

Ⅲ. 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
上村治, 吉野薫	腎・泌尿器および生殖器疾患と看護 B おもな疾患	奈良間美保	小児臨床看護各論 小児看護学②	医学書院	東京	2018	337-360
服部元史	小児末期腎不全診療の現状と未来	中元秀友	透析療法最前線	東京医学社	東京	2018	344-351
服部元史	小児患者に対する透析	透析療法合同専門委員会	血液浄化療法ハンドブック [2018]	協同医書出版社	東京	2018	261-279
服部元史	小児の慢性腎不全	福井次矢	今日の治療指針 2018年版	医学書院	東京	2018	1443-1444
濱崎祐子	疾患別の栄養療法-腎疾患	日本小児栄養消化器肝臓学会	小児臨床栄養学改訂第2版	診断と治療社	東京	2018	290-294
野津寛大	遺伝性尿細管疾患	福井次矢 高木誠 小室一成	今日の治療指針	医学書院	東京	2017	255-259
菊永佳織, 濱田陸	むくみは強くないけれど	東京都立小児総合医療センター	帰してはいけない小児外来患者 2 子どもの症状別 診断へのアプローチ	医学書院	東京	2018	203-207

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Sato M, <u>Kaneko T</u> , Ogura M, Kamei K, <u>Ito S</u> , Fukuda A, Sakamoto S, Kasahara M, <u>Ishikura K</u> .	Favorable kidney function in pediatric liver transplant recipients: results of a single-center cohort study.	Transplantation.	Epub ahead of print		2019
Ohara Y, Okada Y, Yamada T, Sugawara K, Kanatani M, Fukuoka H, Hirota Y, Maeda T, <u>Morisada N</u> , Iijima K, Ogawa W.	Phenotypic differences and similarities of monozygotic twins with maturity-onset diabetes of the young type 5.	J Diabet Invest.	in press		2019
Inaguma Y, Kaito H, <u>Morisada N</u> , Iijima K, Tanaka R.	Renal-hepatic-pancreatic dysplasia-1 diagnosed on comprehensive gene analysis.	Pediatr int	61(2)	210-212	2019
Shima Y, <u>Nakanishi K</u> , Sako M, Saito-Oba M, <u>Hamasaki Y</u> , Hataya H, Honda M, Kamei K, <u>Ishikura K</u> , <u>Ito S</u> , Kaito H, Tanaka R, <u>Nozu K</u> , Nakamura H, Ohashi Y, Iijima K, Yoshikawa N	Lisinopril versus lisinopril and losartan for mild childhood IgA nephropathy: a randomized controlled trial (JSKDC01 study).	Pediatric Nephrology	Epub ahead of print		2018
Shima Y, <u>Nakanishi K</u> , Kaku Y, <u>Ishikura K</u> , Hataya H, Matsuyama T, Honda M, Sako M, Nozu K, Tanaka R, Iijima K, Yoshikawa N	Combination therapy with or without warfarin and dipyridamole for severe childhood IgA nephropathy; an RCT.	Pediatr Nephrol(in Press)	Epub ahead of print		2018
Kamei K, <u>Ishikura K</u> , Sako M, Ito S, Nozu K, Iijima K	Rituximab therapy for refractory steroid-resistant nephrotic syndrome in children.	Pediatric Nephrology	Epub ahead of print		2018
Kasahara K, Gotoh Y, Kuroyanagi Y, Nagano C, Yamakawa S, Tanaka K, Takeda A, <u>Uemura O</u> .	Steroid- and immunosuppressant-based protocol of Henoch-Schönlein purpura nephritis without angiotensin inhibitors in the acute phase: case series with correlation to histology.	Minerva Pediatr.	Epub ahead of print		2018

