

佐々木 秀直

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
佐々木秀直	多系統萎縮症の自律神経障害について	自律神経	50(4)	255-257	2013
佐々木秀直	脊髄小脳変性症 最近の進歩	日本内科学会雑誌	102(9)	2375-2381	2013
矢部一郎, 佐々木秀直	脊髄小脳変性症の治療の進歩	神経治療学	30(4)	411-415	2013
The Multiple-System Atrophy Research Collaboration	Mutations in C9orf72 in Familial and Sporadic Multiple-System Atrophy	N Eng J Med	369	233-244	2013
Sasaki H, Matsushima M, Hama Y, Sakushima K, Nakamura M, Yabe I, Oba K, Tanji K, Mori F, Wakabayashi K, Kakita A, Takahashi H, Utsumi J	Plasma matrix metalloproteinase-3 correlates with the clinical severity in men with multiple system atrophy	Neurol Clin Neurosci	1(2)	69-77	2013

岡澤 均

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Fujita K, Nakamura Y, Oka T, Ito H, Tamura T, Tagawa K, Sasabe T, Katsuta A, Motoki K, Shiwaku H, Sone M, Yoshida C, Katsuno M, Eishi Y, Murata M, Taylor JP, Wanker EE, Kono K, Tashiro S, Sobue G, La Spada AR, and Okazawa H	A functional deficiency of TERA/VCP/p97 contributes to impaired DNA damage repair in multiple polyglutamine diseases	Nature Commun	4	1816	2013
Li C, Ito H, Fujita K, Shiwaku H, Yunlong Qi Y, Tagawa K, Tamura T, Okazawa H	Sox2 transcriptionally regulates Pqbp1, an Intellectual Disability-Microcephaly causative gene, in neural stem progenitor cells	PLOS ONE	8	e68627	2013
Shiwaku H, Yagishita S, Eishi Y, Okazawa H	Bergmann glia are reduced in spinocerebellar ataxia type 1	Neuroreport	24	620-625	2013
Ikeuchi Y, de la Torre L, Matsuda T, Steen H, Okazawa H, Bonni A	The XLID protein PQBP1 and the GTPase dynamin 2 define a signaling link that orchestrates ciliary morphogenesis in postmitotic neurons	Cell Reports	4	1-11	2013
Barclay SS, Tamura T, Ito H, Fujita K, Tagawa K, Shimamura T, Katsuta A, Shiwaku H, Sone M, Imoto S, Miyano S and Okazawa H	Systems biology analysis of <i>Drosophila in vivo</i> screen data elucidates core networks for DNA damage repair in SCA1	Hum Mol Genet	23(5)	1345-64	2014
Okazawa H	HD Research Around the World: Japan. Past, Present, Future	HD Insights	4	7-8	2013
水口峰之, 岡澤 均	Polyglutamine tract-binding protein 1の構造生物学的研究	YAKUGAKU ZASSHI	133(5)	519-526	2013
岡澤 均	夢のクスリ - 医療研究最前線 - 『DNA修復阻害メカニズムの解明』	代ゼミナールジャーナル	619	No 2	2013

小野寺 理

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最後)
Tada M, Nishizawa M, Onodera O	IP3 Receptors in Neurodegenerative Disorders: Spinocerebellar Ataxias and Huntington's and Alzheimer's Diseases	Norbert Weiss	Pathologies of Calcium Channels	Springer- Verlag Be rlin Heid elberg	Germany	2014	579-600
他田正義, 小野寺 理	劣性遺伝性小脳失調症	西澤正豊	小脳と運動失調 小脳はなにをし ているのか	中山書店	東京	2013	200-214

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Fu YJ, Aida I, Tada M, Tada M, Toyoshima Y, Takeda S, Nakajima T, Naito H, Nishizawa M, Onodera O, Kakita A, Takahashi H	Progressive myoclonus epilepsy: extraneuronal brown pigment deposition and system neurodegeneration in the brains of Japanese patients with novel SCARB2 mutations	Neuropathol Appl Neurobiol		doi:10.1111/n an.12057	2013
徳永純, 他田正義, 永井貴大, 西澤正豊, 小野寺 理	【小脳の神経学】 治療研究に向けた小脳機能 評価法の将来	神経内科	78	687-694	2013

