

## 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
山本俊至	小児科領域におけるゲノム医療による診断率は40%程度が限界か?	金子一成(監修)	小児科診療Controversy	中外医学社	東京	2022	34-9
山本俊至	神経発達症における遺伝学的検査は必要か?	金子一成(監修)	小児科診療Controversy	中外医学社	東京	2022	76-80
清水健司	一般小児科外来で先天異常症候群を疑う児にどのように対応すべきか?	金子一成	小児科診療controversy	中学医学社	東京	2022	29-33
清水健司	染色体構造変異解析[染色体]ゲノムDNAのコピー数変化およびヘテロ接合性の喪失(cnLOH)	黒川 清、春日 雅人、北村 聖、大西 宏明	臨床検査データブック2023-2024	医学書院	東京	2023	738-739
西 恵理子	13トリソミー症候群、18トリソミー症候群を持つ児に対する	金子一成	小児科診療Controversy	中外医学社	東京	2022	24-28
北洋輔	・運動の不器用さが子どもにもたらす影響 ・発達性協調運動障害について初めて知る・学ぶ・考える ・おわりに	北洋輔, 澤江幸則, 古莊純一	DCD・不器用な子も楽しめるスポーツがある社会のために:運動に悩む子・先生・コーチへのメッセージ	金子書房	東京	2022	21-32 164-206 209-210
Tamura T, Imaizumi T, Shimojigama Yamamoto K, Yamamoto T	Genomic Copy Number Analysis Using Droplet Digital PCR: A Simple Method with EvaGreen Single-Color Fluorescent Design		Cerebral Cortex Development	Springer Nature	Hertfordshire, UK	2024	293-304
山本俊至	全ゲノム増幅と網羅的ゲノム解析の進歩		着床前遺伝学的検査(PGT)の最前線と遺伝カウンセリング	メディカルドウ	大阪	2024	33-37

## 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
Chida-Nagai A, Akagawa H, Sawai S, Ma Y-J, Yakuwa S, Muneuch J, Yasuda K, Yamazawa H, Yamamoto T, Takakuwa E, Tomaru U, Furutani Y, Kato T, Harada G, Inai K, Nakanishi T, Manabe A, Takeda A, Jing Z-C.	Identification of PTGIS rare variants in patients with Williams syndrome and severe peripheral pulmonary stenosis	J Am Heart Asso	In press		
Machida O, Sakamoto H, Yamamoto KS, Hasegawa Y, Nii S, Okada H, Nishikawa K, Sumimoto SI, Nishijal E, Okamoto N, Yamamoto T.	Haploinsufficiency of NKX2-1 is likely to contribute to developmental delay involving 14q13 microdeletions	Intractable Ra Dis Res	13(1)	36-41	2023
Yamazaki A, Kuroda T, Kawaasaki N, Kato K, Shimoji ma Yamamoto K, Iwasa T, Kuwahara A, Taniguchi Y, Takeshita T, Kita Y, Miciakami M, Irahara M, Yamamoto T.	Preimplantation genetic testing using comprehensive genomic copy number analysis is beneficial for balanced translocation carriers	J Hum Genet	69(1)	41-45	2024
Kurosaka H, Yamamoto S, Hirasawa K, Yanagisita T, Fujioka K, Yagasaki H, Nagata M, Ishihara Y, Yonei A, Asano Y, Nagata N, Suzuki T, Inubushi T, Yamamoto T, Sakai N, Yamashiro T	Craniofacial and dental characteristics of three Japanese individuals with genetically diagnosed SATB2-associated syndrome	Am J Med Genet A	191(7)	1984-1989	2023
Shimojima Yamamoto K, Tamura T, Okamoto N, Nishi E, Noguchi A, Takahashi I, Sawaishi Y, Shimizu M, Kanno H, Minakuchi Y, Toyoda A, Yamamoto T	Identification of small-sized intrachromosomal segments at the ends of INV-DUP-DEL patterns	J Hum Genet	68(11)	751-757	2023
Shimomura R, Yanagisita T, Ishiguro K, Shichijo M, Sato T, Shimojima Yamamoto K, Nagata M, Ishihara Y, Miyashita Y, Ishigaki K, Nagata S, Asano Y, Yamamoto T	Rare mosaic variant of GJA1 in a patient with a neurodevelopmental disorder	Hum Genome Var	11(1)	2	2023
Shimojima Yamamoto K, Yoshimura A, Yamamoto T	Biallelic KCTD3 nonsense variant derived from paternal uniparental isodisomy of chromosome 1 in a patient with developmental epileptic encephalopathy and distinctive features	Hum Genome Var	10(1)	22	2023

Tamura T, Shimojima Yama moto K, Imaizumi T, Yamamoto H, Miyamoto Y, Yagasaki H, Morioka I, Kannod H, <u>Yamamoto T</u>	Breakpoint analysis for cytogenetically balanced translocation revealed unexpected complex structural abnormalities and suggested the position effect for MEF2C	Am J Med Genet A	191(6)	1632–1638	2023
Kuroda Y, Matsufuji M, EA de novo U2AF2 heterozygous variant associated with hypomyelinating leukodystrophy	Am J Med Genet A	191(8)	2245–2248	2023	
Nakahara E, Yamamoto K, S, Ogura H, Aoki T, Utsugisawa T, Azuma K, Akaga wa H, Watanabe K, Muraoka M, Nakamura F, Kamei M, Tatebayashi K, Shinouka J, Yamane T, Hibino M, Katsura Y, Nakano-Akamatsu S, Kadokawa N, Maru Y, Ito E, Ohga S, Yagasaki H, Morioka I, <u>Yamamoto T</u> , Kanno H	Variant spectrum of PIKEO1 and KCNN4 in Japanese patients with dehydrated hereditary stomatocytosis	Hum Genome Var	10(1)	8	2023
Kato K, Kuroda T, Yamada era-Egawa R, Ezoe K, Aoyama N, Usami A, Miki T, <u>Yamamoto T</u> , Takeshita T	Preimplantation Genetic Testing for Aneuploidy for Recurrent Pregnancy Loss and Recurrent Implantation Failure in Minimal Ovarian Stimulation Cycle for Women Aged 35–42 Years: Live Birth Rate, Developmental Follow-up of Children, and Embryo Ranking	Reprod Sci	30(3)	974–983	2023
Tamura T, Yamamoto Shimojima K, Shiihara T, Sakazume S, Okamoto N, Yagasaki H, Morioka I, Kanno H, <u>Yamamoto T</u>	Interstitial microdeletions of 3q26.2q26.31 in two patients with neurodevelopmental delay and distinctive features	Am J Med Genet A	191(2)	400–407	2023
Miura K, Kaneko N, Hashimoto T, Ishizuka K, Shirai Y, Hisano M, Chikamoto H, Akioka Y, Kanda S, Hanrita Y, <u>Yamamoto T</u> , Hattori M	Precise clinicopathological findings for application of genetic testing in pediatric kidney transplant recipients with focal segmental glomerulosclerosis/steroid-resistant nephrotic syndrome	Pediatr Nephrol	38(2)	417–429	2023

