

ントや腫瘍濃染像があり HCC が強く疑われたが、エコーガイド下肝生検像では HCC の所見はなく、壊死を伴わない類上皮細胞肉芽腫を認め肝サルコイド症と診断された。腹腔鏡でもサルコイド結節が観察された。本例は画像上腫瘍性病変像を呈した興味ある肝サルコイド症と考え報告した。

10) ITP, カリニ肺炎治療中に肝不全をきたし、ビリルビン吸着療法が奏功した C 型肝硬変の 1 例

高井 和江・真田 雅好 (新潟市民病院 血液科)
佐藤 明 (同 消化器科)
吉田 和清 (同 循環器科)

症例は50歳男性のC型肝硬変例で、特発性血小板減少性紫斑病 (ITP) のステロイド療法中にカリニ肺炎 (気管支肺胞洗浄で確診) を併発した。ST 合剤と Pentamidine 併用で軽快後、ST 合剤単独としたところ再燃し、Pentamidine を再開した。しかし急速な黄疸の出現とともに腹水、肝性昏睡 (Ⅱ度)、アミノ酸代謝異常 (Fischer 比 1.1)、凝固能低下 (PT 32%) など肝不全徴候を呈した。Pentamidine 中止後も軽快せず、総ビリルビン 35.4 mg/dl まで上昇したため、陰イオン交換樹脂を用いたビリルビン吸着療法を開始した。処理血漿 5.5 l で前値の70%まで低下するものの再上昇をくり返したが、2週後の6回終了時より再上昇なく、肝不全も軽快した。肝不全の原因としては Pentamidine が最も疑われるが、ステロイド長期投与、カリニ肺炎による呼吸不全の関与も推定される。肝硬変末期型肝不全とは異なり、これらの諸因除去可能な高度黄疸例に対してビリルビン吸着療法は有用な治療法と考えられ、報告した。

11) 原発性胆汁性肝硬変の経過中に著明な血小板減少を呈した 1 例

佐藤 栄午・林 俊一
青柳 豊・市田 隆文
上村 朝輝・朝倉 均 (新潟大学第三内科)
花野 政晴 (同 第一内科)

本症例は、35歳女性で原発性胆汁性肝硬変の経過中に血小板 0.5×10^4 と急激な血小板減少を起こした 1 例である。コルヒチン等の薬剤の中止、プレトニゾロンの投与と共に、血小板は急峻な改善を認めた。また同時に GPT 優位のトランスアミナーゼの上昇をきたしたが、

プレトニゾロンの漸減にしたがい、肝障害の改善を示した。

本例では、血小板結合性 IgG が高値を示し、血小板減少が免疫学的機序を介して起こったことが推定されたが、薬剤起因性か特発性血小板減少症なのか、または血小板製剤使用による二次的結果なのかどうかの評価は困難と考えられた。

12) PBC に合併したリステリア髄膜炎の 1 例

島山 重秋・須田 剛士 (新潟県立中央病院)
阿部 惇・斉藤 秀晃 (内科)

症例は52才女性。1984、PBC に合併した食道静脈瘤に対し、食道離断術+血行郭清術+脾摘を施行したが、食道静脈瘤の再発あり。食道静脈瘤破裂、肝性脳症を繰り返していた。'90.7.26。高熱、嘔気、嘔吐にて入院。髄液・血液培養にて *Listeria monogenes* を証明し、リステリア髄膜炎と診断した。抗生剤・ドレナージ等にて一時軽快したが、12.29。永眠した。剖検所見で、脳は脳膿瘍の状態であった。リステリア髄膜炎は、Compromized host、肝疾患等に合併するとされ、また髄膜炎の risk factor として、肝硬変・脾摘・心の右→左シャント等があげられる。以上より、髄膜炎は、PBC の合併症として念頭におく必要があり、さらに、その risk を増大させるであろう脾摘術は、再検討されるべきであると思われた。

13) 原発性胆汁性肝硬変 (PBC) に合併した肝細胞癌 (HCC) の 1 例

畑 耕治郎・長山正二郎 (公立横手病院内科)
島山 重秋 (新潟県立中央病院 内科)

PBC における HCC の合併例についての報告は比較的少ない。われわれは PBC の経過観察中に HCC が発生した 1 例を経験したので文献的考察を加え報告する。

症例は68才女性。35才時、子宮筋腫手術の際に輸血を受けた。1987年12月より皮膚搔痒感がみられ、血清学的に PBC と診断し治療を行った。1990年3月より倦怠感の出現ならびに AFP の上昇を認め3月23日入院となった。現症：肝は正中で4横指触知。検査成績：T. Bil 2.8 mg/dl, ALP 286 IU/L, AFP 320 ng/ml, AMA (+), HBsAg(-), anti-HCV(+), US と CT で肝 S6, S8 に HCC と考える腫瘍病変を認め、血管撮影では同部位に血管増生像とリビオドールの沈着を認め、腫