

◆个案报道

Echocardiographic diagnosis of anomalous origin of left coronary artery from pulmonary artery: Case report

超声心动图诊断左冠状动脉异位起源于肺动脉1例

张昕彤,任卫东

(中国医科大学附属盛京医院超声科,辽宁 沈阳 110004)

[Keywords] coronary vessel anomalies; coronary artery; pulmonary artery; echocardiography

[关键词] 冠状血管畸形;冠状动脉;肺动脉;超声心动图

DOI:10.13929/j.issn.1003-3289.2020.06.038

[中图分类号] R541.1; R540.45 [文献标识码] B [文章编号] 1003-3289(2020)06-0950-01

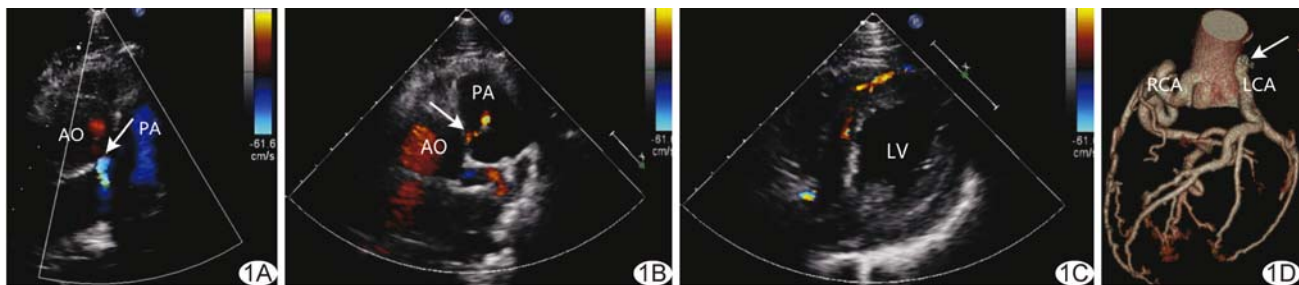


图1 ALCAPA A、B.CDFI示收缩期(A)、舒张期(B)异位起源的左冠脉血流(箭);C.CDFI示心肌内侧支循环丰富;D.冠脉CTA证实ALCAPA(箭)(AO:主动脉;PA:肺动脉;LV:左心室;LCA:左冠脉;RCA:右冠脉)

患者男,39岁,以“间断性胸闷、胸痛1个月”入院。心电图:窦性心律,心率74次/分,ST段下降。二维超声:右冠状动脉(简称冠脉)扩张扭曲,扩张的左冠脉开口于肺动脉侧壁,左心增大。CDFI:于肺动脉10~11点钟方向探及经左冠脉注入肺动脉的全心动周期血流信号,收缩期左冠脉向肺动脉“窃血”(图1A、1B),其血流峰速度约1.6 m/s;室间隔及右室壁内可见增宽的右冠脉及丰富侧支循环血流信号(图1C),二尖瓣与主动脉瓣探及轻度反流。超声诊断:左冠脉异位起源于肺动脉(anomalous origin of left coronary artery from pulmonary artery, ALCAPA)。后经冠脉CTA证实ALCAPA诊断(图1D)。

讨论 ALCAPA是罕见的先天性冠脉畸形,发病率约1/300 000,占先天性心脏病的0.24%~0.26%,其发病与胚胎期冠脉胚芽移位或动脉干内螺旋发育异常有关。本病分为婴儿型和成人型,若不及时治疗,90%的患儿在出生后1年内死

亡,存活至成年者极少。

本病可通过超声心动图、CT、CTA等影像学手段诊断。经胸超声心动图因其简便、经济、无创等优点成为诊断ALCAPA的重要方式,但用于诊断成人ALCAPA仍具挑战。本例诊断难点为寻找左冠脉异位起源的开口位置,超声示左冠脉开口于肺动脉10~11点钟方向,恰好位于主动脉与肺动脉毗邻处,异位起源且位置特殊,扫查声束与血流方向几乎垂直,经反复调整探头,于胸骨旁主动脉短轴切面捕捉到左冠脉开口细小血流信号,声像图可见收缩期左冠脉向肺动脉“窃血”。

本病应与冠脉-肺动脉瘘相鉴别,二者大动脉短轴声像图表现类似,鉴别点主要为后者可在主动脉窦部见左右冠脉开口,分流受累的冠脉近端可见扩张,且肺动脉瘘口通常位于肺动脉干前外侧壁,而冠脉异位起源并不能在主动脉窦部找到全部左右冠脉开口。另外,ALCAPA还应与川崎病相鉴别,二者均有冠脉增宽,川崎病见于儿童,且在儿童中的发病率高于前者。

[第一作者] 张昕彤(1993—),女,辽宁沈阳人,在读硕士。E-mail: zhangxt29@163.com

[收稿日期] 2019-07-23 [修回日期] 2020-04-01