

全国卫生专业技术资格考试专家委员会 | 编写

2007

全国卫生专业技术资格  
考试指导



口腔医学（综合）

口腔医学  
(中级)

[附赠考试大纲]



人民卫生出版社  
PEOPLE'S MEDICAL PUBLISHING HOUSE

全国卫生专业技术资格考试专家委员会 | 编写

2007

全国卫生专业技术资格  
考试指导

口腔医学（综合）

适用专业  
口腔医学  
(中级)



人民卫生出版社  
PEOPLE'S MEDICAL PUBLISHING HOUSE

## 图书在版编目 (CIP) 数据

口腔医学 (综合)/全国卫生专业技术资格考试专家委员会

编写. —北京: 人民卫生出版社, 2007. 1

(2007 全国卫生专业技术资格考试指导)

ISBN 978-7-117-08320-1

I. 口… II. 全… III. 口腔科学-医药卫生人员-  
资格考核-自学参考资料 IV. R78

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2006) 第 146559 号

本书本印次封一贴有防伪标。请注意识别。

2007 全国卫生专业技术资格考试指导

口腔医学 (综合)

---

编 写: 全国卫生专业技术资格考试专家委员会

出版发行: 人民卫生出版社 (中继线 010-67616688)

地 址: 北京市丰台区方庄芳群园 3 区 3 号楼

邮 编: 100078

网 址: <http://www.pmph.com>

E - mail: [pmph@pmph.com](mailto:pmph@pmph.com)

购书热线: 010-67605754 010-65264830

印 刷: 北京市卫顺印刷厂

经 销: 新华书店

开 本: 787×1092 1/16 印张: 28.75

字 数: 677 千字

版 次: 2007 年 1 月第 1 版 2007 年 1 月第 1 版第 1 次印刷

标准书号: ISBN 978-7-117-08320-1/R · 8321

定 价: 58.00 元

版权所有, 侵权必究, 打击盗版举报电话: 010-87613394

(凡属印装质量问题请与本社销售部联系退换)

# 出版说明

为贯彻国家人事部、卫生部《关于加强卫生专业技术职务评聘工作的通知》等相关文件的精神，自2001年全国卫生专业初、中级技术资格以考代评工作正式实施。通过考试取得的资格代表了相应级别技术职务要求的水平与能力，作为单位聘任相应技术职务的必要依据。

依据《关于2007年度卫生专业技术资格考试工作有关问题的通知》(国人厅发[2006]151号)文件精神，自2007年度起，卫生专业技术资格考试专业中全科医学、临床医学58个中级专业“专业知识”和“专业实践能力”两个科目的考试，改用人机对话的方式进行；其“基础知识”和“相关专业知识”两个科目仍采用纸笔作答的方式进行考试。

为了帮助广大考生做好考前复习工作，特组织国内有关专家、教授编写了《卫生专业技术资格考试指导》口腔医学（综合）部分。本书根据最新考试大纲中的具体要求，参考国内外权威著作，将考试大纲中的各知识点与学科的系统性结合起来，以便于考生理解、记忆。本书全文分为三篇，与考试科目的关系如下：

“基础知识”：考试内容为考试指导第一篇的内容；

“相关专业知识”：考试内容为考试指导第二篇的内容；

“专业知识”：考试内容为考试指导第三篇的内容；

“专业实践能力”：考试内容为考试大纲中列出的常见病种。主要考核考生在临床工作中所应该具备的技能、思维方式和对已有知识的综合应用能力。这一部分将采用案例分析题的形式考核，沿时间或空间、病情进展、临床诊疗过程的顺序提问，侧重考查考生对病情的分析、判断及对临床症状的处理能力，还涉及到对循证医学的了解情况。考生的答题情况在很大程度上与临床实践中的积累有关。

# 目 录

## 口腔医学（综合）专业中级资格考试指导

第一篇 基础知识	3
口腔组织病理学	3
第一章 牙体组织	3
第一节 软质	3
第二节 牙本质	6
第三节 牙骨质	9
第四节 牙髓	10
第二章 牙周组织	13
第一节 牙龈	13
第二节 牙周膜	14
第三节 牙槽骨	16
第三章 口腔黏膜	18
第一节 口腔黏膜的基本结构	18
第二节 口腔黏膜的分类及结构特点	20
第四章 涎腺	23
第一节 涎腺的基本结构	23
第二节 涎腺的分布及其组织学特点	25
第五章 颞下颌关节	27
第一节 髁突	27
第二节 关节盘	27
第六章 口腔面部发育	29
第一节 神经嵴、鳃弓和咽囊	29
第二节 面部的发育	30
第三节 腭部的发育	31
第四节 舌的发育	32
第七章 牙的发育	34
第一节 牙胚的发生和分化	34
第二节 牙体、牙周组织的形成	36
第八章 牙发育异常	40

