

Ⅲ. 研究成果の刊行に関する一覧表

研究成果の刊行に関する一覧表

書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の編集者名	書籍名	出版社名	出版地	出版年	頁
加我牧子	子どもの言語発達	加我牧子	小児のことばの障害	医歯薬出版	東京	2000	1-30

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	頁	出版年
Kaga M	Language Disorders in Landau-Kleffner Syndrome	J Child Neurol	14	118-122	1999
Kaga M, Shindo M, Kaga K	Long -Term Follow-Up of Auditory Agnosia as s Sequel of Herpes Encephalitis in a Child	J Child Neurol	15	626-629	2000
Kon K, Inagaki M, Kaga M	Developmental changes of distortion product and transient evoked otoacoustic emissions in different age groups.	Brain Dev	22	41-46	2000
Kon K, Inagaki M, Kaga M, Sasaki M, Hanaoka S	Otoacoustic emission in patients with neurological disorders who have auditory brainstem response abnormality.	Brain Dev	22:	327-335	2000
加我牧子	難聴のハイリスクと病態中枢性難聴	JOHNS	16-11	1721-24	2000
杉江秀夫	発達障害児が在籍する保育・教育機関と医療機関の連携—医療情報取り扱いについて—	日本小児科学会雑誌	104-2	292	2000

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	頁	出版年
杉江秀夫	自閉症障害児における fluvoxamine (選択的セロトニン再取り組み阻害剤)の臨床効果	脳と発達	33		2001
Tsukamoto H, Yamamoto T, Nishigaki T, Sakai N, Nanba E, Ninomiya H, Ohno K, Inui K, Okada S	SSCP analysis by RT-PCR for the prenatal diagnosis of Niemann-Pick disease type C.	Prenatal Diagnosis	21	55-57	2001
Kato M, Nanba E, Akaboshi S, Shiihara T, Ito A, Honma T, Tsuburaya K, Hayasaka K	Sonic hedgehog signal peptide mutation in a patient with holoprosencephaly.	Annals of Neurology	47	514-516	2000
Ikebuchi M, Yamamoto T, Chikumi H, Tanaka Y, Nanba E, Kuroda H, Ohgi S	The Arg1075His substitution in the FBN1 gene is clinically innocent for Marfan syndrome.	Human Mutation	15	298	2000

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	頁	出版年
Nagata K, Yamamoto T, Chikumi H, Ikeda T, Yamamoto H, Hashimoto K, Yoneda K, Nanba E, Ninomiya H, Ishitobi K	A novel interstitial deletion of KAL1 in a Japanese family with Kallmann syndrome.	J Human Genetics	45	237- 240	2000
Pipo JR, Yamamoto T, Takeda H, Maegawa S, Nanba E, Ninomiya H, Ohno K, Takeshita K	Two novel serine repeat length polymorphisms (1043insS and 1043insSS) at exon 23 of the TSC1 gene.	Hum Mutation	16	375	2000
Tanaka Y, Suzuki Y, Shimozawa N, Nanba E, Kondo N	Congenital myotonic dystrophy: report of paternal transmission.	Brain & Development	22	132-1 34	2000

20000302

以降のページは雑誌／図書等に掲載された論文となりますので
「研究成果の刊行に関する一覧表」をご参照ください。