

文部科学省平成 23 年度科学研究費補助金

基盤研究(C)一般 (課題番号: 23591192)

研究課題名「新規 CAKUT 原因遺伝子の発現・機能解析と包括的遺伝子診断システムの構築」
(研究代表者: 飯島一誠)

基盤研究(C)一般 (課題番号: 23591495)

研究課題名「筋ジストロフィーに対するアンチセンス治療における線維化因子の動態に関する研究」
(研究代表者: 竹島泰弘)
(分担研究者: 八木麻理子)

基盤研究(C)一般 (課題番号: 23591496)

研究課題名「エクソスキッピング誘導効率を規定するシス因子の解明」
(研究代表者: 八木麻理子)
(分担研究者: 竹島泰弘、栗野宏之)

基盤研究(C)一般 (課題番号: 21591396)

研究課題名「日本人先天性・乳児ネフローゼ症候群における新しい責任遺伝子同定と発症機序の解明」
(研究代表者: 吉川徳茂)
(分担研究者: 飯島一誠)

若手研究(B) (課題番号: 23791224)

研究課題名「子宮内胎児発育遅延児における長寿遺伝子発現に関する研究」
(研究代表者: 森岡一朗)

若手研究 (B) (課題番号: 22790981)

研究課題名「最新技術を駆使した先天性腎尿路奇形の網羅的遺伝子解析と疾患データベースの構築」
(研究代表者: 貝藤裕史)

若手研究 (B) (課題番号: 23791223)

研究課題名「ヒト未熟児網膜症発症における神経軸策誘導分子群の遺伝子変異に関する研究」
(研究代表者: 三輪明弘)

若手研究 (B) (課題番号: 23791174)

研究課題名「新規非翻訳 RNA のクローニングとグルタミン酸レセプター遺伝子への影響に関する研究」
(研究代表者: 栗野宏之)

若手研究 (B) (課題番号: 23791225)

研究課題名「子宮内胎児発育遅延児の胎盤形成遺伝子(Rt11)メチル異常に関する研究」
(研究代表者: 藤岡一路)

～公的研究費 2011 年度～

平成 23 年度厚生労働科学研究費補助金 治験推進研究事業

研究課題名「小児期発症難治性ネフローゼ症候群におけるリツキシマブの有効性・安全性及び薬物動態に関する研究」(CCT-B-2001)

(研究代表者：飯島一誠)

(分担研究者：貝藤裕史)

平成 23 年度厚生労働科学研究費補助金 難治性疾患克服研究事業

研究課題名「鰓弓耳腎 (BOR) 症候群の遺伝子診断法の確立と診療体制モデル構築に関する研究」(H22-難治-一般-168)

(研究代表者：飯島一誠)

(分担研究者：貝藤裕史)

平成 23 年度厚生労働科学研究費補助金 医療技術実用化総合研究事業

(臨床研究・予防・治療技術開発研究)

研究課題名「小児ネフローゼ症候群における適応外使用免疫抑制薬の有効性・安全性の検証と治療法の確立を目指した多施設共同臨床研究」(H22-臨研推-一般-005)

(研究代表者：吉川徳茂)

(分担研究者：飯島一誠)

平成 23 年度厚生労働科学研究費補助金 医療技術実用化総合研究事業

研究課題名「小児腎疾患における免疫異常」(22 指-1)

分担研究課題名「小児腎疾患における免疫異常」

(主任研究者：阿部淳)

(分担研究者：飯島一誠)

国立精神・神経医療研究センター

研究課題名「筋ジストロフィーの治験拠点整備、包括的診療ガイドラインの研究」

(研究代表者：竹島泰弘)

グローバル COE プログラム

研究課題名「次世代シグナル伝達医学の教育研究国際拠点」

(研究代表者：竹島泰弘)

おぎや一献金研究費補助金

研究課題名「児後障害発症予防を目指したサイトメガロウイルス妊婦・新生児スクリーニング方法の確立」

(研究代表者：山田秀人)

(分担研究者：森岡一朗)

平成 23 年度ファイザー学術助成

研究課題「SGA 性低身長症における幼児期から学童期の精神発達に関する研究」

(研究代表者：森岡一朗)

平成 23 年度森永奉仕会研究奨励金

研究課題名「子宮内胎児発育遅延児における長寿遺伝子発現に関する研究」

(研究代表者：藤岡一路)