## 目 录

第一节 牙结构异常 .....	40
第二节 牙形态异常 .....	41
<b>第九章 龋 .....</b>	<b>42</b>
第一节 色质龋 .....	42
第二节 牙本质龋 .....	43
第三节 牙骨质龋 .....	44
<b>第十章 牙髓病 .....</b>	<b>45</b>
第一节 牙髓炎 .....	45
第二节 牙髓变性 .....	46
<b>第十一章 根尖周病 .....</b>	<b>48</b>
第一节 根尖周炎 .....	48
第二节 根尖囊肿 .....	49
<b>第十二章 牙周组织病 .....</b>	<b>50</b>
第一节 牙龈病 .....	50
第二节 牙周炎 .....	51
<b>第十三章 口腔黏膜病 .....</b>	<b>53</b>
第一节 口腔黏膜病基本病理变化 .....	53
第二节 常见口腔黏膜病病理 .....	54
<b>第十四章 颌骨疾病 .....</b>	<b>58</b>
第一节 常见颌骨疾病 .....	58
<b>第十五章 涎腺疾病 .....</b>	<b>61</b>
第一节 涎腺非肿瘤性疾病 .....	61
第二节 涎腺上皮性肿瘤 .....	62
<b>第十六章 口腔颌面部囊肿 .....</b>	<b>66</b>
第一节 牙源性囊肿 .....	66
第二节 非牙源性囊肿 .....	67
<b>第十七章 牙源性肿瘤 .....</b>	<b>69</b>
第一节 概述 .....	69
第二节 良性牙源性肿瘤 .....	70
第三节 恶性牙源性肿瘤 .....	74
<b>第十八章 口腔颌面部其他组织来源的肿瘤 .....</b>	<b>75</b>
第一节 口腔癌 .....	75
第二节 口腔间叶肿瘤 .....	76
<b>口腔解剖生理学 .....</b>	<b>77</b>
<b>第一章 牙体解剖生理 .....</b>	<b>77</b>
第一节 牙的演化 .....	77
第二节 牙的分类、功能及临床牙位记录 .....	78
第三节 牙的组成 .....	79

第四节 牙体一般应用名词及表面解剖标志 .....	79
第五节 牙体外形 .....	80
第六节 髓腔形态 .....	86
<b>第二章 口腔颌面颈部解剖 .....</b>	<b>92</b>
第一节 骨 .....	92
第二节 颞下颌关节 .....	93
第三节 肌 .....	94
第四节 唾液腺 .....	95
第五节 血管 .....	96
第六节 神经 .....	97
第七节 口腔局部解剖 .....	98
第八节 颌面部局部解剖 .....	100
第九节 颈部局部解剖 .....	102
<b>第三章 口腔功能 .....</b>	<b>104</b>
第一节 下颌运动 .....	104
第二节 咀嚼功能 .....	105
第三节 唾液功能 .....	108
<b>第四章 牙列、殆与颌位 .....</b>	<b>111</b>
第一节 牙列 .....	111
第二节 殆 .....	112
第三节 颌位 .....	113
<b>第五章 咬合在口颌系统中的作用 .....</b>	<b>115</b>
第一节 咬合与牙周组织 .....	115
第二节 咬合与咀嚼肌 .....	115
第三节 咬合与颞下颌关节 .....	116
<b>第六章 咬合紊乱 .....</b>	<b>117</b>
第一节 牙尖交错位 (ICP) 的异常 .....	117
第二节 咬合干扰 .....	117
第三节 过度磨耗 .....	118
<b>口腔生物学 .....</b>	<b>119</b>
<b>第一章 口腔微生物学 .....</b>	<b>119</b>
第一节 口腔生态系 .....	119
第二节 牙菌斑 .....	120
第三节 口腔正常菌群 .....	120
<b>第二章 口腔生物化学 .....</b>	<b>123</b>
第一节 牙齿硬组织 .....	123
第二节 唾液 .....	124
第三节 龋沟液 .....	125

