

研究成果の刊行に関する一覧表

【H27.11.9～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 弯曲骨異形成症概説	土屋弘行 紺野慎一 田中康仁 田中 栄 松田秀一	今日の整形外 科治療指針第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 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
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 士学術大会誌	37	3-6	2016
Nagata E, Haga N, Ohtaka K, Fuji sawa 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, Nakaniishi 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, Suzuki H, Nakahara A, Nakano Y, Hokusaki T, Ohmori A, Sawada H, Migitia 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, Honna K, Inoue E, Kubota T, Irahara M, Ogata T, Fukami M	Steroidogenic pathways 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
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 Part 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 I b in a patient with multilocus methylation defects: a female-dominant phenomenon?	J Hum Genet	61 (8)	765-769	2016
Nakamura A, Hamaguchi 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 pseudo hypoparathyroidism 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 craniosynostoses.	Am J Med Genet A	173(1)	157-162	2017
Ohtaka K, Fujisawa Y, Takada F, Hasegawa Y, Miyoshi T, Hasegawa T, Miyoshi H, Kameda 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, Sugura H, Hasegawa S, Nishida Y, Ishiguro N	Low bone mineral density in achondroplasia and hypochondroplasia.	Pediatr Int	58	705-708	2016
Hasegawa S, Kitoh 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
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, Vasan N	A rare case of femoral hypoplasia (proximal focal femoral deficiency) with overlapping phenotype of müllerian duct syndrome (Mayer-Rokitansky-Hauser syndrome)	Int J Anat Res	4	3312-3316	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
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.jhsa.2017.02.005]	doi: 10.1016/j.jhsa.2017.02.005	2017
上原和美、河本嶺希、深澤聰子、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	日ハ会誌	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
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