

### III．研究成果の刊行に関する一覧表

## 研究成果の刊行に関する一覧表

### 書籍

発表者氏名	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	脳形成異常	福島義光、櫻井晃洋	遺伝カウンセリングマニュアル改訂第3版	南江堂	東京	2016	96-97
川村孝	臨床研究の教科書	川村 孝	臨床研究の教科書	医学書院	東京	2016	

### 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
Fukumura S, <u>Kato M</u> , Kawamura K, Tsuzuki A, Tsutsumi H	A Mutation in the Tubulin-Encoding <i>TUBB3</i> Gene Causes Complex Cortical Malformations and Unilateral	Child Neurology Open	3	1-3	2016
Kobayashi Y, Magara S, Okazaki K, Komatsubara T, Saitsu H, Matsumoto N, <u>Kato M</u> , Tohyama J	Megalencephaly, polymicrogyria and ribbon-like band heterotopia: A new cortical malformation.	Brain Dev	38	950-953	2016
Suga A, Mizota A, <u>Kato M</u> , Kuniyoshi K, Yoshitake K, Sultan W, Yamazaki M, Shimomura Y, Ikeo K, Tsunoda K, Iwata T	Identification of Novel Mutations in the LRR-Cap Domain of <i>C21orf2</i> in Japanese Patients With Retinitis Pigmentosa and Cone-Rod Dystrophy.	Invest Ophthalmol Vis Sci	57	4255-4263	2016
Tsutsumi M, Yokoi S, Miya F, Miyata M, <u>Kato M</u> , Okamoto N, Tsunoda T, Yamasaki M,	Novel compound heterozygous variants in <i>PLK4</i> identified in a patient with autosomal recessive microcephaly and	Eur J Hum Genet	24	1702-1706	2016
加藤光広	【胎児脳形成障害の診断における最新の知見】脳形成障害の分子診断.	京都府立医科大学雑誌	125	253-260	2016
Nshigaki S, Hamazaki T, Fujita K, Morikawa S, <u>Tajima T</u> , Shintaku H.	A Japanese Family with Central Hypothyroidism Caused by a Novel <i>IGSF1</i> Mutation.	Thyroid	26	1701-1705	2016
Hashimoto S, Kawado M, <u>Kawamura T</u> .	Effect of non-response bias on estimates of the numbers of patients with intractable diseases based on nationwide epidemiological surveys of Japan.	Fujita Medical Journal	2	55-58	2016