

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

II. 研究成果の刊行に関する一覧表

令和4年度研究成果の刊行

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
浅井 篤	ワクチン接種の混乱やデマから考えるヘルシリティラーの重要性	大北全俊・田中雅之・浅井篤・井上悠輔・圓増文	パンデミックの社会と不安	日本看護協会出版会	東京	2022	27-38
浅井 篤	臨床倫理教育	日本医学教育学会 広報・情報基盤委員会	医学教育白書	篠原出版社	東京	2022	41-43
大北全俊・浅井篤	医療倫理	日本乳癌教育・研修委員会	乳腺腫瘍学第4版	金原出版社	東京	2022	450-451
金井雅史	がんゲノム医療現場の実際	松浦成昭他3名	がんゲノム医療やさしい系統講義	メディカル・サイエンス・インターナショナル	東京	2023	81-97
後藤雄一	ミトコンドリア病	加藤元博	小児科診療ガイドライン—最新の治療—	総合医学社	東京	2023	385-389
櫻井晃洋	多発性内分泌腫瘍症2型	平沢晃	「遺伝子医学」別冊 遺伝性腫瘍学入門	メディカルドゥ	大阪	2022	157-162
櫻井晃洋	遺伝性腫瘍に係る保険診療の最新動向と課題	平沢晃	「遺伝子医学」別冊 遺伝性腫瘍学入門	メディカルドゥ	大阪	2022	333-338
櫻井晃洋	遺伝性乳癌の遺伝カウンセリング	戸井雅和	乳癌診療state of arts-科学にもとづく最新診療-	医歯薬出版	東京	2022	276-279

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

平沢 晃	網羅的遺伝子解析と生殖細胞系列用の情報	松浦成昭, 櫻井晃洋, 石岡千加史, 西尾和久, 全国がんプロ協議会	がんゲノム医療やさしい系統講義	メディカル・サイエンス・インターナショナル	東京	2023	179-184
山本英喜, 平沢 晃	BRCA遺伝子変異陽性腫瘍	石岡千加史, 関根郁夫, 安藤雄一, 伊豆津宏二	がん最新の薬物療法 2023-2024	南江堂	東京	2023	239-246
平沢 晃	がんゲノム医療における「連携」—主に患者, 家族・血縁者の連携にかかる課題について— 全国がんプロ協議会・ゲノム医療部会報告	全国がんプロ協議会・ゲノム医療部会	癌と化学療法	癌と化学療法社	東京	2022	1000-1001
平沢 晃	疾患各論 HBOC 遺伝性乳癌卵巣癌(Hereditary breast and ovarian cancer:HBOC)	平沢 晃	「遺伝子医学」別冊	メディカル・ドゥ	東京	2022	92-98
植野さやか, 平沢 晃	BRCA病的バリエントが検出された際の対応	大道正英, 亀井良正, 久慈直昭	臨床婦人科産科	医学書院	東京	2022	324-331
小川千加子, 増山 寿, 平沢 晃	がんゲノム医療とgermline findingsの取り扱い	澤井英明, 平沢 晃	産婦人科医が知っておきたい臨床遺伝学のすべて	医学書院	東京	2022	111-118

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
Manami Matsukawa, Masako Torishima, Chika Satoh, Sayaka Honda, <u>Shinji Kosugi</u> .	Japanese women's reasons for accompaniment status to hereditary breast and ovarian cancer-focused genetic counseling.	J Genet Couns.	31(2)	497-509	2022
Akira Inaba, Akiko Yoshida, Akiko Maeda, Kanako Kawai, <u>Shinji Kosugi</u> , Masayo Takahashi.	Perception of genetic testing among patients with inherited retinal disease: Benefits and challenges in a Japanese population.	J Genet Couns.	31(4)	860-867	2022

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

Tomohiro Kondo, Yoshihiro Yamamoto, Keita Fukuyama, <u>Masashi Kanai</u> , Atsushi Yamada, Jun-ichi Matsubara, Pham Nguyen Quy, Masahiro Yoshioka, <u>Takahiro Yamada</u> , Sachiko Minamiguchi, Shigemi Matsumoto, <u>Shinji Kosugi</u> , Manabu Muto.	Germline sequencing for presumed germline pathogenic variants via a tumor-only comprehensive genomic profiling.	Int J Clin Oncol	27(8)	1256-1263	2022
Yuji Takahashi, Hidetoshi Date, Hideki Oi, Takeya Adachi, Noriaki Imanishi, En Kimura, Hotakane Takizawa, <u>Shinji Kosugi</u> , Naomichi Matsumoto, Kenjiro Kosaki, Yoichi Matsubara, <u>IRUD Consortium</u> , Hidehiro Mizusawa.	Six years' accomplishment of the Initiative on Rare and Undiagnosed Diseases: nationwide project in Japan to discover causes, mechanisms, and cures.	J Hum Genet	67(9)	505-513	2022
Akari Minamoto, <u>Takahiro Yamada</u> , Saki Shimada, Ichiro Kinoshita, Yoko Aok, Katsutoshi Oda, Arisa Ueki, Satomi Higashigawa, Maki Morikawa, Yuki Sato, <u>Akira Hirasawa</u> , Masanobu Ogawa, Tomohiro Kondo, Masahiro Yoshioka, <u>Masashi Kanai</u> , Manabu Muto, <u>Shinji Kosugi</u> .	Current status and issues related to secondary findings in the first public insurance covered tumor genomic profiling in Japan: multi-site questionnaire survey.	J Hum Genet	67(10)	557-563	2022
Kana Hiromoto, <u>Takahiro Yamada</u> , Mio Tsuchiya, <u>Hiroshi Kawame</u> , Eiji Nanba, Yuichi Goto, <u>Shinji Kosugi</u>	Challenges of secondary finding disclosure in genomic medicine in rare diseases: A nation-wide survey of Japanese facilities outsourcing comprehensive genetic testing.	J Hum Genet	68(1)	1-9	2023
Yoshihiro Yamamoto, Keita Fukuyama, <u>Masashi Kanai</u> , Tomohiro Kondo, Masahiro Yoshioka, Tadayuki Kou, Pham Nguyen Quy, Reiko Kimura-Tsuchiya, <u>Takahiro Yamada</u> , Shigemi Matsumoto, <u>Shinji Kosugi</u> , Manabu Muto.	Prevalence of pathogenic germline variants in the circulating tumor DNA testing.	Int J Clin Oncol	27(10)	1554-1561	2022
Hidegori Kawasaki, <u>Takahiro Yamada</u> , Yoshimitsu Takahashi, Takeo Nakayama, Takahito Wada, <u>Shinji Kosugi</u> . Neonatal Research Network of Japan.	Mortality and morbidity of infants with trisomy 21, weighing 1500 grams or less, in Japan	J Hum Genet	67(11)	623-628	2022
十川 麗美, 和田 敬仁, 榎 朗兆, 岩本 結香子, 黒飛 恵子, 金井 雅史, 近藤 知大, 本田 明夏, <u>山田 崇弘</u> , 平沢 晃, 武藤学, <u>小杉 眞司</u> .	がんゲノム医療に対する一般市民のリテラシー向上を目的とした教材の開発と評価	日本遺伝カウンセリング学会誌	43(1)	15-27	2022
Kanako Koike, <u>Masakazu Nishigaki</u> , Takahito Wada, <u>Shinji Kosugi</u> .	Implementation of Molecular Autopsy for Sudden Cardiac Death in Japan - Focus Group Study of Stakeholders.	Circulation Journal	87(1)	123-129	2022

