臨床遺伝学科

氏名	所属	職名	取得学位	専門分野	主な論文・著作・業績
福島明宗	臨床遺伝学科			遺伝カウンセリン	1. 平成25年~27年度: 文部科学省科学研究費補助金基盤研究でででいた表表) 2. 平成26年~28年度: 文部科学省科学研究費補助金基板研究ででは表表) 2. 平成26年~28年度: 文部科学省科学研究費補助金基板研究ででは表表の早期診断を可能とする磁気シールドルームレス心磁計の開発」(研究代表者 小林宏一郎) 研究分担者 3. 平成26年~29年度: 厚生労働省科学研究費補助金 成育疾患克服等次世代育成基板研究事業「出生前診断における遺伝カウンセリングの実施体制及び支援体制のあり方に関する研究」(研究代表者 小西郁生) 研究分担者 4. Detection of peripartum myocardial burden by vector-projected 187 channel electrocardiography and serum NT-pro BNP International Heart Journal 54(3) 140-145 2013 Miyuki Terata, Kenji Nakai, Akimune Fukushima, Manabu Itoh, Akihiko Kikuchi, Toru Sugiyama 5. Acute abdomen due to ovarian congestion: a fallopian tube accompanied by a paratubal cyst, coiling tightly round the ovary. The journal of obstetrics and gynaecology research 39 402-405 2013 Kaido Y, Kikuchi A, Kanasugi T, Fukushima A, Sugiyama T
德富 智明	臨床遺伝学科	准教授	博士(医学)	遺伝カウンセリング、臨床異常形態学、小児科学	1. Malicdan MC, Noguchi S, Tokutomi T, Goto Y, Nonaka I, Hayashi YK, Nishino I.: Peracetylated N-acetylmannosamine, a synthetic sugar molecule, efficiently rescues muscle phenotype and biochemical defects in mouse model of sialic acid-deficient myopathy. J Biol Chem. 287:2689-2705 (2012) 2. Tokutomi T, Wada T, Nakagawa E, Saitoh S, Sasaki M.: A de novo direct duplication of 16q22.1 —> q23.1 in a boy with midface hypoplasia and mental retardation. Am J Med Genet A. 149A:2560-2563 (2009) 3. Tokutomi T, Hayashi S, Imai K, Chida A, Ishiwata T, Asano Y, Inazawa J, Nonoyama S.: dup(8p)/del(8q) recombinant chromosome in a girl with hepatic focal nodular hyperplasia. Am J Med Genet A. 143A:1334-1337 (2007) 4. Tokutomi T, Chida A, Asano Y, Ishiwata T, Koike Y, Motegi A, Asazuma T, Nonoyama S.: A non-obese boy with Prader-Willi syndrome shows cardiopulmonary impairment due to severe kyphoscoliosis. Am J Med Genet A. 140:1978-1980 (2006) 5. Tokutomi T, Malicdan M.C., Noguchi S, Nonaka I, Hayashi Y.K., Nishino I.: Treatment of hyposialylation in mouse model of DMRV/hIBM with novel synthetic sugar compounds. 15th International Congress of the World Muscle Society, Elsevier WMS Membership Award (2010)

臨床遺伝学科

	氏名	所属	職名	取得学位	専門分野	主な論文・著作・業績
L	山本 佳世乃	臨床遺伝学科				1. 独立行政法人日本学術振興会平成27年度科学研究費助成事業(科学研究費補助金)(若手研究B)「生殖補助医療後の出生前診断の経験についてのインタビュー調査」(研究代表者)(平成27年~29年度) 2. 独立行政法人日本学術振興会平成26年度科学研究費助成事業(科学研究費補助金)(研究成果公開促進費)「課題名:ライフストーリー分析指標の開発ー遺伝カウンセリングへの応用を目指して一」 3. 山本佳世乃(2012). 遺伝カウンセリングとライフストーリー. N: ナラティヴとケア第3号, 22-29 4. 山本佳世乃(2010).遺伝カウンセリングにおけるライフストーリーの有用性についての検討. 日本遺伝カウンセリング学会誌, 30(3), 175-187. 5. Yamamoto, K., Yoshihashi, H., Furuya, N., Adachi, M., Ito, S., Tanaka, Y., Masuno, M., Chiyo, H., and Kurosawa, K. (2009). Further delineation of 9q22 deletion syndrome associated with basal cell nevus (Gorlin) syndrome: Report of two cases and review of the literature. Congenital Anomalies, 49, 8-14.
,	小林 有美子	臨床遺伝学科	助教	博士(医学)	遺伝診断学、聴覚医学	1. 当科小児難聴外来の過去10年間における難聴の遺伝学的検討 Audiology Japan 53(3), 192-198, 2010-06-30 村井 盛子 (盛岡市立病院 耳鼻咽喉科) 佐藤 宏昭 (岩手医科大学耳鼻咽喉科) 岩井 詔子 (耳鼻咽喉科岩井クリニック) 宇佐美 真一 (信州大学耳鼻咽喉科学) 2. 厚生労働科学研究費補助金 難治性疾患克服研究事業 優性遺伝形式をとる遺伝性難聴(平成22-23年度) 3. 厚生労働科学研究費補助金 難治性疾患克服研究事業 Usher症候群に関する調査研究(平成22-23年度) 4. アッシャー症候群の5症例 0tology Japan 24(1):39-43, 2014 村井盛子(盛岡市立病院 耳鼻咽喉科)、佐藤宏昭(岩手医科大学耳鼻咽喉科)、吉村兼豪(信州大学耳鼻咽喉科学)、宇佐美真一(信州大学耳鼻咽喉科学)、岩崎 聡(信州大学人工聴覚器学)