

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, <u>Kimitaka Kaga</u>	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
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
<u>土橋奈々</u> 、 <u>松本希</u>	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
松永達雄	ミトコンドリア難聴	「小児内科」編集委員会	小児内科 2022vol.54 特集 症例から学ぶミトコンドリア病	東京医学社	東京	2022	615-618

松永達雄	盲ろうの生理・病理学的特徴	檜木暢子、金森克浩、船橋篤彦	特別支援教育免許シリーズ 重複障害教育領域① 複数の困難への対応	建帛社	東京	2023	14-23
角田和繁	網膜色素変性	大路正人	今日の眼疾患治療指針第4版	医学書院	東京	2022	706
守本倫子 佐藤裕子	7. 小児聴覚障害への対応	田山二郎	言語聴覚士のための基礎知識 耳鼻咽喉科学第3版	医学書院	東京	2023	PP64-74
仁科幸子	疾患の早期発見の必要性		やさしい小児の眼科	診断と治療社	東京	2023	p90-96
仁科幸子	簡便な機器を用いた乳幼児の眼科健診	五十嵐隆、中林正雄、竹田省	母子保健マニュアル 改定8版	南山堂	東京	2023	p144
仁科幸子	新生児・乳児の眼科的異常	加藤元博	小児科診療ガイドライン-最新の診療指針	総合医学社	東京	2023	p809-812
仁科幸子	0歳からはじめたい！視覚スクリーニング.0歳児を診察する！アイサポート教育相談.ファーストステップ！	仁科幸子・林思音	子どもの視機能をみる～スクリーニングと外来診療	全日本病院出版会	東京	2022	P46-50, 111-113, 231-232
仁科幸子	水晶体偏位（先天性）奇形, 先天・発達白内障, 先天網膜ひだ, Sturge-Weber 症候群		今日の眼疾患治療指針 第4版	医学書院	東京	2022	p506-507, 510-511, 749, 918
勝沼紗矢香	アデノイド増殖症, 扁桃肥大	福井次矢、高木誠、小室一成	今日の治療指針 2022年版	医学書院	東京都	2022	1613-14

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, <u>Matsunaga T</u> , 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

Nishina S, Hosono K, Ishitani S, Kosaki K, Yokoi T, Yoshida T, Tomita K, Fukami M, Saito 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, https://doi.org/10.1038/s10038-021-00909-x
Haque NM, Ohtsubo M, Nishina S, Nakao S, Yoshida K, Hosono K, Kurata K, Ohishi K, Fukami M, Sato M, Hotta Y, Azuma N, Minoshima S	Analysis of <i>IKBKG/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, Nishina S, Azuma N	Structure of the retinal margin and presumed mechanism of retinal detachments in choroidal coloboma.	Ophthalmology Retina.			2020 in press
Nakao S, Nishina S, 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、仁科幸子、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、仁科幸子、石井杏奈、松岡真未、松井孝子、吉田朋世、横井匡、岡前ひつみ、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、仁科幸子、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、仁科幸子、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、仁科幸子、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、仁科幸子、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
仁科幸子	小児の斜視診療.	オクリスタ	93 (12)	20-28	2020

仁科幸子	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・仁科幸子	斜視とスマートフォン.	オクリスタ	88(7)	21-27	2020
仁科幸子	デジタルデバイスと急性内斜 視.	日本の眼科	91(3)	338-339	2020
仁科幸子	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、仁科幸子、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, 白 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
<u>Kataoka Y</u> , 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
<u>片岡祐子</u>	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
<u>片岡祐子</u>	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
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
増田圭奈子、和佐野浩一郎、山野邊義晴、水野耕平、南修司郎、 <u>松永達雄</u>	患者における cVEMP 測定体位選択の重要性	Equilib. res. 2022	81(6)	491-501	2022
<u>松永達雄</u>	遺伝学的検査の基本と最新情報	耳鼻咽喉科・頭頸部外科：東京 2022	94(12)	1010-1013	2022
<u>松永達雄</u> *、山本 修子	若年発症型両側性感音難聴の遺伝子診療	耳鼻咽喉科・頭頸部外科：東京 2022	65(4)	162-167	2020
Tsuzuki N, Namba K, Saegusa C, Mutai H, Nishiyama T, Oishi N, <u>Matsunaga T</u> , Fujioka M*, Ozawa H	Apoptosis of type I spiral ganglion neuron cells in Otof-mutant mice	Neurosci Lett. 2023			2023 doi.org/ 10.1016/ neulet.2 023.137 178.
Kimura Y, <u>Kaga K</u>	Comparison of vestibular ocular reflex and gross motor development in children with semicircular canal aplasia and hypoplasia	International Journal of Pediatric Otorhinolaryngology	162	111303	2022
大金さや香、 <u>加我君孝</u>	人工内耳装用の後天性聴覚障害成人例と先天性聴覚障害小児例における音楽知覚の比較検討	Audiology Japan	65	574-583	2022
<u>加我君孝</u>	聴覚活用の歴史的変遷	JOHNS	38	705-712	2022
<u>南修司郎</u>	【子どもの難聴を見逃さない!】人工内耳の適応と療育	ENTONI	271	21-25	2022
Yoneda T, Miki A, Wakayama A, <u>Nishina S.</u>	National survey of amblyopia treatment in Japan: Comparison with Amblyopia Treatment Study results from Pediatric Eye Disease Investigator Group.	Jpn J Ophthalmol.	67(1)	97-108	2023

Morikawa H, <u>Nishina S</u> , Torii K, Hosono K, Yokoi T, Shigeyasu C, Yamada M, Kosuga M, Fukami M, Saitsu H, Azuma N, Hori Y, Hotta Y.	A pediatric case of congenital stromal corneal dystrophy caused by a novel variant c.953del of the DCN gene.	Hum Genome Var DOI 10.1038/s41439-023-00239-8	10	9	2023
松岡真未、 <u>仁科幸子</u> 、三井田千春、松井孝子、吉田朋世、横井匡、伊藤裕司、塚本桂子、東範行	6 か月以下の乳児に対する Spot Vision Screener の使用経験.	眼臨紀	15 (1)	42-46	2022
<u>仁科幸子</u>	3 歳児健診視覚検査への屈折検査の導入	医学のあゆみ	5	511-517	2022
<u>仁科 幸子</u>	小児の眼鏡処方	日本の眼科	93(7)	38-42	2022
<u>仁科 幸子</u>	新生児・乳児の視覚スクリーニングと眼科精密検査	東京都眼科医会報	260	2-8	2022
<u>仁科 幸子</u>	小児の眼鏡処方	眼科	64(5)	427-432	2022
松岡真未、 <u>仁科 幸子</u>	小児の近視の眼鏡処方の基本	あたらしい眼科	39(3)	265-271	2022
<u>Wasano K</u> , Nakagawa T, Ogawa K.	Prevalence of Hearing Impairment by Age: 2nd to 10th Decades of Life	Biomedicines	10(6)	1431	2022
高津優斗,小林万純,吉田忠雄, <u>曾根三千彦</u> ,他	Wolfram 症候群と骨形成不全症 1 型合併例に対する両側人工内耳手術	耳鼻臨床学会誌	116	未定	2023
<u>村上 祐介</u>	網膜色素変性に対する遺伝子治療	難病と在宅ケア	28 巻 12 号	30-33	2023
<u>前田 晃秀</u>	コロナ禍における盲ろう者とその支援の困難	月刊福祉	12	27-30	2022