

肺動脈線維化 (LAM)

tuberous sclerosis complex (TSC)

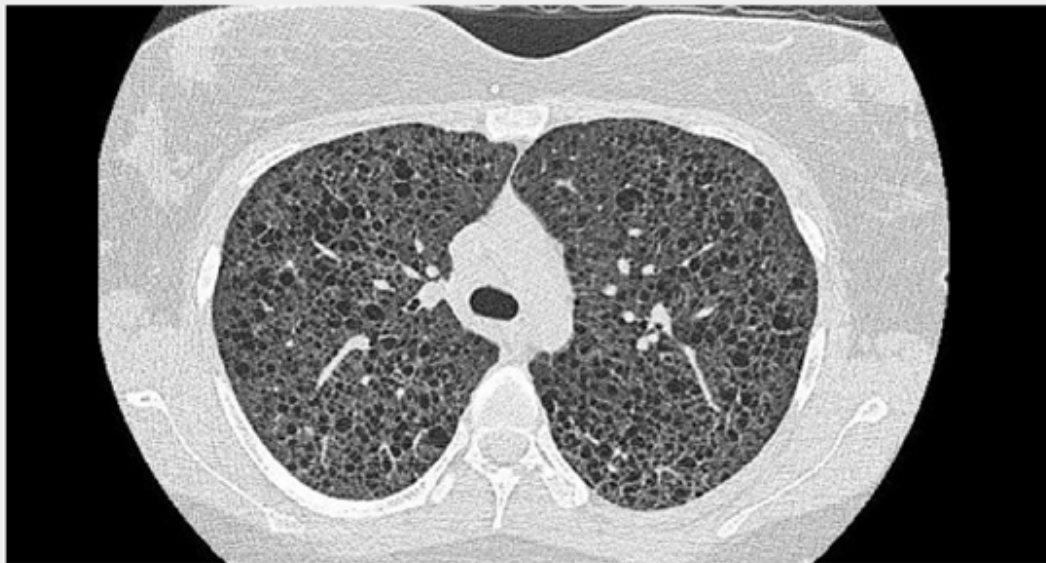
肺動脈線維化 (LAM)

肺動脈線維化 (LAM)

肺動脈線維化 (LAM)

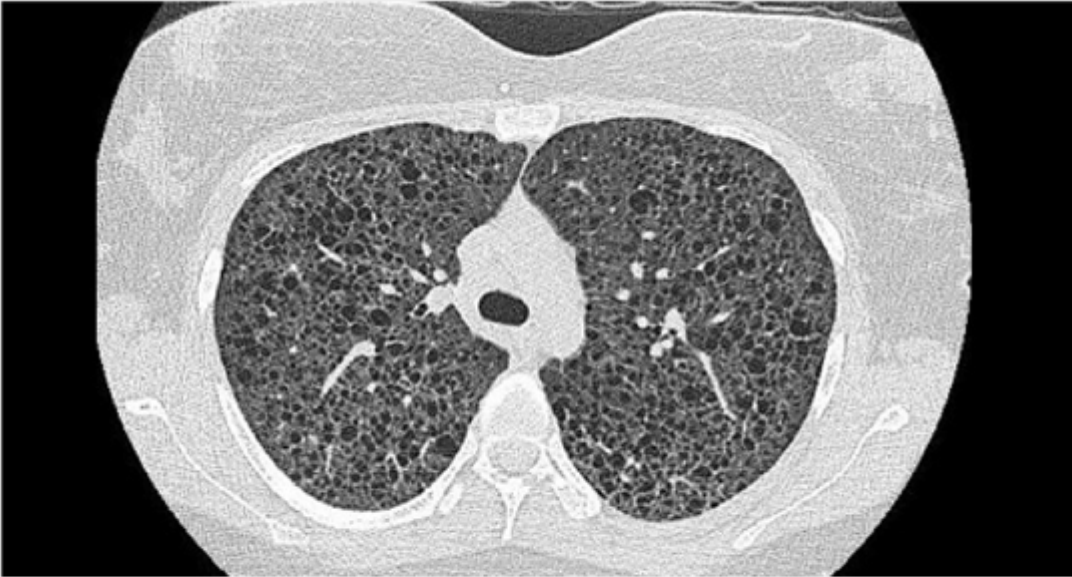
肺動脈線維化 (LAM) と MMPPH (multifocal micronodular pneumocyte hyperplasia) は、LAM の一種である。

