

## 研究成果の刊行に関する一覧表

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
Analysis of child abuse cases admitted in pediatric service in Japan. 1. Two types of abusive process in low-birth-weight infant. 〔Acta Pediatr Japon (37: 248-254)〕	1995年	Blackwell Science	Tanimura M, Matsui I, Kobayashi N
Analysis of child abuse cases admitted in pediatric service in Japan. 2. Backgrounds of child abuse in non-low-birth-weight infant. 〔Acta Pediatr Japon (37: 255-261)〕	1995年	Blackwell Science	Tanimura M, Matsui I, Kobayashi N
小児虐待のリスク因子：子ども側の要因 〔小児内科 (27: 1595-1598)〕	1995年	東京医学社	谷村雅子, 松井一郎
児童文学にみる小児虐待の親子像 〔小児内科 (27: 1563-1571)〕	1995年	東京医学社	松井一郎, 谷村雅子
双生児の親の心理－虐待症例にみる双生児の比較－ 〔小児内科 (27: 1785-1789)〕	1995年	東京医学社	松井一郎, 谷村雅子
被虐待, 暴行 (対応, 法的措置) 〔小児科診療 (58巻, 5号)〕	1995年 5月1日	診断と治療社	小林美智子
わが国における小児虐待の実態と対応－大阪府の実態からの分析－ 〔小児内科 (27巻, 11号)〕	1995年11月	東京医学社	小林美智子
年齢による虐待の特徴 〔小児内科 (27巻, 11号)〕	1995年11月	東京医学社	納谷保子
当院における小児虐待への対応 〔小児内科 (27巻, 11号)〕	1995年11月	東京医学社	橋本信男
産科から依頼された症例について 〔神奈川県精神医学会雑誌 (45: 39-46)〕	1995年	神奈川県精神医学 学会	田野稔郎
小児疾患とキャリアオーバー診療－自律神経症状を訴える患者をみる－ 〔Medicina (32 (2): 286-288)〕	1995年 2月10日	医学書院	星加明德, 三輪あつみ 池田明代

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
チック障害 〔眼科(37(8):859-865)〕	1995年 8月5日	金原出版	星加明德, 三輪あつみ
思春期患者へのメンタルヘルスケア 〔medicina(32(2):283-285)〕	1995年 2月10日	医学書院	宮本信也
自閉症 〔日野原重明, 阿部正和監修: 今日の治療指針 1995年版(p.757-758)〕	1995年 2月15日	医学書院	宮本信也
自閉症・多動症候群・学習障害 〔小児科診療(58(suppl):597-599)〕	1995年 4月18日	診断と治療社	宮本信也
ことばの発達障害 〔日医雑誌(113(9):1404)〕	1995年 5月1日	日本医師会	宮本信也
改訂乳幼児から学童前期のこころのクリニック -臨床小児精神医学入門-	1995年 6月20日	安田生命社会事業団	宮本信也
乳幼児期の神経症的発症 〔臨床精神医学(24(8):1019-1032)〕	1995年 8月28日	国際医書出版	宮本信也
被虐待児症候群 〔日野原重明, 阿部正和監修: 今日の治療指針 1996年版(p.784-785)〕	1996年 1月1日	医学書院	宮本信也
医療と教育の連携-不登校への対応- 〔子どもの心とからだ(4(1,2))〕	1995年 8月31日	日本小児心身医学会	山口日名子, 生野照子, 地寄和子, 上原優子, 新野三四子, 野原玲子
医療と教育の連携-現状調査と専門家連携につ いて-	1995年 8月31日	日本小児心身医学会	大西喜一郎, 小林貴美子, 松田淑子, 生野照子
集団療法 〔青木省三ほか編: 青年期の精神医学)〕	1995年 11月1日	金剛出版	齊藤万比古
登校拒否の精神療法 〔阿部裕ほか編: 精神療法マニュアル)〕	印刷中	朝倉書店	齊藤万比古
遊戯療法 〔阿部裕ほか編: 精神療法マニュアル)〕	印刷中	朝倉書店	齊藤万比古

