

氏名	タイトル	筆順	学会誌
河合美紀	Two siblings with 11qter deletion syndrome that had been rescued in their mother by uniparental disomy	筆頭著者	European Journal of Medical Genetics
河合美紀	Molecular analysis of low-level mosaicism of the IKBKG mutation using the X Chromosome Inactivation pattern in Incontinentia Pigmenti	筆頭著者	Molecular Genetics & Genomic Medicine
河合美紀	Incontinentia pigmenti inherited from a father with a low level atypical IKBKG deletion mosaicism: a case report	筆頭著者	BMC Pediatrics
河合美紀	TP53 Variant in the Blood of a Patient with Gastric Cancer Undergoing Tumor Profiling Tests Diagnosed as Clonal Hematopoiesis	筆頭著者	American Journal of Case Reports
河合美紀	染色体異常解明の前線と遺伝カウンセリング	筆頭著者	遺伝子医学
河合美紀	小児遺伝子疾患専門医 Ⅰ 先天異常症候群 IKBKG (関連疾患: 色素失調症)	筆頭著者	小児科診療
甲畑宏子	Attitudes towards reproductive genetic testing for HBOC among public healthy people, cancer patient and clinical genetic professionals	筆頭著者	OSP Journal of Health Care and Medicine
甲畑宏子	日本語版健康者病識認知度: 遺伝性疾患への適応の検討	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
甲畑宏子	生殖細胞系列多遺伝子パネル検査の遺伝カウンセリング	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
甲畑宏子	The Reliability and Validity of the Japanese Version of Revised Illness Perception Questionnaires for Healthy People (IPQ-RH-J)	筆頭著者	British Journal of Cancer Research
甲畑宏子	Knowledge and attitude of hereditary breast cancer among Japanese university female students	筆頭著者	Journal of Human Genetics
甲畑宏子	【がんゲノム医療の新展開】がんゲノム医療における遺伝カウンセリング	筆頭著者	腫瘍内科
甲畑宏子	女性特有の遺伝的リスク情報が女性のライフスタイル形成に与える影響に関する研究 遺伝カウンセラーへのインタビュー調査から	筆頭著者	女性健康科学研究会誌
甲畑宏子	大学病院での遺伝カウンセリング～多科連携による多様な症例への対応～	筆頭著者	遺伝子医学
甲畑宏子	【がんとエビデンス】がん遺伝	筆頭著者	がん看護
甲畑宏子	遺伝カウンセリング記録の研究利用に関する実態調査	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
甲畑宏子	遺伝性乳がん・卵巣がん症候群における遺伝カウンセリング受診の障壁に関する多施設調査	筆頭著者	医療と社会
甲畑宏子	Current condition of genetic medicine for hereditary breast cancer	筆頭著者	Molecular and Clinical Oncology
甲畑宏子	家族歴・家系情報に基づく遺伝性腫瘍のアセスメント	筆頭著者	遺伝子医学MOOK別冊
甲畑宏子	文献検討 遺伝性腫瘍領域における遺伝学的検査の曖昧な結果が与える心理社会的影響	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
甲畑宏子	Molecular and clinical characteristics of MSH6 germline variants detected in colorectal cancer patients	筆頭著者	Oncology Reports
甲畑宏子	CoDP: predicting the impact of unclassified genetic variants in MSH6 by the combination of different properties of the protein	筆頭著者	Journal of Biomedical Science
武田恵利	Attitudes toward preimplantation genetic testing for aneuploidy among patients with recurrent pregnancy loss in Japan	筆頭著者	J Obstet Gynaecol Res
武田恵利	Performance and outcomes of noninvasive prenatal testing for twin pregnancies in Japan	筆頭著者	J Obstet Gynaecol Res
武田恵利	Psychological distress in post-partum women after non-invasive prenatal testing (NIPT) in Japan.	筆頭著者	J Obstet Gynaecol Res
武田恵利	Background of couples undergoing non-invasive prenatal testing in Japan	筆頭著者	J Obstet Gynaecol Res.