Hibino S, <u>Uemura O</u> , Uchida H, Majima H, Yamaguchi R, Tanaka K, Kawaguchi A, Yamakawa S, Fujita N.	Solute clearance and fluid removal: large-dose cyclic tidal peritoneal dialysis.	Ther Apher Dial.	Epub ahead of print		2018
Nagai Y, Nomura K, Nagata M, Kaneko T, <u>Uemura O</u> .	Children's Perceived Competence Scale: reevaluation in a population of Japanese elementary and junior high school students.	Child Adolesc Psychiatry Ment Health.	Epub ahead of print		2018
Sato M, Kamei K, Ogura M, <u>Ishikura K, Ito S</u>	Relapse of nephrotic syndrome during post-rituximab peripheral blood B-lymphocyte depletion.	Clin Exp Nephrol	22	110-116	2018
Kuroyanagi Y, Gotoh Y, Kasahara K, Nagano C, Fujita N, Yamakawa S, Yamamoto M, Takeda A, <u>Uemura O</u> .	Effectiveness and nephrotoxicity of a 2-year medium dose of cyclosporine in pediatric patients with steroid-dependent nephrotic syndrome: determination of the need for follow-up kidney biopsy.	Clin Exp Nephrol	22	413-419	2018
<u>Uemura O, Ishikura K</u> , Gotoh Y, Honda M	Creatinine-based estimated glomerular filtration rate for children younger than 2 years.	Clin Exp Nephrol	22	483-484	2018
<u>Harita Y</u>	Application of next-generation sequencing technology to diagnosis and treatment of focal segmental glomerulosclerosis	Clin Exp Nephrol	22	491-500	2018
<u>Hamasaki Y</u> , Muramatsu M, <u>Hamada R, Ishikura K</u> , Hataya H, Satou H, Honda M, <u>Nakanishi K</u> , Shishido S	Long-term outcome of congenital nephrotic syndrome after kidney transplantation in Japan.	Clin Exp Nephrol	22	719-726	2018

Kubota W, Honda M, Okada H, <u>Hattori M</u> , Iwano M, Akioka Y, Ashida A, Kawasaki Y, Kiyomoto H, Sako M, Terada Y, Hirano D, Fujieda M, Fujimoto S, Masaki T, Ito S, Uemura O, Gotoh Y, Komatsu Y, Nishi S, Maru M, Narita I, Maruyama S.	A consensus statement on health-care transition of patients with childhood-onset chronic kidney diseases: providing adequate medical care in adolescence and young adulthood.	Clin Exp Nephrol	22	743-751	2018
Gotoh Y, <u>Uemura O</u> , <u>Ishikura K</u> , Sakai T, <u>Hamasaki Y</u> , Araki Y, <u>Hamada R</u> , Honda M	Validation of estimated glomerular filtration rate equations for Japanese children.	Clin Exp Nephrol	22	931-937	2018
Harada R, <u>Ishikura K</u> , Shinozuka S, Mikami N, <u>Hamada R</u> , Hataya H, Morikawa Y, Omori T, Takahashi H, <u>Hamasaki Y</u> , Kaneko T, Iijima K, Honda M	Ensuring safe drug administration to pediatric patients with renal dysfunction: a multicenter study.	Clin Exp Nephrol	22	938-946	2018
<u>Uemura O</u> , Iwata N, Nagai T, Yamakawa S, Hibino S, Yamamoto M, Nakano M, Tanaka K.	Influence of thyroid function on glomerular filtration rate and other estimates of kidney function in two pediatric patients.	CEN Case Rep	7	169-173	2018
Okada M, Kamei K, Matsuoka K, <u>Ito S</u> .	Development of antibody mediated rejection shortly after acute cellular rejection in a pediatric kidney transplantation recipient.	CEN Case Rep	7(2)	288-291	2018
Kamei K, Ogura M, Sato M, <u>Ito S</u> , <u>Ishikura K</u>	Infusion reactions associated with rituximab treatment for childhood-onset complicated nephrotic syndrome.	Pediatr Nephrol	33	1013-1018	2018
Ploos van Amstel S, Noordzij M, Warady BA, Cano F, Craig JC, Groothoff JW, <u>Ishikura K</u> , Neu A, Safouh H, Xu H, Jager KJ, Schaefer F	Renal replacement therapy for children throughout the world: the need for a global registry.	Pediatr Nephrol	33	863-871	2018
Morikawa Y, Miura M, Furuhashi MY, Morino S, Omori T, Otsuka M, Chiga M, Obonai T, Hataya H, Kaneko T, <u>Ishikura K</u> , Honda M, Hasegawa Y	Nebulized hypertonic saline in infants hospitalized with moderately severe bronchiolitis due to RSV infection	Pediatr Pulmonol	53	358-365	2018