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

Yuko Yamaguchi, <u>Takahiro Yamada</u> , Mikako Goto, Hidenori Kawasaki, Takahito Wada, Yasuko Ikeda-Sakai, Yoshiyuki Saito, Masahiro Hayashi, Shiro Tanaka, Ryosuke Takahashi, Takeo Nakayama, Atsuko Murashima, <u>Shinji Kosugi</u> .	Analysis of triptan use during pregnancy in Japan: A case series. <i>Congenital Anomalies</i> .	Congenital Anomalies	62(2)	78-81	2022
Sachiko Nakagawa, Yoshimitsu Takahashi, Takeo Nakayama, Shigeo Muro, Michiaki Mishima, Akihiro Sekine, Yasuharu Tabara, Fumihiko Matsuda, <u>Shinji Kosugi</u> .	Gender Differences in Smoking Initiation and Cessation Associated with the Intergenerational Transfer of Smoking across Three Generations: The Nagahama Study.	Int J Environ Res Public Health	19(3)	1511	2022
Sakai E, <u>Yamada T</u> , Funaki T, Iwakuma M, Osawa H, Morimoto K, <u>Kosugi S</u> .	Fundamental knowledge taught in compulsory education for effective genetic counseling: a qualitative study of descriptions in textbooks.	J Community Genet	Online First	doi: 10.1007/s12687-023-00641-3.	2023
<u>小杉 眞司</u>	二次的所見への対応	Clinical Neuroscience	40(9)	1166-1169	2022
森 拓也, 渡邊 卓也, <u>小杉 眞司</u>	倫理指針下の研究における不適合報告に関するミニレビューと事例調査	CBEL Report	5(1)	14-21	2022
北尾 良太, 渡邊 卓也, <u>小杉 眞司</u> , 医の倫理委員会事務局	多機関共同研究における一括審査の課題と展望 倫理審査委員会事務局担当者の視点から	臨床薬理	53(5)	177-188	2022
洪本 加奈, <u>山田 崇弘</u> , <u>西垣 昌和</u> , <u>小杉 眞司</u>	新生児マススクリーニングで子の遺伝性疾患が見つかった親が次子を検討する際に求める支援 認定遺伝カウンセラーとしてできること	周産期医学	52(9)	1307-1312	2022
Atsushi <u>Asai</u> , Okita T, Shimakura Y, Tanaka M, Fukuyama M.	Japan should initiate the discussion on voluntary assisted dying legislation now.	BMC Medical Ethics	24	5	2023
<u>Asai A</u> , Fukuyama M, Ohnishi M.	Ethical reflections on how health professionals should answer the question: What would you do if this were your family member?	Clinical Ethics	Online First	November 16	2022
Atsushi <u>Asai</u> , Miki Fukuyama.	Voluntary assisted death in present-day Japan: A case for dignity.	Clinical Ethics	Online First	Jun 3	2022
Atsushi <u>Asai</u> , Taketoshi Okita, Miki Fukuhara, Motoki Ohnishi, Seiji Bitō.	Desperate mothers and mad scientist in a divided world: Discussion of ethical, legal, and social issues depicted in Kazuo Ishiguro's <i>Klara and the Sun</i> .	Eubios Journal of Asian and International Bioethics	32	77-85	2023
Atsushi <u>Asai</u> , Taketoshi Okita, Seiji Bitō.	Discussions on present Japanese psycho-cultural-social tendencies as obstacles to clinical shared decision-making in Japan.	Asian Bioethics Review	14	133-150	2022

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

浅井 篤	医療倫理と医療安全	医療安全と心理・行動	19-22	2022	
浅井 篤	医療安全を推進する際に倫理的観点から考えるべきことについて	医療安全推進	印刷中	2023	
Kasugai Y, Kohmoto T, Taniyama Y, Koyanagi YN, Usui Y, Iwase M, Oze I, Yamaguchi R, Ito H, <u>Imoto I</u> , Matsuo K.	Association between germline pathogenic variants and breast cancer risk in Japanese women: The HERPACC study.	Cancer Sci.	113(4)	1451-1462	2022
Abe A, <u>Imoto I</u> , Tange S, Nishimura M, Iwasa T.	Prevalence of Pathogenic Germline BRCA1/2 Variants and Their Association with Clinical Characteristics in Patients with Epithelial Ovarian Cancer in a Rural Area of Japan.	Genes (Basel)	13(6)	1085	2022
Shen XM, Nakata T, Mizuno S, <u>Imoto I</u> , Selcen D, Ohno K, Engel AG.	Impaired gating of $\gamma$ - and $\epsilon$ -AChR respectively causes Escobar syndrome and fast-channel myasthenia.	Ann Clin Transl Neurol.		In press	2023
Usui Y, Taniyama Y, Endo M, Koyanagi YN, Kasugai Y, Oze I, Ito H, <u>Imoto I</u> , Tanaka T, Tajika M, Niwa Y, Iwasaki Y, Aoi T, Hakozaiki N, Takata S, Suzuki K, Terao C, Hatakeyama M, Hirata M, Sugano K, Yoshida T, Kamatani Y, Nakagawa H, Matsuda K, Murakami Y, Spurdle AB, Matsuo K, Momozawa Y.	Helicobacter pylori, Homologous-Recombination Genes, and Gastric Cancer.	N Engl J Med.	388(13)	1181-1190	2023
Akahoshi K, Nakagawa E, <u>Goto YI</u> , Inoue K.	Duplication within two regions distal to MECP2: clinical similarity with MECP2 duplication syndrome.	BMC Medical Genomics	16(1)	43	2023
Hiramuka Y, Kure Y, Saito Y, Ogawa M, Ishikawa K, Mori-Yoshimura M, Oya Y, Takahashi Y, Kim D-S, Arai N, Mori C, Matsumura T, Hamano T, Nakamura K, Ikezoe K, Hayashi S, <u>Goto Y</u> , Noguchi S, Nishino I.	Simultaneous measurement of the size and methylation of chromosome 4qA-D4Z4 repeats in facioscapulohumeral muscular dystrophy by long-read sequencing.	J Transl Med	20	517	2022
Hashimoto K, Baba S, Nakagawa E, Sumitomo N, Takeshita E, Shimizu-Motohashi Y, Ishiyama A, Saito T, Abe-Hatano C, Inoue K, Iida A, Sasaki M, <u>Goto YI</u> .	Long-term changes in electroencephalogram findings in a girl with a nonsense SMC1A variant: A case report.	Brain Dev.	44(8)	551-557	2022

