

# 知識:いつまで覚えている?

国家試験が終わると新たに実務的なことを覚える必要があり、国家試験であれだけたくさん疾患名やその症状を忘れるのではと思うでしょう。しかし、今覚えたことは、一般医療で出くわしますよ。

# 平成21年度 医師国家試験基準

大項目	中項目	小項目	備考
	M 偽膜性腸炎		
	N 放射線性腸炎		
	O 潰瘍性大腸炎		
	P 虚血性大腸炎		
	Q Crohn病		
	R 腸結核		
	S 消化管 Behçet		
	T 消化管アミロイドーシス		
	U 吸収不全症候群		
	V 蛋白漏出性胃腸症		
	W 過敏性腸症候群		
	X 小腸腫瘍		
	Y 大腸ポリープ、大腸腺腫		
	Z 消化管カルチノイド		カルチノイド症候群
	AA 消化管ポリポーシス		家族性腺腫性ポリポーシス<FAP>、Turcot 症候群、Peutz-Jeghers 症候群、Gardner 症候群

## 自験例

症 例：13歳、女児

主 訴：心電図異常

既往歴：昭和57年8月18日他院にて Peutz-Jeghers 症候群の診断。

胃ポリープを2ヶ内視鏡にて切除。

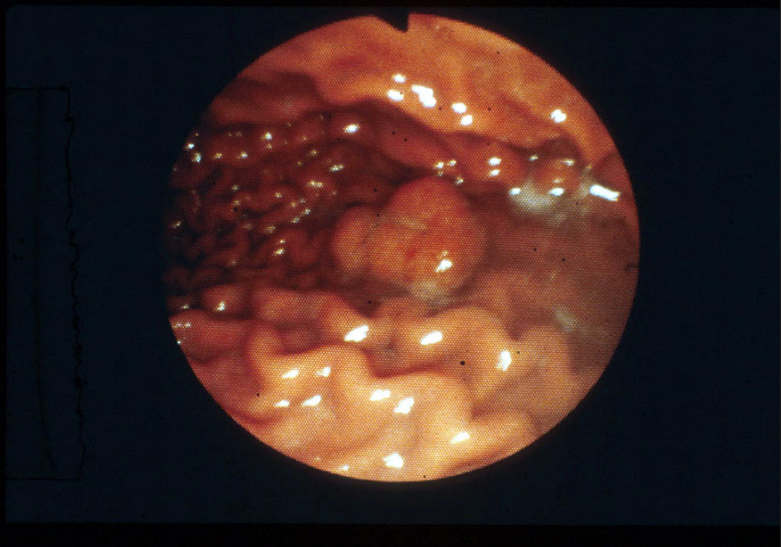
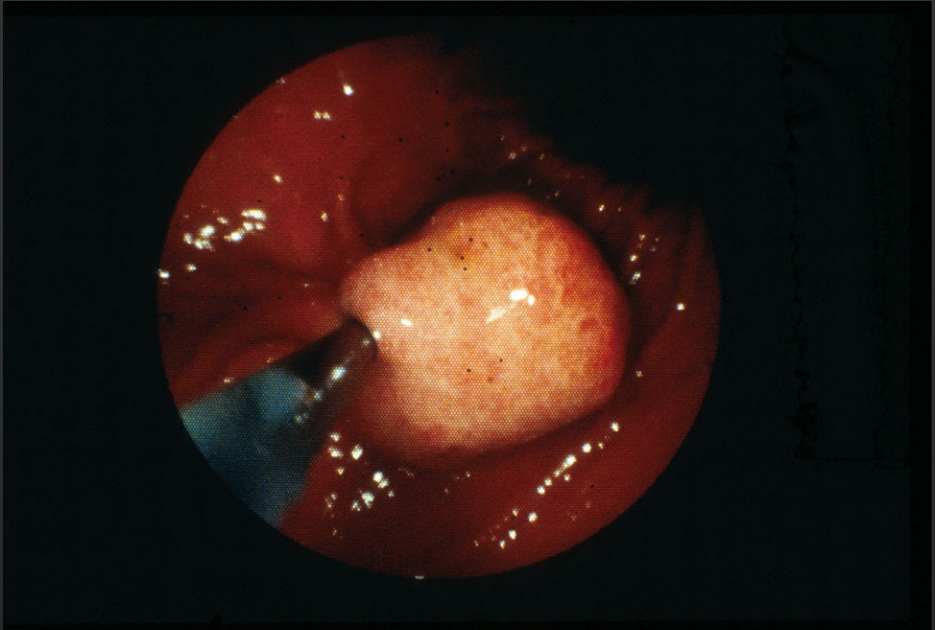
現病歴：昭和62年4月22日、学校の検診で心電図異常を指摘され当院小児科受診。