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
思春期の不定愁訴とその対応－保健室頻回来室者の実態および心身の不適応徴候を訴える児童・生徒に対する学校の対応について－ 〔青少年問題 (vol. 42, 9, 34-39)〕	1995年8月	(財)青少年問題研究所	平山清武, 識名節子, 森 忠繁
高機能広汎性発達障害 〔発達障害研究 (17 (2) : 81-87)〕	1995年	(株)日本文化科学社	栗田 広
学習障害概念とその課題－児童精神科の立場から－ 〔発達障害研究 (17 (3) : 188-195)〕	1995年	(株)日本文化科学社	栗田 広
児童精神医学の立場から 〔LD (4 (2) : 14-15)〕	1995年	(株)日本文化科学社	栗田 広
漢字書字に特異的障害を示した学習障害の1例 －認知心理学的および神経心理学的分析－ 〔脳と発達 (27巻, 5号, p.395-400)〕	1995年 9月1日	診断と治療社	宇野 彰, 加我牧子, 稲垣真澄
視覚的認知障害を伴い特異的な漢字書字障害を呈した学習障害児の1例－認知神経心理学的および電気生理学的分析－ 〔脳と発達 (印刷中)〕	1996年	診断と治療社	宇野 彰, 加我牧子, 稲垣真澄, 金子真人, 春原則子, 松田博史
学習障害の神経学的基盤について 〔小児科 (印刷中)〕	1996年	金原出版	加我牧子, 宇野 彰, 稲垣真澄
事象関連電位－視覚刺激の発達的变化と学習障害における臨床応用 〔臨床脳波 (37 : 652-655)〕	1995年	永井書店	宮尾益知
画像からみた中枢神経系の年齢的発達 〔小児内科 (27巻, 増刊号, p.43-54)〕	1995年11月	東京医学社	前澤真理子, 関 亨
学習障害児の実態に関する研究 (第1報) : 学習障害児診断のためのスクリーニング・テスト (PRS) と WISC-R による学習障害の2軸診断について 〔脳と発達 (27巻, p.455-460)〕	1995年 11月1日	診断と治療社	汐田まどか, 小枝達也, 竹下研三

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
学習障害児の実態に関する研究(第2報):3歳児健診における学習障害リスク児はどんな学童になったか 〔脳と発達(27巻, p.461-465)〕	1995年 11月1日	診断と治療社	小枝達也, 汐田まどか, 赤星進二郎, 竹下研三
発達性読み障害の障害機構の検討-話し言葉の問題との関連から- 〔LD研究〕	投稿中	日本文化科学社	大石敬子
Growth patterns in children with Down syndrome: from birth to 15 years of age. 〔Medicine and Sport Science 40: Physical and Motor Development in Mental Retardation (p.159-167)〕	1995年	Karger	Kuroki Y
Anal atresia: effect of smoking and drinking habits during pregnancy. 〔Jpn J Hum Genet (40 (4) : 327-332)〕	1995年	Jpn Soc Hum Genet	Yuan P, Okazaki I, Kuroki Y
Hypoglycemia in Coffin-Siris syndrome. 〔Am J Med Genet (59 (1) : 49-50)〕	1995年	Wiley-Liss	Imaizumi K, Masuno M, Kuroki Y, et al.
Idiopathic hypoparathyroidism in two patients with 22q11 microdeletion. 〔J Med Genet (32 (8) : 669)〕	1995年	BMJ	Makita Y, Masuno M, Kuroki Y, et al.
Miller-Dieker syndrome due to maternal cryptic translocation t(10; 17) (q26.3; p13.3). 〔Am J Med Genet (59 (4) : 441-443)〕	1995年	Wiley-Liss	Masuno M, Imaizumi K, Kuroki Y, et al.
Shwachman syndrome associated with de novo reciprocal translocation t(6; 12) (q16.2; q21.2). 〔J Med Genet (32 (11) : 894-895)〕	1995年	BMJ	Masuno M, Imaizumi K, Kuroki Y, et al.
Abnormal morphology of fibrillin microfibrils in fibroblast cultures from patients with neonatal Marfan syndrome. 〔Am J Pathol (146 (6) : 1414-1421)〕	1995年	The Am J Pathol	Godfrey M, Imaizumi K, Kuroki Y, et al.

