

別添5

研究成果の刊行に関する一覧表レイアウト

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
三浦健一郎、服部元史	Epstein症候群、Fechtner症候群	柏原直樹	別冊 日本臨牀腎臓症候群(第3版) II	日本臨牀社	東京	2022	10-15
三浦健一郎、服部元史	巨大血小板性血小板減少症。	柏原直樹	別冊 日本臨牀腎臓症候群(第3版) III	日本臨牀社	東京	2022	105-110
中西浩一	小児腎臓病学、Alport症候群の小児に対するアンジオテンシン変換酵素(ACE)阻害薬やアンジオテンシンII受容体拮抗薬ARBは有効か?	金子一成	小児科診療Controversy	中外医学社	東京	2022	336-340
中西浩一	VI 先天性・遺伝性腎疾患 遺伝性疾患 Alport症候	柏原直樹	別冊 日本臨牀領域別症候群シリーズ No.23 腎臓症候群(第3版) —その他の腎臓疾患を含めて— II	日本臨牀社	東京	2022	5-9
西健太朗、石倉 健司	腎の形成異常(低形成・異形成腎を中心に)	瓦谷 秀治	腎臓症候群(第3版)	日本臨床社	東京都	2022	194-198

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
Hamada R, Kikunaga K, Kaneko T, Okamoto S, Tomotsune M, Uemura O, Kamei K, Wada N, Matsuyama T, Ishikura K, Oka A, Honda M.	Urine alpha 1-microglobulin-to-creatinine ratio and beta 2-microglobulin-to-creatinine ratio for detecting CAKUT with kidney dysfunction in children.	Pediatr Nephrol.	38(2)	479–487.	2023
Nishi K, Uemura O, Harada R, Yamamoto M, Okuda Y, Miura K, Gotoh Y, Kise T, Hirano D, Hamasaki Y, Fujita N, Uchimura T, Ninchoji T, Isayama T, Hamada R, Kamei K, Kaneko T, <u>Ishikura K</u> ; Pediatric CKD Study Group in Japan in conjunction with the Committee of Measures for Pediatric CKD of the Japanese Society of Pediatric Nephrology.	Early predictive factors for progression to kidney failure in infants with severe congenital anomalies of the kidney and urinary tract.	Pediatr Nephrol	38(4)	1057–1066	2023
Fujita N, Uemura O, Harada R, Matsumura C, Sakai T, Hamasaki Y, Kamei K, Nishi K, Kaneko T, <u>Ishikura K</u> , Gotoh Y; the Pediatric CKD Study Group in Japan in conjunction with the Committee of Measures for Pediatric CKD of the Japanese Society of Pediatric Nephrology.	Ultrasonographic reference values and a simple yet Clin Exp Nephrol. practical formula for estimating average kidney length in Japanese children.	Clin Exp Nephrol.	26(8)	808–818.	2022
Harada R, Hamasaki Y, Okuda Y, Hamada R, Ishikura K.	Epidemiology of pediatric chronic kidney disease/kidney failure: learning from registries and cohort studies.	Pediatr Nephrol.	37(6)	1215–1229	2022
塚口 裕康, 佐藤 舞, 笠原 克明, 上村 治, 石倉 健司.	先天性・遺伝性腎疾患 先天奇形症候群 Galloway-Mowat症候群(脳・腎糸球体異形成)	日本臨床 (別冊)腎臓症候群II		129–134	2022

Kimura T, Yamamoto R, Yoshino M, Sakate R, Imai E, <u>Maruyama S</u> , Yokoyama H, Sugiyama H, Nitta K, Tsukamoto T, Uchida S, Takeda A, Sato T, Wada T, Hayashi H, Akai Y, Fukunaga M, Tsuruya K, Masutani K, Konta T, Shoji T, Hiramatsu T, Goto S, Tamai H, Nishio S, Nagai K, Yamagata K, Yasuda H, Ichida S, Naruse T, Nishino T, Sobajima H, Akahori T, Ito T, Terada Y, Katafuchi R, Fujimoto S, Okada H, Mimura T, Suzuki S, Saka Y, Sofue T, Kitagawa K, Fujita Y, Mizutani M, Kashihara N, Sato H, Narita I, Isaka Y.	Deep learning analysis of clinical course of primary nephrotic syndrome: Japan Nephrotic Syndrome Cohort Study (JNSCS).	Clin Exp Nephrol.	26(12)	1170–1179	2022	
Wan ER, Iancu D, Ashton E, Siew K, Mohidin B, Sung CC, Nagano C, Bockenhauer D, Lin SH, Nozu K, Walsh SB	Machine Learning to Identify Genetic Salt-Losing Tubulopathies in Hypokalemic Patients.	Kidney Int Rep	8(3)	556–565	2023	
Hamada R, Kikunaga K, Kaneko T, Okamoto S, Tomotsune M, Uemura O, Kamei K, Wada N, Matsuyama T, Ishikura K, Oka A, Honda M	Urine alpha 1-microglobulin-to-creatinine ratio and beta 2-microglobulin-to-creatinine ratio for detecting CAKUT with kidney dysfunction in children	Pediatr Nephrol	38(2)	479–487	2023	
Ikeuchi H, Sugiyama H, Sato H, Yokoyama H, <u>Maruyama S</u> , Mukoyama M, Hayashi H, Tsukamoto T, Fukuda M, Yamagata K, Ishikawa E, Uchida K, Kamijo Y, Nakagawa N, Tsuruya K, Nojima Y, Hiromura K.	A nationwide analysis of renal and patient outcomes for adults with lupus nephritis in Japan.	Clin Exp Nephrol.	26(9)	898–908	2022	

