1 **症例報告**

- 2 論文題名
- 3 発症前の膵組織を観察し、発症の臨床経過を観察し得た劇症1型糖尿病の1例
- 4 ランニングタイトル
- 5 発症前膵組織を観察し得た劇症1型糖尿病の1例
- 6 著者名:金丸良徳¹⁾、小倉雅仁¹⁾、濱崎暁洋²⁾、寺本祐記³⁾、稲垣暢也¹⁾
- 7 所属機関および所在地
- 8 1) 京都大学大学院医学研究科糖尿病・内分泌・栄養内科学
- 9 〒605-8507 京都府京都市左京区聖護院川原町 54
- 10 2) 公益財団法人田附興風会医学研究所北野病院糖尿病内分泌センター
- 11 〒530-8480 大阪府大阪市北区扇町 2-4-20
- 12 3) 京都大学医学部附属病院 病理診断科
- 13 〒605-8507 京都府京都市左京区聖護院川原町 54
- 14 Key words : ①劇症 1 型糖尿病、②膵病理、③糖尿病性ケトアシドーシス
- 15 責任著者:稲垣暢也
- 16 京都大学大学院医学研究科糖尿病・内分泌・栄養内科学
- 17 〒605-8507 京都府京都市左京区聖護院川原町 54

- 18 和文要約
- 19 症例は66歳男性。62歳時に膵体尾部腫瘤に対し膵体尾部切除術を施行された。腫瘍
- 20 の病理組織は非機能性内分泌腫瘍で、正常膵組織の膵島構造は保たれ、炎症細胞浸潤
- 21 は認めなかった。術前検査で、空腹時血糖値 97mg/dl、HbA1c 5.8 %であった。63 歳
- 22 時に空腹時血糖 122 mg/dL、HbA1c 6.3 %を認め当科に紹介受診。抗 GAD 抗体陰性で、
- 23 空腹時 CPR 1.39 ng/mL、HbA1c は 6.5 %未満で経過した。A 病院に療養入院中に心窩
- 24 部痛の出現から7日目に意識障害と著明な高血糖 (825 mg/dL)、HbA1c 6.9 %を認め、
- 25 インスリン投与が開始された。その後 B 病院への転院を経て精査加療目的に当院当科
- 26 に転院となった。内因性インスリン分泌の枯渇と発症経過から劇症1型糖尿病と診断
- 27 した。劇症1型糖尿病の臨床経過と発症前の膵標本を観察し得た貴重な症例であり、
- 28 文献的考察を加えて報告する。

- 29 A case of fulminant type 1 diabetes during hospitalization with previous
- 30 histological finding of pancreatic islet
- 31 Yoshinori Kanemaru¹⁾, Masahito Ogura¹⁾, Akihiro Hamasaki²⁾, Yuki Teramoto³⁾,
- 32 Nobuya Inagaki¹⁾

33

- 34 Department of Diabetes, Endocrinology and Nutrition, Graduate School of
- 35 Medicine, Kyoto University, Kyoto, Japan
- 36 Center for Diabetes & Endocrinology, Tazuke Kofukai Foundation, Medical
- 37 Research Institute, Kitano Hospital.
- 38 Department of Diagnostic Pathology, Kyoto University Hospital, Kyoto,
- 39 Japan

- 41 A 66-year-old man was admitted to our hospital for glycemic control of
- 42 fulminant type 1 diabetes (T1DM). At age 62, a pancreatic tail mass lesion
- 43 was noted, and the patient underwent partial pancreatectomy. Hormonal and
- 44 pathological examination revealed a non-functioning endocrine tumor.
- 45 Although his pancreatic volume was reduced, glycemic control was maintained

(HbA1c values were less than 6.5%) without medication for 4 years. At age 46 65, during hospitalization for rehabilitation for orthopedic disease, 47epigastric pain occurred; one week afterward, his consciousness 48 deteriorated rapidly. Laboratory examination showed an extremely high blood 49glucose level (827 mg/dl) accompanied by an increased serum amylase level, 50 while elevation of HbA1c was relatively mild (6.9 %). Insulin therapy was 51initiated and the patient was then transferred to our hospital. Serum 52C-peptide was undetectable and he was diagnosed with fulminant T1DM. We 53 then re-evaluated the pancreas specimen obtained 4 years before. Pancreatic 54islets outside the endocrine tumor showed no abnormal finding and no 55invasion of inflammatory cell, which indicates morphologically normal 56

pancreatic islets 4 years before onset of fulminant T1DM. We also document

the detailed clinical course of fulminant T1DM in hospital.

