

- 149A(6): 1116-1124.
- [19] Torres F, Barbosa M, Maciel P. Recurrent copy number variations as risk factors for neurodevelopmental disorders: critical overview and analysis of clinical implications[J]. *J Med Genet*, 2016, 53(2): 73-90.
- [20] Sorge G, Sorge A. Epilepsy and chromosomal abnormalities[J]. *Ital J Pediatr*, 2010, 36: 36.
- [21] Epilepsy Phenome/Genome Project Epi4K Consortium. Copy number variant analysis from exome data in 349 patients with epileptic encephalopathy[J]. *Ann Neurol*, 2015, 78(2): 323-328.
- [22] de Kovel CG, Trucks H, Helbig I, et al. Recurrent microdeletions at 15q11.2 and 16p13.11 predispose to idiopathic generalized epilepsies[J]. *Brain*, 2010, 133(Pt 1): 23-32.
- [23] Jähn JA, von Spiczak S, Muhle H, et al. Iterative phenotyping of 15q11.2, 15q13.3 and 16p13.11 microdeletion carriers in pediatric epilepsies[J]. *Epilepsy Res*, 2014, 108(1): 109-116.
- [24] Helbig I, Swinkels ME, Aten E, et al. Structural genomic variation in childhood epilepsies with complex phenotypes[J]. *Eur J Hum Gene*, 2014, 22(7): 896-901.
- [25] Wincent J, Kolbjer S, Martin D, et al. Copy number variations in children with brain malformations and refractory epilepsy[J]. *Am J Med Genet A*, 2015, 167A(3): 512-523.
- [26] Lal D, Ruppert AK, Trucks H, et al. Burden analysis of rare microdeletions suggests a strong impact of neurodevelopmental genes in genetic generalised epilepsies[J]. *PLoS Genet*, 2015, 11(5): e1005226.
- [27] Helbig I, Mefford HC, Sharp AJ, et al. 15q13.3 microdeletions increase risk of idiopathic generalized epilepsy[J]. *Nat Genet*, 2009, 41(2): 160-162.
- [28] Mefford HC, Yendle SC, Hsu C, et al. Rare copy number variants are an important cause of epileptic encephalopathies[J]. *Ann Neurol*, 2011, 70(6): 974-985.
- [29] Poduri A, Sheidley BR, Shostak S, et al. Genetic testing in the epilepsies-developments and dilemmas[J]. *Nat Rev Neurol*, 2014, 10(5): 293-299.
- [30] Avanzini G, Mantegazza M, Terragni B, et al. The impact of genetic and experimental studies on classification and therapy of the epilepsies[J]. *Neurosci Lett*, 2017, S0304-3940(17): 30414-30417.

(本文编辑:俞燕)

·消息·

2017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）来源期刊，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，并获评 2016 中国国际影响力优秀学术期刊。

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。辟有国内外儿科动态、论著（临床研究、疑难病研究、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。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。网站提供全文免费下载。

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