

研究成果の刊行に関する一覧表

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
Matsukuma E, Imamura A, Iwata Y, Takeuchi T, Yoshida Y, Fujimura Y, Fan X, Miyata T, Kuwahara T	Postoperative atypical hemolytic uremic syndrome associated with complement C3 mutation	Case Rep Nephrol	784943	5	2014
Matsumoto T, Fan X, Ishikawa E, Ito M, Amano K, Toyoda H, Komada Y, Ohishi K, Katayama N, Yoshida Y, Matsumoto M, Fujimura Y, Ikejiri M, Wada H, Miyata T	Analysis of patients with atypical hemolytic uremic syndrome treated at the Mie University Hospital: concentration of C3p.I1157T mutation	Int J Hematol	100(5)	437-442	2014
Ohta T, Urayama K, Tada Y, Furue T, Imai S, Matsubara K, Ono H, Sakano T, Jinno K, Yoshida Y, Miyata T, Fujimura Y	Eculizumab in the treatment of atypical hemolytic uremic syndrome in an infant leads to cessation of peritoneal dialysis and improvement of severe hypertension	Pediatr Nephrol	30	603-608	2015
Hisano M, Ashida A, Nakano E, Suehiro M, Yoshida Y, Matsumoto M, Miyata T, Fujimura Y, Hattori M	Autoimmune-type atypical hemolytic uremic syndrome treated with eculizumab as first-line therapy	Pediatr Int	57(2)	313-317	2015
Yoshida Y, Miyata T, Matsumoto M, Shirotani-Ikejima H, Uchida Y, Oyama Y, Kokubo T, Fujimura Y	A Novel Quantitative Hemolytic Assay Coupled with Restriction Fragment Length Polymorphisms Analysis Enabled Early Diagnosis of Atypical Hemolytic Uremic Syndrome and Identified Unique Predisposing Mutations in Japan	PLoS ONE	10(5)	e0124655	2015
Imamura H, Konomoto T, Tanaka E, Hisano S, Yoshida Y, Fujimura Y, Miyata T, Nunoi H	Familial C3 glomerulonephritis associated with mutations in the gene for complement factor B	Nephrol Dial Transplant	in press	4	2015

Yada N, Fujioka M, Bennett CL, Inoki K, Miki T, Watanabe A, Yoshida T, Hayakawa M, Matsumoto M, Fujimura Y.	STEC:0111-HUS complicated by acute encephalopathy in a young girl was successfully treated with a set of hemodiafiltration, steroid pulse, and soluble thrombomodulin, under plasma exchange.	Clinical Case Reports	3(4)	208-212	2015
Miyata T, Uchida Y, Ohta T, Urayama K, Yoshida Y, Fujimura Y	Atypical haemolyticuremic syndrome in a Japanese patient with <i>DGKE</i> genetic mutations	Thromb Haemost	in press		2015
加藤秀樹、吉田瑶子、南学正臣	補体・凝固関連aHUSの病態	日本腎臓学会誌	第56巻 第7号	1058-1066	2014
加藤秀樹、南学正臣	非典型HUS	細胞	第46巻 第2号	68-71	2014
金光 剛史、加藤 秀樹、南学 正臣	溶血性尿毒症症候群 (HUS)	内科【内科疾患最新の治療明日への指針】(第3章)腎臓	第113巻 第6号	1162-1163	2014
宮田敏行、中村敏子	徹底ガイド DICのすべて 2014-2015 章 病態生理と病理	「補体反応」救急・集中治療	第26巻、 第5・6号	668-673	2014
藤村吉博	血栓性血小板減少性紫斑病と溶血性尿毒症症候群	小児科	第55巻 第11号	1663-1674	2014
藤村吉博	血栓性微小血管障害症(TMA)であるTTPとHUSの診断と治療update	日本医師会雑誌	第143巻 第1号	86-88	2014
吉田瑶子、藤村吉博	非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) の病態と治療戦略	血液内科	第69巻 第4号	589-594	2014
吉田瑶子、藤村吉博	非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) - 病態・診断およびエクリズマブの効果 -	Medical Practice	第31巻 第1号	100-102	2014
吉田瑶子、藤村吉博、宮田敏行	非典型HUSにおける補体異常とその解析	細胞	第46巻 第2号	57-60	2014
加藤秀樹	血栓性微小血管症	腎臓内科レジデントマニュアル	改訂 第7版	200-203	2015
古瀬智、加藤秀樹	TTP/HUSと血液浄化	腎臓・泌尿器科	印刷中		2015