

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Nishimura A, <u>Hiraki Y</u> , Shimoda H, Nishimura G, Tadaki H, Tsurusaki Y, Miyake N, Saito H, Matsumoto N.	De novo deletion of 1q24.3-q31.2 in a patient with severe growth retardation.	<i>Am J Med Genet A</i>	152A (5)	1322-1325	2010
<u>Hiraki Y</u> , Nishimura A, Hayashidani M, Terada Y, Nishimura G, Okamoto N, Nishina S, Tsurusaki Y, Doi H, Saito H, Miyake N, Matsumoto N.	A de novo deletion of 20q11.2-q12 in a boy presenting with abnormal hands and feet, retinal dysplasia, and intractable feeding difficulty.	<i>Am J Med Genet A</i>	155	409-414	2011

雑誌（和文）

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
<u>片上秀喜</u>	成長ホルモン放出ホルモン (GHRH). 広範囲 血液, 尿化学検査, 免疫学的検査	日本臨牀	68 増(7)	193-199	2010
<u>水野誠司</u> , 西恵理子	形態異常の記載法 - 写真と用語の解説 - 外耳	小児内科	42	1316-1338	2010
宮島雄二, 北瀬悠磨, <u>水野誠司</u> , 堺 温哉, 松本直通, 小川昭正	Marfan症候群に合併した小児急性リンパ性白血病	臨床血液	52	28-31	2010
中村みほ, <u>水野誠司</u> , 熊谷俊幸	Williams症候群における視空間認知障害に対応した書字介入法の検討	脳と発達	42	353-358	2010
<u>黒澤健司</u>	神経線維腫症1型における分子細胞遺伝学的スクリーニング	日レ病会誌	1	35-37	2010
<u>黒澤健司</u>	細胞遺伝学的診断のアルゴリズム	日本臨牀	68	170-176	2010
<u>黒澤健司</u>	外表奇形	小児内科	42	1123-1125	2010
<u>黒澤健司</u> (訳)	形態異常の記載法_写真と用語の解説 鼻と人中	小児内科	42	1298-1315	2010
<u>黒澤健司</u>	診断へのアプローチ 臨床症状	小児内科	42	1143-1145	2010
<u>小崎里華</u>	発生遺伝学と先天異常	遺伝子診療学	68	33-37	2010
<u>小崎里華</u>	口唇、口、口腔領域	小児内科	42	1339-1355	2010

