

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
<u>上村治</u> , 吉野薫	腎・泌尿器および生殖器疾患と看護	奈良間美保	小児臨床看護各論 小児看護学② 改訂第14版第1刷	医学書院	東京	2019	343-378
三浦健一郎、 <u>服部元史</u>	Lowe症候群	柳瀬敏彦	別冊日本臨床内分泌症候群(第3版)	日本臨床社	東京	2019	488-491
<u>濱崎祐子</u>	小児科疾患「小児の慢性腎臓病」	福井次矢 高木誠 小室一成	今日の治療指針2020	医学書院	東京	2000	1500-1500
<u>森貞直哉</u>	単一遺伝子疾患	福嶋義光	新遺伝医学やさしい系統講義	メディカル・サイエンス・インターナショナル	東京	2019	103-119
<u>野津寛大</u>	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	2019	614-615

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
Saida K, Kamei K, <u>Hamada R</u> , Yoshikawa T, Kano Y, Nagata H, Sato M, Ogura M, Harada R, Hataya H, Miyazaki O, Nosaka S, Ito S, <u>Ishikura K</u> .	A simple refined approach for renovascular hypertension in children: a ten-year experience	Pediatr Int	[Online ahead of print] Mar 10		2020
Okuda Y, Soohoo M, <u>Ishikura K</u> , Tang Y, Obi Y, Laster M, Rhee CM, Streja E, Kalantar-Zadeh K.	Primary causes of kidney disease and mortality in dialysis-dependent children	Pediatr Nephrol	[Epub ahead of print] Feb 4.		2020
Gotoh Y, Shishido S, <u>Hamasaki Y</u> , Watarai Y, <u>Hattori M</u> , Miura K, Ishizuka K, Fujita N, Saito K, Nakagawa Y, Hotta K, Hataya H, <u>Hamada R</u> , Sato H, Kitayama H, <u>Ishikura K</u> , Honda M, <u>Uemura O</u> .	Kidney function of Japanese children undergoing kidney transplant with preemptive therapy for cytomegalovirus infection	Transpl Infect Dis	[Online ahead of print] Feb 28		2020
Aoki Y, <u>Hamasaki Y</u> , Satoh H, Matsui Z, <u>Muramatsu M</u> , <u>Hamada R</u> , Harada R, <u>Ishikura K</u> , Hataya H, Honda M, Sakai K, Shishido S.	Long-term outcomes of pediatric kidney transplantation: A single-center experience over the past 34 years in Japan	Int J Urol	27(2)	172-178	2020
Chan EY, Webb H, Yu E, Ghiggeri GM, Kemper MJ, Ma AL, Yamamura T, Sinha A, Bagga A, Hogan J, Dossier C, Vivarelli M, Liu ID, Kamei K, <u>Ishikura K</u> , Saini P, Tullus K.	Both the rituximab dose and maintenance immunosuppression in steroid-dependent/frequently-relapsing nephrotic syndrome have important effects on outcomes	Kidney Int	97(2)	393-401	2020
Kamei K, <u>Ishikura K</u> , Sako M, <u>Ito S</u> , <u>Nozu K</u> , Iijima K.	Rituximab therapy for refractory steroid-resistant nephrotic syndrome in children	Pediatr Nephrol	35(1)	17-24	2020
<u>Nozu K</u> , Yamamura T, Horinouchi T, Nagano C, Sakakibara N, <u>Ishikura K</u> , <u>Hamada R</u> , Morisada N, Iijima K.	Inherited salt-losing tubulopathy: an old condition but a new category of tubulopathy	Pediatr Int	[Epub ahead of print] Dec 12		2019

