

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>① Suzumori 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>② Suzumori 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>③ Suzumori 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>④ Suzumori 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>⑤ Suzumori N, Sugiura-Ogasawara M. Genetic factors as a cause of miscarriage. <i>Curr Med Chem</i> 17, 3431-3437, 2010.</p> <p>⑥ Suzumori N, Pangas SA, Rajkovic A. Candidate genes for premature ovarian failure. <i>Curr Med Chem</i> 14, 353-357, 2007</p> <p>⑦ Rajkovic 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>⑧ Suzumori 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>
山本 佳世乃	臨床遺伝学科	特任准教授	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>
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. Sutoh Y, Hachiya T, Otsuka-Yamasaki Y, Tokutomi T, Yoshida A, Kotozaki Y, Komaki S, Minabe S, Ohmomo H, Tanno K, Fukushima A, Sasaki M, Shimizu A. Reference-Based Standardization Approach Stabilizing Small Batch Risk Prediction via Polygenic Score. <i>Genet Epidemiol.</i> 2025;49(2):e70002.</p> <p>②. 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>③. 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>④. 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>⑤. 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>
勝部 暢介	臨床遺伝学科	助教	修士（医科学）	遺伝カウンセリング学 臨床遺伝学（特に遺伝性腫瘍・家族性腫瘍領域）	<p>① 勝部暢介, 南華子, 長塚美樹, 岡野舞子, 松寄正實, 片方直人, 野水整, <i>BRCA</i>病的バリエントが認められなかった乳癌症例におけるLi-Fraumeni症候群の潜在性に関する検討 / 第33回日本乳癌学会学術総会・ポスター発表（2025）</p> <p>② Yosuke Katsume, Mizuki Sudo, Kako Minami, Miki Nagatsuka, Maiko Okano, Ken Anzai, Satoshi Hashimoto, Masami Matsuzaki, Naoto Katagata, Ayaka Azami, Mitsuhiro Nihei, Tadashi Nomizu.: A survey on the characteristics of the family history in the Japanese <i>BRCA1</i> founder variant: c.188T&gt;A (p.Leu63*) / The 69th Annual Meeting of the Japan Society of Human Genetics (2024)</p> <p>③ 勝部暢介, 佐治重衡, 岡野舞子, 石野淳, 高橋昌一, 後藤政広, 牛尾美年子, 菅野康吉, 吉田輝彦, 野水整, 血管肉腫の同胞発症がみられた1家系 / 遺伝性腫瘍. 22(4):106-111(2023)</p> <p>④ 勝部暢介, 東條華子, 後藤かおり, 手塚康二, 長塚美樹, 岡野舞子, 松寄正實, 片方直人, 野水整, 遺伝性乳癌卵巣癌 (HBOC) における家族歴の特徴に関する検討 / 第31回日本乳癌学会学術総会・壁面発表（2023）</p> <p>⑤ 勝部暢介, 山本佳世乃, 德富智明, 福島明宗, 無侵襲的出生前遺伝学の検査 (NIPT) および遺伝カウンセリングに関する男性パートナーの意識 / 日本遺伝カウンセリング学会誌. 41(1)-12(2020)</p>