Tamura T, Yamamoto Shim ojima K, Okamoto N, Yaga saki H, Morioka I, Kanno H, Minakuchi Y, Toyoda A, <u>Yamamoto T</u>	Long-read sequence analysis for clustered genomic copy number aberrations revealed architectures of intricately intertwined rearrangements	Am J Med Genet A	191(1)	112–119	2023
Matsumoto A, Kano S, Ko bayashi N, Matsuki M, Fur ukawa R, Yamagishi H, Yo shinari H, Nakata W, Wak abayashi H, Tsuda H, Wat anabe K, Takahashi H, Ya magata T, Matsumura T, Osaka H, Mori H, Iwamot o S.	Unfavorable switching of skewed X chromosome inactivation leads to Menkes disease in a female infant.	Sci Rep.	14	440	2024
Wakabayashi K, Osaka H, Yamagishi H, Kuwajima M, Ikeda T, <u>Matsumoto A</u> , Muramatsu K, Yamagata T	Investigation of the efficacy and adverse effects of lacosamide over 36 months.	Epilepsy & Behavior	144	109227	2023
Nakahara E, <u>Shimojima</u> Yamamoto K, Ogura H, Aoki T, Utsugisawa T, Azuma K, Akagawa H, Watanabe K, Muraoka M, Nakamura F, Kamei M, Tatebayashi K, Shinozuka J, Yamane T, Hibino M, Katsura Y, Nakano-Akamatsu S, Kadowaki N, Maru Y, Ito E, Ohga S, Yagasaki H, Morioka I, <u>Yamamoto T</u> , Kanno H	Variant spectrum of PIEZO1 and KCNN4 in Japanese patients with dehydrated hereditary stomatocytosis.	Human Genome Variation	10	8	2023
Tamura T, <u>Yamamoto</u> <u>Shimojima</u> K, Shiihara T, Sakazume S, Okamoto N, Yagasaki H, Morioka I, Kanno H, <u>Yamamoto T</u>	Interstitial microdeletions of 3q26.2q26.31 in two patients with neurodevelopmental delay and distinctive features.	Am J Med Genet A	191	400–7	2023
Tsuchiya Y, Kobayashi H, Kanno H, <u>Yamamoto T</u>	Beta-tricalcium phosphate as a possible adjuvant in $\gamma\delta$ Tcell-based immune therapy for human disorders.	Tokyo Women's Medical University Journal	6	101–7	2022

Kato K, Kuroda T, Yamadera-Egawa R, Ezoe K, Aoyama N, Usami A, Miki T, Yamamoto T, Takeshita T	Preimplantation Genetic Testing for Aneuploidy, for Recurrent Pregnancy Loss and Recurrent Implantation Failure in Minimal Ovarian Stimulation Cycle for Women Aged 35-42 Years: Live Birth Rate, Developmental Follow-up of Children, and Embryo Ranking.	Reprod Sci	30	974-83	2023
Inoue Y, Machida O, <u>Kita Y</u> , Yamamoto T	Need for revision of the ACMG/AMP guidelines for interpretation of X-linked variants.	Intractable & Rare Diseases Research	11	120-4	2022
Machida O, <u>Yamamoto</u> Shimojima K, Shiihara T, Akamine S, Kira R, Hasegawa Y, Nishi E, Okamoto N, Nagata S, Yamamoto T	Interstitial deletions in the proximal regions of 6q: 12 original cases and a literature review.	Intractable & Rare Diseases Research	11	143-8	2022
Muramatsu M, <u>Shimojima</u> Yamamoto K, Pin Fee Chong P-F, Ryutaro Kira R, Nobuhiko Okamoto N, Yamamoto T	Genotype-phenotype correlation in patients with interstitial deletions spanning 13q31.	No To Hattatsu	54	317-22	2022
Yamamoto N, Okazaki S, Kuki I, Yamada N, Nagase S, Nukui M, Inoue T, Kawakita R, Yorifuji T, Hoshina T, Seto T, <u>Yamamoto</u> T, Kawasaki H	Possible critical region associated with late onset spasms in 17p13.1-p13.2 microdeletion syndrome: a report of two new cases and review of the literature.	Epileptic Disorders	24	567-71	2022
Ludwig L, Lareau C, EBao E, Liu N, Utsugisawa T, Tseng A, Myers S, Verboon J, Ulirsch J, Luo W, Muus C, Fiorini C, Olive M, Vockley C, Munschauer M, Hunter A, Ogura H, <u>Yamamoto</u> T, Inada H, Nakagawa S, Ohzono S, Subramanian V, Chiarle R, Glader B, Carr S, Aryee M, Kundaje A, Orkin S, Regev A, McCavit T, Kanno H, Sankaran V	A Congenital Anemia Reveals Distinct Targeting Mechanisms for Master Transcription Factor GATA1.	Blood	139	2534-46	2022
Tamura T, <u>Shimojima</u> Yamamoto K, Imaizumi T, Yamamoto H, Miyamoto Y, Yagasaki H, Morioka I, Kanno H, <u>Yamamoto</u> T	Breakpoint analysis for cytogenetically balanced translocation revealed unexpected complex structural abnormalities and suggested the position effect for MEF2C.	Am J Med Genet A		In press	

Eto K, Machida O, Yanagishita T, Yamamoto T, Shimojima K, Chiba K, Aihara Y, Nagata M, Ishihara Y, Miyashita Y, Asano Y, Nagata S, Yamamoto T	Novel truncation variant in a patient with developmental delay, distinctive features, epilepsy, and early craniosynostosis.	Hum Genome Var	9	43	2022
Kaneko S, Shimbo A, Irabu H, Yamamoto T, Shimizu M	Inverted-duplication-deletion of chromosome 10q identified in a patient with systemic lupus erythematosus.	Pediatr Int		e15396	2022
Kutsuwada, Y, Yokota, K, Yoshida, K, Tsuda, H, Watanabe K, Matsumoto A, Iwamoto, S	Association of HLA-DPB1, NLRP10, OVOL1, and ABCC11 with the axillary microbiome in a Japanese population	J Dermatol Sci	105	98-104	2022
Yamane H, Seki M, Ikeda T, Matsumoto A, Furui S, Sato T, Muramatsu K, Tajima T, Yamagata, T	An Adolescent Patient with Sick Sinus Syndrome Complicated by Hypothyroidism Carrying an SCN5A Variant	Int Heart J	63	627-632	2022
Watanabe K, Matsumoto A, Tsuda H, Iwamoto S	KBTBD11, encoding a novel PPAR $\gamma$ target gene, is involved in NFATc1 proteolysis by interacting with HSC70 and HSP60	Sci Rep	12	20273	2022
Matsumoto A, Tsuda H, Furui S, Kawada-Nagashima M, Anzai T, Seki M, Watanabe K, Muramatsu K, Osaka H, Iwamoto S, Nishino I, Yamagata T	A case of congenital fiber-type disproportion syndrome presenting dilated cardiomyopathy with ACTA1 mutation	Mol Genet Genomic Med		e2008	2022
Itai T, Wang Z, Nishimura G, Ohashi H, Guo L, Wakano Y, Sugiura T, Hayakawa H, Okada M, Saisu T, Kitta A, Doi H, Kurosawa K, Hotta Y, Hosono K, Sato M, Shimizu K, Takikawa K, Watanabe S, Ikeda N, Suzuki M, Fujita A, Uchiyama Y, Tsuchida N, Miyatake S, Miyake N, Matsumoto N, Ikegawa S.	De novo heterozygous variants in <i>KIF5B</i> cause kyphomelic dysplasia	Clin Genetics	102(1)	3-11	2022
Hiraide T, Shimizu K, Okumura Y, Miyamoto S, Nakashima M, Ogata T, Saitsu H	A deep intronic variant activating a cryptic exon predicted by SpliceRover in a patient with Joubert syndrome	J Hum Genet	doi: 10.1038/s10038-023-01143-3		2023

