

2012

- [13] 宇佐美真一：両側性特発性感音難聴
JOHNS 28: 775-778. 2012
- [14] 宇佐美真一：残存聴力活用型人工内耳
(EAS: electric acoustic stimulation)
～低侵襲手術、聴力保存成績、術後聴取能、遺伝的背景について～ 耳鼻臨床
132: 3-12. 2012
- [15] 宇佐美真一編 「きこえと遺伝子 2—
難聴の遺伝子診断 ケーススタディ集
一」 金原出版（東京都） 2012
- [16] Shiiba K, Shindo S, Ikezono T,
Sekine K, Matsumura T, Sekiguchi S,
Yagi T, Okubo K. Cochlin expression in
the rat perilymph during postnatal
development. Acta Otolaryngol. 2012
Nov;132(11):1134-9.
- [17] 福田 潤弥, 合田 正和, 藤本 知佐, 池園 哲郎, 中川 尚志, 日比野 浩, 北村 嘉章, 阿部 晃治, 田村 公一, 武田 憲：昭 Perilymphatic oozing が疑われた CTP 陽性の耳性髄液漏症例 Otology Japan 22 卷 3 号 Page274-279
- [18] 新藤 晋, 池園 哲郎：疾患と病態生理 外リンパ瘻 JOHNS(0910-6820)28 卷 5 号 Page823-826
- [19] Taiji H, Morimoto N, Matsunaga T.
Unilateral cochlear nerve hypoplasia
in children with mild to moderate
hearing loss. Acta Otolaryngol.
2012;132(11):1160-7
- [20] Matsunaga T, Mutai H, Kunishima S,
Namba K, Morimoto N, Shinjo Y,

- Arimoto Y, Kataoka Y, Shintani T,
Morita N, Sugiuchi T, Masuda S,
Nakano A, Taiji H, Kaga K. A
prevalent founder mutation and
genotype–phenotype correlations of
OTOF in Japanese patients with
auditory neuropathy. Clin Genet
2012;82:425-432
- [21] Minami SB, Masuda S, Usui S,
Mutai H, Matsunaga T. Comorbidity
of *GJB2* and *WFS1* mutations in one
family. Gene. 2012;501(2):193-197.
Erratum in: Gene. 2012;504(2):313.
- [22] Sun G, Fujii M, Matsunaga T.
Functional Interaction between
Mesenchymal Stem Cells (MSCs) and
Spiral Ligament Fibrocytes (SLFs). J
Neurosci Res 2012 90(9):1713-22.
- [23] Namba K, Mutai H, Kaneko H,
Hashimoto S, Matsunaga T. In silico
modeling of the pore region of a
KCNQ4 missense mutant from a
patient with hearing loss. BMC
Research Notes 2012 Mar 15;5:145
- [24] Fujinami Y, Mutai H, Mizutari K,
Nakagawa S, Matsunaga T. A novel
animal model of hearing loss caused
by acute endoplasmic reticulum stress
in the cochlea. J Pharmacol Sci
118,363-372:2012
- [25] 仲野敦子、有本友季子、松永達雄、工
藤典代: Otoferlin 遺伝子変異が確認された小兒難聴症例の検討 Otol Jpn

22(1):47-52, 2012

- [26] 仲野敦子、有本有季子、松永達雄、工藤典代: 側頭骨 CT で両側蝸牛神經管狭窄を認めた小児難聴症例の検討. 日耳鼻会報 115(9)849-854,2012
- [27] Sumi T, Watanabe I, Tsunoda A, Nishio A, Komatsuzaki A, Kitamura K: Longitudinal study of 29 patients with Meniere's disease with follow-up of 10 years or more. Acta Otolaryngol 132: 10-5, 2012
- [28] Takahashi N, Tsunoda A, Shirakura S, Kitamura K: Anatomical feature of the middle cranial fossa in fetal periods: possible etiology of superior canal dehiscence syndrome. Acta Otolaryngol. 2011 Dec 27. [Epub], Acta Otolaryngol 132: 385-90, 2012
- [29] Kato T, Nishigaki Y, Noguchi Y, Fuku N, Ito T, Mikami E, Kitamura K and Tanaka M: Extended screening for major mitochondrial DNA point mutations in patients with hereditary hearing loss. J Hum Genet 2012
- [30] Kato T, Fuku N, Noguchi Y, Murakami H, Miyachi M, Kimura Y, Tanaka M and Kitamura K: Mitochondrial DNA haplogroup associated with hereditary hearing loss in a Japanese population. Acta Otolaryngol. 132: 1178-82, 2012
- [31] Yamasoba T, Miller JM, Ulfendal M, Altschuler RA. Frontier in the treatment of hearing loss. LePrell CG, Henderson D, Fay RR, Popper AN (eds) *Noise-induced hearing loss: Scientific advances*. Springer Handbook of Auditory Research 40. pp. 339-367, 2012.
- [32] Yoshida H, Takahashi H, Kanda Y, Usami S. Long term speech perception after cochlear implant in pediatric patients with *GJB2* mutations. Auris Nasus Larynx 40(5): 435-439. 2013
- [33] Ganaha A, Kaname T, Yanagi K, Naritomi K, Tono T, Usami S, Suzuki M. Pathogenic substitution of IVS15+5G>A in *SLC26A4* in patients of Okinawa Islands with enlarged vestibular aqueduct syndrome or Pendred syndrome. BioMed Central 14(56): 2-10. 2013
- [34] Naito T, Nishio S, Iwasa Y, Yano T, Kumakawa K, Abe S, Ishikawa K, Kojima H, Namba A, Oshikawa C, Usami S. Comprehensive Genetic Screening of *KCNQ4* in a Large Autosomal Dominant Nonsyndromic Hearing Loss Cohort: Genotype-Phenotype Correlations and a Founder Mutation. PLoS ONE 8(5): e63231. 2013
- [35] Miyagawa M, Naito T, Nishio S, Kamatani N, Usami S. Targeted exon sequencing successfully discovers rare causative genes and clarifies the

- molecular epidemiology of Japanese deafness patients. PLoS ONE 8(8): e71381. 2013
- [36] Miyagwa M, Nishio S, Ikeda T, Fukushima K, Usami S. Massively parallel DNA sequencing successfully identifies new causative mutations in deafness genes in patients with cochlear implantation and EAS. PLoS ONE 8(10): e75793. 2013
- [37] Iwasa Y, Nishio S, Yoshimura H, Kanda Y, Kumakawa K, Abe S, Naito Y, Nagai K, Usami S. *OTOF* mutation screening in Japanese severe to profound recessive hearing loss patients. BMC Med Genet 14(1): 95. 2013
- [38] Yano T, Ichinose A, Nishio S, Kobayashi Y, Sato H, Usami S. A Novel Mutation of *MYO15A* Associated with Hearing Loss in a Japanese Family. J Clin Case REP 3(12):2-4. 2013
- [39] 西尾信哉、宇佐美真一 難聴の遺伝子診断と次世代シーケンス解析. 医学のあゆみ 245(5): 393-400. 2013
- [40] Yano T, Nishio S, Usami S, deafness gene study consortium. Frequency of mitochondrial mutation in non-syndromic hearing loss as well as possibly responsible variants found by whole mitochondrial genome screening. J Hum Genet 59: 100-106. 2014
- [41] Yoshimura Y, Iwasaki S, Nishio S, Kumakawa K, Tono T, Kobayashi Y, Sato H, Nagai K, Ishikawa K, Ikezono T, Naito Y, Fukushima K, Oshikawa C, Kimitsuki T, Nakanishi H, Usami S. Massively Parallel DNA Sequencing Facilitates Diagnosis of Patients with Usher Syndrome Type 1 PLoS ONE 9: e90688. 2014
- [42] Yoshimura H, Takumi Y, Nishio S, Suzuki N, iwasa Y, Usami S. Deafness Gene Expression Patterns in the Mouse Cochlea Found by Microarray Analysis. PLoS ONE 9:e92547. 2014
- [43] Ishikawa K, Naito T, Nishio S, Iwasa Y, Nakamura K, Usami S, Ichimura K. A Japanese family showing high-frequency hearing loss with *KCNQ4* and *TECTA* mutations. Acta Otolaryngol 2014 in press.
- [44] Miyagawa M, Nishio S, Usami S. Mutation spectrum and genotype-phenotype correlation of hearing loss patients caused by *SLC26A4* mutations in the Japanese: a large cohort study. J Hum Genet 2014 in press.
- [45] Kimura Y, Kubo S, Koda H, Shigemoto K, Sawabe M, Kitamura K. RNA analysis of inner ear cells from formalin fixed paraffin embedded (FFPE) archival human temporal bone section using laser microdissection. A

