

(2) sheet2

Microsoft Excel - テスト照合.xls

ファイル(F) 編集(E) 表示(V) 挿入(I) 書式(O) ツール(T) データ(D) ウィンドウ(W) ヘルプ(H) 質問を入力してください

100% MSPゴシック 11

セキュリティ

F32

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L
1	Source1						照合結果		Source2			
2	番号	疾患区分	年度	性別	受給者番号				番号	疾患区分	年度	性別
3	1	2	1999	1	203257		一致		1	2	1999	
4	2	2	1999	1	204693		一致		2	2	1999	
5	3	2	1999	1	212464		一致		3	2	1999	
6	4	2	1999	1	215293		一致		4	2	1999	
7	5	2	1999	1	218784		一致		5	2	1999	
8	6	2	1999	1	220509	1						
9	7	2	1999	1	221390		一致		7	2	1999	
10	8	2	1999	1	222653		一致		8	2	1999	
11	9	2	1999	1	222737		一致		9	2	1999	
12	10	2	1999	1	223933		一致		10	2	1999	
13								1	11	2	1999	
14	12	2	1999	2	205591		一致		12	2	1999	
15	13	2	1999	2	205864		一致		13	2	1999	
16	14	2	1999	2	206094		一致		14	2	1999	
17								1	15	2	1999	
18	16	2	1999	2	211128		一致		16	2	1999	
19	17	2	1999	2	220475		一致		17	2	1999	
20	18	2	1999	2	221754		一致		18	2	1999	
21	19	2	1999	2	225235		一致		19	2	1999	
22									6	2	1999	
23	11	2	1999	2	201525							
24	15	2	1999	2	206128							
25						有/無	一致	有/無				
26	合計					1	16	2				
27												
28												
29												
30												
31												
32												
33												
34												
35												
36												

図形の調整(O) オートシェイプ(S) マンダ CAPS NUM

3.8. Source の照会

Source 照会では、このシステムに取込みしたソースを EXCEL に展開し照会する機能があります。
 以下はそのレイアウトイメージです。

以下 Source の照会イメージです。

項目の先頭に除外とありますが、「照合結果編集」の画面で除外した source は「除外」と表示されます。

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J		
1	除外	疾患区分	年度	都道府県	保健所番号	受給者番号	和暦年度	ICD統合コード	新規	継続	性別	生
2		2	1999	2	54	203257	11	N04		3		1
3		2	1999	2	54	204693	11	N04		1		1
4		2	1999	3	54	212464	11	N04		3		1
5		2	1999	4	54	215293	11	N04		3		1
6		2	1999	1	54	218784	11	N04		3		1
7		2	1999	1	54	220509	11	N18.9		3		1
8		2	1999	1	54	221390	11	N04		3		1
9		2	1999	1	54	222653	11	N02.BA		3		1
10		2	1999	1	54	222737	11	N04		3		1
11		2	1999	1	54	223933	11	N04		3		1
12		2	1999	1	54	201525	11	N04		3		2
13		2	1999	2	54	205591	11	N13.3		3		2
14		2	1999	2	54	205864	11	N04		3		2
15		2	1999	2	54	206094	11	N04		2		2
16		2	1999	2	54	206128	11	N04		1		2
17		2	1999	3	54	211128	11	N04		1		2
18		2	1999	1	54	220475	11	N04		3		2
19		2	1999	1	54	221754	11	N04		3		2
20		2	1999	1	54	225235	11	N03.9		1		2
21												
22												
23												

IV. 研究成果の刊行に関する一覧表

研究成果の刊行に関する一覧表

書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の編集者名	書籍名	出版社名	出版地	出版年	ページ
加藤忠明	医療とQOL向上のための支援	平山宗広、 中村 敬、 川井 尚	育児の事典	朝倉書店	東京都	2005	256-259
加藤忠明	小児慢性疾患	平山宗広、 中村 敬、 川井 尚	育児の事典	朝倉書店	東京都	2005	260-263
加藤忠明	慢性疾患の子どもは増えている！	加藤忠明、 西牧謙吾、 原田正平	小児慢性疾患支援マニュアル	東京書籍	東京都	2005	7-11
加藤忠明	小児の疾病とその予防	高野 陽、 加藤則子、 加藤忠明	保育ライブラリ「小児保健」	北大路書房	京都市	2005	65-95
加藤忠明	慢性疾患の小児とその家族の	高野 陽、 加藤則子、 加藤忠明	保育ライブラリ「小児保健」	北大路書房	京都市	2005	103
Takayama Jl.	Transient Tachypnea of the Newborn.	William Schwartz	The 5-minute Pediatric Consult	4th Ed. Lippincott, Williams and Wilkins	Philade lphia, USA	2005	

