

## 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
Kimitaka Kaga		Makiko Kaga Kimitaka Kaga	Landau-Kleffner Syndrome and Central Auditory Disorders in Children	Springer	Singapore	2021	
Hans J. Donkelarr, Kimitaka Kaga	Chapter 7. The auditory system		Hans J. Donkelarr	Springer	Switzerland	2020	373-407
仁科幸子	視覚器の異常	秋山千枝子、五十嵐隆、岡明、平岩幹男	小児保健ガイドブック	診断と治療社	東京	2021	p96-98
仁科幸子	角膜の先天・周産期異常、網膜の周産期・発育異常	大鹿哲郎	眼科学 第3版	文光堂	東京	2020	p111-113 p349-351
前田晃秀	障害の特性を知ろう	小澤温	障害者支援のための相談支援専門員連携ハンドブック	第一法規	東京	2021	69-77 158-163

## 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
松永達雄	小児の難聴	小児内科	52(8)	1090-1094	2020
Yamamoto N, Mutai H, Namba K, Goto F, Ogawa K, <u>Matsunaga T</u>	Clinical profiles of DFNA11 at diverse stages of development and aging in a large family identified by linkage analysis	Otol Neurotol	41(6)	e663-e673	2020
Mutai H, Wasano K, Momozawa Y, Kamatani Y, Miya F, Masuda S, Morimoto N, Nara K, Takahashi S, Tsunoda T, Homma K, Kubo M, <u>Matsunaga T</u>	Variants encoding a restricted carboxy-terminal domain of SLC12A2 cause hereditary hearing loss in humans	PLoS Genet	16(4)	E10008643	2020

Watabe T, Kanzaki S*, Sato N, Matsunaga T, Muramatsu M, Ogawa K	Single nucleotide polymorphisms in tinnitus patients exhibiting severe distress	Sci Rep	10(1)	13023	2020
<u>Matsunaga T</u>	Clinical genetics, practice, and research of deafblindness: From uncollected experiences to the national registry in Japan	Auris Nasus Larynx	48(1)	185-193	2021
<u>Kaga K</u> , Minami S and Enomoto C	Electrically evoked ABR during cochlear implantation and postoperative development of speech and hearing abilities in infants with common cavity deformity as a type of inner ear malformation.	Acta Otolaryngol	140	14-21	2020
Carlsen A, Maslovat D, <u>Kaga K</u>	An unperceived acoustic stimulus decreases reaction time to visual information in a patient with cortical deafness.	Science Report	10	5825	2020
<u>Minami SB</u> , Yamamoto N, Hosoya M, Enomoto C, Kato H, Kaga K.	Cochlear Implantation in Cases of Inner Ear Malformation: A Novel and Simple Grading, Intracochlear EABR, and Outcomes of Hearing	Otol Neurotol	42	e117-e123	2021
<u>Minami SB</u> , Oishi N, Watabe T, Wasano K, Ogawa K.	Age-related change of auditory functional connectivity in Human Connectome Project data and tinnitus patients.	Laryngoscope Investig Otolaryngol.	5	132-136	2020

Liu X, Fujinami K, Kuniyoshi K, Kondo M, Ueno S, Hayashi T, Mochizuki K, Kameya S, Yang L, Fujinami-Yokokawa Y, Arno G, Pontikos N, Sakuramoto H, Kominami T, Terasaki H, Katagiri S, Mizobuchi K, Nakamura N, Yoshitake K, Miyake Y, Li S, Kurihara T, <u>Tsubota K</u> , Iwata T, Tsunoda K; Japan Eye Genetics Consortium.	Clinical and Genetic Characteristics of 15 Affected Patients From 12 Japanese Families with GUCY2D-Associated Retinal Disorder.	Transl Vis Sci Technol.	May 11;9(6)	2	2020
Ayane Hirose, Satoshi Katagiri, Takaaki Hayashi, Tomokazu Matsuura, Norihiro Nagai, Kaoru Fujinami, Takeshi Iwata, <u>Kazushige Tsunoda</u> Affiliations expand	Progress of macular atrophy during 30 months' follow-up in a patient with spinocerebellar ataxia type1 (SCA1)	Doc Ophthalmol.	Feb;142(1)	87-98	2021
<u>Nishina S</u> , Hosono K, Ishitani S, Kosaki K, Yokoi T, Yoshida T, Tomita K, Fukami M, Saitsu H, Ogata T, Ishitani T, Hotta Y, Azuma N	Biallelic <i>CDK9</i> variants as a cause of a new multiple-malformation syndrome with retinal dystrophy mimicking the CHARGE syndrome	J Hum Genet.			2021, <a href="https://doi.org/10.1038/s10038-021-00909-x">https://doi.org/10.1038/s10038-021-00909-x</a>
Haque NM, Ohtsubo M, <u>Nishina S</u> , Nakao S, Yoshida K, Hosono K, Kurata K, Ohishi K, Fukami M, Sato M, Hotta Y, Azuma N, Minoshima S	Analysis of <i>IKBK9/NEMO</i> gene in five Japanese cases of incontinentia pigmenti with retinopathy: Fine genomic assay of a rare male case with mosaicism	J Hum Genet.			2020, DOI 10.1038/s10038-020-00836-3
Tanaka S, Yokoi T, Katagiri S, Yoshida T, <u>Nishina S</u> , Azuma N	Structure of the retinal margin and presumed mechanism of retinal detachments in choroidal coloboma.	Ophthalmology Retina.			2020 in press

