

活性の改善の関与が考えられた。

又腰椎 QCT 150 mg/cm^3 と低下が認められた。テストステロン療法により骨量の増加が認められることが多いとされているが、本症例においては補充療法の開始年齢が遅かったためか、テストステロン療法後も QCT 139 mg/cm^3 と改善が認められなかった。

8) 真性半陰陽の小児に対し両側性腺摘除術と陰核形成術を行った1例

橋木 立・小原 健司
渡辺 竜助・武田 正之
高橋 公太 (新潟大学泌尿器科)
菊池 透 (同 小児科)

症例は3歳11ヶ月の戸籍上女性。主訴は性別不詳性器。外陰部には二分陰囊様陰唇、陰核肥大を認め、尿道及び膣は共通口となっていた。両側鼠径部に精巢様腫瘍を触れた。染色体は46XXで、SRY geneは認められなかった。内分泌学的検索では、HMG及びHCG負荷試験において E_2 及びtestosteroneの上昇がみられ、卵巣と精巢の存在が疑われた。この症例に対しneurovascular bundleを温存し、陰核海綿体切除を行う陰核形成術及び陰唇形成術を施行し、同時に両側性腺摘除術も行った。病理組織学的にはovotestisであった。今回用いた手術手技は、陰核の神経血管支配を温存し、かつ外見上も満足いく結果が得られ有用なものと考えられた。

9) 間脳下垂体腫瘍患者に対する成長ホルモン補充療法の功罪

一腫瘍再発と腫瘍発生について—

田村 哲郎・田中 隆一 (新潟大学)
岡崎 秀子 (脳神経外科)
谷 長行 (同 第一内科)
金子 兼三 (長岡赤十字病院)
(内科)

間脳下垂体腫瘍患者では後遺症として汎下垂体機能低下を生じやすく小児ではGH治療がなされる。GHによる腫瘍への影響について我々の経験を検討したので報告する。【対象】'95.9までにGH治療を行ったことのある24例(男11女13)を対象とした。腫瘍型は頭蓋咽頭腫15例、鞍上部胚腫4例、視床下部/視神経膠腫4例、下垂体腺腫1例である。GH治療前に22例に放射線治療(Rx)を行い、GH治療は脳腫瘍の初期治療終了後早期に行い、原則として0.5U/Kg/W皮下注した。

【結果】原発腫瘍の再発は3例(頭蓋咽頭腫のRx未施

行2例、神経膠腫1例)で、1例はそのために死亡した。腫瘍の新たな発生は2例(髄膜腫1例、横紋筋肉腫1例)あり、いずれも照射野に関連して発生し、1例は死亡した。【結論】GH治療を行った脳腫瘍患者の再発は少ない。しかし、放射線治療を行った患者では新たな腫瘍の発生が少なからず発生したことから、より多数例での検討と注意深い経過観察が必要と思われる。

10) 住民健診を機に発見され高PRL血症を伴ったCushing病の1例

佐々木俊哉・大山 泰郎
羽入 修・小林 茂
中川 理・谷 長行 (新潟大学第一内科)
田村 哲郎 (同 脳神経外科)

症例: 85年第2子出産後より乳汁漏出が持続、89年近医で高PRL血症を指摘。92年春頃より月経不順。この頃より高血圧出現。体重も徐々に増加が見られ6年間で7Kgの増加。95年9月住民検診票の審査で月経不順、高血圧、体重増加などから内分泌異常を疑われDexa0.5mg抑制試験で翌朝コントロール(F)8.8μg/dlと抑制なくCushing症候群疑いで95年11月2日当科入院。尿中遊離F 152~250 μg/dayと高値でF、ACTHの日内変動消失、MRIでmacroadenomaを認めたことからCushing病と診断した。PRLは基礎値64.3ng/mlと高値でTRH試験で110ng/mlまで増加、bromocriptin試験でPRL、ACTHとも抑制された。免疫組織化学検査で腫瘍中にACTH細胞を瀰漫的に、PRL細胞を一部に認めた。

考案: (1)健診票などでも女性で肥満、高血圧、月経異常等を認めた場合疑うという基本に返ればCushing症候群の発見は可能と思われる。(2)本症例は分娩後に乳汁漏出が持続しChiari-Frommel症候群とも言えるが、ACTH・PRLがともに腫瘍組織中に認められACTH・PRL同時産生腺腫の稀な1例と考えられた。

11) 悪性リンパ腫が原因と思われた尿崩症の1例

稻吉 潤・高橋 哲哉
大山 泰郎・羽入 修
小林 茂・中川 理
谷 長行・相澤 義房
柴田 昭 (新潟大学第一内科)

症例は66歳男性。体重減少・食欲低下・下痢・微熱が持続し近医入院中に、突然多尿・意識低下が出現。血清