Batkovskyte D, McKenzie F, Taylan F, Simsek-Kiper PO, Nikkel SM, Ohashi H, Stevenson RE, Ha T, Cavalcanti DP, Miyahara H, Skinner SA, Aguirre MA, Akçören Z, Utine GE, Chiu T, Shimizu K, Hammarsjö A, Boduroglu K, Moore HW, Louie RJ, Arts P, Merrihew AN, Babic M, Jackson MR, Papadogiannakis N, Lindstrand A, Nordgren A, Barnett CP, Scott HS, Chagin AS, Nishimura G, Grigelioniene G.	Al-Gazali skeletal dysplasia constitutes the end of <i>ADAMTSL2</i> -related disorders	J Miner Res Bone	doi: 10.1002/jbmr.4799.	2023	
Kanai R, Miyake H, Fukumoto K, Shimizu K, Kawaguchi S, Urushihara N	Frey procedure for hereditary chronic creatitis in pediatric sibling	hepatitis	Pediatr Int e15448. doi: 10.1111/ped.15448.	2023	
<u>清水健司</u>	新生児におけるマイクロアレイ染色体検査後の解釈と説明の仕方	周産期医学	52(5)	669-674	2022
<u>清水健司</u>	ヌーナン症候群	日本医事新報	5152	49	2023
Hara-Isono K, Yamazawa K, Tanaka S, Nishi E, Fukami M, Kagami M.	<i>CDKN1C</i> hyperexpression in two patients with severe growth failure and microdeletions affecting the paternally inherited <i>KCNQ1OT1:TS-DMR</i> .	J Med Genet.	59(12)	1241-1246.	2022
<u>西恵理子</u>	18トリソミーの子どもと家族の「生きる」をチームで支える多職種における支援 18トリソミーの子どもと家族に対する遺伝科医の役割	小児看護	45(9)	1054-1061	2022
<u>西恵理子</u>	知っておくべき周産期・新生児領域の遺伝学的検査を展望する CHARGE症候群、VATER連合	周産期医学	52(5)	769-772	2022
杉原 進, 竹内千仙, 沼部博直, 山本俊至, 今井祐之	日光過敏症から骨髄性プロトポルフィリン症と診断されたモザイク型18q21.2-q22.1欠失の1例。	脳と発達	54	352-5	2022

Okuda T, Yamamoto T	Moroto M	Non-invasive prenatal testing suggesting an abnormality in chromosome 15 confirmed to be a case of Prader - Willi syndrome caused by trisomy rescue in the neonatal period.	J Obstet Gynecol Res	48	2214-8	2022
Aso K, Soutome T, Satoh M, Aoki T, Ogura H, Yamamoto T, Kanno H, Takahashi H	Association of autosomal-recessive-type distal renal tubular acidosis and Glanzmann thrombasthenia as a consequence of runs of homozygosity.	Clinical Case Reports	10	e06070	2022	
山本俊至	ゲノム医療。	小児科	63(増刊号)	1499-1505	2022	
山本俊至	出生前診断・着床前診断の現状と課題。	日本小児科学会雑誌	126	1459-64	2022	
竹内千仙	【今考える、移行期医療】疾患モデルから考えよう これからの移行期医療 Down症候群 Down症候群の移行支援(成人医療から)	小児科診療	85(秋増刊)	220-223	2022	
Suzuki H, Li S, Tokutomi T, Takeuchi C, Takahashi M, Yamada M, Okuno H, Miya F, Takenouchi T, Numabe H, Kosaki K, Ohshima T.	De novo non-synonymous variants in two patients with intellectual disabilities and documentation of functional relevance through zebrafish rescue and cellular transfection experiments.	Human Molecular Genetics	31(24)	4173-4182	2022	
Kanbara Y, Takeuchi C, Mochizuki Y, Osako M, Sasaki M, Miyake H	Medical needs of adults with Down syndrome in a regional medical and rehabilitation center in Japan.	Journal of Nippon Medical School	Epub ahead of print		2022	
Osako M, Yamaoka Y, Takeuchi C, Mochizuki Y, Fujiwara T	Health care transition for cerebral palsy with intellectual disabilities: A systematic review.	Revue Neurologique	S0035-3787(23)00820-2		2023	
Osako M, Yamaoka Y, Takeuchi C, Fujiwara T, Mochizuki Y.	Benefits and Challenges of Pediatric-to-Adult Health Care Transition in Childhood-Onset Neurologic Conditions.	Neurology. Clinical Practice	13(2)	e200139	2023	

Okumura Y, <u>Kita</u> Y, Kitamura Y, Oyama H.	Pre-elementary Children With Imperfect Letter-Name Knowledge Are at Great Risk of Reading Difficulty in First Grade: One-Year Longitudinal Study in Japanese Hiragana	Front Educ.	7	758098	2022
Ueda R, Okada T, <u>Kita</u> Y, Ukezono M, Takada M, Ozawa Y, Inoue H, Shioda, M, Kono Y, Kono C, Nakamura Y, Amemiya K, Ito A, Sugiura N, Matsuoka Y, Kaiga C, Shiraki Y, Kubota M, Ozawa H.	Quality of life of children with developmental disorders and their parents during the COVID-19 pandemic: a 1-year follow-up study.	Sci Rep.	12(1)	4298	2022
Yamazaki R, Inoue Y, Matsuda Y, Kodaka F, Kitamura Y, <u>Kita</u> Y, Shigeta M, Kito S.	Laterality of prefrontal hemodynamic response measured by functional near-infrared spectroscopy before and after repetitive transcranial magnetic stimulation: A potential biomarker of clinical outcome.	Psychiatry Res.	310	114444	2022
<u>Kita</u> Y, Yasuda S, Gherghel C.	Online education and the mental health of faculty during the COVID-19 pandemic in Japan.	Sci Rep.	12(1)	8990	2022
Shirakawa Y, Yamazaki R, <u>Kita</u> Y, Kitamura Y, Okumura Y, Inoue Y, Matsuda Y, Kodaka F, Shigeta M, Kito S.	Repetitive transcranial magnetic stimulation decreased effortful frontal activity for shifting in patients with major depressive disorder.	Neuroreport	33(11)	470-475	2022
Egashira Y, Kaga Y, Gunji A, <u>Kita</u> Y, Kimura M, Hironaga N, Takeichi H, Hayashi S, Kaneko Y, Takahashi H, Hanakawa T, Okada T, Inagaki M.	Detection of deviance in Japanese kanji compound words.	Front Hum Neurosci.	16	913945	2022
Kitamura Y, Okumura Y, Shirakawa Y, Ikeda Y, <u>Kita</u> Y.	Characteristics of shifting ability in children with mild intellectual disabilities: an experimental study with a task-switching paradigm.	J Intellect Disabil Res.	66(11)	853-864	2022
Sakihara K, <u>Kita</u> Y, Suzuki K, Inagaki M.	Modulation effects of the intact motor skills on the relationship between social skills and motion perceptions in children with autism spectrum disorder: A pilot study.	Brain Dev.	45(1)	39-48	2022

