

部位别 皮肤病及性病图谱

主编 王双元

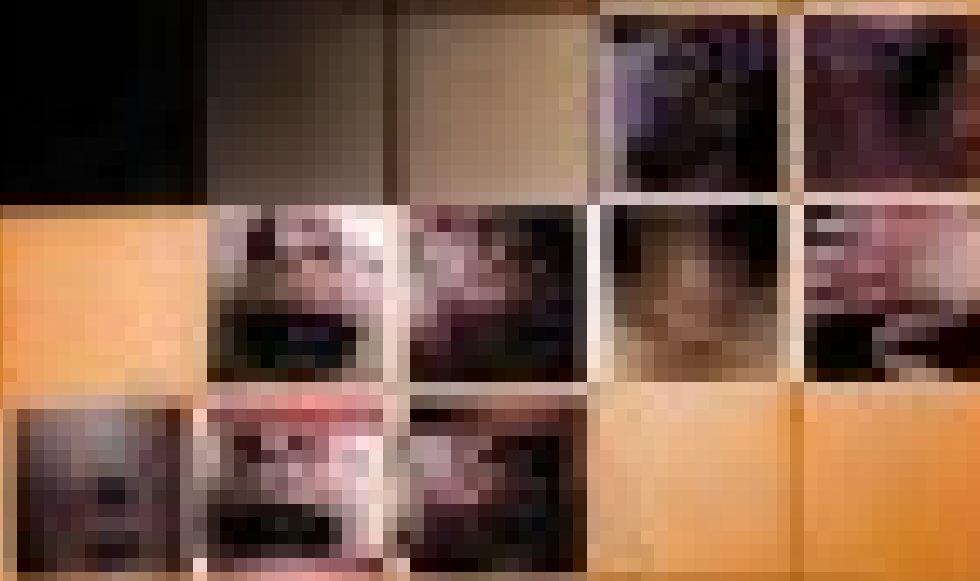


北京大学医学出版社

部位别

皮肤病及性病图谱

主编 王斌全



人民卫生出版社

部位别皮肤病及性病图谱

主 编 王双元

副主编 雷鹏程

编 者 周劲松

北京大学医学出版社

BUWEIBIE PIFUBING JI XINGBING TUPU

图书在版编目 (CIP) 数据

部位别皮肤病及性病图谱 / 王双元主编. —北京:

北京大学医学出版社, 2009.9

ISBN 978-7-81116-750-4

I.部… II.王… III.①皮肤病—图谱②性病—图谱

IV. R75-64

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2009) 第 009327 号

部位别皮肤病及性病图谱

主 编: 王双元

出版发行: 北京大学医学出版社 (电话: 010-82802230)

地 址: (100191) 北京市海淀区学院路 38 号 北京大学医学部院内

网 址: <http://www.pumppress.com.cn>

E-mail: booksale@bjmu.edu.cn

印 刷: 北京圣彩虹制版印刷技术有限公司

经 销: 新华书店

责任编辑: 王智敏

责任校对: 王怀玲

责任印制: 张京生

开 本: 787mm × 1092mm 1/16 印张: 19 字数: 238千字

版 次: 2010 年 10 月第 1 版 2010 年 10 月第 1 次印刷 印数: 1-2000 册

书 号: ISBN 978-7-81116-750-4

定 价: 158.00 元

版权所有, 违者必究

(凡属质量问题请与本社发行部联系退换)

本书由

北京大学医学部科学出版基金

资助出版

前 言

“百闻不如一见”。皮肤科学是一门形态描述比较强的学科。必须详细、反复对构成皮肤疾患的症状进行观察、认识及对构成这些症状的成分进行分析以后，才能达到正确诊断的目的。

本图谱主要是为从事临床工作的皮肤科医师在诊疗过程中提高诊断质量以及作为专题研究时的参考而编辑的。其内容是以少见病和比较少见病为主。另外还包括了一些指甲疾病、某些类型的麻风病等。除皮肤科医生以外，书中的某些内容也为妇产科、泌尿科医师的临床工作提供了参考。同时也可作为全科医生的手边参考书。