- technical report. Hear Res 302:26-31, 2013
- [46] Nishio A, Noguchi Y, Sato T, Naruse T, Kimura A, Takagi A, Kitamura K. A DFNA5 Mutation Found in Japanese Families with Autosomal Dominant Hereditary Hearing Loss. Ann Hum Genet(in press)
- [47] 本田圭司、野口佳裕、加藤智史、奥野秀次、喜多村 健：網羅的解析により診断された耳小骨奇形を合併したミトコンドリア 3243 変異例. Otol Jpn 23:227-32, 2013
- [48] 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. Equilibrium Res 72:97-106, 2013
- [49] Ito T, Li X, Kurima K, Choi BY, Wangemann P, Griffith AJ.: SLC26A4-insufficiency causes fluctuating hearing loss and stria vascularis dysfunction. Neurobiol Dis. 2014(in press).
- [50] Ito T, Choi BY, King KA, Zalewski CK, Muskett J, Chattaraj P, Shawker T, Reynolds JC, Butman JA, Brewer CC, Wangemann P, Alper SL, Griffith AJ.: SLC26A4 genotypes and phenotypes associated with enlargement of the vestibular aqueduct. Cell Physiol Biochem. 2011;28:545-52.
- [51] Choi BY, Kim HM, Ito T, Lee KY, Li X, Monahan K, Wen Y, Wilson E, Kurima K, Saunders TL, Petralia RS, Wangemann P, Friedman TB, Griffith AJ.: Mouse model of enlarged vestibular aqueducts defines temporal requirement of Slc26a4 expression for hearing acquisition. J Clin Invest. 2011 Nov;121:4516-25.
- [52] 熊川孝三、三澤建、松田絵美、真岩智道、鈴木久美子、加藤央、武田英彦：新生児聴覚スクリーニングの偽陽性率を減らすための試行制度の検討.Audiology Japan 56:163-170, 2013.
- [53] 三澤建、熊川孝三、加藤央、武田英彦：人工内耳埋め込み術を施行した蝸牛型耳硬化症および van der Hoeve 症候群の長期成績と当院における治療戦略.Otol Japan 23:841-87, 2013.
- [54] 今井直子、熊川孝三、安達のどか、浅沼総、大橋博文、坂田英明、山唄達也、宇佐美真一:GJB2 変異例における進行性難聴の特徴と遺伝子型の検討.小児耳鼻咽喉科 34:352-359, 2013.
- [55] 新藤 晋, 杉崎 一樹, 伊藤 彰紀, 柴崎 修, 水野 正浩, 松田 帆, 井上 智恵, 加瀬 康弘, 池園 哲郎: 新しい半規管機能検査法 –video Head Impulse Test– Equilibrium Research 73(1) 2014 in press.
- [56] 池園 哲郎: 難治性めまいへのアプローチ 外リンパ瘻 診断基準の改定と臨床所見の特徴 Equilibrium

- Research 72(4):215-221 2013.08
- [57] 池園哲郎 : 【耳鼻咽喉科領域の外傷】外傷性外リンパ瘻 ENTOMI 155:17-22 2013.07
- [58] 池園哲郎: 外リンパ瘻 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 85(5):242-247, 2013.4
- [59] Nishiyama N, Kawano A, Kawaguchi S, Shirai K, Suzuki M: Cochlear implantation in a patient with Epstein syndrome. Auris Nasus Larynx 40:409-412, 2013
- [60] Ikeya J, Kawano A, Nishiyama N, Kawaguchi S, Hagiwara A, Suzuki M: Long-term complications after cochlear implantation. Auris Nasus Larynx 40: 525-529, 2013
- [61] 河野 淳, 西山信宏, 河口幸江, 白井 杏湖, 富澤文子, 芥野由美子, 野波尚子, 鈴木 嘉, 斎藤友介 : 0歳時受診難聴児の現状と対応—聴覚・人工内耳センター開設3年間の経過. Audiology Japan 56: : 73-81, 2013
- [62] Kaga K: Vertigo and Balance Disorders in Children. Springer, Germany, 2014.2
- [63] Kaga K, Asato H(Ed): Microtia and Atresia Combined Approach by Plastic and Otologic Surgery. KARGER, Switzerland, 2013
- [64] 加我君孝編 : 新生児・幼小児の難聴. 診断と治療社、東京、2014.2
- [65] Minami S, Kaga K, Matsunaga T, et al : GJB2-associated hearing loss undetected by hearing screening of newborns. Gene 2013; 532:41-45
- [66] 木戸口正典、南修司郎、竹腰英樹、加我君孝 : 鼓室に逸脱する内頸動脈走行異常を合併する人工内耳手術の経験. Otology Japan 2013.7.25; 23(3):243-247
- [67] 加我君孝、新正由紀子、関口香代子、内山勉、坂田英明 : 新生児聴覚スクリーニング. 日本マスクリーニング学会誌 2013.6.1 ; 23(1) : 25-38
- [68] 加我君孝 : 新生児聴覚スクリーニングと小児の人工内耳と脳の可塑性. コミュニケーション障害学 日本コミュニケーション障害学会 2013;30(3):171-177
- [69] 加我君孝編 : 新生児・幼小児の耳音響放射と ABR. 診断と治療社、東京、2012
- [70] 加我君孝編 : 新耳鼻咽喉科学. 南山堂、東京、2013.1
- [71] 加我君孝、竹腰英樹、加地展之、朝戸 裕貴 : 両側小耳症・外耳道閉鎖症に対する手術—2つの耳の形と機能を再建する一. 都耳鼻会報 2012, No.138, pp50-56
- [72] 増田毅、加我君孝 : 両側内耳奇形児の平衡機能と運動の発達について. Equilibrium Res.2012、 71(4):270-75
- [73] 加我君孝 : 中耳・内耳・中枢聴覚伝導路の発達. チャイルドヘルス 2012, 15(10):696-700
- [74] Mutai H, Suzuki N, Shimizu A, Torii C, Namba K, Morimoto N, Kudoh J, Kaga K, Kosaki K, Matsunaga T. Diverse spectrum of rare deafness

