

小児科

【原著論文】

- 1) Furuichi T, Dai J, Cho Tae-Joon, Sakazume S, Ikema M, Matsui Y, Baynam G, Nagai T, Miyake N, Matsumoto N, Ohashi H, Unger S, Superti-Furga A, Kim OH, Nishimura G, Ikegawa S: CANT1 mutation is also responsible for Desbuquois dysplasia, type 2 and Kim variant. *J Med Genet* 48(1): 32-37, 2011.
- 2) Kim OH, Nishimura G, Song HR, Matsui Y, Sakazume S, Yamada M, Narumi Y, Alanay Y, Unger S, Cho TJ, Park SS, Ikegawa S, Meinecke P, Superti-Furga A: A variant of Desbuquois dysplasia characterized by advanced carpal bone age, short metacarpals, and elongated phalanges: report of seven cases. *Am J Med Genet* 31(3): 284-294, 2010.
- 3) Shiihara T, Maruyama K, Yamada Y, Nishimura A, Matsumoto N, Kato M, Sakazume S: A case of Baraitser-Winter syndrome with unusual brain MRI findings: pachygyria, subcortical-band heterotopia, and periventricular heterotopia. *Brain & Development* 32(6): 502-505, 2010.
- 4) Galicia E, Imai K, Mohamed IS, Go C, Fujimoto A, Ochi A, Sakuta R, Halliday W, Rutska JT, Chuang SH, Carter Sneed III, Otsubo H: Changing ictal-onset EEG patterns in children with cortical dysplasia. *Brain & Development* 31: 569-576, 2009.
- 5) Fujita K, Yokoya S, Fujieda K, Shimatsu A, Tachibana K, Tanaka H, Tanizawa T, Teramoto A, Nishi Y, Hasegawa Y, Hanew K, Horikawa R, Nagai T, Tanaka T: Adult height of 258 girls with Turner syndrome on low dose of growth hormone therapy in Japan. *Clin Pediatr Endochirinol* 19: 63-68, 2010.
- 6) Narumi S, Cho H, Tamada I, Kuzu Y, Tsuchiya T, Nagai T, Hasegawa T: One novel and 2 recurrent THRB mutations associated with resistance to thyroid hormone. structure-based computational mutation prediction, *Clin Pediatr Endochirinol* 19: 91-99, 2010.
- 7) Onouchi Y, Ozaki K, Buns JC, Shimizu C, Hamada H, Honda T, Terai M, Honda A, Takeuchi T, Shibuta S, Suenaga T, Suzuki H, Higashi K, Yasukawa K, Suzuki Y, Sasago K, Kemmotsu Y, Takatsuki S, Saji T, Yoshikawa T, Nagai T, Hamamoto K, Kishi F, Ouchi K, Sato Y, Newburger JW, Baker AL, Shulman ST, Rowley AH, Yashiro M, Nakamura Y, Wakui K, Fukushima Y, Fujino A, Tsunoda T, Kawasaki T, Hata A, Nakamura Y, Tanaka T: Common variants in CASP3 confer susceptibility to Kawasaki disease. *Hum Molecul Genet* 19: 2898-2906, 2010.
- 8) Ihara H, Ogata H, Inuzuka A, Ohta N, Nagai T: Incidence of violence and verbal abuse from patients and their relatives against nurses in Dokkyo Medical University Koshigaya Hospital. *Dokkyo J of Med Science* 37: 1-8, 2010.
- 9) Fukami M, Nagai T, Mochizuki H, Muroya K, Yamada G, Takitani K, Ogata T: Anorectal and urinary anomalies and aberrant retinoic acid metabolism in cytochrome P450 oxidoreductase deficiency. *Mol Genet Metabol* 100: 266-273, 2010.
- 10) 乾あやの, 小松陽樹, 日衛嶋栄太郎, 十河剛, 永井敏郎, 藤澤知雄: B型肝炎母子感染防止不成功例の解析. *肝臓* 51: 457-459, 2010.
- 11) 井上建, 田中百合子, 大谷良子, 板橋尚, 村上信行, 永井敏郎, 作田亮一: Valproic sodiumによるFanconi症候群3例の検討. *脳と発達*, 2011.
- 12) 作田亮一, 金谷梨恵, 田副真美: 小児心身医療における心理士と小児科医の連携の重要性について. *心身医学* 50: 109-114, 2010.

