

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
松永達雄	クロマチンリモデリング因子異常症 CHARGE 症候群	副島英伸、秦健一郎	遺伝子医学 Mook 36号 エピゲノムで新たな解明が進む「先天性疾患」	メディカルドゥ	東京	2021	151-157
松永達雄	外耳奇形	大森孝一、野中学、小島博己	標準耳鼻咽喉科・頭頸部外科学	医学書院	東京	2022	52-53
松永達雄	中耳奇形	大森孝一、野中学、小島博己	標準耳鼻咽喉科・頭頸部外科学	医学書院	東京	2022	54-56
仁科幸子	眼疾患	臨床遺伝専門医制度委員会	臨床遺伝学小児領域	診断と治療社	東京	2021	124-126
仁科幸子	視覚器の異常	秋山千枝子 五十嵐隆 岡明 平岩幹夫	小児保健ガイドブック	診療と治療社	東京	2021	96-98
土橋奈々、松本希	遺伝性難聴／子どもの難聴を見逃さない	伊藤真人	ENTONI	全日本病院出版社	東京	2022	61-67

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	ワルデンブルグ症候群	小児内科	53	203-205	2021
Matsunaga T	Clinical genetics, practice, and research of deafblindness: From uncollected experiences to the national registry in Japan.	Auris Nasus Larynx	48(2)	185-193	2021

Yamazawa K*, Inoue T, Sakemi Y, Nakashima T, Yamashita H, Khono K, Fujita H, Enomoto K, Nakabayashi K, Hata K, Nakashima M, <u>Matsunaga T</u> , Nakamura A, Matsubara K, Ogata T, Kagami M	Loss of imprinting of the human-specific imprinted gene ZNF597 causes prenatal growth retardation and dysmorphic features: implications for phenotypic overlap with Silver-Russell syndrome	J Med Genet	58(6)	427-432	2021
Isobe A, Maeda N, Fujita H, Banno S, Kageyama T, Hatabu N, Sato R, Suzuki E, Miharu M, Komiyama O, Nakashima M, <u>Matsunaga T</u> , Nishimura G, Yamazawa K	Metacarpophalangeal pattern profile analysis for a 3-monthold infant with Feingold syndrome 2	Am J Med Genet A	185(3)	952-954	2021
Masuda K*, Masuda M, Yamanobe Y, Mizuno K, <u>Matsunaga T</u> , Wasano K	Effects on cervical vestibular-evoked myogenic potentials of four clinically used head and neck measurement positions in healthy subjects	Acta Otolaryngol	141(8)	729-735	2021
Hosoya M, Fujioka M, Nara K, Morimoto N, Masuda S, Sugiuchi T, Katsunuma S, Takagi A, Morita N, Ogawa K, Kaga K, <u>Matsunaga T</u>	Investigation of the hearing levels of siblings affected by a single GJB2 variant: Possibility of genetic modifiers	Int J Pediatr Otorhinolaryngol	149(1)	110840	2021
Minami S*, Yamanobe Y, Nakano A, Sakamoto H, Masuda S, Takiguchi T, Katsunuma S, Sugiuchi T, Morita N, Kaga K, <u>Matsunaga T</u>	A high risk of missing congenital cytomegalovirus-associated hearing loss through newborn hearing screening in Japan	J Clin Med	10(21)	5056	2021
Nakano A*, Arimoto Y, Mutai H, Nara K, Inoue S, <u>Matsunaga T</u>	Clinical and genetic analysis of children with hearing loss and bilateral enlarged vestibular aqueducts	Int J Pediatr Otorhinolaryngol	152(1)	110975	2021

Yamazawa K*, Shimizu K, Ohashi H, Haruna H, Inoue S, Murakami H, <u>Matsunaga T</u> , Iwata T, Tsunoda K, Fujinami K	A Japanese boy with double diagnoses of 2p15p16.1 microdeletion syndrome and RP2-associated retinal disorder	Hum Genome	8(1)	46	2021
Masuda M, Kanno A, Nara K, Mutai H, Morisada N, Iijima K, Morimoto N, Nakano A, Sugiuchi T, Okamoto Y, Masuda S, Katsunuma S, Ogawa K, <u>Matsunaga T</u>	Phenotype-genotype correlation in patients with typical and atypical branchio-oto-renal syndrome	Sci Rep	12(1)	969	2022
Mutai H, Momozawa Y, Kamatani Y, Nakano A, Sakamoto H, Takiguchi T, Nara K, Kubo M, <u>Matsunaga T</u> *	Whole exome analysis of patients in Japan with hearing loss reveals high heterogeneity among responsible and novel candidate genes	Orphanet J Rare Dis	17(1)	114	2022
加我君孝	視覚と聴覚	脳神経内科	95	213-220	2021
加我君孝, 関口香代子, 榎本千江子	視覚聴覚二重障害と人工内耳による聴覚の再獲得	JOHNS	38	217-221	2022
<u>Minami SB</u> , Yamanobe Y, Nakano A, Sakamoto H, Masuda S, Takiguchi T, Katsunuma S, Sugiuchi T, Morita N, Kaga K, Matsunaga T	A High Risk of Missing Congenital Cytomegalovirus-Associated Hearing Loss through Newborn Hearing Screening in Japan	J Clin Med.	10	5056	2021
仁科幸子	乳幼児期における視覚スクリーニングの重要性	小児保健研究	80(6)	701-705	2021