Terano C, <u>Ishikura K</u> , <u>Hamada R</u> , Yoshida Y, Kubota W, Okuda Y, Shinozuka S, Harada R, Iyoda S, Fujimura Y, <u>Hamasaki Y</u> , Hataya H, Honda M	Terano C, <u>Ishikura K</u> , Hamada R, Yoshida Y, Kubota W, Okuda Y, Shinozuka S, Harada R, Iyoda S, Fujimura Y, Hamasaki Y, Hataya H, Honda M	Nephrology (Carlton),	23	539-545	2018
Nagata H, Sato M, Ogura M, Yoshikawa T, Yamamoto K, Matsumura S, Kano Y, Saida K, Sako M, Kamei K, Yoshioka T, Ogata K, <u>Ito S</u> , <u>Ishikura K</u>	Coagulopathy as a complication of kidney biopsies in paediatric systemic lupus erythematosus patients with antiphospholipid syndrome.	Nephrology (Carlton)	23	592-596	2018
Unzaki A, <u>Morisada N</u> , Nagatani K, <u>Nozu K</u> , Ye MJ, <u>Ito S</u> , Matsunaga T, <u>Ishikura K</u> , Ina S, Nagatani K, Okamoto T, Inaba Y, Ito N, Igarashi T, Kanda S, Ito K, Omune K, Iwaki T, Ueno K, Yahata M, Goto S, Okamoto N, Iijima K	Clinically diverse phenotypes and genotypes of patients with branchio-oto-renal syndrome.	J Hum Genet	63	647-656	2018
Kamei K, Miyairi I, <u>Ishikura K</u> , Ogura M, Shoji K, Funaki T, Ito R, Arai K, Abe J, Kawai T, Onodera M, <u>Ito S</u>	Prospective Study of Live Attenuated Vaccines for Patients with Nephrotic Syndrome Receiving Immunosuppressive Agents.	J Pediatr,	196	217-222	2018
Jia X, Horinouchi T, Hitomi Y, Shono A, Khor SS, Omae Y, Kojima K, Kawai Y, Nagasaki M, Kaku Y, Okamoto T, Ohwada Y, Ohta K, Okuda Y, Fujimaru R, Hatae K, Kumagai N, Sawanobori E, Nakazato H, Ohtsuka Y, <u>Nakanishi K</u> , Shima Y, Tanaka R, Ashida A, Kamei K, <u>Ishikura K</u> , <u>Nozu K</u> , Tokunaga K., Iijima K	Strong Association of HLA-DR/DQ Locus with Childhood Steroid-Sensitive Nephrotic Syndrome in the Japanese Population.	J Am Soc Nephrol	29	2189-2199	2018
<u>Hattori M</u> , Mieno M, Shishido S, Aikawa A, Ushigome H, Oshima S, Takahashi K, Hasegawa A	Outcomes of pediatric ABO-incompatible living kidney transplantations from 2002 to 2015: An analysis of the Japanese Kidney Transplant Registry.	Transplantation	102	1934-1942	2018