北洋輔	【神経疾患と表情】視線と表情の関連	脳神経内科	97(7)	1-12	2022
井之上 寿美, 河野 芳美, 河野 千佳, 白木 恭子, 塩 田 瞳記, 雨宮 馨, 中村 由紀子, 杉浦 信子, 小沢 倫理, 北洋輔, 小沢 浩	神経発達症児における 血清亜鉛値の検討	脳と発達	54(5)	356-358	2022
小沢倫理, 小沢浩, 杉浦信 子, 白川由佳, 北洋輔	乳幼児・児童のスマート フォン, タブレットの利用 状況と生活実態調査	日本小児科 学会雑誌	126(11)	1489-1497	2022
Kanemitsu E, Zhao X, Iwaisako K, Inoue A, Takeuchi A, Yagi S, Masumoto H, Ohara H, Hosokawa M, <u>Awaya T</u> , Aoki J, Hatano E, Uemoto S, Hagiwara M.	Antagonist of sphingosine 1- phosphate receptor 3 reduces cold injury of rat donor hearts for transplantation.	Transl Res	255	26-36	2023
Okubo M, Noguchi S, <u>Awaya T</u> , Hosokawa M, Tsukui N, Ogawa M, Hayashi S, Komaki H, Mori-Yoshimura M, Oya Y, Takahashi Y, Fukuyama T, Funato M, Hosokawa Y, Kinoshita S, Matsumura T, Nakamura S, Oshiro A, Terashima H, Nagasawa T, Sato T, Shimada Y, Tokita Y, Hagiwara M, Ogata K, Nishino I.	RNA-seq analysis, targeted long-read sequencing and in silico prediction to unravel pathogenic intronic events and complicated splicing abnormalities in dystrophinopathy.	Hum Genet	142(1)	59-71	2023
Hirai M, Asada K, Kato T, Ikeda T, Hakuno Y, Ikeda A, Matsushima K, <u>Awaya T</u> , Okazaki S, Kato T, Funabiki Y, Murai T, Heike T, Hagiwara M, Yamagata T, Tomiwa K, Kimura R.	Comparison of the Social Responsiveness Scale-2 among Individuals with Autism Spectrum Disorder and Williams Syndrome in Japan.	J Autism Dev Disord			2022 Online ahead of print
Matsushima K, Matsubayashi J, Toichi M, Funabiki Y, Kato T, Awaya T, Tsuchida R, Kato T.	Atypical Physiological Response to Less Controllable Sensory Stimulation in Children with ASD. Res Child Adolescent Psychopathology	Res Child Adolescent Psychopathol ogy			2022 Online ahead of print

## 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
Nakahara E, Shimojima Yamamoto K, Ogura H, Aoki T, Utsugisawa T, Azuma K, Japanese patients with Akagawa H, Watanabe K, dehydrated hereditary Muraoka M, Nakamura F, stomatocytosis. Kamei M, Tatebayashi K, Shinozuka J, Yamane T, Hibino M, Katsura Y, Nakano-Akamatsu S, Kadowaki N, Maru Y, Ito E, Ohga S, Yagasaki H, Morioka I, Yamamoto T, Kanno H	Variant spectrum of PIEZO1 and KCNN4 in Var	Hum Genome Var	10	8	2023
Tamura T, Yamamoto K, Shimojima K, Shiihara T, Sakazume S, Okamoto N, Yagasaki H, Morioka I, Kanno H, Yamamoto T	Interstitial microdeletions of 3q26.2q26.31 in two patients with neurodevelopmental delay and distinctive features.	Am J Med Genet A	191	400-7	2023
Tsuchiya Y, Kobayashi H, Kanno H, Yamamoto T	Beta-tricalcium phosphate as a possible adjuvant in $\gamma$ $\delta$ Tcell-based immune therapy for human disorders.	Tokyo Women's Medical University Journal	6	101-7	2022
Kato K, Kuroda T, Yamadera-Egawa R, Ezoe K, Aoyama N, Usami A, Miki T, Yamamoto T, Takeshita T	Preimplantation Genetic Testing for Aneuploidy for Recurrent Pregnancy Loss and Recurrent Implantation Failure in Minimal Ovarian Stimulation Cycle for Women Aged 35-42 Years: Live Birth Rate, Developmental Follow-up of Children, and Embryo Ranking.	Reprod Sci	30	974-83	2023
Inoue Y, Machida O, Kita Y, Yamamoto T	Need for revision of the ACMG/AMP guidelines for interpretation of X-linked variants.	Intractable & Rare Diseases Research	11	120-4	2022
Machida O, Yamamoto K, Shimojima K, Shiihara T, Akamine S, Kira R, Hasegawa Y, Nishi E, Okamoto N, Nagata S, Yamamoto T	Interstitial deletions in the proximal regions of 6q: 12 original cases and a literature review.	Intractable & Rare Diseases Research	11	143-8	2022
Muramatsu M, Shimojima Yamamoto K, Pin Fee Chong P-F, Ryutaro Kira R, Nobuhiko Okamoto N, Yamamoto T	Genotype-phenotype correlation in six patients with interstitial deletions spanning 13q31.	No To Hattatsu	54	317-22	2022

Yamamoto N, Okazaki S, Kuki I, Yamada N, Nagase S, Nukui M, Inoue T, Kawakita R, Yorifuji T, Hoshina T, Seto T, Yamamoto T, Kawasaki H	Possible critical region associated with late-onset spasms in 17p13.1-p13.2 microdeletion syndrome: a report of two new cases and review of the literature.	Epileptic Disorders	24	567-71	2022	
Ludwig L, Lareau C, EBao E, Liu N, Utsugisawa T, Tseng A, Myers S, Verboon J, Ulirsch J, Luo W, Muus C, Fiorini C, Olive M, Vockley C, Munschauer M, Hunter A, Ogura H, Yamamoto T, Inada H, Nakagawa S, Ohzono S, Subramanian V, Chiarle R, Glader B, Carr S, Aryee M, Kundaje A, Orkin S, Regev A, McCavit T, Kanno H, Sankaran V	A Congenital Anemia Reveals Distinct Targeting Mechanisms for Master Transcription Factor GATA1.	Blood	139	2534-46	2022	
Tamura T, Shimojima K, Yamamoto K, Imaizumi T, Yamamoto H, Miyamoto Y, Yagasaki H, Morioka I, Kanno H, Yamamoto T	Breakpoint analysis for cytogenetically balanced translocation revealed unexpected complex structural abnormalities and suggested the position effect for MEF2C.	Am J Med Genet A		In press		
Eto K, Machida O, Yanagishita T, Yamamoto K, Shimojima K, Chiba K, Aihara Y, Nagata M, Ishihara Y, Miyashita Y, Asano Y, Nagata S, Yamamoto T	Novel truncation variant in a patient with developmental delay, distinctive features, epilepsy, and early craniosynostosis.	BCL11B	Hum Genome Var	9	43	2022
Kaneko S, Shimbo A, Irabu H, Yamamoto T, Shimizu M	Inverted-duplication-deletion of chromosome 10q identified in a patient with systemic lupus erythematosus.	Pediatr Int		e15396	2022	
Kutsuwada, Y, Yokota, K, Yoshida, K, Tsuda, H, Watanabe K, Matsumoto A, Iwamoto, S	Association of HLA-DPB1, NLRP10, OVOL1, and ABCC11 with the axillary microbiome in a Japanese population	J Dermatol Sci	105	98-104	2022	
Yamane H, Seki M, Ikeda T, Matsumoto A, Furui S, Sato T, Muramatsu K, Tajima T, Yamagata, T	An Adolescent Patient with Sick Sinus Syndrome Complicated by Hypothyroidism Carrying an SCN5A Variant	Int Heart J	63	627-632	2022	
Watanabe K, Matsumoto A, Tsuda H, Iwamoto S	KBTBD11, encoding a novel PPAR $\gamma$ target gene, is involved in NFATc1 proteolysis by interacting with HSC70 and HSP60	Sci Rep	12	20273	2022	