由于皮肤病的发病部位在鉴别诊断时具有一定的参考价值，因而本书按人体部位别进行编辑以利于在鉴别诊断时的参考。

本图谱除了从我们多年的临床工作中积累的照片里挑选出有价值的照片以外，还选用了日本东京大学皮肤科教授久木田 淳主编：实地医家用《部位别皮肤病图谱》（非卖品）中的部位图片。对于久木田 淳教授对本书的大力支持和帮助，我们深表敬意。

本图谱的出版如能对上述各类医务人员的工作有所帮助，则编者幸甚。

对于为此书出版提供支持的北京大学医学部科学出版基金委员会和北京大学医学出版社也表示十分的感谢。

北京大学第三医院皮肤科

王双元 教授

目 录

一、面 部	1	36. 小儿丘疹性肢端皮炎	37
1. 黏膜-皮肤-眼综合征	2	37. 进行性系统性硬化病	38
2. 痘疮样水疱症	3	38. 扁平苔藓	39
3. 迟发性皮肤卟啉症	4	39. 黏膜白斑	40
4. 系统性红斑狼疮	5	40. 播散性盘状红斑狼疮	41
5. 慢性盘状红斑狼疮	6	41. 藜日光性皮炎(面)	42
6. 皮炎炎	7	42. 藜日光性皮炎(面部、上肢)	43
7. 线状苔藓	8	43. 藜日光性皮炎(面部糜烂)	44
8. 寻常型天疱疮	9	44. 藜日光性皮炎(面, 上肢)	45
9. 红斑型天疱疮	10	45. 藜日光性皮炎(面及双上肢)	46
10. 太田痣	11	46. 藜日光性皮炎(面)	47
11. Fordyce 病	12	47. 藜日光性皮炎(组织学所见)	48
12. 颜面毛囊性红斑黑皮病	13	48. 固定性药疹	49
13. 非水疱性先天性鱼鳞病样红皮病	14	49. 毛囊角化病(头、面、舌)	50
14. 斑状特发性皮肤萎缩	15	50. 接触性皮炎(面)	51
15. 肉芽肿性唇炎	16	51. 雀斑	52
16. Sturge-Weber 综合征	17	52. 皮肤黑热病(利什曼病)	53
17. 色素沉着-息肉综合征	18		
18. 结节性硬化	19	二、头 部	54
19. 汗管瘤	20	53. 头部乳头状皮肤炎	55
20. 多发性丘疹性毛囊上皮瘤	21	54. 隆突性皮肤纤维肉瘤	56
21. 汗囊瘤	22	55. 皮脂腺痣	57
22. 青年性黑色素瘤	23	56. 组织细胞增多症 X	58
23. 木村病	24	57. 头部脓肿性穿掘性毛囊周围炎	59
24. 角化棘皮瘤	25	58. 头部扁平苔藓	60
25. 着色干皮症	26		
26. 基底细胞上皮癌	27	三、颈 部	61
27. 蕈样肉芽肿	28	59. 弹性纤维性假黄瘤	62
28. 结节病	29	60. 网状肢端色素沉着症	63
29. 面部播散性粟粒性狼疮	30	61. 播散性表面光化性汗孔角化症	64
30. 寻常狼疮	31	62. 泛发性扁平黄色瘤病	65
31. 葡萄球菌性烫伤样皮肤综合征	32	63. 嗜酸性细胞性脓疱性毛囊炎	66
32. 须癣	33	64. Ehlers-Danlos 综合征	67
33. 孢子丝菌病	34	65. Ehlers-Danlos 综合征	68
34. Kaposi 水痘样疹	35	66. 梅毒性白斑	69
35. 水痘	36		

