

## 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. Wu L, Liang D, Niikawa N, Ma F, Sun M, Pan Q, Long Z, Zhou Z, Yoshiura K, Wang H, Sato D, Nishimura G, Dai H, Zhang X, Xia J. A ZRS duplication causes syndactyly type IV with tibial hypoplasia. *Am J Med Genet A* 2009 ;149A(4): 816-818. (IF: 2.404) \* ○
2. Kuniba H, Pooh RK, Sasaki K, Shimokawa O, Harada N, Kondoh T, Egashira M, Moriuchi H, Yoshiura KI, Niikawa N. Prenatal diagnosis of Costello syndrome using 3D ultrasonography amniocentesis confirmation of the rare HRAS mutation G12D. *Am J Med Genet A* 2009; 149A(4): 785-787. (IF: 2.404) \* ○ ◎ ◇
3. Miyazaki K, Mapendano CK, Fuchigami T, Kondo S, Ohta T, Kinoshita A, Tsukamoto K, Yoshiura KI, Niikawa N, Kishino T. Developmentally dynamic changes of DNA methylation in the mouse Snurf/Snrpn gene *Gene* 2009; 432(1-2): 97-101. (IF: 2.416) \* ★ ◇
4. K Hamanoue H, Megarbane A, Tohma T, Nishimura A, Mizuguchi T, Saito H, Sakai H, Miura S, Toda T, Miyake N, Niikawa N, Yoshiura K, Hirahara F, Matsumoto N. A locus for ophthalmic-acromelic syndrome mapped to 10p11.23. *Am J Med Genet A* 2009; 149A(3): 336-342. (IF: 2.404) \* ○ ◎
5. Kuniba H, Yoshiura K, Kondoh T, Ohashi H, Kurosawa K, Tonoki H, Nagai T, Okamoto N, Kato M, Fukushima Y, Kaname T, Naritomi K, Matsumoto T, Moriuchi H, Kishino T, Kinoshita A, Miyake N, Matsumoto N, Niikawa N. Molecular karyotyping in 17 patients and mutation screening in 41 patients with Kabuki syndrome. *J Hum Genet* 2009; 54(5): 304-309. (IF: 2.547) \* ○ ◎ ◇
6. Toyoda Y, Sakurai A, Mitani Y, Nakashima M, Yoshiura KI, Nakagawa H, Sakai Y, Ota I, Lezhava A, Hayashizaki Y, Niikawa N, Ishikawa T. Earwax, osmidrosis, and breast cancer: why does one SNP (538G>A) in the human ABC transporter ABCC11 gene determine earwax type? *FASEB J* 2009; 23(6): 2001-2013. (IF: 6.401) \* ◎
7. Nakano M, Miwa N, Hirano A, Yoshiura K, Niikawa N. A strong association of axillary osmidrosis with the wet earwax type determined by genotyping of the ABCC11 gene. *BMC Genet* 2009; 10: 42. (IF: 2.230) \* ◎ ◇
8. Machida J, Félix TM, Murray JC, Yoshiura K, Tanemura M, Kamamoto M, Shimozato K, Sonta S, Ono T. Searching for genes for cleft lip and/or palate based on breakpoint analysis of a balanced translocation t(9;17)(q32;q12). *Cleft Palate Craniofac J* 2009; 46(5): 532-540. (IF: 0.884) \* ○
9. The Super Science High School Consortium. Japanese map of the earwax gene frequency: a nationwide collaborative study by Super Science High School Consortium. *J Hum Genet* 2009; 54(9): 499-503. (IF: 2.547) \* ◎ ◇
10. Kimani JW, Yoshiura K, Shi M, Jugessur A, Moretti-Ferreira D, Christensen K, Murray JC. Search for Genomic Alterations in Monozygotic Twins Discordant for Cleft Lip and/or Palate. *Twin Res Hum Genet* 2009; 12(5): 462-468. (IF: 1.994) \* ◇

## B 邦 文

## B-c

1. カラー図解基礎から疾患までわかる遺伝学 Eberhard Passarge 著（監訳：新川詔夫，吉浦孝一郎）メディカル・サイエンス・インターナショナル

## B-d

1. 吉浦孝一郎（研究代表）：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20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:1-18, pp:32-39, 2009
2. 吉浦孝一郎：原爆症に関する調査研究（研究代表：大久保利晃），平成20年度厚生労働省委託事業分担研究報告，pp: 49-54, 2009

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
2009	10	0	0	0	10	10	0	0	1	2	3	13

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		
2009	0	0	6	6	0	0	20	20	26

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 欧文論文総数	教員生産係数 (SCI 掲載論文)
2009	0.769	3.333	1	3.333

Impact factor値一覧

	Impact factor	教員当たり Impact factor	論文当たり Impact factor
2009	26.231	8.744	2.623