Peutz-Jeghers 症候群 follow のため当科紹介される。

卒業後5年目の  
一般病院での経験例



自驗例



87-E19

9

32歳の女性。早朝、腹痛と同時に大量の吐血があった。翌日、昼近くに下血をきたしショック状態となり救急車で搬送されてきた。入院後の消化管造影検査と内視鏡検査とにより、胃、空腸、直腸に各々大小不同のポリープが数個ずつ認められた。胃ポリープの生検で、上皮細胞に異型はみられなかった。足底の写真を別に示す。

この疾患で正しいのはどれか。

- (1) 常染色体優性遺伝である。
- (2) 先天異常を合併することが多い。
- (3) 脂肪便が特徴的である。
- (4) 潜在性骨腫がしばしばみられる。
- (5) 癌化する危険性は少ない。

a (1), (2)    b (1), (5)    c (2), (3)    d (3), (4)    e (4), (5)

別冊カラー22ページ⑥

## 75-C1

37

20歳の男性。腹痛、悪心・嘔吐等のイレウス様症状を訴えて来院した。精査の結果、数個の小腸ポリープと、比較的大きなポリープによる小腸の通過障害とが認められた。**口腔粘膜の写真**を示す。

診断はどれか。

- |                    |                       |
|--------------------|-----------------------|
| a Peutz-Jeghers症候群 | b Gardner症候群          |
| c 家族性ポリポーシス        | d Cronkhite-Canada症候群 |
| e 若年性ポリープ          |                       |

別冊カラー23ページ⑥7

# 医師国家試験基準は変わるので注意

(平成17年)

(平成21年)

T (1/1)	Turcot症候群
T細胞.....34	T1細胞リンパ腫..... 89
Tay-Sachs病.....102	T1..... 56
TDM.....57	T2..... 56
telangiectasia.....42	T2*強調像..... 56
TEN.....71	Tay-Sachs病..... 101
THP.....28	TDM..... 58
Tietze 症候群.....78	telangiectasia..... 40
to and fro 雑音.....43	Th 1..... 31
TORCH 症候群.....39	Th 2..... 31
Tourette 症候群.....70	THP..... 25
Treacher Collins 症候群.....76	TNM・臨床病期分類..... 38
Trendelenburg 徴候.....97	TNM 分類..... 86
trisomy.....38	TORCH 症候群..... 36, 71
TTP.....88	torsades de pointes..... 83
Turner 症候群.....101	Tourette 症候群..... 73
Tzanck 試験.....52	toxic epidermal necrolysis... ..... 75
T <sub>1</sub> ・T <sub>2</sub> ・プロトン密度強調画像.....55	Treacher Collins 症候群.... 80
	Trendelenburg 徴候..... 97
	trisomy..... 35
	TTP..... 90
	Turcot 症候群..... 86
	Turner 症候群..... 72, 101
	Tzanck 試験..... 52
	T細胞..... 31

ない！！！！

ある！！！！

**みんなで考えよう語呂合わせ！**

## **消化管の遺伝性ポリポージスの分類**

<b>家族性ポリポージス</b>	<b>下顎、歯の異状</b>	<b>常・優遺伝</b>	<b>癌化</b>
<b>Gardner症候群</b>	<b>骨腫</b>		<b>癌化</b>
<b>Peutz-Jeghers症候群</b>	<b>過誤腫</b>	<b>頬粘膜、皮膚の色素沈着</b>	
<b>Cronkheit-Canada症候群</b>	<b>脱毛症、色素沈着、淡白漏出</b>		
<b>Turcot症候群</b>	<b>大腸の腺腫性ポリープ</b>	<b>中枢神経系腫瘍</b>	