

平成22年度雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻名	ページ	出版年
Nakamura K, Sekijima Y, Nakamura K, Hattori K, Nagamatsu K, Shimizu Y, Yasude T, Ushiyama M,	Cerebral hemorrhage in Fabry's disease.	J Hum Genet.	55	259–61.	2010
H. Shimizu, O. Migita, R. Kosaki, <u>M. Kasahara</u> , A. Fukuda, S. Sakamoto, T. Shigeta, S. Uemoto, A.	Living Related Liver Transplantation for Siblings with Progressive Familial Intrahepatic Cholestasis 2, with Novel Genetic Findings.	American Journal of Transplantation			(in press)
Ogura M, Kikuchi E, Kaito H, Kamei K, Matsuoka K, Tanaka H, Kuroda T, Sekine T, <u>Ito S</u> .	ABO-incompatible renal transplantation in Epstein syndrome.	Clin Transplant.	Suppl 22	31–34	2010
Tanaka H, Fukuda A, Shigeta T, Kuroda T, Kimura T, Sakamoto S, <u>Kasahara M</u>	Biliary Reconstruction in Pediatric Live Donor Liver Transplantation: Duct-to-Duct or Roux-en Y Hepaticojjunostomy.	Pediatr Transpl.	45	1668–1675	2010
Hori T, Nguyen JH, Zhao X, Ogura Y, Hata T, Yagi S, Chen F, Baine AM, Ohashi N, Eckman CB, Herdt AR, Egawa H, Takada Y, Oike F, Sakamoto S, <u>Kasahara M</u> , Ogawa K, Hata K, Iida T, Yonekawa Y, Sibulesky L, Kurabayashi K, Kato T, Saito K, Wang L, Torii M, Sahara N, Kamo N, Sahara T, Yasutomi M, Uemoto S	Comprehensive and innovative techniques for liver transplantation in rats: a surgical guide.	World J Gastroenterol.	16	3120–3132	2010
Kikuchi E, Kubota M, Kamei K, <u>Ito S</u> .	Critical illness polyneuropathy after septic peritonitis in a boy with nephritic syndrome.	Pediatr Nephrol	25	1771–1772	2010

Shigeta T, Imadome K, Sakamoto S, Fukuda A, Kakiuchi T, Matsuno N, Tanaka H, Nakazawa A, <u>Kasahara M</u>	Epstein–barr virus infection after pediatric living–related liver transplantation—management and risk factors.	Transplant Proc.	42(10)	4178–4180	2010
Nakamura K, Mizutani R, Sanbe A, Enosawa S, <u>Kasahara M</u> , Nakagawa A, Ejiri Y, Murayama N,	Evaluation of drug toxicity with hepatocytes cultured in a micro–space cell culture system.	J Biosci Bioeng.	Sep 11		2010
Machida H, <u>Ito S</u> , Hirose T, Takeshita F, Oshiro H, Nakamura T, Mori M, Inayama Y, Yan K,	Expression of Toll–like receptor 9 in renal podocytes in childhood–onset active and inactive lupus nephritis.	Nephrol Dial Transplant	25	2530–2537	2010
<u>Ito S</u> , Machida H, Harada T, Teranishi J, Aihara Y, Yokota S.	Extended–specdtrum beta–lactamase–producing bacteria and vesicoureteral reflux in children.	Pediatr Int.	52	134–137	2010
Nagasaki H, <u>Yorifuji T</u> , Kobayashi K, Takikawa H, Komatsu H, Inui A, Fujisawa T, Miida T, Tsukahara H, Takatani T, Hayashi H.	Favorable effect of 4–phenylacetate on liver functions attributable to enhanced bile salt export pump expression in ornithine transcarbamylase–deficient children.	Mol Genet Metab.	100	123–128	2010
Sakamoto S, <u>Kasahara M</u> , Shigeta T, Fukuda A, Tanaka H, Matsuno N.	Feasibility of using the graft's umbilical vein as a patch graft for hepatic vein reconstruction in pediatric living donor liver transplantation.	Transpl Int.	23(4)	436–437	2010
S Sakamoto, H Egawa, H Kanazawa, T Shibata, A M Hayashino, H Haga, Y Ogura, <u>M Kasahara</u> , K Tanaka, S Uemoto	Hepatic venous outflow obstruction in pediatric living donor liver transplantation using left–sided lobe grafts: Kyoto university experience.	Liver Transplantation	16	1207–1214	2010

