

## VI 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	Aicardi症候群	兼本浩祐、丸栄一、小国弘量、池田昭夫、川合謙介	神経症候群(第2版)(VI)ーその他の神経疾患を含めてー	臨床てんかん学	東京	2015	438-439
加藤光広	脳形成異常	福島義光、櫻井昺洋	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

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
Kato M	Genotype-phenotype correlation in neuronal migration disorders and cortical dysplasias	Front Neurosci	9	e1-8	2015
Nagamoto T, Oshika T, Fujikado T, Ishibashi T, Sato M, Kondo M, Kurosaka D, Azuma N	Clinical characteristics of congenital and developmental cataract undergoing surgical treatment	Jpn J Ophthalmol	59	148-156	2015
Tajima T et al.	Guidelines for Mass Screening of Congenital Hypothyroidism (2014 revision).	Clin Pediatr Endocrinol	24	107-133	2015
Fukumura S, Kato M, Kawamura K, Tsuzuki A, Tsutsumi H	A Mutation in the Tubulin-Encoding <i>TUBB3</i> Gene Causes Complex Cortical Malformations and Unilateral Hypohidrosis	Child Neurology Open	3	1-3	2016
Kobayashi Y, Magara S, Okazaki K, Komatsubara T, Saito H, Matsumoto N, Kato M, 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, Kanemura Y, Kosaki K, Saitoh S, Kurahashi H	Novel compound heterozygous variants in <i>PLK4</i> identified in a patient with autosomal recessive microcephaly and chorioretinopathy.	Eur J Hum Genet	24	1702-1706	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 IGSF1 Mutation.	Thyroid	26	1701-1705	2016