武田恵利	NIPT新時代の幕開け-検査の実際と将来展望 NIPTの現状 双胎妊娠に対するNIPTの適応と限界は?	最終著者	臨床婦人科産科
西垣昌和	Nurse-led educational session for non-medical staff improved the appropriateness of rapid response team activation	責任著者	Jpn J Trauma Emerg Med
西垣昌和	Knowledge and Demand for Information about Islet Transplantation in Patients with Type 1 Diabetes	責任著者	J Transplant
西垣昌和	Impact of a Booklet about Diabetes Genetic Susceptibility and Its Prevention on Attitudes towards Prevention and Perceived Behavioral Change in Patients with Type 2 Diabetes and Their Offspring.	筆頭著者	Advances in preventive medicine
西垣昌和	Feasibility and Efficiency of Indirect Lifestyle Interventions in Offspring of Type 2 Diabetic Patients	筆頭著者	Public Health Genomics
西垣昌和	Influences of Allocating HIV/AIDS: Specialized Nurses on Clinical Outcomes in Japan	筆頭著者	Asian Nursing Research
西垣昌和	Randomized controlled trial of the effectiveness of genetic counseling and a distance, computer-based, lifestyle intervention program for adult offspring of patients with type 2 diabetes: Background, study protocol, and baseline patient characteristics	筆頭著者	Journal of Nutrition and Metabolism
西垣昌和	Development of a support skill scale in insulin therapy: A nationwide study in Japan	筆頭著者	Nurse Education Today
西垣昌和	Effects of Aromatherapy Massage on Face-Down Posture-Related Pain After Vitrectomy: A Randomized Controlled Trial	責任著者	Pain Management Nursing
西垣昌和	The Effect of Genetic Counseling for Adult Offspring of Patients with Type 2 Diabetes on Attitudes Toward Diabetes and its Heredity: A Randomized Controlled Trial	筆頭著者	Journal of genetic Counseling
西垣昌和	Serum 1,5-Anhydroglucitol: Risk Factor of Acute Ischemic Stroke and Transient Ischemic Attack in Well-Controlled Diabetes	最終著者	Cerebrovascular Diseases
西垣昌和	Assessment model to identify patients with stroke with a high possibility of discharge to home a retrospective cohort study	責任著者	Stroke
西垣昌和	Evaluation of new lesions and symptoms after gamma knife radiosurgery for brain metastases: a retrospective cohort study	最終著者	Acta Neurochirurgica
西垣昌和	Salvage gamma knife radiosurgery for active brain metastases from small-cell lung cancer after whole-brain radiation therapy: a retrospective multi-institutional study (JLGG1701).	最終著者	Journal of Neuro-oncology
西垣昌和	Temporal Validation of an Assessment Tool that Predicts a Possibility of Home Discharge for Patients with Acute Stroke	責任著者	Journal of Stroke and Cerebrovascular Dis