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
Autosomal dominant inheritance in Setleis syndrome. 〔Am J Med Genet (57 (1) : 57-60)〕	1995年	Wiley-Liss	Masuno M, Imaizumi K, Kuroki Y, et al.
Rubinstein-Taybi syndrome caused by mutations in the transcriptional co-activator CBP. 〔Nature (376 : 348-351)〕	1995年	Macmillan	Petrij F, Giles RH, Masuno M, et al.
出生前診断における遺伝カウンセリング 〔医学のあゆみ (172 (8) : 516-519)〕	1995年	医歯薬出版	黒木良和
染色体異常患者のライフサイクルと医療対応および生活支援 〔発達障害医学の進歩 (7 : 15-19)〕	1995年	診断と治療社	黒木良和
染色体異常 〔人類遺伝学—基礎と応用— (p.211-220)〕	1995年	金原出版	黒木良和
分子細胞遺伝学 〔人類遺伝学—基礎と応用— (p.221-231)〕	1995年	金原出版	黒木良和
染色体異常による接合体消失 〔人類遺伝学—基礎と応用— (p.317-321)〕	1995年	金原出版	黒木良和
出生前診断 〔人類遺伝学—基礎と応用— (p.405-408)〕	1995年	金原出版	黒木良和
先天異常のモニタリング 〔人類遺伝学—基礎と応用— (p.417-422)〕	1995年	金原出版	黒木良和
De novo apparently balanced reciprocal translocation between 5q11.2 and 17q23 associated with Klippel-Feil anomaly and type A1 brachydactyly. 〔Am J Med Genet (57 : 447-449)〕	1995年	Wiley-Liss	Fukushima Y, Ohashi H, Wakui K, et al.

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
Atypical radiological findings in achondroplasia with uncommon mutation of the fibroblast growth factor receptor-3 (FGFR-3) gene (Gly to Cys transition at codon 375). 〔Am J Med Genet (59 (3) : 393-395)〕	1995年	Wiley-Liss	Nishimura G, Fukushima Y, Ohashi H, et al.
Microcephaly and early-onset nephrotic syndrome-confusion in Galloway-Mowat syndrome. 〔Pediatr Nephrol (9 : 711-714)〕	1995年		Sano H, Miyanoshta A, Fukushima Y, et al.
Radiological changes of frontometaphyseal dysplasia in neonate. 〔Pediatr Radiol (25 : 143-146)〕	1995年	Springer	Nishimura G, Takano H, Fukushima Y, et al.
Mutation of the fibroblast growth factor receptor-3 gene in one familial and six sporadic cases of achondroplasia in Japanese patients. 〔Hum Genet (96 : 309-311)〕	1995年	Springer	Ikegawa S, Fukushima Y, Isomura M, et al.
Frequency of a 22q11 deletion in patients with conotruncal cardiac malformations: A prospective study. 〔Eur J Pediatr (154 : 878-881)〕	1995年	Springer	Takahashi K, Kido S, Fukushima Y, et al.
Asian hereditary neuropathy patients with peripheral myelin protein-22 gene aneuploidy. 〔Am J Med Genet (59 : 51-58)〕	1995年	Wiley-Liss	Ohnishi A, Li L-Y, Fukushima Y, et al.
Short stature in a girl with partial monosomy of the pseudoautosomal region distal to DXYS15: further evidence for the assignment of the critical region for a pseudoautosomal growth gene(s). 〔J Med Genet (32 : 831-834)〕	1995年	BMJ	Ogata T, Yoshizawa A, Fukushima Y, et al.

