侧索硬化有哪些特点?
- /28.进行性脊髓性肌萎缩有哪些特点?
- /39. 原发性侧索硬化有哪些特点?
- /310.进行性延髓麻痹有哪些特点?
- /311.运动神经元病是一种什么样的疾病?
- /312.运动神经元病的病因是什么?
- /313.何谓自由基氧化学说?
- /414.兴奋性氨基酸有哪些毒性作用?
- /415.何谓自身免疫学说?
- /416.何谓神经营养因子学说?
- /517.运动神经元病遗传吗?
- /518.怎样进行基因诊断及遗传咨询?
- /619.运动神经元病还有哪些发病原因?
- /620.运动神经元病的发病机制是什么?
- /621.运动神经元病患者兴奋性谷氨酸中毒的环境证据有哪些? /722。

谷氨酸中毒为什么选择性损伤运动神经元?

- /723.为什么运动神经元容易受损?
- /824.运动系统主要由哪些结构组成?
- /925.什么是锥体系?
- /926.什么是上运动神经元?
- /1027. 什么是上运动神经元性(中枢性)瘫痪?
- /1028.何谓下运动神经元?
- / 10 29.何谓前角运动神经元?
- / 10 30 . 下运动神经元胞体损害引起肌萎缩 , 肌肉病理如何 ?
- /1131.下运动神经元胞体损害的主要临床特征有哪些?
- /1132.上、下运动神经元损害各有哪些临床表现特点?
- / 12 33 . 什么是肌萎缩?
- / 12 34 . 如何根据导致肌萎缩的原发病变分类?
- / 12 35. 肌萎缩有哪些特点?
- / I3 36 . 何谓肌肉颤动?

肌肉颤动的发生机制是什么?

- /1337. 有肌肉震颤一定是运动神经元病吗?
- / 13 38 . 什么是延髓?
- / 13 39. 延髓内具有哪些与生命活动有关的中枢结构?
- /1440.延髓的功能是什么?
- / 15 41 . 什么是延髓性麻痹?

<<运动神经元病的诊断与治疗>>

/ 15 42。
什么是假延髓性麻痹?
/ 15 43. 如何鉴别延髓性麻痹与假延髓性麻痹?
/ 15 44.延髓性麻痹有哪些临床特点?
/ 16 45.假延髓性麻痹导致摄食—吞咽障碍的机制是什么?
/ 16 46.延髓性麻痹导致摄食—吞咽障碍的机制是什么?
/ 16 47.运动神经元病患者延髓性麻痹涉及哪些脑神经?
/ 16 48.延髓性麻痹导致发音困难的机制是什么?
/ 17 49.延髓性麻痹导致进食困难的机制是什么?
/1750.什么是肌源性延髓性麻痹?
/ 17 51.运动神经元病患者发生呼吸衰竭的机制是什么?
/ 17 52.运动神经元病患者会出现认知障碍吗?
/ 18 53 . 什么是腱反射?
/ 18 54. 常用的腱反射有哪些?
/ 18 55 . 什么是肌紧张?
/ I9 56.运动系统检查包括哪些方面?
/ 20 57. 如何检查肌力?
/ 20 58. 如何检查肌容积?
/ 20 59. 如何检查肌张力?
/ 20 60. 肌张力的分级标准(改良的Ashworth分级标准)是什么?
/2161.如何检查共济运动?
/ 2162.如何检查不自主运动?
/ 22 63.如何检查姿势步态改变?
/ 22 64 . 什么是锥体束征?
/ 23 65. 常见的锥体束征有哪些?
/ 23 66.肌源性损害与神经源性损害肌电图有何区别?
/ 23 67.肌萎缩的患者进行肌活检对选择肌肉有哪些要求?
/ 23 68. 肌源性肌萎缩的肌肉有哪些病理表现?
/ 24 69.运动神经元病患者肌萎缩的病理机制是什么?
/ 24 70.肌源性损害与神经源性损害肌活检病理有何区别?
/2471.运动神经元病的病理表现如何?
/ 24 72.运动神经元病患者发生呼吸衰竭后如何生活?
/ 24 73.运动神经元病患者能存活多长时间?
/ 25 74.运动神经元病患者可以生育吗?
/ 25 二、诊断与鉴别诊断 / 26 75 . 如何详细询问病史?
/ 26 76 . 运动神经元病患者如何进行全面的体格检查?
/ 26 77 . 广泛性肌萎缩有哪些常见疾病?
/ 26 78 . 局限性肌萎缩有哪些常见疾病?
/ 26 79.有特征性体征的肌萎缩有哪些常见疾病?
/ 26 80 . 肌萎缩患者在神经系统查体时有哪些注意事项?
/ 27 81 . 轻微肌萎缩有哪些检查?
/ 27 82.肌肉萎缩有哪些定位诊断?
/ 27 83.运动神经元病性肌萎缩如何确定?
/ 28 84 . 早期诊断运动神经元病需要哪些检查?
/ 28 85. 肌电图在运动神经元病诊断中有哪些价值?
/ 28 86.下运动神经元病变的电生理特点有哪些?

