

## 目 次

I. 総括研究報告	
染色体微細構造異常による発達障害の実態把握と疾患特異的 iPS 細胞による病態解析・治療法開発 山本俊至	1
II. 分担研究報告	
1 新規染色体微細欠失症候群の確立 山本俊至	14
2 アレイ CGH を用いた小児中枢神経疾患における CNV 解析 奥村彰久	20
3 錐体路および脳幹構造の形成異常を呈する症例の遺伝学的 検討 斎藤義朗	25
4 染色体微細構造異常における脳形成異常と発達障害の関連 性に関する研究 鳥巢浩幸	27
5 染色体微細構造異常に基づく Dravet 症候群発症についての 実態把握 中山東城	31
6 19 番染色体における微細欠失症候群 岡本伸彦	34
. 研究成果の刊行に関する一覧表	41