

研究成果の刊行に関する一覧表レイアウト

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
なし							

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
Ieda D, Negishi Y, Miyamoto T, Johmura Y, Kumamoto N, Kato K, Miyoshi I, Nakanishi M, Ugawa S, Oishi H, <u>Saitoh S</u>	Two mouse models carrying truncating mutations in Magel2 show distinct phenotypes.	PLoS One	15	e0237814	2020
Miyake N, Heydari S, Garshasbi M, <u>Saitoh S</u> , Nasiri J, Hamanaka K, Takata A, Matsumoto N, Beheshti F, H, Chaleshtori ARS.	The identification of two pathogenic variants in a family with mild and severe forms of developmental delay.	J Hum Gene	Epub ahead of print		2020
Hara-Isono K, Matsubara K, Fukube T, Yamazawa K, Satou K, Murakami N, <u>Saitoh S</u> , Nakabayashi K, Hata K, Ogata T, Fukami M, Kagami M.	Genome-wide methylation analysis in Silvers-Russell syndrome, Temple syndrome, and Prader-Willi syndrome.	Clin Epigenetics	12	159	2020
Ohashi K, Fukuhara S, Miyachitani T, Asai T, Imaeda M, Goto M, Kurokawa Y, Anzai T, Tsurusaki Y, Miyake N, Matsumoto N, Yamagata T, <u>Saitoh S</u> .	Comprehensive Genetic Analysis of Non-syndromic Autism Spectrum Disorder in Clinical Settings.	J Autism Dev Disord	Epub ahead of print		2021