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
Refinement of the locus for X-linked recessive chondrodysplasia punctata. 〔Hum Genet (95 : 577-580)〕	1995年	Springer	Muroya K, Ogata T, Fukushima Y, et al.
Reccurence of osteogenesis imperfecta because of paternal mosaicism: Gly862 →Ser substitution in a type I collagen gene (COL1A1). 〔Hum Genet (95 : 666-670)〕	1995年	Springer	Namikawa C, Suzumori K, Fukushima Y, et al.
Pricise chromosomal locations of the gene for dentatorubral-pallidoluisian atrophy (DRPLA), von Willebrand factor (F8vWF) and parathyroid hormone-like hormone (PTH LH) in human chromosome 12p by deletion mapping. 〔Hum Genet (97 : 95-98)〕	1996年	Springer	Kuwano A, Morimoto Y, Fukushima Y, et al.
Noonan syndrome and its related disorders. 〔Acta Paediatrica Japonica (in press)〕	1996年	Blackwell Science	Fukushima Y
Coarctation of the aorta and renal hypoplasia in a boy with Turner/ Noonan surface anomalies and a 46, XY karyotype: a clinical model for the possible impairment of a putative lyphogenic gene(s) for Turner somatic stigmata. 〔Hum Genet (in press)〕	1996年	Springer	Hasegawa T, Ogata T, Fukushima Y, et al.
細胞遺伝学的診断法 〔医学のあゆみ (172 : 239-243)〕	1995年	医歯薬出版	福嶋義光, 大橋博文
奇形・染色体異常 〔新生児学 (p.678-695)〕	1995年	メディカ出版	福嶋義光
Connexin 32 の点変異を示す X 連鎖性運動感覚性ニューロパチーの 1 家系 〔臨床神経学 (35 : 843-849)〕	1995年	日本神経学会	大西晃生, 由村健夫, 福嶋義光, 他

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
Peripheral myelin protein (PMP)-22 遺伝子の新しい型の変異を示す遺伝性運動感覚性ニューロパチータイプ I の 1 例 〔臨床神経学 (35 : 788-792)〕	1995年	日本神経学会	大西晃生, 由村健夫, 福島義光, 他
Wilms 腫瘍の合併頻度の高い疾患群の超音波によるフォローアップ 〔日児誌 (99 : 1099-1104)〕	1995年	日本小児科学会	松山 健, 相原敏則, 福島義光, 他
Williams 症候群におけるエラスチン遺伝子欠失の検討 〔小児科診療 (58 : 421-424)〕	1995年	診断と治療社	森本雄次, 桑野 聡, 福島義光, 他
Williams 症候群10家族におけるエラスチン遺伝子解析 〔日児誌 (99 : 667-670)〕	1995年	日本小児科学会	森本雄次, 桑野 聡, 福島義光, 他
Townes-Brocks Syndrome Associated With Mental Retardation. 〔Am J Med Genet (61)〕	1996年 1月11日	Wiley-Liss, Inc.	S. Ishikiriyama, Fumiyo Kudo, Naoki Shimojo, Jun Iwai, Takashi Inoue
パリスターモザイク症候群 〔薬の知識 (46巻, 1号)〕	1995年 1月25日	ライフサイエンス出版	石切山 敏, 鈴木 新, 大橋博文, 福島義光
ワールデンブルグ症候群 I 型・III 型 〔薬の知識 (46巻, 3号)〕	1995年 3月25日	ライフサイエンス出版	石切山 敏, 工藤典代
ワールデンブルグ症候群 II 型 〔薬の知識 (46巻, 4号)〕	1995年 4月25日	ライフサイエンス出版	石切山 敏, 工藤典代
X 連鎖性水頭症 〔薬の知識 (46巻, 6号)〕	1995年 6月25日	ライフサイエンス出版	石切山 敏, 品田良之, 伊藤千秋, 伊達裕昭, 宗 恒雄, 板橋光司郎
脆弱 X 症候群 〔薬の知識 (47巻, 1号)〕	1996年 1月25日	ライフサイエンス出版	石切山 敏, 関 直彦
Waardenburg 症候群 〔臨床 DNA 診断法〕	1995年 7月1日	金原出版	石切山 敏