59

緒言

60 劇症1型糖尿病は2000年に本邦で報告され、その後臨床病型として確立された1型

61 糖尿病のサブタイプである 1)。ケトアシドーシスを伴って非常に急激に発症し、著明

62 な高血糖を伴うが HbA1c は正常または軽度上昇にとどまり(発症前に耐糖能異常が

63 存在した場合はこの限りではない)、発症時にインスリン分泌は枯渇しているなどの

64 特徴が挙げられる。発症後の膵組織の検討では、膵島および膵外分泌組織へのマクロ

65 ファージと「細胞の浸潤が発症直後に認めたことが報告され、劇症1型糖尿病におけ

66 る膵島炎は急速に発症・消失することも報告されているが、発症前の膵組織に関する

67 報告はない。今回劇症1型糖尿病の発症経過を詳細に追うことができ、また発症前の

68 膵組織を観察し得た症例を経験したため報告する。

69

70 **症例**

71 患者:66 歳男性

72 主訴:なし(血糖コントロール・糖尿病精査目的)

73 既往歴:46歳 腰椎椎間板ヘルニア、腰部脊柱管狭窄症

74 家族歴:父 肝臓癌

75 母 大腸癌 乳癌

- 76 現病歴:
- 77 62 歳時に腹部超音波検査にて膵体尾部に径 10 mm の腫瘤を指摘され、当院の肝胆膵・
- 78 移植外科を受診した。空腹時血糖値は 97 mg/dL、HbA1c は 5.8 %であった。膵体尾部
- 79 切除術を施行され、腫瘍の病理組織ではインスリン染色が陽性であったが、このとき
- 80 の臨床経過からは非機能性腫瘍と診断された。この時の手術標本における正常膵部分
- 81 の膵島の構造は保たれており、また炎症細胞の浸潤も認められなかった(図1)。
- 82 63 歳時に空腹時血糖 122 mg/dL、HbA1c 6.3 %を指摘されて、当科紹介となった。抗 GAD
- 83 抗体は陰性で、空腹時血中インスリンは 4.1 IU/mL、空腹時血中 C ペプチドは 1.39
- 84 ng/mL であった。66 歳時の 7 月までは食事療法と運動療法のみで HbA1c は 6.2~
- 85 6.4 %程度で経過しており、8月に脊柱管狭窄症のリハビリ目的にA病院に入院した。
- 86 A病院入院後の第 10 病日には軽度全身倦怠感と心窩部痛、食欲の低下を自覚したが自
- 87 制内であり、リハビリも継続していた。第 14 病日頃から次第に全身倦怠感・心窩部
- 88 痛が増強した。第15病日には食欲はさらに低下を認め、体重が前日に比して1 kg 減
- 89 少した。積極的に行なっていたリハビリを施行できない状態になった。体温は 37 ℃
- 90 台、血圧は 140/80 mmHg 程度で経過していた。同日の就寝前 21 時頃から嘔吐が出現
- 91 し、口渇感・多飲・多尿も出現した。同日の夜間尿は 4000 mL/日以上であった。第 16
- 92 病日から維持液の点滴が開始になり経過を見ていたが、改善は認めなかった。

第 17 病日には 7 時頃より言語が不明瞭となり、傾眠傾向となった。食事摂取は不可 93 能となり、入院時に比して体重は5 kg の減少を認めた。血糖自己測定器による血糖 94測定にて測定不能となり、乳酸リンゲルの補液が開始され、血液検査が施行され、著 95 明な高血糖を認めたが、HbA1c は低値であった(表 1)。10 単位の速効型インスリンが 96 静脈注射され、以後皮下注射また静脈注射にて適宜速効型インスリン 10 単位の投与 97が繰り返された。15 時頃より血糖値が300 mg/dL 台に低下し始め、23 時には261 98 mg/dL までに低下した。血糖の低下に伴って意識状態も改善したためインスリン投与 99 が中止となった。第18病日に再び血糖値が上昇し13時には600 mg/dL以上となった。 100 失禁、意味不明な言動、傾眠傾向など意識障害も進行した。血液検査にてアシドーシ 101 ス、腎障害の進行、また肝機能障害も認めたため速効型インスリンの経静脈的持続注 102103 入が4単位/時間で開始され、15時には6単位/時間に増量された。全身管理が必要と 判断され、対応可能な B 病院に転院した。 104 B病院転院時も血糖値は高値であり(表 2)、速効型インスリンの経静脈的持続注入は 105 継続された。全身状態安定した後にインスリンの投与は皮下注射に変更となり、第73 106 病日にはインスリンアスパルトを朝食直前10単位、昼食直前に6単位、夕食直前に4 107 単位、インスリングラルギンを眠前2単位の投与となり、更なる血糖コントロールお 108 109 よび糖尿病の病因精査目的に当院当科に転院となった。