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

Masui T, Ito T, Komoto I, Kojima S, Kasai Y, Tanabe M, Hirano S, Okusaka T, Ichikawa Y, Kinugasa Y, Kokudo N, Kudo A, <u>Sakurai A</u> , Suhihara K, Date H, Haruma K, Hijioka S, Hirata K, Yamano Y, Sakamine M, Kikuchi T, Fukushima M, Imamura M, Uemoto S, JNETS Registry Study Group	Nationwide registry for patients with neuroendocrine neoplasm of pancreas, gastrointestinal tract, lungs, bronchi, or thymus in Japan.	Int J Clin Oncol	27	840-849	2022
Wakabayashi T, Mizukami M, Terada K, Ishikawa A, Kobayashi M, Kato K, Ogi T, Tsugawa T, <u>Sakurai A</u>	A novel <i>ZC4H2</i> variant in a female with severe respiratory complications.	Brain Dev	44	571-577	2022
Minoura Y, Takahashi M, Maeda H, Sasaki S, Kuwahara S, Tachikawa H, Yamamoto M, Tomioka N, Watanabe K, <u>Sakurai A</u>	Significance of prostate/pancreatic/skin-cancer family history for detecting BRCA2 pathogenic variant carriers.	Breast Cancer	29	808-813	2022
Nishimoto K, Santo NL, Yonamine M, Takekoshi K, Kaneko G, Shirotake S, Fukushima H, Okada Y, Yasuda M, <u>Sakurai A</u> , Oyama M, Kanao K	Progressive metastatic pheochromocytoma induced by multiple endocrine neoplasia type 2A with a lethal outcome.	Int J Urol Case Rep	5	459-463	2022
Takada K, Kubo T, Kikuchi J, Yoshida M, Murota A, Arihara Y, Nakamura H, Nagashima H, Tanabe H, Sugita S, Tanaka Y, Miura A, Ohhara Y, Ishiguro A, Yokouchi H, Kawamoto Y, Mizukami Y, Kinoshita I, <u>Sakurai A</u>	Effect of comprehensive cancer genomic profiling on therapeutic strategies and clinical outcomes in patients with advanced biliary tract cancer in Hokkaido, Japan.	Front Oncol	Sep 2	12:988527.	2022
Mariya T, Shichiri Y, Sugimoto T, Kawamura R, Miyai S, Inagaki H, Sugihara E, Ikeda K, Baba T, Ishikawa A, Ammae M, Nakaoka Y, Saito T, <u>Sakurai A</u> , Kurahashi H	Clinical application of long-read nanopore sequencing in a preimplantation genetic testing pre-clinical workup to identify the junction for complex Xq chromosome rearrangement-related disease.	Prenat Diag	43	304-313	2023
<u>難波栄二</u>	難病の遺伝学的診断	呼吸器内科	42	555-560	2022

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

<p>Kang EY, Weir A, Meagher NS, Farrington K, Nelson GS, Ghatage P, Lee CH, Riggan MJ, Bolithon A, Popovic G, Leung B, Tang K, Lambie N, Millstein J, Alsop J, Anglesio MS, Ataseven B, Barlow E, Beckmann MW, Berger J, Bisinotto C, Bösmüller H, Boros J, Brand AH, Brooks-Wilson A, Brucker SY, Carney ME, Casablanca Y, Cazorla-Jiménez A, Cohen PA, Conrads TP, Cook LS, Coulson P, Courtney-Brooks M, Cramer DW, Crowe P, Cunningham JM, Cybulski C, Darcy KM, El-Bahrawy MA, Elishaev E, Erber R, Farrell R, Fereday S, Fischer A, García MJ, Gayther SA, Gentry-Maharaj A, Gilks CB; AOCs Group; Grube M, Harnett PR, Harrington SP, Harter P, Hartmann A, Hecht JL, Heikaus S, Hein A, Heitz F, Hendley J, Hernandez BY, Polo SH, Heublein S, <u>Hirasawa A</u>, Høgdall E, Høgdall C K, Horlings HM, Huntsman DG, Huzarski T, Jewell A, Jimenez-Linan M, Jones ME, Kaufmann SH, Kennedy C J, Khabele D, Kommoss FKF, Kruitwagen RFP, Lambrechts D, Le ND, Lener M, Lester J, Leung Y, Linder A, Loverix L, Lubiński J, Madan R, Maxwell GL, Modugno F, Neuhausen SL, Olawaiye A, Olbrecht S, Orsulic S, Palacios J, Pearce CL, Pike MC, Quinn CM, Mohan GR, Rodríguez-Antona C, Ruebner M, Ryan A, Salfinger SG, Sasamoto N, Schildkraut JM, Schoemaker MJ, Shah M, Sharma R, Shvetsov YB, Singh N, Sonke GS, Steele L, Stewart CJR, Sundfeldt K, Swerdlow AJ, Talhouk A, Tan A, Taylor SE, Terry KL, Toloczko A, Traficante N, Van de Vijver KK, van der Aa MA, Van Gorp T, Van Nieuwenhuysen E, van-Wagensveld L, Vergote I, Vierkant RA, Wang C, Wilkens LR, Winham SJ, Wu AH, Benitez J, Berchuck A, Candido Dos Reis FJ, DeFazio A, Fasching PA, Goode EL, Goodman MT, Gronwald J, Karlan BY, Kommoss S, Menon U, Sinn HP, Staehler A, Brenton JD, Bowtell DD, Pharoah PDP, Ramus SJ, Köbel M.</p>	<p>CCNE1 and survival of patients with tubo-ovarian high-grade serous carcinoma: An Ovarian Tumor Tissue Analysis consortium study.</p>	<p>Cancer</p>	<p>1 2 9 (5)</p>	<p>697-713</p>	<p>2023</p>
---	---	---------------	----------------------	----------------	-------------