西垣昌和	Implementation of Molecular Autopsy for Sudden Cardiac Death in Japan - Focus Group Study of Stakeholders	責任著者	Circulation Journal
西垣昌和	【今日の外来看護-平成24年度診療報酬改定を踏まえて-】遺伝外来(成人発症型疾患)	筆頭著者	看護実践の科学
西垣昌和	【査読を考える-査読ガイドラインの構築に向けて】査読を受けた経験をいま査読者としてどういふか 著者と査読者の相互作用	筆頭著者	看護研究
西垣昌和	【介入研究をどう進めるか】介入研究のこれまでとこれからの展望	筆頭著者	看護研究
西垣昌和	【最新遺伝医学研究と遺伝カウンセリング(シリーズ3) 最新 多因子遺伝性疾患研究と遺伝カウンセリング】(第4章)多因子疾患の遺伝カウンセリングの実際(ケーススタディ) 多因子疾患の遺伝カウンセリング	筆頭著者	遺伝子医学
西垣昌和	【ゲノム医療(遺伝子医療)の今】遺伝看護学とは 医療と看護学において担う役割	筆頭著者	保健の科学
西垣昌和	生活習慣病の易罹患性検査が受検者の行動に与える影響	筆頭著者	遺伝子医学
西垣昌和	臨床における遺伝看護の普及と教育の在り方 看護学教育モデル・コア・カリキュラムに期待するもの	筆頭著者	日本遺伝看護学会誌
西垣昌和	ハダタカジャーナルに気をつける?	筆頭著者	看護研究
西垣昌和	【ゲノム医療の社会実装2019-2020】遺伝情報の利活用 Next Generation Sequencing時代の遺伝カウンセリングにもとめられること	筆頭著者	臨床病理レビュー
西垣昌和	【意思決定支援 -患者の"決める"を支援する考えかたと実践のポイント-】遺伝子関連検査を受ける患者の意思決定支援	筆頭著者	がん看護
西垣昌和	【産前診断-現状と近未来の方向性-】遺伝カウンセリングで本当に重要なこと	筆頭著者	産婦人科の実際
西垣昌和	【新型コロナウイルス関連特集】教育面(実践報告2)各遺伝カウンセラー養成コースの取り組み 国際医療福祉大学大学院の取り組み	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
西垣昌和	【がんゲノム医療の基礎知識と支援方法 患者から相談を受けたとき看護師にできること】(Part 1)がんゲノム医療の最新動向と基礎知識	筆頭著者	看護技術
西垣昌和	遺伝性腫瘍領域における劇的な変化への対応 遺伝性腫瘍に関するわが国の保険制度 今できること、これからへの期待	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
西垣昌和	実践に学ぶ遺伝カウンセリングのコツ 治療過程における遺伝カウンセリング	筆頭著者	遺伝子医学
西垣昌和	遺伝と行動	筆頭著者	行動医学研究
西垣昌和	【遺伝性腫瘍学入門 遺伝性腫瘍の基礎知識】診療各論 遺伝性腫瘍と生殖医療	最終著者	遺伝子医学
西垣昌和	【産婦人科診療に必要な遺伝カウンセリングの基本知識と実際】日常臨床での家系情報収集の実装	筆頭著者	産婦人科の実際
四元淳子	Qualitative investigation of the factors that generate ambivalent feelings in women who give birth after receiving negative results from non-invasive prenatal testing	筆頭著者	BMC Pregnancy and Childbirth
四元淳子	A survey on awareness of genetic counseling for non-invasive prenatal testing: the first year experience in Japan	筆頭著者	Journal of Human Genetics
四元淳子	Attitudes toward non-invasive prenatal diagnosis among pregnant women and health professionals in Japan	筆頭著者	Prenatal Diagnosis
四元淳子	A Survey on Second-Trimester Maternal Serum Screening in Japan	責任著者	The Journal of Obstetrics and Gynaecology
四元淳子	NIPT (Noninvasive Prenatal Genetic Testing) における遺伝カウンセリング 一年の経験から	筆頭著者	神奈川保健衛生学会誌
四元淳子	無侵襲的出生前遺伝学的検査 (non-invasive prenatal genetic testing(NIPT)) に関するフォーカス・グループインタビュー	筆頭著者	産婦人科の実際
四元淳子	均衡型転座と胎児多発性嚢胞症を合併した症例への遺伝カウンセリング	筆頭著者	日本産産期・新生児医学会雑誌
四元淳子	遺伝カウンセリングにおけるリスク・コミュニケーション 遺伝医療関係者の意識とは	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
四元淳子	Ornithine transcarbamylase deficiency(OTC欠損症)の遺伝カウンセリング	筆頭著者	日本先天代謝異常症学会誌
四元淳子	遺伝カウンセリングにおける遺伝的リスクの捉え方 →効果的な遺伝的リスク・コミュニケーションのために→	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