- genes underlies early-childhood hearing loss in Japanese patients: A cross-sectional, multi-center next-generation sequencing study. *Orphanet J. Rare Dis.* 2013;8(1):172
- [75] Minami SB, Mutai H, Nakano A, Arimoto Y, Taiji H, Morimoto N, Sakata H, Adachi N, Masuda S, Sakamoto H, Yoshida H, Tanaka F, Sugiuchi T, Kaga K, Matsunaga T. *GJB2*-associated hearing loss undetected by hearing screening of newborns. *Gene* 2013; 532(1):41-45
- [76] Okamoto Y, Mutai H, Nakano A, Arimoto Y, Sugiuchi T, Masuda S, Morimoto N, Sakamoto H, Ogahara N, Takagi A, Taiji H, Kaga K, Ogawa K, Matsunaga T. Subgroups of enlarged vestibular aqueduct in relation with *SLC26A4* mutations and hearing loss. *Laryngoscope* 2013 [Epub ahead of print]
- [77] Takiguchi Y, Sun G, Ogawa K, Matsunaga T. Long-lasting changes in the cochlear K⁺ recycling structures after acute energy failure. *Neurosci Res* 2013;77(1-2):33-41
- [78] Matsunaga T, Mutai H, Namba K, Morita N, Masuda S. Genetic analysis of PAX3 for diagnosis of Waardenburg syndrome type I. *Acta Otolaryngol* 2013;133(4):345-351
- [79] Watabe T, Matsunaga T, Namba K, Mutai H, Inoue Y, Ogawa K. Moderate hearing loss associated with a novel KCNQ4 non-truncatingmutation located near the N-terminus of the pore helix. *Biochem Biophys Res Commun* 2013; 432(3): 475-479
- [80] Nakano A, Arimoto Y, Matsunaga T. Cochlear nerve deficiency and associated clinical features in patients with bilateral and unilateral hearing loss. *Otol Neurotol* 2013; 34(3): 554-558
- [81] Masuda S, Usui S, Matsunaga T. High prevalence of inner-ear and/or internal auditory canal malformations in children with unilateral sensorineural hearing loss. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2013; 77: 228-232
- [82] Arimoto Y, Namba K, Nakano A, Matsunaga T. Chronic constipation recognized as a sign of a *SOX10* mutation in a patient with Waardenburg syndrome. *Gene* (in press)
- [83] Fujioka M, Okamoto Y, Shinden S, Okano HJ, Okano H, Ogawa K, Matsunaga T. Pharmacological inhibition of cochlear mitochondrial respiratory chain induces secondary inflammation in the lateral wall: a potential therapeutic target for sensorineural hearing loss. *PLOS*

ONE (in press)

- [84] 鴨頭輝、狩野章太郎、山壼達也. 視床
-正常機能各論 聽覚. Clinical
Neuroscience 31 : 66-67, 2013
- [85] Makizumi Y, Kashio A, Sakamoto T,
Karino S, Kakigi A, Iwasaki S,
Yamasoba T. Cochlear implantation in
a patient with osteogenesis imperfecta.
Auris Nasus Larynx. 40:510-3, 2013

学会発表

- [1] 岩佐陽一郎:日本人高度感音難聴患者における OTOF 遺伝子変異の頻度の検討, 第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 2012.5.10-12. 新潟
- [2] 吉村豪兼:先天性高度感音難聴小児例における MYO7A 遺伝子解析, 第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 2012.5.10-12. 新潟
- [3] 宇佐美真一: 難聴のパーソナル医療: 遺伝子診断から人工内耳まで, 第 36 回日本遺伝カウンセリング学会 2012.6.8-6.10. 松本
- [4] Miyagawa M,Nishio S,Fukuoka H,
Tsukada K, Usami S.: Mutation
spectrum and clinical characteristics
of hearing loss patients caused by
SLC26A4 mutations: a large cohort
study. 27th Barany Society Meeting
2012.6.10-13. Uppsala,Sweden
- [5] 吉村豪兼、福島邦博、岩崎聰、工 穂、
宇佐美真一: *CDH23* 遺伝子変異が同定
された Usher 症候群タイプ 1 症例, 第 7
回 日本小児耳鼻咽喉科学会総会
2012.6.21-22. 岡山
- [6] 矢野卓也、小林有美子、佐藤宏明、宇
佐美真一: *MYO15A* 遺伝子変異を認め
た両側高度感音難聴の 1 症例. 第 74 回
耳鼻咽喉科臨床学会 2012.7.5~6. 東京
- [7] Usami S, Miyagawa M, Naito T,
Nishio S, Takumi Y, Iwasaki S: The
genetic background of the patients
with cochlear implantation. Collegium
2012. 2012.8.26-30 ローマ
- [8] Usami S: Genetic testing in SNHL 6th
Instructional workshop and consensus
in auditory implants. 2012.8.30-9.2.
スロバキア
- [9] 西尾信哉、宮川麻衣子、内藤武彦、宇
佐美真一: 次世代シーケンサーによる難
聴の遺伝子解析 (1) ~方法論および変
異検出アルゴリズムについて~, 第 22
回日本耳科学会総会. 2012.10.4~6. 名
古屋
- [10] 宮川麻衣子、内藤武彦、西尾信哉、宇
佐美真一: 次世代シーケンサーによる難
聴の遺伝子解析 (2) ~見出された原因
遺伝子および表現型について~, 第 22 回
日本耳科学会総会. 2012.10.4~6. 名古
屋
- [11] 矢野卓也、西尾信哉、宇佐美真一: ミ
トコンドリア遺伝子全領域シーケンス
による難聴の遺伝子解析. 第 22 回日本
耳科学会総会 2012.10.4~6. 名古屋
- [12] 吉村豪兼、岩崎聰、西尾信哉、工 穂、
宇佐美真一、熊川孝三、東野哲也、佐藤

- 宏昭、長井今日子、武市紀人、石川浩太郎、池園哲郎、内藤泰、福島邦博、中西啓: Usher 症候群タイプ 1 症例における原因遺伝子解析. 第 22 回日本耳科学会総会 2012.10.4~6. 名古屋
- [13] 内藤武彦、西尾信哉、岩佐陽一郎、茂木英明、石川浩太郎、市村恵一、宇佐美真一: 難聴患者における KCNQ4 遺伝子遺伝子解析 : genotype-phenotype 相関解析 第 22 回日本耳科学会総会 2012.10.4~6. 名古屋
- [14] 宮川麻衣子、茂木英明、工 穢、宇佐美真一: 信州大学における難聴遺伝子診療外来の現況 第 57 回日本聴覚医学会総会 2012.10.11~12. 京都
- [15] 工 穢、岩佐陽一郎、吉村豪兼、矢野卓也、内藤武彦、宮川麻衣子、茂木英明、西尾信哉、宇佐美真一: 保険収載となつた「先天性難聴の遺伝子診断」の現況について 第 57 回日本聴覚医学会総会 2012.10.11~12 京都
- [16] 岩佐陽一郎、西尾信哉、吉村豪兼、宇佐美真一、神田幸彦、阿部聰子、熊川孝三、内藤泰: 高度・重度感音難聴患者における OTOF 遺伝子変異解析. 第 57 回日本聴覚医学会総会 2012.10.11~12. 京都
- [17] 吉村豪兼、福岡久邦、塚田景大、工 穢、宇佐美真一: Usher 症候群タイプ 1 の原因遺伝子と前庭機能評価についての検討. 第 71 回日本めまい平衡医学会総会 2012.11.28~30. 東京
- [18] Matsunaga T, Mutai H, Suzuki N, Morita N, Masuda S . Genetic diagnosis of Waardenburg syndrome type I by molecular analysis of PAX3 in Japanese patients. The annual meeting of the Collegium Oto-Rhino-Laryngologicum Amicitiae Sacrum. 2012 年 8 月 26-29 日 Rome, Italy
- [19] Shimizu A, Torii C, Suzuki N, Mutai H, Kudoh J, Kosaki R, Matsunaga T, Kosaki K: Rapid and efficient mutation detection in the hundreds of target genes by bench-top next generation sequencer with custom target capture method. 62nd Annual Meeting of the American Society of Human Genetics (ASHG) 2012 年 11 月 6-10 日 San Francisco, California, USA
- [20] 松永達雄: Auditory Neuropathy の遺伝子診断の治療法選択へのインパクト. 第 116 回日本眼科学会総会、シンポジウム 1 (眼科・耳鼻咽喉科領域における研究プロジェクト) 2012 年 4 月 5 日 東京
- [21] 南修司郎、松永達雄、藤井正人、加我君孝: GJB2 遺伝子変異の遺伝子型と表現型の相関についての検討. 第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 2012 年 5 月 10-12 日 新潟市
- [22] 松永達雄、守本倫子、新正由紀子、有本由紀子、片岡裕子、岡本康秀、新田清一、新谷朋子、森田訓子、杉内智子、増田佐和子、仲野敦子、泰地秀信、加我君孝: 小児 Auditory Neuropathy (AN)

