

別添5

Ⅲ.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   |
|------|---------------------------------|----------------------|---------------------------------|-------|-----|------|-------|
| 服部元史 | 難治性ネフローゼ症候群 巣状分節性糸球体硬化症 FSGSの臨床 | 服部元史                 | 難治性ネフローゼ症候群 巣状分節性糸球体硬化症 FSGSの臨床 | 東京医学社 | 東京  | 2023 | 1-168 |
| 濱崎祐子 | 小児CKD-MBD                       | 丸山彰一                 | エビデンスに基づくCKD診療ガイドライ             | 東京医学社 | 東京  | 2023 |       |
| 濱崎祐子 | 思春期・青年期ESKD患者の診療で問題となる患者・家族     | 服部元史<br>岩野正之<br>成田一衛 | 思春期・青年期の患者のための末期腎不全(ESKD)診療ガイド  | 東京医学社 | 東京  | 2023 |       |

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  |
|---|---|-------------------|--------|------------|------|
| Goto K, Imaizumi T, Hamada R, <u>Ishikura K</u> , Kosugi T, Narita I, Sugiyama H, Shimizu A, Yokoyama H, Sato H, <u>Mouryama S</u>  | Renal pathology in adult and paediatric population of Japan: review of the Japan renal biopsy registry database from 2007 to 2017.  | J Nephrol.        | 36(8)  | 2257-2267. | 2023 |
| Shirai Y, <u>Miura K</u> , Hamada R, <u>Ishikura K</u> , Kunishima S, Hattori M.  | A nationwide survey of MYH9-related disease in Japan.   | Clin Exp Nephrol. | 28(1)  | 40-49.     | 2024 |
| Fujita N, Mezawa H, Pak K, Uemura O, Yamamoto-Hanada K, Sato M, Saito-Abe M, Miyaji Y, Yang L, Nishizato M, Ohya Y, <u>Ishikura K</u> , Hamasaki Y, Sakai T, Yamamoto K, Ito S, Honda M, Gotoh Y; Japan Environment, Children's Study Group | Reference blood pressure values obtained using the auscultation method for 2-year-old Japanese children: from the Japan Environment and Children's Study.                                     | Clin Exp Nephrol. | 27(10) | 857-864.   | 2023 |
| Shirai Y, <u>Miura K</u> , <u>Ishizuka K</u> , et al.   | A multi-institutional study found a possible role of anti-nephrin antibodies in post-transplant focal segmental glomerulosclerosis recurrence   | Kidney Int        | 105    | 608-617    | 2024 |
| Miura K, Kaneko N, Hashimoto T, et al.  | Precise clinicopathologic findings for application of genetic testing in pediatric kidney transplant recipients with focal segmental glomerulosclerosis/steroid-resistant nephrotic syndrome. | Pediatr Nephrol   | 38     | 417-429    | 2024 |
| <u>Miura K</u> , <u>Hattori M</u> , Iwano M, et al.   | Medical and psychosocial outcomes in adolescents and young adults with childhood-onset end-stage kidney disease: a multicenter study in Japan.  | Clin Exp Nephrol  | 27     | 454-464    | 2023 |

|                                       |  |                         |           |           |      |
|---------------------------------------|--|-------------------------|-----------|-----------|------|
| Miura K, Hattori M, Iwano M, et al.   | Depression and health-related quality of life in adolescents and young adults with childhood-onset end-stage kidney disease: a multicenter study in Japan. | Clin Exp Nephrol        | 27        | 473-479   | 2023 |
| Nakamura M, Miura K, Shirai Y, et al. | Successful administration of eltrombopag in preparation for peritoneal dialysis catheter placement in a girl with MYH9-related disease.                    | CEN Case Rep            | 12        | 419-422   | 2023 |
| 中西浩一                                  | 6章遺伝性疾患：家族歴からルーツをたどる 33<br>Alport症候群：コラーゲンの謎を紐解く   | 南学正臣, 高野秀樹              | 腎臓内科の診療の掟 | 中外医学社     | 東京   |
| Kondo A, Nozu K et al.                | A case of pseudo-Bartter/Gitelman syndrome caused by long-term laxative abuse, leading to end-stage kidney disease.  | CEN Case Rep            | 10        | 1007      | 2024 |
| Toyoda J, Nozu K et al.               | Pseudo-Bartter syndrome in an infant without obvious underlying conditions   | Clin Pediatr Endocrinol | 32        | 155-160   | 2023 |
| 山村智彦、野津寛大                             | Bartter症候群,Gitelman症候群   | 小児内科増刊                  | 55        | 673-676   | 2023 |
| 近藤淳、野津寛大                              | 遺伝性疾患による尿細管間質機能障Gitelman/Bartter症候群  | 腎臓内科                    | 17        | 568-574   | 2023 |
| 森貞直哉                                  | 【腎・泌尿器疾患-血尿から移植まで】病因研究・遺伝子診断の進歩 先天性腎尿路異常,ネフロン癆.  | 小児内科                    | 55        | 1197-1202 | 2023 |
| 森貞直哉, 洪本加奈                            | 【腎臓病外来:マネジメントとコツ】疾患別外来(初診・再診含めて) 遺伝性腎疾患  | 腎と透析                    | 94        | 577-581   | 2023 |