Matsumoto A, Tsuda H, Furui S, Kawada-Nagashima M, Anzai T, Seki M, Watanabe K, Muramatsu K, Osaka H, Iwamoto S, Nishino I, Yamagata T	A case of congenital fiber-type disproportion syndrome presenting dilated cardiomyopathy with ACTA1 mutation	Mol Genet Genomic Med	e2008	2022	
Itai T, Wang Z, Nishimura G, De novo variants in <i>KIF5B</i> , Y, Sugiura T, Hayakawa H, Okada M, Saisu T, Kitta A, Doi H, Kurosawa K, Hotta Y, Hosono K, Sato M, Shimizu K, Takikawa K, Watanabe S, Ikeda N, Suzuki M, Fujita A, Uchiyama Y, Tsuchida N, Miyatake S, Miyake N, Matsumoto N, Ikegawa S.	heterozygous variants in <i>KIF5B</i> cause kyphomelic dysplasia	Clin Genetics	102(1)	3-11	2022
Hiraide T, Shimizu K, Okumura Y, Miyamoto S, Nakashima M, Ogata T, Saitsu H	A deep intronic variant activating a cryptic exon predicted by SpliceRover in a patient with Joubert syndrome	J Hum Genet	doi: 10.1038/s10038-023-01143-3	2023	
Batkovskyte D, McKenzie F, Taylan F, Simsek-Kiper PO, Nikkel SM, Ohashi H, Stevenson RE, Ha T, Cavalanti DP, Miyahara H, Skinner SA, Aguirre MA, Akçören Z, Utine GE, Chiu T, Shimizu K, Hammarsjö A, Boduroglu K, Moore HW, Louie RJ, Arts P, Merrihew AN, Babic M, Jackson MR, Papadogiannakis N, Lindstrand A, Nordgren A, Barnett CP, Scott HS, Chagin AS, Nishimura G, Grigelioniene G.	Al-Gazali skeletal dysplasia constitutes the lethal end of <i>ADAMTSL2</i> -related disorders	J Miner Res	doi: 10.1002/jbmr.4799.	2023	
Kanai R, Miyake H, Fukumoto K, Shimizu K, Kawaguchi S, Urushihara N	Frey procedure for hereditary chronic pancreatitis in pediatric sibling	Pediatr Int	e15448. doi: 10.1111/ped.15448.	2023	
清水健司	新生児におけるマイクロアレイ染色体検査後の解釈と説明の仕方	周産期医学	52(5)	669-674	2022
清水健司	ヌーナン症候群	日本医事新報	5152	49	2023

Hara-Isono K, Yamazawa K, Tanaka S, <u>Nishi E</u> , Fukami M, Kagami M.	<i>CDKN1C</i> hyperexpression in two patients with severe growth failure and microdeletions affecting the paternally inherited <i>KCNQ1OT1:TS</i> -DMR.	J Med Genet.	59(12)	1241-1246.	2022	
<u>西恵理子</u>	18トリソミーの子どもと家族の「生きる」をチームで支える多職種における支援 18トリソミーの子どもと家族に対する遺伝科医の役割	小児看護	45(9)	1054-1061	2022	
<u>西恵理子</u>	知つておくべき周産期・新生児領域の遺伝学的検査を展望する CHARGE症候群、VATER連合	周産期医学	52(5)	769-772	2022	
杉原 進, 竹内千仙, 沼部博直, <u>山本俊至</u> , 今井祐之	日光過敏症から骨髄性プロトポルフィリン症と診断されたモザイク型18q21.2-q22.1欠失の1例	脳と発達	54	352-5	2022	
Okuda T, Moroto M, Yamamoto T	Non-invasive prenatal testing suggesting an abnormality in chromosome 15 confirmed to be a case of Prader - Willi syndrome caused by trisomy rescue in the neonatal period.	J Obstet Gynecol Res	48	2214-8	2022	
Aso K, Soutome T, Satoh M, Aoki T, Ogura H, Yamamoto T, Kanno H, Takahashi H	Association of autosomal-recessive-type distal renal tubular acidosis and Glanzmann thrombasthenia as a consequence of runs of homozygosity.	Clinical Case Reports	10	e06070	2022	
<u>山本俊至</u>	ゲノム医療.	小児科	63 (増刊号)	1499-1505	2022	
<u>山本俊至</u>	出生前診断・着床前診断の現状と課題.	日本小児科学会雑誌	126	1459-64	2022	
<u>竹内千仙</u>	【今考える、移行期医療】疾患モデルから考えよう これからの移行期医療 Down症候群 Down症候群の移行支援(成人医療から)	小児科診療	85(秋増刊)	220-223	2022	

Suzuki H, Li S, Tokutomi T, De novo non-synonymous DPYSL2 variants in two patients with intellectual disabilities and documentation of functional relevance through zebrafish rescue and cellular transfection experiments.	Human Molecular Genetics	31(24)	4173–4182	2022	
Kanbara Y, Takeuchi C, Mochizuki Y, Osako M, Sasaki M, Miyake H	Medical needs of adults with Down syndrome in a regional medical and rehabilitation center in Japan.	Journal of Nippon Medical School	Epub ahead of print	2022	
Osako M, Yamaoka Y, Takeuchi C, Mochizuki Y, Fujiwara T	Health care transition for cerebral palsy with intellectual disabilities: A systematic review.	Revue Neurologique	S0035-3787(23)00820-2	2023	
Osako M, Yamaoka Y, Takeuchi C, Fujiwara T, Mochizuki Y.	<i>Benefits and Challenges of Pediatric-to-Adult Clinical Health Care Transition practice in Childhood-Onset Neurologic Conditions.</i>	Neurology.	13(2)	e200139	2023
Okumura Y, Kita Y, Kitamura Y, Oyama H.	Pre-elementary Children With Imperfect Letter-Name Knowledge Are at Great Risk of Reading Difficulty in First Grade: One-Year Longitudinal Study in Japanese Hiragana	Front Educ.	7	758098	2022
Ueda R, Okada T, Kita Y, Ukezono M, Takada M, Ozawa Y, Inoue H, Shioda M, Kono Y, Kono C, Nakamura Y, Amemiya K, Ito A, Sugiura N, Matsuoka Y, Kaiga C, Shiraki Y, Kubota M, Ozawa H.	Quality of life of children with neurodevelopmental disorders and their parents during the COVID-19 pandemic: a 1-year follow-up study.	Sci Rep.	12(1)	4298	2022
Yamazaki R, Inoue Y, Matsuda Y, Kodaka F, Kitamura Y, Kita Y, Shigeta M, Kito S.	Laterality of prefrontal hemodynamic response measured by functional near-infrared spectroscopy before and after repetitive transcranial magnetic stimulation: A potential biomarker of clinical outcome.	Psychiatry Res.	310	114444	2022
Kita Y, Yasuda S, Gherghel C.	Online education and the mental health of faculty during the COVID-19 pandemic in Japan.	Sci Rep.	12(1)	8990	2022

