

氏名	所属	職名	取得学位	専門分野	主な論文・著作・業績
鈴森 伸宏	臨床遺伝学科	教授	博士（医学）	産科婦人科学 臨床遺伝医学 遺伝カウンセリング	<p>①Suzumori N, Ebara T, Tamada H, et al. Relationship between delivery with anesthesia and postpartum depression: The Japan Environment and Children's Study (JECS). <i>BMC Pregnancy Childbirth</i> 21, 522, 2021.</p> <p>②Suzumori N, Ebara T, Matsuki T, et al. Effects of long working hours and shift work during pregnancy on obstetric and perinatal outcomes: a large prospective cohort study - Japan Environment and Children's Study. <i>Birth</i> 47, 67-79, 2020.</p> <p>③Suzumori N, Sekizawa A, Takeda E, et al. Classification of factors involved in nonreportable results of noninvasive prenatal testing (NIPT) and prediction of success rate of second NIPT. <i>Prenat Diagn</i> 39, 100-106, 2019.</p> <p>④Suzumori N, Kumagai K, Goto S, et al. Parental decisions following prenatal diagnosis of chromosomal abnormalities: Implications for genetic counseling practice in Japan. <i>J Genet Counsel</i> 24, 117-121, 2015.</p> <p>⑤Suzumori N, Sugiura-Ogasawara M. Genetic factors as a cause of miscarriage. <i>Curr Med Chem</i> 17, 3431-3437, 2010.</p> <p>⑥Suzumori N, Pangas SA, Rajkovic A. Candidate genes for premature ovarian failure. <i>Curr Med Chem</i> 14, 353-357, 2007</p> <p>⑦Rajkovic A, Pangas SA, Ballow D, Suzumori N, Matzuk MM. NOBOX deficiency disrupts early folliculogenesis and oocyte-specific gene expression. <i>Science</i> 305, 1157-1159, 2004</p> <p>⑧Suzumori N, Burns KH, Yan W, Matzuk MM. RFPL4 interacts with oocyte proteins of the ubiquitin-proteasome degradation pathway. <i>Proc Natl Acad Sci U S A</i>. 100, 550-555, 2003</p>
小林 有美子	臨床遺伝学科	講師	博士（医学）	耳鼻咽喉科学 聴覚医学 臨床遺伝医学	<p>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）（基盤研究C）「支援者への遺伝教育を盛り込んだ難聴児支援システムの構築」研究代表者、2016 – 2018年度</p> <p>②.厚生労働科学研究費補助金 難治性疾患政策研究事業「難治性聴覚障害に関する調査研究（研究代表者 信州大学 宇佐美真一）」研究分担者、R 2 ~ 4 年度</p> <p>③.国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）令和4年度「障害者対策総合研究開発事業（その他）」（身体・知的等障害分野/感覚器障害分野）「聴覚障害者の災害時・緊急時における緊急通知音振動変換装置および情報共有システムの有用性の検討（研究代表者 岡山大学 片岡祐子）」研究分担者、R4~ 7 年度</p> <p>④. Kaneshiro S, Kobayashi Y, Sato H. et al. Cochlear implant function in a patient with Jervell and Lange-Nielsen syndrome after defibrillation by countershock. <i>Auris Nasus Larynx</i>. 2018 Aug;45(4):890-893. doi: 10.1016/j.anl.2017.11.017. Epub 2018 Mar 24.</p> <p>⑤.小林有美子。【患者・家族への説明ガイド-正しく伝え,納得を引き出し,判断を促すために】耳と聞こえのこと 医師・医療者から説明しておきたいこと 新生児聴覚スクリーニングを行う前に 耳鼻咽喉科・頭頸部外科 (0914-3491)2018; 90(5): 52-53.</p>

山本 佳世乃	臨床遺伝学科	講師	博士（学術）	遺伝カウンセリング学	<p>①. Yamamoto K, Fukushima A. Pregnant women's experiences of non-invasive prenatal testing (NIPT) in Japan: A qualitative study. <i>J Genet Couns.</i> 2021 Aug 25. doi: 10.1002/jgc4.1494.</p> <p>②. 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）（基盤研究C）「子どもの先天性難聴の遺伝学的検査の意味：親の視点からどう捉えられているか」（研究代表者）（2021～2025）</p> <p>③. Yamamoto K, Shimizu A, Aizawa F, Kawame H, Tokutomi T, Fukushima A. A comparison of genome cohort participants' genetic knowledge and preferences to receive genetic results before and after a genetics workshop. <i>J Hum Genet.</i> doi: 10.1038/s10038-018-0494-z. (2018)</p> <p>④. Yamamoto K, Hachiya T, Fukushima A, Nakaya N, Okayama A, Tanno K, Aizawa F, Tokutomi T, Hozawa A, Shimizu A. Population-based biobank participants' preferences for receiving genetic test results. <i>J Hum Genet.</i> doi: 10.1038/jhg.2017.81. (2017)</p> <p>⑤. 山本佳世乃, 無侵襲的出生前遺伝学的検査（NIPT）を受けた妊婦の経験. 語りの地平 vol.3, 24-46. (2018)</p>
小畠 慶子	臨床遺伝学科	助教	博士（医学）	遺伝カウンセリング学	<p>①. 小畠慶子, 福島明宗 : 遺伝カウンセリング. 婦人科がん薬物療法パーセプトガイド(渡部洋 : 編). 診断と治療社. 191-194(2021)</p> <p>②. 小畠慶子, 松野一彦 : IX 染色体検査. 遺伝子検査学実習書(岩谷良則 : 編). 医歯薬出版. 146-158(2010)</p> <p>③. Takahashi M., Obata K., Yamamoto M, Sato M., Tomioka N., Watanabe K. Are BRCAPRO, Myriad table and KOHCal useful as a gene variation prediction tool for the Japanese probands of germline BRCA mutation? The 6th International Symposium on Hereditary Breast and Ovarian Cancer. Montréal, Canada 2016.</p>
吉田 明子	臨床遺伝学科	助教	博士（医学）	遺伝学 遺伝カウンセリング学	<p>①. Tokutomi T, Yoshida A, Fukushima A, Yamamoto K, Ishigaki Y, Kawame H, Fuse N, Nagami F, Suzuki Y, Sakurai-Yageta M, et al. The Health History of First-Degree Relatives' Dyslipidemia Can Affect Preferences and Intentions following the Return of Genomic Results for Monogenic Familial Hypercholesterolemia. <i>Genes.</i> 2024; 15(3):384.</p> <p>②. Tokutomi T, Yoshida A, Fukushima A, Nagami F, Minoura Y, Sasaki M. Stakeholder Perception of the Implementation of Genetic Risk Testing for Twelve Multifactorial Diseases. <i>Genes.</i> 2024; 15(1):49.</p> <p>③. Sakaguchi T, Tokutomi T, Yoshida A, Yamamoto K, Obata K, Carrieri D, Kelly SE, Fukushima A.:Recontact: a survey of current practices and BRCA1/2 testing in Japan. <i>J Hum Genet.</i> 68(8):551-557.(2023)</p> <p>④. Yoshida A, Tokutomi T, Fukushima A, Chapman R, Selita F, Kovas Y, Sasaki M. Japanese Translation and Validation of Genomic Knowledge Measure in the International Genetics Literacy and Attitudes Survey (iGLAS-GK). <i>Genes.</i> 14(4):814(2023)</p> <p>⑤. 吉田明子, 徳富智明, 福島明宗, 佐々木真理, 國際的遺伝知識尺度「iGLAS」の日本語版開発 / 第29回日本遺伝子診療学会 (2022)</p>