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

Okazawa-Sakai M, Yamamoto Y, Futagawa M, Okamura M, Miyawaki S, Nishina T, Takehara K, Kozuki T, Tomida S, Hyodo I, Ohsumi S, Hirasawa A.	Handling of Germline Findings in Clinical Comprehensive Cancer Genomic Profiling.	Acta Med Okayama	76(6)	673-678	2022
Murumägi A, Ungureanu D, Khan S, Arjama M, Välimäki K, Ianevski A, Ianevski P, Bergström R, Dini A, Kanerva A, Koivisto-Korander R, Tapper J, Lassus H, Loukovaara M, Mägi A, Hirasawa A, Aoki D, Pietiäinen V, Pellinen T, Bützow R, Aittokallio T, Kallioniemi O.	Drug response profiles in patient-derived cancer cells across histological subtypes of ovarian cancer: real-time therapy tailoring for a patient with low-grade serous carcinoma.	Br J Cancer	128(4)	678-690	2023
Ueno S, Sudo T, Hirasawa A.	TM: Functions of ATM Kinase and Its Relevance to Hereditary Tumors.	Int J Mol Sci	23(1)	523	2022
Akahane T, Masuda K, Hirasawa A, Kobayashi Y, Ueki A, Kawaida M, Misu K, Nakamura K, Nagai S, Chiyoda T, Yamagami W, Hayashi S, Kataoka F, Banno K, Sugano K, Okita H, Kozaki K, Nishihara H, Aoki D.	TP53 variants in p53 signatures and the clonality of STICs in RRSO samples.	J Gynecol Oncol	33(4)	e50	2022
Ogawa C, Hirasawa A, Sogawa R, Hasuoka K, Tomida S, Futagawa M, Urakawa Y, Kochi M, Yamamoto H, Nakamura K, Masuyama H.	Liquid Biopsy Revealed HBOC Pedigree and Led to Medical Management Among the Relatives.	Acta Med Okayama	76(4)	479-483	2022
Ogawa C, Hirasawa A, Ida N, Nakamura K, Masuyama H.	Hereditary Gynecologic Tumors and Precision Cancer Medicine.	J Obstet Gynaecol Res	48(5)	1076-1090	2022
Minamoto A, Yamada T, Shimada S, Kinoshita I, Aoki Y, Oda K, Ueki A, Higashigawa S, Morikawa M, Sato Y, Hirasawa A, Ogawa M, Kondo T, Yoshioka M, Kanai M, Muto M, Kosugi S.	Current status and issues related to secondary findings in the first public insurance covered tumor genomic profiling in Japan: multi-site questionnaire survey.	J Hum Genet	67(10)	557-563	2022
山本佳世乃, 赤間孝典, 佐々木元子, 佐藤智佳, 田辺記子, 三宅秀彦	認定遺伝カウンセラーの到達目標の改定について	日本遺伝カウンセリング学会誌	43(4)	印刷中	2023
Izen Ri, Junichi Kawata, Akiko Nagai, Kaori Muto.	Expectations, concerns, and attitudes regarding whole-genome sequencing studies: a survey of cancer patients, families, and the public in Japan.	Journal of Human Genetics	68(4)	281-285	2022
Kage Hidenori, Oda Katsutoshi, Muto Manabu	Human resources for administrative work to conduct a comprehensive genomic profiling test in Japan.	Cancer Science.		in press	2023

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

Tomohiro Kondo, <u>Masashi Kanai</u> , Junichi Matsubara, <u>Manabu Muto</u>	Association between homologous recombination gene variants and efficacy of oxaliplatin-based chemotherapy in advanced pancreatic cancer:prospective multicenter observational study.	Med Oncol	40 (5)	144	2023
Atsushi Yamada, Yoshihiro Yamamoto, <u>Manabu Muto</u>	Clinicopathological and molecular characterization of deficient mismatch repair colorectal cancer.	Hum Pathol	130	1-9	2022
Yoshihiro Yamamoto, Keita Fukuyama, <u>Masashi Kanai</u> , <u>Manabu Muto</u>	Prevalence of pathogenic germline variants in the circulating tumor DNA testing.	Int J Clin Oncol	27(10)	1554-1561	2022
Yosuke Mitani, Shinya Ohashi, <u>Masashi Kanai</u> , <u>Manabu Muto</u>	HER2 G776S Mutation Promotes Oncogenic Potential in Colorectal Cancer Cells when Accompanied by Loss of APC Function.	Sci Rep	12 (1)	9213	2022
Tomohiro Kondo, Yoshihiro Yamamoto, <u>Manabu Muto</u> .	Germline sequencing for presumed germline pathogenic variants via tumor-only comprehensive genomic profiling.	Int J Clin Oncol	(8)	1256-1263	2022
Pham Nguyen Quy, Keita Fukuyama, <u>Masashi Kanai</u> , <u>Manabu Muto</u>	Inter-Assay Variability of Next-Generation Sequencing-Based Gene Panels.	BMC Med Genomics	15 (1)	86	2022
武藤 学	がんゲノム医療	日医雑誌	151 (7)	1224-1225	2022
武藤 学	総合討論-がんゲノム医療の課題-全国がんプロ協議会・ゲノム医療部会報告	癌と化学療法	(9)	1047-1017	2022
武藤 学	高度がん医療を先導するがん医療人養成	癌と化学療法	49 (6)	620-623	2022
Ito S, Hashimoto H, Yamakawa H, Kusumoto D, Akiba Y, Nakamura T, Momoi M, Komuro J, Katsuki T, Kimura M, Kishino Y, Kashimura S, Kunitomi A, Lachmann M, Shimojima M, Yozu G, Motoda C, Seki T, Yamamoto T, Shinya Y, Hiraide T, Kataoka M, Kawakami T, Suzuki K, Ito K, Yada H, Abe M, Osaka M, Tsuru H, <u>Yoshida M</u> , Sakimura K, Fukumoto Y, Yuzaki M, Fukuda K, Yuasa S.	The complement C3-complement factor D-C3a receptor signalling axis regulates cardiac remodelling in right ventricular failure.	Nat Commun	13(1)	5409	2022
Niwano T, Hosoya T, Kadowaki S, Toyofuku E, Naruto T, Shimizu M, Ohnishi H, Koike R, Morio T, Imai K, <u>Yoshida M</u> , Yasuda S	An adult case of suspected A20 haploinsufficiency mimicking polyarthritis nodosa.	Rheumatology	61(1)	e337-e340	2022
Egawa M, Kanda E, Ohtsu H, Nakamura T, <u>Yoshida M</u> .	Number of Children and Risk of Cardiovascular Disease in Japanese Women: Findings from the Tohoku Medical Megabank.	J Atheroscler Thromb	30(2)	131-137	2023