## 目 录

---

第四节 牙菌斑的生化特征.....	126
第五节 生物矿化.....	127
<b>第三章 口腔免疫学.....</b>	<b>129</b>
第一节 口腔免疫系统.....	129
第二节 口腔疾病的免疫学基础.....	131
<b>第四章 口腔分子生物学.....</b>	<b>134</b>
第一节 分子遗传学基础.....	134
第二节 牙发生的分子生物学基础机制.....	136
<b>第五章 骨改建.....</b>	<b>138</b>
第一节 骨改建的细胞学基础.....	138
第二节 骨改建调节因素.....	139
 <b>口腔材料学.....</b>	<b>141</b>
第一章 口腔有机高分子材料.....	141
第一节 印模材料.....	141
第二节 义齿基托树脂.....	143
第三节 复合树脂.....	150
第四节 根管充填材料.....	152
第五节 粘接材料.....	153
第六节 窝沟点隙封闭剂.....	156
第二章 口腔无机非金属材料.....	158
第一节 概述.....	158
第二节 烤瓷材料.....	159
第三节 金属烤瓷材料.....	161
第四节 铸造陶瓷材料.....	163
第五节 种植陶瓷材料.....	164
第六节 模型材料.....	165
第七节 水门汀.....	166
第八节 包埋材料.....	168
第三章 口腔金属材料.....	173
第一节 概述.....	173
第二节 铸造合金.....	177
第三节 焊接合金.....	183
第四节 银汞合金.....	184
第四章 口腔辅助材料分离剂和清洁材料.....	187
第五章 口腔临床药物学.....	188
第一节 牙体牙髓病用药.....	188
第二节 牙髓病用药.....	190
第三节 牙周病局部用药.....	196

第四节 口腔黏膜用药.....	198
第五节 局部麻醉药.....	200
<b>第二篇 相关专业知识.....</b>	<b>203</b>
第一章 口腔内科学.....	203
第一节 牙体牙髓病.....	203
第二节 牙周疾病.....	208
第三节 儿童牙病.....	219
第四节 口腔黏膜疾病.....	222
第五节 口腔预防医学.....	233
第二章 口腔颌面外科学.....	242
第一节 牙槽外科和口腔颌面部感染.....	242
第二节 口腔颌面部创伤的特点.....	244
第三节 口腔颌面部肿瘤.....	246
第四节 三叉神经痛.....	252
第三章 口腔修复学.....	256
第一节 口腔检查与修复前准备.....	256
第二节 牙体缺损修复.....	260
第三节 牙列缺损修复.....	266
第四节 牙列缺失修复.....	273
第四章 口腔正畸学.....	278
第一节 错殆畸形绪论.....	278
第二节 颅面系统的生长发育.....	279
第三节 错殆畸形的病因.....	280
第四节 Angle 错殆分类法 .....	281
第五节 诊断与治疗方法.....	282
第六节 矫治器.....	284
第七节 错殆畸形的早期矫治.....	286
<b>第三篇 专业知识.....</b>	<b>289</b>
第一章 龋病.....	289
第一节 龋病的概念.....	289
第二节 病因及发病过程.....	290
第三节 临床特征和诊断.....	293
第四节 治疗.....	294
第二章 牙体硬组织非龋性疾病.....	304
第一节 牙发育异常.....	304
第二节 牙外伤（牙急性损伤） .....	306
第三节 牙体慢性损伤.....	308

## 目 录

第三章 牙髓病和根尖周病	312
第一节 牙髓及根尖周组织生理学特点	312
第二节 病因及发病机制	313
第三节 检查和诊断方法	314
第四节 牙髓病的临床表现及诊断	316
第五节 根尖周病的临床表现及诊断	318
第六节 治疗原则	320
第七节 治疗方法	321
第四章 牙周组织疾病	329
第一节 牙菌斑和局部促进因素	329
第二节 牙周病的检查和诊断	335
第三节 牙龈病	338
第四节 牙周炎及其伴发病变	345
第五节 牙周病的治疗	354
第五章 儿童口腔医学	364
第一节 牙列生长发育、牙齿组织结构特点	364
第二节 乳牙和年轻恒牙龋病	365
第三节 乳牙和年轻恒牙牙髓病与根尖周病	366
第六章 口腔黏膜病	368
第一节 口腔黏膜感染性疾病	368
第二节 口腔黏膜溃疡	375
第三节 口腔黏膜斑纹类疾病	380
第四节 唇舌疾病	382
第五节 其他黏膜病损	385
第七章 口腔疾病的预防	391
第一节 龋病的预防	391
第二节 牙周疾病的预防	394
第八章 口腔颌面外科学	397
第一节 口腔颌面外科临床检查与基本操作	397
第二节 口腔颌面部麻醉	400
第三节 牙及牙槽外科	404
第九章 口腔修复科学	410
第一节 牙体缺损修复	410
第二节 牙列缺损修复	415
第三节 牙列缺失修复	426
口腔医学（综合）专业主治医师资格考试精选习题解析	
精选习题解析	435