四、项部、腋窝	70	97. 疣状表皮发育不良	103
67. 进行性系统性硬化症	71	98. 着色性干皮病	104
68. 融合性网状乳头瘤病	72	99. 类丹毒	105
69. 增殖型天疱疮	73	100. 疣状皮肤结核	106
70. 遗传性大疱性表皮松解症	74	101. 进行性指掌角皮症	107
71. 家族性良性慢性天疱疮	75	102. 扁平苔藓	108
72. 弥漫性黄色瘤	76	103. 掌跖脓疱病	109
73. 腋毛癣	77	104. 手掌湿疹	110
74. 假性黑棘皮症	78	105. 毛发红糠疹	111
五、手腕、上肢	79	106. Reiter 病	112
75. 离心性环状红斑	80	107. 掌跖角化病	113
76. 肥大细胞增生症 (色素性荨麻疹)	81	108. Peutz -Jeghers 综合征	114
77. 皮肤淀粉样变性	82	109. 手足口病	115
78. 环状肉芽肿	83	110. 疥疮	116
79. 结节病	84	111. 手掌纤维瘤病	117
80. 表皮痣(线状表皮痣)	85	112. 毛细血管扩张性肉芽肿	118
81. 匍行性血管瘤	86	113. 海绵状血管瘤	119
82. 瘤型麻风	87	114. 血管平滑肌瘤	120
83. 结核样麻风	88	115. 化学性白斑	121
84. 结节性红斑(上肢)	89	116. 肌萎缩性侧索硬化症 的色素脱失	122
85. 毛囊角化病(胸、腹、 双臂屈侧)	90	117. 手掌鲍恩病	123
86. 毛母质瘤(钙化上皮瘤)	91	118. 砷角化病	124
六、手 部	92	119. 砷角化病	125
87. 光线性白斑黑皮病	93	七、甲、甲周围部	126
88. 慢性盘状红斑狼疮	94	120. 斑秃指甲损害	127
89. 冻疮样红斑狼疮	95	121. 银屑病指甲损害	128
90. 糙皮病	96	122. 结节性硬化症的甲损害	129
91. 掌跖红斑角化症 (Gneither 综合征)	97	123. 大疱性表皮松解症的甲损害	130
92. 纳尔逊综合征	98	124. 先天性厚甲症	131
93. 遗传性对称性色素异常症	99	125. 先天性角化不良综合征	132
94. 网状肢端色素沉着症 (北村网状肢端色素沉着)	100	126. 二十甲营养不良	133
95. 种痘样水疱症(痘疮样水疱症)	101	127. 连续性肢端皮炎	134
96. 血管角皮瘤	102	128. 脓疱型银屑病的指甲改变	135
		129. 甲沟炎	136
		130. 绿甲	137
		131. 甲念珠菌感染	138
		132. 甲周疣	139

133. 血管球瘤	140	171. 先天性鱼鳞病样红皮病	179
134. 甲床部痣细胞性痣	141	172. 先天性角化不良	180
135. 甲下出血	142	173. 血管瘤血小板减少综合征	181
136. 近端甲下甲真菌病	143	174. 神经纤维瘤病 I 型	182
137. 银屑病甲并发甲真菌病	144	175. 汗管瘤	183
138. 甲下恶性黑色素瘤	145	176. 悬垂性纤维瘤	184
139. 甲横沟	146	177. 鲍恩病	185
140. 反甲	147	178. 隆突性皮肤纤维肉瘤	186
141. 白甲	148	179. 风疹	187
142. 甲剥离	149	180. 硬肿病	188
143. 甲周纤维瘤	150	181. 离心性环状红斑	189
144. 黄甲	151	182. 红皮病型银屑病	190
145. 指黏液样囊肿	152	183. 瘰病性苔藓	191
146. 甲胬肉	153	184. 中界线类麻风	192
147. 先天性示指指甲缺损症	154	185. 毛发红糠疹	193
148. 甲-髌骨综合征	155	186. 疱疹样皮炎	194
149. 钩甲	156	187. 砷角化病的皮肤色素异常	195
150. 严重钩甲	157	188. 砷剂白斑黑皮症	196
八、躯 干	158	189. 达利病(全身性)	197
151. 红皮病	159	190. 红斑型天疱疮	198
152. 结节性痒疹	160	191. 花斑癣	199
153. 色素性痒疹	161	192. 神经纤维瘤病	200
154. 嗜酸性细胞性脓疱性毛囊炎	162	193. 文身	201
155. 系统性红斑狼疮	163	194. 色素细胞痣(点状集簇性痣)	202
156. 亚急性皮肤红斑狼疮	164	195. 伊藤痣(肩峰三角肌部青色痣)	203
157. 皮炎炎	165	196. 先天性局限性多毛症	204
158. 急性苔藓痘疮样糠疹	166	九、上、下肢部	205
159. 婴儿腹部离心性脂肪营养不良	167	197. 皮肤黑热病(利什曼病)	206
160. 晕痣	168	198. 胫前黏液水肿	207
161. 乳头帕哲病	169	199. 点状红斑	208
162. 落叶型天疱疮	170	200. 蕈状肉芽肿	209
163. 获得性大疱表皮松解症	171	201. 结节性血管炎	210
164. 色素痣	172	202. 结节性红斑	211
165. 鲍恩病(砷导致)	173	203. 坏死性血管炎	212
166. 无色素痣	174	204. 坏死性血管炎	213
167. 脓疱性银屑病	175	205. 先天性对称性色素异常症	214
168. 可变性红斑角皮症	176	206. 慢性色素性紫癜	215
169. 鳞状毛囊角化病	177	207. 色素性紫癜性苔藓状皮炎	216
170. 连圈状秕糠疹	178	208. 线状皮肤萎缩症	217