- における *OTOF* 遺伝子の遺伝子型と表現型の相関. 第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 2012 年 5 月 10-12 日 新潟市
- [23] 渡部高久、松永達雄、佐藤美奈子、小川郁: ミトコンドリア tRNA 遺伝子 T7511C 変異による非症候性難聴を示す 1 家系 第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会. 2012 年 5 月 10-12 日 新潟市
- [24] 松永達雄、鈴木直大、務台英樹、難波一徳、加我君孝: 次世代シーケンサーを用いた難聴の遺伝子診断に関する検討. 第 22 回日本耳科学会総会・学術講演会. 2012 年 10 月 4-6 日. 名古屋
- [25] 鈴木直大、務台英樹、松永達雄: 次世代シーケンスデータにおける難聴遺伝子変異の探索. 第 22 回日本耳科学会総会・学術講演会 2012 年 10 月 4-6 日 名古屋
- [26] 務台英樹、藤井正人、松永達雄: 難聴モデル DBA/2J マウスに対するエピジェネティクス調節と聴力変化の検討 第 22 回日本耳科学会総会・学術講演会 2012 年 10 月 4-6 日 名古屋
- [27] 難波一徳、務台英樹、増田佐和子、臼井智子、藤井正人、松永達雄: Noggin タンパク質の *in silico* 解析から推測された SYM-1 におけるアブミ骨を含む骨固着の病態. 第 22 回日本耳科学会総会・学術講演会 2012 年 10 月 4-6 日 名古屋
- [28] 新正由紀子、増田毅、松永達雄、加我君孝、山本聰: 温度依存性 Auditory Nerve Disease の一症例. 第 22 回日本耳科学会総会・学術講演会 2012 年 10 月 4-6 日 名古屋
- [29] 松永達雄、加我君孝: 劣性遺伝の先天性難聴に対する次世代シーケンサーを用いた遺伝子診断の検討. 第 57 回日本聴覚医学会総会・学術講演会 2012 年 10 月 11-12 日 京都
- [30] 南修司郎、松永達雄、仲野敦子、有本友季子、泰地秀信、守本倫子、坂田英明、安達のどか、浅沼聰、増田佐和子、阪本浩一、加我君孝: 新生児聴覚スクリーニングで “pass” と評価された *GJB2* 遺伝性難聴児 13 症例の検討. 第 57 回日本聴覚医学会総会・学術講演会 2012 年 10 月 11-12 日 京都
- [31] 鈴木直大、務台英樹、鳥居千春、清水厚志、宮冬樹、難波一徳、工藤純、小崎健次郎、松永達雄: カスタムターゲットリシーケンスによる難聴関連遺伝子の変異探索 第 57 回日本人類遺伝学会大会 2012 年 10 月 24-27 日 東京
- [32] 森貞直哉、貝藤裕史、伊藤秀一、奥山虎之、松永達雄、関根孝司、飯島一誠: 本邦における鰓弓耳腎 (BOR) 症候群の全国診療実態調査と遺伝子解析. 第 57 回日本人類遺伝学会大会 2012 年 10 月 24-27 日 東京
- [33] 本田圭司、野口佳裕、加藤智史、奥野秀次、喜多村 健: 耳小骨奇形を合併し診断に苦慮したミトコンドリア DNA3243 変異例。第 22 回日本耳科学会、名古屋、 2012 年 10 月

- [34] 野口佳裕、本田圭司、加藤智史、奥野秀次、喜多村 健：遺伝子診断が有用と考えられた耳小骨奇形による混合難聴合併のミトコンドリア 3243 変異。第 57 回日本人類遺伝学会、東京、2012 年 10 月。
- [35] 石川浩太郎、岩佐陽一郎、茂木英明、宇佐美真一、市村恵一：TECTA 遺伝子変異が同定された優性遺伝高音急墜型難聴家系。第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会（新潟）2012 年 5 月 9-12 日
- [36] 石川 浩太郎, 岩佐 陽一郎, 内藤 武彦, 茂木 英明, 宇佐美 真一, 市村 恵一 : KCNQ4 遺伝子変異が同定された高音急墜型難聴 3 家系の臨床的検討. 第 22 回日本耳科学会総会・学術講演会（名古屋）2012 年 10 月 4-6 日
- [37] 堤内亮博, 中嶋博史, 八木聰明, 松田帆, 杉崎一樹, 林崇弘, 和田伊佐雄, 柴崎修, 新藤晋, 中嶋正人, 加瀬康弘, 池園哲郎: 聴力変動およびめまいの症状を伴わなかつた正円窓からの特発性髄液耳漏の一例。第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会（新潟市）2012.5.10-12
- [38] 松田帆, 池園哲郎, 新藤晋, 杉崎一樹, 堤内亮博, 中嶋正人, 和田伊佐雄, 林崇弘, 柴崎修, 伊藤彰紀, 加瀬康弘: ELISA 法による CTP 蛋白検出検査. 第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会（新潟市）2012.5.10-12
- [39] 武市紀人, 今井聰, 福田篤, 福田諭, 池園哲郎: CTP 検査が唯一の陽性所見であつた持続性漿液性耳漏を呈する外リンパ瘻の一例 . 第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会（新潟市）2012.5.10-12
- [40] 佐藤伸矢, 池園哲郎, 東野哲也: 内耳特異的タンパク質 CTP 蛋白検出により診断できた外リンパ瘻症例 : 第 113 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会新潟市) 2012.5.10-12
- [41] Ikezono T: Round table discussion.
Decision making in tympanoplasty.
The 9th International Conference on Cholesteatoma and Ear Surgery
2012.6.3-7 発表年月日 2012.6 長崎
- [42] Ikezono T: Lecture. Novel
Biochemical diagnosis of perilymphatic fistula. The 9th International Conference on Cholesteatoma and Ear Surgery
2012.6.3-7 発表年月日 2012.6 長崎
- [43] 池園哲郎: 突発性難聴の鑑別診断としての外リンパ瘻 : 第 57 回日本聴覚医学会総会（京都市）2012.10.10-12
- [44] 松田帆, 堤内亮博, 杉崎一樹, 中嶋正人, 柴崎修, 伊藤彰紀, 新藤晋, 加瀬康弘, 池園哲郎: CTP 蛋白の定量検査法の開発 : 第 22 回日本耳科学会総会（名古屋）2012.10.4-6
- [45] 堤内亮博, 中嶋正人, 松田帆, 杉崎一樹, 坂本圭, 加瀬康弘, 新藤晋, 池園哲郎: 受傷から 2 年 3 カ月経過後に外リンパ瘻閉鎖術を施行した耳かき外傷による迷路気腫の 1 症例 : 第 22 回日本耳科学会総会（名古屋）2012.10.4-6