口腔医学(综合)  
专业中级资格  
考试指导



# 第一篇 基础知识

## 口腔组织病理学

### 第一章 牙体组织

牙体组织由釉质、牙本质、牙骨质和牙髓构成。釉质为特化的上皮组织，而牙本质、牙骨质和牙髓则属结缔组织。

#### 第一节 釉 质

釉质(enamel)为覆盖于牙冠部表面的一层硬组织。在切牙的切缘处厚约2mm，磨牙的牙尖处厚约2.5mm，向牙颈部则逐渐变薄。釉质外观呈乳白色或淡黄色，矿化程度越高，釉质越透明，其深部牙本质的黄色易透过而呈淡黄色；矿化程度低则釉质透明度差，牙本质颜色不能透过而呈乳白色。乳牙釉质矿化程度比恒牙低，故呈乳白色。

##### 一、理化特性

釉质是人体中最硬的组织。

釉质中无机物占总重量96%～97%，主要由含钙( $\text{Ca}^{2+}$ )、磷( $\text{P}^{3-}$ )离子的磷灰石晶体和少量的其它磷酸盐晶体等组成。釉质晶体相似于羟磷灰石 $[\text{Ca}_{10}(\text{PO}_4)_6(\text{OH})_2]$ 晶体，是含有较多 $\text{HCO}^{3-}$ 根的生物磷灰石晶体。釉质中还含有一些 $\text{Cl}^-$ 、 $\text{Na}^+$ 、 $\text{Mg}^{2+}$ 、 $\text{Sr}^{2+}$ 、 $\text{Zn}^{2+}$ 、 $\text{Pb}^{2+}$ 等杂质元素，并存在 $\text{Ca}^{2+}$ 空位，使釉质的磷灰石晶体结构变得不稳定。而 $\text{F}^-$ 的存在，使磷灰石晶体内的钙三角结构变得紧凑，稳定性加强，因而增强了对酸的抵抗能力。

釉质中的有机物占总重量的不到1%。釉质细胞外基质蛋白主要有釉原蛋白(amelogenins)、非釉原蛋白(non-amelogenins)和蛋白酶(proteinases)等三大类。

釉原蛋白在晶体成核、晶体生长方向和速度调控上发挥重要作用，在釉质发育分泌期中达90%，主要分布于晶体间隙，成熟釉质中基本消失。

非釉原蛋白包括釉蛋白(enamelin)、成釉蛋白(ameloblastin)和釉丛蛋白(tuftelin)等。与羟磷灰石有很强的亲和性。存在于釉质分泌早期至成熟后期的柱鞘、釉丛等部位，具有促进晶体成核、调控晶体生长的作用。

釉基质蛋白酶包括金属蛋白酶（metalloproteinases）和丝氨酸蛋白酶（serine proteinases）等。主要参与釉原蛋白和非釉原蛋白分泌后的修饰与剪接，而丝氨酸蛋白酶主要分解釉质成熟期晶体之间的釉原蛋白，为釉质晶体的进一步生长提供空间。

## 二、组织学特点

### （一）釉柱

是细长的柱状结构，起自釉质牙本质界，贯穿釉质全层而达牙表面。在窝沟处，釉柱由釉质牙本质界向窝沟底部集中，呈放射状；近牙颈部，釉柱排列几乎呈水平状。釉柱近表面1/3较直，而内2/3弯曲，在牙切缘及牙尖处绞绕弯曲更为明显，称为绞釉（gnarled enamel）。