別紙4

Sakamoto S, Egawa H, Kanazawa H, Shibata T, Miyagawa-Hayashino A, Haga H, Ogura Y, <u>Kasahara</u>	Hepatic venous outflow obstruction in pediatric living donor liver transplantation using left-sided lobe grafts: Kyoto university experience.	Liver Transpl.	16(10)	1207–1214	2010
Sato Y, Warabisako E, Yokokawa H, Harada S, Tsuda M, <u>Horikawa R</u> , Kurokawa Y, Okada T, Ishizuka N, Kobayashi Y, Kishi M, Takahashi T, Kasahara Y, Imazeki N,	High cardiovascular risk factors among obese children in an urban area of Japan.	Obesity Research & Clinical Practice	4	e333–337	2010
Kimura A, Kage M, Nagata I, Mushiake S, <u>Ohura T</u> , Tazawa Y, Maisawa S, Tomomasa T, Abukawa D, Okano Y, Sumazaki R, Takayanagi M, Tamamori A, Yorifuji T, Yamato Y, Maeda K, Matsushita M, Matsuishi T, Tanikawa K, Kobayashi K, Saheki T	Histological findings in the livers of patients with neonatal intrahepatic cholestasis caused by citrin deficiency.	Hepatol Res.	40	295–303	2010
Nakayama M, Nozu K, Goto Y, Kamei K, <u>Ito S</u> , Sato H, Emi M, Nakanishi K, Tsuchiya S, Iijima K.	HNF1B alterations associated with congenital anomalies of the kidney and urinary tract.	Pediatr Nephrol	25	1073–1079	2010
Shigeto S, Katafuchi T, Okada Y, <u>Nakamura K</u> , Endo F, Okuyama T, Takeuchi H, Kroos MA, Verheijen FW, Reuser AJJ, Okumiya T	Improved assay for differential diagnosis between Pompe disease and acid alpha-glucosidase pseudodeficiency on dried blood spots.	Mol. Genet. Metab.	in press		2011

Takada Y, Ozawa K, Egawa H, Teramukai S, Mori A, Kaido T, <u>Kasahara M</u> , Ogawa K, Ono M, Sato H, Tanaka K, Uemoto S	Initial burst of viremia related to CD8 effector memory T cells after living donor liver transplantation in hepatitis C virus-infected recipients.	Transl Res.	156	68–79	2010
Hori T, Oike F, Ogura Y, Ogawa K, Hata K, Yonekawa Y, Ueda M, Sakamoto S, <u>Kasahara M</u> , Egawa H, Takada Y, Kaido T, Hatano E, Nguyen JH, Chen F, Baine AM, Uemoto S	Liver Transplantation for Congenital Biliary Dilatation: A Single-Center Experience.	Dig Surg.	27	492–501	2010
<u>Kasahara M</u> , Sakamoto S, Shiegtta T, Fukuda A, Kozaki R, Nakazawa A, Uemoto S, Noda M, Naiki Y, <u>Horikawa R</u>	Living Donor Liver Transplantation for Carbamoyl Phosphate Synthetase 1 Deficiency.	Pediatr Transplantation	14	1036–1040	2010
Hori T, Egawa H, Miyagawa-Hayashino A, <u>Yorifuji T</u> , Yonekawa Y, Nguyen JH, Uemoto S.	Living-donor Liver Transplantation for Progressive Familial Intrahepatic Cholestasis.	World J Surg.	[Epub ahead of print]		
Hori T, Egawa H, Takada Y, Oike F, <u>Kasahara M</u> , Ogura Y, Sakamoto S, Ogawa K, Yonekawa Y, Nguyen JH, Doi H, Ueno M, Uemoto S	Long-term outcomes after living-donor liver transplantation for Alagille syndrome: a single center 20-year experience in Japan.	Am J Transplant.	10	1951–1952	2010

