介され、悪性眼球突出症と診断し、眼窩 MRI にて筋肥厚、T2 で外眼筋の高信号を認めたため治療目的にて当科入院した.

入院時, TSH 50.5uIU/l, FT4 < 0.2ng/dl, TSAb 1458 %と甲状腺機能低下状態を認めた. 眼球結膜に充血と左眼上転障害, Hertel で右 20mm, 左 22mm と眼球突出, また角膜に軽度の上皮障害を認めた. 入院後メチマゾールを減量すると共にレボチロキシンを併用し, ステロイドと放射線併用療法を施行した. 治療後甲状腺機能は正常化し,また眼球突出, 複視は著名に改善した.

当科における 27 人の治療成績では治療有効群 55.6 %で、外眼筋肥厚型で続発性眼障害に対して 有効率が高いことが明らかになった.

4 合併症に大きな差のある2型糖尿病の1卵性 双生児

田村 紀子·羽入 修·田中 直史 新潟市民病院第二内科

糖尿病合併症の進行には遺伝因子、環境因子の いずれが大きく関与しているのか、様々な報告が ある. 1987年に日本糖尿病学会より, 双生児糖尿 病委員会報告が出された. 87組の双生児糖尿病で 網膜症の一致率は 81 %であった.網膜症に差の ある5組の検討では、罹病期間 (6年の差), 血糖 コントロールに差のあるものが挙げられている. 今回私達は、罹病期間に5年の差があり、合併症 に大きな差(網膜症なし/増殖網膜症・無症候性 神経障害/有痛性神経障害と自律神経障害・腎症 なし/4 期腎症)のみられた1卵性双生児の1組 を経験したので報告する. 症例 63 歳男性. 家族歴 では父に2型 DM あり、兄:既往歴で 54 歳高血 圧. 49 歳経口血糖降下剤開始. 63 歳インスリン導 入. 合併症は無症候性神経障害のみ. 弟: 35 歳高 血圧. 62歳心筋梗塞,インスリン開始. 63歳,視 力低下を伴う増殖網膜症を認め、Cre 2.5mg/dl と 4期腎症を認めた. 体重歴, 治療期間, 治療法, 喫 煙歴、飲酒歴に差はなく血糖、血圧のコントロー ル,運動習慣に差を認めた.

5 糖尿病患者の血糖コントロールに及ぼすスル ピリドの影響

— エチゾラム,マプロチリンとの比較 —

中村 宏志*・中村 隆志** 中村医院内科* 新潟薬科大学薬理学**

【目的】スルピリドの投与が血糖コントロールを悪化させるのかについてエチゾラムやマプロチリンと比較検討する.

【対象と方法】当院に通院治療中の糖尿病患者 12名を対象に、スルピリド 50mg の服用前後で、 体重、HbA1c、PRL を測定した。6名はエチゾラム 0.5mg に、6名はマプロチリン 10mg に変更し、 同検査を施行した。

【結果】スルピリドの 12 ケ月間服用により、HbA1c は平均 $6.7 \rightarrow 7.9$ %と有意に増加(p < 0.01)し、BMI は $22.3 \rightarrow 24.2 kg/m^2$ 、PRL は $4.8 \rightarrow 35.1 ng/ml$ と各々有意に増加(p < 0.01)していた。BMI の増加と HbA1c の増加,PRL の増加と HbA1c の増加は各々相関していた。RL スルピリドを中止後エチゾラムおよびマプロチリンに変更した際に RL は速やかに低下したが、RL を RL がスルピリド服用前に復するには RL 6 RL 7 RL 7 RL 7 RL 7 RL 7 RL 8 RL 8 RL 8 RL 9 RL 6 RL 1 RL 9 RL 6 RL 6 RL 1 RL 9 RL 6 RL 6 RL 7 RL 9 RL 6 RL 6 RL 9 RL 1 RL 1

【結論】スルピリドは少量でも長期投与した場合は血糖コントロールが悪化する可能性があり、糖尿病患者に対しては慎重に用いるべきであると考えられる。特に体重増加に対しては注意すべきである。エチゾラムやマプロチリンの体重増加作用や PRL 増加作用は弱く、血糖コントロールに対する影響もスルピリドに比して軽度であると考えられる。

6 10L 以上の著明な多尿を来した糖尿病の 1 例 藤井 知紀・上村 宗・谷 長行

県立がんセンター新潟病院内科

糖尿病による高血糖状態では尿量は 4L 程度であり、尿崩症では3~10Lと報告されている。今回、10L以上の多尿をきたした糖尿病の1例を経験したので報告する。症例は38才の男性、以前よ