- 13) 竹下絵里, 相崎貢一, 水野朋子, 佐久間啓, 斎藤義朗, 小牧宏文, 中川栄二, 須貝研司, 佐々木征行: α グルコシダーゼ阻害薬 (voglibose) 投与により後期ダンピング症候群が改善した経管栄養の重症心身障害児 (者) の4症例. 日本重症心身障害学会誌 35(3): 391-396, 2010.
- 14) 竹下絵里, 中川栄二, 新井麻子, 斎藤義朗, 小牧宏文, 須貝研司, 佐々木征行, 高橋章夫, 大槻泰介, 井上祐紀, 稲垣真澄, 加我牧子: 小児の難治性てんかんの外科治療による行動障害の改善: 子どもの行動チェックリストによる検討. てんかん研究 28(3): 401-408, 2011.
- 15) 田中敏章, 伊藤純子, 神崎晋, 島津章, 田中弘之, 寺本明, 永井敏郎, 長谷川泰延, 羽生邦彦, 藤田敬之助, 堀川玲子, 向井徳男, 和田尚弘, 横谷進: 成長ホルモン分泌不全性低身長における成長ホルモンによる前思春期の治療開始年齢別治療効果. 日本成長科学協会雑誌 16(1): 23-29, 2010.
- 16) 土屋貴義, 吉野篤範, 小幡一夫, 村上信行, 永井敏郎: Prader-Willi症候群での成長ホルモン開始時期の検討. 日児誌 114: 468-472, 2010.

【症例報告】

- 1) 作田亮一 (草加親と取り組む子どもの生活リズム向上プロジェクト実行委員会代表): 文部科学省平成20年度調査研究委託『『子どもの生活リズム向上のための調査研究』乳幼児期の調査研究. 草加地域における子どもの生活リズムに関する調査研究報告書. 2009.

【学位論文】

- 1) Tanaka Y, Yoshikawa N, Hattori S, Sasaki S, Ando T, Ikeda M, Honda M for Japanese Study Group for Renal Disease in Children: Combination therapy with steroids and mizoribine in juvenile SLE: a randomized controlled trial. Pediatric Nephrology 25: 377-882, 2010.

【総説等】

- 1) 板橋尚, 永井敏郎: 奇形症候群とやせ. 特集子どものやせ・栄養不良児への対応. 小児内科 41(9): 1332-1336, 2009.
- 2) 坂爪悟: 【デキる医師の紹介・逆紹介スキル99 「紹介する⇔紹介される」のギャップを埋める訓集】小児 紹介 奇形・染色体異常・羊水染色体検査(解説/特集). 治療 92(4): 1285-1289, 2010.
- 3) 作田亮一: 小児疾患診療のための病態生理2. 感染性筋炎. 小児内科 41: 951-954, 2009.
- 4) 作田亮一: やせ・栄養不良児の食生活の問題と対応・特集子どものやせ・栄養不良児への対応. 小児内科 41: 1279-1283, 2009.
- 5) 作田亮一: 必携小児の薬の使い方. III・疾患に対する薬剤の選び方・使い方と注意・社会心理学的疾患 摂食障害. 小児内科 42: 772-774, 2010.
- 6) 作田亮一: 3歳児健診・特集「乳幼児健診」. チャイルドヘルス 13: 29-34, 2010.

【研究報告等】

- 1) 作田亮一. 文部科学省平成20年度調査研究委託『『子どもの生活リズム向上のための調査研究』乳幼児期の調査研究. 草加地域における子どもの生活リズムに関する調査研究報告書. 2009.
- 2) 永井敏郎: Prader-Willi症候群患者における向精神薬の使用状況 厚生労働科学研究費補助金難治性疾患克服事業 「Prader-Willi症候群の実態把握と治療指針の作成」. 平成21年度 総括・分担研究報告書. pp.20-22, 2010.

- 3) 永井敏郎, 村上信行: プラダー・ウィリー症候群における重度側弯症の頻度と危険因子の検討. 研究年報. 公益財団法人 成長下顎協会. pp.33-141, 2010.
- 4) 永井敏郎: Prader-Willi症候群の実態把握と治療指針の作成. 厚生労働科学研究補助金 難治性疾患克服研究事業 21年度 総括・分担研究報告書. pp.1-6, 2010.

