

儿病理性黄疸 118 例,疗效显著,现报告如下。

临床资料 220 例患儿选自本院儿科病房,均符合新生儿病理性黄疸诊断标准(左启华主编,儿科学,第 3 版,北京:人民卫生出版社,1993:103),按入院先后随机分为两组。观察组 118 例,男 68 例,女 50 例;日龄 2~28 天,平均(10.5 ± 3.5)天;平均出生时体重(3261 ± 380)g;平均胎龄(38.2 ± 1.3)周。发病日龄 1 周之内 82 例,1 周之后 36 例。病因:新生儿败血症 38 例,新生儿巨细胞包涵体病 10 例,新生儿 ABO 溶血病 4 例,红细胞增多症 10 例,新生儿胆汁淤积综合征 12 例,头颅血肿 16 例,新生儿窒息 16 例,原因不明 12 例。黄疸程度:轻度 36 例(30.51%),中度 62 例(52.54%),重度 20 例(16.95%)。对照组 102 例,男 60 例,女 42 例,日龄 2.5~29 天,平均(11.5 ± 2.5)天;平均出生时体重(3436 ± 260)g;平均胎龄(39.3 ± 1.6)周。发病日龄 1 周之内 80 例,1 周之后 22 例。病因:新生儿败血症 28 例,新生儿巨细胞包涵体病 11 例,新生儿 ABO 溶血病 6 例,红细胞增多症 8 例,新生儿胆汁淤积综合征 10 例,头颅血肿 16 例,新生儿窒息 13 例,原因不明 10 例。黄疸程度:轻度 28 例(27.45%),中度 60 例(58.82%),重度 14 例(13.73%)。两组临床资料经统计学处理,无显著性差异,具有可比性($P > 0.05$)。

治疗方法 对照组按西医常规治疗。(1)一般疗法:保暖,补充热卡;(2)及时给氧纠正窒息,对酸中毒、低血糖等对症对因治疗;(3)对败血症患儿选用敏感抗生素;(4)光疗:两组病例中,中、重度黄疸患儿(血清胆红素值 $> 205 \mu\text{mol/L}$)均予以波长 425~475 nm 蓝光治疗,24~72h;(5)药物治疗:苯巴比妥每天 5 mg/kg,分 3 次口服,不能口服可鼻饲,连服 4 天;输入白蛋白或血浆(观察组 20 例,对照组 20 例);地塞米松每天 0.4 mg/kg 静脉滴注(观察组 38 例,对照组 38 例)。观察组在西医常规治疗同时,加用中药治疗,茵陈蒿汤加味:茵陈 9 g 柴胡 3 g 制大黄 1.5 g 黄连 1.5 g 黄柏 4.5 g 黄芩 4.5 g,每天 1 剂,浓煎,少量多次喂服。两组均治疗 7~14 天。观察患儿黄疸消退情况及血清胆红素变化。统计学方法:计数资料比较采用 χ^2 检验,两组均数比较采用 t 检验。

结 果

1 疗效评定标准 显效:服药 3~5 天后,血清胆红素 $< 120 \mu\text{mol/L}$,黄疸消退,体温正常,吸奶好,二便正常;有效:服药 5~7 天后,血清胆红素为 120~130 $\mu\text{mol/L}$,黄疸基本消退,一般情况正常;无效:服药 7~14 天后,血清胆红素无明显下降或呈上升趋势。

2 两组疗效比较 观察组 118 例,显效 86 例(72.9%),有效 30 例(25.4%),无效 2 例(1.7%),总有效率 98.3%;对照组 102 例,显效 42 例(41.2%),有效 41 例(40.2%),无效 19 例(18.6%),总有效率 81.4%。两组总有效率比较有统计学差异($\chi^2 = 18.33, P < 0.01$)。观察组黄疸消退,血清胆红素恢复正常所需时间为(5.56 ± 1.62)天,对照组为(9.06 ± 3.06)天,观察组治疗时间短于对照组,两组比较有显著性差异($t = 10.799, P < 0.01$)。