Kubota M, Osuga Y, Kato K, <u>Ishikura K</u> , Kaneko K, Akazawa K, Yonekura T, Tazuke Y, Ieiri S, Fujino A, Ueno S, Hayashi Y, Yoshino K, Yanai T, Iwai J, Yamaguchi T, Amae S, Yamazaki Y, Sugita Y, Kohno M, Kanamori Y, Bitoh Y, Shinkai M, Ohno Y, Kinoshita Y.	Treatment guidelines for persistent cloaca, cloacal exstrophy, and Mayer-Rokitansky-Küster-Häuser syndrome for the appropriate transitional care of patients	Surg Today	49(12)	985-1002	2019
Sato M, <u>Ishikura K</u> , Ando T, Kikunaga K, Terano C, <u>Hamada R</u> , Ishimori S, <u>Hamasaki Y</u> , Araki Y, Gotoh Y, <u>Nakanishi K</u> , Nakazato H, Matsuyama T, Iijima K, Yoshikawa N, <u>Ito S</u> , Honda M.	Prognosis and acute complications at the first onset of idiopathic nephrotic syndrome in children: a nationwide survey in Japan (JP-SHINE study)	Nephrol Dial Transplant	[Online ahead of print]		2019
Nagano C, <u>Morisada N</u> , <u>Nozu K</u> , Kamei K, Tanaka R, Kanda S, Shiona S, Araki Y, Ohara S, Matsumura C, Kasahara K, Mori Y, Seo A, Miura K, Washiyama M, Sugimoto K, Harada R, Tazoe S, Kourakata H, Enseki M, Aotani D, Yamada T, Sakakibara N, Yamamura T, Minamikawa S, <u>Ishikura K</u> , <u>Hattori M</u> , <u>Ito S</u> , Iijima K:	Clinical characteristics of HNF1B-related disorders in a Japanese population	Clin Exp Nephrol	23(9)	1119-1129	2019
Nishi K, Inoguchi T, Kamei K, <u>Hamada R</u> , Hataya H, Ogura M, Sato M, Yoshioka T, Ogata K, <u>Ito S</u> , <u>Nakanishi K</u> , <u>Nozu K</u> , <u>Hamasaki Y</u> , <u>Ishikura K</u> .	Detailed clinical manifestations at onset and prognosis of neonatal-onset Denys-Drash syndrome and congenital nephrotic syndrome of the Finnish type	Clin Exp Nephrol	23(8)	1058-1065	2019
Ishiwa S, Sato M, <u>Morisada N</u> , Nishi K, Kanamori T, Okutsu M, Ogura M, Sako M, Kosuga M, Kamei K, Ito S, <u>Nozu K</u> , Iijima K, <u>Ishikura K</u> .	Association between the clinical presentation of congenital anomalies of the kidney and urinary tract (CAKUT) and gene mutations: an analysis of 66 patients at a single institution	Pediatr Nephrol	34(8)	1457-1464	2019
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	103(8)	1655-1662	2019

Nagano C, Sako M, Kamei K, <u>Ishikura K</u> , Nakamura H, <u>Nakanishi K</u> , Omori T, <u>Nozu K</u> , Iijima K.	Study protocol: multicenter double-blind, randomized, placebo-controlled trial of rituximab for the treatment of childhood-onset early-stage uncomplicated frequently relapsing or steroid-dependent nephrotic syndrome (JSKDC10 trial)	BMC Nephrol	20(1)	293	2019
Kiuchi Z, Ogura M, Sato M, Kamei K, <u>Ishikura K</u> , Abe J, <u>Ito S</u>	No preventive or therapeutic efficacy of infliximab against macrophage activation syndrome due to systemic juvenile idiopathic arthritis	Scand J Rheumatol	48(3)		2019
Miura K, Sato Y, Yabuuchi T, Kaneko N, Ishizuka K, Chikamoto H, Akioka Y, Nawashiro Y, Hisano M, Imamura H, Miyai T, Sakamoto S, Kasahara M, Fuchinoue S, Okumi M, Ishida H, Tanabe K, <u>Hattori M</u>	Individualized concept for the treatment of autosomal recessive polycystic kidney disease with end-stage renal disease	Pediatr Transplant	[Epub ahead of print] Mar 3		2020
Nagasawa T, Miura K, Kaneko N, Yabuuchi T, Ishizuka K, Chikamoto H, Akioka Y, Hisano M, <u>Hattori M</u>	Long-term outcome of renal transplantation in childhood-onset anti-neutrophil cytoplasmic antibody-associated vasculitis	Pediatr Transplant	24	e13656	2020
Kanda S, Ohmuraya M, Akagawa H, Horita S, Yoshida Y, Kaneko N, Sugawara N, Ishiduka K, Miura K, <u>Harita Y</u> , Yamamoto T, Oka A, Araki K, Furukawa T, Hattori M	Deletion in the cobalamin synthetase W Domain-Containing Protein 1 Gene Is associated with Congenital Anomalies of the Kidney and Urinary Tract	J Am Soc Nephrol	31	139-147	2020
Ban H, Miura K, Ishizuka K, Kaneko N, Taniguchi Y, Nagasawa T, Shirai Y, Yabuuchi T, Takagi Y, Goto A, <u>Hattori M</u>	Clinical characteristics of Campylobacter enteritis after pediatric renal transplantation: A retrospective analysis from single center	Transpl Infect <u>Dise</u>	21	e13040	2019
<u>Nozu K</u> , Yamamura T, Horinouchi T, Nagano C, et al.	Inherited salt-losing tubulopathy: an old condition but a new category of tubulopathy.	Pediatr Int	Epub		2019
Hashimoto T, Harita Y, Takizawa K, Urae S, Ishiduka K, Miura K, Horita S, Tamiya G, Ishida H, Mitsui T, Hayasaka K, <u>Hattori M</u>	In vivo expression of NUP93 and its alteration by NUP93 mutations causing focal segmental glomerulosclerosis	Kidney Int Rep	4	1312-1322	2019

