

(52) Plummer-Vinson syndrome(sideropenic dysphagia)

鐵缺乏 貧血症의 한-症狀(hypochromic, microcytic anemia)으로 연하장애(dysphagia), 위축성舌炎, 口腔이나 胃癌의 높은 誘發率을 갖인 症候群이다.

臨床症狀: 40~50代의 여성에 好發, 口角에 裂溝가 나타나고 피부가 창백해지며 舌乳頭가 위축되면서 동통을 느낌. (Fig 141, 142) 연하困難과 食道에 白斑症이 나타남. 惡性종양으로 이행 可能.

檢査所見: RBC: 300~400萬, Hb. 4 Serum iron: low stomach의 free hydrochloric acid 缺乏

甚한 경우에는 剝離上皮의 非正常的 變化를 보임.

治療 및 豫後: 철분과 高蛋白質, Vitamin B<sub>12</sub> 섭취. 악성종양으로 移行可能함으로 早期치료가 要求됨.

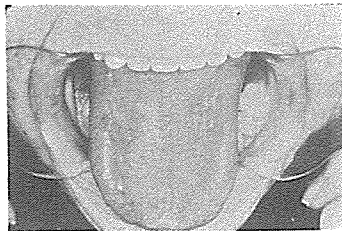


Fig. 141

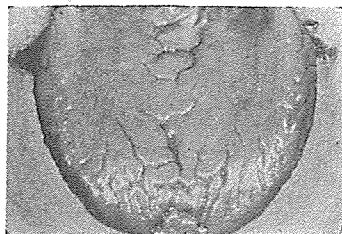


Fig. 142

(53) Peutz-Zeghers Syndrome (Hereditary Intestinal Polyposis Syndrome; Intestinal Polyposis with Melanin Pigmentation)

遺傳性 腸內 茸腫과 口腔粘膜炎의 着色을 나타내는 症候群.

臨床所見: 頰粘膜炎과 齒齦, 口蓋, 口脣에 好發하며 보통 出生時 부터 나타남. 粘膜炎에 많고 작은 褐色斑點이 나타나며 無症狀이고 크기는 더 이상 增加하지 않음. 입, 코, 눈 주위에 비슷한 病巢를 가지며 腸內茸腫을 가짐. (Fig 143, 144) 性區別 없이는 어느 年齡에서나 發生함.

組織學的 所見: 上皮의 基底層에 melanin 色素沈着.

治療 및 豫後: 口腔內 病巢는 治療 不要. 豫後는 腸內 病巢에 依해 決定됨.

鑑別診斷: Ephelis, Albright's Syndrome, von Recklinghausen's disease, Addison's disease.

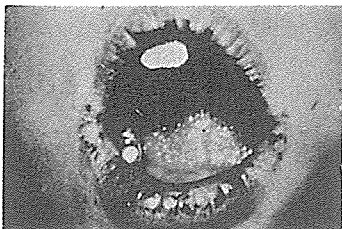


Fig. 143

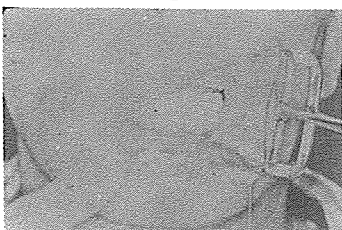


Fig. 144

서울특별시 인정 제12호



아세아치과기공소

ASIA DENTAL LABORATORY

대표 이 흥 규

서울 종로구 종로5가 115번지

(763) 8559 · 7518