110 転院時の身体所見では特記すべきことなく(表 3)、血液検査および尿所見(表 4)で

111 は内因性のインスリン分泌は枯渇し、抗 GAD 抗体が弱陽性であった。網膜症は認めず、

112 腹部造影 CT にて残膵に特記すべき所見は認めなかった。

113 発症時のケトーシスの有無は不明であるが、高血糖症状が出現後に3日でアシドーシ

114 スを来たしていること、その際の血糖値が 825 mg/dL で HbA1c は 6.9 %であったこと、

115 当院転院後の結果ではあるが、血中及び尿中の C ペプチドは感度以下であり、以上の

116 経過から劇症 1 型糖尿病と診断した。当院転院後はインスリンの調整を行い、最終的

117 にはインスリンリスプロを朝食前 10 単位、昼食前 7 単位、夕食前 6 単位とインスリ

ングラルギン朝食前5単位、夕食前3単位にて血糖コントロールが得られ、第105病

119 日に退院となった。

120

121

118

考察

122 劇症 1 型糖尿病は 2000 年の今川・花房らによって最初に報告され、以後本邦での 123 全国調査から診断基準が策定された ²⁾。その後に更なる症例の蓄積を経て、2012 年に 124 は新たな診断基準が策定されている ³⁾。劇症 1 型糖尿病は発症から短期間で糖尿病性 125 ケトアシドーシスに至り、感冒様症状や嘔気・嘔吐を主訴に医療機関を訪れた患者が、

126 診断の遅れにより死の転帰をたどることもあるため、日常臨床においても重要な疾患

と考えられる。本症例は医療機関内において劇症 1 型糖尿病の発症過程を観察し得た 127 貴重な症例であった。しかしながら、簡易血糖測定を行うまでには、第10病日に最 128 初の自覚症状である心窩部痛の発生から第 17 病日に意識障害を来たす時点まで要し 129 た。第 15 病日には消化器症状と高血糖症状を認めているが、補液で経過観察となっ 130 ている。これらのことからも劇症 1 型糖尿病の発症は急激であり、かつ医療機関内で 131 あっても意識障害を伴うケトアシドーシスに至るまでにその発症を捉え、診断するこ 132 とが必ずしも容易でないことが示唆される。急性発症の1型糖尿病では口渇・多飲・ 133 多尿・体重減少などの高血糖症状が初発症状として多く、引き続いてケトアシドーシ 134 スに至る。しかし劇症1型糖尿病ではそういった高血糖症状が初発症状ではなく、全 135 身倦怠感や発熱、上気道症状、腹部症状が初発症状として認められることも多い。本 136 137 症例では、先行する消化器症状から7日目に意識障害、ケトアシドーシスをきたして おり、そのようなこれまでの劇症 1 型糖尿病の発症経過の報告と矛盾しない 4)。劇症 138 1型糖尿病の症例報告の中には、食思不振の訴えから4日目に意識障害を伴う糖尿病 139 性ケトアシドーシスをきした報告や 5)、発熱と意識障害を主訴に来院し、入院時に耐 140 糖能異常を認めなかったが、入院後5日目に糖尿病性ケトアシドーシスを発症した報 141 告もある ⁶⁾。このような胃腸炎症状や感冒様症状から短期間で意識障害を来すような 142 143 症例の存在を鑑みると、救急や日常診療の場では、劇症1型糖尿病の発症を捉える場 144 合には、血糖や尿糖、尿中および血中のケトン体の測定を速やかに、かつ複数回行う 145 ことが必要であることを念頭に、症状悪化の際には受診直後であっても再度医療機関 146 を必ず受診するように患者指導することが肝要である。さらには、臨床の場で遭遇す 147 る消化器症状の数からするとごく稀ではあるが、それが劇症1型糖尿病の先行症状で 148 ある可能性を想起できるよう、医療従事者に繰り返し幅広く周知・啓発することが望 149 まれる。