讨 论 新生儿病理性黄疸是由于各种病因导致新生儿期胆红素代谢异常,引起血中胆红素水平升高而出现的皮肤、巩膜

黄染的一组临床症象。中医学称之为“胎黄”或“胎疸”,可由于湿热邪毒、熏蒸于胎,或热毒炽盛而成;亦可由于先天不足、寒湿内蕴、郁而发黄。本临床观察用中药茵陈蒿汤加味,即取茵陈清热利胆除黄,为治诸黄专药;大黄泻热导滞,破结行瘀,使湿热从大便而解;柴胡苦寒而质轻,清三焦,利小便,驱湿热下行,以导邪从小便而出;黄连、黄柏、黄芩均可清上、中焦之湿热,协同伍用,均旨增强清热、利胆、除黄之功。在西医综合治疗的基础上,配合中药治疗,在有效率及治疗时间方面均优于对照组,是较理想的治疗措施。

(收稿:1999-12-01 修回:2000-02-18)

蜂胶酊治疗冠周炎 50 例

安徽医科大学附属口腔医院(合肥 230032)

王银龙 周健 唐燕

安徽中医学院第二附属医院 张敏丽

安徽百春制药有限公司 程文显

我们自 1997 年 5~8 月运用蜂胶酊冲洗冠周和冠周置药,取得较好的效果,现将结果报告如下。

资料与方法

1 临床资料 75 例冠周炎患者均符合冠周炎的诊断标准(口腔颌面外科临床手册,邱蔚六主编,北京:人民卫生出版社,1986:178—179),随机分为两组。治疗组 50 例,男 36 例,女 14 例;年龄 18~35 岁,平均 22.3 岁;病程 1~30 天,平均 3.5 天;急性、亚急性冠周炎 45 例,慢性冠周炎 5 例。对照组 25 例,男 15 例,女 10 例;年龄 17~36 岁,平均 23.1 岁;病程 1~35 天,平均 3.8 天;急性、亚急性冠周炎 22 例,慢性冠周炎 3 例。两组一般资料相似,具有可比性。

2 治疗方法 治疗组采用 2% 精制蜂胶酊(由安徽百春制药有限公司提供的 10% 蜂胶酊稀释而成,批号 960524)和生理盐水交替冲洗冠周,擦干冠周组织,置 10% 蜂胶酊(每 100 ml 含 10 g 蜂胶)于龈袋内。每天 1 次,连续 7 天。对照组采用 1.5% 双氧水和生理盐水冲洗,冠周龈袋置放 2% 碘甘油,治疗方法和疗程同治疗组。

3 观察指标 (1)自觉疼痛和触痛程度:根据患者主诉和临床检查,复诊时记录自发痛和触痛程度;(2)牙龈指数参考 Löe 和 Silness 提出的标准分 4 级(张举之主编,口腔内科学,第 3 版,北京:人民卫生出版社,1997:238)。

4 统计学方法 计数资料采用 χ^2 检验,计量资料比较采用 t 检验。

结 果

1 疗效判断标准 显效:自发痛消失,无触痛或少许触痛,牙龈指数减少 1.0 以上,龈袋渗出、溢脓消失,龈瓣溃疡愈合,口腔异味消失;有效:自发痛消失或偶有自觉疼痛,触痛存在,牙龈指数减少 0.5 以上,龈袋渗出少,龈瓣溃疡基本愈合,口腔异味消失;无效:自发痛和触痛未消失或加剧,牙龈指数无变化,龈瓣溃疡无愈合甚至严重,口腔异味存在或加重。

2 两组疗效比较 治疗组 50 例,显效 36 例(72.0%),有效 13 例(26.0%),无效 1 例(2.0%),总有效率 98.0%;对照组

25 例, 显效 8 例(32.0%), 有效 14 例(56.0%), 无效 3 例(12.0%), 总有效率 88.0%, 两组显效率比较有统计学差异($\chi^2 = 9.409, P < 0.01$)。