四元淳子	Self-perceptions from people with Down syndrome in Japan	責任著者	Journal of Human Genetics
四元淳子	新しい胎児検査と遺伝カウンセリングに関する実施状況と課題 母体血胎児染色体検査 (NIPT) におけるNIPTコンソーシアムの取組について	責任著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
四元淳子	当院における遺伝性乳がん卵巣がん症候群(HBOC)遺伝子変異保因者に対する診療 体制の構築と今後の展望	責任著者	栃木県産婦人科医報
四元淳子	シチュエーションに沿った各専門家の家族ケア ベストプラクティス 家族性のがんと診断されたとき 遺伝カウンセリングの立場から	筆頭著者	緩和ケア
四元淳子	周産期医療における遺伝カウンセリングの留意点	筆頭著者	遺伝子医学MOOK別冊
四元淳子	出生前診断の遺伝カウンセリング	筆頭著者	産婦人科の実際
四元淳子	【周産期におけるファミリーセンタードケア】心理的ケア 出生前・出生後の遺伝子診断と心理的ケア	筆頭著者	周産期医学

氏名	タイトル	筆頭	学会誌
四元淳子	Cornelia de Lange 症候群:小児の症候群	筆頭著者	小児科診療
四元淳子	ハイリスク女性に対するMRI検診-遺伝カウンセリングの立場から	筆頭著者	インナービジョン
四元淳子	母体血胎児染色体検査	最終著者	小児科診療
四元淳子	臨床から見た遺伝性乳癌	筆頭著者	画像診断
四元淳子	出生前診断と遺伝カウンセリング	筆頭著者	産婦人科の実践
四元淳子	【出生前診断について考える】出生前診断技術の進歩	筆頭著者	小児科診療
四元淳子	母体血を用いた新しい出生前遺伝学的検査 (NIPT) の概要と展望	筆頭著者	Prenatal care
四元淳子	遺伝カウンセリングの役割	筆頭著者	周産期医学
四元淳子	母体血を用いた新しい出生前遺伝学的検査(NIPT)の概要と展望	筆頭著者	ペリネイタルケア
四元淳子	遺伝子検査の新しい流れ-遺伝カウンセリングの立場から	筆頭著者	このころの科学増刊遺伝子診断の未来と課題
四元淳子	【胎児評価の最新展開】母体血による胎児染色体検査	筆頭著者	産科と婦人科
四元淳子	【乳がんのすべて】(PART.5)乳がんの特殊な病態 遺伝性乳がん・卵巣がん	筆頭著者	からの科学
四元淳子	【遺伝性乳がん・卵巣がん】遺伝性乳がん・卵巣がん症候群の治療 現状と将来展望 遺伝カウンセリングの立場から	筆頭著者	昭和学会雑誌
四元淳子	【周産期医学必修知識(第7版)】産科編 (Part II) 胎中 基礎 胎盤性モザイク	筆頭著者	周産期医学
四元淳子	【周産期の皮膚疾患・形成外科疾患カラーアトラス】超音波診断と口唇口蓋裂の遺伝カウンセリング	筆頭著者	周産期医学
四元淳子	染色体遺伝子検査における遺伝カウンセリング	筆頭著者	日本染色体遺伝子検査学会編「染色体・遺伝子検査」
四元淳子	日本における遺伝カウンセリング-養成	最終著者	小児看護
四元淳子	【小児医療と倫理的諸問題】染色体異常と小児外科疾患における遺伝カウンセリング	筆頭著者	小児外科
四元淳子	眼科医のための遺伝カウンセリング技術 遺伝カウンセリングにおける遺伝情報の収集	筆頭著者	臨床眼科
井上田鶴子	がんゲノム医療における肺癌患者のBRCA2病的バリエーション陽性の検討	筆頭著者	遺伝性腫瘍
稲葉慧	Truncating variants contribute to hearing loss and severe retinopathy in USH2A-associated Retinitis Pigmentosa in Japanese patients.	筆頭著者	International Journal of Molecular Sciences
稲葉慧	Perception of genetic testing among patients with inherited retinal disease: Benefits and challenges in a Japanese population.	筆頭著者	Journal of Genetic Counseling
稲葉慧	欧米諸国における網膜色素変性の遺伝カウンセリングと遺伝学的検査の実施状況-海外観察報告-	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
金子実基子	原因不明多発奇形精神遅滞例を対象とした染色体微細構造異常スクリーニングにおける遺伝カウンセリング -予備調査から-	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
金子実基子	均衡型染色体構造異常の保因者診断および遺伝カウンセリング	筆頭著者	日本小児科学会誌
金子実基子	Psychosocial Responses to being Identified as a Balanced Chromosomal Translocation Carrier: a Qualitative Investigation of Parents in Japan	筆頭著者	Journal of Genetic Counseling
金子実基子	新生児マススクリーニングで陽性結果を受けた親の心理社会的影響: システムティック・レビュー	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