150

151

152

153

154

155

156

157

158

159

160

劇症 1 型糖尿病は原則として膵島関連自己抗体が陰性であるが、陽性例の報告もあり 7.80、2004 年の診断基準策定時には抗 GAD 抗体陽性例は全体の 4.8%、抗 IA-2 抗体陽性例は 0%であった。本症例でも抗 IA-2 抗体は測定感度以下であったが、抗 GAD 抗体 (RIA 法) は 6.9 U/mL であった。その後の報告では、抗 GAD 抗体陽性が 9%、膵島関連自己抗体単独陽性が大半であり、複数の抗体が陽性であることは非常に稀とされている 80。またこれまでの劇症 1 型糖尿病における抗 GAD 抗体の報告では、低力価の報告が多い。劇症 1 型糖尿病において膵島関連自己抗体陽性例も少なからず存在しており、抗 GAD 抗体高力価症例では、発症時の臨床的な重症度と関連している可能性が報告され、発症前に自己免疫関連の膵島細胞障害が存在することが示唆されている 90。今回の症例では抗 GAD 抗体価は高力価ではなく、その関与については定かではない。ただ GAD 抗体陽性の劇症 1 型糖尿病においては、今回の症例でも保有が認められ

175

177

た DRB1 *09:01-DQB1 *03:03 の HLA ハプロタイプの保有率が高かったと報告されてお 161 り、劇症1型糖尿病発症に自己免疫的な関与の可能性は示唆される100。今後も膵島関 162 連自己抗体と劇症 1 型糖尿病の発症・進展に関する報告の集積が望まれる。 163 急性発症1型糖尿病では、膵島関連自己抗体は発症の数年前から数ヶ月より血液中 164 に検出されることが報告されている 110。糖尿病発症前のどの時点から膵島炎を発症す 165 るかを観察し得た報告はこれまでにない。自然発症の1型糖尿病モデルマウスである 166 NOD マウスでは、糖尿病発症前時点で膵島内へのリンパ球浸潤を特徴とする膵島炎が 167 認められることが報告されている ¹²⁾。しかし膵島炎とβ細胞量の減少をどの程度きた 168 すことで高血糖症状が出現するかまではわかっていない。Shimada らによると、急性 169 発症1型糖尿病の発症直後の膵組織では膵島炎が存在していたが、同時にインスリン 170 171 陽性細胞とβ細胞量は枯渇しておらず、その後の経過でβ細胞が破壊され、インスリン 依存状態へと移行していくと考えられている 13)。罹病期間が 19 年のインスリン依存 172 状態となった緩徐進行 1 型糖尿病の膵病理の検討では、膵島炎は認めず、臨床像と病 173 理像は発症後長期間経過した急性発症 1 型糖尿病に類似していたと報告されている 174

176 ヶ月から数年、場合によっては 10 年以上かけて膵島炎が持続してインスリン依存状

態へと進行していくと考えられる。

14)。急性発症1型糖尿病も緩徐進行1型糖尿病でも、発症後には膵島炎が存在し、数

発症後の1型糖尿病における膵組織を検討した報告では、自己免疫性1型糖尿病に 178 おいては、発症後少なくとも 1~5 カ月後の膵組織でも膵島炎は存在していたこと、 179 また劇症 1 型糖尿病の発症後 1 ヶ月時点での膵臓の病理学的検討では、膵島炎を認め 180 なかったこと、また発症直後の劇症 1 型糖尿病の膵病理の検討では、膵島炎を認めた 181 と報告がされている 15、16)。これらのことから劇症 1 型糖尿病では、膵島炎および膵 182 臓β細胞の破壊は急激に進行し、膵島炎は急性期(長くても発症から1カ月以内程度 183 まで)にのみ認められ、膵臓β細胞もインスリン分泌が枯渇するまで急速に破壊され 184 るのではないかと考えられる。日本人の急性発症1型糖尿病や緩徐進行1型糖尿病患 185 者では、健常人に比して膵臓体積が減少しているが、劇症1型糖尿病では差がないこ 186 とが報告されている 17)。これは膵島細胞に対する免疫応答が、劇症 1 型糖尿病では急 187 激に発症・消失することによると示唆されている。本症例では手術による膵臓体積の 188 減少を認めているが、劇症1型糖尿病発症による膵臓体積の減少に関しては不明であ 189 ると考えられる。 190 一方、劇症1型糖尿病発症前の膵病理像を観察することができた報告はこれまでに 191 ない。 劇症 1 型糖尿病発症後の膵病理の報告では、CD3 陽性細胞や CD68 陽性細胞の浸 192 潤が認められるが^{1、18)}、今回の症例では、発症前の膵組織における免疫染色で CD3、 193

