

発行者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻名	ページ	出版年
Murata M, Horiuchi E, Kanazawa I.	Zonisamide has beneficial effects on Parkinson's disease patients.	Neurosci Res	41	397-399	2001
Imai Y, Soda M, Inoue H, Hattori N, Mizuno Y, Takahashi R.	An unfolded putative transmembrane polypeptide, which can lead to endoplasmic reticulum stress, is a substrate of parkin.	Cell	105	891-902	2001
Jeon BS, Kim JM, Lee DS, Hattori N, Mizuno .	An apparently sporadic case with parkin gene mutation in a Korean woman.	Arch Neurol	58	988-989	2001
Kubo S, Kitami T, Noda S, Shimura H, Uchiyama Y, Asakawa S, Shimizu N, Mizuno Y, Hattori N.	Parkin is associated with cellular vesicles.	J Neurochem	78	42-54	2001
Lu CS, Wu JC, Tsai CH, Chen RS, Chou WYH, Hattori N, Yoshino H, Mizuno Y	Clinical and genetic studies on familial parkinsonism: The first report on a parkin gene mutation in a Taiwanese family.	Mov Disord	16	164-166	2001
Nisipeanu P, Inzelberg R, Mouch A, Carasso RL, Blumen SC, Zhang J, Matsumine H, Hattori N, Mizuno Y.	Parkin gene causing benign autosomal recessive juvenile parkinsonism.	Neurology	56	1573-1575	2001
Shimura H, Schlossmacher MG, Hattori N, Frosch MP, Trockenbacher A, Schneider R, Mizuno Y, Kosik KS, Selkoe DJ	Ubiquitination of a new form of α -synuclein by parkin from human brain: Implications for Parkinson's disease.	Science	293	263-269	2001
Shimo-Nakanishi Y, Urabe T, Hattori N, Watanabe Y, Nagao T, Yokochi M, Hamamoto M, Mizuno Y.	Polymorphism of the lipoprotein lipase gene and risk of atherothrombotic cerebral infarction in the Japanese.	Stroke	32	1481-1486	2001
Takanashi M, Mochizuki H, Yokomizo K, Hattori N, Mori H, Yamamura Y, Mizuno Y	Iron accumulation in the substantia nigra of autosomal recessive juvenile parkinsonism (ARJP).	Parkinsonism Related Disord	7	311-314	2001
Wang M, Suzuki T, Kitada T, Asakawa S, Minoshima S, Shimizu N, Tanaka K, Mizuno Y, Hattori N.	Developmental changes in the expression of parkin and UbcR7, a parkin-interacting and ubiquitin-conjugating enzyme, in rat brain.	J Neurochem	77	1561-1568	2001
Mizuno Y, Hattori N, Mori H, Suzuki T, Tanaka K.	Parkin and Parkinson's disease.	Curr Opin Neurol	14	477-482	2001
Tanaka K, Suzuki T, Chiba T, Shimura H, Hattori N, Mizuno Y.	Parkin is linked to the ubiquitin pathway.	J Mol Med	79	482-494	2001
Mizuno Y, Hattori N, Kitada T, Matsumine H, Mori H, Shimura H, Kubo S, Kobayashi H, Asakawa S, Minoshima S, Shimizu N.	Familial Parkinson's disease α -synuclein and parkin. Parkinson's disease.	Advanced in Neurology	86	13-21	2001
Yamamoto M.	Depression in Parkinson's disease: its prevalence, diagnosis, and neurochemical background.	J Neurol	248	5-11	2001
Ujiike H, Yamamoto M, Kanzaki A, Okumura K, Takaki M, Kuroda S.	Prevalence of homozygous deletions of the parkin gene in a cohort of patients with sporadic and familial Parkinson's disease.	Mov Disord	16	111-113	2001
Momose Y, Murata M, Kobayashi K, Tachikawa M, Nakabayashi Y, Kanazawa I, Toda T.	Association studies of multiple candidate genes for Parkinson's disease using single nucleotide polymorphisms.	Ann Neurol	51	133-136	2002
Yoshioka M, Kuroki S, Sasaki H, Baba K, Toda T.	A variant of congenital muscular dystrophy.	Brain Dev	24	24-29	2002
Chiyonobu T, Yoshihara T, Fukushima Y, Yamamoto Y, Tsunamoto K, Nishimura Y, Ishida H, Toda T, Kasabuchi Y.	Sister and brother with Vici syndrome: agenesis of the corpus callosum, albinism, and recurrent infections.	Am J Med Genet	109	61-66	2002
Kano H, Kobayashi K, Herrmann R, Tachikawa M, Many H, Nishino I, Nonaka I, Straub V, Talim B, Voit T, Topaloglu H, Endo T, Yoshikawa H, Toda T.	Deficiency of α -dystroglycan in muscle-eye-brain disease.	Biochem Biophys Res Commun	291	1283-1286	2002
Zanoteli E, Rocha JCC, Narumia LK, Fireman MAT, Moura LS, Oliveira ASB, Gabbai AA, Fukuda Y, Kinoshita M, Toda T.	Fukuyama-type congenital muscular dystrophy: a case report in the Japanese population living in Brazil.	Acta Neurol Scand	160	117-121	2002
Tachikawa M, Nagai Y, Nakamura K, Kobayashi K, Fujiwara T, Han H-J, Nakabayashi Y, Ichikawa Y, Goto J, Kanazawa I, Nakamura Y, Toda T.	Identification of CAG repeat-containing genes expressed in human brain as candidate genes for autosomal dominant spinocerebellar ataxias and other neurodegenerative diseases.	J Hum Genet	47	275-278	2002