金子実基子	Survey on experiences and attitudes of parents toward disclosing information to children with genetic syndromes and their siblings in Japan	筆頭著者	Scientific Reports
浜本加奈	アレイCGHで15q11.2q13.1欠失を同定後にDNAメチル化解析でAngelman症候群と確定診断した女児の遺伝カウンセリング	筆頭著者	小児科
浜本加奈	Marfan症候群とX連鎖性高IgM症候群を合併した兄弟とその家族への遺伝カウンセリング	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
浜本加奈	生殖細胞系列の網羅的遺伝子解析によって副腎白質ジストロフィーの原因遺伝子であるABCD1のバリエーションが二次的に見つかったKleefstra症候群の1例 開示の判断に關与する要素に対する考察	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
浜本加奈	出生前から小児期に発見されたKlinefelter症候群の患者と家族に対する遺伝カウンセリングの検討	筆頭著者	小児科
浜本加奈	新生児マススクリーニングでの遺伝性疾患が見つかった親が次子を検討する際における支援: 認定遺伝カウンセラーとしてできること	筆頭著者	周産期医学
浜本加奈	Challenges of secondary finding disclosure in genomic medicine in rare diseases: A nation-wide survey of Japanese facilities outsourcing comprehensive genetic testing.	筆頭著者	Journal of human genetics
佐々木佑葉	Evaluation of the clinical performance of noninvasive prenatal testing at a Japanese laboratory	筆頭著者	J Obstet Gynaecol Res
佐々木佑葉	ピヌホスホネート製剤導入が骨形成不全症罹患児の両親に与えた影響の調査: 質的研究の統合	筆頭著者	周産期医学
勝元さえこ	本邦におけるBRCA1/2遺伝子コンパニオン診断導入に伴う遺伝カウンセリングの役割	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
勝元さえこ	遺伝カウンセリングの実施時期やクライアントの立場に配慮した対応	筆頭著者	遺伝子医学
勝部暢介	無侵襲的出生前遺伝学的検査 (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	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
小池佳菜子	Implementation of Molecular Autopsies for Sudden Cardiac Death in Japan - Focus Group Study of Stakeholders	筆頭著者	Circulation Journal
松川愛未	【実践報告】がんゲノム医療における米国認定遺伝カウンセラーの役割 Roles of Cancer Genetic Counselors in Tumor Profiling Testing in the USA	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
松川愛未	【実践報告】米国・英国における認定遺伝カウンセラー養成の新しい取り組み	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
松川愛未	Japanese women's reasons for accompaniment status to Hereditary Breast and Ovarian Cancer-focused genetic counseling 2022	筆頭著者	The Journal of Genetic Counseling
松崎佐和子	がんゲノム医療 がん遺伝子パネル検査の拡充と二次的所見への対応について	筆頭著者	臨床と研究
淨住 佳美	臨床ゲノム研究における二次的所見の結果開示と遺伝カウンセリングシステムの検討 静岡がんセンタープロジェクトHOPEにおける試みから	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
淨住 佳美	【臨床応用に向けた疾患シークエンス解析】(第5巻)がん 二次的所見とその対応 静岡がんセンタープロジェクトHOPEの経験	筆頭著者	遺伝子医学MOOK
淨住 佳美	【遺伝性腫瘍と病理トピックス-1治療開発研究のトピックス-】二次的所見と遺伝カウンセリング 静岡がんセンタープロジェクトHOPEの経験	筆頭著者	病理と臨床
淨住 佳美	【遺伝性腫瘍とゲノム医療を学ぶ】総論 遺伝性腫瘍とゲノム解析の遺伝カウンセリング	筆頭著者	臨床外科
淨住 佳美	A novel MLH1 intronic variant in a young Japanese patient with Lynch syndrome	筆頭著者	Hum Genome Var
淨住 佳美	Germline mismatch repair gene variants analyzed by universal sequencing in Japanese cancer patients	筆頭著者	Cancer Med.
