

## Newブックリーダーとは:

Books@Ovid でご利用いただけるようになった新しいブックリーダーは、世界をリードする学術出版社が刊行する、研究から臨床まで医学分野を幅広く網羅する電子ブックへのアクセスを備えたユーザーフレンドリーなソリューションです。

強化されたブックリーダーの機能:

- 読書ビュー、検索、電子ブック内のナビゲーション、個人に合わせたカスタマイズなどをアップデートしました。
- 様々な機器および端末に最適化されたエクスペリエンスを提供します。ユーザーがどんな端末を使用しているかに関わらず、機器の画面に合わせて表示調整されます。
- リーダービューで、タイトル内の関連情報が検索できるようになりました。
- 目次のリンクから、チャプターや付録などタイトル内の特定のセクションに直接遷移できるようになりました。
- ユーザーの好みにあわせて、背景、文字色、文字サイズ、間隔、画面上の文字配置が調整できます。
- 臨床分野の主要電子ブックを含む、12,500 タイトル超の電子ブック最新版を順次搭載。ブックリーダー対応のタイトルリストは [こちら](#) をご参照ください。

## Newブックリーダーのメイン画面:

 フル画面表示

 ページナビゲーション

 目次やコンテンツ

 ブック検索

 引用

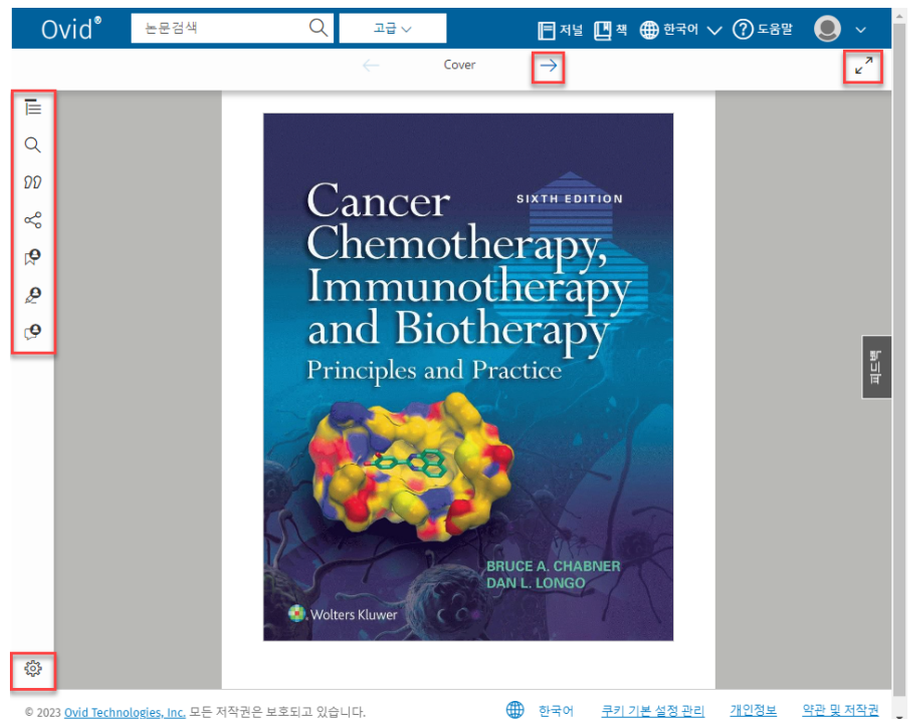
 章・ブックシェア

 ブックマーク

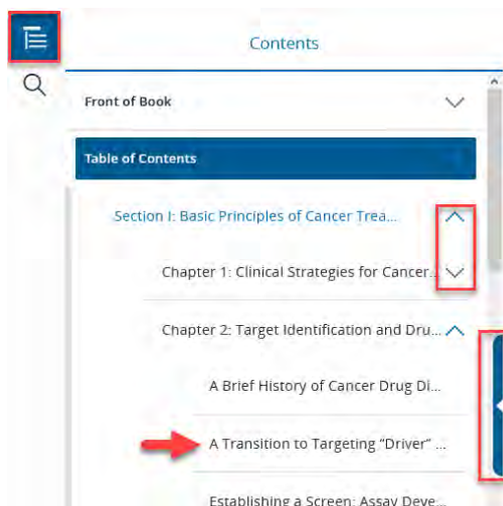
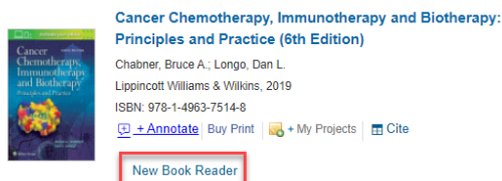
 ハイライト

 ノート

 テキスト設定



Ovid プラットフォームから「New Book Reader」のリンクをクリックします。



## 目次やコンテンツ:

 コンテンツを開く

 コンテンツを閉じる

 コンテンツを非表示

★コンテンツを選択すると、コンテンツはメイン画面に表示されます。

## コンテンツ表示 :

many other oncogenic drivers. Specificity of inhibitors for specific oncogenic proteins has been a recurrent challenge, as many of the drugs in current clinical practice have multiple sites of action, leading both to additional antitumor uses, but also to toxicities (see Table 2.1). Since there is high homology of the ATP binding sites of subset of receptor tyrosine kinases (Fig. 2.6) toxicities to (Print pagebreak 24) (Print pagebreak 25) (Print pagebreak 26) skin and GI epithelium are common side effects for compounds of this class. However, it has been possible to synthesize drugs highly specific for a single, specific target unique to cancer cells, as for example osimertinib, a highly active and specific inhibitor of the T790M mutant EGFR gene. It is 100-fold more potent against the mutant enzyme as compared to the wild-type EGFR.