【学会・研究会発表】

- 1) Murakami N, Itabashi H, Oto Y, Obata K, Nagai T: The measurement of paravertebral muscle volume can be a useful indicator of progression of scoliosis in PWS with GH therapy. International Prader-Willi syndrome organization 7th science conference, Taipei, Taiwan, 2010-5-20 ~ 23.
- 2) Saitsu H, Tohyama J, Kumada T, Egawa K, Nagai T, Nishiyama K, Nishimura A, Miyake N, Komada M, Hayashi K, Hirai S, Ogata K, Kato M, Fukuda A, Matsumoto N: Dominant negative mutations in α -II spectrin cause early onset West syndrome with severe cerebral hypomyelination, spastic quadriplegia, and developmental delay. 60th annual meeting of ASHG, Washington DC, USA, 2010-11-2 ~ 6.
- 3) Matsubara K, Kozu Y, Obata K, Murakami N, Saitoh S, Ogata T, Nagai T: DIFFERENCES IN GH-RELATED PARAMETERS AND GH RESPONSES BETWEEN PATIENTS WITH PRADER-WILLI SYNDROME DUE TO DELETION AND MATERNAL UNIPARENTAL DISOMY 15. 7th International Prader-Willi syndrome conference, Taipei, Taiwan, 2010-5-20 ~ 23.
- 4) Matsubara K, Kozu Y, Obata K, Murakami N, Saitoh S, Ogata T, Nagai T: MATERNAL AGE EFFECTS ON THE CHANGING PROPORTION OF GENETIC CAUSES OF PRADER-WILLI SYNDROME IN JAPAN. 7th International Prader-Willi syndrome conference, Taipei, Taiwan, 2010-5-20 ~ 23.
- 5) Satsuka K, Manki A, Narita M, Miyazaki A, Yoshida S, Nakatani K, Horimukai K, Suda T, Nomura I, Futamura M, Watanabe H, Morisawa Y, Masuko I, Akasawa A, Ohya Y: Factors Influencing The Adherence Of Asthmatic Children And Caregivers To Corticosteroid Inhalation Therapy. American Academy of Allergy Asthma & Immunology 2009 Annual Meeting, Washington, DC, USA, 2009-3-13 ~ 17.
- 6) Satsuka K, Futamura M, Horimukai K, Yoshida K, Ohya Y: TARC as a biological marker of proactive treatment for a patient with atopic eczema. New Trends in Allergy VII&6th Georg Rajka Symposium, Munich, 2010-7-22 ~ 24.
- 7) Murakami N, Itabashi H, Oto Y, Obata K, Nagai T: The measurement of paravertebral muscle volume can be a useful indicator of progression of scoliosis in PWS with GH therapy. International Prader-Willi syndrome organization 7th science conference, Taipei, Taiwan, 2010-5-20 ~ 21.
- 8) Murakami N, Matsubara K, Ogata T, Obata K, Sakazume S, Kido Y, Nagai T: Advanced maternal age increases the proportion of UPD in Prader-Willi syndrome. The American society of human genetics 60th annual meeting, Washington, DC, USA, 2010-11-2 ~ 6.
- 9) Tsuchiya T, Murakami N, Oto Y, Obata K, Sakazume S, Nagai T: DIABETES MELLITUS IN PRADER-WILLI SYNDROME---FREQUENCY, RISK FACTORS, AND THERAPY. 7th International Prader-Willi syndrome conference, Taipei Taiwan, 2010-7-19 ~ 23.
- 10) Nagai T, Nakamura Y, Kakihana M, Obata K, Sakazume S, Murakami N: FREQUENCY AND RISK FACTORS OF SEVERE SCOLIOSIS IN PRADER-WILLI SYNDROME. 7th

International Prader-Willi syndrome conference. Taipei Taiwan, 19-23, 2010, Taipei Taiwan, 2010-7-19 ~ 23.

