た. 左冠動脈主幹部閉塞による急性心筋梗塞で, 心原性ショックを来した際の院内死亡率は55~ 80%と報告される. PCI 手技が成熟した現在も極 めて予後不良な疾患であり,いまだ確実な治療方 法は確立していない. 救命例は貴重であると考え 報告する.

## 2 心臓カリウムチャネルの遺伝子変異を認めた QT 短縮症候群の1家系

貴船 夏子·池主 雅臣\*·佐藤 光希 鈴木 博\*\*·長谷川 聡\*\* 沼野 藤人\*\*·羽二生尚訓\*\* 渡辺 健一\*\*・園田 桂子·長谷川奏恵 八木原伸江·飯嶋 賢一·和泉 大輔 渡部 裕·古嶋 博司·相澤 義房 新潟大学医嫩学総合病院第一内科 新潟大学医学部保健学科\* 新潟大学医嫩学総合病院小児科\*\*

QT 短縮症候群は心室細動や突然死を来す遺伝性不整脈疾患であるが、初発症状が重大な心事故に至る頻度が高く、危険の予知と予防をいかに行っていくかが議論されている。

症例は37歳,女性.めまいを感じることがあったが失神歴はなく,生来健康であった.母が40代で突然死している.息子が小学校健診にて心電図におけるQT間隔の短縮を指摘され,本人も同様の所見を認めたためQT短縮症候群を疑われて当科を受診した.

身体所見に特記すべきことなく,血液検査や心臓画像検査も正常であった.心電図上,調律は洞調律でQT/QTcは279/301msと著明に短縮して波は尖鋭していた.遺伝子解析にて心臓カリウムチャネル(HERG)の遺伝子変異(N588K)を母子とも認め,遺伝性のQT短縮症候群と診断した.

心臓電気生理検査で、心室性不整脈は誘発されなかった。顕著に短縮していた心房と心室の有効不応期は、HERG チャネル遮断薬のニフェカラント静注によって延長し、QT間隔も正常化した。

心電図所見と遺伝子解析結果から診断がついた無症候性 QT 短縮症候群の一家計を経験したので報告する.

## 3 肺多発腫瘍塞栓症として紹介された1例

遠藤 悠・小泉 健・三浦 理 市川 絃将・坂上 拓郎・中山 秀章 成田 一衛・茅原 誠\*・田中 憲一\* 櫻田 潤子\*\*・梅津 哉\*\* 鈴木 栄一\*\*\*・齋藤 泰晴\*\*\*\*

新潟大学医歯学総合病院第二内科

同 産婦人科\*

同 病理部\*\*

同 医科総合診療部\*\*\*

西新潟中央病院呼吸器内科\*\*\*\*

症例は52歳,女性.

【主訴】乾性咳嗽, 労作時呼吸困難.

【現病歴】6 妊 3 産、最終妊娠は 36 歳時で子宮 筋腫合併妊娠のため人工流産、2011年2月頃か ら乾性咳嗽が出現、症状が改善しないため5月に A 医院を受診. 胸部単純写真にて多発班状影を指 摘され、器質化肺炎などの間質性肺疾患が疑われ た. 気管支肺胞洗浄では有意所見なく, 胸腔鏡下 肺生検を実施され、組織所見で肺動脈内に紡錘形 細胞や多核巨細胞による塞栓と周囲の出血が同 定された. 悪性腫瘍による腫瘍塞栓が疑われ, 当 科に紹介入院. PET-CTでは子宮内膜と肺に多 数の FDG 集積が認められた。子宮内膜生検では 有意な所見は得られなかったものの、血中 hCG 160,000mIU/ml, 尿中 hCG 130,000mIU/ml であ り、絨毛がんによる多発腫瘍塞栓症と診断され た. 生検組織の追加免疫染色では腫瘍細胞の hCG が陽性であった. 今後, 当院婦人科で化学療 法を実施予定である.

【考察】器質化肺炎との鑑別を要する多発肺腫瘍塞栓と肺出血の1例を経験した. 絨毛がんによる肺腫瘍塞栓症は比較的稀な病態である. しかし, 絨毛がんは化学療法の感受性が高く, 治療による予後の改善が期待できるため, 肺腫瘍塞栓症の原因疾患の一つとして認識しておく必要がある. (文中の単位 mIU/ml のはじめの m はマイクロです)