別紙4

Ito S, Tsutsui A, Harada T, Inaba A, Fujinaga S, Kamei K.	Long-term remission of nephritic syndrome with etanercept for concomitant juvenile idiopathic arthritis.	Pediatr Nephrol	25	2157–2180	2010
Miwa I, Taguchi T, Asano H, Murata T, <u>Yorifuji T</u> , Nagasaka H.	Low level of fasting plasma mannose in a child with glycogen storage disease type 0 (liver glycogen synthase deficiency).	T. Clin Chim Acta.	411	998–999	2010
<u>Yorifuji T</u> , Kawakita R, Nagai S, Sugimine A, Doi H, Nomura A, Masue M, Nishibori H, Yoshizawa A, Okamoto S, Doi R, Uemoto S, Nagasaka H.	Molecular and Clinical Analysis of Japanese Patients with Persistent Congenital Hyperinsulinism: Predominance of Paternally Inherited Monoallelic Mutations in the KATP Channel Genes.	J Clin Endocrinol Metab	[Epub ahead of print]		
<u>Nakamura K</u> , Hattori K, Endo F.	Newborn Screening for lysosomal disorders.	Am J Med Genet.	in press		2011
Kasahara M, Sakamoto S, Fukuda A, Shigeta T, Tanaka H, Matsuno N, Hashimoto M, Kondo Y, Nosaka S, Nakagawa A	Posttransplant bilioportal fistula with portal vein thrombosis: a case report.	Transplant Proc	42	3862–3864	2010
Ito S, Kamei K, Ikoma M.	Primary Sjogren syndrome that developed after IgA nephropathy.	Pediatr Nephrol	25	1579–1580	2010

Iijima K, Nozu k, Nakayama M, <u>Ito S</u> , Matsuoka K, Ogata T, Kaito H, Nakanishi K, Matsuo M.	Severe Alport syndrome in a young woman caused by a t(X;1)(q22.3;p36.32) balanced translocation.	Pediatr Nephrol	25	2165–2170	2010
Fujinaga S, Hirano D, Nishizaki N, Kamei K, <u>Ito S</u> , Ohtomo Y, Shimizu T, Kaneko K.	Single infusion of rituximab for persistent steroid-dependent minimal-charge nephritic syndrome after long-term cyclosporine.	Pediatr Nephrol.	25	539–544	2010
<u>Shigematsu Y</u> , Hata I, Tajima G	Useful second-tier tests in expanded newborn screening of isovaleric acidemia and methylmalonic aciduria	J Inherit Metab Dis	33(Suppl.2)	S283–288	2010
荒井那津子、植松貢、阿部裕、福與なおみ、鈴木力生、涌澤圭介、菊池敦生、坂本修、大浦敏博、土屋滋	補充酵素の增量により肺病変が著明に改善したGaucher病Ⅱ型の一例	脳と発達	42	45–49	2010
栗野宏之、八木麻理子、起塚庸、小林弘典、長谷川有紀、山口清次、坂本修、 <u>大浦敏博</u> 、竹島泰弘、松尾雅文	幼児期に繰り返す嘔吐発作で発症したメチルマロン酸血症の姉妹例	日児誌	114	961–965	2010
小椋雅夫、亀井宏一、宇田川智宏、堤晶子、野田俊輔、 <u>伊藤秀一</u>	当センターにおける急性血液浄化療法の特色と問題点	日本小児腎不全学会雑誌	30	309–310	2010

堤晶子、小椋雅夫、宇田川智宏、野田俊輔、亀井宏一、唐木千晶、中川聰、福田晃也、笠原群生、中川温子、伊藤秀一	当院における小児劇症肝不全24症例に対する人工肝補助の経験	日本小児腎不全学会雑誌	30	304-306	2010
緒方志穂、林和美、宮本圭奈美、村山由里子、玉城久美子、西海真理、伊藤秀二、伊藤龍子	血液透析を受ける子供と家族への支援 乳幼児期の成長発達に合わせた環境への配慮	日本小児腎不全学会雑誌	30	237-238	2010
貝藤裕史、亀井宏一、小椋雅夫、菊池絵梨子、星野英紀、中川聰、松岡健太郎、阿部淳、伊藤秀一	急性脳症と急性腎不全をともなったYersinia pseudotuberculosis感染症の1例	日本小児腎不全学会雑誌	30	117-118	2010
宇田川智宏、小椋雅夫、堤晶子、野田俊輔、大塚泰史、寺町昌史、亀井宏一、飯島一成、伊藤秀一	高血圧で発症した高安動脈炎の三小児例	小児高血圧研究会誌	7	49-55	2010
松倉節子、國見裕子、井上雄介、松木美和、蒲原毅、稻葉彩、伊藤秀一、佐々木毅、相原雄幸、相原道子、池澤善郎	マイコプラズマ肺炎およびフェノバルビタール投与後に発症した小児Stevens-Johnson症候群の1例	皮膚科の臨床	52	963-967	2010
篠原真史、六車崇、中川聰、亀井宏一、伊藤秀一	先天性代謝異常症による高アンモニア血症に対する急性血液浄化療法	ICUとCCU	34	547-554	2010
伊藤秀一	ケースから診るCKD診療法(vol.14)(完) 小児CKD 学校検尿では発見できなかつた先天性腎疾患の症例	日本医事新報	4500	54-57	2010
齋藤 昭彦	感染症科診察	小児外科	42	158-161	2010
齋藤 昭彦	小児重症感染症に対するアプローチ 成人との違い	Intensivist	2	113-120	2010