研究成果の刊行に関する一覧表

別紙5

発行者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻名	ページ	出版年
Horie M, Kobayashi K, Takeda S, Nakamura Y, Lyons EG, Toda T.	Isolation and characterization of the mouse ortholog of the fukuyama-type congenital muscular dystrophy gene.	Genomics	80	482-486	2002
Takanashi M, Mori H, Arima K, Mizuno Y, Hattori N.	Expression pattern of tau mRNA isoforms correlates with susceptible lesions in progressive supranuclear palsy and corticobasal degeneration.	Mol Brain Res	104	210-219	2002
Nomiyama T, Tanaka Y, Hattori N, Nishimaki K, Nagasaka K, Kawamori R, Ohta S.	Accumulation of somatic mutation in mitochondrial DNA extracted from peripheral blood cells in diabetic patients.	Diabetologica	45	1577-1583	2002
Silan F, Yoshioka M, Kobayashi K, Simsek E, Tunc M, Alper M, Cam M, Guven A, Fukuda Y, Kinoshita M, Kocabay K, Toda T.	A new mutation of the fukutin gene in a non-Japanese patient with very severe and fatal abnormalities of the eye and brain as well as muscular dystrophy.	Ann Neurol	53	392-396	2003
Kurahashi H, Shaikh T, Takata M, Toda T, Emanuel BS.	The constitutional t(17;22): another translocation mediated by palindromic AT rich repeats.	Am J Hum Genet	72	733-738	2003
Taniguchi K, Kobayashi K, Saito K, Yamauchi H, Ohnuma A, Jin DK, Lee M, Parano E, Falsaperla R, Pavone P, van Coster R, Topaloglu H, Voit T, Manya H, Endo T, Toda T.	Worldwide distribution and a broader clinical spectrum of muscle-eye-brain disease.	Hum Mol Genet	12	527-534	2003
Li M, Ishikawa K, Toru S, Tomomotsu H, Takashima M, Goto J, Takiyama Y, Sasaki H, Imoto I, Inazawa J, Toda T, Kanazawa I, Mizusawa H.	Physical map and haplotype analysis of 16q-linked autosomal dominant ataxia (ADCA) type III in Japan.	J Hum Genet	48	111-118	2003
Noguchi S, Tsukahara T, Fujita M, Kurokawa R, Tachikawa M, Toda T, Tsujimoto A, Arahata K, Nishino I.	cDNA microarray analysis of individual Duchenne muscular dystrophy patients.	Hum Mol Genet	12	595-600	2003
戸田達史	分子遺伝学統計講座 1 連鎖研究 3. ほも接合性マッピング	分子精神医学	1	90-94	2001
戸田達史	ポストゲノム時代の神経科学	精神神経学	103	753-758	2001
戸田達史	神経変性疾患の分子病態と治療に向けて	Molecular Medicine	38	1224-1227	2001
戸田達史	ゲノム基盤とする疾患関連遺伝子研究	頭頸部自律神経	16	1-7	2001
百瀬義雄, 村田美穂, 戸田達史	パーキンソン病におけるオーダーメイド医療をめざして	Molecular Medicine	38	1126-1131	2001
服部信孝, 久保伸一郎, 北見聡章, 王 梅, 佐藤健一, 水野美邦.	parkin遺伝子とその異常	Clinical	19	656-659	2001
服部信孝, 水野美邦.	パーキンソン病の病態解明に向けてここまで原因がわかった.	Molecular Medicine	38	1236-1246	2001
服部信孝, 鈴木俊顕, 高橋良輔.	ユビキチンリガーゼとしてのparkinとParkinson病-家族性Parkinson病. から孤発型Parkinson病へ-	医学のあゆみ	198	383-388	2001
村田美穂	Wearing-offの薬物治療	Clinical Neuroscience	41	397-399	2001
村田美穂	高齢者パーキンソン病の治療 2) 初期治療における配慮	Gerontology New Horizon	13	51-55	2001
鄭 相民, 鄭 善容, 村田美穂	単一神経細胞を用いたアプローチ	内科	87	988-992	2001
山本光利	Parkinson病の新しい薬物療法-QOLの改善をめざして-	CLINICAL NEUROSCIENCE	19	77-79	2001