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

Inoue R, Nishi H, Osaka M, Yoshida M, Nangaku M	Neutrophil Protein Kinase Regulates Endothelial Adhesion and Migration by the Promotion of Neutrophil Actin Polymerization.	J Immunol	208(9)	2173-2183	2022
Nagaya S, Maruyama K, Watanabe A, Meguro-Horike M, Imai Y, Hiroshima Y, Horike SI, Kokame K, Morishita E.	First report of inherited protein S deficiency caused by paternal Pcgica ROS1 mosaicism.	Haematologica	107(1)	330-333	2022
Akutsu K, Watanabe A, Yamada T, Sahara T, Hiraoka S, Shimizu W	Vascular Involvements Are Common in the Branch Arteries of the Abdominal Aorta Rather than in the Aorta in Vascular Ehlers-Danlos Syndrome.	CJC Open	5(1)	72-76	2022
渡邊 淳, 池田 和美, 関屋 智子	FOCUS 認定遺伝カウンセラー(CGC)(解説)	検査と技術	50(4)	418-421	2022
中田はる佳, 横野恵, 永井亜貴子	がん領域における全ゲノム解析研究とオンラインによる患者・市民参画の実践	臨床薬理	53(6)	169-175	2022

学会発表

発表者氏名	タイトル名	発表学会名	発表日
服部響子, 川口展子, 仙田典子, 稲垣有希子, 岩野由季, 高田正泰, 鳥井雅恵, 川島雅央, 河口浩介, 松本純明, 山口絢音, 村上裕美, 本田明夏, 山田崇弘, 高原祥子, 鈴木栄治, <u>小杉眞司</u> , 小川誠司, 戸井雅和	1995例の乳癌症例の生殖細胞系列の解析においてCHEK2またはATMに病的バリエントを認めた6例の臨床像	第30回乳がん学会総会	2022. 6. 30
岡知美, 諫田淳也, 渡邊瑞希, 岩崎惇, 櫻田麻希, 山田崇弘, 南谷泰仁, 越智陽太郎, 小川誠司, <u>小杉眞司</u> , 高折晃史	血液腫瘍の網羅的遺伝子解析で検出された二次的所見開示の取り組み.	第84回日本血液学会学術集会	2022. 10. 16
佐藤史顕, 辻なつき, 古田希, 鳥嶋雅子, 河本泉, <u>小杉眞司</u> , 今村正之	Mahvash病の1例	第28回日本遺伝性腫瘍学会学術集会	2022. 6. 17-18
山田敦, 土井ゆかり, 南口早智子, 近藤知大, 浮田真沙世, 濱西潤三, 瀬尾智, 増井俊彦, 田浦康二郎, 小林恭河田健二, 小濱和貴, 鳥嶋雅子, 村上裕美, 中島健, 山田崇弘, <u>小杉眞司</u> , 菅野康吉	若年発症非大腸リンチ症候群関連癌を対象としたリンチ症候群スクリーニング	第28回日本遺伝性腫瘍学会学術集会	2022. 6. 17
乾 智恵, 和田 敬仁, 川崎 秀徳, 吉田 晶子, 鳥嶋 雅子, 高谷 明秀, 中島 健, 山田 崇弘, 稲葉 慧, 本田明夏, 村上 裕美, <u>小杉 眞司</u>	ゲノム医療に必要な専門の人材養成のための教材開発 認定遺伝カウンセラー養成課程の学生を対象とした学習支援教材	第46回日本遺伝カウンセリング学会学術集会	2022. 7. 1-7. 3
宇都 笑李, 和田 敬仁, 春山 瑛依子, 高塚 美衣, 森本 佳奈, <u>小杉 眞司</u>	教員免許取得を目指す大学生を対象としたワークショップ実践 ヒト遺伝リテラシー向上のプログラム開発のための質的探索的研究	第46回日本遺伝カウンセリング学会学術集会	2022. 7. 1-7. 3
佐々木元子, 川目裕, 松尾真理, <u>小杉眞司</u> , 櫻井晃洋, 由良敬, 高島響子, 李恬然, 松川愛未, 大住理沙, 神原容子, 三宅秀彦	難病医療における遺伝カウンセリングに関する動画教材の作成	第46回日本遺伝カウンセリング学会学術集会	2022. 7. 1-7. 3

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

安部 東子, 大高 理生, 吉田 晶子, 和田 敬仁, <u>小杉 眞司</u>	家系内で初めて常染色体優性遺 伝性疾患と診断された患者が抱 く遺伝性疾患への認識と課題	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1-7. 3
吉田晶子, 鳥嶋雅子, 川崎秀徳, 中島 健, 高谷明秀, 乾智恵, 飯尾智美, 山口 園美, 入駒麻希, <u>山田崇弘</u> , 稲葉慧, 村 上裕美, 本田明夏, 和田敬仁, 大内憲 明, <u>小杉眞司</u>	婦人科検診時に家族歴から遺伝 性腫瘍のリスクを示唆されたク ライエントにおける遠隔遺伝カ ウンセリングの後方視的研究	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1-7. 3
仙田 典子, <u>山田 崇弘</u> , 川口 展子, 村上 裕美, 戸井 雅和, <u>小杉 眞司</u>	高-中等度リスク乳癌関連遺伝子 GPVの保有とその臨床情報の特性 について	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1-7. 3
大高 理生, 中島 健, <u>山田 崇弘</u> , 川 崎 秀徳, 吉田 晶子, 鳥嶋 雅子, <u>小 杉 眞司</u>	遺伝性乳癌卵巣癌患者の血縁者 を遺伝カウンセリングに導いた ために克服すべき課題	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 3
酒井 恵利, <u>山田 崇弘</u> , 舟木 友美, 岩隈 美穂, 大澤 春萌, 森本 佳奈, <u>小杉 眞司</u>	義務教育で伝達されるクライエ ントの基盤知識 教科書におけ る記述の質的探索的研究	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 3
藤本 康二, 小松原 隆司, 結縁 幸 子, 山神 和彦, <u>小杉 眞司</u>	女性膀胱癌患者におけるHBOC診療 の課題	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 2
森本佳奈, <u>山田崇弘</u> , 佐野敦子, 菅野撰 子, 池袋真, 坂本美和, 廣瀬達子, 関沢 明彦, <u>小杉眞司</u> , 白土なほ子	ドイツの妊娠葛藤相談法を参考 にした出生前遺伝学的検査に関 連した支援体制	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1
松川 愛未, 鳥嶋 雅子, 佐藤 智佳, 本田 明夏, <u>小杉 眞司</u>	遺伝カウンセリング初回来談時, 同伴者有無の理由 遺伝性乳癌 卵巣癌疑いで来談した人を対象 とした質的研究	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1
洪本 加奈, <u>山田 崇弘</u> , 土屋 実央, 川目 裕, 難波 栄二, 後藤 雄一, <u>小 杉 眞司</u>	難病領域における次世代シーク エンサーを用いた網羅的遺伝子 解析出検施設の二次的所見開示 の現状と困難 アンケート調査	第46回日本遺伝カ ウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1
<u>小杉 眞司</u>	ゲノム医療と遺伝カウンセリング	第24回日本医療マ ネジメント学会学 術集会	2022. 7. 8
森本佳奈, <u>山田崇弘</u> , 佐野敦子, 池袋 真, 坂本美和, 佐村修, 菅野撰子, 清野 仁美, 田中慶子, 拓殖あづみ, 廣瀬達 子, 水谷あかね, 宮上景子, 吉橋博史, <u>小杉眞司</u> , 関沢明彦, 白土なほ子	出生前検査の情報提供において, 市町村母子保健担当保健師等に 求められる支援	第29回日本遺伝子 診療学会大会	2022. 7. 15
村田彩音, <u>山田崇弘</u> , 蝦名康彦, <u>小杉眞 司</u>	わが国の生殖医療における倫理 的問題についての歴史的背景の 検討	第24 回北海道出生 前診断研究会	2022. 1 0. 8
森本佳奈, <u>山田崇弘</u> , 池袋真, 坂本美 和, 佐村修, 清野仁美, 廣瀬達子, 水谷 あかね, 宮上景子, 吉橋博史, <u>小杉眞 司</u> , 関沢明彦, 白土なほ子	出生前検査の新たな提供体制に おいて, 行政機関に期待すること	第8回産科婦人科遺 伝診療学会学術講 演会	2022. 1 0. 30
山本佳宏, 福山啓太, <u>金井雅史</u> , 近藤知 大, 吉岡正博, 高忠之, <u>グエン・クイー ファミ</u> , 木村礼子, <u>山田崇弘</u> , 松本繁 巳, <u>小杉眞司</u> , 武藤学	腫瘍組織検査とリキッドバイオ プシーにおける生殖細胞系列バ リアントの検証シーケンス	第60回日本癌治療 学会学術集会	2022. 1 0. 22
<u>小杉 眞司</u>	遺伝学的検査の二次的所見開示 における現状と課題	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022. 1 2. 15