- 11) Kido Y, Sakazume S, Obata K, Murakami N, Ooto Y, Shimojima K, Yamamoto T, Nagai T: Failure of spermatogenesis in distal Xp nullisomy might be associated with miss-conjunction of sex chromosomes. The American society of human genetics 60th annual meeting, Washington DC, USA, 2010-11-2 ~ 6.
- 12) Onouchi Y, Ozaki K, Burns JC, Shimizu C, Terai M, Nagai T, Hamamoto K, Shulman ST, Rowley AH, Yashiro M, Nakamura Y, Wakui K, Fukushima Y, Fujino A, Tsunoda T, Kawasaki T, Hata A, Nakamura Y, Tanaka T: A functional polymorphism in CASP3 confers susceptibility to Kawasaki disease. The American society of human genetics 60th annual meeting, Washington DC, USA, 2010-11-2 ~ 6.
- 13) Kido Y, Obata K, Tsuchiya T, Tomita Y, Murakami N, Nagai T: TESTOSTERONE REPLACEMENT THERAPY IN 18 ADULT PATIENTS WITH PRADER-WILLI SYNDROME. 7th International Prader-Willi syndrome conference, Taipei, Taiwan, 2010-5-20 ~ 23.
- 14) Tanaka Y, Oto Y, Itabashi H, Tsuchiya T, Murakami N, Obata K, Nagai T: Growth hormone therapy improves hyperlipidemia in children with Prader-Willi syndrome. 7th International Prader-Willi Syndrome Conference, Taipei, Taiwan, 2010-5-20 ~ 23.
- 15) Nakamura Y, Nagai T, Iida T, Ozeki S, Nohara H: The growth hormone supplement treatment reduces surgical risk for Prader-Willi patients. 17th International Meeting on Advanced Spine Techniques (IMAST), Toronto, Canada, 2010-7-21 ~ 24.
- 16) 井上建, 板橋尚, 島村圭一, 喜多俊二, 村上信行, 作田 亮一: AD/HD 児に対するコンサータ®使用例の検討. 22回埼玉小児神経懇話会, 埼玉, 2009-2-28.
- 17) 井上建, 竹下絵里, 板橋尚, 大谷良子, 村上信行, 作田亮一, 永井敏郎, 後藤雄一: ミトコンドリア DNA の ATP6 遺伝子に T9185C 点変異を認めた Leigh-like disease. 第 52 回小児神経学会, 福岡, 2010-5-20 ~ 22.
- 18) 板橋尚, 井上建, 大谷良子, 村上信行, 作田亮一, 永井敏郎: 小児期に発症した pharyngeal-cervical-brachial (PCB) の 2 例の臨床症状について. 第 52 回小児神経学会, 福岡, 2010-5-20 ~ 22.
- 19) 佐塚京子, 二村昌樹, 成田雅美, 大矢幸弘: 養護教諭のアレルギー疾患に対する意識調査結果の検討. 日本子ども健康科学会, 久留米市, 2009-12-12~13.
- 20) 佐塚京子, 大石拓, 成田雅美, 坂本なほ子, 相澤志優, 松本健治, 斉藤博久, 大矢幸弘: 妊娠中および妊娠前の母親の薬物摂取と生後 6 カ月児の湿疹と喘鳴との関連～成育コホート研究(第 3 報)～. 第 59 回日本アレルギー学会秋季学術大会, 秋田, 2009-10-29 ~ 30.
- 21) 佐塚京子, 後町法子, 掘向健太, 吉田幸一, 大石拓, 成田雅美, 野村伊知郎, 大矢幸弘: エピペン使用後救急外来を受診し, 帰宅後に 2 相性反応を示した 1 例の検討. 第 21 回日本アレルギー学会春季学術大会, 岐阜, 2009-6-4~6.
- 22) 作田亮一, 吉富裕子, 金谷梨恵, 鈴木涼子: 草加市における「親と取り組む子どもの生活リズム向上プロジェクト」. 第 113 回日本小児科学会, 盛岡, 2010-4-25.
- 23) 吉富裕子, 金谷梨恵, 鈴木涼子, 作田亮一: 親と取り組む子どもの生活リズム向上の取り組み (1) - 幼稚園・保育園・自宅保育における親子の睡眠リズム・遊び・子育てに関するワークショップの検討 - . 第 56 回日本小児保健学会, 大阪, 2009-10.
- 24) 坂爪悟, 永井敏郎, 久保田健夫: X 染色体不活化の常染色体への波及 発達障害を惹起するエピジェネティックなメカニズム. 第 52 回日本小児神経学会総会, 福岡, 2010-5-22.
- 25) 坂爪悟, 村上信行, 城戸康宏, 永井敏郎: 獨協医大越谷病院にて加療中の Prader-Willi 症候群患者における向精神薬の使用状況. 第 33 回日本小児遺伝学会学術集会, 盛岡, 2010-4-22.

