

乳頭造影では、主胰管は santorini 管より連続して描出され、交通枝を介して拡張した総胆管も描出された。総胆管内には結石が二個疑われた。以上より、胰胆管合流異常を合併した先天性胆道拡張症と診断され、当院外科にて囊胞切除と胆道再建術が施行された。癌の合併は認めなかつたが、肝内胆管に小結石を一個認めた。

先天性胆道拡張症は胰胆管合流異常を合併することが多く、大部分は 30 歳までに診断されることが多い。また、胆道癌を合併する事も多い（約 30 %）が、本症例では合併していなかつた。

7 胃病変から診断された mantle cell lymphoma の 1 例

佐々木太郎・加藤 俊幸・船越 和博

石黒 卓朗・張 高明

県立がんセンター新潟病院内科

mantle cell lymphoma（以下 MCL と略す）は B 細胞リンパ腫の成熟型の 1 型であり、予後は極めて不良な疾患である。発症年齢は 50 歳以上で中央値は 63 歳で高齢者に多く、男女比 4 : 1 と男性に多い。臨床症状としては全身のリンパ節腫大や脾腫が多く、骨髄浸潤や白血化をみると多い。消化管浸潤は約 20 % に認められ、胃病変は MLP (multiple lymphomatous polyposis) 像を呈するとされている。

症例は 71 歳の男性。2005. 8 月の胃集団検診において胃に異常所見が指摘されたため、9 月に近医で内視鏡による二次精査を受けた。胃体部に潰瘍性病変が認められ、胃生検により MALT リンパ腫と診断されたため、*H. pylori* の除菌治療を受けた。2006. 1 月に病変の改善が認められず、さらに再除菌を受けた。それでも、5 月にはさらに病変の悪化が認められたため、当科へ紹介となった。6 月の内視鏡検査では胃体上部から胃角部までの広範な皺襞の肥厚を認め、一部に粘膜下腫瘍の所見も認めた。胃生検では CD5, CD20, bcl-2 が陽性、cyclic D1 染色 (+/-) の MCL と診断された。当科診断時には全身リンパ節腫大と骨髄・末梢血に進展した IV 期であった。除菌治療が無効な

MALT リンパ腫では、内視鏡所見の再検討とともに高悪性度リンパ腫との鑑別も念頭において注意深い観察が必要である。

8 腸重積にて発症した虫垂粘液囊胞腺腫の 1 例

白戸 亨・大橋 泰博・加藤 清

高橋 澄雄*

新潟こばり病院内科
同 外科*

症例は 33 歳、男性。約 10 年前に急性虫垂炎で保存的治療歴がある。約 1 週間前より腹痛・悪心を自覚し近医内科にて感冒の診断で内服処方されていた。腹痛が増悪し、嘔吐もあり当院救急外来受診。心窓部に圧痛を認めたが、腫瘤は触知しなかつた。血液検査では核の左方移動の他に異常は認めなかつた。腹部単純レントゲンでは小腸が著明に拡張していた。腹部 CT では上行結腸にかけて同心円状の壁構造が認められた。層状の構造が見られる腸管壁は石灰化を伴い、そこから連続して盲端となる像が認められた。回盲部から横行結腸にかけての腫瘍性病変による腸重積が疑われ、緊急手術を施行した。横行結腸に重積した腸管を認め、用手的に可能な限り整腹したところ、腫大した虫垂と盲腸を認めた。腸重積は腫大した虫垂の腫瘍を先進部として発症したものと考えられ、回盲部切除術を施行した。切除標本では虫垂根部を中心に盲腸が 5 cm 大の粘膜下腫瘍様隆起を呈し、壁には石灰化を伴っていた。著明に腫大した虫垂内には緑色の粘液が充満していたが、明らかな腫瘍性病変は認められなかつた。病理診断は虫垂の粘液囊胞腺腫であり、盲腸側に偽浸潤した粘液によって石灰化を起こしていた。術後、麻痺性イレウスを発症したが、保存的治療で軽快し術後 20 日で退院した。腸重積にて発症した虫垂粘液囊胞腺腫の報告は比較的珍しく、若干の文献的考察を加えて報告する。