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

森本 佳奈, 山田 崇弘, 菅野 摂子, 佐野 敦子, 池袋 真, 坂本 美和, 廣瀬 達子, 佐村 修, 清野 仁美, 水谷 あかね, 宮上 景子, 吉橋 博史, <u>小杉 眞司</u> , 関沢 明彦, 白土 なほ子	妊産婦へのアンケート調査とドイツの取り組みから検討した, 出生前検査に関する行政機関の支援体制	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022. 1 2. 16
四本由郁, 原田敦子, 中田有紀, 立花久嗣, 村越誉, 稲葉慧, 和田敬仁, <u>小杉眞司</u> , 小崎健次郎, 玉置知子	軽度の大動脈弁狭窄および肺動脈弁狭窄と三角頭蓋を契機にSHO-RT症候群と診断された一例	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022. 1 2. 15-17
堀江理恵, 本田明夏, 中川奈保子, 稲葉慧, 井口福一郎, 藤本康子, 神田智子, 小島憲, 伊藤壽一, 大森孝一, 和田敬仁, 小崎健次郎, <u>小杉眞司</u>	混合性難聴からIRUD研究解析を経てVerheij Syndromeの確定診断に至った症例	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022. 1 2. 15-17
高塚 美衣, 稲葉 慧, 中川 奈保子, 和田 敬仁, <u>小杉 眞司</u>	網羅的遺伝学的検査を受けた未診断児の親は何を経験したか? : システマティックレビュー	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022. 1 2. 15-17
大澤 春萌, 松川 愛未, 和田 敬仁, <u>小杉 眞司</u>	ハンチントン病の発症前診断を受検した陰性者の結果開示後の影響についての文献調査	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022. 1 2. 15-17
稲葉 慧, 吉田 晶子, 河合 加奈子, 前田 亜希子, <u>小杉 眞司</u> , 高橋 政代	遺伝性網膜変性疾患患者における遺伝子診断の認識: ベネフィットと課題	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022. 1 2. 15-17
三宅秀彦, <u>小杉眞司</u> , 櫻井晃洋, 川目裕, 松尾真理, 佐々木元子, 由良敬, 高島響子, 李怡然, 神原容子, 松川愛未, 大住理沙	難病診療の遺伝カウンセリングに関する現状認識と解決策の提案	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022. 1 2. 15-17
岡知美, 諫田淳也, 渡邊瑞希, 岩崎惇, 竹田淳恵, 山田崇弘, 南谷泰仁, 越智陽太郎, 小川誠司, <u>小杉眞司</u> , 高折晃史	Germline pathogenic variantを持つ患者の血縁ドナー選択における当科の取り組み	第45回日本造血・免疫細胞療法学会	2023. 2. 11
井本逸勢	全ゲノム解析導入に関する臨床的課題	第7回クリニカルバイオバンク学会シンポジウム	2022. 7. 9
井本逸勢	How to approach hereditary tumor syndrome in the era of precision oncology	第81回日本癌学会学術総会	2022. 1 0. 01
井本逸勢	がんゲノムプロファイリング検査における Germline findings への対応と課題	第8回日本産科婦人科遺伝診療学会学術講演会	2022. 1 0. 29
金井雅史	腫瘍検体のみを用いたがんゲノムプロファイリング検査における真の二次的所見の割合に関する調査	第46回遺伝カウンセリング学会学術集会	2022. 7. 1
原田佳奈, 金子実基子, <u>小杉眞司</u> , 川目裕	全エクソーム検査の理解を深めるための患者家族向け動画および解説書制作の取り組み: 第二報	第45回日本小児遺伝学会学術集会	2023. 1. 28
上田菜穂子, 内野俊平, 楠木理子, 三牧正和, 西野一三, <u>後藤雄一</u>	MT-CO2遺伝子の新規バイリアントが同定された下肢筋力低下の5例.	第21回日本ミトコンドリア学会年会	2023. 3. 17
Li H, Mishima R, <u>Goto Y</u> , Inoue K	Globally impaired ER-Golgi trafficking via ER calcium depletion as a cellular pathogenesis of Pelizaeus-Merzbacher Disease.	第45回日本分子生物学会年会	2022. 1 1. 30
櫻井晃洋	HBOC and Beyond	第2回日本遺伝性乳癌卵巣癌総合診療制度機構学術総会	2022. 4. 24