ナビゲーション  
 章のPDFダウンロード  
 章の画像  
 ブック内のリンク  
 (Fig. 2.6)

★画像を選択しますと、全画面表示になります。画像の個別ダウンロードが可能です。

## コンテンツ検索 :

imatinib binding

Induction of microsomal metabolism by phenytoin or phenobarbital accelerates the clearance of irinotecan, paclitaxel, vincristine, and imatinib.

cancer drug may be modulated by a second agent that has no antitumor activity in its own right, but that enhances the intracellular activation or target binding

tetrahydrofolate), which itself has no cytotoxic effect but which, when converted to the active cofactor N-5,10-methylenetetrahydrofolic acid, enhances the binding

★検索結果を選択しますと、直接ブックコンテンツに移動されます。

## テキスト設定 :

読者の設定

Tr ————— Tr

整列する [ ] [ ] [ ] [ ]

フォント Default

行間スペース [ ] [ ] [ ]

モード Tr Tr Tr

余白 [ ] [ ] [ ]

スクロールビュー オフ  オン

デフォルトにリセットする

大きさの調整  
 調整の調整  
 フォントの調整  
 行間隔の調整  
 背景の調整  
 マージンの調整  
 スクロールの調整  
 デフォルトの再設定

★テキスト設定から、ご希望のテキスト表示の設定ができます。

お問い合わせ  
**Wolters Kluwer | ウォルターズ・クルワー**  
 TEL : 03-5427-1950  
 Email : [ovid-japan@wolterskluwer.com](mailto:ovid-japan@wolterskluwer.com)  
 各種資料・講習会ビデオなどはこちらから  
**Ovid リソースセンター**  
<https://access.ovid.com/training/ja/>

Ovid® リソースセンター

電子ジャーナル  
 データベース  
 電子ブック  
 Ovid® Discovery  
 Ovid® 検索ツール  
 フィールド・ガイド  
 「エビデンス」  
 解剖学  
 図書館リソース

Ovid® Databases  
 クイック・レファレンス・カード & 講習ビデオ  
 以下のクイック・レファレンス・カードをダウンロードできます。

Ovid® Platform [Ovid® タムプラットフォーム]  
 Ovid® Term Finder [Ovid® タムファイnder]  
 Ovid® Search Starter [Ovid® 検索シスター]

PDFをダウンロード