

論文業績 2016年度

NO	種類	和英	論文名	発表者氏名	本・雑誌名	巻号	ページ	年
1	著書 総説	和文	鉄欠乏性貧血	盛武 浩	小児疾患診療のための 病態生理 3 改訂第5版	48 増刊	856 ∩ 859	2016
2	著書 総説	和文	【腎と透析診療指針2016】 その他の糸球体疾患 C3腎症	今村 秀明、此元 隆雄	腎と透析	80 増刊	281 ∩ 284	2016
3	著書 総説	和文	【慢性疾患児の一生を診る】 免疫疾患 慢性肉芽腫症	布井 博幸、西村 豊樹、水上 智之、 小原 收	小児内科	48 10	1644 ∩ 1647	2016
4	著書 総説	和文	【免疫症候群(第2版)-その他の免疫疾患 を含めて-]原発性免疫不全症候群 先天性 食細胞機能不全症及び欠損症 好中球 運動能の障害 β-, γ-Actin異常症	布井 博幸	日本臨床	別冊	免疫症候群III 627 ∩ 631	2016
5	著書 総説	和文	【免疫症候群(第2版)-その他の免疫疾患 を含めて-]原発性免疫不全症候群 先天性 食細胞機能不全症及び欠損症 好中球 運動能の障害 RAC2欠損症	布井 博幸	日本臨床	別冊	免疫症候群III 623 ∩ 626	2016
6	著書 総説	和文	慢性肉芽腫症臨床研究	布井 博幸	日本小児科学会雑誌	120 1	8 ∩ 19	2016
7	著書 総説	和文	【子どもと家族のための認知行動療法】 小児がん患者と家族に対する心理社会的 支援	武井 優子、上村 幸代、盛武 浩、 布井 博幸	認知療法研究	10 1	21 ∩ 28	2016
8	原著	英文	Clinical and histological findings of autosomal dominant renal-limited disease with LMX1B mutation	Konomoto T, Imamura H, Orita M, Tanaka E, Moritake H, Sato Y, Fujimoto S, Harita Y, Hisano S, Yoshiura K, Nunoi H.	Nephrology	21 9	756 ∩ 773	2016
9	原著	英文	High event-free survival rate with minimum-dose- anthracycline treatment in childhood acute promyelocytic leukaemia : a nationwide prospective study by the Japanese Paediatric Leukaemia/Lymphoma Study Group	Takahashi H, Watanabe T, Kinoshita A, Yuza Y, Moritake H, Terui K, Iwamoto S, Nakayama H, Shimada A, Kudo K, Taki T, Yabe M, Matsushita H, Yamashita Y, Koike K, Ogawa A, Kosaka Y, Tomizawa D, Taga T, Saito AM, Horibe K, Nakahata T, Miyachi H, Tawa A, Adachi S.	Br J Haematol	174 3	437 ∩ 443	2016
10	原著	英文	Molecular and clinical features of KATP- channel neonatal diabetes mellitus in Japan.	Hashimoto Y, Dateki S, Hirose M, Satomura K, Sawada H, Mizuno H, Sugihara S, Maruyama K, Urakami T, Sugawara H, Shirai K, Yorifuji T	Pediatric Diabetes	18 7	532 ∩ 539	2016
11	原著	英文	Exon skipping causes atypical phenotypes associated with a loss-of-function mutation in FLNA by restoring its protein function	Oda H, Sato T, Kunishima S, Nakagawa K, Izawa K, Hiejima E, Kawai T, Yasumi T, Doi H, Katamura K, Numabe H, Okamoto S, Nakase H, Hijikata A, Ohara O, Suzuki H, Morisaki H, Morisaki T, Nunoi H, Hattori S, Nishikomori R, Heike T.	Eur J Hum Genet	24 3	408 ∩ 414	2016
12	原著	英文	Cryptic exon activation in SLC12A3 in Gitelman syndrome.	Nozu K, Nozu Y, Nakanishi K, Konomoto T, Horinouchi T, Shono A, Morisada N, Minamikawa S, Yamamura T, Fujimura J, Nakanishi K, Ninchoji T, Kaito H, Morioka I, Taniguchi-Ikeda M, Vorechovsky I, Iijima K.	J Hum Genet	62 2	335 ∩ 337	2016
13	原著	和文	当院NICUにおける在胎22週から25週に 対する動脈管結紮術20例の検討	山下 尚人、近藤 恭平、原田 雅子、 布井 博幸、児玉 由紀、鮫島 浩、 中村 都英	宮崎県医師会医学雑誌	40 2	131 ∩ 134	2016
14	症例報告	英文	Relapsed childhood acute myeloid leukemia patient with inversion of chromosome 16 harboring a low FLT3 internal tandem duplication allelic burden and KIT mutations.	Yamada A, Moritake H, Kinoshita M, Sawa D, Kamimura S, Iwamoto S, Yamashita Y, Inagaki J, Takahashi T, Shimada A, Obara M, Nunoi H.	Pediatrics International	58 9	905 ∩ 908	2016
15	症例報告	和文	軽症IgA腎症の加療中に急性腎障害を きたした1例	田中 悦子、此元 隆雄、今村 秀明、織田真悠子、 阪口 嘉美、黒木 純、布井 博幸、中谷 圭吾、 西口 俊裕、久野 敏	日本小児腎不全学会雑誌	36	199 ∩ 202	2016
16	症例報告	和文	当科における小児免疫系血小板減少症患者 68例の臨床像に関する後方視的検討	下之段秀美、谷口英里奈、唐澤 直希、 山村 佳子、田中 悦子、石井 茂樹、 三原 由佳、中谷 圭吾、西口 俊裕	宮崎県医師会雑誌	41 1	20 ∩ 26	2016
17	症例報告	英文	Osteogenesis imperfecta complicated with renal hypoplasia leads to chronic kidney disease.	Konomoto T, Kurogi J, Sawada H, Hisano S, Nunoi H.	Pediatrics International	59 3	1328 ∩ 8067	2017
18	症例報告	英文	The proline residue at position 319 of BvgS is essential for BvgAS activation in <i>Bordetella pertussis</i> .	Hiramatsu Y, Yoshino S, Yamamura Y, Otsuka N, Shibayama K, Watanabe M, Kamachi K.	Pathogen and Disease	75 1	ftx011	2017