Image



ノバルティス ファーマ社内資料

Image



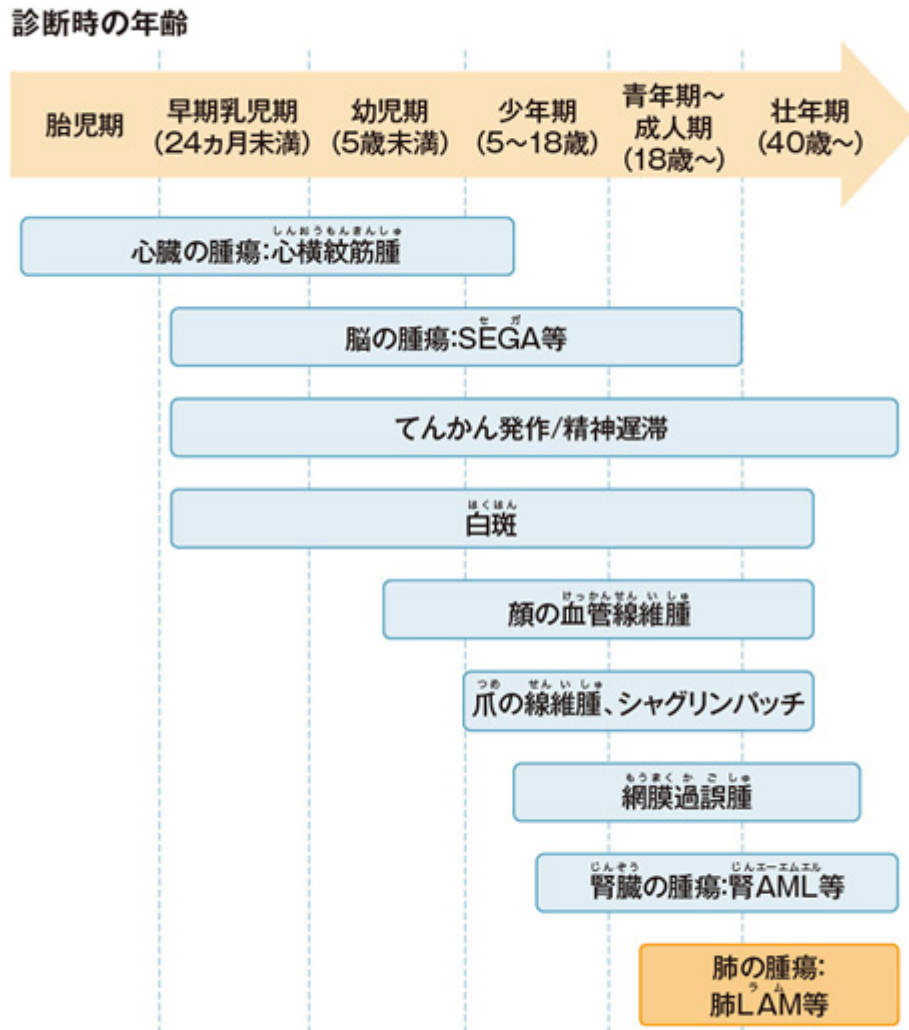
ノバルティス ファーマ社内資料

ランソナ製 LAM

ランソナ製 LAM 2,000 4,000 3 4 LAM
¹⁾
ランソナ製 LAM 1 40
²⁾
2013 ⁴⁾ 95 75 79 LAM 37 39% MMPH
29 31 LAM p=0.0015 Wilcoxon 20
40 49 **3A** LAM 78 MMPH LAM MMPH
28 42 1 3.6 **3B**

Image

図1 肺LAMの発現時期



大野耕作, 平山義人, 松井氏豊次郎, 編. 知的障害者の健康管理マニュアル. 東京: 診断と治療社, 2007; 83.
全田 眞理, 他. 日皮会誌 2018; 128: 1-16. より作図