祖父江 元

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Hara K, Watanabe H, Ito M, Tsuboi T, Watanabe H, Nakamura R, Senda J, Atsuta N, Adachi H, Aiba I, Naganawa S, Sobue G	Potential of a new MRI for visualizing cerebellar involvement in progressive supranuclear palsy	Parkinsonism Relat Disord	20(2)	157-61	2014
Multiple-System Atrophy Research Collaboration	Mutations in COQ2 in familial and sporadic multiple-system atrophy	N Engl J Med	369(3)	233-44	2013
Watanabe H, Sobue G	A milestone on the way to therapy for MSA	Lancet Neurol	12(3)	222-3	2013
Mano T, Katsuno M, Banno H, Suzuki K, Suga N, Hashizume A, Araki A, Watanabe H, Tanaka S, Yamamoto M, Sobue G	Tongue pressure as a novel biomarker of spinal and bulbar muscular atrophy	Neurology	82(3)	255-62	2014
Watanabe H, Senda J, Kato S, Ito M, Atsuta N, Hara K, Tsuboi T, Katsuno M, Nakamura T, Hirayama M, Adachi H, Naganawa S, Sobue G	Cortical and subcortical brain atrophy in Parkinson's disease with visual hallucination	Mov Disord	28(12)	1732-6	2013
Nakamura R, Atsuta N, Watanabe H, Hirakawa A, Watanabe H, Ito M, Senda J, Katsuno M, Tanaka F, Izumi Y, Morita M, Ogaki K, Taniguchi A, Aiba I, Mizoguchi K, Okamoto K, Hasegawa K, Aoki M,	Neck weakness is a potent prognostic factor in sporadic amyotrophic lateral sclerosis patients	J Neurol Neurosurg Psychiatry	84(12)	1365-71	2013

Kawata A, Abe K, Oda M, Konagaya M, Imai T, Nakagawa M, Tsuji S, Kaji R, Nakano I, Sobue G					
---	--	--	--	--	--

高嶋 博

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Mitsui J, Matsukawa T, Ishiura H, Fukuda Y, Ichikawa Y, Date H, Ahsan B, Nakahara Y, Momose Y, Takahashi Y, Iwata A, Goto J, Yamamoto Y, Komata M, Shirahige K, Hara K, Kakita A, Yamada M, Takahashi H, Onodera O, Nishizawa M, Takashima H, Kuвано R, Watanabe H, Ito M, Sobue G, Soma H, Yabe I, Sasaki H, Aoki M, Ishikawa K, Mizusawa H, Kanai K, Hattori T, Kuwabara S, Arai K, Koyano S, Kuroiwa Y, Hasegawa K, Yuasa T, Yasui K, Nakashima K, Ito H, Izumi Y, Kaji R, Kato T, Kusunoki S, Osaki Y, Horiuchi M, Kondo T, Murayama S, Hattori N, Yamamoto M, Murata M, Satake W, Toda T, Dürr A, Brice A, Filla A, Klockgether T, Wüllner U, Nicholson G, Gilman S, Shults CW, Tanner CM, Kukull WA, Lee VM, Masliah E, Low PA, Sandroni P, Trojanowski JQ, Ozelius L, Foroud T, Tsuji S	Mutations in C9orf72 in familial and sporadic multiple-system atrophy	N Engl J Med	369(3)	233-44	2013
平野隆城, 樋口雄二郎, 西郷隆二, 大窪隆一, 高嶋 博	南九州地域の遺伝性脊髄小脳変性症 疾患の 特徴と遺伝子診断	神経内科	78(3)	257-264	2013

瀧山 嘉久

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最 後)
瀧山嘉久	小脳障害を伴う遺伝性痙性対麻 痺	辻 省次, 西澤正豊	アクチュアル 脳・神経疾患の臨 床:小脳と運動失 調	中山書店	東京	2013	215-221

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Shimazaki H, Takiyama Y, Honda J, Sakoe K, Namekawa M, Tsugawa J, Tsuboi Y, Suzuki C, Baba M, Nakano I	Middle cerebellar peduncles and pontine T2 hypointensities in ARSACS	J Neuroimaging	23	82-85	2013
Shimazaki H, Honda J, Naoi T, Namekawa M, Nakano I, Yazaki Y, Nakamura K, Yoshida K, Ikeda S, Ishiura H, Fukuda Y, Takahashi Y, Goto J, Tsuji S, Takiyama Y	Autosomal recessive complicated spastic paraplegia with lysosomal trafficking regulator gene mutation	J Neurol Neurosurg Psychiatry		in press	
Koh K, Ishiura H, Miwa M, Doi K, Yoshimura J, Mitsui J, Goto J, Morishita S, Tsuji S, Takiyama Y	Exome sequencing reveals a novel de novo mutation in ATL1	Neurol Clin Neurosci		in press	
三輪道然, 高 紀信, 植松晶子, 羽田貴礼, 一瀬佑太, 小野原亜希子, 福元 恵, 高木隆助, 山城巨央, 小林史和, 長坂高村, 新藤和雅, 瀧山嘉久	山梨大学神経内科における遺伝性痙性対麻痺の臨床・分子遺伝学的検討	山梨医学	41	48-51	2013

