

症例は男性3例、女性3例で年齢は17~77才である。腫瘍の局在は鞍内に局在するものが4例で、そのうち中間部に位置するもの2例、鞍内全体を占拠するものが2例であり、他の2例は鞍内から鞍上槽に進展するもの1例、鞍上槽に位置するもの1例である。ラトケ嚢胞のMRI信号強度は、①T1強調画像で低信号、T2強調画像で高信号の髄液と同じ信号強度を示すもの3例、②T1・T2強調画像で高信号を示すもの1例、③T1強調画像で高信号、T2強調画像で低信号を示すもの2例であった。

#### 1A-30) 術前に鑑別診断が困難であった Rathke 氏嚢胞の3例

後藤 博美・菅原 卓(平鹿総合病院)  
平山 章彦(脳神経外科)

症例1、71歳の女性、両耳側半盲で入院。CTで視交叉部に髄液と等吸収の嚢胞を認めた。症例2、70歳の男性、右眼耳側半盲で入院。CTで視交叉部に髄液と等吸収の嚢胞を認め、MRIでも嚢胞は髄液と等信号強度を示した。症例1・2の術前診断はくも膜嚢胞であったが、嚢胞液はキサントクロミーで、被膜には基底膜を有する1層の立方上皮を認め、Rathke氏嚢胞と診断。症例2は術後4カ月に再び視野障害で入院し、嚢胞の再開放術とOmmayer reservoirの設置術を受けた。症例3、28歳の男性、両耳側半盲で入院。CTで視交叉部に高吸収域がみられ、造影剤注入でほぼ均一に増強された。MRIで腫瘍前方部はT1で低、T2で高信号強度を示す嚢胞。腫瘍後方部はT1で等、T2で等一低信号強度を示す結節で、造影剤注入で増強された。術前診断は頭蓋咽頭腫。嚢胞液は膿様の黄白色粘調液で、被膜は立方または円柱上皮で被われ、一部に纖毛上皮を認め、Rathke氏嚢胞と診断。術後2カ月に再び両耳側半盲が認められ、再開頭術で腫瘍亜全摘された。組織所見で頭蓋咽頭腫への移行型と診断され、術後に50Gyの放射線照射を受けた。

#### 1A-31) 右末梢性顔面神経麻痺で発症した舌咽神経鞘腫の1例

三森 研自・桜木 貢  
磯部 正則・山内 亨  
本宮 奉生・中川 端午(北海道脳神経外科)  
都留美都雄(記念病院)

私共は、最近右末梢性顔面神経麻痺で、発症した舌咽神経鞘腫の一例を経験したので報告する。

症例は59才女性。平成元年11月13日朝より、右顔面神

經麻痺出現し、11月14日初診。神経学的には、右末梢性顔面神経麻痺のみを認めた。頭部X-P、頭部plain CTでは正常範囲、MRIで橋、延髓移行部右外側に異常信号あり、精査の為11月21日入院。

MRI(Gd-E)、及びthin slice CT(E)にて橋、延髓移行部右外側にenhanced massあり、脳血管造影では、avascular mass。12月14日右後頭下開頭にて、舌咽神経より発生し、右顔面神経を圧迫する腫瘍を全摘。術後、顔面神経麻痺は消失し、一過性に右咽頭反射消失、カーテン徵候陽性となつたが、その後改善し自宅退院。この症例に対し、若干の文献的考察を加えて報告する。

#### 1A-32) Von Recklinghausen病を伴わない脊髓馬尾部の多発性神経鞘腫

日高 徹雄・齋木 巖(岩手医科大学)  
金谷 春之(脳神経外科)  
石橋 靖宏(同 神経内科)

脊髓の多発性腫瘍の約半数はvon Recklinghausen病に伴う症例であるが、稀ながら最近von Recklinghausen病を伴わない多発性脊髓神経鞘腫の報告例が見られる。我々は約5年間に及ぶ排尿障害と仙骨神経の知覚障害による馬尾神経症候で発症した、59才男性の多発性脊髓神経鞘腫の1例を経験した。手術にて第1腰椎下部から第3腰椎にかけて馬尾神経に生じた計5個の硬膜内髄外腫瘍を確認し全摘出を行った。一般に脊髓神経鞘腫の発生は、胸椎、頸椎、腰仙椎部の順に好発されるとされるが、多発性神経鞘腫は腰仙部に好発する傾向が指摘されている。さらに疼痛を伴わない馬尾神経の神経鞘腫は症状による腫瘍の局在診断に困難とされ、神経放射線学的な補助検査が重要となる。特に最近は脊髓のMRI検査の有用性が報告されている。そこで自験例に見られたMRI所見を中心に多発性神経鞘腫の特徴について文献考察を行ったので報告する。

#### 1A-33) 頭蓋内進展をきたした篩骨洞悪性腫瘍の1手術例

成田 徳雄・小田辺一紀(山形市立病院済生館)  
佐藤 壮(脳神経外科)  
佐藤美栄子・小池 修治(同 耳鼻咽喉科)  
遠藤 里見(同 耳鼻咽喉科)

症例は59才の男性。22才時両側副鼻腔炎根治術を施行。平成元年4月頃より左顔面から頭部に重苦感を覚え、次第に増強したため、9月29日当院耳鼻咽喉科を受診した。来院時軽度見当識障害と左外転神経麻痺、また左鼻腔内