Nakao S, <u>Nishina S</u> , Tanaka S, Yoshida T, Yokoi T, Azuma N	Early laser photocoagulation for extensive retinal avascularity in infants with incontinentia pigmenti.	Jpn J Ophthalmol.			2020, DOI 10.1007/s10384-020-00768-7
堤典子、 <u>仁科幸子</u> 、吉田朋世、横井匡、東範行	周期性斜視 9 例の臨床像と治療経過.	日眼会誌	124 (12)	995-1002	2020
三井田千春、 <u>仁科幸子</u> 、石井杏奈、松岡真未、松井孝子、吉田朋世、横井匡、岡前むつみ、大橋智、上條有康、山田和歌奈、相賀直、東範行	医療機関と教育機関の連携による小児のロービジョンケア.	眼臨紀	13 (10)	655-661	2020
八木-小川瞳、 <u>仁科幸子</u> 、横井匡、永井章、阪下和美、中村早希、東範行	ビタミン A 欠乏による眼球乾燥症をきたしたダウン症児の一例.	眼臨紀	13 (6)	419-423	2020
飯森宏仁、佐藤美保、鈴木寛子、彦谷明子、堀田喜裕、吉田朋世、 <u>仁科幸子</u> 、東範行	(亜) 急性後天共同性内斜視に関する全国調査—デジタルデバイスとの関連について—.	眼臨紀	13 (1)	42-47	2020
吉田朋世、 <u>仁科幸子</u> 、三井田千春、赤池祥子、横井匡、東範行	Information and communication technology 機器と斜視に関するアンケート調査.	眼臨紀	13 (1)	34-41	2020
中尾志郎、 <u>仁科幸子</u> 、八木瞳、田中慎、吉田朋世、横井匡、東範行	外直筋鼻側移動術を施行した動眼神経麻痺の一例.	眼臨紀	13 (2)	105-110	2020
<u>仁科幸子</u>	小児の斜視診療.	オクリスタ	93 (12)	20-28	2020
<u>仁科幸子</u>	眼疾患. 特集 遺伝情報と遺伝カウンセリング.	小児内科	52 (8)	1095-1099	2020
吉田朋世・ <u>仁科幸子</u>	斜視とスマートフォン.	オクリスタ	88 (7)	21-27	2020
<u>仁科幸子</u>	デジタルデバイスと急性内斜視.	日本の眼科	91 (3)	338-339	2020
<u>仁科幸子</u>	フォトスクリーナーによる弱視の早期発見.	保育と保健	26 (1)	102-102	2020
寺崎浩子、東範行、北岡隆、日下俊次、近藤寛之、 <u>仁科幸子</u> 、盛隆興、山田昌和、吉富健志.	未熟児網膜症に対する抗 VEGF 療法の手引き.	日眼会誌	124 (12)	1013-1019	2020

重安千花, 山田昌和, 大家義則, 川崎諭, 東範行, 仁科幸子, 木下茂, 外園千恵, 大橋裕一, 白石敦, 坪田一男, 榛村重人, 村上晶, 島崎潤, 宮田和典, 前田直之, 山上聡, 臼井智彦, 西田幸二	前眼部形成異常の診断基準および重症度分類.	日眼会誌	124 (2)	89-95	2020
Kataoka Y, Maeda Y, Fukushima K, Sugaya A, Shigehara A, Kariya S, Nishizaki K	Prevalence and risk factors for delayed-onset hearing loss in early childhood: A population-based observational study in Okayama Prefecture, Japan.	Int J Pediatr. Otorhinolaryngol	138	110298	2020
片岡祐子	特集 課題山積のわが国の乳幼児検診 先天性聴覚障害	日医師会誌	149	711-715	2020
片岡祐子	新生児聴覚スクリーニングの現状と課題	ラジオ NIKKEI 放送内容集	44	37-40	2020