209. 丘疹坏死性结核疹	218	245. 珍珠状阴茎丘疹	256
210. 脓疮	219	246. 干燥性闭塞性龟头炎	257
211. 盘状红斑狼疮	220	247. 淋菌性阴茎中线管炎	258
212. 皮肤过敏性血管炎	221		
213. 色素失禁症	222	十二、性 病	259
214. 黑踵	223	248. 概述	260
215. 皮脂缺乏性湿疹	224	249. 一期梅毒（初期硬结， 硬性下疳）	261
216. 火激红斑	225	250. 硬下疳（小阴唇内侧）	262
217. 硬结性红斑	226	251. 硬下疳（肛门部）	263
218. Gianotti-Crost 综合征	227	252. 二期皮肤梅毒概述	264
十、臀 部	228	253. 红斑性梅毒疹	265
219. 斑块状副银屑病	229	254. 丘疹性梅毒疹	266
220. 多发性斑状色素沉着症	230	255. 手掌丘疹性梅毒疹	267
221. 疣状痣	231	256. 足跖丘疹性梅毒疹	268
222. 疣状痣	232	257. 扁平湿疣	269
223. 浅表性脂肪瘤样痣	233	258. 淋巴结肿大（二期梅毒）	270
十一、外阴部	234	259. 梅毒性脱发	271
224. 白塞病	235	260. 结节匍行性梅毒疹	272
225. Reiter 病	236	261. 口围放射状瘢痕	273
226. 阴茎非性病性硬化性淋巴管炎	237	262. 晚发性先天梅毒哈钦森齿	274
227. 糖皮质激素后脂膜炎	238	263. 软下疳	275
228. 阴茎癌	239	264. 软下疳（阴唇部，自家接种）	276
229. 阴部帕哲病	240	265. 腹股沟淋巴肉芽肿	277
230. 阴茎结核疹	241	266. 性病性淋巴肉芽肿	278
231. 凯拉增生性红斑	242	267. 淋球菌	279
232. 念珠菌性龟头炎	243	268. 淋菌性尿道炎（急性）	280
233. 念珠菌性包皮龟头炎	244	269. 淋菌性外阴阴道炎（小儿）	281
234. 生殖器疱疹	245	270. 系带旁脓肿	282
235. 尖锐湿疣	246	271. 急性前庭大腺炎（淋菌性）	283
236. 多发性脂囊瘤	247	272. 淋菌性附睾炎	284
237. 扁平苔藓	248	273. 念珠菌性外阴阴道炎	285
238. 萎缩性硬化性苔藓	249	274. 阴部疱疹	286
239. 乳房外帕哲病	250	275. 艾滋病	287
240. 阴茎部表皮囊肿	251		
241. 固定性药物反应（外阴部）	252		
242. 鲍恩样丘疹病	253		
243. 阴茎中线囊肿（尿道口囊肿）	254		
244. 尿道侧管及尿道口畸形	255		

一、面 部

1. 黏膜 – 皮肤 – 眼综合征

Muco–Cutaneo–Ocular Syndrome

(Stevens–Johnson Syndrome, Ectodermosis Erosiva Pluriorificialis, Erythema Multiforme Exsudativum)