Shirakawa Y, Yamazaki R, Kita Y, Kitamura Y, Okumura Y, Inoue Y, Matsuda Y, Kodaka F, Shigeta M, Kito S.	Repetitive transcranial magnetic stimulation decreased effortful frontal activity for shifting in patients with major depressive disorder.	Neuroreport	33(11)	470–475	2022
Egashira Y, Kaga Y, Gunji A, Kita Y, Kimura M, Hironaga N, Takeichi H, Hayashi S, Kaneko Y, Takahashi H, Hanakawa T, Okada T, Inagaki M.	Detection of deviance in Japanese kanji compound words.	Front Hum Neurosci.	16	913945	2022
Kitamura Y, Okumura Y, Shirakawa Y, Ikeda Y, Kita Y.	Characteristics of shifting ability in children with mild intellectual disabilities: an experimental study with a task-switching paradigm.	J Intellect Disabil Res.	66(11)	853–864	2022
Sakihara K, Kita Y, Suzuki K, Inagaki M.	Modulation effects of the intact motor skills on the relationship between social skills and motion perceptions in children with autism spectrum disorder: A pilot study.	Brain Dev.	45(1)	39–48	2022
北洋輔	【神経疾患と表情】視線と表情の関連	脳神経内科	97(7)	1–12	2022
井之上 寿美, 河野 芳美, 河野 千佳, 白木 恭子, 塩田 瞳記, 雨宮 馨, 中村 由紀子, 杉浦 信子, 小沢 愉理, 北洋輔, 小沢 浩	神経発達症児における血清亜鉛値の検討	脳と発達	54(5)	356–358	2022
小沢愉理, 小沢浩, 杉浦信子, 白川由佳, 北洋輔	乳幼児・児童のスマートフォン, タブレットの利用状況と生活実態調査	日本小児科学会雑誌	126(11)	1489–1497	2022
Kanemitsu E, Zhao X, Iwaisako K, Inoue A, Takeuchi A, Yagi S, Masumoto H, Ohara H, Hosokawa M, Awaya T, Aoki J, Hatano E, Uemoto S, Hagiwara M.	Antagonist of sphingosine 1-phosphate receptor 3 reduces cold injury of rat donor hearts for transplantation.	Transl Res	255	26–36	2023

Okubo M, Noguchi S, Awaya T, Hosokawa M, Tsukui N, Ogawa M, Hayashi S, Komaki H, Mori-Yoshimura M, Oya Y, Takahashi Y, Fukuyama T, Funato M, Hosokawa Y, Kinoshita S, Matsumura T, Nakamura S, Oshiro A, Terashima H, Nagasawa T, Sato T, Shimada Y, Tokita Y, Hagiwara M, Ogata K, Nishino I.	RNA-seq analysis, targeted long-read sequencing and in silico prediction to unravel pathogenic intronic events and complicated splicing abnormalities in dystrophinopathy.	Hum Genet	142(1)	59–71	2023
Hirai M, Asada K, Kato T, Ikeda T, Hakuno Y, Ikeda A, Matsushima K, <u>Awaya T</u> , Okazaki S, Kato T, Funabiki Y, Murai T, Heike T, Hagiwara M, Yamagata T, Tomiwa K, Kimura R.	Comparison of the Social Responsiveness Scale-2 among Individuals with Autism Spectrum Disorder and Williams Syndrome in Japan.	J Autism Dev Disord			2022 Online ahead of print
Matsushima K, Matsubayashi J, Toichi M, Funabiki Y, Kato T, <u>Awaya T</u> , Tsuchida R, Kato T.	Atypical Physiological Response to Less Controllable Sensory Stimulation in Children with ASD. Res Child Adolescent Psychopathology	Res Child Adolescent Psychopathology	50	1363–1377	2022 Online ahead of print

## 学会発表

(山本俊至)

- 下村里奈, 田村豪良, 町田修, 柳下友映, 下島圭子, 雨宮光宏, 斎藤聰, 山本俊至: In-houseデータベースを利用したCNVチェックサイトの構築. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/1/28
- Imaizumi T, Shimomura R, Machida O, Yanagishta T, Shimojima Yamamoto K, Nagata M, Ishihara Y, Miyashita Y, Asano Y, Yamamoto T. Type 2 congenital generalized lipodystrophy by NOTCH2 variant. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
- Shimomura R, Yanagishta T, Ishiguro K, Shichiji M, Sato T, Shimojima Yamamoto K, Ishigaki K, Nagata S, Nagata M, Asano Y, Yamamoto T. A rare mosaic variant of GJA1 in a patient with neurodevelopmental disorder. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
- Yamamoto T, Shimojima Yamamoto K, Yoshimura A, Kanno H. Homozygous KCTD3 nonsense variant due to UPD associated with syndromic developmental epileptic encephalopathy. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
- Yamazaki A, Kawasaki N, Kuroda T, Kato K, Takeshita T, Kuwahara A, Iwasa T, Irahara M, Yamamoto T. Efficiency of PGT-SR in chromosomally balanced translocation couples. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
- Kato K, Kawasaki N, Hayashi H, Ohata K, Miki T, Usami A, Yamamoto T, Kuroda T. PGT-SR using aC GH and FISH analysis for detecting unbalanced chromosome segments involving less than 5Mb: A Case Report. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
- Shirai K, Shimomura R, Kameyama S, Kondo T, Yamamoto T. A novel FBN1 variant associated with mild cardiac phenotype of neonatal Marfan syndrome. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
- Machida O, Imaizumi T, Miyamoto Y, Shimomura R, Yanagishta T, Shimojima Yamamoto K, Nagata M, Ishihara Y, Miyashita Y, Asano Y, Yamamoto T. A novel GNAO1 variant identified in a patient with clinically diagnosed as cerebral palsy. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
- 橋詰拓摩, 佐藤孝俊, 柳下友映, 村上てるみ, 朝野仁裕, 山本俊至, 永田智. 精神運動発達遅滞と筋緊張低下を呈し、全エクソームシーケンスにより確定診断に至ったGNAO1異常症の1例. 第80回日本小児神経学会関東地方会, 千葉(現地開催+Web), 2024/03
- 町田 修, 拜地愛子, 下村里奈, 柳下友映, 永田 智, 下島圭子, 石原康貴, 宮下洋平, 朝野仁裕, 山本俊至. 2番染色体の短腕と長腕の2か所に偶発的に生じた微細欠失による神経発達障害を示した1例. 第46回日本小児遺伝学会, 沖縄, 2023/12
- 山本俊至. 【教育講演】遺伝と医療倫理について. 第693回日本小児科学会東京都地方会講話会, 東京, 2023/10
- 山本俊至. 生殖医療分野における遺伝学的検査の質保証. 第30回日本遺伝子診療学会大会/第8回クリニカ