- [46] 永井知幸,池園哲郎: 内耳窓閉鎖術を行った 10 例の CTP(コクリントモ蛋白)の検査結果: 第 22 回日本耳科学会総会(名古屋) 2012.10.4-6
- [47] 櫟原崇宏,萩森伸一,森京子,金沢敦子,河田了,池園哲郎: ELISA 法による内耳関連蛋白(CTP)陽性例の臨床的特徴について: 第 22 回日本耳科学会総会(名古屋) 2012.10.4-6
- [48] 池園哲郎: 公募インストラクションコース. 外リンパ瘻の診断と治療 Update 新しい検査体制と診断基準改定について: 第 22 回日本耳科学会総会(名古屋) 2012.10.4-6
- [49] 福田潤弥,合田正和,藤本知佐,池園哲郎,中川尚志,日比野浩,北村嘉章,阿部晃治,田村公一,武田 憲昭: Perilymphatic oozing が疑われた CTP 陽性の耳性髄液漏症例: 第 22 回日本耳科学会総会(名古屋) 2012.10.4-6
- [50] 前田幸英,結縁晃治,假谷伸,池園哲郎,西崎和則: 当科で CTP 検査を行った外リンパ瘻疑いの 5 例 6 耳: 第 71 回日本めまい平衡医学会総会(東京)
- [51] 池園哲郎,松田帆,堤内亮博,杉崎一樹,柴崎修,新藤晋,水野正浩,伊藤彰紀: 難治性のめまいと外リンパ瘻: 第 71 回日本めまい平衡医学会総会(東京)
- [52] 内藤武彦、宮川麻衣子、西尾信哉、宇佐美真一: 次世代シーケンサーによる難聴の遺伝子解析～同定された原因遺伝子と遺伝疫学～. 第 114 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 2013.5.15 ~18. 札幌
- [53] 宮川麻衣子、内藤武彦、西尾信哉、宇佐美真一: 次世代シーケンサーによって見出された難聴患者の臨床像について. 第 114 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 2013.5.15~18. 札幌
- [54] 岩佐陽一郎、吉村豪兼、工 穂、宇佐美真一: *OTOF* 遺伝子変異による Auditory neuropathy 症例の臨床像と人工内耳の効果に関する検討. 第 8 回日本小児耳鼻咽喉科学会総会 2013.6.20~21. 前橋
- [55] 宮川麻衣子、西尾信哉、池田卓生、福島邦博、宇佐美真一: 次世代シーケンサーによって原因が見出された *TECTA* および *MYO15A* 遺伝子変異による先天性難聴. 第 8 回 日本小児耳鼻咽喉科学会総会 2013.6.20~21. 前橋
- [56] Usami S, Miyagawa M, Naito T, Moteki H, Nishio S. Screening strategy for molecular diagnosis of deafness: From social health insurance based screening massively parallel DNA sequencing. 9th Molecular Biology of Hearing and Deafness Conference. 2013.6.22-25. Stanford University.
- [57] Moteki H, H.Azaiez, K.Booth, A.E. Shearer, R.J.H. Smith, Usami S. Comprehensive genetic testing in a Japanese hearing impaired population using otoscope. 9th Molecular Biology of Hearing and

- Deafness Conference. 2013.6.22-25.
Stanford University.
- [58] Naito T, Nishio S, Iwasa Y, Yano T, Kumakawa K, Abe S, Ishikawa K, Kojima H, Namba A, Oshikawa C, Usami S. Comprehensive genetic screening of *KCNQ4* in a large autosomal dominant nonsyndromic hearing loss cohort: genotype-phenotype correlations and a founder mutation. 9th Molecular Biology of Hearing and Deafness Conference. 2013.6.22-25. Stanford University.
- [59] Miyagawa M, Nishi S, Ikeda T, Fukushima K, Usami S. Massively parallel DNA sequencing successfully discovers new causative mutations in deafness genes in patients with cochlear implantation. 9th Molecular Biology of Hearing and Deafness Conference. 2013.6.22-25. Stanford University.
- [60] Nishio S, Miyagawa M, Naito T, Nakazono K, Kamatani N, usami S. Targeted exon sequencing successfully discovers rare causative genes and clarifies the molecular epidemiology of Japanese deafness patients. 9th Molecular Biology of Hearing and Deafness Conference. 2013.6.22-25. Stanford University
- [61] 市瀬彩、宇佐美真一：次世代シーケンスにより *COCH* 遺伝子変異が特定された進行性難聴の一家系. 第 75 回耳鼻咽喉科臨床学会 2013.7.11-12. 神戸
- [62] S Nishio, S Usami. Comprehensive genetic screening of hearing loss for efficient clinical molecular diagnosis. Life Technologies Asia Pacific Japan 2013 Genetic Analysis Summit. 2013.9.28-30. Bali
- [63] 工 積：難聴の遺伝子診断とカウンセリング 第 58 回日本音声言語医学会学術講演会 2013.10.17-18. 高知
- [64] 熊川孝三、熊谷文愛、射場恵、三澤建、阿部聰子、眞岩智道、加藤央、武田英彦、原田綾、山田奈保子、鈴木雪恵、大森孝一、宇佐美真一：既存補聴器併用による小児の残存聴力活用型人工内耳症例—遺伝学的検査による治療戦略の有用性—. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [65] 三澤建、熊川孝三、阿部聰子、松田絵美、眞岩智道、加藤央、武田英彦、宇佐美真一：当院におけるインベーダーパネル法による難聴遺伝子解析結果と難聴治療への応用. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [66] 小林有美子、佐藤宏昭、村井和夫、村井盛子、岩井詔子、宇佐美真一：難聴の遺伝子診断が有用であった感音難聴と糖尿病合併症例. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [67] 永野由起、近藤香菜子、池ノ上あゆみ、

