

- [14] Mrasek K, Schoder C, Teichmann AC, et al. Global screening and extended nomenclature for 230 aphidicolin-inducible fragile sites, including 61 yet unreported ones[J]. *Int J Oncol*, 2010, 36(4): 929-940.
- [15] Lee JA, Carvalho CM, Lupski JR. A DNA replication mechanism for generating nonrecurrent rearrangements associated with genomic disorders[J]. *Cell*, 2007, 131(7): 1235-1247.
- [16] Vissers LE, Stankiewicz P, Yatsenko SA, et al. Complex chromosome 17p rearrangements associated with low-copy repeats in two patients with congenital anomalies[J]. *Hum Genet*, 2007, 121(6): 697-709.
- [17] Marijke Bauters, Hide Van Esch, Michael J. Friez, et al. Nonrecurrent MECP2 duplications mediated by genomic architecture-driven DNA breaks and break-induced replication repair[J]. *Genome Res*, 2008, 18(6): 847-858.
- [18] Miller DT, Adam MP, Aradhya S, et al. Consensus statement: chromosomal microarray is a first-tier clinical diagnostic test for individuals with developmental disabilities or congenital anomalies[J]. *Am J Hum Genet*, 2010, 86(5): 749-764.
- [19] Brunetti-Pierri N, Berg JS, Scaglia F, et al. Recurrent reciprocal 1q21.1 deletions and duplications associated with microcephaly or macrocephaly and developmental and behavioral abnormalities[J]. *Nat Genet*, 2008, 40(12): 1466-1471.
- [20] Tsilou E, MacDonald IM. Weill-Marchesani syndrome. GeneReviews[M/OL]. Seattle (WA): University of Washington, Seattle. [2016-04-12]. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1114>.
- [21] Radonic T. Marfan syndrome[J]. *Ned Tijdschr Tandheelkd*, 2013, 120(12): 665-668.
- [22] Liu R, Lei JX, Luo C, et al. Increased EID1 nuclear translocation impairs synaptic plasticity and memory function associated with pathogenesis of Alzheimer's disease[J]. *Neurobiol Dis*, 2012, 45(3): 902-912.
- [23] Park YY, Park KC, Shong M, et al. EID-1 interacts with orphan nuclear receptor SF-1 and represses its transactivation[J]. *Mol Cells*, 2007, 24(3): 372-377.

(本文编辑: 俞燕)

· 消息 ·

2016 年《中国当代儿科杂志》征稿征订启事

《中国当代儿科杂志》是由中华人民共和国教育部主管, 中南大学主办的国家级儿科专业学术期刊。本刊为国家科学技术部中国科技论文统计源期刊(中国科技核心期刊), 中国科学引文数据库(CSCD)核心库期刊, 北京大学图书馆中文核心期刊和国际权威检索机构美国 MEDLINE、美国《化学文摘》(CA)、荷兰《医学文摘》(EM)及世界卫生组织西太平洋地区医学索引(WPRIM)收录期刊, 同时被中国学术期刊(光盘版)、中国科学院文献情报中心、中国社会科学院文献信息中心评定为《中国学术期刊综合评价数据库》来源期刊, 并被《中国期刊网》《中国学术期刊(光盘版)》全文收录。

本刊内容以儿科临床与基础研究并重, 反映我国当代儿科领域的最新进展与最新动态。辟有国内外儿科研究及动态、论著(临床研究、病例分析、儿童保健、流行病学调查和实验研究)、临床经验、病例报告、专家讲座、综述等栏目。读者对象主要为从事儿科及相关学科的临床、教学和科研工作者。

本刊为月刊, 每月 15 日出版, 向国内外公开发行人。欢迎全国各高等医学院校, 各省、市、自治区、县医院和基层医疗单位, 各级图书馆(室)、科技情报研究所及广大医务人员和医学科技人员订阅。每期定价 20 元, 全年 240 元。邮发代号: 国内 42-188; 国外 3856 (BM)。可通过全国各地邮局订阅或直接来函与本刊编辑部联系订阅。

向本刊投稿一律通过网上稿件处理系统, 免审稿费, 审稿周期 2~4 周。欲浏览本刊或投稿, 请登录本刊网站。网站提供免费全文下载。

联系地址: 湖南省长沙市湘雅路 87 号《中国当代儿科杂志》编辑部, 邮编 410008

电话: 0731-84327402; 传真: 0731-84327922; Email: ddek7402@163.com; 网址: <http://www.cjcp.org>

《中国当代儿科杂志》编辑部