<u>齋藤 昭彦</u>	小児における肺炎球菌の感染症の将来 ペニシリン感受性基準の変更による治療への影響と新しい乳幼児に対するワクチン	小児科	51	333-339	2010
<u>齋藤 昭彦, 上山 伸也</u>	原因菌不明の重症感染症と抗菌薬(細菌性髄膜炎)	感染と抗菌薬			2010
<u>齋藤 昭彦</u>	小児の感染症下痢の診断と治療	日本医師会雑誌	139	1043-1047	2010
<u>齋藤 昭彦</u>	免疫不全をきたす疾患と各々におきる呼吸器感染症の特徴 新生児 低出生体重児	免疫不全者の呼吸器感染症			2010
<u>齋藤 昭彦</u>	日本と米国のワクチン接種の違い-米国から学ぶこと	医療の広場			2010
<u>勝田 友博, 齋藤 昭彦</u>	ワクチンに関する最新の話題 新しいワクチン時代の幕開け 新しいワクチンの国内導入 結合型肺炎球菌ワク	臨床と微生物	37	255-258	2010
<u>齋藤 昭彦</u>	今後日本で導入が期待されるワクチン	医療の広場	50	6-7	2010
<u>齋藤 昭彦</u>	日本のワクチン政策 現状と課題	大阪保険医雑誌	38	13-18	2010
<u>齋藤 昭彦</u>	新時代のワクチン戦略について考える ワクチンプログラム-EPIと欧米の予防接種プログラム-	臨床検査	54 増刊号	1255-1262	2010
<u>中村公俊</u>	アミノ酸代謝異常症、尿素サイクル異常症、糖原病の新しい治療法	小児内科	42	1191-1194	2010
<u>中村公俊</u>	Fabry病の疫学と診断	神経内科	73	168-172	2010
<u>中村公俊、遠藤文夫</u>	先天性アミノ酸代謝異常症 高チロシン血症	日本臨床 別冊 肝・胆道系症候群 I 肝臓編(上)		486-489	2010
<u>重松陽介, 畠郁江</u>	先天代謝異常症研究アップデート タンデムマスによる新生児マススクリーニング	小児内科	42(7)	1200-1204	2010
<u>堀川玲子</u>	小児期から始まる生活習慣病-実態と予後	環境ホルモン学会NewsLette	12(4)		2010
<u>笠原群生, 堀川玲子</u>	先天代謝異常症に対する肝移植	小児科臨床	63(10)	2103-2109	2010
<u>堀川玲子</u>	小児移植医療-最近の話題 18 代謝疾患に対する肝移	小児外科	43(1)		2011

別紙4

<u>堀川玲子</u>	月経過多症 疾患に対する薬剤の選び方・使い方と注意	小児内科	42増刊号		2010
<u>堀川玲子</u>	代謝疾患に対する肝移植時期 小児外科	小児外科	43(1)	87-91	2011
重松由紀子、新関寛徳、野崎誠、佐々木りか子、 <u>堀川玲子</u> 、関敦仁、中川温子、土居博美、糸島健治	肥厚性皮膚骨膜症の1例	臨床皮膚科	64(10)	751-754	2010
<u>堀川玲子</u> 、位田忍、日本小児内分泌学会性分化委員会	性分化疾患初期対応の手引き	日本小児科学会雑誌	115	5月12日	2011

平成22年度書籍

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
大浦敏博	シトリン欠損症	総編集 五十嵐隆 専門編集 高柳正樹	小児科臨床ピクシス 23「見逃せない先天代謝異常」	中山書店
齋藤 昭彦	小児における抗菌薬治療	山口 徹 北原 光夫 福井 次矢	今日の治療指針201	医学書院
上山 伸也 齋藤 昭彦	小児の副鼻腔炎 中耳炎 未来に抗菌薬を残すために	梅澤 俊彦	いきなり名医！見逃したらコワイ外来で診る感染症	日本医事新報社
齋藤 昭彦	小児病棟における感染症の特徴と管理 感染症と抗菌薬の使い方	国立成育医療研究センター	ナースのための小児感染症	中山書店
齋藤 昭彦	CA-MRSAに対してどうエンピリック治療を進めるか？	細川 直登 前崎 繁文 大曲 貴夫	臨床感染症ブックレット	文光堂