/ 29 87. 进行性失神经的电生理表现有哪些?

<<运动神经元病的诊断与治疗>>

/ 138

/2988.束颤电位有哪些价值? / 29 89. 有哪些定量肌电图研究? / 29 90 . 进行性失神经和慢性神经再生的分布如何? / 29 91 . 何谓神经传导测定? / 29 92.符合上运动神经元损害的电生理改变有哪些? /3093.运动神经元病不应出现的电生理表现有哪些? /3094.运动神经兀病肌电图有哪些特点? /3095.运动神经元病患者做肌电图检查有何要求? 胸锁乳突肌检查在诊断中有哪些作用? /3096. 什么是运动单位? /3197.运动单位计数在诊断运动神经元病中有哪些意义? /3198.运动单位计数对运动神经元病的预后有何价值? /3199. 肌电图检查能否成为确诊标准? /31 100.实验室检查在ALS诊断中有何作用? /32 101.运动神经元病患者心肌酶可以增高吗? / 32 102.运动神经元病患者的脑脊液有何异常? /32 103. 神经影像学检查在ALS诊断中有何价值? /32 104.运动神经元病在CT、MRI片上有病灶吗? / 32 105.弥散张量磁共振成像 (DTI) 在运动神经元病中有什么应用? / 33 106.运动神经元病的肌肉病理及其在诊断中的使用价值有哪些? / 33 107 . 运动神经元病的早期有哪些表现? /33 108 . 运动神经无病有哪些临床症状? /34109.运动神经元病的诊断依据是什么? /34110.运动神经元病分哪些类型? 各型之间有何差别? /34111.运动神经元病的发展分哪几个时期? / 34 112 . 运动神经元病的一个重要诊断要点是什么? /35113.如何认识肌萎缩侧索硬化? / 35 114. 肌萎缩侧索硬化有哪些流行病学特点? /35 115 . 星形胶质细胞在ALS发病中有哪些作用? / 35 116 . 肌萎缩侧索硬化临床指南是什么? / 35 117. 肌萎缩侧索硬化早期诊断有哪些意义? /36118. 我国肌萎缩侧索硬化的诊断标准是什么? /37119.肌萎缩侧索硬化的诊断级别如何划分? /37120.肌萎缩侧索硬化如何分期? /38121.肌萎缩侧索硬化患者吞咽困难如何分期? / 38 122 . 什么是Madras型运动神经元病? / 38 123 . ALS的类型和类似ALS的疾病有哪些? /38124. 散发性(特发性)ALS(SALS)有哪些特点? / 39 125. 典型的SALS临床表现是什么? / 39 126 . 遗传性ALS (FALS) 基因位点有哪些 ? /40127.何谓亚急性运动神经元病? /40 三、西医治疗 /62 四、中医学认识及治疗 /84 五、调护与摄养 /110 六、国内外研究进展

<<运动神经元病的诊断与治疗>>

章节摘录

<<运动神经元病的诊断与治疗>>

编辑推荐

《运动神经元病的诊断与治疗:神经系统疑难病特色治疗》语言通俗,简明易懂,有助于患者及家属全面了解本病,也可供广大医务王作者阅读参考。

<<运动神经元病的诊断与治疗>>

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