

[参考文献]

- [1] 申昆玲, 江载芳, 徐保平. 支气管扩张和原发性纤毛运动障碍 [M]// 江载芳, 申昆玲, 沈颖. 诸福棠实用儿科学上册. 第8版. 北京: 人民卫生出版社, 2015: 1300-1302.
- [2] Nicholson AG, Wotherspoon AC, Jones AL, et al. Pulmonary B-cell non-Hodgkin's lymphoma associated with autoimmune disorders: a clinic pathological review of six cases[J]. Eur Respir J, 1996, 9(10): 2022-2025.
- [3] 彭思达, 谭获, 黄振倩, 等. 肺黏膜相关淋巴组织样淋巴瘤7例并临床诊断与分析 [J]. 中国肿瘤临床, 2014, 41(14): 922-924.
- [4] Imai H, Sunaga N, Kaira K, et al. Clinicopathological features of patients with bronchial-associated lymphoid tissue lymphoma[J]. Intern Med, 2009, 48(5): 301-306.
- [5] Savage SA. Dyskeratosis congenita[M]//Pagon RA, Adam MP, Ardinger HH, et al. Gene reviews®. [Internet]. Seattle (WA): University of Washington, Seattle; 1993-2017.
- [6] 周敦华. 先天性角化不良 [M]// 黄绍良, 陈纯, 周敦华. 实用小儿血液病学. 北京: 人民卫生出版社, 2014: 67-69.
- [7] Verra F, Kouzan S, Saiag P, et al. Bronchoalveolar disease in dyskeratosis congenita[J]. Eur Respir J, 1992, 5(4): 497-499.
- [8] Samuel BP, Duffner UA, Abdel-Mageed AS, et al. Pulmonary arteriovenous malformations in dyskeratosis congenita[J]. Pediatr Dermatol, 2015, 32(4): e165-166.
- [9] Goldfarb S, Sullivan KE, Jyonouchi S. A patient with X-linked dyskeratosis congenita presenting with bronchiolitis obliterans requiring lung transplantation and immunodeficiency[J]. Pediatr Pulmonol, 2013, 48(1): 91-93.
- [10] Reimann C, Kloeckener-Gruissem B, Niemeyer CM, et al. Late manifestation of dyskeratosis congenita presenting as chronic dermal ulcer in a 37-year-old man[J]. J Eur Acad Dermatol Venereol, 2008, 22(7): 897-898.
- [11] Iraj F, Jamshidi K, Pourazizi M, et al. Dyskeratosis congenita without oral involvement: A rare hereditary disease[J]. Oman Med J, 2015, 30(3): 212-215.
- [12] Fernández García MS, Teruya-Feldstein J. The diagnosis and treatment of dyskeratosis congenita: a review[J]. J Blood Med, 2014, 5: 157-167.
- [13] Vannie JB, Sarek G, Boulton SJ. RTEL1: functions of a disease-associated helicase[J]. Trends Cell Biol, 2014, 24(7): 416-425.
- [14] Kropski JA, Loyd JE. Telomeres revisited: RTEL1 variants in pulmonary fibrosis[J]. Eur Respir J, 2015, 46(2): 312-314.
- [15] Newton CA, Batra K, Torrealba J, et al. Telomere-related lung fibrosis is diagnostically heterogeneous but uniformly progressive[J]. Eur Respir J, 2016, 48(6): 1710-1720.
- [16] Stanley SE, Noth I, Armanios M. What the genetics "RTEL"ing us about telomeres and pulmonary fibrosis[J]. Am J Respir Crit Care Med, 2015, 191(6): 608-610.
- [17] Islam A, Rafiq S, Kirwan M, et al. Haematological recovery in dyskeratosis congenita patients treated with danazol[J]. Br J Haematol, 2013, 162(6): 854-856.
- [18] Barbaro P, Vede A. Survival after hematopoietic stem cell transplant in patients with dyskeratosis congenita: Systematic review of the literature[J]. Biol Blood Marrow Transplant, 2016, 22(7): 1152-1158.
- [19] Giri N, Lee R, Faro A, et al. Lung transplantation for pulmonary fibrosis in dyskeratosis congenita: Case report and systematic literature review[J]. BMC Blood Disord., 2011, 11:3.

(本文编辑: 俞燕)

· 消息 ·

“第二届中德儿科高峰论坛暨新生儿临床疑难热点问题研讨会”会议通知

为加强中德儿科学术交流, 推动我国儿科医学事业的蓬勃发展, 提高国内儿科及新生儿科相关疾病诊治的整体水平, 由南方医科大学附属佛山妇幼保健院、德国海德堡大学儿童医院、佛山市医学会儿科分会和广东省健康管理学会儿科学及青少年健康管理专委会在广东省佛山市联合举办“第三届中德儿科高峰论坛暨新生儿临床实践疑难问题共识研讨会”定于2017年5月25日~28日在广东省佛山市隆重召开。本研讨会为国家级继教项目, 将邀请著名国际专家, 德国儿科癌症研究基金会科学委员会主席 Prof. Andreas Eckhard Kulozik、德国海德堡大学儿科医院神经、代谢科主任 Prof. Stefan Koelker、德国海德堡大学儿童医院新生儿科主任 Prof. Johannes Poeschl、德国海德堡大学儿童医院医学博士 Dr. Junmin Fang-Hoffmann、德国海德堡皮肤和变态反应学教授 Dr. Martina Kulozik 等德国专家及王天有、杨健、郭胤仕、蒋莉、尹飞、方峰、王宇清、吴东星、龚四堂、蒋小云、黄穗、沈振宇、许华、苏程、付四毛、高平明、戴怡衡、刘志刚等国内教授进行学术讲座和病例分享, 欢迎儿科同道们踊跃参加。

联系方式: 赵老师 (18038830149), 郑老师 (15813656585); 电话及传真: 0757-82969772; Email: 982438098@qq.com; 登陆 <http://www.fsfy.com> 可下载正式通知。

佛山市妇幼保健院
2017年3月13日