平成23年度雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻名	ページ	出版年
Hayashi H, Mizuno T, <u>Horikawa R</u> , Nagasaka H, Yabuki T, Takikawa H, Sugiyama Y.	4-Phenylbutyrate modulates ubiquitination of hepatocanalicular MRP2 and reduces serum total bilirubin concentration.	J Hepatol	Jan 13. [Epub ahead of print]		2012
Uemura O, Honda M, Matsuyama T, Ishikura K, Hataya H, Yata N, Nagai T, <u>Ikezumi Y</u> , Fujita N, <u>Ito S</u> , Iijima K, Kitagawa T.	Age, gender, and body length effects on reference serum creatinine levels determined by an enzymatic method in Japanese children: a multicenter study.	Clin Exp Nephrol	15	694-699	2011
Hayashi H, Inamura K, Aida K, Naoi S, <u>Horikawa R</u> , Nagasaka H, Takatani T, Fukushima T, Hattori A, Yabuki T, Horii I, Sugiyama Y.	AP2 mediates BSEP internalization and modulates its hepatocanalicular expression and transport function.	Hepatology	Jan 19. doi: 10.1002/hep.p.25591. [Epub ahead of		2012
Kobayashi I, Kubota M, Yamaada M, Tanaka H, <u>Ito S</u> , Sasahara Y, Whitesell L, Ariga T.	Autoantibodies to villin occur frequently in IPEX, a severe immune dysregulation syndrome caused by mutation of FOXP3.	Clinical Immunology	141	83-89	2011
Nagasaka H, <u>Yorifuji T</u> , Takatani T, Okano Y, Tsukahara H, Yanai H, Hirano KI, Hui SP, Hirayama S, Ito T, Chiba H, Miida T.	CD36 deficiency predisposing young children to fasting hypoglycemia.	Metabolism	60	881-887	2011

<u>Yorifuiji T</u> , Fujimaru R, Hosokawa Y, Tamagawa N, Shiozaki M, Aizu K, Jinno K, Maruo Y, Nagasaka H, Tajima T, Kobayashi K, Urakami T.	Comprehensive molecular analysis of Japanese patients with pediatric-onset MODY-type diabetes mellitus.	Pediatr Diabetes.	13	26–32	2012
Nagasaka H, Tsukahara H, Takatani T, Sanayama Y, Takayanagi M, <u>Ohura T</u> , Sakamoto O, Ito T, Wada M, Yoshino M, Ohtake A, <u>Yorifuiji T</u> , Hirayama S, Miida T, Fujimoto H, Mochizuki H, Hattori T, Okano Y.	Cross-sectional study of bone metabolism with nutrition in adult classical phenylketonuric patients diagnosed by neonatal screening.	J Bone Miner Metab.	29	737–743	2011
<u>Ito S</u> , Ikeda H, harada T, Kamei K, Takahashi E.	Cyclophosphamide followed by Mizoribine as maintenance therapy for relapsed acute lymphoblastic leukaemia in children: a report from the Japan Children's Cancer and Leukemia Group.	Pediatr Nephrol.	26	1921–1922	2011
Masue M, Nishibori H, Fukuyama S, Yoshizawa A, Okamoto S, Doi R, Uemoto S, Tokumi T, Kasai T, <u>Yorifuiji T</u> .	Diagnostic accuracy of [¹⁸ F]-fluoro-L-dihydroxyphenylalanine positron emission tomography scan for persistent congenital hyperinsulinism in Japan.	Clin Endocrinol (Oxf).	75	342–346	2011
Sanayama Y, Nagasaka H, Takayanagi M, Ohura T, Sakamoto O, Ito T, Ishige-Wada M, Usui H, Yoshino M, Ohtake A, <u>Yorifuiji T</u> , Tsukahara H, Hirayama S, Miida T, Fukui M, Okano Y.	Experimental evidence that phenylalanine is strongly associated to oxidative stress in adolescents and adults with phenylketonuria.	Mol Genet Metab.	103	220–225	2011