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
原田正平	周産期のヨード含有消毒剤使用が胎児・新生児の甲状腺機能に及ぼす影響	周産期学シンポジウム	23 巻	87-91	2005
原田正平	マスキングで発見される甲状腺機能障害の新しい診療手順	周産期医学	35 巻 9 号	1239-1243	2005
原田正平	甲状腺機能異常を疑ったときの検査の進め方	小児内科	37 巻 増刊号	412-416	2005
原田正平	新生児内分泌疾患の頻度	周産期医学	35 巻 12 号	1587-1590	2005

Shiozawa Y, Kiyokawa N, Fujimura J, Suzuki K, Yarita Y, Fujimoto J, Saito M, Yamashiro Y.	Primary Malignant Lymphoma of the Central Nervous System in an Immunocompetent Child: A Case Report.	J Pediatr Hematol Oncol	27(10)	561-564	2005
Shiozawa Y, Kiyokawa N, Saito M, Fujimoto J, Hata JI, Yamashiro Y.	Granulocytic sarcoma of the spine in a child without bone marrow involvement: a case report and literature review.	Eur J Pediatr	164(10)	616-620	2005
Matsui J, Kiyokawa N, Takenouchi H, Taguchi T, Suzuki K, Shiozawa Y, Saito M, Tang WR, Katagiri YU, Okita H, Fujimoto J.	Dietary bioflavonoids induce apoptosis in human leukemia cells.	Leuk Res	29(5)	573-581	2005
加藤忠明	小児慢性特定疾患治療研究事 業とその制度改正	小児科	46 巻 10 号	1645-1650	2005
Toyabe S, Nakamizo M, Uchiyama M, Akazawa K.	Circannual variation in the onset and relapse of steroid-sensitive nephrotic syndrome	Pediatr Nephrol	20	470-473	2005
Chamberlain LJ, Sanders LM, Takayama JI	Child advocacy training: curriculum outcomes and resident satisfaction	Archives of Pediatrics and Adolescent Medicine	159(9)	892	2005
高山ジョーニ一郎	総合診療部 -目的と使命-	小児科	第 47 巻 第 2 号	257-61	2006
高山ジョーニ一郎	注目の論文「小児期からの肥満 が及ぼす社会心理的転帰」	The Mainichi Medical Journal (MMJ)	Vol. 1, No. 7 (別冊)	640-643	2005

Hori D, Hasegawa Y, Kimura M, Yang YL, Verma IC, Yamaguchi S	Clinical onset and prognosis of Asian children with organic acidemias, as detected by analysis of urinary organic acids using GC/MS, instead of mass screening	Brain & Development	27(1)	39-45	2005
Toriumi Y, Murata K, Taketani T, Uchiyama A, Ohie T, Yamaguchi S	A case of hyperinsulinism/hyperammona emia syndrome: usefulness of the oral protein tolerance for the evaluation of treatment	Eur J Pediatr	164(3)	182-183	2005
Hasegawa Y, Iga M, Kimura M, Shigematsu Y, Yamaguchi S	Prenatal diagnosis for organic acid disorders using two mass spectrometric methods, gas chromatography mass spectrometry and tandem mass spectrometry	J Chromatogr B	823(1)	13-17	2005
山口清次	新生児マススクリーニング実 施の要点	周産期医学	35(9)	1209-1212	2005
長谷川有紀 山口 清次	先天代謝異常 -有機酸・脂肪 酸代謝異常患者に対する感染 時の対応-	小児科臨床	58(12)	2480-2484	2005
Aoki Y, Matsubara Y, et al.	Germline mutations in HRAS proto-oncogene cause Costello syndrome	Nat Genet	37	1038-1040	2005
Flusser H, Matsubara Y, et al.	Mild glycine encephalopathy (NKH) in a large kindred due to a silent exonic GLDC splice mutation	Neurology	64	1426-1430	2005
Niihori T, Matsubara Y, et al.	Functional analysis of PTPN11/SHP-2 mutants identified in Noonan syndrome and childhood leukemia	J Hum Genet	50	192-202	2005