CD68に加えて、CD45、CD8のいずれも陰性であった。膵島関連自己抗体陽性の急性発

症1型糖尿病患者の解析では、1000個を上回る膵島の観察からわずかに膵島炎が見出 195 せている症例も報告されている 190。今回報告における観察膵島数は必ずしも十分でな 196 い可能性はあるが、本症例の劇症 1 型糖尿病発症の 4 年前の膵組織像には膵島炎や膵 197 臓形態の異常は何ら見出せなかった。膵島炎が発症前のどの時点から発症するのか未 198 知の部分が多く 200、また膵島関連自己抗体価との関連に関してもはっきりとした見解 199 はない。今回、病態が未知で、特異的な自己抗体が発見されていない劇症 1 型糖尿病 200 において、発症前の膵島炎の有無を観察し得た症例は稀であり、非常に重要であると 201 考えられる。 202

203 今回の報告で、劇症1型糖尿病の発症に関しては、少なくとも数年前には膵組織に 204 は何の異常もなく、膵島炎を含めて急激な経過で発症する可能性が示唆された。劇症 205 1型糖尿病の経過は急激であり、現時点で発症予測は臨床上困難であるが、今後も症 206 例を蓄積して検討をしていく必要があると考える。

207

208 著者の COI (conflicts of interest) 開示:特になし

209 参考文献

- 1) Imagawa A, Hanafusa T, Miyagawa J, Matsuzawa Y. (2000) A novel subtype
- of type 1 diabetes mellitus characterized by a rapid onset and an
- 212 absence of diabetes-related antibodies. Osaka IDDM Study Group. N Engl
- 213 J Med 342:301-7.
- 214 2) 花房俊昭, 今川彰久, 岩橋博見, 内潟安子, 金塚 東, 川崎英二, 小林哲郎, 島
- 215 田 朗, 清水一紀, 丸山太郎, 牧野英一 (2005) 劇症 1 型糖尿病調査研究委員
- 216 会報告—疫学調査の解析と診断基準の策定— 糖尿病 48 (supp 11):A1-A13.
- 217 3) 今川彰久, 花房俊昭, 栗田卓也, 池上博司, 内潟安子, 大澤春彦, 川崎英二, 川
- 218 端由美子,小林哲郎,島田 朗,清水一紀,高橋和眞,永田正男,牧野英一,丸
- 219 山太郎 (2012) 1 型糖尿病調査研究委員会報告—劇症 1 型糖尿病の新しい診断
- 220 基準 (2012) 糖尿病 55 815-820.
- 221 4) Liu L, Zeng L, Sang D, Lu Z, Shen J (2018) Recent findings on
- fulminant type 1 diabetes. Diabetes Metab Res Rev 34 e2928.
- 223 5) 山本純子, 川野貴弘, 槇野香奈子, 山下和邦, 京田有輔, 丸山直樹, 前川勝英,
- 224 酢谷俊夫,西浦公章(2006)高齢のために典型的な高血糖症状を示さずに突然,
- 225 ケトアシドーシス性糖尿病昏睡で発症した劇症1型糖尿病の1例. 糖尿病 49