- 26) 坂爪悟, 大橋博文, 原田直樹, 相馬良一, 遠藤和志, 佐藤秀則, 中西克美, 江見充, 永井敏郎, 久保田健夫: 受精後胚細胞においてX;15転座を生じたと推察される染色体異常症の男児. 日本人類遺伝学会第55回大会, 大宮, 2010-10-28.
- 27) 城戸康宏, 坂爪悟, 村上信行, 永井敏郎: プラダー・ウイリー症候群患者への男性ホルモン補充の効果. 第33回日本小児遺伝学会, 盛岡, 2010-4-22.
- 28) 城戸康宏, 坂爪悟, 村上信行, 永井敏郎: 停留精巣から見出されたXp nullisomy男児. 第113回日本小児科学会, 盛岡, 2010-4-23 ~ 26.
- 29) 城戸康宏, 坂爪悟, 村上信行, 永井敏郎: 4番染色体中間部欠失例でのphenotypeとgenotype-欠失遺伝子検索の重要性について. 第140回日本小児科学会埼玉地方会, さいたま, 2010-5-30.
- 30) 城戸康宏, 坂爪悟, 村上信行, 永井敏郎: 4q-患者から学んだgenetics firstの重要性. 第24回小児成長研究会, 東京, 2010-7-31.
- 31) 大戸佑二, 土屋貴義, 村上信行, 永井敏郎: 甲状腺機能低下症の治療中低Ca血症を認め, 偽性副甲状腺機能低下症Iaと診断した1例. 第40回埼玉小児発育障害研究会, 浦和, 2010-3-13.
- 32) 大戸佑二, 土屋貴義, 神津亨, 村上信行, 永井敏郎: 大腿骨頭すべり症を合併したKallmann症候群. 第142回日本小児科学会埼玉地方会, さいたま, 2010-12-12.
- 33) 大戸佑二, 阿部美子, 土屋貴義, 坂爪悟, 村上信行, 永井敏郎: Crohn病を合併したTurner症候群の臨床経過とその予後についての検討——Turner症候群合併例と単純群の比較——. 第139回日本小児科学会埼玉地方会, さいたま, 2010-2-13.
- 34) 大谷良子, 井上建, 小池牧子, 板橋尚, 秋谷進, 島村圭一, 村上信行, 作田亮一: 小学校就学後に初めて高機能広汎性発達障害と診断された患児の臨床的検討. 第52回日本小児神経学会総会, 福岡, 2010-5-22.
- 35) 大谷良子, 井上建, 小池牧子, 板橋尚, 綾部敦子, 秋谷進, 島村圭一, 村上信行, 作田亮一: AD/HDの薬物治療の目標設定と評価方法の検討. 第140回日本小児科学会埼玉地方会, 埼玉, 2010-5-29.
- 36) 松原圭子, 佐藤智子, 鏡雅代, 村上信行, 永井敏郎, 緒方勤: 高齢出産はtrisomy rescueに起因する母親性片性ダイソミーの発症リスクである: PWS154例の分子遺伝学的解析. 第44回日本小児内分泌学会, 大阪, 2010-10-7 ~ 9.
- 37) 大谷良子, 作田亮一: 月経前不快気分障害に対してアリピプラゾール併用が有効だった女児. 第104回日本小児精神神経学会, 徳島, 2010-11-13 ~ 14.
- 38) 板橋尚, 島村圭一, 喜多俊二, 井上建, 村上信行, 作田亮一: 歩行を獲得した福山型先天性筋ジストロフィー5歳男児の臨床経過. 22回埼玉小児神経懇話会, 2009-2-28.
- 39) 板橋尚, 井上建, 大谷良子, 村上信行, 作田亮一, 永井敏郎: 小児期に発症したpharyngeal-cervical-brachial (PCB)の2例の臨床症状について. 第52回小児神経学会, 福岡, 2010-5-20 ~ 22.
- 40) 栗田萌, 二俣泉, 鈴木涼子, 島元あずさ, 丸山あずさ, 作田亮一: 小児医療と連携した発達障害児に対するグループ音楽療法(2) ~反応が乏しい難治てんかん・重度精神発達遅滞児への音楽療法の一例~. 第9回日本音楽療法学会, 松山, 2009-9.
- 41) 永井敏郎: プラダー・ウイリー症候群からエピジェネティクスを学ぼう. 第25回ゼルコバの会, 越谷, 2010-6-18.
- 42) 永井敏郎: プラダー・ウイリー症候群. Clinical management. 特別講演, 福島, 2010-7-16.
- 43) 永井敏郎: プラダーウイリー症候群. プラダー・ウイリー症候群の家族と語る会in福島, 福島, 2010-7-16.
- 44) 永井敏郎: こどもの診かた. 三郷医師会学術講演会, 三郷, 2010-7-21.
- 45) 永井敏郎: 家族と考えるプラダー・ウイリー症候群のケア. ランチョンセミナー. 第44回日本小児内分泌学会, 大阪, 2010-10-7 ~ 9.
- 46) 永井敏郎: 成長ホルモン療法の現状と課題 (PWS). Genotropin GoQuick Launch Symposium.