- 松田圭二、牛迫泰明、東野哲也、宇佐美真一: 聴覚管理に遺伝学的検査が有用であった優勢遺伝形式のbranchio-oto-renal syndrom の一家系. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [68] 岩佐陽一郎、吉村豪兼、宮川麻衣子、西尾信哉、工 穂、宇佐美真一: Auditory neuropathy spectrum disorder に対する遺伝子診断の有用性及び遺伝カウンセリング. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [69] 宮川麻衣子、西尾信哉、宇佐美真一、長野誠、山口敏和: 保険収載後の難聴遺伝子診断の現況. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [70] 工 穂、塚田景大、宮川麻衣子、宇佐美真一: 乳幼児期の ASSR 推定聴力閾値と成長後の純音聴力検査閾値の比較～*GJB2* 遺伝子変異症例の検討～. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [71] 市瀬彩、西尾信哉、宇佐美真一: 軽中等度難聴の遺伝形式・臨床像の検討. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [72] 岸本逸平、篠原尚吾、藤原敬三、十名理沙、緒頭三郎、山本輪子、宇佐美真一、吉村豪兼、内藤泰: 当科における Usher 症候群例、難聴遺伝子検査の検討. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [73] 吉村豪兼、岩崎聰、西尾信哉、宇佐美真一、熊川孝三、東野哲也、佐藤宏昭、長井今日子、石川浩太郎、池園哲郎、内藤泰、福島邦博、中西啓: Usher 症候群タイプ 1 における遺伝子検査と耳鼻咽喉科医の役割. 第 58 回 日本聴覚医学会・学術講演会 2013.10.24-25. 松本
- [74] 塚田景大、福岡久邦、宮川麻衣子、工 穂、宇佐美真一: *GJB2* 遺伝子変異症例における前庭機能評価について. 第 72 回 日本めまい平衡医学会 2013.11.13-15. 大阪
- [75] 西尾信哉、宮川麻衣子、内藤武彦、鎌谷直之、宇佐美真一: 次世代シーケンサーによる難聴の遺伝子解析～同定された原因遺伝子と遺伝疫学～. 第 58 回 日本人類遺伝学会 2013.11.20-23. 仙台
- [76] 宮川麻衣子、西尾信哉、池田卓生、福島邦博、宇佐美真一: 次世代シーケンサーを用いた人工内耳装用患者の遺伝子解析. 第 58 回 日本人類遺伝学会 2013.11.20-23. 仙台
- [77] 宇佐美真一: Ion PGM シーケンサーを用いた難聴遺伝子解析の臨床応用. 第 58 回 日本人類遺伝学会 2013.11.20-23. 仙台
- [78] 宮川麻衣子、内藤武彦、西尾信哉、宇佐美真一: 次世代シーケンサーにより同定された *MYO15A*, *TECTA*, *TMPRSS3*, *ACTG1* 変異を伴う人工内耳症例. 第 23 回 日本耳科学会 2013.11.24-26. 宮崎

- [79] 西尾信哉、宮川麻衣子、内藤武彦、宇佐美真一：次世代シーケンサーによる難聴の遺伝子解析および遺伝的背景の解 . 第 23 回 日本耳科学会 2013.11.24-26. 宮崎
- [80] 岩佐陽一郎、市瀬彩、宮川麻衣子、西尾信哉、宇佐美真一：次世代シーケンサーで見出された *TMC1* 遺伝子変異例. 第 23 回 日本耳科学会 2013.11.24-26 宮崎
- [81] 市瀬彩、西尾信哉、宇佐美真一：次世代シーケンサーにより *LRTOMT* 遺伝子変異が見出された一家系. 第 23 回 日本耳科学会 2013.11.24-26. 宮崎
- [82] 吉村豪兼、岩崎聰、西尾信哉、宇佐美真一、熊川孝三、東野哲也、佐藤宏昭、長井今日子、武市紀人、石川浩太郎、池園哲郎、内藤泰、福島邦博、松本希、中西啓：Usher 症候群タイプ 1 遺伝子解析における次世代シーケンサーの有用性 第 23 回 日本耳科学会 2013.11.24-26. 宮崎
- [83] Usami S. Application of genetic testing for cochlear implantation candidates. APSCI2013
2013.11.26-29. インド
- [84] Miyagawa M. Massively parallel DNA sequencing successfully discovers new causative mutations in deafness genes in patients with cochlear implantation. APSCI2013
2013.11.26-29. インド
- [85] Iwasa Y. *OTOF* mutation screening in Japanese severe to profound recessive hearing loss patients 12th Taiwan-Japan Conference on Otolaryngology Head and Neck surgery 2013.12.5-7 Taiwan
- [86] Yoshimuya Y. Massively parallel DNA sequencing facilitates diagnosis of patients with Usher syndrome type 1 12th Taiwan-Japan Conference on Otolaryngology Head and Neck surgery. 2013.12.5-7. Taiwan
- [87] 野口佳裕、西尾綾子、武田憲昭、島田亜紀、千田いづみ、喜多村 健：常染色体優性遺伝形式の Auditory neuropathy spectrum disorder の 1 家系. 第 114 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 2013 年 5 月 15 日～ 18 日 札幌
- [88] 喜多村 健：メニエール病の予後-30 年以上経過観察した症例の検討から- 第 10 回東京メニエール病カンファレンス 2013 年 7 月 13 日 東京
- [89] 喜多村 健、渡邊勲、角卓郎、角田篤信、西尾綾子、小松崎篤：東京都地方部会元部会長 渡邊 勲東京医科歯科大学名誉教授が 10 年以上経過観察したメニエール病の縦断的研究. 日本耳鼻咽喉科学会東京都地方部会例会 第 200 回学術講演会 2013 年 7 月 20 日 東京
- [90] 野口佳裕、高橋正時、吉本亮一、本田圭司、川島慶之、喜多村 健：前庭水管拡大症に関する全国調査の検討. 第 23

- 回日本耳科学会総会学術講演会 2013
年 11 月 24~26 日 宮崎
- [91] Taku Ito, Byung Yoon Choi, Philine Wangemann, and Andrew J Griffith.: Mouse Model Of Fluctuating Hearing Loss Associated With Enlargement of The Vestibular Aqueduct. 36th ARO meeting, 2013.
- [92] 坂田阿希、熊川孝三、阿部聰子、宇佐美真一、山嶋達也:*GJB2* と *SLC26A4* の複合ヘテロ遺伝子変異が見出された先天性難聴の一家系. 第 58 回日本聴覚医学会総会・学術講演会, 2013.10.24.
- [93] 熊川孝三、熊谷文愛、射場恵、三澤建、阿部聰子、眞岩智道、加藤央、武田英彦、原田綾、山田奈保子、鈴木雪恵、大森孝一、宇佐美真一:既存補聴器併用による小児の残存聴力活用型人工内耳症例—遺伝学的検査による治療戦略の有用性—. 第 58 回日本聴覚医学会総会・学術講演会, 2013.10.24.
- [94] 三澤建、熊川孝三、阿部聰子、松田絵美、眞岩智道、加藤央、武田英彦、宇佐美真一: 当院におけるインバーダーパル法による難聴遺伝子解析結果と難聴治療への応用. 第 58 回日本聴覚医学会総会・学術講演会, 2013.10.24.
- [95] 射場恵、熊谷文愛、加藤央、鈴木久美子、武田英彦、熊川孝三: 片側外耳道閉鎖例と片側高度感音難聴例における埋め込み型骨導補聴器 (BAHA) の装用効果. 第 57 回日本聴覚医学会 2012 年 10 月 11,12 日 京都
- [96] 今井直子、熊川孝三、安達のどか、浅沼聰、坂田英明、山嶋達也、宇佐美真一: 難聴の進行を認めた *GJB2* 遺伝子変異の 4 例. 第 7 回小児耳鼻咽喉科学会 2012 年 6 月 21, 22 日 岡山
- [97] 石川浩太郎、市村恵一: 耳鼻咽喉科専門医と遺伝カウンセリング. 第 114 回日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 (札幌) 2013 年 5 月 15-18 日
- [98] 石川浩太郎: 遺伝性難聴家系に対し遺伝カウンセリングを行う際の問題点. 第 58 回日本聴覚医学会総会・学術講演会 (松本) 2013 年 10 月 24-25 日
- [99] 石川浩太郎: 当科における Usher 症候群 5 例の臨床像. 第 23 回日本耳科学会総会・学術講演会 (宮崎) 2013 年 5 月 24-26 日
- [100] 池園哲郎: (教育講演) 外リンパ瘻の臨床—診断のバイオマーカー CTP の診断性能と診断基準改定: 第 114 回日本耳鼻咽喉科学会総会 (札幌市)
2013.5.15-18
- [101] 池園哲郎: (International Panel discussion) Decision making in ear surgery: 第 23 回日本耳科学会総会 (宮崎) 2013.11.24-26
- [102] 池園哲郎: (公募インストラクションコース) 外リンパ瘻 (CTP 検査の有用性) 第 23 回日本耳科学会総会 (宮崎県宮崎市) 2013.11.24-26
- [103] 杉崎一樹, 松田帆, 新藤晋, 池園哲郎, 加瀬康弘: 渗出性中耳炎治療中に発症した外リンパ瘻確実症例: 第 114

