

総括・分担研究報告書目次

目 次

I . 総括研究報告		
遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	1
堀江 稔		
II . 分担研究報告		
1. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	24
清水 渉		
2. Brugada型心電図および非特異的ST上昇の突然死リスク	-----	27
青沼和隆		
3. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	33
蒔田直昌		
4. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	35
住友直方		
5. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	46
萩原誠久		
6. 胎児・新生児期から乳児期に診断される先天性QT延長症候群の臨床像と遺 伝子変異		
乳児突然死症候群例から検出されるQT延長関連遺伝子との比較		
堀米仁志	-----	48
7. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	55
福田恵一、湯浅慎介、相澤義泰		
8. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	57
吉永正夫		
9. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	62
牧山 武		
10. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	65
渡部 裕		
11. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	67
林 研至		
12. 先天性QT延長症候群患者の妊娠・出産における不整脈リスクと 遮断薬の 有効性・安全性に関する研究	-----	69
相庭武司		
13. 遺伝性不整脈の遺伝子解析		
宮本恵宏、太田直孝、藤山啓美、増田弘明	-----	71
14. 遺伝子診断に基づく不整脈疾患群の病態解明および診断基準・重症度分類・ ガイドライン作成に関する研究	-----	73
白石 公、宮崎 文		
III . 研究成果の刊行に関する一覧表	-----	75