

研究成果の刊行に関する一覧表
【H28.4.1～H29.3.31】

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
芳賀信彦	先天異常症候群	中村利孝、 松野丈夫	標準整形外科学、第13版	医学書院	東京	2017	307-316
鬼頭浩史	FGFR3グループ概説 軟骨無形成症 軟骨低形成症 濃化異骨症 彎曲骨異形成症概説	土屋弘行 紺野愼一 田中康仁 田中 栄 松田秀一	今日の整形外科学治療指針第7版	医学書院	東京	2016	231-232 232-233 233-234 252-253 249-250
鬼頭浩史	画像診断のピット フォール	日本小児整形外科学会	小児整形外科学テキスト第2版	メジカルビュー社	東京	2016	58-63

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
Luk H-M, Lo F-M I, Sano S, Matsubara K, Nakamura A, Ogata T, Kagami M	Silver-Russell syndrome in a patient with somatic mosaicism for upd(11)mat identified by buccal cell analysis.	Am J Med Genet A	170 (7)	1938-1941	2016
Sano S, Nagasaki K, Kikuchi T, Nakabayashi K, Hata K, Fukami M, Kagami M, Ogata T	Beckwith-Wiedemann syndrome and pseudohypoparathyroidism type 1b in a patient with multilocus methylation defects: a female-dominant phenomenon?	J Hum Genet	61 (8)	765-769	2016
Nakamura A, Hamauchi E, Horikawa R, Nishimura Y, Matsubara K, Sano S, Nagasaki K, Matsubara Y, Umezawa A, Tajima T, Ogata T, Kagami M, Okamura K, Fukami M	Complex genomic rearrangement within the GNAS region associated with familial pseudohypoparathyroidism type 1b.	J Clin Endocrinol Metab	101 (7)	2623-2627	2016
Ohishi A, Nishimura G, Kato F, Ono H, Maruwaka K, Ago M, Suzumura H, Hirose E, Uchida Y, Fukami M, Ogata T	Mutation analysis of FGFR1-3 in 11 Japanese patients with syndromic craniosynostosis.	Am J Med Genet A	173(1)	157-162	2017

Ohtaka K, Fujisawa Y, Takada F, Hasegawa Y, Miyoshi T, Hasegawa T, Miyoshi H, Kamada H, Kurokawa-Seo M, Fukami M, Ogata T	FGFR1 analyses in four patients with hypogonadotropic hypogonadism with split-hand/foot malformation: implications for the promoter region.	Hum Mutat	[Epub ahead of print]	doi: 10.1002/humu.23178	2017
Matsushita M, Kitoh H, Mishima K, Kadono I, Sugiura H, Hasegawa S, Nishida Y, Ishiguro N	Low bone mineral density in achondroplasia and hypochondroplasia.	Pediatr Int	58	705-708	2016
Mishima K, Kitoh H, Iwata K, Matsushita M, Nishida Y, Hattori T, Ishiguro N	Clinical results and complications of lower limb lengthening for fibular hemimelia. A report of eight cases	Medicine	95	e3787	2016
Melovitz-Vasan C, Kitoh H, Vasana N	A rare case of femoral hypoplasia (proximal focal femoral deficiency) with overlapping phenotype of müllerian duct syndrome (Mayer-Rokitansky-Hausler syndrome)	Int J Anat Res	4	3312-3316	2016
Takagi T, Nojiri A, Seki A, Takayama S, Watanabe M	Upper limb dimelia	J Hand Surg Am	[Epub ahead of print]	doi: 10.1016/j.jhssa.2017.02.005	2017
藤原清香	カナダにおける小児義手の取り組み	作業療法ジャーナル	50(7)	660-663	2016
藤原清香、芳賀信彦	四肢形成不全	はげみ	第367号	36-41	2016
野口智子、藤原清香、柴田晃希、奈良篤史、真野浩志、芳賀信彦	小児筋電義手の円滑な導入のため段階的課題設定について	作業療法ジャーナル	51(3)	257-260	2017