釉柱直径平均为4~6μm。纵剖面可见有规律间隔的横纹，横纹之间的距离约为4μm，与釉质发育期间基质节律性的沉积有关。横剖面呈鱼鳞状，电镜观察呈球拍样，有一个近圆形、较大的头部和一个较细长的尾部。头部朝咬合面方向，尾部朝牙颈方向。相邻釉柱以头尾相嵌形式排列。

电镜观察，釉柱由呈一定排列方向的扁六棱柱形晶体组成。晶体宽约40~90nm，厚约20~30nm，长度在160~1 000nm之间。这些晶体在釉柱头部互相平行排列。它们的长轴（C轴）平行于釉柱的长轴，而从颈部向尾部移动时，晶体长轴的取向逐渐与长轴成一角度，至尾部已与釉柱长轴呈65°~70°的倾斜。在一个釉柱尾部与相邻釉柱头部的两组晶体相交处呈现参差不齐的增宽了的间隙，称为釉柱间隙，构成了釉柱头部清晰、弧形的边界，即所谓的釉柱鞘（enamel rod sheath）。

### （二）施雷格线

用落射光观察牙纵向磨片时，可见宽度不等的明暗相间带，分布在釉质的内4/5处，改变入射光角度可使明暗带发生变化，这些明暗带称为施雷格线（Schreger line）。这是由于规则性的釉柱排列方向改变而产生的折光现象。

### （三）无釉柱釉质

近釉质牙本质界最先形成的釉质、多数乳牙和恒牙表层约30μm厚的釉质均看不到釉柱结构，晶体相互平行排列。称为无釉柱釉质（rodless enamel）位于釉质牙本质界处者，可能是成釉细胞在最初分泌釉质时，托姆斯突（Tomes processes）尚未形成，而表层的无釉柱釉质可能是成釉细胞分泌活动停止及托姆斯突退缩所致。

### （四）釉质生长线（incremental line of enamel）

又称雷丘斯线（Retzius line），低倍镜观察釉质磨片时，此线呈深褐色。在纵向磨片中的牙尖部呈环形排列包绕牙尖，近牙颈处渐呈斜行线。在横磨片中，生长线呈同心环状排列。为釉质周期性的生长速率改变所形成的间歇线。其宽度和间距因发育状况变化而不等。

乳牙和第一恒磨牙的磨片上，常见一条加重的生长线。这是由于乳牙和第一恒磨牙的釉质部分形成于胎儿期，部分形成于婴儿出生以后。当婴儿出生时，由于环境及营养的变化，该部位的釉质发育一度受到干扰，特称其为新生线（neonatal line）。

### （五）釉板（enamel lamella）

是一薄层板状结构，垂直于牙面，或停止在釉质内，或达釉质牙本质界，甚至伸到

牙本质内，磨片观察呈裂隙状结构。可能是在釉质发育时期，某些釉柱排列急剧变化或矿化差异而发生应力改变的结果。该处的基质钙化不全，并含有大量的釉质蛋白。

釉板内含有较多的有机物，可成为龋致病菌侵入的途径。特别是在窝沟底部及牙邻面的釉板，是龋发展的有利通道。但绝大多数釉板是无害的，而且也可以因唾液中矿物盐的沉积而发生再矿化。

#### (六) 釉丛 (enamel tuft)

起自釉质牙本质界向牙表面方向散开，呈草丛状，其高度约为釉质厚度的 $1/5 \sim 1/4$ 。釉丛是一部分矿化较差而蛋白含量相对较高的釉柱，在不同的平面及不同方向重叠投射，形成的丛状影像。

#### (七) 釉梭 (enamel spindle)

是位于釉质牙本质交界处的纺锤状结构，在牙尖部较多见。其形成与成牙本质细胞胞浆突的末端膨大穿过釉质牙本质界包埋在釉质中有关。

#### (八) 釉质牙本质界

釉质和牙本质的交界不是一条直线，而是由许多小弧形线相连而成。从三维的角度来看，釉质牙本质界 (enamelodental junction) 是由许许多多紧挨着的圆弧形小凹构成，小凹突向牙本质，而凹面与成釉细胞的托姆斯突的形态相吻合。

### 三、临床意义

随着年龄的增长，有机物等进入釉质而使其颜色变深和通透性下降，釉质代谢减缓。如牙髓发生坏死，釉质的代谢将进一步受到影响，釉质失去正常的光泽，变为灰黑色，质变脆易裂。

