

研究成果の刊行に関する一覧表

【H27.11.9～H28.3.31】

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
該当なし							

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
芳賀信彦	生涯を見据えた肢体不自由児への医療と支援	日本小児看護学会誌	24(3)	51-55	2015
芳賀信彦	四肢形成不全に対する集学的治療 - 成人後を見据えた小児リハビリテーション -	第37回国立大学リハビリテーション療法士学会大会誌	37	3-6	2016
Nagata E, Haga N, Ohtaka K, Fujisawa Y, Fukami M, Nishimura G, Ogata T	Femoral-Tibial-Digital malformations in a boy with the Japanese founder triplication of BHLHA9.	Am J Med Genet A	167A (12)	3226- 3228	2015
Isojima T, Sakazume S, Haegawa T, Ogata T, Nakanishi T, Nagai T, Yokoya S	Growth references for Japanese individuals with Noonan syndrome.	Pediatr Res	79(4)	543-548	2016
Matsubara K, Murakami N, Fukami M, Kagami M, Nagai T, Ogata T	Risk assessment of medically assisted reproduction and advanced maternal ages in the development of Prader-Willi syndrome due to UPD(15)mat.	Clin Genet	89(5):	614-619	2016
Yaoita M, Niihori T, Mizuno S, Okamoto N, Hayashi S, Watanabe A, Yokozawa M, Suzumura H, Nakahara A, Nakano Y, Hikosaki T, Ohmori A, Sawada H, Migita O, Mima A, Lapunzina P, Santos F, Garcia S, Ogata T, Kawame H, Kurosawa K, Ohashi H, Inoue S, Matsubara Y, Kure S, Aoki Y	Spectrum of mutations and genotype-phenotype analysis in Noonan syndrome patients with RIT1 mutations.	Hum Genet	135 (2)	209- 222	2016

Saito K, Matsuzaki T, Iwasa T, Miyado M, Saito H, Hasegawa T, Homma K, Inoue E, Kubota T, Irahara M, Ogata T, Fukami M	Steroidogenic pathway S involved in androgen biosynthesis in eumenorrheic women and patients with polycystic ovary syndrome.	J Steroid Biochem Mol Biol	158	31-37	2016
Shima H, Tanaka T, Kamimaki T, Dateki S, Muroya K, Horikawa R, Kanno J, Adachi M, Naiki Y, Tanaka H, Mabe H, Yagasaki H, Kure S, Matsubara Y, Tajima T, Kashimada K, Ishii T, Asakura Y, Fujiwara I, Soneda S, Nagasaki K, Hamajima T, Kanzaki S, Jinno T, Ogata T, Fukami M	Japanese SHOX study group: Systematic molecular analyses of SHOX in Japanese patients with idiopathic short stature and Leri-Weill dyschondrosteosis.	J Hum Genet	2016 Mar 17 (Epub ahead of print)		2016
Matsushita M, Kitoh H, Mishima K, Kadono I, Sugiura H, Hasegawa S, Nishida Y, Ishiguro N	Low bone mineral density in achondroplasia and hypochondroplasia.	Ped Int	2015 Dec 30 (Epub ahead of print)		2015
Hasegawa S, Kito H, Ohkawara B, Mishima K, Matsushita M, Masuda A, Ishiguro N, Ohno K	Tranilast stimulates endochondral ossification by upregulating SOX9 and RUNX2 promoters.	Biochem Biophys Res Commun	470	356-361	2016
Takagi T, Seki A, Mochida J, Takayama S	Congenital anomalies of the extremities occurring in siblings.	J Hand Surg	21(1)	49-53	2016
上原和美、河本嶺希、深澤聡子、橋本圭司、高山真一郎	FDTを用いた先天異常手対立再建術後の手指機能評価	日八会誌	8(2)	1-4	2016
藤原清香、芳賀信彦	小児の骨関節疾患のリハビリテーションと装具	日本義肢装具学会誌	31	215-221	2015