Otomo J, Matsubara Y, et al.	Electrophysiological and histopathological characteristics of progressive atrioventricular block accompanied by familial dilated cardiomyopathy caused by a novel mutation of lamin A/C gene	J Cardiovasc Electrophysiol	16	137-145	2005
Boneh A, Matsubara Y, et al.	A single nucleotide substitution that abolishes the initiator methionine codon of the GLDC gene is prevalent among patients with glycine encephalopathy in Jerusalem	J Hum Genet	50	230-234	2005
Dinopoulos A, Matsubara Y, et al.	Atypical variants of nonketotic hyperglycinemia	Mol Genet Metab	86	61-69	2005
Salvi F, Matsubara Y, et al.	Adult Alexander's disease without leukoencephalopathy	Ann Neurol	58	813-814	2005
Suzuki Y, Matsubara Y, et al.	Mutations in the holocarboxylase synthetase gene HLCS	Hum Mutat	26	285-290	2005
Gripp KW, Matsubara Y, et al.	HRAS mutation analysis in Costello syndrome: Genotype and phenotype correlation.	Am J Med Genet	140A	1-7	2006
Niihori T, Matsubara Y, et al.	Germline KRAS and BRAF mutations in cardio-facio-cutaneous syndrome.	Nat Genet	38	294-296	2006
Sato K, Matsubara Y, et al.	De novo and salvage pathways of DNA synthesis in primary cultured neural stem cells.	Brain Res			in press
Kure S, Matsubara Y, et al.	Comprehensive mutation analysis of GLDC, AMT, and GCSH in nonketotic hyperglycinemia	Hum Mutat			in press

中村好一, 屋代真弓, 上原里程, 大木いずみ, 萱場一則, 柳川洋.	第18回川崎病全国調査成績.	小児科診療	69(2)	281-292	2006
Nakamura Y, Aso E, Yashiro M, Uehara R, Watanabe M, Tajimi M, Oki I, Ojima T, Yanagawa H, Kawasaki T.	Mortality among persons with a history of Kawasaki disease in Japan: Can pediatricians safely discontinue follow-up of children with a history of the disease but without cardiac sequelae?	Acta Paediatr	94(4)	429-434	2005
上原里程, 屋代真弓, 大木いずみ, 尾島俊之, 中村好一, 柳川洋.	川崎病患者の入院期間.	日本小児科学会雑誌	109(4)	478-483	2005
大木いずみ, 屋代真弓, 上原里程, 中村好一, 藺部友良, 萱場一則, 柳川洋.	川崎病全国調査に基づく主要症状の出現に関する初期と現在の比較.	日本小児科学会雑誌	109(4)	484-491	2005
中村好一.	川崎病患者追跡調査: 利点と問題点.	生存科学 B	15	53-68	2005
Muta H, Ishii M, Egami K, Hayasaka S, Nakamura Y, Yanagawa H, Matsuishi T.	Serum sodium levels in patients with Kawasaki disease.	Pediatric Cardiology	26(4)	404-407	2005
Muta H, Ishii M, Furui J, Nakamura Y, Matsuishi T.	Risk factors associated with the need for additional intravenous gamma-globulin therapy for Kawasaki disease.	Acta Paediatrica	95(2)	189-193	2006
Niihori T Matsubara Y ほか	Germline KRAS and BRAF mutations in cardio-facio-cutaneous syndrome	Nat Genet.	38	294-6	2006

del Toro M Matsubara Y ほか	Progressive vacuolating glycine leukoencephalopathy with pulmonary hypertension	Ann Neurol	60	148-52	2006
Kure S Matsubara Y ほか	Rapid diagnosis of glycine encephalopathy by ¹³ C-glycine breath test	Ann Neurol	59	862-7	2006
Kamada F Matsubara Y ほか	A novel KCNQ4 one-base deletion in a large pedigree with hearing loss: implication for the genotype-phenotype correlation	J Hum Genet	51	455-60	2006
Hiratsuka M Matsubara Y ほか	Competitive allele-specific short oligonucleotide hybridization (CASSOH) with enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) for the detection of pharmacogenetic single nucleotide polymorphisms (SNPs)	J Biochem Biophys Methods	67	87-94	2006
Kure S Matsubara Y ほか	Comprehensive mutation analysis of GLDC, AMT, and GCSH in nonketotic hyperglycinemia	Hum Mutat	27	343-52	2006
Sato K Matsubara Y ほか	De novo and salvage pathways of DNA synthesis in primary cultured neurall stem cells	Brain Res	1071	24-33	2006
Sakamoto O Matsubara Y ほか	Mutation and haplotype analyses of the MUT gene in Japanese patients with methylmalonic acidemia	J Hum Genet	52	48-55	2007
Narumi Y Matsubara Y ほか	Molecular and Clinical Characterization of Cardio-facio-cutaneous (CFC) syndrome: Overlapping Clinical Manifestations with Costello Syndrome	Am J Med Genet	143(8)	799-807	2007
山口清次	SIDS 様症状で発症する先天代謝異常と診断へのアプローチ	日本 SIDS 学会 雑誌	6(1)	15-24	2006