パネリスト, 東京, 2010-10-16.

- 47) 永井敏郎: プラダー・ウイリー症候群教育講演. 第55回日本人類遺伝学会, 大宮, 2010-10-27 ~ 30.
- 48) 永井敏郎: PWSのクリニカルマネージメント. 北陸PWS講演会, 金沢, 2010-11-27.
- 49) 永井敏郎: PWS最近のトピックス. ジェノトロピンGo Quick 発売記念講演会, 福岡, 2010-12-4.
- 50) 永井敏郎: PWSのクリニカルマネージメント. ジェノトロピンGo Quick 発売記念講演会, 広島, 2010-12-11.
- 51) 永井敏郎: プラダー・ウイリー症候群. プラダー・ウイリー症候群親の会(竹の子の会)総会, 東京, 2010.
- 52) 濱田陸, 幡谷浩史, 吉村めぐみ, 松本真輔, 橋本淳也, 稲葉彩, 岡本正二郎, 濱崎祐子, 石倉健司, 田中百合子, 吉野篤範, 本田雅敬: 慢性膵炎を合併した若年性ネフロン癆の1男児例—繊毛異常の膵病変への関与の可能性—. 日本小児腎臓病学会, 神戸, 2010-7-3.
- 53) 田中百合子, 吉川茂徳, 佐々木聡, 服部新三郎, 石倉健司, 本田雅敬: 小児SLEに対するステロイドとミゾリビンの併用療法の有効性と安全性に対する他施設共同ランダム化比較試験—ヒストリカルデータとの比較 (JSKDC 10) 中間報告, 小児SLEに対するステロイドとミゾリビンの併用療法の有効性と安全性に対する他施設共同ランダム化比較試験 (JSKDC 04) 長期予後. 小児難治性腎疾患研究会, 大阪, 2010-6-17.
- 54) 田中百合子, 大戸佑二, 板橋尚, 土屋貴義, 村上信行, 作田亮一, 永井敏郎: 乳児難知性てんかんのACTH療法とゾニサミドの組み合わせ療法は、腎石灰化の危険因子である. 日本小児腎臓病学会, 神戸, 2010-7-3.
- 55) 田中百合子, 村上信行, 作田亮一, 永井敏郎: 乳児難治性てんかん(West症候群)に対するACTH療法の腎石灰化の危険因子について. 第37回日本小児臨床薬理学会, 東京, 2010-11-2.
- 56) 田中百合子, 大戸佑二, 板橋尚, 大谷良子, 村上信行, 作田亮一, 永井敏郎: 小児神経性無食欲症の脂質代謝異常には甲状腺機能異常が関与している. 第24回日本小児脂質研究会, 東京, 2010-11-27 ~ 28.
- 57) 竹下絵里, 小牧宏文, 佐久間啓, 斎藤義朗, 中川栄二, 須貝研司, 佐々木征行: 重症心身障害児に見られた輸液開始後の重度低リン血症. 第36回日本重症心身障害児学会総会, 東京, 2010-9-30.
- 58) 竹下絵里, 小牧宏文, 相崎貢一, 片山綾子, 斎藤貴志, 清水裕子, 水野朋子, 佐久間啓, 斎藤義朗, 中川栄二, 須貝研司, 佐々木征行, 大矢寧, 齊藤祐子: 小児の末梢神経生検施行例の臨床的検討. 第52回小児神経学会総会, 福岡, 2010-5-20.
- 59) 竹下絵里, 斎藤義朗, 斎藤貴志, 小牧宏文, 中川栄二, 須貝研司, 佐々木征行, 後藤雄一, 根津敦夫, 北村純一: 11歳時に精神運動退行をきたし変動するジストニアを呈す1例. 小児神経学会関東地方会, 東京, 2010-9-11.
- 60) 金谷梨恵, 吉富裕子, 作田亮一: 幼児と母親の睡眠覚醒リズムの検討—幼稚園・保育園・自宅保育の3群における親子の睡眠覚醒リズムの関連性および起こし方・寝かしつけ方による睡眠への影響について—. 第56回日本小児保健学会, 大阪, 2009-10.
- 61) 金谷梨恵, 田副真美, 作田亮一, 上田秀一: 育児不安に影響を与える要因について—乳幼児の母親のストレスコーピングとの関連—. 第8回日本赤ちゃん学会, 滋賀, 2009-5.
- 62) 鈴木涼子, 二俣泉, 島元あずさ, 栗田萌, 丸山あずさ, 作田亮一: 小児医療と連携した発達障害児に対するグループ音楽療法(1)~音楽療法に参加することの親にとっての意義—. 第9回日本音楽療法学会, 松山, 2009-9.
- 63) 鈴木涼子, 吉富裕子, 金谷梨恵, 作田亮一: 親と取り組む子どもの生活リズム向上の取り組み(2)—子どもとふれあう遊びと歌の作成—. 第56回日本小児保健学会, 大阪, 2009-10.
- 64) 阿部美子, 大戸佑二, 坂爪悟, 村上信行, 永井敏郎: 新生児期に潜在性甲状腺機能低下がみられたDown症候群の一例、—Down症候群と甲状腺機能低下症の関連についての検討. 第141回日