3 牙龈指数比较 治疗前治疗组牙龈指数为 2.77 ± 0.71 , 对照组为 2.82 ± 0.68 , 两组比较无显著性差异。治疗后两组患者牙龈指数均较治疗前明显减少($P < 0.01$), 但治疗组牙龈指数(1.44 ± 0.42)下降较对照组(2.01 ± 0.54)明显, 两组比较, 有显著性差异($P < 0.01$)。

讨 论 冠周炎的主要治疗原则是局部冲洗, 改善临床症状。传统的冠周用药, 皆因口腔唾液、饮水和漱口的作用, 引起药物浓度下降和流失, 治疗效果差。蜂胶有轻微的麻醉镇痛作用和促进组织再生功能的作用[中华口腔科杂志 1986, 4(21): 209]。蜂胶微溶于水, 遇水即形成小颗粒, 在口内停留时间长, 不易消失, 从而在局部形成较高的药物浓度, 有利于冠周炎的治疗和康复。

蜂胶有致过敏现象, 本组虽然尚未发现, 但有必要进一步观察。

(收稿: 1999-11-22 修回: 2000-03-05)

中西医结合治疗早期梅毒 42 例

中国人民解放军第 252 医院(河北省保定 071000)

王砚宁 刘先锋 何 平

河北省保定市第一医院 张 郁

笔者自 1997 年以来采用中西医结合方法治疗早期梅毒患者 42 例, 收到了较好的临床学和血清学疗效, 现总结报告如下。

临床资料 确诊为早期梅毒(赵 辨主编. 临床皮肤病学. 第 2 版. 南京: 江苏科学技术出版社, 1993: 421—432)患者 68 例, 均为门诊病例, 经血清学检测梅毒螺旋体血凝试验(TPHA)、快速血浆反应素试验(RPR)全部阳性, 随机分为两组。治疗组 42 例, 男 28 例, 女 14 例; 年龄 20~49 岁, 平均 32.7 岁; 一期 16 例, 主要表现为硬下疳及梅毒性横痃, 病程为硬下疳出现后 15~45 天, 平均 24 天; 血清 RPR 滴度 3 例 1:8, 8 例 1:16, 4 例 1:32, 1 例 1:64; 二期 24 例, 病程 3~18 个月, 平均 6.7 个月, 疣形多样, 斑疹 12 例, 丘疹 2 例, 丘疹鳞屑性 6 例, 扁平湿疣 4 例; 血清 RPR 滴度 2 例 1:16, 5 例 1:32, 12 例 1:64, 4 例 1:128, 1 例 1:256; 外生殖器硬下疳同时有全身铜红色斑疹 2 例, 血清 RPR 滴度 1:64、1:256 各 1 例。对照组 26 例, 男 19 例, 女 7 例, 年龄 17~44 岁, 平均 28.4 岁; 一期 11 例, 主要表现为硬下疳及梅毒性横痃, 病程为硬下疳出现后 10~30 天, 平均 22 天; 血清 RPR 滴度 2 例 1:8, 5 例 1:16, 4 例 1:32; 二期 15 例, 病程 3~14 个月, 平均 5.9 个月; 斑疹 3 例, 丘疹 1 例, 丘疹鳞屑性 8 例, 扁平湿疣 3 例; 血清 RPR 滴度 2 例 1:16, 4 例 1:32, 7 例 1:64, 2 例 1:128。两组性别、年龄、病程、分期、皮损程度、血清 RPR 滴度等无显著性差异, 具有可比性($P > 0.05$)。两组患者均排除再次感染。用其他药物和方法治疗者, 不列入观察。

治疗方法 两组患者均给予苄星青霉素(江西东风药业股份有限公司生产)240 万 U, 肌肉注射, 每周 1 次, 共 3 次。治疗

组同时加服清热排毒汤, 由土茯苓 30g 黄芪 20g 生薏仁 12g 茯苓 12g 金银花 9g 白术 9g 木通 6g 木瓜 6g 川芎 5g 大黄 4.5g 皂角刺 3g 等组成, 每日 1 剂, 水煎分 2 次服, 共 14 天。观察项目: 两组治疗前和治疗后 1、2、4、6、9 及 12 个月时分别进行血清 RPR 滴度检测; 治疗期间每周复诊 1 次, 观察和记录皮损消退情况。

