

検出されたことから今後同株の感染性や病因性に対する検討が望まれた。

#### 5. ペーチェット病患者多核白血球の C3d 分泌について

(眼科) 陳 麗理・小暮美津子

(解剖学・発生生物学) 西川 恵・相川英三

〔目的〕繰り返して起こる急性の強い多核白血球 (PMN) 浸潤はペーチェット病の一つの特徴で、前房蓄膿の殆どは PMN から成り、房水中には補体第三成分 (C3) に由来する多核白血球遊走因子が存在する。本症の病態形成に PMN の果たす役割は大きく、これに補体活性化の関与が示唆されている。本報告は、ヒト PMN が C3 を産生することに注目し、ペーチェット病における PMN 機能と補体系の関連を、ペーチェット病患者から単離した PMN を用いて検討したものである。

〔方法〕ペーチェット病患者25例を対象とした。対照群として健康成人14例を用いた。患者および健康対照の末梢血からフィコール二重比重遠心法により PMN を分離・培養後、上清中の C3d を ELISA 法で測定し、同時に PMN の C3mRNA 発現を RT-PCR 法で観察した。ヒト PMN の C3 分泌機構にプロテインキナーゼ C およびカルモジュリン系の関与が示唆されているため、TPA、カルシウムイオノフォア A23187 を添加した培養群も作製し、同様に上清中の C3d ならびに C3 mRNA 発現を調べ、比較検討した。

〔結果〕正常ヒト PMN は C3d を産生し、TPA 刺激によって C3d 分泌が増加した。ペーチェット病患者 PMN からの C3d は健康対照に比べ有意に高値であり ( $p < 0.02$ )、蛋白レベルでも遺伝子レベルにおいても TPA 刺激に低反応性を示した。また、患者群では眼発作に関連した C3d の変動がみられた。

〔結語〕ペーチェット病患者の PMN はプライミングされている可能性がある。眼発作前後の補体系の変動に PMN も関与していることが示唆された。

#### 6. 先天性サイトメガロウイルス感染の胎盤病理所見

(病院病理科) 藤林真理子・河上牧夫

(母子医療センター) 岩下光利・中林正雄

〔目的〕サイトメガロウイルス (CMV) は先天性感染の原因としては最も多いものであるが、当科でも1年間に3例の CMV 胎盤炎を経験した。CMV 胎盤炎の病理所見、病理診断上の問題点について述べる。

〔症例1〕母は42歳、妊娠27週で胎内発育遅延を指摘

され、精査のため入院した所、胎児は仮死状態にあり帝王切開施行。児は588g。

〔症例2〕母は29歳、妊娠20週で超音波上、胎児の腹水、腎欠損を指摘された。Potter 症候群を疑われ21週で分娩した。児380g、剖検は施行されなかった。

〔症例3〕母は25歳、妊娠25週で胎児の腹水を指摘された。母体血の CMV 抗体価高値。胎児は肝脾腫・脳室拡大・石灰化を示す。32週で帝王切開施行。

〔胎盤所見〕症例1, 3は絨毛間質細胞や栄養膜細胞の好酸性壊死および形質細胞性絨毛炎を示した。初回の検索では“フクロウの目”封入体は見つからなかったが、標本追加作製および2.5 $\mu$ m 程度の薄い切片の作製により最終的に封入体が見つかった。症例2は多核巨細胞を伴う肉芽腫を多数形成しており、きわだった組織所見を呈した。免疫組織化学で抗 CMV 抗体が絨毛に陽性、in situ hybridization (ISH) で CMV 遺伝子が絨毛に検出された。再薄切した切片から最終的に封入体も見つかった。

〔考察〕症例1, 2のように臨床的に本症が疑われなくても絨毛炎があれば積極的に CMV 感染症を疑うべきである。特に絨毛間質細胞・栄養膜細胞の好酸性壊死および形質細胞性絨毛炎の所見は有望である。ISH では封入体細胞よりもはるかに多くの細胞でウイルス遺伝子が検出され有用である。

#### 7. Anaplastic large cell lymphoma (ALCL) の組織像を呈した皮膚腫瘤型 ATLL の1例

(第二病院<sup>1</sup>内科II,<sup>2</sup>皮膚科,

<sup>3</sup>病院病理科)

加藤義和<sup>1</sup>・福与光昭<sup>1</sup>・安山雅子<sup>1</sup>・

川内喜代隆<sup>1</sup>・詫摩武英<sup>1</sup>・森 治樹<sup>1</sup>・

島貫洋子<sup>2</sup>・原田敬之<sup>2</sup>・相羽元彦<sup>3</sup>

〔症例〕59歳、男性、香川県出身。主訴は右背部腫瘤。1994年3月頃より右背部の腫瘤に気付いたが放置した。7月頃より増大傾向を認めたため当院皮膚科に入院し腫瘤摘出術 (2.5×2.5cm) を施行した。悪性リンパ腫を疑われ精査加療目的にて10月当科転科となる。

〔理学所見および検査成績〕皮疹、皮下腫瘤は認めず、表在リンパ節や、肝脾は触知しなかった。末梢血所見では、白血球数5,400/ $\mu$ l で異型リンパ球は認めなかった。LDH、Ca<sup>2+</sup>は正常で、抗 HTLV-1抗体が2,048倍と高値を示した。全身の CT scan、超音波検査上リンパ節腫大、臓器浸潤はなく、Ga シンチでは右背部に hot spot を認める以外異常集積は認めなかった。

〔皮膚腫瘤の病理所見〕腫瘍細胞は真皮中に多結節性