本病为急性发病，伴有全身症状，除皮肤以外，眼、口腔、外阴等部的黏膜或皮肤黏膜移行部亦发生病变。初起患者先有发烧及关节痛等症状，继之口腔黏膜、外阴黏膜及眼等处发生多形红斑样皮损（红斑、水疱及阿弗他溃疡）。一般认为本病乃是多形红斑的重症型或亚型，病因尚未明，可能与感染[病毒、肺炎支原体]或药物反应（磺胺类、苯巴比妥类或抗生素）有关，在检查方面除偶见白细胞增多外，一般无异常所见，本病须与Lyell综合征、中毒性表皮坏死松解症、Behcet综合征、Reiter病或其他一些水疱症疾患相鉴别。本病在发病的过程中可能发生肺部感染（肺炎）。本病如不治疗可有5%的死亡率。

治疗：主要用激素即泼尼松龙（prednisolone）20～40mg/d，口腔糜烂可用3%硼酸液、0.1%依沙吖啶液（Rivanol）、0.9%NaCl液等漱口，黏膜糜烂可用妥布霉素软膏或利多卡因（lidocaine）液局部擦涂，预防感染可用抗生素内服或静脉滴入。

2. 痘疮样水疱症

Hydroa Vacciniforme



本症主要发生于3~4岁的儿童，皮损由春至夏加重，冬季减轻，本病对光敏感，好发于面部、鼻部、手背、耳垂等的裸露部位。常于日晒后发生皮损，有灼热、紧张感，随即发生水肿性红斑或小丘疹，很快于红斑上发生中心凹陷的痘疮样水疱，或由丘疹转为水疱。最初水疱内容澄清，很快浑浊，并于3~4日干涸形成痂皮，周边部有炎症性晕轮，外观似种痘水疱，愈后遗陷凹性瘢痕。皮损反复发作，至青春期可自愈。为少见病。要与卟啉症（porphyria）相区别（根据病史，血、尿卟啉检查可以区别）；要与夏季痒疹区别。

治疗：可用抗疟药，如氯喹（chloroquine），125~250mg每日3次，或氨苯砒（diaminodiphenyl sulfone, DDS）25mg，每日3次。外用或内服皮质激素可有效。避光。局部可使用抗生素和激素软膏，每日涂擦。

3. 迟发性皮肤卟啉症

Porphyria Cutaneous Tarda (PCT)

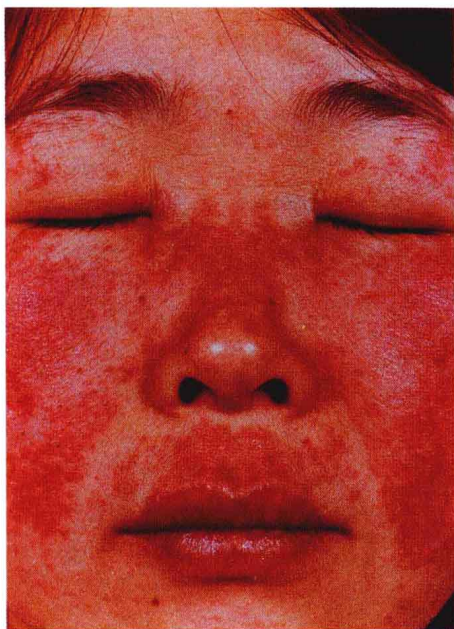


本症可分为不完全显性遗传性PCT及症候性PCT两种类型。主要好发于中年以后的男性，通常见于长期大量饮酒导致肝功能障碍者，本症显示对光敏感（phototoxic）。临床上多见于面部、手背等处的裸露部位，发生红斑、小水疱，继之形成脓疱、结痂、糜烂或浅溃疡，最后形成瘢痕及色素沉着而愈。

治疗：禁烟酒，保护肝脏，避日晒，外用遮光剂及内用羟氯喹 125mg，每周两次。

4. 系统性红斑狼疮

Systemic Lupus Erythematosus (SLE)