- 226 **333–326**.
- 227 6) 三宅敦子,山口実奈,杉山美帆,神山隆治,泉山肇,入岡隆,水澤英洋,平田結
- 228 喜緒(2011)意識障害にて入院中に発症したと考えられる劇症1型糖尿病の1例.
- 229 糖尿病 54 107-111.
- 230 7) 清野 弘明, 大久保 健太郎, 山口 日吉, 木村 美奈子, 宮口 修一, 山崎 俊朗,
- 231 三崎 麻子, 菊池 宏明, 阿部 隆三 (2003) 発症時, 抗 GAD 抗体が陽性であった
- 232 劇症 1 型糖尿病と考えられる 1 例. 糖尿病 46 333-335.
- 233 8) Kawasaki E, Nakamura K, Kuriya G, Satoh T, Kobayashi M, Kuwahara H, Abiru
- N, Yamasaki H, Matsuura N, Miura J, Uchigata Y, Eguchi K (2011)
- Differences in the humoral autoreactivity to zinc transporter 8 between
- childhood- and adult-onset type 1 diabetes in Japanese payients. Clin
- 237 Immunol 138 146-53.
- 238 9) Saito D, Okinawa Y, Mizutani G, Inoue K, Hatano M, Inoue I, Noda M, Shimada
- A (2019) Clinical characteristics of anti-glutamic acid decarboxylase
- 240 antibody-positive fulminant type 1 diabetes. Endocr J 66 329-336.
- 10) Tsutsumi C, Imagawa A, Ikegami H, Makino H, Kobayashi T, Hanafusa T; Japan
- Diabetes Society Committee on Type 1 Diabetes Mellitus Research (2019)

- Class II HLA genotype in fulminant type 1 diabetes: A nationwide survey
- with reference to glutamic acid decarboxylase antibodies. J Diabetes
- 245 Investig 3 62-69.
- 246 11) Verge CF, Gianani R, Kawasaki E, Yu L, Pietropaolo M, Jackson RA, Chase
- 247 HP, Eisenbarth GS (1996) Prediction of type 1 diabetes in
- first-degree relatives using a combination of insulin, GAD, and
- 249 ICA512bdc/IA-2 aoutoantibodies. Diabetes 45 926-33.
- 250 12) Peter In't Veld (2014) Insulitis in human type 1 diabetes: a
- comparison between patients and animal models. Semin Immunopathol 36
- 252 569-579.
- 253 13) Shimada A, Imazu Y, Morinaga S, Funae O, Kasuga A, Atsumi Y, Matsuoka K
- 254 (1999) T-cell insulitis found in anti-GAD+ diabetes with residual
- beta-cell function. A case report. Diabetes Care 22 615-7.
- 256 14) 佐々木衛, 東宏一郎, 小澤裕理, 森本二郎, 鈴木裕也, 丸山太郎 (2011) 膵
- 257 島所見を観察しえた緩徐進行1型糖尿病の一例 ―過去の報告例のまとめ―. 糖
- 258 尿病 54 187-191.
- 259 15) Tanaka S, Kobayashi T, Momotsu T (2000) A novel subtype of type 1

- diabetes mellitus. N Engl J Med 342 1835-1837.
- 16) Hanafusa T, Imagawa A (2008) Insulitis in human type 1 diabetes. Ann
 N Y Acad Sci 1150 297-9.
- 263 17) Sasamori H, Fukui T, Hayashi T, Yamamoto T, Ohara M, Yamamoto S, Kobayashi
- 264 T, Hirano T (2018) Analysis of pancreatic volume in acute-onset,
- slowly-progressive and fulminant type 1 diabetes in a Japanese
- population. J Diabetes Investig 9 1091-1099.
- 18) Shibasaki S, Imagawa A, Tauriainen S, Iino M, Oikarinen M, Abiru H, Tamaki
- K, Seino H, Nishi K, Takase I, Okada Y, Uno S, Murase-Mishiba Y, Terasaki
- J, Makino H, Shimomura I, Hyoty H, Hanafusa T (2010) Expression of
- toll-like receptors in the pancreas of recent-onset fulminant type 1
- 271 diabetes. Endocr J57 211-9.
- 19) Campbell-Thompson M, Fu A, Kaddis JS, Wasserfall C, Schatz DA, Pugliese
- 273 A, Atkinson MA (2016) Insulitis and β -Cell Mass in the Natural
- History of Type 1 Diabetes. Diabetes 65 719-731.
- 275 20) Morgan NG, Richardson SJ (2018) Fifty years of pancreatic islet
- pathology in human type 1 diabetes: insights gained and progress made.