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
遺伝相談 〔新生児学〕	1995年 8月1日	メディカ出版	石切山 敏
A patient with Schinzel-Giedion syndrome and a review of 20 patients. 〔Jpn J Hum Genet (40 (2) : 189-193)〕	1995年	Jpn Soc Hum Genet	Okamoto N, et al.
Hereditary spherocytic anemia with deletion of the short arm of chromosome 8. 〔Am J Med Genet (58 (3) : 225-229)〕	1995年	Wiley-Liss	Okamoto N, et al.
Del (12) (p11.21p12.2) associated with an asphyxiating thoracic dystrophy or chondroectodermal dysplasia-like syndrome. 〔Am J Med Genet〕	1995年1月	Wiley-Liss	永井敏郎, 大橋博文, 福嶋義光, 他
Mental retardation in a boy with an interstitial deletion at Xp22.3 involving STS, KAL1, and OA1: Implication for the MRX locus. 〔Am J Med Genet〕	in press	Wiley-Liss	室谷浩二, 永井敏郎, 福嶋義光, 他
Radiographic findings in Shprintzen- Goldberg syndrome. 〔Am J Med Genet〕	in press	Wiley-Liss	西村 玄, 永井敏郎
Amale proband with Weaver syndrome and his mildly affected mother: Implying nontraditional inheritance. 〔Am J Med Genet〕	in press	Wiley-Liss	西村 玄, 長谷川奉延, 永井敏郎
Coarctation of the aorta and renal hypoplasia in a boy with Turner/Noonan surface anomalies and a 46, XY karyotype: a clinical model for possible impairment of a putative lymphogenic gene(s) for Turner somatic stigmata. 〔Hum Genet〕	in press	Springer	長谷川奉延, 永井敏郎, 福嶋義光, 他

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
Transition from latent to overt hypoparathyroidism with CATCH 22. [Eur J Pediatr]	in press	Springer	長谷川奉延, 永井敏郎, 土屋 裕, 他
Acampomelic campomelic syndrome and sex reversal associated with de novo t(12;17) translocation. [Am J Med Genet (56(1):31-34)]	1995年	Wiley-Liss	Ninomiya S, Narahara K, Tsuji K, et al.
Cleidocranial dysplasia associated with a t(6;18)(p12;q24) translocation. [Am J Med Genet (56(1):119-120)]	1995年	Wiley-Liss	Narahara K, Tsuji K, Yokoyama Y, et al.
Wolf-Hirschhorn 症候群 [臨床染色体診断(印刷中)]	1996年	金原出版	榎原幸二
Skeletal manifestations in Fryns syndrome. [Am J Med Genet (55(2):217-220)]	1995年	Wiley-Liss	Tsukahara M, Sase M, Takeishi H, et al.
Follow-up study in a patient with Setleis syndrome. [Am J Med Genet (57(3):444-446)]	1995年	Wiley-Liss	Tsukahara M, Okabe T, Ohtsuka M, et al.
New syndrome: Radio-ulnar synostosis, short stature, microcephaly, scoliosis, and mental retardation. [Am J Med Genet (58(2):159-160)]	1995年	Wiley-Liss	Tsukahara M, Matsuo K, Furukawa S
Interstitial deletion of 8p: report of two patients and review of the literature. [Clin Genet (48(1):41-45)]	1995年	Munksgaard	Tsukahara M, Maruno I, Aoki Y, et al.
Juberg-Marsidi syndrome: report of an additional case. [Am J Med Genet (58(4):353-355)]	1995年	Wiley-Liss	Tsukahara M, Nasu T, Takihara H, et al.
Teebi hypertelorism syndrome: further observations. [Am J Med Genet (59(1):59-61)]	1995年	Wiley-Liss	Tsukahara M, Uchida M, Shinohara T