発行者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻名	ページ	出版年
戸田達史	パーキンソン病における全ゲノムスクリーニング	JAMA日本語版	23	58-64	2002
戸田達史	多因子性神経疾患	医学のあゆみ	202	855-860	2002
戸田達史	神経系疾患の遺伝子学	最新医学	57	108-123	2002
戸田達史, 百瀬義雄	弧発性パーキンソン病の遺伝性素因と疾患感受性遺伝子の解析	Brain Science	24	115-123	2002
村田美穂	日本発の新しい抗パーキンソン病薬ゾニサミド	Mol Med	39	956-959	2002
百瀬義雄, 村田美穂	遺伝子機能と関連した遺伝子多型	Clin Neurosci	20	742-743	2002
村田美穂	高齢者パーキンソン病治療開始薬の選択レボドパ	Geriatric Med	40	1213-1217	2002
村田美穂	遺伝性パーキンソン病1型(park 1/a-synuclein)	脳の科学	24	125-129	2002
村田美穂	脳梗塞-それぞれの立場での最高の治療をめざして-	内科	89	584-586	2002
村田美穂	不随意運動に対する新しい薬物療法	Clin Neurosci	20	1420-1421	2002
村田美穂	初期治療と効果減弱時の対応	今月の治療	10	495-499	2002
服部信孝, 水野美邦,	常染色体劣性遺伝性若年性パーキンソン症(park2/parkin).	脳の科学	24	139-149	2002
山本光利	パーキンソン病; 精神症状の治療をどうするか	Brain Medical	14	155-160	2002
山本光利	パーキンソン病進行期の治療	神経治療学	19	29-36	2002
山本光利	神経疾患における123I-meta-iodobenzylguanidine(MIBG) 心筋シンチング ラファイ	Annual Review神経 2003		299-307	2003

20020439

以降のページは雑誌/図書等に掲載された論文となりますので、
P30～33「研究成果の刊行に関する一覧表」をご参照ください。

