

英文総説

著者名	論文題名	雑誌名	巻	頁	出版西暦
Kikkawa Y, Seki Y, Okumura K, Oshiba Y, Miyasaka Y, Suzuki S, Ozaki M, Matsuoka K, Noguchi Y, Yonekawa H	Advantages of Using the Mouse to Model Human Hearing Impairment	<i>Experimental Animals</i>	61	85-98	2012

邦文原著・症例報告

著者名	論文題名	雑誌名	巻	ページ	出版年	GRANTへの謝辞の有無
野口佳裕, 伊藤 卓, 川島慶之, 西尾綾子, 本田圭司, 喜多村 健	前庭水管拡大症を伴うSLC26A4, ATP6V1B1, SIX1変異例の聴平衡覚所見の検討	<i>Equilibrium Research</i>			印刷中	有
野口佳裕, 高橋正時, 榎山直子, 杉本太郎, 喜多村 健	正円窓小窩, 内耳道への進展を認めた迷路内神経鞘腫の1例	日本耳鼻咽喉科学会会報	115	687-692	2012	無

邦文総説

著者名	論文題名	雑誌名	巻	頁	出版西暦
野口佳裕, 柳下和慶	急性感音難聴に対する高気圧酸素治療	<i>JOHNS</i>	28	759-762	2012
野口佳裕	【難聴診療NAVI】(5) 遺伝性難聴	耳鼻咽喉科・頭頸部外科	84	55-59	2012
野口佳裕	トピックス メニエール病と遺伝子	<i>Equilibrium Research</i>	71	247-251	2012
喜多村 健, 野口佳裕	【耳鼻咽喉科疾患と遺伝子】めまい・平衡障害と遺伝子	耳鼻咽喉科・頭頸部外科	84	893-899	

森田啓行

英文原著・症例報告

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年	GRANTへの謝辞の有無
Morita H, Nagai R.	Pharmacogenetic guidance for antiplatelet treatment.	<i>Lancet</i>	380	725	2012	無

英文総説

著者名	論文題名	雑誌名	巻	頁	出版西暦
Morita H.	Human genomics in cardiovascular medicine; implications and perspectives.	<i>Circ J</i>		PMID23470884	2013

邦文原著・症例報告

著者名	論文題名	雑誌名	巻	ページ	出版年	GRANTへの謝辞の有無
森田啓行, 山田奈美恵, 小室一成	肥大型心筋症の遺伝子診断：推進に向けての方策	日本内科学会雑誌		印刷中	2013	有

邦文総説

著者名	論文題名	雑誌名	巻	頁	出版西暦
森田啓行	心肥大症例に認められる遺伝子異常	循環器内科	71	554-558	2012

小崎健次郎

英文原著・症例報告

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Takenouchi T, Nishina S, Kosaki R, Torii C, Furukawa R, Takahashi T, Kosaki K.	Concurrent deletion of BMP4 and OTX2 genes, two master genes in ophthalmogenesis.	<i>Eur J Med Genet</i>	56(1)	50-53	2013
Nishina S, Kosaki R, Yagihashi T, Azuma N, Okamoto N, Hatsukawa Y, Kurosawa K, Yamane T, Mizuno S, Tsuzuki K, <u>Kosaki K.</u>	Ophthalmic features of CHARGE syndrome with CHD7 mutations.	<i>Am J Med Genet A</i>	158(3)	514-518	2012
Takenouchi T, Nakazawa M, Kanemura Y, Shimozato S, Yamasaki M, Takahashi T, <u>Kosaki K.</u>	Hydrocephalus with Hirschsprung disease: severe end of X-linked hydrocephalus spectrum.	<i>Am J Med Genet A</i>	158(4)	812-5	2012
Tanaka R, Takenouchi T, Uchida K, Sato T, Furukushima H, Yoshihashi H, Takahashi T, Tsubota K, <u>Kosaki K.</u>	Congenital corneal staphyloma as a complication of Kabuki syndrome.	<i>Am J Med Genet A</i>	158(8)	2000-2002	2012
Yagihashi T, <u>Kosaki K.</u> , Okamoto N, Mizuno S, Kurosawa K, Takahashi T, Sato Y, Kosaki K.	Age-dependent change in behavioral feature in Rubinstein-Taybi syndrome.	<i>Congenit Anom</i>	52(2)	82-86	2012

Takenouchi T, Enomoto K, Nishida T, Torii C, Okazaki T, Takahashi T, <u>Kosaki K.</u>	12q14 microdeletion syndrome and short stature with or without relative macrocephaly.	<i>Am J Med Genet A</i>	158A(10)	2542-4	2012
Takenouchi T, Okuno H, Kosaki R, Ariyasu D, Torii C, Momoshima S, Harada N, Yoshihashi H, Takahashi T, Awazu M, <u>Kosaki K.</u>	Microduplication of Xq24 and Hartsfield syndrome with holoprosencephaly, ectrodactyly, and clefting.	<i>Am J Med Genet A</i>	58A(10)	2537-41.	2012
Takenouchi T, Yagihashi T, Tsuchiya H, Torii C, Hayashi K, Kosaki R, Saitoh S, Takahashi T, <u>Kosaki K.</u>	Tissue-limited ring chromosome 18 mosaicism as a cause of Pitt-Hopkins syndrome.	<i>Am J Med Genet A</i>	158A(10)	2621-3	2012

青木正志

英文原著・症例報告

発表者氏名	論文タイトル名	雑誌名	巻号	ページ	出版年	GRANTへの謝辞の有無
Takahashi T, Aoki M, Suzuki N, Tateyama M, Yaginuma C, Sato H, Hayasaka M, Sugawara H, Ito M, Abe-Kondo E, Shimakura N, Ibi T, Kuru S, Wakayama T, Sobue G, Fujii N, Saito T, Matsumura T, Funakawa I, Mukai E, Kawanami T, Morita M, Yamazaki M, Hasegawa T, Shimizu J, Tsuchi S, Kuzuhara S, Tanaka H, Yoshioka M, Konno H, Onodera H, Itoyama Y.	Clinical features and a mutation with late onset of limb girdle muscular dystrophy 2B	<i>J Neurol Neurosurg Psychiatr</i>	84	433-40	2013	無