- 回日本耳鼻咽喉科学会総会（札幌市）
2013.5.15-18
- [104] 坂本圭, 小渕千絵, 城間将江, 松田帆, 池園哲郎: 人工内耳装用者の聴覚情報処理に関する研究—倍速音声と背景要因に関する検討—: 第 58 回日本聴覚医学会総会（松本市）2013.10.24-25
- [105] 池園哲郎: 外リンパ瘻診断基準の改定と診断精度評価: 第 58 回日本聴覚医学会総会（松本市）2013.10.24-25
- [106] 小林泰輔, 伊藤広明, 兵頭政光, 池園哲郎: 当科における外リンパ瘻手術例の検討: 第 72 回日本めまい平衡医学会総会（大阪市）2013.11.13-15
- [107] 杉崎一樹, 新藤晋, 池園哲郎, 伊藤彰紀, 柴崎修, 水野正浩, 井上智恵, 加瀬康弘: CT から予想された所見と異なる MRI、前庭機能所見を呈した内耳奇形症例: 第 72 回日本めまい平衡医学会総会（大阪府大阪市）2013.11.13-15
- [108] 松田帆, 杉崎一樹, 新藤晋, 池園哲郎, 加瀬康弘: CTP 検出法による迷路瘻孔の診断: 第 23 回日本耳科学会総会（宮崎県宮崎市）2013.11.24-26
- [109] Kaga K: New classification of Auditory Nerve Disease (Dr. Kaga)/ Auditory Neuropathy (Dr. Starr). 2nd Meeting of European Academy of ORL-HNS and CE ORL-HNS
2013.4.29 Nice
- [110] Kaga K: Bilateral Microtia and Atresia. Cooperated reconstructive surgery for shape and function by plastic surgeon and otologist. 20th World Congress of the International Federation of Oto-Rhinolaryngological Societies, June 2, 2013 Seoul
- [111] Kaga K: New born hearing screening and its influence in Japan. 0th World Congress of the International Federation of Oto-Rhinolaryngological Societies, June 3, 2013 Seoul
- [112] Kaga K: Auditory neuropathy spectrum disorders and cochlear implantation. The 29th Politzer Society Meeting, November 13-16, Antalya (Turkey)
- [113] Masuda T, Kaga K: Relationship between acquisition of motor function and vestibular function in children with bilateral severe hearing loss. The 29th Politzer Society Meeting, November 13-16, Antalya (Turkey)
- [114] Minami S, Yamamoto N, Takegoshi H, Shinjo Y, Enomoto C, Kaga K: Intracochlear electrically evoked auditory brainstem responses in cochlear implantation of children with inner ear malformations during surgery. The 29th Politzer Society Meeting, November 13-16, Antalya (Turkey)
- [115] Masuda T, Takegoshi H, Kaga K: Development of the vestibular

- function in severe hearing loss children. The 27th Barany Society Meeting, June 10-13, Sweden
- [116] 朝戸裕貴：小耳症・外耳道閉鎖症の耳介・外耳道形成術の新しい動き. 第 9 回青空の会、第 8 回 TC の会
2013.1.19 千代田区
- [117] 増田毅、加我君孝：前庭機能低下を呈した高度難聴児の前庭機能の発達的変化. 第 114 回日本耳鼻咽喉科学会
2013.5.16-18 札幌市
- [118] 新正由紀子、加我君孝：新生児聴覚スクリーニングを経た 5～7 歳児の状況について. 第 114 回日本耳鼻咽喉科学会 2013.5.16-18 札幌市
- [119] 木戸口正典、南修司郎、竹腰英樹、加我君孝：人工内耳埋込術を施行した Noonan 症候群の 2 症例. 第 114 回日本耳鼻咽喉科学会 2013.5.16-18 札幌市
- [120] 南修司郎、山本修子、永井遼斗、加我君孝：内耳奇形 24 例の人工内耳手術の検討. 第 24 回日本頭頸部外科学会
2014.1.31 高松市
- [121] 松永達雄、加我君孝：劣性遺伝の先天性難聴に対する次世代シークエンサーを用いた遺伝子診断の検討. 第 57 回日本聴覚医学会総会 2012.10.12 京都市
- [122] 加我君孝：両側小耳症・外耳道閉鎖に対する手術～2つの耳の形と機能を再建する～. 東京都耳鼻咽喉科医会学術講演会 2012.6.9 新宿区
- [123] 朝戸裕貴：小耳症の手術の新たな工夫. 第 8 回青空の会、第 7 回 TC の会
2013.1.20
- [124] 加我君孝：小耳症・外耳道閉鎖症と術後の骨導補聴器から気導補聴器へ. 第 8 回青空の会、第 7 回 TC の会
2013.1.20
- [125] Mutai H, Suzuki N, Shimizu A, Torii C, Namba K, Kudoh J, Kosaki K, Matsunaga T. Target-captured next generation sequencing of reported deafness genes reveals variability of genetic background of hereditary hearing loss in Japan. 9th Molecular Biology of Hearing & Deafness Conference the Stanford School of Medicine in Stanford, California, USA 2013 年 6 月 22–25 日
- [126] Namba K, Kaneko H, Masuda S, Mutai H, Usui S, Matsunaga T. Novel pathological model of Proximal symphalangism and conductive hearing loss revealed by docking simulation of Noggin and heparin. 9th Molecular Biology of Hearing & Deafness Conference the Stanford School of Medicine in Stanford, California, USA 2013 年 6 月 22–25 日
- [127] Fujioka M, Morimoto N, Sakamoto K, Ohtsu M, Nakano A, Arimoto Y, Masauda S, Sugiuchi T, Masuda S, Kaga K, Matsunaga T. Spectrum of

- hearing level discrepancy in siblings with the same GJB2 mutation in Japanese. 9th Molecular Biology of Hearing & Deafness Conference the Stanford School of Medicine in Stanford, California, USA 2013 年 6 月 22–25 日
- [128] 阪本浩一、大津雅秀、松永達雄. 長期の聽力経過が観察可能であった Pendred 症候群の 3 例 第 114 回 日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 札幌市 2013 年 5 月 15–18 日
- [129] 松永達雄、渡部高久、南修司郎、守本倫子、阪本浩一、杉内智子、小川郁、加我君孝. 次世代シークエンサーを用いた難聴遺伝子解析と原因診断への活用 第 114 回 日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 札幌市 2013 年 5 月 15–18 日
- [130] 水足邦雄、仲野敦子、有本友季子、増田佐和子、阪本浩一、守本倫子、瀧口哲也、小河原 昇、加我君孝、松永達雄. CDH23 遺伝子変異による遺伝性難聴の臨床像 第 114 回 日本耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 札幌市 2013 年 5 月 15–18 日
- [131] 松永達雄、加我君孝、仲野敦子、有本友季子、杉内智子、泰地秀信、守本倫子、阪本浩一、大津雅秀、増田佐和子、小河原昇. 前庭水管拡大症で認められた SLC26A4 遺伝子変異と臨床的特徴 第 8 回日本小児耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 前橋市 2013 年 6 月 20–21 日
- [132] 藤岡正人、守本倫子、阪本浩一、大津雅秀、仲野敦子、有本友季子、増田佐和子、杉内智子、益田慎、加我君孝、松永達雄. 同一の GJB2 遺伝子変異を有する同胞（兄弟姉妹）の聴覚 第 8 回日本小児耳鼻咽喉科学会総会・学術講演会 前橋市 2013 年 6 月 20–21 日
- [133] 中村奈津子、藤波芳、野田徹、松永達雄、加我君孝、林孝彰、角田和繁. Auditory neuropathy を伴う常染色体優性視神經萎縮症の 1 例 第 61 回日本臨床視覚電気生理学会 大阪 2013 年 10 月 4–5 日
- [134] 松永達雄、藤岡正人、加我君孝. 次世代シークエンシングで MYO15A 遺伝子変異が認められた先天性難聴の孤発例の 1 例 第 58 回日本聴覚医学会総会・学術講演会 松本市 2013 年 10 月 24–25 日
- [135] 高橋優宏、荒井康裕、植草智子、中川辰雄、松永達雄、宇佐美真一. 遺伝子診断と術中 EABR が人工内耳に有効であった Auditory neuropathy spectrum disorder 症例 第 58 回日本聴覚医学会総会・学術講演会 松本市 2013 年 10 月 24–25 日
- [136] 有本友季子、仲野敦子、工藤典代、松永達雄. 難聴遺伝子解析を行った当科難聴症例の検討 第 58 回日本聴覚医学会総会・学術講演会 松本市 2013 年 10 月 24–25 日
- [137] 務台英樹、難波一徳、加我君孝、松