Harada T, <u>Ito S</u> , Sasaki T, Kunisaki R, Shiojima H, Ogawa M, Yokota S.	GI involvement of sigmoid mucosal erosion in a 13-year-old girl with microscopic polyangiitis.	Gastrointest Endosc.	74	937–939	2011
Otsubo K, Kanegane H, Kamachi Y, Kobayashi I, Tsuge I, Imaizumi M, Sasahara Y, Hayakawa A, Nozu K, Iijima K, <u>Ito S</u> , Horikawa R, Nagai Y, Takatsu K, Mori H, Ochs H, Miyawaki T.	Identification of FOXP3-negative regulatory T-like CD(4)+CD25(+)/CD127(low) cells in patients with immune dysregulation, polyendocrinopathy, enteropathy, X-linked syndrome.	Clin Immunol	141	111–120	2011
Shigeto S, Katafuchi T, Okada Y, <u>Nakamura K</u> , Endo F, Okuyama T, Takeuchi H, Kroos MA, Verheijen FW, Reuser AJJ, Okumiya T	Improved assay for differential diagnosis between Pompe disease and acid alpha-glucosidase pseudodeficiency on dried blood spots.	Mol. Genet. Metab.	103	12–17	2011
<u>Horikawa R</u> , <u>Kasahara M</u> , Ohura T, Yorifuji T, <u>Itoh S</u> , Saito A, Miyairi I, <u>Nakamura K</u> , <u>Shigematsu Y</u> .	Indication for living donor liver transplantation in children with inherited metabolic disorders.	(submitted)			
<u>Yorifuji T</u> , Hosokawa Y, Fujimaru R, Kawakita R, Doi H, Matsumoto T, Nishibori H, Masue M.	Lasting F-DOPA PET Uptake after Clinical Remission of the Focal Form of Congenital Hyperinsulinism.	Horm Res Paediatr	76	286–290	2011

Sakamoto S, <u>Kasahara M</u> , Shigeta T, Fukuda A, Kakiuchi T, Miyasaka M, Nosaka S, Nakano N, Nakagawa A, <u>Horikawa R</u> .	Living donor liver transplantation for multiple intrahepatic portosystemic shunts after involution of infantile hepatic hemangiomas.	J Pediatr Surg	46(1)	288-291	2011
<u>Kasahara M</u> , Sakamoto S, Kanazawa H, Karaki C, Kakiuchi T, Shigeta T, Fukuda A, Kosaki R, Nakazawa A, Ishige M, Nagao M, <u>Shigematsu Y</u> , <u>Yorifuiji T</u> , Naiki Y, <u>Horikawa R</u> .	Living-donor liver transplantation for propionic acidemia.	Pediatr Transplant.	Dec 7. doi: 10.1111/j.1 399- 3046.2011.0 1607.x. [Epub ahead of print]		2011
Hori T, Egawa H, Miyagawa-Hayashino A, <u>Yorifuiji T</u> , Yonekawa Y, Nguyen JH, Uemoto S.	Living-donor Liver Transplantation for Progressive Familial Intrahepatic Cholestasis.	World J Surg.	35(2)	393-402.	2011
Kido J, <u>Nakamura K</u> , Mitsubuchi H, <u>Ohura T</u> , Takayanagi M, Matsuo M, Yoshino M, <u>Shigematsu Y</u> , <u>Yorifuiji T</u> , <u>Kasahara M</u> , <u>Horikawa R</u> , Endo F	Long-term outcome and intervention of urea cycle disorders in Japan.	J Inherit Metab Dis	in press		2011

