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	ページ
加藤光広	脳形成障害(含:滑 脳症、多小脳回、脳 梁欠損症)		今日の神経疾患 療指針第2版	音医学書 院	東京	2013	621-623
加藤光広		研司・小国弘 量・井上有史・	希少難治性てんだん診療マニュアリ -疾患の特徴と診療のポイント-	診断と	東京	2013	60-61
加我牧子	Landau-Kleffner症 候群	司,小国弘量,井 上有史,永井利三	稀少難治てんか/ 診療マニュアル- 疾患の特徴と診療 のポイント-	診断と	東京	2013	37-39

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版 年
Fujii Y, Ishikawa N, 他2名, Kato M.	Compound heterozygosity in <i>GPR56</i> with bilateral frontoparietal polymicrogyria.	Brain Dev		.1016/j.brai 7.015 [Epul t]	
名, Hara T.	Girl with a <i>PRRT2</i> mutation and infantile focal epilepsy with bilateral spikes.	Brain Dev	ev.201	g/10.1016/j 3.05.009 of print]	braind. [Epub
Kaga M, Inagaki M, Ohta R	Epidemiological sutudy of Landau-Kleffner syndrome(LKS) in Japan	Brain Dev	36	284-286	2014
M, Tohyama J, et	AKT3 and PIK3R2 mutations in two patients with megalencephaly-related syndromes: MCAP and MPPH.		85	396-398	2014
Shiraishi H, Haginoya K, 他 5 名, Otsubo H	Magnetoencephalography localizing spike sources of atypical benign partial epilepsy.	Brain Dev	36(1)	21-27	2014
Yoneda Y,et al.	Phenotypic spectrum of <i>COL4A1</i> mutations: porencephaly to schizencephaly			48-57	2013
加藤光広	【小児脳神経外科の課題】脳形成異常と遺 伝子	脳神経外科ジャーナル	22(4)	252-255	2013
加藤光広	【臨床医が知っておきたい先天異常】遺伝 子変異による先天異常 滑脳症(神経細胞 移動異常症)	小児科臨床66 巻増刊号	66(8)	1333-13 37	2013
加我牧子	小児聴覚失認の診療	音声言語医学	52	316-321	2013
Yoneda Y,	De Novo and Inherited Mutations in <i>COL4A2</i> , Encoding the Type IV Collagen alpha2 Chain Cause Porencephaly.	Am J Hum Genet	90	86-90	2012

M at al	Congenital dysplastic microcephaly and hypoplasia of the brainstem and cerebellum with diffuse intracranial calcification.	J Child Neurol	27	218-221
	Publication criteria for evoked magnetic fields of the human brain. A proposal.	Clin Neurophysiol	123	2116-21 21
	Clinical patterns and pathophysiology of hypermotor seizures. An ictal SPECT study.		14	32-40
白石秀明,他	脳磁図の臨床応用に関する文献レビュー (第3報)小児疾患	臨床神経生理	40	203-208
白石秀明,他	本邦における脳磁図検査施行の実態とそ の問題点	臨床神経生理	40	119-130