

## 9 出生後の体重増加と小児期メタボリックシンドロームとの関連

阿部 裕樹\*, \*\*・菊池 透\*\*

長崎 啓祐\*\*・樋浦 誠\*\*

田中 幸恵\*\*・内山 聖\*\*

新潟市民病院小児科\*

新潟大学小児科\*\*

**【目的】**Barker 等は胎児期の低栄養が恒久的な適応現象を引き起こし、メタボリックシンドローム (MS) の発生に影響を及ぼすとする僕約表現形仮説を提唱した。今回我々は肥満児童において本仮説を検証した。

**【方法】**肥満小児、男子 97 名、女子 29 名の身体計測値と代謝関連マーカーを測定し、MS 群と非 MS 群に分けて検討した。代謝関連マーカーと体重パラメーターの相関関係を検討した。

**【結果】**男女とも、MS 群と非 MS 群の間に現在の体格差は認められなかったが、出生体重は MS 群で有意に小さく、現在の体重と出生体重の比 (weight to birth weight ratio: WBWR) は MS 群で有意に大きかった。また代謝関連マーカーと体重パラメーターでは、GPT、インスリン値が男女とも WBWR との間に正の相関を示した。

**【考按】**現在同程度の肥満であっても、より出生体重が小さく、後の体重増加の大きい方が MS のリスクが高いことを示唆しており、Barker らの仮説を支持する結果と考えられた。

## 10 SHOX 遺伝子異常症に対する GH 治療

長崎 啓祐・菊池 透・内山 聖

新潟大学医歯学総合病院小児科

SHOX 半量不全が成長障害の主要な原因であるターナー症候群において、成長ホルモン（以下 GH）分泌不全が存在しないにもかかわらず GH が有効であることから、SHOX 異常症では低身長に対して GH 治療が試みられている。しかし治療の有効性、開始時期、量などについてはまだ確立した治療法とはいえない。我々は、思春期前の SHOX 遺伝子欠失の女児に対して rhGH 0.35mg/kg/週 + LHRH アナログ併用療法を 1 年間行いブ

ロポーションの悪化なく良好な成長率増加を認めた例を経験した。症例は 7 歳の女児。低身長を主訴に受診し、四肢短縮型の低身長、前腕部レントゲンで Madelung 変形を認め、FISH 法で SHOX 遺伝子欠失が確認された。GH 治療 1 年間で 10.1cm の成長率増加を認め、座高/下肢長も改善傾向であった。思春期前の SHOX 異常症に対する高用量の GH 治療は有効であると考えられる。

## 11 放射線治療を受けた小児脳腫瘍長期生存者における成長障害

田村 哲郎・西山 健一\*・吉村 淳一\*

妻沼 到\*・藤井 幸彦\*・田中 隆一\*

県立中央病院脳神経外科

新潟大学脳神経外科\*

小児脳腫瘍患者の長期生存者にしばしば成長障害が起きるが、その詳細は不明である。1980-2000 年に入院し、放射線治療後 2 年以上生存した脳腫瘍患者で入院時男 10 歳、女 9 歳未満を対象。照射野が視床下部下垂体を含むもの (HP 照射群) は 27 例 (髄芽腫 9、大脳 glioma 7、脳幹 glioma 4、視神經膠腫 3、その他 4) で、含まれないもの (HP 非照射群) は 6 例 (大脳 glioma 3、小脳 glioma 2、退形成髄膜腫 1) であった。髄芽腫には平均全脳 33.3Gy、局所 52.4Gy、脊髄 27.4Gy で、他の腫瘍には 1 例以外局所照射で平均 51.4Gy 照射した。HP 非照射群は 1 例も低身長にならなかった。一方 HP 照射群の平均身長 SDS は経的に低下し、13/27 で -2SDS 以下の低身長になり、内 8 例に GH 治療を行い、最終身長 (平均 -2.45SDS) で、GH 治療を行わなかった低身長者 (平均 -3.43SDS) より高かった。15 例に内分泌検査を行い、正常身長 3 例中 GH 部分欠損 2、正常 1 に対し、低身長者では完全欠損 6/12 で正常はいなかった。2 例で fT4 の低下を認めた。低身長の原因として、1) 診断の遅れ、2) 思春期早発、3) 甲状腺機能低下、4) 脊髄照射が考えられた。今後治療開始後 2 年以上生存した患者には小児内分泌医にも関わってもらうべきだと思われる。