临幊上常用氟化物来预防釉质龋的发生。这是因为氟离子进入磷灰石晶体中，将与 $\text{HCO}_3^-$  和  $\text{OH}^-$  等发生置换，使釉质的晶体结构变得更为稳定，从而可增强釉质的抗龋能力。

在釉质的咬合面，有小的点隙和狭长的裂隙。剖面观，这些裂隙形状不一，大多窄而长，有的较浅，开放呈漏斗状或口小底大，深度可达釉质深部。裂隙的直径或宽度一般为 $15 \sim 75\mu\text{m}$ ，不能为探针所探入。由于点隙裂沟内细菌和食物残渣较易滞留而不易清洁，故常成为龋的始发部位，且一旦发生龋，则很快向深部扩展，因此早期封闭这些点隙裂沟，对龋的预防有一定帮助。随着年龄的增长，点隙裂沟可逐渐磨平，该部位龋的发生率也趋于下降。

绞釉的排列方式可增强釉质的抗剪切强度，咀嚼时不易被劈裂。手术时如需劈裂釉质，施力方向必须尽量与釉柱排列方向一致。在治疗龋齿制备洞型时，不宜保留失去牙本质支持的悬空釉柱，否则充填后，当牙受压力时，此种薄而悬空的釉质易碎裂，使窝洞边缘产生裂缝，引起继发龋。

釉质表面酸蚀是临幊进行树脂修复、点隙裂沟封闭或矫正时带环粘固前的重要步骤。通过酸蚀使釉质无机磷灰石部分溶解而形成蜂窝状的粗糙表面，以增加固位力。釉质表面的溶解与釉柱和晶体的排列方向有关，因此，在对无釉柱釉质，尤其是乳牙进行酸蚀处理时应适当延长酸蚀时间。

## 第二节 牙本质

牙本质(dentin)是构成牙主体的硬组织，冠部表面覆盖釉质而根部覆盖牙骨质。牙本质围成的腔隙充满牙髓组织。牙本质和牙髓由于其胚胎发生和功能上的密切关系，常合称为牙髓-牙本质复合体(pulpo-dental complex)。

### 一、理化特性

牙本质的硬度比釉质低，比骨组织稍高。牙本质具有一定的弹性，因而为硬而易碎的釉质提供了良好的缓冲环境。由于牙本质组织结构的多孔性，因而具有良好的渗透能力，组织液和局部微环境中的许多液体和离子可经过牙本质。其无机物约占重量的70%，有机物为20%，水为10%。无机物主要为磷灰石晶体，但比釉质中的小，而与骨和牙骨质中的相似。有机物中，胶原蛋白(主要为I型胶原蛋白)约占18%，此外还有牙本质涎磷蛋白(dentin sialophosphoproteins)(包含牙本质磷蛋白和牙本质涎蛋白)、牙本质基质蛋白1(dentin matrix protein 1)以及氨基多糖(glycosaminoglycans)等。

### 二、组织学特点

#### (一) 牙本质小管(dentinal tubule)

为贯穿于牙本质全层的管状结构，充满组织液和成牙本质细胞突起。牙本质小管自牙髓面向釉质牙本质界呈放射状排列，在牙尖部及根尖部小管较直，而在牙颈部则弯曲呈“~”形，近牙髓端的凸弯向着根尖方向。小管近牙髓一端较粗，直径约3~4 $\mu\text{m}$ ，近表面处约为1 $\mu\text{m}$ ，且排列稀疏。因此牙本质在近髓侧和近表面每单位面积内小管数目之比约为4:1。

牙本质小管自牙髓端伸向表面，沿途分出许多侧支，并与邻近小管的侧支互相吻合。牙根部牙本质小管的分支数目比冠部者多。

#### (二) 成牙本质细胞突起(odontoblastic process)

是成牙本质细胞的原浆突，细胞体位于髓腔近牙本质侧，呈整齐的单层排列。成牙本质细胞突起伸入牙本质小管内，整个行程中分出细的小支伸入小管的分支内，并与邻近的突起分支相联系。

胞浆突的内含物很少，主要有微管(直径约20~25nm)及微丝(直径约5~7nm)，一些致密体，偶见线粒体和小泡，而无核糖体和内质网。

成牙本质细胞突起和牙本质小管之间有一小的空隙，称为成牙本质细胞突周间隙(periodontoblastic space)。间隙内含组织液和少量有机物，为牙本质物质交换的主要场所。