大多于青春期发病，男女患者比例为1:9。常首先出现关节痛、发热、全身倦怠、雷诺现象（Raynaud phenomenon）及淋巴结肿大等全身症状，继而出现红斑性皮损。光照后皮损可加重。皮损多以红斑为主，呈水肿状。除红斑外，也可见丘疹、小水疱及紫癜等。皮损呈对称性发生于面部、四肢末端部、上肢伸侧等部位。在面部，可以在两颊和鼻根部形成所谓蝶形红斑。也可见有脱发、口腔溃疡、四肢大理石样皮疹。

一般检查可表现为红细胞沉降率加快、白细胞数量减少、抗核抗体阳性、血清补体水平下降、梅毒血清试验可示生物学假阳性（biologic false positive, BFP）、蛋白尿、丙种球蛋白增高、类风湿因子（rheumatoid factor, RF）阳性等。

治疗：一般避免使用青霉素、磺胺药物、肼屈嗪、普鲁卡因胺等。可将泼尼松40~60mg/d或激素与免疫抑制剂合用，避光。

5. 慢性盘状红斑狼疮

Chronic Discoid Lupus Erythematosus

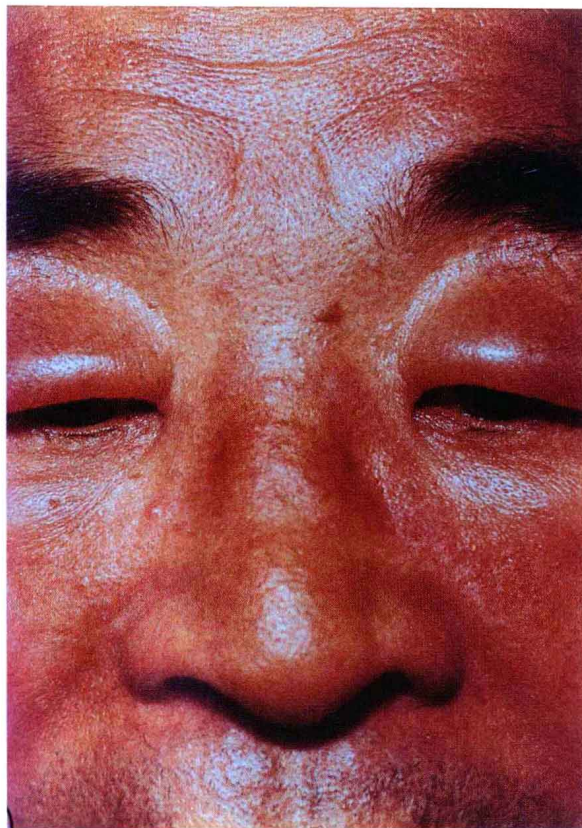


本病好发于 20 ~ 40 岁的青壮年，无性别差异，皮损好发于面部、鼻背、双颊部、耳郭部等暴露部位。皮损为边界清楚、慢性过程、伴有角栓、中心部萎缩、附有鳞屑的暗红斑片状损害，损害边缘部稍隆起，萎缩部位可见毛细血管扩张或色素异常（脱失或沉着）。所谓盘状红斑狼疮，是皮损病型的名称，如果这种皮损广泛地发生于躯干、四肢等部位时，要注意有移行系统性红斑狼疮的可能。

治疗：氯喹内服，局部注射曲安奈德（商品名：康宁克通），也可内服沙利度胺（商品名：反应停），外用泼尼松软膏，宜避光。

6. 皮肤炎

Dermatomyositis



主要侵犯皮肤、肌肉。可伴有内脏肿瘤。可分为小儿型、成人型。经常伴发热、关节痛及雷诺症，皮肤损害为面部、躯干、四肢伸侧发生紫红色水肿性红斑，有进展趋势，好发于四肢伸侧关节背面、手指背关节部（Gottron 丘疹）。头发部位可有弥漫性、秕糠样脱屑及脱发。最后病变部皮肤萎缩，毛细血管扩张，并有色素沉着，间以点状色素脱失混在，而呈血管萎缩性皮肤异色病（poikiloderma vasculare atrophicans）样的临床表现。皮损过程中可发生四肢近端肌肉张力下降、肌肉痛、声音嘶哑、吞咽困难等肌肉症状。肌电图异常，肌源性酶上升。

治疗可使用糖皮质激素、免疫抑制剂等。鉴别诊断：要与系统性红斑狼疮、重症肌无力、混合结缔组织病等鉴别。