

セイ	姓	生物由来	原種学名	一般名	著者名	参考文献	生物由来	原種学名	一般名	著者名	参考文献	生物由来	原種学名	一般名	著者名	参考文献		
田中	章理子	ヒト	ヒトボリオーマウイルス感染	ヒトボリオーマウイルス	PLoS Pathogens 2007; 3: 695–604	急性呼吸器感染症に罹った患者からの呼吸分泌物中に存在する新規のポリオーマウイルスを同定し、WUウイルスと名付けた。WUウイルス遺伝子は5229bpで、Polyomaviridaeファミリーの特徴を持つ。系統遺伝学的分析から、このWUウイルスは、既知の全てのポリオーマウイルスとは異なっていることが明らかとなった。オーストラリア及び米国の急性呼吸器感染症患者2135例中43例からWUウイルスが検出され、地理的に広く分布していることが示唆された。	田中	章理子	ヒトボリオーマウイルス感染	ヒトボリオーマウイルス	PLoS Pathogens 2007; 3: 695–604	急性呼吸器感染症に罹った患者からの呼吸分泌物中に存在する新規のポリオーマウイルスを同定し、WUウイルスと名付けた。WUウイルス遺伝子は5229bpで、Polyomaviridaeファミリーの特徴を持つ。系統遺伝学的分析から、このWUウイルスは、既知の全てのポリオーマウイルスとは異なっていることが明らかとなった。オーストラリア及び米国の急性呼吸器感染症患者2135例中43例からWUウイルスが検出され、地理的に広く分布していることが示唆された。	田中	章理子	ヒトボリオーマウイルス感染	ヒトボリオーマウイルス	PLoS Pathogens 2007; 3: 695–604	急性呼吸器感染症に罹った患者からの呼吸分泌物中に存在する新規のポリオーマウイルスを同定し、WUウイルスと名付けた。WUウイルス遺伝子は5229bpで、Polyomaviridaeファミリーの特徴を持つ。系統遺伝学的分析から、このWUウイルスは、既知の全てのポリオーマウイルスとは異なっていることが明らかとなった。オーストラリア及び米国の急性呼吸器感染症患者2135例中43例からWUウイルスが検出され、地理的に広く分布していることが示唆された。
田中	章理子	ヒト	ヒトボリオーマウイルス感染	ヒトボリオーマウイルス	J Virol 2007; 81: 4130–4136	ヒトの気道からの液体をウイルススクリーニングし、IDボリオーマウイルスと暫定的に名付けた未知のポリオーマウイルスを同定した。このウイルスは、遺伝子のearly領域では、他の腫瘍類のポリオーマウイルスに系統遺伝学的に近縁であるが、late領域では、既知のポリオーマウイルスに対して相同意が少ないamin酸同一性30%未満)。このウイルスは、PCRによって、鼻咽頭吸引物637例中6例(1%)と便液体192例中1例(0.5%)で検出されたが、尿及び血液液体では検出されなかつた。	田中	章理子	ヒトボリオーマウイルス感染	ヒトボリオーマウイルス	J Virol 2007; 81: 4130–4136	ヒトの気道からの液体をウイルススクリーニングし、IDボリオーマウイルスと暫定的に名付けた未知のポリオーマウイルスを同定した。このウイルスは、遺伝子のearly領域では、他の腫瘍類のポリオーマウイルスに系統遺伝学的に近縁であるが、late領域では、既知のポリオーマウイルスに対して相同意が少ないamin酸同一性30%未満)。このウイルスは、PCRによって、鼻咽頭吸引物637例中6例(1%)と便液体192例中1例(0.5%)で検出されたが、尿及び血液液体では検出されなかつた。	田中	章理子	ヒトボリオーマウイルス感染	ヒトボリオーマウイルス	J Virol 2007; 81: 4130–4136	ヒトの気道からの液体をウイルススクリーニングし、IDボリオーマウイルスと暫定的に名付けた未知のポリオーマウイルスを同定した。このウイルスは、遺伝子のearly領域では、他の腫瘍類のポリオーマウイルスに系統遺伝学的に近縁であるが、late領域では、既知のポリオーマウイルスに対して相同意が少ないamin酸同一性30%未満)。このウイルスは、PCRによって、鼻咽頭吸引物637例中6例(1%)と便液体192例中1例(0.5%)で検出されたが、尿及び血液液体では検出されなかつた。