Yamamura T, <u>Nozu K</u> , Minamikawa S, Horinouchi T, Sakakibara N, Nagano C, Aoto Y, Ishiko S, <u>Nakanishi K</u> , Shima Y, Nagase H, Rossanti R, Ye MJ, Nozu Y, Ishimori S, <u>Morisada N</u> , Kaito H, Iijima K.	Comparison between conventional and comprehensive sequencing approaches for genetic diagnosis of Alport syndrome. Mol Genet Genomic Med	Mol Genet Genomic Med	7(9)	e883	2019
Horinouchi T, <u>Nozu K</u> , Yamamura T, Minamikawa S, Nagano C, Sakakibara N, <u>Nakanishi K</u> , Shima Y, <u>Morisada N</u> , Ishiko S, Aoto Y, Nagase H, Takeda H, Rossanti R, Kaito H, Matsuo M, Iijima K.	Determination of the pathogenicity of known COL4A5 intronic variants by in vitro splicing assay.	Sci Rep	9(1)	12696	2019
Imafuku A, <u>Nozu K</u> , Sawa N, <u>Nakanishi K</u> , Ubara Y.	How to resolve confusion in the clinical setting for diagnosis of heterozygous COL4A3 or COL4A4 gene variants? Discussion and suggestions from nephrologists.	Clin Exp Nephrol	In press	In press	2019
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	23	180-186	2019
西田 幹子, 佐藤 舞, 小椋 雅夫, 亀井 宏一, <u>石倉 健司</u> .	スペシャリストに聞く!小児透析看護・指導のコツ 母子の愛着形成に着目した乳児期にあるPD患者の看護	日本小児PD・HD研究会雑誌	31	17-21	2019
金森 透, 亀井 宏一, 西健太郎, 奥津 美夏, 石和 翔, 佐藤 舞, 小椋 雅夫, <u>伊藤 秀一</u> , 中西啓太, 野津 寛大, 飯島一誠, <u>石倉 健司</u> .	無症候性蛋白尿の精査でWT1遺伝子異常が判明した17歳女児例	日本小児腎不全学会雑誌	39	207-210	2019
亀井 宏一, 佐藤 舞, 金森 透, 奥津 美夏, 石和 翔, 西 健太郎, 小椋 雅夫, 澤井 俊宏, 奥田 雄介, 義岡 孝子, 緒方 謙太郎, <u>石倉 健司</u> .	半月体形成性腎炎を呈したC3腎炎の4歳女児	日本小児腎不全学会雑誌	39	119-122	2019
塚口 裕康, <u>石倉 健司</u> .	【指定難病ペディア 2019】個別の指定難病 腎・泌尿器系 ギャロウェイ・モワト症候群[指定難病 219]	日本医師会雑誌	148(1)	S251	2019