Diabetologia 61 2499-2506.



| 278 | Figure Legend | | | | | | |
|-----|---|--|--|--|--|--|--|
| 279 | 図 1 | | | | | | |
| 280 | (a) 腫瘍および正常膵組織×40倍(Hematoxylyn-eosin 染色) | | | | | | |
| 281 | (b) 腫瘍および正常膵組織×40 倍(insulin 染色) | | | | | | |
| 282 | (c) 膵腫瘍×200 倍 (Hematoxylyn-eosin 染色) | | | | | | |
| 283 | (d) 非腫瘍部膵島×400倍(Hematoxylyn-eosin 染色) | | | | | | |
| 284 | (e) 非腫瘍部膵島×400倍(insulin 染色) | | | | | | |
| 285 | (f) 非腫瘍部膵島×400 倍(glucagon 染色) | | | | | | |
| 286 | (g) 非腫瘍部膵島×400倍(CD45染色) | | | | | | |
| 287 | (h) 非腫瘍部膵島×400 倍 (CD3 染色) | | | | | | |
| 288 | (i) 非腫瘍部膵島×400 倍 (CD8 染色) | | | | | | |
| 289 | (j) 非腫瘍部膵島×400 倍 (CD68 染色) | | | | | | |
| 290 | | | | | | | |
| 291 | (b) インスリン染色がびまん性に陽性である。 | | | | | | |
| 292 | (c) 豊富な血管網を伴い胞巣 s で増殖する腫瘍を認める。 | | | | | | |
| 293 | (d, e, f)腫瘍部以外の正常膵島領域の構造は保たれており、(g, h, i, j)炎症細胞の浸潤 | | | | | | |
| 294 | も認められない。 | | | | | | |

Table 1 A病院検査結果

| <血算〉 WBC Neu Eo Ba Ly Mono RBC Hb Ht | 11800 84. 8 0. 0 0. 0 9. 1 6. 1 445 14. 2 41. 5 24. 3 | /mI % % % % × 10 ⁴ /m I mg/d % × 10 ⁴ /mI | 〈生化学〉 Cre BUN Na K Cl Ca Amylase 血糖値 HbA1c | 1. 3 92. 4 132 6. 1 97 9. 3 388 825 6. 9 | mg/dl mg/dl mEq/l mEq/l mEq/L mg/dl IU/l mg/dl % | | | |
|--|--|---|---|--|---|--|---|--|
| | | | | 第18病 | <u>-</u> 日 | | | |
| <血算〉 WBC Neu Eo Ba Ly Mono RBC Hb Ht PIt | 10900 90. 8 0. 0 0. 0 4. 1 5. 1 440 14. 3 41. 0 19. 6 | /mI % % % % × 104/m I mg/d % × 104/mI | 〈生化学〉 AST ALT ALP LDH Cre BUN Na K CI Amylase CPK CRP | 233 138 286 569 2. 27 90. 5 134 5. 7 95 587 11380 7. 39 | IU/I IU/I IU/I IU/I mg/dI mg/dI mEq/I mEq/L IU/I IU/I mg/dI | <動脈血; pH PO₂ PCO₂ HCO₃ BE Na K CI AnGap | ガス〉 7. 211 111. 1 15. 2 6. 0 -19. 4 133 4. 08 99 39. 6 | mmHg mmHg mmol/I mEq/I mEq/I mEq/L mg/dI |

Table 2 B病院転院時検査

| | 〈生化学〉 | 〈生化学〉 | | |
|---------------------------------|--|-------|---|--|
| 000 /ml | AST | 153 | IU/I | |
| 3 % | ALT | 134 | IU/I | |
|) % | LDH | 495 | IU/I | |
| % | G-GTP | 19 | IU/I | |
| % | Cre | 2. 31 | mg/dI | |
| 7 % | BUN | 92. 4 | mg/dI | |
| $\times 10^4/\text{m}\text{ I}$ | UA | 14. 1 | mg/dI | |
| 3 mg/d | Na | 137 | mEq/I | |
| 0 % | K | 103 | mEq/I | |
| $6 \times 10^4/\text{ml}$ | Cl | 103 | mEq/L | |
| | Ca | 8. 2 | mg/dI | |
| | Amylase | 293 | IU/I | |
| 1 sec. | CPK | 7163 | IU/I | |
| 9.7 % | CK-MB | 116 | IU/I | |
| 9 (INR) | NH ₃ | 29 | $\mu g/m I$ | |
| sec. | CRP | 7. 39 | mg/dl | |
| 7 mg/d∣ | | | | |
| 2 μg/ml | 血糖值 | 499 | mg/dl | |
| | HbA1c | 7. 0 | % | |
| | | | | |
| | 3 % 9 % 9 % 10 % 10 % 10 × 10 ⁴ /ml 3 mg/d 0 % 6 × 10 ⁴ /ml 1 sec. 9 (INR) 7 sec. 7 mg/dl | AST | AST 153 ALT 134 AST 134 ALT 134 ALDH 495 ALDH | |