Kamei K, Nakanishi K, <u>Ito S</u> , Saito M, Sako Ishikura K, Hataya H, Honda M, Iijima K, Yoshikawa N, for the Japanese Pediatric IgA Nephropathy Treatment Study Group.	Long-Term Results of a Randomized Controlled Trial in Childhood IgA Nephropathy.	Clin J Am Soc Nephrol	6	1301–1307	2011
Horikawa R, Nakamura K, Shigematsu Y, Ohura T, Yorifuji T, Itoh S, Saito A, Miyairi I, Kasahara M.	Long and short-term outcome of children with inherited metabolic disorders receiving living donor liver transplantation –nationwide survey in Japan.	(Submitted)			
Ito S, Kamei K, Ogura M, Sato M, Fujimaru T, Ishikawa T, Udagawa T, Iijima K.	Maintenance therapy with MMF after rituximab in pediatric patients with steroid-dependent nephrotic syndrome.	Pediatr Nephrol.	26	1823–1828	2011
Sasaki K, Okamoto N, Kosaki K, <u>Yorifuji T</u> , Shimokawa O, Mishima H, Yoshiura KI, Harada N.	Maternal uniparental isodisomy and heterodisomy on chromosome 6 encompassing a CUL7 gene mutation causing 3M syndrome.	Clin Genet	80	478–483	2011
<u>Yorifuji T</u> , Kawakita R, Nagai S, Sugimine A, Doi H, Nomura A, Masue M, Nishibori H, Yoshizawa A, Okamoto S, Doi R, Uemoto S, Nagasaka H.	Molecular and Clinical Analysis of Japanese Patients with Persistent Congenital Hyperinsulinism: Predominance of Paternally Inherited Monoallelic Mutations in the KATP Channel Genes.	J Clin Endocrinol Metab.	96	E141–145	2011

Sakamoto O, Ohura T, Murayama K, Otake A, Harashima H, Abukawa D, Takeyama J, Haginoya K, Miyabayashi S, Kure S.	Neonatal lactic acidosis with methylmalonic aciduria by novel mutations in the SUCLG1 gene.	Pediatr Int.	[Epub ahead of print]		2011
Nakamura K, Hattori K, Endo F.	Newborn Screening for lysosomal disorders.	Am J Med Genet.	157	63–71	2011
Kamei K, Ito S, Shigeta T, Sakamoto S, Fukuda A, <u>Horikawa R</u> , Saito O, Muguruma T, Nakagawa S, Iijima K, <u>Kasahara M</u> .	Preoperative dialysis for liver transplantation of methylmalonic acidemia.	Ther Apher Dial	15	488–492	2011
Hori T, Egawa H, Takada Y, Ueda M, Oike F, Ogura Y, Sakamoto S, <u>Kasahara M</u> , Ogawa K, Miyagawa– Hayashino A, Yonekawa Y, <u>Yorifuji T</u> , Watanabe KI, Doi H, Nguyen JH, Chen F, Baine AM, Gardner LB, Uemoto S.	Progressive familial intrahepatic cholestasis: a single-center experience of living-donor liver transplantation during two decades in Japan.	Clin Transplant.	25	776–85	2011

別紙4

Mizuuchi T, Kimura A, Suzuki M, Ueki I, Takei H, Nittono H, Kakiuchi T, Shigeta T, Sakamoto S, Fukuda A, Nakazawa A, Shimizu T, Kurosawa T, <u>Kasahara M</u>	Successful heterozygous living donor liver transplantation for an oxysterol 7 α -hydroxylase deficiency in a Japanese patient.	Liver Transpl.	17(9)	1059–1065	2011
Harada T, Kaneko T, <u>Ito S</u> , Hataya H, Nariai A, Mori M, Yokota S.	Superior mesenteric artery syndrome : risk factor for duodenal involvement in Henoch-Schönlein purpura.	Pediatr Int.	53	630–633	2011
Mochida T, Tanaka T, Shiraki Y, Tajiri H, Matsumoto S, Shimbo K, Ando T, <u>Nakamura K</u> , Okamoto M, Endo F.	Time-dependent changes in the plasma amino acid concentration in diabetes Mellitus.	Mol. Genet. Metab.	103	406–409	2011
松原康策、和田珠希、依藤 亨、増江道哉、西堀弘記、 磯目賢一、由良和夫、仁紙 宏之、深谷 隆	3年間のオクトレオチド持続皮下注射により脾手術を回 避できた先天性高インスリン血症	日本小児科学会雑誌	115	1445–1450	

入戸野博、武藤晃奈、武井一、吽野篤、清水俊明、木村昭彦、窪田満、虹川大樹、依藤亨、清水泰岳、有馬透、村井毅、黒澤隆夫、藤間貞彦、飯田隆	PFIC1型および2型における肝機能検査値と尿中胆汁酸	日本小児栄養消化器肝臓学 25		6-12		
宇田川智宏、小椋雅夫、龜井宏一、尾田高志、伊藤秀二	Posterior reversible encephalopathy syndrome(PRES)で発症した溶連菌感染後急性糸球体腎炎の一男児例	小児高血圧研究会誌 8	37-43	2011		
大浦敏博、吳繁夫、菊地敦生、坂本修、重松陽介、岡野善行、小林圭子、佐伯武頼	シトリン欠損症マス・スクリーニングの可能性	日本先天代謝異常学会雑誌 27(1)	42-45	2011		
龜井宏一、佐藤舞、石川智朗、藤丸拓也、堤晶子、野田俊輔、宇田川智宏、小椋雅夫、伊藤秀一	ステロイド投与による血清シスタチニンC測定値への影響	日本小児科学会雑誌 115	74-76	2011		
起塙庸、竹島泰弘、西山敦史、栗野宏之、但馬剛、佐倉伸夫、依藤亨、重松陽介、八木麻理子、松尾雅文	タンデムマス・スクリーニングで軽症プロピオン酸血症を疑われたミトコンドリア脳症	日本小児科学会雑誌 115	1265-1269			