- 永達雄. 孤発例の先天性難聴患者における稀少難聴原因候補の同定 第 23 回日本耳科学会総会・学術講演会 宮崎市 2013 年 11 月 24-26 日
- [138] 難波一徳、加我君孝、新谷朋子、藤井正人、松永達雄. Auditory Neuropathy 患者で新たに同定された 2 種類の変異型 *OPA1* 蛋白質の構造予測と分子病態 第 23 回日本耳科学会総会・学術講演会 宮崎市 2013 年 11 月 24-26 日
- [139] 福本一郎、仲野敦子、有本友季子、松永達雄、工藤典代. *CDH23* 遺伝子変異が検出された難聴 5 症例の検討 第 23 回日本耳科学会・学術講演会 宮崎市 2013 年 11 月 24-26 日
- [140] 高橋優宏、植草智子、中川辰夫、松永達雄、宇佐美真一. 人工内耳埋め込み術中に EABR を施行した Auditory neuropathy spectrum disorder 症例 第 23 回日本耳科学会総会・学術講演会 宮崎市 2013 年 11 月 24-26 日
- [141] 大友章子、南修司郎、永井遼斗、榎本千江子、松永達雄、藤井正人、新正由紀子、加我君孝、坂田英明. Waardenburg 症候群 II 型に対する小児人工内耳埋め込み術後の聴覚・言語発達について 日本耳鼻咽喉科学会東京都地方部会・学術講演会 東京 2014 年 3 月 15 日
- [142] 坂田阿希、熊川孝三、阿部聰子、宇佐美真一、山岬達也: GJB2 と SLC26A4 の複合ヘテロ遺伝子変異が見出された先天性難聴の一家系第 58 回日本聴覚医学会 2013.10.24-25 松本
- [143] 赤松裕介、尾形エリカ、樋尾明憲、狩野章太郎、柿木章伸、岩崎真一、廣田栄子、山岬達也: 当科における Neural Response Telemetry データの検討」第 58 回日本聴覚医学会 2013.10.24-25 松本
- [144] 尾形エリカ、赤松裕介、狩野章太郎、樋尾明憲、柿木章伸、岩崎真一、山岬達也: 高音漸傾型感音難聴に対しハイブリッド型人工内耳埋め込みを行った 1 例」第 58 回日本聴覚医学会 2013.10.24-25 松本
- [145] 鴨頭輝、狩野章太郎、樋尾明憲、坂本幸士、柿木章伸、岩崎真一、山岬達也: 内耳奇形症例における人工内耳埋め込み術中の gusher の予測」第 23 回日本耳科学会 2013.11.24-26 宮崎
- [146] 五十嵐一紀、星雄二郎、樋尾明憲、狩野章太郎、尾形エリカ、赤松裕介、山岬達也: 人工内耳埋込み術を施行した Common Cavity の 5 症例」第 23 回日本耳科学会 2013.11.24-26 宮崎
- [147] 狩野章太郎、宇佐美真一、熊川孝三、高橋晴雄、東野哲也、内藤泰、土井勝美、伊藤健、鈴木光也、坂田英明、工穂、岩崎聰、柿木章伸、山岬達也: 高音急墜型感音難聴の純音聴力閾値と語音聴取能との関係」第 23 回日本耳科学会 2013.11.24-26 宮崎
- [148] 吉川弥生、木下淳、松本有、山岬達

- 也:細胞接着分子カドヘリン11は中耳の正常な発達に必須である」第23回日本耳科学会 2013.11.24-26 宮崎
- [149] Matsumoto Y, Kataoka K, Yamasoba T: Intravital Imaging of Drug Delivery Systems and Auditory Hair Cells. 12th Taiwan-Japan Conference on Otolaryngology Head and Neck Surgery 2013.12.5-7 台湾
- [150] Kawano A, Nishiyama N, Kawaguchi S, Ikeya J, Tomizawa A, Keshino Y, Nonami N, Suzuki M: Revision cochlear implant surgery in children. 11th European Symposium on Paediatric Cochlear Implantation (Istanbul, Turkey) (2013.5.23~26)
- [151] Kawano A, Nishiyama N, Kawaguchi S, Ikeya S, Suzuki M: A case of atlanto-axial rotatory fixation in cochlear implant surgery. 11th European Symposium on Paediatric Cochlear Implantation (Istanbul, Turkey) (2013.5.23~26)
- [152] Ikeya J, Kawano A, Nishiyama N, Kawaguchi S, Tomizawa A, Keshino Y, Nonami N, Suzuki M: Cochlear implantation after meningitis in children. 11th European Symposium on Paediatric Cochlear Implantation (Istanbul, Turkey) (2013.5.23~26)
- [153] Keshino Y, Kawano A, Tomizawa A, Nonami N, Ayusawa E, Nagumo M, Matsushima T, Nishiyama N, Kawaguchi S, Ikeya J, Saito Y, Hazama M, Suzuki M: Cochlear implantation in a child with Noonan syndrome. 11th European Symposium on Paediatric Cochlear Implantation (Istanbul, Turkey) (2013.5.23~26)
- [154] Hazama M, Nakahara K, Sakota T, Kawano A, Suzuki M, Kitano H, Enomoto M: Results in monosyllabic words test of children with cochlear implants in Japan. 11th European Symposium on Paediatric Cochlear Implantation (Istanbul, Turkey) (2013.5.23~26)
- [155] Ikeya J, Kawano A, Nishiyama N, Kawaguchi S, Tomizawa A, Keshino Y, Nonami N, Sato K, Ohashi M, Suzuki M: Cochlear implantation after meningitis. The 9th Asia Pacific Symposium on Cochlear Implants and Related Sciences (Hyderabad, India) (2013.11.26~29)
- [156] Hazama m, Nakahara K, Sakoda T, Yajin S, Hojo T, Kawano A, Suzuki M, Kitano H, Enomoto T: Cochlear implant post-operative hearing response of infants provided with hearing aids with FM systems 3-4 Months after Birth-Comparison to Those without FM Systems-. The 9th Asia Pacific Symposium on Cochlear