牙本质小管的内壁衬有一层薄的有机膜，称为限制板(lamina limitans)，含有较高的氨基多糖(glycosaminoglycans)，可调节和阻止牙本质小管矿化。

#### (三) 细胞间质

牙本质的细胞间质大部分为矿化的间质，其中有细小的胶原纤维，主要为I型胶

原。纤维的排列大部分与牙本质小管垂直而与牙表面平行，彼此交织成网状。

细胞间质中的磷灰石晶体比釉质中的小，长约 $20\sim100\text{nm}$ ，宽 $2\sim35\text{nm}$ ，呈针状或板状。沉积于基质内，其长轴与胶原纤维平行。

牙本质的矿化并不是均匀的，在不同区域因其矿化差异而有着特定的名称：

1. 管周牙本质 (peritubular dentin) 光镜观察牙本质的横剖磨片时，可清楚地见到围绕成牙本质细胞突起的间质与其余部分不同，呈环形的透明带，称为管周牙本质，它构成牙本质小管的壁。管周牙本质矿化程度高，含胶原纤维极少。

2. 管间牙本质 (intertubular dentin) 位于管周牙本质之间。其内胶原纤维较多，基本上为I型胶原蛋白，围绕小管成网状交织排列，并与小管垂直，其矿化较管周牙本质低。

3. 球间牙本质 (interglobular dentin) 牙本质的钙化主要是球形钙化，由很多钙质小球融合而成。在牙本质钙化不良时，钙质小球之间遗留些未被钙化的间质，此未钙化的区域称为球间牙本质，其中仍有牙本质小管通过，但没有管周牙本质结构。主要见于牙冠部近釉质牙本质界处，沿牙的生长线分布，大小形态不规则，其边缘呈凹形，很像许多相接球体之间的空隙。

4. 生长线 (incremental line) 又称冯·埃布纳 (von Ebner) 线，是一些与牙本质小管垂直的间歇线条。它表示牙本质的发育和形成速率是周期性变化的。牙本质的形成从牙尖的釉质牙本质界开始，有规律地成层进行。生长线有节律性的间隔即为每天牙本质沉积的厚度，约为 $4\sim8\mu\text{m}$ 。如发育期间受到障碍，则形成加重的生长线，特称为欧文线 (Owen line)，在乳牙和第一恒磨牙其牙本质也因部分形成于出生前，部分形成于出生后，两者之间有一条明显的生长线，即新生线。

5. 托姆斯颗粒层 (Tomes granular layer) 牙纵剖磨片中，根部牙本质透明层的内侧有一层颗粒状的未矿化区，称托姆斯颗粒层。有人认为是成牙本质细胞突起末端的膨大，或为末端扭曲所致；也有认为是矿化不全所致。

6. 前期牙本质 (predentin) 牙本质的形成是一有序的过程，即成牙本质细胞分泌基质并进一步发生矿化。由于牙本质在一生中始终在形成，因此，在成牙本质细胞和矿化牙本质之间总是有一层尚未矿化的牙本质存在，称为前期牙本质。前期牙本质一般为 $10\sim12\mu\text{m}$ 厚。在发育完成的牙较正在发育的牙其牙本质形成慢，所以前者的前期牙本质较后者为薄。

在生理情况下，按牙本质形成时期的不同，可将其分为原发性牙本质 (primary dentin) 和继发性牙本质 (secondary dentin)。

**原发性牙本质：**是指牙发育过程中所形成的牙本质，它构成了牙本质的主体。最先形成的紧靠釉质和牙骨质的一层原发性牙本质，其基质胶原纤维主要为来自于未完全分化的成牙本质细胞分泌的科尔夫 (Korff) 纤维，胶原纤维的排列与小管平行，镜下呈现不同的外观，在冠部者称罩牙本质 (mantle dentin)，厚约 $15\sim20\mu\text{m}$ ，在根部者称透明层 (hyaline layer)，厚约 $5\sim10\mu\text{m}$ 。在罩牙本质和透明层内侧的牙本质称髓周牙本质 (circumpulpal dentin)。

**继发性牙本质：**是指牙发育至根尖孔形成后，一生中仍继续不断形成的牙本质。继发性牙本质在本质上是一种牙本质的增龄性改变，其形成的速度较慢。由于髓周牙本质