<u>重松陽介</u> 、 <u>畠郁江</u> 、 <u>稻岡一孝</u>	タンデムマスクリーニングにおける標準的非誘導体化分析法	日本マスクリーニング学会誌	21(3)	207-212	2011
<u>亀井宏一</u> 、 <u>小椋雅夫</u> 、 <u>佐藤舞</u> 、 <u>石川智朗</u> 、 <u>藤丸拓也</u> 、 <u>宇田川智宏</u> 、 <u>六草崇</u> 、 <u>中川聰</u> 、 <u>堀川玲子</u> 、 <u>笠原群生</u> 、 <u>伊藤秀一</u>	一歳未満の急性血液浄化療法	日本小児科学会雑誌	115	1307-1313	2011
<u>亀井宏一</u> 、 <u>小椋雅夫</u> 、 <u>佐藤舞</u> 、 <u>石川智朗</u> 、 <u>藤丸拓也</u> 、 <u>宇田川智宏</u> 、 <u>六草崇</u> 、 <u>中川聰</u> 、 <u>堀川玲子</u> 、 <u>笠原群生</u> 、 <u>伊藤秀一</u>	一歳未満の急性血液浄化療法	日本小児腎不全学会雑誌	31	229-231	2011
<u>佐藤舞</u> 、 <u>藤丸拓也</u> 、 <u>石川智朗</u> 、 <u>宇田川智宏</u> 、 <u>小椋雅夫</u> 、 <u>亀井宏一</u> 、 <u>伊藤秀一</u> 、 <u>堤晶子</u>	急性腎障害から回復することなく末期腎不全に移行した乳児の3例	日本小児腎不全学会雑誌	31	89-92	2011
<u>依藤亨</u>	高インスリン性低血糖症 特集 最近話題の遺伝子異常による内分泌および類縁疾患	ホルモンと臨床	58	71-75	2011
<u>亀井宏一</u> 、 <u>伊藤秀一</u> 、 <u>飯島一成</u>	採尿を必要としないイヌリンクリアランスの測定の試み	日本腎臓学会誌	53	181-188	2011
<u>伊藤秀一</u>	小児急性肝不全に対する人工肝補助療法	医工学治療	23	71-74	2011

依藤 亨	先天代謝異常症に対する肝移植	日本先天代謝異常学会雑誌	27	31-35	
依藤亨	低血糖 特集 小児の輸液ベーシックガイド	小児科臨床	74	247-252.	2011
小椋雅夫, 龜井宏一, 堤晶子, 野田俊輔, 佐藤舞, 藤丸拓也, 石川智朗, 宇田川智宏, <u>伊藤秀一</u>	難治性ネフローゼ症候群におけるリツキシマブの恩恵 骨合併症の見地から	日本小児腎臓病学会雑誌	24	31-35	2011
川北理恵、杉峰啓憲、長井静世、河井昌彦、楠田聰、 <u>依藤 亨</u>	本邦における先天性高インスリン血症の実態調査	日児誌	115	563-569	2011
龜井宏一, 堤晶子, 野田俊輔, 石川智朗, 佐藤舞, 藤丸拓也, 宇田川智宏, 小椋雅夫, 大橋牧人, 磯部英輔, 土井房恵, 川田容子, 源規安, <u>伊藤秀一</u>	無酢酸透析液が有用であった生後5ヶ月の男児例.	日本透析医学会雑誌	44	87-92	2011
田中久子, 潤本哲也, 阪本靖介, 福田晃也, 堀内俊彦, 重田孝信, 中澤温子, <u>笠原群生</u>	国立成育医療研究センターにおける小児生体肝移植の 実態(第1報)—小児肝移植のデータベース構築に向けて—	移植	46(4/5)	325-334	2011