

- coenzyme A hydrolase[J]. *J Biol Chem*, 1996, 271(42): 26430-26434.
- [4] Stiles AR, Ferdinandusse S, Besse A, et al. Successful diagnosis of HIBCH deficiency from exome sequencing and positive retrospective analysis of newborn screening cards in two siblings presenting with Leigh's disease[J]. *Mol Genet Metab*, 2015, 115(4):161-167.
- [5] Soler-Alfonso C, Enns GM, Koenig MK, et al. Identification of HIBCH gene mutations causing autosomal recessive Leigh syndrome: a gene involved in valine metabolism[J]. *Pediatr Neurol*, 2015, 52(3): 361-365.
- [6] Yamada K, Naiki M, Hoshino S, et al. Clinical and biochemical characterization of 3-hydroxyisobutyryl-CoA hydrolase (HIBCH) deficiency that causes Leigh-like disease and ketoacidosis[J]. *Mol Genet Metab Rep*, 2014, 1: 455-460.
- [7] Loupatty FJ, Clayton PT, Ruiter JP, et al. Mutations in the gene encoding 3-hydroxyisobutyryl-CoA hydrolase results in progressive infantile neurodegeneration[J]. *Am J Hum Genet*, 2007, 80(1): 195-199.
- [8] Ferdinandusse S, Waterham HR, Heales SJ, et al. HIBCH mutations can cause Leigh-like disease with combined deficiency of multiple mitochondrial respiratory chain enzymes and pyruvate dehydrogenase[J]. *Orphanet J Rare Dis*, 2013, 8: 188.
- [9] Reuter MS, Sass JO, Leis T, et al. HIBCH deficiency in a patient with phenotypic characteristics of mitochondrial disorders[J]. *Am J Med Genet A*, 2014, 164A(12): 3162-3169.
- [10] Peters H, Ferdinandusse S, Ruiter JP, et al. Metabolite studies in HIBCH and ECHS1 defects: Implications for screening[J]. *Mol Genet Metab*, 2015, 115(4): 168-173.
- [11] Schottmann G, Sarpong A, Lorenz C, et al. A movement disorder with dystonia and ataxia caused by a mutation in the HIBCH gene[J]. *Mov Disord*, 2016, 31(11): 1733-1739.

(本文编辑:俞燕)

·消息·

2018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)、美国 EBSCO、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：ddek@vip.163.com；网址：<http://www.zgddek.com>。

《中国当代儿科杂志》编辑部