ルバイオバンク学会シンポジウム・合同学術集会, 千葉, 2023/07

13. 近藤恵里, 浦野真理, 佐藤裕子, 加藤環, 松尾真理, 朝野仁裕, 山本俊至, 斎藤加代子. バリアント解釈の見直しを契機に確定診断に至ったStormorken症候群の一例. 第47回日本遺伝カウンセリング学会学術集会, 松本, 2023/07
14. 佐藤裕子, 浦野真理, 加藤環, 松尾真理, 池田有美, 山本俊至, 斎藤加代子. 乳がんの術前におけるBRCA遺伝学的検査が患者に及ぼす心理的影響について. 第47回日本遺伝カウンセリング学会学術集会, 松本, 2023/07
15. 坂本晴子, 秋丸憲子, 藤野寿典, 住本真一, 山本俊至. 保険適用となったマイクロアレイ染色体検査を実施した37例の検討. 第47回日本遺伝カウンセリング学会学術集会, 松本, 2023/07
16. 山本俊至.【シンポジウム28:ゲノム解析時代の小児神経診療】遺伝学的診断の進め方:染色体アレイ解析から全ゲノム解析まで. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05
17. 町田 修, 柳下友映, 下村里奈, 田村豪良, 下島圭子, 岡本伸彦, 永田 智, 山本俊至. MAGI1を含む3p14微細欠失の2例. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05
18. 柳下友映, 下村里奈, 町田 修, 山本圭子, 永田 智, 山本俊至. Potocki-Lupski症候群家族会の支援. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05
19. 山本俊至.【シンポジウム1:マイクロアレイ染色体検査で明らかになる染色体微細構造異常症候群の診療体制を考える】研究班による当事者支援. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05
20. 山本俊至.【特別企画3:将来の未知の感染症[X]パンデミックに対する"Preparedness"はどうあるべきか?】感染パンデミック災害における個人情報のあり方の問題. 第126回日本小児科学会学術集会, 東京, 2023/04
21. 山本俊至.【特別企画1:出生前診断NIPTに対する日本医学会と小児科学会の取り組み】NIPTに対する日本小児科学会の取り組み. 第126回日本小児科学会学術集会, 東京, 2023/04
22. 山本俊至. フォーラム開催趣旨の説明. 第14回日本小児科学会倫理委員会公開フォーラム, 東京(Web), 2024/03

(清水健司)

1. 清水健司: 先天異常症候群の包括的・継続的医療ケアについて. 第46回日本遺伝カウンセリング学会学術集会. 教育講演I, 2022/7/1
2. 松浦公美, 清水健司: Duchenne 型筋ジストロフィー家系における発端者家族以外の血縁者を中心とした遺伝カウンセリング. 第46回日本遺伝カウンセリング学会学術集会, 東京, 2022/7/1
3. 清水健司: 保険診療開始後のマイクロアレイ染色体検査実施における当院の取り組み. 第29回日本遺伝子診療学会大会(オンライン発表), 金沢, 2022/7/16
4. 山田浩介, 清水健司: RBMX 遺伝子異常症の従兄弟例における小児期の新たな臨床像. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12/17
5. 清水健司: マイクロアレイ染色体検査ハンズオンセミナー cnLOH 解説. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/1/27
6. 清水健司: dysmorphology 所見の取り方. 第45回日本小児遺伝学会学術集会共催 第39回dysmorphology の夕べ, 東京, 2023.1.28
7. 山田浩介, 清水健司: FLNA ホットスポットバリアントを認めた Terminal Osseous Dysplasia with Pigmentary Defects 女児の乳児期臨床像. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/1/29
8. 清水健司: マイクロアレイ染色体検査の臨床実践におけるガイドラインの利用. 第29回臨床細胞遺伝セミナー, オンライン, 2023/2/10-3/13
9. 清水健司: 細胞遺伝学の基礎. 第14回遺伝医学セミナー入門コース, オンデマンド, 2023/2/10-2.28
10. 清水健司: ROH(region of homozygosity)解説. 第29回臨床細胞遺伝学セミナー オプション実習B「マイクロアレイ染色体入門」, オンライン, 2023/3/3
11. 清水健司.【シンポジウム1:マイクロアレイ染色体検査で明らかになる染色体微細構造異常症候群の診療体制を考える】染色体微細構造異常症候群とは? 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05

(松本歩)

1. 松本 歩, 津田 英利, 池田 尚広, 宮内 彰彦, 橋口 万里奈, 門田 行史, 繆田 行信, 渡邊 和寿, 村松 一洋, 小坂 仁, 岩本 穎彦, 山形 崇倫: 難治性てんかん、光、音過敏を呈したDNM1L変異の1歳男児例. 日本人類遺伝学会第65回大会, パシフィック横浜, 2022/12/14-17
2. 渡邊和寿, 松本 歩, 津田英利, 岩本 穎彦. 新規肥満遺伝子N4bp2l1の機能解析. 第55回 日本動脈硬化学会総会・学術集会, 栃木, 2023/07
3. 渡邊和寿, 松本 歩, 津田英利, 岩本 穎彦. 脇β細胞におけるILDR2の役割とインスリン分泌への影響. 第66回 日本糖尿病学会年次学術集会, 鹿児島, 2023/05
4. 松本 歩.【シンポジウム1:マイクロアレイ染色体検査で明らかになる染色体微細構造異常症候群の診療体制を考える】小児神経疾患とCNV. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05

(竹内千仙)

1. 竹内千仙, 大迫美穂, 望月葉子: 成人期ダウン症候群における中枢神経合併症. 第63回日本神経学会学術大会, 東京, 2022/5/21
2. 望月葉子, 大迫美穂, 竹内千仙: 小児期発症神経系疾患有する患者の成人診療科移行後の長期経過. 第

63回日本神経学会学術大会, 東京, 2022/5/18

3. Osako M, Yamaoka Y, Takeuchi C, Fujiwara T, Mochizuki Y: Roles of primary care providers in caring for adults with childhood-onset neurological conditions. 第63回日本神経学会学術大会, 東京, 2022/5/20
4. 竹内千仙. 重症心身障害児(者)の遺伝カウンセリング. 第64回日本小児神経学会学術集会, 高崎, 2022/6/5
5. 大迫美穂, 山岡祐衣, 竹内千仙, 藤原 武男, 望月葉子: 小児期発症神経系疾患患者の成人期医療への移行—小児科医と脳神経内科医に対する調査—. 第40回日本神経治療学会学術集会, 福島, 2022/11/3
6. 大迫美穂, 山岡祐衣, 竹内千仙, 藤原 武男, 望月葉子: 小児期発症神経系疾患患者のサービス利用と介護者の実態. 第10回日本難病医療ネットワーク学会学術集会, 東京, 2022/11/18
7. 竹内千仙. 【シンポジウム1:マイクロアレイ染色体検査で明らかになる染色体微細構造異常症候群の診療体制を考える】染色体微細構造異常症候群の小児から成人への移行期医療の課題. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05

(栗屋 智就)

1. 栗屋智就, 萩原正敏. ダウン症iPS細胞のミクログリアへの分化誘導と網羅的遺伝子解析. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023年1月28日
2. 栗屋智就. 稀少疾患の治療開発～疾患研究から創薬研究への橋渡し～. 第52回小児神経学セミナー「小児神経疾患の新しい治療の扉を開く」教育講演1, オンライン, 2022年12月1日～2023年1月22日
3. 栗屋智就. 【シンポジウム1:マイクロアレイ染色体検査で明らかになる染色体微細構造異常症候群の診療体制を考える】マイクロアレイ染色体検査の実際. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05

(西 恵理子)