|   |   |                       |          |           |      |
|---|---|-----------------------|----------|-----------|------|
| 森貞直哉  | 【Genetics in CKD】疾患編 先天性腎尿路異常   | 腎と透析                  | 94       | 430-434   | 2023 |
| 榊原菜々, 森貞直哉  | 【全身をみて,腎・尿路疾患に気づく】腎外症状を伴う腎・尿路疾患 繊毛病(ciliopathy)   | 小児科診療                 | 86       | 149-154   | 2023 |
| Hiromoto K, Morisada N, Tairaku S, Nozu K, Iijima K, Funakoshi T.   | Genetic autopsy and genetic counseling for a case of fatal oligohydramnios due to de novo 17q12 deletion syndrome.                                    | J Obstet Gynaecol Res | 49       | 1624-1627 | 2023 |
| 村越由佳, 櫻谷浩志, 遠藤翔太, 横田俊介, 権田裕亮, 森貞直哉, 野津寛大, 藤永周一郎.  | 乳児期に急速に末期腎不全に至ったWDR19変異によるSenior-Loken症候群の女児例   | 日本小児腎不全学会雑誌           | 43       | 96-99     | 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.      | 13;38(2) | 414-424   | 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, Ishikura K; 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 |
| Shirai Y, Miura K, Hamada R, Ishikura K, Kunishima S, Hattori M.  | A nationwide survey of MYH9-related disease in Japan.   | Clin Exp Nephrol      | 28(1)    | 40-49     | 2024 |

|   |   |                  |                     |                                  |             |
|---|---|------------------|---------------------|----------------------------------|-------------|
| Nozu K, Sako M, Tanaka S, Kano Y, Ohwada Y, Morohashi T, Hamada R, Ohtsuka Y, Oka M, Kamei K, Inaba A, Ito S, Sakai T, Kaito H, Shima Y, Ishikura K, Nakamura H, Nakanishi K, Horinouchi T, Konishi A, Omori T, Iijima K. | Rituximab in combination with cyclosporine and steroid pulse therapy for childhood-onset multidrug-resistant nephrotic syndrome: a multicenter single-arm clinical trial (JSKDC11 trial).     | Clin Exp Nephrol | Epub ahead of print |                                  | 2023 Nov 27 |
| Banno Y, Ikemiyagi M, Hamada R, Nozu K, Matsuoka K, Kamimaki I.   | Nail-patella syndrome with nephropathy in a de novo LMX1B mutation: triangular lunula of the thumb and lack of finger creases as clues.   | Pediatr Nephrol  | Epub ahead of print |                                  | 2024 Mar 13 |
| 原田 涼子, 濱田 陸   | 【エキスパートが教える小児の薬物治療】疾患別 G.腎・泌尿器・生殖器疾患 ネフローゼ症候群   | 小児内科             | 55巻増刊               | 654-659                          | 2023        |
| 濱田 陸, 幡谷 浩史   | 【小児の治療方針】腎・尿路 慢性腎臓病,慢性腎不全   | 小児科診療            | 86巻春増刊              | 696-700                          | 2023        |
| 三上 直朗, 濱田 陸, 原田 涼子, 中崎 公隆, 佐々木 恵吾, 清水 歩美, 白根 正一郎, 赤峰 敬治, 本田 雅敬, 松岡 大輔, 稲垣 徹史, 佐藤 裕之, 野津 寛大, 幡谷 浩史   | Pierson症候群における嚙下障害  | 日本小児腎不全学会雑誌      | 43巻                 | 65-69                            | 2023        |
| 濱田 陸, 郭 義胤, 丸山 彰一, 石倉 健司  | 【腎・泌尿器疾患・血尿から移植まで】ガイドラインの解説 ネフローゼ症候群 診断・治療・管理   | 小児内科             | 55巻7号               | 1097-1106                        | 2023        |
| Kurokawa M, Nishimura N, Nishiyama K, Matsuoka K, Nagano C, Kaku Y.   | WT1 exon 10 missense variant in a pediatric patient with focal segmental glomerulosclerosis with embryonal hyperplasia.   | Pediatr Nephrol. | Jan 24.             | doi: 10.1007/s00467-024-06293-w, | 204         |
| Miura K, Kaneko N, Hashimoto T, et al.  | Precise clinicopathologic findings for application of genetic testing in pediatric kidney transplant recipients with focal segmental glomerulosclerosis/steroid-resistant nephrotic syndrome. | Pediatr Nephrol  | 38                  | 417-429                          | 2024        |
| Miura K, Hattori M, Iwano M, et al.   | Medical and psychosocial outcomes in adolescents and young adults with childhood-onset end-stage kidney disease: a multicenter study in Japan.  | Clin Exp Nephrol | 27                  | 454-464                          | 2023        |

|  |  |                  |          |         |      |
|--|--|------------------|----------|---------|------|
| <u>Miura K, Hattori M, Iwano M, et al.</u> | Depression and health-related quality of life in adolescents and young adults with childhood-onset end-stage kidney disease: a multicenter study in Japan. | Clin Exp Nephrol | 27       | 473-479 | 2023 |
| 安藤太郎、 <u>三浦健一郎</u> 、 <u>服部元史</u> 。         | 腎外症状を伴う腎・尿路疾患 尿細管疾患  | 小児科診療            | 86       | 165-169 | 2023 |
| 安藤太郎、 <u>三浦健一郎</u> 、 <u>服部元史</u> 。         | Lowe 症候群   | 腎と透析             | 95 (増刊号) | 162-164 | 2023 |
| <u>奥田雄介</u>                                | ネフロン癆  | 腎と透析             | 95増刊号    | 139-45  | 2023 |