结 果

1 疗效判定标准 同前述文献。临床学治愈为患者 1 个月内无梅毒症状, 血清学反应(非梅毒螺旋体抗体试验)滴度下降 4 倍或 4 倍以上, 但不一定转阴; 血清学治愈为 1 年内临床症状消失, 血清学转阴; 血清学抵抗为 1 年内血清学未转阴或定量滴度未下降。

2 结果 两组患者一般用药后 2~3 天硬下疳即干燥, 缩小, 硬下疳均在 7~10 天内愈合。二期梅毒疹用药后 3~5 天, 颜色变暗, 扁平湿疣收敛, 14~45 天皮损全部消退。治疗组临床治愈 38 例(90.5%), 对照组为 21 例(80.8%), 两组比较无显著性差异($\chi^2 = 0.61, P > 0.05$)。治疗组 36 例(85.7%)、对照组 16 例(61.5%) 血清学转阴患者, 分别有 31、13 例经 1~2 年随访观察, 未见临床及血清学复发, 两组血清学治愈率比较有显著性差异($\chi^2 = 3.86, P < 0.05$)。两组血清学抵抗共 16 例, 均为二期梅毒患者。治疗组 6 例, RPR 滴度 1 例 1:2, 4 例 1:4, 1 例 1:8, 其中 1:8 者为一、二期同时存在患者, 治疗前 RPR 滴度 1:256, 另外 5 例 RPR 滴度也较治疗前下降 4 倍以上。对照组 10 例, RPR 滴度 2 例 1:2, 4 例 1:4, 4 例 1:8, 但均较治疗前滴度下降 4 倍或 4 倍以上。16 例血清学抵抗患者经 1 年观察, 均未见 RPR 滴度上升。两组治疗期间均未见明显不良反应。

讨 论 中医学称梅毒为“疳疮”、“杨梅疮”, 系感染淫秽邪毒, 浸淫肌肤所致, 治宜除湿解毒, 养血通络。青霉素仍是目前的首选药物, 它对梅毒螺旋体高度敏感, 疗效迅速, 疗程短, 治疗方法简单, 但反映梅毒治疗效果的重要指标血清 RPR 滴度有时下降较慢、转阴时间较长, 平均 3~24 个月。患者多认为未彻底治愈, 精神压力较大, 常自行不合理应用多种抗生素。我们根据中医学理论, 自拟清热排毒汤以加强青霉素治疗效果, 结果表明清热排毒汤与青霉素联合应用有明显促进血清 RPR 转阴作用。

血清学抵抗多认为与治疗不规则, 体内仍有潜在活动性病变存在, 再次感染或患者体内免疫力持久有关, 在排除上述原因后应考虑药物是否在体内呈均态分布。清热排毒汤中木瓜、金银花苦寒解毒, 与土茯苓、生薏仁合用, 增强解毒功效, 黄芪、川芎温阳益气, 与茯苓、白术健胃除湿为伍, 扶正祛邪, 调整机体免疫功能, 木瓜、大黄舒肝和胃、活血通络, 改善微循环, 皂角刺破积逐瘀, 加强诸药效果, 与青霉素合用, 加强其体内抗菌作用和药物在体内的均态分布, 调整机体免疫功能, 从而使血清 RPR 转阴, 达到较为理想的梅毒临床学和血清学痊愈, 显示了中西医结合治疗早期梅毒的优越性。观察中发现, 血清学抵抗患者 16 例, 均为二期梅毒, 包括一、二期并存 1 例, 提示血清学反应持久与患病时间有关, 建议在临床观察中, 应加强梅毒血清学试验的质量控制和质量保证。

(收稿: 1999-12-29 修回: 2000-02-28)