Image

図2 肺LAMの死亡年齢

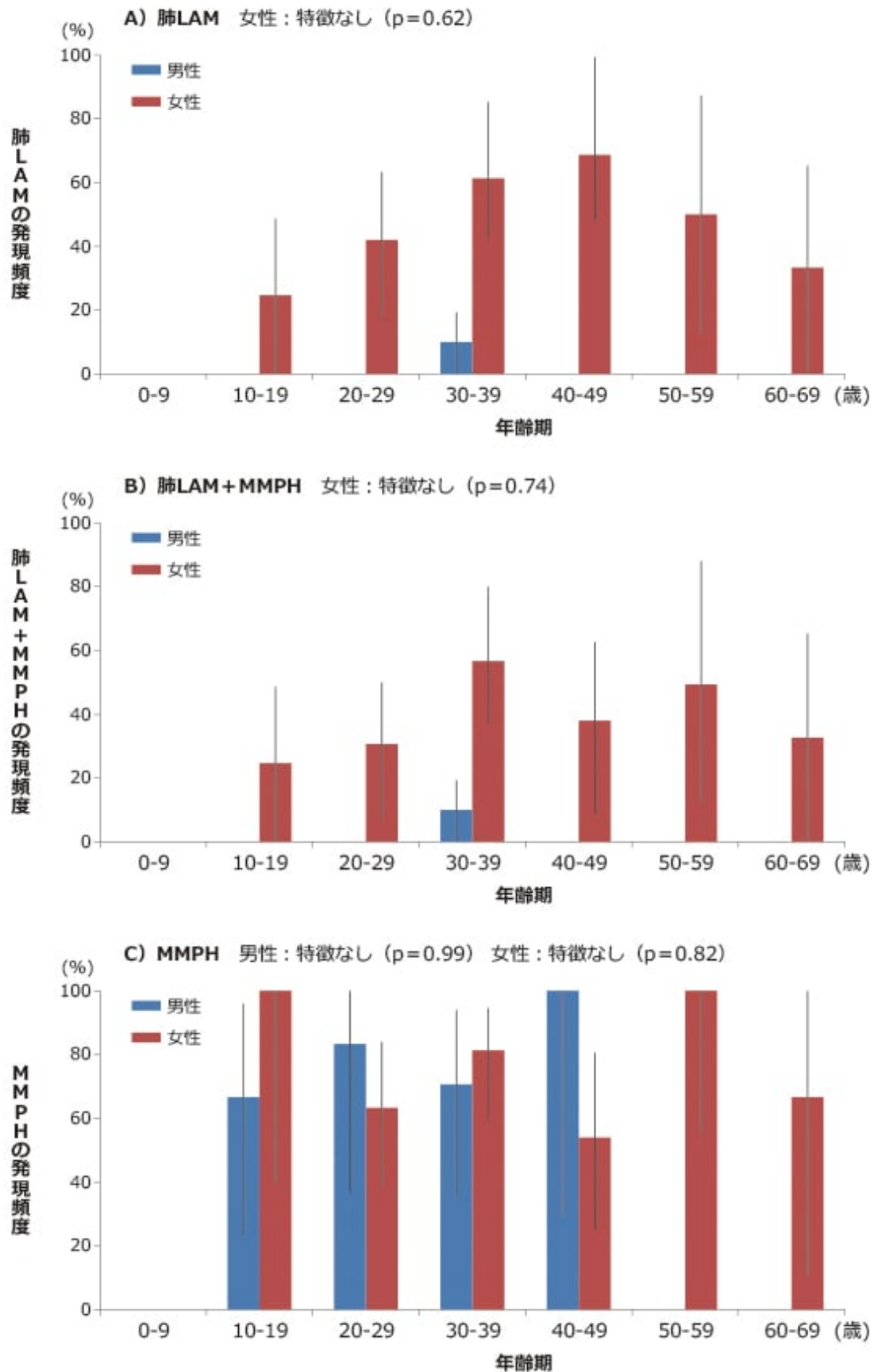


SEGA : 上衣下巨細胞性星細胞腫、肺LAM : 肺リンパ脈管筋腫症

Umeoka S, et al. Radiographics 2008; 28: e32より作図

Image

図3 男女別・年齢期別の肺LAMの発現頻度



黒棒は信頼区間 (CI) を示す。

一般化ロジスティック回帰モデルによるWald χ^2 検定

肺LAM：肺リンパ脈管筋腫症

MMPH：multifocal micronodular pneumocyte hyperplasia

