

分子医療部門 人類遺伝学研究分野（原研遺伝）

A 欧 文

A-a

1. Nakashima M, Nakano M, Hirano A, Kishino T, Kondoh S, Miwa N, Niikawa N, Yoshiura K. Genome-wide linkage analysis and mutation analysis of hereditary congenital blepharoptosis in a Japanese family. *J Hum Genet* 53 (1):34-41, 2008 (IF:2.431) *○◎☆◇
2. Sato D, Kawara H, Shimokawa O, Harada N, Tonoki H, Takahashi N, Imai Y, Kimura H, Matsumoto N, Ariga T, Niikawa N, Yoshiura K. A Down syndrome girl with partial trisomy for 21pter-q22.13: A clue to narrow the Down syndrome critical region. *Am J Med Genet* 146A: 124-127, 2008 (IF:2.555) *
3. Wu LQ, Long Z, Liang DS, Harada N, Pan Q, Yoshiura K, Xia K, Dai HP, Niikawa N, Xia JH. Pre- and postnatal overgrowth in a patient with proximal 4p deletion. *Am J Med Genet A* 146A (6): 791-794, 2008 (IF:2.555) *
4. Kuniba H, Tsuda M, Nakashima M, Miura S, Miyake N, Kondoh T, Matsumoto T, Moriuchi H, Ohashi H, Kurosawa K, Tonoki H, Nagai T, Okamoto N, Kato M, Fukushima Y, Naritomi K, Matsumoto N, Kinoshita A, Yoshiura K, Niikawa N. Lack of C20orf133 and FLRT3 mutations in 43 patients with Kabuki syndrome in Japan. *J Med Genet* 45 (7):479-480, 2008(IF:4.928) *○◎☆◇
5. Kuniba H, Sato D, Yoshiura K, Ohashi H, Kurosawa K, Miyake N, Kondoh T, Matsumoto T, Nagai T, Okamoto N, Fukushima Y, Naritomi K, Matsumoto N, Niikawa N. No mutation in RAS-MAPK pathway genes in 30 patients with Kabuki syndrome. *Am J Med Genet A* 146A (14):1893-1896, 2008 (IF: 2.555) *○◎☆◇
6. Miura K, Miura S, Yamasaki K, Yoshida A, Yoshiura K, Nakayama D, Niikawa N, Masuzaki H. Increased level of cell-free placental mRNA in a subgroup of placenta previa that needs hysterectomy. *Prenat Diagn* 28 (9): 805-809, 2008 (IF: 1.596) *◎
7. Nakashima M, Tsuda M, Kishino T, Kondoh S, Kinoshita A, Shimokawa O, Niikawa N, Yoshiura K. The accuracy of SNP genotyping using genomic DNA extracted from finger nail:Comparison with blood. *Clin Chem* 54(10):1746-1748. 2008.(IF:6.108) *◎☆◇

B 邦 文

B-d

1. 吉浦孝一郎：ヒトパピローマウイルス持続感染制御に関するゲノム医学からのアプローチ，平成19年度厚生労働省科学研究費補助金（創薬基盤推進研究事業）総括・分担研究報告，pp:1-11, pp:20-26, 2008
2. 新川詔夫, 太田 亨, 木下 晃:多発家系を基盤にした単・少・多因子疾患関連遺伝子の探索. 文部科学省科学研究費補助金・特定領域研究「ゲノム」4領域・2008年度報告書2008

原著論文数一覧

	A-a	A-b	A-c	A-d	合計	SCI	B-a	B-b	B-c	B-d	合計	総計
2008	7	0	0	0	7	7	0	0	0	2	2	9

学会発表数一覧

	A-a	A-b		合計	B-a	B-b		合計	総計
		シンポジウム	学会			シンポジウム	学会		
2008	0	0	5	5	0	0	19	19	24

原著論文総数に係る教員生産係数一覧

	欧文論文総数 論文総数	教員生産係数 (欧文論文)	SCI掲載論文数	教員生産係数 (SCI掲載論文)
			欧文論文総数 論文総数	
2008	0.778	2.333	1	2.333

Impact factor値一覧

	Impact factor	教員当たり Impact factor	論文当たり Impact factor
2008	22.728	7.576	3.247