淨住 佳美	Role of Tumor Mutation Burden Analysis in Detecting Lynch Syndrome in Precision Medicine: Analysis of 2,501 Japanese Cancer Patients	筆頭著者	Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.
淨住 佳美	A Japanese case of familial malignant melanoma with germline CDK4 variant incidentally diagnosed by cancer genome profiling	筆頭著者	J Hum Genet.
村上麗香	認定遺伝カウンセラー®における共感疲労と共感性の關係に関する調査研究	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
村上麗香	Arrhythmogenic right ventricular cardiomyopathy in a Japanese patient with a homozygous founder variant of DSG2 in the East Asian population	筆頭著者	Human genome variation
大石 祥子	Preimplantation genetic testing for aneuploidy: helpful but not a first choice helpful but not a first choice	筆頭著者	Journal of Assisted Reproduction and Gene
谷口仁美	無侵襲的出生前遺伝学的検査 (NIPT) 受検者を対象とする家族の影響に関する調査	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
竹下 美保	大腸がんにおけるEMAST(Elevated Microsatellite Alterations at Selected Tetranucleotide repeats)の特徴と臨床的意義	筆頭著者	松江市立病院医学雑誌
竹下 美保	大腸がんにおけるEMAST(Elevated Microsatellite Alterations at Selected Tetranucleotide repeats)	筆頭著者	松江市立病院医学雑誌
仲間美奈	NIPTを受けた妊婦と夫の想い ~当院のNIPT診療から	筆頭著者	周産期医学
仲間美奈	遺伝医療の周知に向けた市民公開講座の試み: 現状把握と課題の抽出	筆頭著者	科学技術コミュニケーション
仲間美奈	Intronic antisense Alu elements have a negative splicing effect on the inclusion of adjacent downstream exons	筆頭著者	Gene
仲間美奈	認定遺伝カウンセラー®の雇用に対する検査会社の視点	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
仲間美奈	著難/陥変性症の遺伝子診断と近畿圏における病型	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
仲間美奈	Novel HADHB mutations in a patient with mitochondrial trifunctional protein deficiency.	筆頭著者	Human Genome Variation
仲間美奈	A short sequence within AluSx induces downstream exon skipping in an ACAT1 mini gene model.	筆頭著者	All Life
仲間美奈	遺伝性乳癌卵巣癌 (HBOC) フォローアップの全国調査	筆頭著者	遺伝性腫瘍
仲間美奈	MEFV exon10バリエーションが受け継がれ家族性地中海熱とその関連病態を呈した一家系の報告	筆頭著者	日本免疫不全・自己炎症学会雑誌
長谷川冬雪	【産婦人科領域で話題の新技术】胎児異常におけるエクソーム解析	筆頭著者	追記: 臨床婦人科産科
長谷川冬雪	産婦人科患者説明ガイド-納得・満足をはきだすために- 出生前遺伝子検査を行うにあたっての患者説明	筆頭著者	追記: 臨床婦人科産科
長谷川冬雪	【産婦人科診療に必要な遺伝カウンセリングの基本知識と実際】出生前診断 事前の検査に関するカウンセリング	筆頭著者	追記: 産婦人科の実践
鳥嶋雅子	家族性肺癌の遺伝カウンセリング	筆頭著者	胆と脾
鳥嶋雅子	Negative recollections regarding doctor-patient interactions among men receiving a prostate cancer diagnosis: a qualitative study of patient experiences in Japan.	筆頭著者	BMJ Open
津権真理	遺伝性腫瘍リスク評価における問診票の有効性と心理社会的要因の検討	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
田口 育	Attitudes of clinical geneticists and certified genetic counselors to genome editing and its clinical applications: A nation-wide questionnaire survey in Japan	筆頭著者	Journal of Human Genetics
田口 育	当院の乳がん診療における遺伝性乳がん卵巣がんマネジメントの取り組み	筆頭著者	遺伝性腫瘍
田中 敬子	信州大学医学部附属病院遺伝子診療部における遺伝性神経筋疾患の発症前診断の現状	筆頭著者	臨床神経学

氏名	タイトル	筆頭	学会誌
