

研究成果の刊行に関する一覧表

書籍

著者氏名	論文タイトル名	書籍全体の編集者名	書籍名	出版社名	出版地	出版年	ページ
宮田敏行、 坂野史明	VI凝固線溶系 3.血栓症と炎症にお けるポリリン酸の役 割	高久史磨 小澤敬也 坂田洋一 金倉 謙 小島勢二	Annual Review 血液2014	中外医学社	東京都	2014	216-223

雑誌

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Miyata T, Kokame K, Matsumoto M, Fujimura Y	ADAMTS13 activity and genetic mutations in Japan.	Hämostaseol ogie	33(2)	131-137	2013
Fan X, Yoshida Y, Honda S, Matsumoto M, Sawada Y, Hattori M, Hisanaga S, Hiwa R, Nakamura F, Tomomori M, Miyagawa S, Fujimaru R, Yamada H, Sawai T, Ikeda Y, Iwata N, Uemura O, Matsukuma E, Aizawa Y, Harada H, Wada H, Ishikawa E, Ashida A, Nangaku M, Miyata T, Fujimura Y	Analysis of genetic and predisposing factors in Japanese patients with atypical hemolytic uremic syndrome.	Mol Immunol	54(2)	238-246	2013
Akiyama M, Nakayama D, Takeda S, Kokame K, Takagi J, Miyata T	Crystal structure and enzymatic activity of an ADAMTS-13 mutant with the East Asian-specific P475S polymorphism.	J Thromb Haemost	11(7)	1399-1406	2013
Liu W, Yin T, Okuda H, Harada KH, Li Y, Xu B, Yang J, Wang H, Fan X, Koizumi A, Miyata T	Protein S K196E mutation, a genetic risk factor for venous thromboembolism, is limited to Japanese.	Thromb Res	132	314-315	2013
Muratsu J, Morishima A, Mizoguchi K, Ataka K, Yamamoto H, Fan X, Miyata T, Sakaguchi K	Budd-Chiari Syndrome with multiple thrombi due to a familial Arg42Ser mutation in the protein C gene.	Case Reports in Medicine	Vol.2013, Article ID 270419	6 pages	2013
Honda S, Shirovani-Ikejima H, Tadokoro S, Tomiyama Y, Miyata T	The integrin-linked kinase-PINCH-parvin complex supports integrin α IIb β 3 activation.	PLoS ONE	8(12)	e85498	2013
Yin T, Miyata T	Dysfunction of protein C anticoagulant system, main genetic risk factor for venous thromboembolism in Northeast Asians.	J Thromb Thrombolysis	37	56-65	2014

Eura Y, Kokame K, Takafuta T, Tanaka R, Kobayashi M, Fujimura Y, Miyata T	Candidate Gene Analysis Using Genomic Quantitative PCR: Identification of ADAMTS13 Large Deletions in Two Patients with Upshaw-Schulman Syndrome.	Mol Genet Genomic Med	in press		2014
宮田敏行、森下英理子	先天性血栓性素因	血栓と循環	21(1)	6-11	2013
宮田敏行、小亀浩市、小久保喜弘	先天性 ADAMTS13 欠損症	臨床検査	57(5)	556-561	2013
坂野史明、宮田敏行、藤岡政行、杉本充彦	遺伝子改変血栓モデル：ADAMTS13 遺伝子欠損マウスを中心に	Thrombosis Medicine	3(2)	36-43	2013
小亀浩市	ADAMTS13 と血栓性血小板減少性紫斑病	循環器病研究の進歩	34(1)	69-75	2013