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

櫻井晃洋	遺伝医療の立場から考えるMEN診療連携	第95回日本内分泌学会学術総会	2022. 6. 2
櫻井晃洋	ゲノム医療時代の遺伝性腫瘍診療	第34回日本内分泌外科学会総会	2022. 6. 25
櫻井晃洋	新到達目標に基づく今後の認定遺伝カウンセラー養成制度のあり方	第46回日本遺伝カウンセリング学会学術総会	2022. 7. 3
櫻井晃洋	HBOC診断ー広がる診断の入り口とその先にあるもの	第64回日本婦人科腫瘍学会	2022. 7. 16
櫻井晃洋	未診断疾患イニシアティブ (IRUD) と看護の果たす役割	第21回日本遺伝看護学会学術大会	2022. 8. 27
櫻井晃洋	HBOC診療のこれまでとこれから	第19回日本乳癌学会中四国支部学術集会	2022. 9. 23
櫻井晃洋	がんゲノム医療と内分泌腫瘍	第32回臨床内分泌代謝Update	2022. 11. 11
櫻井晃洋	ゲノム情報によるリスク層別化の今とこれから	第32回日本乳癌検診学会学術総会	2022. 11. 11
櫻井晃洋	遺伝情報の臨床活用ー遺伝子例外主義からの脱却	第69回日本臨床検査医学会学術集会	2022. 11. 18
櫻井晃洋	日本医学会「医療における遺伝学的検査・診断に関するガイドライン」	日本人類遺伝学会第67回大会	2022. 12. 17
櫻井晃洋	なぜ哺乳類には父親と母親がいるのだろうか？	第16回日本性差医学・医療学会学術集会	2023. 2. 5
太宰牧子	遺伝性乳癌卵巣癌～目の前の患者に何を伝えますか？～	第37回日本がん看護学会学術集会	2023. 2. 25
太宰牧子	遺伝性乳癌卵巣癌と生殖医療・当事者の立場で	第20回日本生殖心臓学会学術集会	2023. 2. 5
太宰牧子	患者・家族から全ての皆様へ	日本遺伝子診療学会第29回大会	2022. 7. 16
太宰牧子	真実を知っていく物語	第36回日本臨床細胞学会 中国四国連合会総会・学術集会	2022. 7. 30
平沢 晃	がん遺伝医療における保険診療の道のりと課題 (シンポジウムゲノム医療の個別化と均てん化を目指して)	日本人類遺伝学会第67回大会	2022. 12. 14-17
二川 摩周, 谷岡 真樹, 浦川 優作, 十川 麗美, 加藤 芙美乃, 山本 英喜, 平沢 晃.	既存のempirical modelを用いたBRCA1/2病的バリエーションのリスク評価の有用性と限界.	日本人類遺伝学会第67回大会	2022. 12. 14-17
加藤 芙美乃, 山本 英喜, 河内 麻里子, 浦川 優作, 植野 さやか, 十川 麗美, 二川 摩周, 平沢 晃.	がん遺伝子パネル検査でPositive Biomarkerとして検出されたRAD51Dのバリエーションが生殖細胞系列でVUSと判定された一例.	日本人類遺伝学会第67回大会	2022. 12. 14-17
十川麗美, 山本英喜, 河内麻里子, 山下範之, 二川摩周, 加藤芙美乃, 浦川優作, 植野さやか, 小川千加子, 片岡祐子, 重安邦俊, 菅谷明子, 長尾昌二, 早田桂, 吉本順子, 阿部彰子, 植木有紗, 岡崎哲也, 木村香里, 隈元謙介, 杉本健樹, 鶴田智彦, 難波栄二, 花岡有為子, 増田健太, 三浦清徳, 山口昌俊, 吉田玲子, 平沢晃.	医学生を対象としたオンラインツールを用いた遺伝カウンセリングロールプレイ.	日本人類遺伝学会第67回大会	2022. 12. 14-17

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

藤原有基, 浦川優作, 坂田周治郎, 堀口育代, 矢野友梨, 米澤優, 河田健吾, 和唐正樹, 高田雅代, 永坂久子, 谷本竜太, 中村聡子, 中西美恵, 小笠原豊, 平沢晃, 川上公宏.	多遺伝子パネル検査にてATMとMSH2のdouble heterozygotesを認めた例.	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022.1 2.14-17
藤田裕子, 甲斐恭平, 平沢晃, 山本英喜, 原口貴裕, 和仁洋治, 永谷たみ, 谷口真紀, 伊藤絢子, 山根美代子, 井上豊子, 田村和朗.	がん遺伝子パネル検査後に行ったMGPTでリンチ症候群と診断された副腎皮質癌の症例.	日本人類遺伝学会 第67回大会	2022.1 2.14-17
平沢 晃.	がんゲノム医療における生殖細胞系列遺伝情報に対する対応.	第60回日本癌治療学会学術集会	2023.1 0.20-22
山本英喜, 加藤芙美乃, 二川摩周, 十川麗美, 浦川優作, 植野さやか, 平沢 晃.	遺伝性腫瘍診断における多遺伝子パネル検査の臨床的有用性と将来展望	第81回日本癌学会学術集会	2022.9. 29-10.1
加藤芙美乃, 山本英喜, 十川麗美, 二川摩周, 浦川優作, 藤原有基, 川上公宏, 牛尼 美年子, 後藤政広, 田辺記子, 平田 真, 吉田輝彦, 菅野康吉, 平沢 晃.	STK11生殖細胞系列バリエントが検出されたPeutz-Jeghers症候群の表現型をもつ乳癌女性の一例.	第81回日本癌学会学術集会	2022.9. 29-10.1
藤原有基, 浦川優作, 平沢 晃.	多遺伝子パネル検査によって検出されたMSH2とATMのダブルヘテロ接合体保因者.	第81回日本癌学会学術集会	2022.9. 29-10.1
二川摩周, 中田英二, 十川麗美, 加藤芙美乃, 浦川優作, 植野さやか, 山本英喜, 藤原智洋, 国定俊之, 尾崎敏文, 平沢晃.	がんゲノム医療において遺伝性骨・軟部肉腫を同定する臨床的意義.	第81回日本癌学会学術集会	2022.9. 29-10.1
浦川優作, 二川摩周, 植野さやか, 加藤芙美乃, 十川麗美, 二川摩周, 山本英喜, 平沢 晃.	HBOCにおけるRRSOは何歳まで考慮すべきか.	第81回日本癌学会学術集会	2022.9. 29-10.1
平沢 晃.	遺伝性乳がん卵巣がん (HBOC) についての最近の話題.	第8回せとうちART研究会.	2022.9. 3
平沢 晃.	がんゲノム医療と遺伝性腫瘍.	第21回日本遺伝看護学会学術大会	2022.8. 28
平沢 晃.	遺伝性腫瘍と細胞診断学.	第36回日本臨床細胞学会中国四国連合会総会・学術集会	2022.7. 30
平沢 晃.	遺伝性腫瘍の基礎知識と臨床薬理学.	日本臨床薬理学会 第5回薬理ゲノミクスセミナー	2022.7. 26
平沢 晃.	HBOC診療にかかる保険診療上の課題.	第64回日本婦人科腫瘍学会学術講演会	2022.7. 16
平沢 晃.	婦人科遺伝性腫瘍と多遺伝子パネル検査の意義.	第64回日本婦人科腫瘍学会学術講演会	2022.7. 16
平沢 晃.	「日本医学会 医療における遺伝学的検査・診断に関するガイドライン」(2022年3月改定)を読み解く.	第29回日本遺伝子診療学会大会	2022.7. 15
平沢 晃.	ゲノム医療実用化 -産婦人科領域における現状と課題-.	第436回 神奈川産科婦人科学会.	2022.7. 3
平沢 晃.	悪性腫瘍領域遺伝診療における保険診療の現状と課題.	第46回日本遺伝カウンセリング学会学術集会	2022.7. 1