本小児科学会埼玉地方会, さいたま, 2010-9-11.

- 65) 阿部美子, 板橋尚, 大谷良子, 田中百合子, 村上信行, 作田亮一, 永井敏郎: 嚥下障害、下肢痙性対麻痺を呈した脳幹型脳性麻痺～発症機序の検討～. 第142回日本小児科学会埼玉地方会, さいたま, 2010-12-12.
- 66) 風岡公美子, 田副真美, 金谷梨恵, 板橋尚, 島村圭一, 村上信行, 作田亮一: 子どもの摂食障害治療における母親の治療イメージ: グループ療法「親の会」の効果について. 第135回日本小児科学会埼玉地方会, 埼玉, 2009-2.

【公開講座】

- 1) Nagai T: MATERNAL AGE EFFECTS ON THE CHANGING PROPORTION OF GENETIC CAUSES OF PRADER-WILLI SYNDROME IN JAPAN. 都立小児総合医療センター勉強会, 2010-3-31.
- 2) 永井敏郎: プラダー・ウィリー症候群; Clinical management. 特別講演. 第5回KOPEM-MDC, 東京, 2010-2-17.
- 3) 永井敏郎: プラダー・ウィリー症候群の臨床; 成長ホルモン治療と最近のトピックス. 宮崎医大講演, 宮崎, 2010-3-5.
- 4) 作田亮一: 草加地域の子どもたちの生活リズム調査報告. 草加親と取り組む子どもたちの生活リズム向上プロジェクト実行委員会 (文部科学省委託事業) 報告会, 埼玉, 2009-3-7.
- 5) 作田亮一: 小児心身医療における心理士と小児科医の連携の重要性について. 日本心身医学会合同シンポジウム5 「心身医療における心理士の活動と責務」, 東京, 2009-6.
- 6) 作田亮一: 子どものこころの発達を知ろう: 発達障害と脳科学. 平成21年青森県小児保健協会夏季懇談会, 青森県こどもの健康を考える会, 青森, 2009-7.
- 7) 作田亮一: 子どものこころの発達を知ろう: 発達障害診療の現場より. 第3回いわき, 子どもの「こころ」と「からだ」の健康フォーラム, いわき, 2009-11-5.
- 8) 作田亮一: 子どものこころの診療と現状. 25回春日部小児科医会勉強会, 春日部, 2009-11-17.
- 9) 作田亮一: 子どものこころの現状と実際. 第1回子どものこころ研究会, 越谷, 2009-12-2.
- 10) 作田亮一: 子どものこころの発達を知ろう. 第?回埼玉小児臨床研究会, 越谷, 2009-12-14.
- 11) 作田亮一: 子どものこころ診療センターの現状. 埼玉小児神経懇話会, さいたま, 2010-2-27.
- 12) 作田亮一: 獨協医科大学越谷病院子どものこころ診療センター誕生: 未来を担う子どもと親のこころの支援 (児童虐待, 不登校, 心身症, 発達障害にどう向き合っていくか?). 私立大学学術研究高度化推進事業・学術フロンティア推進事業シンポジウム, 栃木, 2010-5-1.
- 13) 作田亮一: ストレスを抱える子どもたち (小児心身症): 心身症のメカニズムと対処法について. 第11回さいたま子ども健康フォーラム, さいたま市, 2010-5-15.
- 14) 作田亮一: 発達障害の臨床. 第1回静岡西部地区子どものこころを考える会, 浜松, 2010-8-17.
- 15) 作田亮一: 発達障害の子どもたちとは. 教育との連携の重要性. 小児心身症の特徴. 小児心身症の対応. 第1回獨協医科大学越谷病院子どものこころ診療センター夏期セミナー, 2010-8-29.
- 16) 作田亮一: 子どものこころ診療の現状. 第1回子どもの精神・神経疾患勉強会, 埼玉, 2010-12-15.
- 17) 作田亮一: 乳幼児の発達障害と生活指導～食生活・栄養指導を中心に～. 埼玉県市町村行政栄養士協議会研修, 2009-2.
- 18) 作田亮一: 多問題家族～幼児虐待事例より～. 地域福祉パワーアップカレッジねりま, 練馬区, 2009-3.
- 19) 作田亮一: 医療的ケアにおける教員の役割と親との関わり方. 埼玉県宮代特別支援学校研修会, 埼玉, 2009-4-29.
- 20) 作田亮一: 医療的ケアの意義: 教員の役割と親との関わり方. 埼玉県和光特別支援学校研修会, 埼