Table 3 当院転院時身体所見

身長 165.3 cm 体重 57.9 kg BMI 21.19

体温 36.8 °C 血圧 129/83 mmHg 脈拍 75(整) /min

心音・呼吸音 特記すべき所見なし

下腿浮腫 なし 足背動脈 触知可能

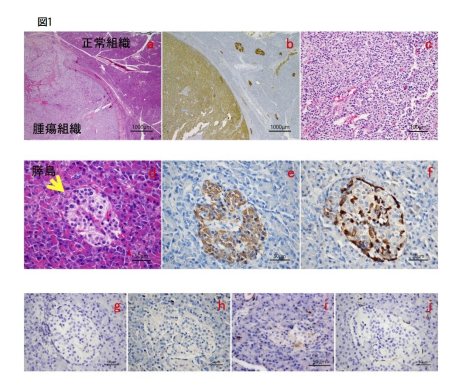
膝蓋腱反射 減弱・亢進なし アキレス腱反射 減弱・亢進なし

下肢振動覚 右 6/8 左 6/8 (C64音叉)



Table 4 当院転院時検査所見

| /_1_ h/h | | | / II II 336\ | | | | | |
|-----------|-------|--------------------------------|--------------|------|---------|------------------------|------------|-------|
| 〈血算〉 | | , . | 〈生化学〉 | | ••• /• | 〈糖尿病学的検査〉 | | • |
| WBC | 4500 | /ml | AST | 23 | IU/I | HbA1c | 7. 7 | % |
| Neu | 53. 5 | % | ALT | 29 | IU/I | 血漿血糖 | 357 | mg/dl |
| Eo | 2. 7 | % | ALP | 247 | IU/I | Cペプチド | <0.10 | ng/ml |
| Ва | 2. 0 | % | LDH | 196 | IU/I | 抗インスリン抗体 (結合率) | <0.4 | % |
| Ly | 35. 7 | % | Cre | 0.6 | mg/dI | | | |
| Mono | 6. 1 | % | BUN | 17 | mg/dI | 抗インスリン抗体 (濃度) | <125 | U/ml |
| RBC | 346 | $\times 10^4/m$ I | Na | 137 | mEq/I | | | |
| Hb | 11.0 | mg/d | K | 4. 4 | mEq/I | 抗GAD抗体(RIA) | 6. 9 | U/mI |
| Ht | 32.8 | % | Cl | 101 | mEq/L | 基準値 1.5 U/ml未満 | 莇 | |
| Plt | 20. 5 | $\times 10^4/\text{m}\text{I}$ | Ca | 9. 1 | mg/dI | 抗IA-2抗体 | <0.4 | U/ml |
| | | | P | 3. 5 | mg/dl | | | |
| 〈尿定性〉 | | | T-Cho | 200 | mg/dl | 〈HLA-DNAタイピング | > | |
| 比重 | 1. 02 | | TG | 72 | mg/dl | DRB1 *09:01-DQB1*03 | 3:03 | |
| 蛋白 | | | HDL-Cho | | mg/dl | DRB1 *15:02-DQB1*06:01 | | |
| 糖 | | | Amylase | 72 | IU/I | | | |
| 潜血 | (-) | | CPK | 51 | IU/I | 〈グルカゴン負荷試験 | 美 > | |
| ケトン体 | (-) | | CRP | 0. 1 | mg/dl | | 負荷前 | ī 6分後 |
| | | | | | | 血糖値 | 356 | 359 |
| 〈甲状腺機能検査〉 | | | | | (mg/dl) | | | |
| 〈蓄尿検査〉 | | | TSH | | μU/ml | Cペプチド | <0.10 | <0.10 |
| Cペプチド | | μg/day | free T4 | | • | (ng/ml) | | |
| Alb | 10.6 | mg/day | free T3 | | pg/ml | | | |
| | | | | | | | | |



190x275mm (300 x 300 DPI)