Horinouchi T, <u>Nozu K</u> , Yamamura T, Minamikawa S, Omori T, <u>Nakanishi K</u> , Fujimura J, Ashida A, Kitamura M, Kawano M, Shimabukuro W, Kitabayashi C, Imafuku A, Tamagaki K, Kamei K, Okamoto K, Fujinaga S, Oka M, Igarashi T, Miyazono A, Sawanobori E, Fujimaru R, Nakanishi K, Shima Y, Matsuo M, Ye MJ, Nozu Y, <u>Morisada N</u> , Kaito H, Iijima K.	Detection of Splicing Abnormalities and Genotype-Phenotype Correlation in X-linked Alport Syndrome.	J Am Soc Nephrol.	29(8)	2244-2254	2018
Yamakawa S, Nagai T, <u>Uemura O</u> .	Down syndrome and mild kidney	Pediatr Int.	60	391-393	2018
Ozeki T, Ando M, Yamaguchi M, Katsuno T, Kato S, Yasuda Y, Tsuboi N, <u>Maruyama S</u> .	Treatment patterns and steroid dose for adult minimal change disease relapses: A retrospective cohort study.	PLoS One	13(6)	e0199228	2018
Ozeki T, Katsuno T, Hayashi H, Kato S, Yasuda Y, Ando M, Tsuboi N, Hagiwara D, Arima H, <u>Maruyama S</u> .	Short-Term Steroid Regimen for Adult Steroid-Sensitive Minimal Change Disease.	Am J Nephrol	49(1)	54-63	2018
Kadowaki T, Ohnishi H, Kawamoto N, Hori T, Nishimura K, Kobayashi C, Shigemura T, Ogata S, Inoue Y, Kawai T, Hiejima E, Takagi M, Imai K, Nishikomori R, <u>Ito S</u> , Heike T, Ohara O, Morio T, Fukao T, Kanegane H.	Haploinsufficiency of A20 causes autoinflammatory and autoimmune disorders. J	Allergy Clin Immunol.	141(4)	1485-1488	2018
Fujimura J, <u>Nozu K</u> , Yamamura T, Minamikawa S, Nakanishi K, Horinouchi T, Nagano C, Sakakibara N, Nakanishi K, Shima Y, Miyako K, Nozu Y, <u>Morisada N</u> , Nagase H, Ninchoji T, Kaito H, Iijima K	Clinical and Genetic Characteristics in Patients with Gitelman Syndrome.	Kidney Int Reports	4(1)	119-125	2019

Sakakibara N, <u>Morisada N</u> , Nozu K, Nagatani K, Ohta T, Shimizu J, Wada T, Shima Y, Yamamura T, Minamikawa S, Fujimura J, Horinouchi T, Nagano C, Shono A, Ye MJ, Nozu Y, Nakanishi K, Iijima K	Clinical spectrum of male patients with OFD1 mutations.	J Hum Genet	64(1)	3-9	2019
Matsunoshita N, <u>Nozu K</u> , Yoshikane M, Kawaguchi A, Fujita N, <u>Morisada N</u> , Ishimori S, Yamamura T, Minamikawa S, Horinouchi T, Nakanishi K, Fujimura J, Ninchoji T, Morioka I, Nagase H, Taniguchi-Ikeda M, Kaito H, Iijima K.	Congenital chloride diarrhea needs to be distinguished from Bartter and Gitelman syndrome.	J Hum Genet	63(8)	887-892	2018
Ninchoji T, Iwatani S, Nishiyama M, Kamiyoshi N, Nakagawa T, Taniguchi-Ikeda M, <u>Morisada N</u> , Ishibashi K, Iijima K, Ishida A, Morioka I.	Clinical factors associated with prehospital exacerbation of anaphylaxis in children.	Minerva pediatrica	70(3)	212-216	2018
Ninchoji T, Iwatani S, Nishiyama M, Kamiyoshi N, Taniguchi-Ikeda M, <u>Morisada N</u> , Ishibashi K, Iijima K, Ishida A, Morioka I.	Current Situation of Treatment for Anaphylaxis in a Japanese Pediatric Emergency Center.	Pediatric emergency care.	34(4)	e64-e67	2018
Yoshioka M, <u>Morisada N</u> , Toyoshima D, Yoshimura H, Nishio H, Iijima K, Takeshima Y, Uehara T, Kosaki K.	Novel BICD2 mutation in a Japanese family with autosomal dominant lower extremity-predominant spinal muscular	Brain Dev	40(4)	343-347	2018
Fujimura J, <u>Nozu K</u> , Yamamura T, et al.	Clinical and Genetic Characteristics in Patients With Gitelman Syndrome.	Kidney Int Rep	4	119-125	2018
<u>服部元史</u>	小児における保存期から の腎代替療法選択	臨牀透析	34	43-49	2018
<u>服部元史</u>	慢性腎不全のかゆみ	小児内科	50	1138-1140	2018
<u>服部元史</u>	小児の透析患者（とくに 成長障害）への対応	臨牀透析	34	263-266	2018