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
Desquamative interstitial pneumonia in sibs. 〔Am J Med Genet (59 (4) : 431-434)〕	1995年	Wiley-Liss	Tsukahara M, Yoshii H, Imamura T, et al.
Diffuse cystic renal dysplasia: nonsyndromic familial case. 〔Am J Med Genet (in press)〕	1996年	Wiley-Liss	Sase M, Tsukahara M, et al.
Dubowitz syndrome: review of 141 cases including 36 previously unreported patients. 〔Am J Med Genet (in press)〕	1996年	Wiley-Liss	Tsukahara M, Opitz JM
Commentary to the paper entitled 'Non- radioactive DNA diagnosis for the fragile X syndrome in Japanese mentally retarded males' by Nanba et al. 〔Brain & Development (17 : 323)〕	1995年	Elsevier	Kondo I
Dentatorubral-pallidoluysian atrophy (DRPLA): clinical, genetic, and neuroradiologic studies in a family. 〔J Neurol Sci (130 : 146-153)〕	1995年	Elsevier	Uyama E, Kondo I, Uchino M, et al.
Williams 症候群の10家族におけるエラスチン 遺伝子解析 〔日児誌 (99 (3) : 667-670)〕	1995年	日本小児科学会	森本雄次, 桑野 聡, 近藤郁子, 他
Williams 症候群におけるエラスチン遺伝子の 検討 〔小児科診療 (58 (3) : 421-424)〕	1995年	診断と治療社	森本雄次, 桑野 聡, 近藤郁子, 他
幼児期発症の遺伝性歯状核赤核淡蒼球ルイ体萎 縮症の姉妹例-DNA 解析所見と臨床病理所 見との対応- 〔脳と発達 (27 : 473-479)〕	1995年	診断と治療社	山下純正, 岩本弘子, 近藤郁子, 他
A case of paroxysmal tonic upward gaze associated with psychomotor retardation. 〔Dev Med Child Neurol (37 : 362-369)〕	1995年	Mac Keith Press	Sugie H, et al.

論文名〔書名または雑誌名(巻号数)〕	刊行年月	刊行書店名	執筆者氏名
Genetic analysis of Japanese patients with myophosphorylase deficiency (McArdle's disease): Single-codon deletion in exon 17 is the predominant mutation. 〔Clin Chim Acta (236:81-86)〕	1995年	Elsevier Science Press	Sugie H, et al.
Cerebral oxygen and glucose metabolism in glycogen storage disease with normal acid maltase: report of a case. 〔J Neurol Sci (in press)〕	1996年	Elsevier Science Press	Katsumi Y, Sugie H, et al.
VI. 代謝性筋疾患 2. 近年見出された筋型糖原病(杉田秀夫, 小沢鋭二郎, 埜中征哉, 編集) 〔新筋肉病学 (p.626-638)〕	1995年	文光堂	杉江秀夫
脆弱X症候群の男性患者におけるFMR-1遺伝子の発現について 〔脳と発達 (27:405-407)〕	1995年	診断と治療社	伊藤政孝, 杉江秀夫, 他
PCRを用いたトリソミーの診断: ダウン症候群 〔日本小児科学会雑誌 (99:1681-1682)〕	1995年	日本小児科学会	増井博行, 杉江秀夫, 他
原因不明のミオグロビン尿症を来した27例における臨床及び生化学的検討—脂肪酸β酸化酵素を中心にして— 〔臨床神経 (35:24-28)〕	1995年	日本神経学会	鶴井 聡, 杉江秀夫, 他