田中	章理子	ヒト	ヒト型クロイツフェルト・ヤコブ病	ヒト型クロイツフェルト・ヤコブ病	PLoS Pathogens 2007; 3: 659–667	経口又は非経口的にスクレイビーを投与したハムスターの皮膚にPPrPScが沈着するかを調べた。経口摂取したハムスターでは発症前にPPrPScが検出され、発症時にはPPrPScの蓄積がみられた。PPrPScは皮膚の角化細胞ではなく神経線維に局在し、皮膚におけるPPrPScの沈着は感覚経路やリンパ組織に依存しなかつた。神経が介在する遠心的な皮膚へのブリオン抗体が示された。更に、スクレイビーに自然感染したヒツジを調べたところ、5頭中2頭の皮膚検体中にPPrPScが検出された。	田中	章理子	ヒト型クロイツフェルト・ヤコブ病	ヒト型クロイツフェルト・ヤコブ病	PLoS Pathogens 2007; 3: 659–667	経口又は非経口的にスクレイビーを投与したハムスターの皮膚にPPrPScが沈着するかを調べた。経口摂取したハムスターでは発症前にPPrPScが検出され、発症時にはPPrPScの蓄積がみられた。PPrPScは皮膚の角化細胞ではなく神経線維に局在し、皮膚におけるPPrPScの沈着は感覚経路やリンパ組織に依存しなかつた。神経が介在する遠心的な皮膚へのブリオン抗体が示された。更に、スクレイビーに自然感染したヒツジを調べたところ、5頭中2頭の皮膚検体中にPPrPScが検出された。	田中	章理子	ヒト型クロイツフェルト・ヤコブ病	ヒト型クロイツフェルト・ヤコブ病	PLoS Pathogens 2007; 3: 659–667	経口又は非経口的にスクレイビーを投与したハムスターの皮膚にPPrPScが沈着するかを調べた。経口摂取したハムスターでは発症前にPPrPScが検出され、発症時にはPPrPScの蓄積がみられた。PPrPScは皮膚の角化細胞ではなく神経線維に局在し、皮膚におけるPPrPScの沈着は感覚経路やリンパ組織に依存しなかつた。神経が介在する遠心的な皮膚へのブリオン抗体が示された。更に、スクレイビーに自然感染したヒツジを調べたところ、5頭中2頭の皮膚検体中にPPrPScが検出された。
田中	章理子	ヒト	FDA/CBER 2000年 11月7日	FDA/CBER 2000年 11月7日	米国血漿由來の第X因子製剤が、1989–2000年に米国で50名以下の患者に使用されたと推定される。モデルを用いたリスク評価の結果、1998年まで第X因子製剤を製造するために使用された血漿プールの1.6%～50%がCJD病原体を含んでいる可能性があつた。しかし、これまで血漿由來製剤の供与を受けた患者において、世界中で一件もvCJDの症例は報告されていない。製造工程におけるvCJD除去、使用量、曝露経路および英国资本DナーのvCJD有病率がリスクに影響を与える重要な因子である。	田中	章理子	FDA/CBER 2000年 11月7日	FDA/CBER 2000年 11月7日	米国血漿由來の第X因子製剤が、1989–2000年に米国で50名以下の患者に使用されたと推定される。モデルを用いたリスク評価の結果、1998年まで第X因子製剤を製造するために使用された血漿プールの1.6%～50%がCJD病原体を含んでいる可能性があつた。しかし、これまで血漿由來製剤の供与を受けた患者において、世界中で一件もvCJDの症例は報告されていない。製造工程におけるvCJD除去、使用量、曝露経路および英国资本DナーのvCJD有病率がリスクに影響を与える重要な因子である。	田中	章理子	FDA/CBER 2000年 11月7日	FDA/CBER 2000年 11月7日	米国血漿由來の第X因子製剤が、1989–2000年に米国で50名以下の患者に使用されたと推定される。モデルを用いたリスク評価の結果、1998年まで第X因子製剤を製造するために使用された血漿プールの1.6%～50%がCJD病原体を含んでいる可能性があつた。しかし、これまで血漿由來製剤の供与を受けた患者において、世界中で一件もvCJDの症例は報告されていない。製造工程におけるvCJD除去、使用量、曝露経路および英国资本DナーのvCJD有病率がリスクに影響を与える重要な因子である。			