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

平沢 晃.	産婦人科におけるゲノム医療の展開 ~卵巣癌を中心に~.	西部地区産婦人科医会学術講演会	2022. 6. 30
平沢 晃.	婦人科腫瘍領域における遺伝診療の現状と課題. 産婦人科領域における遺伝学的アプローチ~臨床応用の現状と未来~.	第143回関東連合産科婦人科学会学術集会	2022. 6. 19
平沢 晃.	BRCA1/2遺伝子バリエーションとがん発症・臨床病理学的特徴および発症リスク因子を明らかにするための卵巣がん未発症を対象としたバイオバンク・コホート研究	第28回日本遺伝性腫瘍学会学術集会	2022. 6. 17-18
平沢 晃.	中央西日本遺伝性腫瘍コホート研究グループ. 医療圏横断的な遺伝性腫瘍前向きコホート研究の立ちあげ(中央西日本遺伝性腫瘍コホート研究).	第28回日本遺伝性腫瘍学会学術集会	2022. 6. 17-18
長谷川功, 田中秀一, 山本紘一郎, 高橋美砂, 中野靖浩, 本多寛之, 萩谷英大, 富田晃司, 戸田洋伸, 内田治仁, 平沢晃, 大塚文男.	経過中に難治性高血圧症を合併した血管型Ehlers-Danlos症候群の1例.	第95回日本内分泌学会学術総会	2022. 6. 2-4
平沢 晃.	がんゲノム医療の現状と課題.	第71回日本臨床検査学会 スキルアップセミナー	2022. 5. 31
三宅秀彦	認定遺伝カウンセラー養成制度改革の必要性	第46回日本遺伝カウンセリング学会学術集会	2022. 7. 1
武藤香織.	遺伝性腫瘍に関係した倫理的諸問題を考える.	第28回日本遺伝性腫瘍学会学術集会教育セミナー.	2022. 6. 17-18.
武藤香織.	解析結果の説明に関する倫理的課題と支援.	第7回クリニカルバイオバンク学会	2022. 7. 9
武藤香織.	がん全ゲノム医療~今, 私たちが知っておきたいこと.	全がん連・中外製薬共催セミナー.	2022. 8. 21
武藤香織.	遺伝的特徴・遺伝情報に基づく差別禁止法の必要性.	第12回日本遺伝子診療学会 遺伝子診断・検査技術推進フォーラム	2022. 12. 2
武藤香織.	インフォームド・コンセントと産学でのデータ利活用.	日本人類遺伝学会第67回大会	2022. 12. 16
武藤香織.	ゲノム研究・医療における倫理的・法的・社会的課題.	日本人類遺伝学会第67回大会	2022. 12. 17
武藤香織.	遺伝的特徴・遺伝情報に基づく差別禁止法の必要性.	日本難病・疾病団体協議会理事会	2022. 12. 3
大坂 瑞子, 吉田 雅幸	脂質異常症が誘発する血管炎症機転における好中球NETの関与	第54回日本動脈硬化学会総会	2022. 7. 23
青山 二郎, 大坂 瑞子, 吉田 雅幸	CXCL1 誘導性の好中球の接着現象は PAD4 の細胞質移行を介した PDIA1 のシトルリン化によって亢進する	第54回日本動脈硬化学会総会	2022. 7. 23
松浦 拓人, 高嶺 恵理子, 小堀 華菜, 金本 嘉久, 大塚 康二, 安藤 恩, 本間 浩一, 吉田 雅幸	MSH6 遺伝子に病的バリエーションを認め Lynch 症候群と診断した子宮体癌/卵巣癌重複癌の1例	第64回日本婦人科腫瘍学会学術講演会	2022. 7. 15

厚生労働科学研究費補助金(政策科学総合研究事業)  
総括研究報告書

荻原 眞帆, 江花 有亮, 甲畑 宏子, 江川 真希子, 笹野 哲郎, <u>吉田 雅幸</u>	遺伝性心疾患と診断され遺伝カウンセリングに来談した患者のQOLの評価と心理的適応に関する尺度の検討	第46回日本遺伝カウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1
石原 恵依子, 甲畑 宏子, <u>吉田 雅幸</u>	患者と代諾者における意思の一致についての文献検討および遺伝カウンセリングへの応用	第46回日本遺伝カウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1
福本純子, 江川真希子, 池田まさみ, 江花有亮, 甲畑宏子, 高嶺恵理子, 石川智則, 小田剛史, 加藤友康, 石川光也, 田辺記子, 大塚伊佐夫, 松浦 拓人, 小堀華菜, <u>吉田雅幸</u>	乳癌発症後に遺伝性乳癌卵巣癌と診断された女性のリスク低減卵管卵巣摘出術選択に関する質的調査	第46回日本遺伝カウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 1.
関屋 智子, <u>渡邊 淳</u>	難病をもつ患者・家族が有する遺伝的課題・遺伝医療への要望に関する実態調査	第46回日本遺伝カウンセリング学会 学術集会	2022. 7. 3
<u>渡邊 淳</u>	IRUDでわかることー難病医療における位置づけ 北陸IRUDの経験を通して	第 346回 日本臨床化学会東海・北陸支部例会 連合大会	2023. 3. 4
<u>渡邊 淳</u>	難病の遺伝学的検査の現状とIRUD	第 62 回日本臨床化学会年次学術集会	2022. 10. 30
<u>横野 恵</u>	遺伝性腫瘍診療をめぐる医療と社会の接するところ	第81回日本癌学会学術総会	2022. 10. 1
<u>横野 恵</u>	臨床試験とELSI (倫理的・法的・社会的課題) について	第20回日本臨床腫瘍学会	2023. 3. 18

知的財産権の出願・取得状況：

権利者	知的財産の内容	種類	番号	出願年月日	取得年月日
なし					