西 健太郎, 堀川 玲子, 石倉 健司.	【内分泌症候群(第3版)-その他の内分泌疾患を含めて-】性機能低下を伴う遺伝性(先天性)症候群 Denys-Drash症候群	日本臨床	別冊内分泌症候群 IV	480-483	2019
三浦 健一郎, 佐古 まゆみ, 芦田 明, 石倉 健司, 井上 勉, 後藤 芳充, 小松 康宏, 重松 隆, 杉山 斉, 寺野 千香子, 中西 浩一, 西尾 妙織, 幡谷 浩史, 藤元 昭一, 向山 政志, 吉矢 邦彦, 本田 雅敬, 岩野 正之, 服部 元史.	IgA腎症と微小変化型ネフローゼ症候群の診療ガイドラインの認知度と活用状況に関するアンケート調査の報告	日本腎臓学会誌	61(2)	51-57	2019
金森 透. 長谷川 雄一, 石倉 健司.	【小児 一次救急マニュアル-帰宅可能か?二次救急か?判断のための手引き-】一次救急でみられる主な疾患 腎・泌尿器領域	小児科	60(5)	742-747	2019
金森 透, 石倉 健司.	【小児の負荷試験 2019】腎機能検査 日本人小児の eGFR の算出法 クレアチニン、シスタチン C、 β_2 ミクログロブリン	小児内科	51(4)	539-541	2019
後藤 芳充, 笠置 俊希, 真島 久和, 笠原 克明, 田中 一樹, 日比野 聡, 藤田 直也, 上村 治.	ウリナスタチンのIgA血管炎に対する紫斑病性腎炎発症予防効果と安全性	日児誌	123	1377-1382	2019
山田 拓司, 藤田 直也, 山川 聡, 後藤 芳充, 牛 瀧 克実, 金原 有里, 上村 治.	多剤併用療法前にステロイドパルス療法を施行した小児IgA腎症の腎予後に関する検討	日児腎誌	32	16-23	2019
尾関 貴哉, 丸山 彰一	成人微小変化型ネフローゼ症候群に対する短期ステロイド治療の可能性	医学のあゆみ	272 (8)	661-662	2020
丸山 彰一, 秋山 真一, 石本 卓嗣	腎炎・ネフローゼの病態と治療	日本内科学会雑誌	108 (3)	535-539	2019
石本 卓嗣, 丸山 彰一	ネフローゼ症候群up-to-date	循環器内科	85 (1)	23-27	2019
濱崎祐子	小児慢性腎臓病	小児科臨床	72	142-146	2019

稲葉彩, <u>伊藤秀一</u>	【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-otorenal:BOR)症候群	小児科診療	12	1751-1755	2018
<u>森貞直哉</u> , <u>野津寛大</u> , 飯島一誠.	ネフロン癆の最近の知見	日本腎臓学会誌	61(7)	1102-1107	2019
<u>森貞直哉</u>	こども病院における遺伝子診療部門の役	兵庫県小児科医会報	72	2-6	2019
榊原菜々, <u>野津寛大</u> , <u>森貞直哉</u> , 飯島一誠.	病理診断で遺伝子検査を依頼されたら?	腎と透析	87(4)	660-663	2019
<u>森貞直哉</u> , 飯島一誠	鰓耳腎症候群	日本医師会雑誌	148(特1)	S298	2019
<u>野津寛大</u>	遺伝性腎疾患	日本腎臓学会雑誌	161	18-22	2019
<u>野津寛大</u>	バーター症候群	週間日本医事新報	4984	36	2019
<u>野津寛大</u>	ギッテルマン症候群	週間日本医事新報	4984	37	2019
<u>張田豊</u>	【指定難病ペディア2019】 ネイルパテラ症候群(爪膝蓋骨症候群)/LMX1B関連腎症 [指定難病315]	日本医師会雑誌	148特別	S251	2019
<u>張田豊</u>	【全身性疾患と腎update】 ネイルパテラ症候群	腎と透析	86	446-448	2019
<u>張田豊</u>	慢性スポーツ障害スポーツと血尿・蛋白尿・腎機能異常	小児科診療	83	199-204	2020