Yamamoto R, Imai E, Maruyama S, Yokoyama H, Sugiyama H, Takeda A, Tsukamoto T, Uchida S, Tsuruya K, Shoji T, Hayashi H, Akai Y, Fukunaga M, Konta T, Nishio S, Goto S, Tamai H, Nagai K, Katafuchi R, Masutani K, Wada T, Nishino T, Shirasaki A, Sobajima H, Nitta K, Yamagata K, Kazama JJ, Hiromura K, Yasuda H, Mizutani M, Akahori T, Naruse T, Hiramatsu T, Morozumi K, Mimura T, Saka Y, Ishimura E, Hasegawa H, Ichikawa D, Shigematsu T, Sato H, Narita I, Isaka Y; Japan Nephrotic Syndrome Cohort Study investigators.	Time to remission of proteinuria and incidence of relapse in patients with steroid-sensitive minimal change disease and focal segmental glomerulosclerosis: the Japan Nephrotic Syndrome Cohort Study.	J Nephrol.	35(4)	1135–1144	2022
財津亜友子 濱崎祐子	先天性ネフローゼ症候群に対する腎移植	日本臨床腎移植学会雑誌	10	73–79	2022
財津亜友子 濱崎祐子	先天性ネフローゼ症候群	腎と透析	92	718–722	2022
近藤淳 野津寛大	Bartter症候群・Gitelman症候群	別冊日本臨床腎臓症候群		242–246	2022
野津寛大	偽性バーター症候群・偽性ギッテルマン症候群症候群	別冊日本臨床腎臓症候群		283–286	2022
野津寛大	尿細管機能異常症	小児科臨床	75(5)	765–768	2022
Rossanti R, Horinouchi T, Sakakibara N, Yamamura T, Nagano C, Ishiko S, Aoto Y, Kondo A, Nagai S, Awano H, Nagase H, Matsuo M, Iijima K, Nozu K	Detecting pathogenic deep intronic variants in Gitelman syndrome.	Am J Med Genet A	188(9)	2576–2583	2022
張田豊	【ネフローゼ症候群 update】成因・病態 ステロイド抵抗性ネフローゼ症候群・巣状分節性糸球体硬化症と遺伝子異常	腎と透析	92巻4号	685–689	2022
張田豊	先天性・遺伝性腎疾患 遺伝性腎疾患 ネイルパテラ症候群/LMX1B関連腎症	日本臨床別冊腎臓症候群(第3版)–その他の腎臓疾患有めて–	II	41–46	2022

Sakakibara N, Nozu K, Yamamura T, Horinouchi T, Nagano C, Juan Ye M, Ishiko S, Aoto Y, , Hamada R, Okamoto N, Shima Y, Nakanishi K, Matsuo M, Iijima K, Morisada N	Comprehensive genetic analysis using next-generation sequencing for the diagnosis of nephronophthisis-related ciliopathies in the Japanese population	J Hum Genet	67(7)	427–440	2022
Harada R, Hamasaki Y, Okuda Y, Hamada R, Ishikura K	Epidemiology of pediatric chronic kidney disease/kidney failure: learning from registries and cohort studies	Pediatr Nephrol	37(6)	1215–1229	2022
Iijima K, Sako M, Oba M, Tanaka S, Hamada R, Sakai T, Ohwada Y, Ninchoji T, Yamamura T, Machida H, Shima Y, Tanaka R, Kaito H, Araki Y, Morohashi T, Kumagai N, Gotoh Y, Ikezumi Y, Kubota T, Kamei K, Fujita N, Ohtsuka Y, Okamoto T, Yamada T, Tanaka E, Shimizu M, Horinouchi T, Konishi A, Omori T, Nakanishi K, Ishikura K, Itō S, Nakamura H, Nozu K, Japanese Study Group of Kidney Disease in Children	Mycophenolate Mofetil after Rituximab for Childhood-Onset Complicated Frequently-Relapsing or Steroid-Dependent Nephrotic Syndrome	J Am Soc Nephrol	33(2)	401–419	2022
Kurokawa M, Maehara K, Kaku Y, Honjo S.	Necessity and choice of therapy for Henoch-Schönlein purpura nephritis.	Pediatr Int.	64(1)	e15282	2022
Maehara K, Kurokawa M, Tezuka, J, Lee, S, Kaku Y.	Plastic bronchitis in a child with nephrotic syndrome.	Pediatr Int.	64(1)	e15015	2022
奥田雄介、石倉健司	指定難病最前線 ネフロン 癆	新薬と臨牀	71	627–632	2022