玉, 2009-7-23.

- 21) 作田亮一: 乳幼児の発達. 発達の見方と発達障害の臨床. 埼玉県母子保健研修会, 浦和, 2009-10-20.
- 22) 作田亮一: 乳幼児の発達障害と生活指導. 越谷市みのり幼稚園保育士研修会, 埼玉, 2009-11-17.
- 23) 作田亮一: メディカルサポート事業の現状と動向について. 埼玉県西部地区特別支援学校養護教諭研究協議会, 埼玉, 2009-12-22.
- 24) 作田亮一: 発達障害の基礎. 平成21年度鴻巣保健所発達障害児支援研修会, 埼玉, 2010-1-19.
- 25) 作田亮一: 子どものこころの発達と発達障害. 埼玉県母子保健専門研修会, 埼玉, 2010-1-28.
- 26) 作田亮一: 発達障害と医療. 越谷市特別支援教育コーディネーター研修会. 越谷市教育センター, 2010-2-2.
- 27) 作田亮一: 発達障害と医療. 埼玉県特別支援教育担当指導主事研修会. 越谷教育センター, 2010-2-15.
- 28) 作田亮一: 子どものこころの医療. 北本市「子育て講演会」, 北本市, 2010-2-20.
- 29) 作田亮一: 子どもの心身症と対応. 埼玉県教職員組合学習会, 浦和, 2010-3-27.
- 30) 作田亮一: 多問題家族～発達障害と心身症～. 地域福祉パワーアップカレッジねりま, 練馬, 2010-3-4.
- 31) 作田亮一: 個性それとも発達障害? どう関わればいいのか. 埼玉県教職員組合学習会, 浦和, 2010-7-10.
- 32) 作田亮一: 発達障害児: 基礎, とらえ方, 抱える問題. 鴻巣市平成22年度発達障害児支援研修, 鴻巣, 2010-11-2.
- 33) 作田亮一: 吸引に係る病理および緊急時の対応とその方法. 埼玉県立特別支援学校メディカルサポート事業担当教員研修会, 埼玉, 2010-8-24.
- 34) 作田亮一: 子どものこころと体. 越谷市学校保健会保健主事・養護教諭合同研修会, 越谷, 2010-11-16.
- 35) 作田亮一: 子どもの心身症の特徴とその対応について. 小児精神保健事業研修会, 2011-2-8.

【新聞記事・書評等】

- 1) 作田亮一: 編集後記. 脳と発達42, 2010.
- 2) 作田亮一: 子どもの発達障害の最近の話題. 日本大学医学部同窓会新聞, 遺伝に関して, 学芸欄, 2010-11-25.
- 3) 作田亮一: 子どものこころの診療. 獨協医科大学同窓会会報, 31報, 2010-11.
- 4) 作田亮一: イラスト版発達障害の子がいるクラスの作り方・これが基本子どもが困らない35のスキル・. 脳と発達42, 2010.