

<<青春期疾病>>

图书基本信息

书名：<<青春期疾病>>

13位ISBN编号：9787030209375

10位ISBN编号：7030209370

出版时间：2008-4

出版时间：科学出版社

作者：马尔蒂尼 编

页数：459

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：<http://www.tushu007.com>

<<青春期疾病>>

内容概要

《内分泌疾病百科全书》是国际上第一部有关内分泌疾病的大型百科全书。

它由16位国际顶尖的内分泌学家共同组织和领导全世界约800位知名内分泌学者编写而成，具有很高的学术权威性。

该书内容翔实、丰富，囊括了内分泌疾病方面的近500个条目。

全书共分为十五个主题，每个主题由一名通晓该领域并在其研究中处于领先地位的学者担任副主编，具体负责该大主题编写人员的组织和文章内容的学术审定。

此十五个主题分别为：肾上腺皮质、钙、比较内分泌学、糖尿病、衰老内分泌学、女性生殖内分泌学、胃肠激素、高血压、脂质代谢和动脉粥样硬化、男性生殖内分泌学、神经内分泌学、肽类激素生物合成、垂体疾病、青春期及其相关疾病和甲状腺等。

每个主题之下又细分有多个条目，每个条目自成一篇文章，每篇文章内容均可归属上述十五个主题之一，也可能跨越多个主题。

本书为该系列丛书之一，主要介绍了青春期疾病。

<<青春期疾病>>

作者简介

编者：(英国)马尔蒂尼

<<青春期疾病>>

书籍目录

Adrenarche , Premature(肾上腺功能早现)Agonadism , Male and Female(男性和女性无性腺症)Androgens , Gender and Brain Differentiation(雄激素 , 性别和脑分化) Anorexia Nervosa(神经性厌食)Auxology , Childhood(JL童发育学)Bardet Biedl Syndrome(Bardet-Biedl综合征)Beckwith-Wiedemann Syndrome(BWS , Beckwith Wiedemann综合征) Body Composition During Growth(生长中的机体组成)Body Proportions(身体比例)Childhood Cancer , Endocrine Effects of(儿童癌症的内分泌效应)Congenital Adrenal Hyperplasia , Prenatal Diagnosis and Therapy(先天性肾上腺增生症的产前诊断与治疗)Congenital Lipoid Adrenal Hyperplasia(先天性类脂质性肾上腺增生症)Constitutional Delay of Growth and Puberty(CDGP , 生长及青春期体质性延迟)Craniopharyngiomas(颅咽管瘤)Delayed Puberty and Hypogonadism , Female(女性青春期延迟及性腺功能减退)Delayed Puberty and Hypogonadism , Male(男性青春期延迟及性腺功能减退)Delayed Puberty , Male(男性青春期延迟)Eating Disorders and the Reproductive Axis(进食障碍及生殖轴)Feto—Placental Unit(胎儿—胎盘单位)Gender Assignment and Psychosocial Management(性别分配与心理治疗)Genes and Gene Defects Affecting Gonadal Development and Sex Determination(影响性腺发育和性别决定的基因及基因缺陷)Gigantism : Excess of Growth Hormone(巨人症 : 生长激素分泌过多)Growth and Chronic Disease(生长与慢性疾病)Growth and Glucocorticoids(生长与糖皮质激素)Growth Hormone(GH , 生长激素)Growth Hormone-Binding Proteins(生长激素结合蛋白)Growth Hormone Deficiency , Genetic(遗传性生长激素不足)Growth Hormone Insensitivity(生长激素不敏感)Growth , Normal Patterns and Constitutional Delay(正常生长模式和体质性生长延迟)Hamartoma , Pituitary(垂体错构瘤)11B-Hydroxylase Deficiency(11-羟化酶缺乏症)21-Hydroxylase Deficiency , Classical(经典21-羟化酶缺乏症)21-Hydroxylase Deficiency , Genetics of(21-羟化酶缺乏症的遗传学)17a—Hydroxylase / 17 , 20—Lyase Deficiency(17-羟化酶 / 17 , 20-裂解酶缺乏症)3 β -Hydroxysteroid Dehydrogenase Deficiency(3-羟基类固醇脱氢酶缺乏症)Hyperthyroidism , Childhood and Adolescence(JL童及青少年甲状腺功能亢进症)Hypothalamic Hypogonadism(下丘脑性性腺功能减退症)Hypothyroidism , Congenital , Long—Term Follow-Up(先天性甲状腺功能减退症的长期随访)Hypothyroidism , Congenital , Screening Programs(先天性甲状腺功能减退症的筛j流程)Intrauterine Growth Retardation(宫内生长迟滞)Kallmann ' s Syndrome and Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism(Kallmann综合征和特发性低促性腺激素性性腺功能减退症)Klinefelter ' s Syndrome(克氏综合征)Langerhans Cell Disease(朗格汉斯细胞疾病)McCune-Albright Syndrome(McCune-Albright综合征)Melatonin(褪黑素)Neurofibromatosis(多发性神经纤维瘤)Newborn Ambiguous Genitalia Management(新生儿两性畸形的处理)Noonan Syndrome(努南综合征)Obesity , Childhood and Adolescence(JL童期和青春期肥胖)Pituitary Gland : Growth and Growth Failure(垂体 : 生长与生长障碍)Postnatal Non-Endocrine Overgrowth(出生后非内分泌性过度生长)Postnatal Normal Growth and Its Endocrine Regulation(出生后正常生长及其内分泌调节)Prader-willi Syndrome(Prader-willi综合征)Precocious Puberty , Central(Female)(女性中枢性性早熟)Precocious Puberty , Central(Male)(男性中枢性性早熟)Precocious Puberty , Gonadotropin—Independent(非促性腺激素依赖型性早熟)Pseudoprecocious Puberty , Female(女性假性性早熟)Pseudoprecocious Puberty , Male(男性假性性早熟)Puberty , Male : Mechanisms of Onset and Progression(男性青春期开始和发育的机制 : Physical Activity and Growth(青春期 : 体育活动与发育)Sexual Maturation , Female(女性性成熟)Sexual Maturation , Male(男性性成熟)Short Stature and Chromosomal Abnormalities(身材矮小症和染色体异常)SHOX Disorders(5HOX基因缺陷)Skeletal Development(骨骼发育)Skeletal Development During Childhood and Adolescence(JL童期和青春期的骨骼发育)Thalassemia , Endocrine Sequelae(地中海贫血与内分泌后遗症)Turner Syndrome(特纳综合征)Undescended Testes(睾丸未降)总目录

<<青春期疾病>>

编辑推荐

《青春期疾病》由科学出版社出版。

<<青春期疾病>>

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问:<http://www.tushu007.com>