山口清次、小林弘典	検診・検査後の対応とその評価：先天性脂肪酸代謝異常症	小児科臨床	59	643-651	2006
山口清次	SIDS と先天代謝異常症	母子保健情報 (特集) 乳幼児突然死症候群(SIDS) -その歴史と現状-	53	39-45	2006
山口清次	タンデムマスを導入した新生児マススクリーニングの新時代	小児保健研究	65 (6)	725-732	2006
北川照男、松田一郎、多田啓也、大浦敏明、大和田操、青木菊麿、山口清次、高柳正樹、重松陽介、大浦敏博	有機酸代謝異常症および脂肪酸代謝異常症の治療ガイドラインの検討専門委員会報告(平成18年度特殊ミルク改良開発部会)	特殊ミルク情報	42	28-53	2006
Onouchi Y, Tamari M, Takahashi A, Tsunoda T, Yashiro M, Nakamura Y, Yanagawa H, Wakui K, Fukushima Y, Kawasaki T, Nakamura Y, Hata A	A genomewide linkage analysis of Kawasaki disease: evidence for linkage to chromosome 12.	Journal of Human Genetics	52(2)	179-190	2007
Yanagawa H, Nakamura Y, Yashiro M, Uehara R, Oki I, Kayaba K	Incidence of Kawasaki Disease in Japan: the Nationwide Surveys of 1999-2002.	Pediatrics International	48(4)	356-361	2006
上原里程、中村好一、加藤忠明、柳澤正義	小児慢性特定疾患治療研究事業へ登録された川崎病患者の疫学特性	小児科診療	69(6)	897-900	2006
山野辺裕二、相澤志優、吉岡明美、中里崇志	無償ビューアを用いたインシデントレポート	医療情報学	vol. 26 (suppl.)	489-490	2006

相澤志優, 山野辺 裕二, 松原洋一, 大原信	ネットワークを介した先天代謝異常症長期追跡データベースの構築	医療情報学	vol. 26 (suppl.)	681-682	2006
Niihori T Matsubara Y ほか	Germline KRAS and BRAF mutations in cardio-facio-cutaneous syndrome	Nat Genet.	38	294-6	2006
del Toro M Matsubara Y ほか	Progressive vacuolating glycine leukoencephalopathy with pulmonary hypertension	Ann Neurol	60	148-52	2006
清河信敬, 藤本純一郎	細胞処理と検体保存ならびに検体供給システム	小児外科	39(11)	1266-71	2007
Kanno J Yamaguchi S Matsubara Y ほか	Allelic and non-allelic heterogeneties in pyridoxine dependent seizures revealed by ALDH7A1 mutational analysis	Mol Genet Metab	91	384-9	2007
Kanno J Matsubara Y ほか	Genomic deletion within GLDC is a major cause of non-ketotic hyperglycinaemia	J Med Genet	44	E69	2007
Kobayashi H Yamaguchi S ほか	ESI-MS/MS study of acylcarnitine profiles in urine from patients with organic acidemias and fatty acid oxidation disorders	J Chromatography B	855	80-7	2007
Kobayashi H Yamaguchi S ほか	A retrospective ESI-MS/MS analysis of newborn blood spots from 18 symptomatic patients with organic acid and fatty acid oxidation disorders diagnosed either in infancy or in childhood	J Inherit Metab Dis	DOI 10.1007/ s10545-007- 0642-7		2007
Uematsu M Yamaguchi S ほか	Novel mutations in five Japanese patients with 3-methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency	J Hum Genet	52	1040-3	2007
山口清次	新生児代謝異常マスキリング	周産期医学	36 増刊号	910-1	2006

大日康史、菅原民枝、山口清次	タンデムマス法を用いた新生児マススクリーニングの費用対効果分析	日本マス・スクリーニング学会誌	17(3)	27-34	2007
坂本なほ子	小児がん登録データベースについての検討	日小血会誌	21	152-7	2007