1. 武田 良淳, 小林 純, 久保田 紀子, 日高 恵以子, 荒川 絢子, 西 恵理子, 涌井 敬子, 高野 亨子, 古庄 知己: 長野県立こども病院におけるマイクロアレイ染色体検査(SNPアレイ)の実施状況. 第125回日本小児科学会学術集会, 福島, 2022/4
2. 長谷川 結子, 西 恵理子, 松田 圭子, 岡本 伸彦: 思春期にマルファン症候群の診断となり心理的な葛藤が推察された一例. 第125回日本小児科学会学術集会, 福島, 2022/4
3. 柳下 友映, 衛藤 薫, 西 恵理子, 山本 圭子, 永田 智, 山本 俊至: MEF2Cが位置する5q14.3の微細欠失を示した2例. 第64回日本小児神経学会学術集会, 群馬, 2022/5
4. 木水 友一, 位田 忍, 沖 啓祐, 西本 静香, 最上 友妃子, 柳原 恵子, 藤田 宏, 松田 圭子, 西 恵理子, 長谷川 結子, 岡本 伸彦, 鈴木 保宏: 新生児マスクリーニングを通して診断され発症前治療を実施した脊髄性筋萎縮症の男児. 第49回日本マスクリーニング学会学術集会, 大阪, 2022/8
5. 西村 夕美子, 松田 圭子, 長谷川 結子, 西 恵理子, 川戸 和美, 井上 佳世, 岡本 伸彦: 当院におけるウェーデマン・スタイナー症候群8症例の遺伝カウンセリングと継続フォロー. 第46回日本遺伝カウンセリング学会学術集会, 東京, 2022/6
6. 山本 圭子, 西 恵理子, 岡本 伸彦, 菅野 仁, 山本 俊至: 異なるアクロセントリック染色体短腕に転座していた22q partial tetrasomy (triplication) のメカニズムの考察. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12
7. 西 恵理子, 長谷川 結子, 柳 久美子, 要 匡, 岡本 伸彦: TRIO-related intellectual disabilityの2例. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12
8. 長谷川 結子, 西 恵理子, 柳 久美子, 濑山 理恵, 内山 由理, 要 匠, 松本 直通, 岡本 伸彦: Pierpont症候群の3症例: 歌舞伎症候群との類似についての検討. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12
9. 岡本 伸彦, 西 恵理子, 長谷川 結子, 宮 冬樹, 小崎 健次郎: MSTO1変異によるmitochondrial myopathy and ataxiaの3例. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12
10. 山本 俊至, 清水 健司, 松本 歩, 竹内 千仙, 栗屋 智就, 西 恵理子, 山本 圭子, 今泉 太一, 北 洋輔: マイクロアレイ染色チア検査で明らかになる染色体微細構造異常症候群を示す小児から成人の診断・診療体制の構築. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12
11. 西村 夕美子, 鈴木 寿人, 西 恵理子, 長谷川 結子, 山田 茉未子, 武内 俊樹, 小崎 健次郎, 岡本 伸彦: Opitz-GBBD症候群の家系の遺伝カウンセリング. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12
12. 松田 圭子, 木水 友一, 西 恵理子: 新生児マスクリーニングを契機に脊髄性筋萎縮症と診断した児の家族に対する遺伝カウンセリング. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12
13. 下島 圭子, 清水 健司, 松本 歩, 竹内 千仙, 栗屋 智就, 西 恵理子, 今泉 太一, 北 洋輔, 山本 俊至: 染色体微細構造異常症候群の実態調査. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/1
14. 岡本 伸彦, 西 恵理子, 宮 冬樹, 山田 茉未子, 鈴木 寿人, 武内 俊樹, 小崎 健次郎: POLR2A遺伝子異常症の2例. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/1
15. 西 恵理子、三宅 紀子, 細木 華奈, 長谷川 結子, 松本 直通, 岡本 伸彦: 頭蓋骨早期癒合を合併するKabuki症候群. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/1

(下島圭子)

1. 下島圭子, 清水健司, 松本歩, 竹内千仙, 栗屋智就, 西恵理子, 今泉太一, 北洋輔, 山本俊至: 染色体微細構造異常症候群の実態調査. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/01
2. 田村豪良, 今泉太一, 下島圭子, 森岡一朗, 山本俊至: デジタルPCRを用いたCNV定量家族解析の有用性. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/01

3. 下村里奈, 田村豪良, 町田修, 柳下友映, 下島圭子, 雨宮光宏, 斎藤聰, 山本俊至: In-houseデータベースを利用したCNVチェックサイトの構築. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/01
4. 柳下友映, 下村里奈, 町田修, 下島圭子, 永田智, 山本俊至: Potocki-Lupski症候群家族会の設立. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/01
5. 柳下友映, 星野恭子, 石垣景子, 佐藤孝俊, 福永道郎, 木村一恵, 山本圭子, 朝野仁裕, 永田 智, 山本俊至: HECW2変異に起因する中枢神経・筋障害の重症度に関する考察. 日本人類遺伝学会第67回大会, 横浜, 2022/12
6. 下村里奈, 田村豪良, 町田修, 柳下友映, 下島圭子, 雨宮光宏, 斎藤聰, 山本俊至: In-houseデータベースを利用したCNVチェックサイトの構築. 第45回日本小児遺伝学会学術集会, 東京, 2023/1/28
7. Imaizumi T, Shimomura R, Machida O, Yanagishita T, Shimojima Yamamoto K, Nagata M, Ishihara Y, Miyashita Y, Asano Y, Yamamoto T. Type 2 congenital generalized lipodystrophy by NOTCH2 variant. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
8. Shimomura R, Yanagishita T, Ishiguro K, Shichiji M, Sato T, Shimojima Yamamoto K, Ishigaki K, Nagata S, Nagata M, Asano Y, Yamamoto T. A rare mosaic variant of GJA1 in a patient with neurodevelopmental disorder. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
9. Yamamoto T, Shimojima Yamamoto K, Yoshimura A, Kanno H. Homozygous KCTD3 nonsense variant due to UPD associated with syndromic developmental epileptic encephalopathy. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
10. Machida O, Imaizumi T, Miyamoto Y, Shimomura R, Yanagishita T, Shimojima Yamamoto K, Nagata M, Ishihara Y, Miyashita Y, Asano Y, Yamamoto T. A novel GNAO1 variant identified in a patient with clinically diagnosed as cerebral palsy. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10
11. 町田 修, 拜地愛子, 下村里奈, 柳下友映, 永田 智, 下島圭子, 石原康貴, 宮下洋平, 朝野仁裕, 山本俊至. 2番染色体の短腕と長腕の2か所に偶発的に生じた微細欠失による神経発達障害を示した1例. 第46回日本小児遺伝学会, 沖縄, 2023/12
12. 町田 修, 柳下友映, 下村里奈, 田村豪良, 下島圭子, 岡本伸彦, 永田 智, 山本俊至. MAGI1を含む3p14微細欠失の2例. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05
13. 柳下友映, 下村里奈, 町田 修, 山本圭子, 永田 智, 山本俊至. Potocki-Lupski症候群家族会の支援. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05

(今泉太一)

1. 今泉太一. 【シンポジウム1:マイクロアレイ染色体検査で明らかになる染色体微細構造異常症候群の診療体制を考える】研究班による調査結果. 第65回日本小児神経学会学術集会, 岡山, 2023/05
2. Imaizumi T, Shimomura R, Machida O, Yanagishita T, Shimojima Yamamoto K, Nagata M, Ishihara Y, Miyashita Y, Asano Y, Yamamoto T. Type 2 congenital generalized lipodystrophy by NOTCH2 variant. Human Genetics Asia 2023, 東京, 2023/10

(北 洋輔)

1. 北 洋輔:神経発達症児の教育的支援. 第64回日本小児神経学会学術集会, 群馬, 2022/6/2