<u>服部元史</u>	小児維持血液透析患者の バスキュラーアクセス	腎と透析	84	92-96	2018
三浦健一郎、 <u>服部元史</u>	巨大血小板性血小板減少症 (Epstein症候群、 Fechtner症候群)	腎と透析	84	585-589	2018
三浦健一郎、 <u>服部元史</u>	遺伝性尿細管機能異常症 のup to date	日児腎誌	31	12-20	2018
三浦健一郎、 <u>服部元史</u>	β2ミクログロブリン	腎と透析	84増	89-90	2018
三浦健一郎、 <u>服部元史</u>	遺伝性尿細管機能異常症 のup to date	小児科	59	1573-1581	2018
白井陽子、三浦健一郎、 <u>服部元史</u>	小児腎領域の小児慢性特定 疾病・指定難病 エプス タイン症候群	小児科診療	81	1773-1777	2018
藪内智朗、三浦健一郎、 <u>服部元史</u>	小児腎領域の小児慢性特定 疾病・指定難病 ロー (Lowe) 症候群	小児科診療	81	1739-1743	2018
<u>中西浩一</u>	アルポート(Alport)症候 群 小児腎領域の小児慢 性特定疾病・指定難病.	小児科診療	81(12)	1757-1762	2018
<u>中西浩一</u>	Alport症候群のドナー選 択 原因疾患に応じた治 療戦略	腎と透析	85(4)	563-567	2018
<u>中西浩一</u>	Alport症候群のドナー選 択	日本臨床腎移植 学会雑誌	6(1)	30-36	2018
丸山彰二、秋山真一、勝野敬 之、石本卓嗣、坪井直毅	ネフローゼ症候群の診断 と治療の進歩	最新医学	73(8)	108-116	2018
丸山彰二、尾関貴哉、石本卓 嗣、勝野敬之	成人ネフローゼ症候群： ステロイドの使い方	腎と透析	85(6)	801-806	2018
<u>濱崎祐子</u> 、酒井謙、宍戸清一 郎	小児腎不全-移行期医療 の管理-小児腎移植の現 況	臨床透析	34	1131-1135	2018
<u>濱崎祐子</u>	難しくない小児腎領域の 難病診療. 本邦小児腎臓 病の疫学	小児科診療	81	1705-1709	2018

濱崎祐子	小児疾患の診断治療基準第5版. 慢性腎不全 (CKDステージ5)	小児内科	50 増刊号	672-673	2018
稲葉彩, 伊藤秀一	【難しくない 小児腎領域の難病診療】 小児腎領域の小児慢性特定疾病・指定難病 鰓弓耳腎 (Branchio-oto-renal:BOR)症候群	小児科診療	81	1751-1755	2018
森貞直哉, 飯島一誠	腎合併症を持つ発達障害・重症心身障害児と移行期医療	日本腎臓学会誌	60(7)	992-995	2018
森貞直哉, 野津寛大, 飯島一誠	未診断疾患における網羅的ゲノム解析時代の遺伝カウンセリング 小児慢性腎臓病(CKD)の原因遺伝子解析と遺伝カウンセリング	日本遺伝カウンセリング学会誌	39(1)	31-36	2018
岩城拓磨, 若林誉幸, 井上杏海, 入江加奈子, 福家典子, 近藤健夫, 小西行彦, 岡田 仁, 日下 隆, 森貞直哉, 飯島一誠	Branchio-oto-renal症候群に脳海綿状血管腫を合併し、EYA1の新規変異を認めた1例	日本小児腎臓病学会雑誌	31(1)	44-50	2018
森貞直哉, 飯島一誠	指定難病最前線(Volume 58) 鰓耳腎(BOR)症候群の特徴と診療の実際	新薬と臨牀	67(4)	461-464	2018
森貞直哉	遺伝学的検査の実態	小児科診療	81(12)	1711-1715	2018
南川将吾, 野津寛大, 飯島一誠	遺伝性尿細管機能異常症	小児科	59	1409-1417	2019
藤村順也, 野津寛大, 長野智那, 飯島一誠	低身長を契機に診断に至ったGitelman症候群の2例	日本小児体液研究会誌	10	67-72	2018
野津寛大	小児腎領域の小児慢性特定疾病・指定難病 バーター(Bartter)症候群・ギッテルマン(Gitelman)症候群	小児科診療	86	195-199	2019
張田豊	腎疾患に対する遺伝子診断	小児科	59	1379-1385	2018
張田豊	小児腎疾患における遺伝子診断の実際	日本小児腎不全学会雑誌	38	28-33	2018