田中 敬子	Follow-up nationwide survey on predictive genetic testing for late-onset hereditary neurological diseases in Japan	筆頭著者	Journal of Human Genetics
田中 敬子	神戸大学医学部附属病院の出生前遺伝カウンセリングにおける認定遺伝カウンセラーの取り組み	筆頭著者	兵庫県母性衛生学会雑誌
渡辺基子	Genetic Counseling for Couples Seeking Noninvasive Prenatal Testing in Japan: Experiences of Pregnant Women and their Partners	筆頭著者	Journal of Genetic Counseling
渡辺基子	NIPD遺伝カウンセリングにおける妊婦とパートナーの意識変化に関する考察	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
渡辺基子	出生前診断後の遺伝カウンセリングにおける妊婦支援についての提案-ドイツ連邦共和国の妊娠継続カウンセリング提供施設の調査から-	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
渡辺基子	Courtesy stigma of parents of children with Down syndrome: Adaptation process and transcendent stage	筆頭著者	Journal of Genetic Counseling
渡辺基子	Down症候群を有する子どもの父親をテーマにしたシンポジウム開催報告	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
島田咲	ゲノム解析における二次的所見の開示に影響する要素の探索：文献の内容分析による質的研究	筆頭著者	癌と化学療法
島田咲	Physicians' perceptions of the factors influencing disclosure of secondary findings in tumour genomic profiling in Japan: a qualitative study.	筆頭著者	Eur J Hum Genet.
日比野 ゆかり	無倫理的出生前遺伝学的検査(NIPT)受検妊婦における結果説明後も継続する不安の要因に関する縦断的検討	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会誌
中岡さゆり	医療者・教育者・遺伝性腫瘍当事者の連携による 理科授業を活用した中学・高校生向けがん教育の試み	筆頭著者	遺伝カウンセリング学会誌
堀 あすか	A novel TAB2 mutation detected in a putative case of frontometaphyseal dysplasia.	筆頭著者	Human genome variation
堀 あすか	A novel TP63 variant in a patient with ankyloblepharon-ectodermal defect-cleft lip/palate syndrome and Rapp-Hodgkin syndrome-like ectodermal dysplasia.	筆頭著者	Human genome variation
堀 あすか	Improved library preparation protocols for amplicon sequencing-based noninvasive fetal genotyping for RHD-positive D antigen-negative alleles.	筆頭著者	BMC research notes
箕浦 祐子	Significance of prostate/pancreatic/skin cancer family history for detecting BRCA2 pathogenic variant carriers among patients with breast cancer	筆頭著者	Breast Cancer
箕浦 祐子	保険適用条件に基づく BRCA遺伝学的検査施行症例集積より判明した 前立腺癌・肺癌の家族歴聴取の意義	筆頭著者	乳癌の臨床
木村 緑	中学校・高等学校における「ヒトの遺伝」教育の実施に関する研究—中学校・高等学校教員と臨床遺伝専門医の関心の相違—	筆頭著者	生物教育
木村 緑	Individual experiences and issues in predictive genetic testing for untreatable hereditary neuromuscular diseases in Japan 2022	筆頭著者	European Journal of Medical Genetics
木村香里	9年間の経過を経て若年成人期に遺伝学的検査を実施したリー・フラウメニ症候群の発症前診断の遺伝カウンセリング	筆頭著者	日本遺伝カウンセリング学会
鈴木みづほ	Genetic Data Governance in Japanese Hospitals	筆頭著者	Asian Bioethics Review
鈴木みづほ	Can the Revised "Guidelines for Genetic Tests and Diagnosis in Medical Practice" Exterminate the Spector of Genetic Exceptionalism over Medical Records?	筆頭著者	CBEL Report
鈴木みづほ	日本の医療現場における遺伝子関連情報の取り扱いの実態とその背景 20人の臨床遺伝専門医のインタビュー調査より	筆頭著者	(一社)日本遺伝カウンセリング学会
鈴木みづほ	【なおす・なおる/かえる・かわる(治療論・治療論)】がゲノム医療の実態と倫理的課題	筆頭著者	(公財)生存科学研究所