武田 篤

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Hasegawa T, Kikuchi A, Takeda A	Pathogenesis of multiple system atrophy	Neurol Clin Neurosci	1	189-194	2013
Kikuchi A, Baba T, Hasegawa T, Kobayashi M, Sugeno N, Konno M, Miura E, Hosokai Y, Ishioka T, Nishio Y, Hirayama K, Suzuki K, Aoki M, Takahashi S, Fukuda H, Itoyama Y, Mori E, Takeda A	Hypometabolism in the supplementary and anterior cingulate cortices is related to dysphagia in Parkinson's disease: a cross-sectional and 3-year longitudinal cohort study	BMJ Open	3	e002249	2013
Konno M, Hasegawa T, Baba T, Miura E, Sugeno N, Kikuchi A, Fiesel FC, Sasaki T, Aoki M, Itoyama Y, Takeda A	Suppression of dynamin GTPase decreases alpha-synuclein uptake by neuronal and oligodendroglial cells: a potent therapeutic target for synucleinopathy	Mol Neurodegener	7	38	2012
菊池昭夫, 武田 篤	MSAの臨床症候 パーキンソンニズム、特集：多系統萎縮症 (MSA) のすべて	クリニカルニューロサイエンス	31	301-304	2013

田中 真樹

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最後)
田中真樹	時間情報処理における大脳小脳連関の役割	廣川信隆	ブレインサイエンスレビュー2014	クバプロ	東京	2014	印刷中
田中真樹,	39章 視線の制御 (邦訳)	金澤一郎, 宮	カンデル神経科	メディカ	東京	2014	印刷中

松嶋藻乃		下保司	学 (Principles of Neural Science, 5th ed)	ル・サイエンス・インターナショナル			
------	--	-----	--	-------------------	--	--	--

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Omae S, Uematsu A & Tanaka M	Temporally specific sensory signals for the detection of stimulus omission in the primate deep cerebellar nuclei	Journal of Neuroscience	33	15432-15441	2013
田中真樹, 國松 淳, 大前彰吾	時間の測り方 脳による時間の符号化	脳と神経 (Brain and Nerve)	65	941-948	2013

辻 省次

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
The Multiple-System Atrophy Research Collaboration	Mutations in COQ2 in familial and sporadic multiple-system atrophy	N Engl J Med	369	233-244	2013
Ichikawa Y, Ishiura H, Mitsui J, Takahashi Y, Kobayashi S, Takuma H, Kanazawa I, Doi K, Yoshimura J, Morishita S, Goto J, Tsuji S	Exome analysis reveals a Japanese family with spinocerebellar ataxia, autosomal recessive 1	J Neurol Sci	331	158-160	2013

永井 義隆

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最後)
永井義隆	ポリグルタミン鎖の伸長によるSCA	西澤正豊	<アクチュアル脳・神経疾患の臨床>「小脳と運動失調」	中山書店	東京	2013	172-181

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Takeuchi T, Popiel HA, Futaki S, Wada K, Nagai Y	Peptide-based therapeutic approaches for treatment of the polyglutamine diseases	Curr Med Chem		in press	
Togashi K, Wakatsuki S, Furuno A, Tokunaga S, Nagai Y, Araki T	Na ⁺ /H ⁺ exchangers induce autophagy in neurons and inhibit polyglutamine-induced aggregate formation	PLoS One	8(11)	e81313	2013
Popiel HA, Takeuchi T, Burke JR, Strittmatter WJ, Toda T, Wada K, Nagai Y	Inhibition of protein misfolding/aggregation using polyglutamine binding peptide QBP1 as a therapy for the polyglutamine diseases	Neurotherapeutics	10(3)	440-446	2013
永井義隆、藤掛伸宏	コンフォメーション病としての神経変性疾患	ファルマシア	49 (9)	849-853	2013
畑中悠佑、和田圭司、永井義隆	認知症におけるシナプス病態	Dementia Japan	27(2)	128-135	2013

中村 和裕

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Matsuura S, Shuvaev AN, Iizuka A, Nakamura K, Hirai H	Mesenchymal stem cells ameliorate cerebellar pathology in a mouse model of spinocerebellar ataxia type 1	Cerebellum		in press	
Konno A, Shuvaev AN, Miyake N, Miyake K, Iizuka A, Matsuura S, Huda F, Nakamura K, Yanagi S, Shimada T, Hirai H	Mutant ataxin-3 with abnormally expanded polyglutamine chain disrupts dendritic development and metabotropic glutamate receptor signaling in mouse cerebellar Purkinje cells	Cerebellum	13	29-41	2014

西澤 正豊

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最後)
他田正義, 小野寺 理	劣性遺伝性小脳失調症	西澤正豊	小脳と運動失調 小脳はなにを しているのか	中山書店	東京	2013	200-214

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Ozawa T, Tokunaga J, Arakawa M, Ishikawa A, Takeuchi R, Mezaki N, Miura T, Sakai N, Hokari M, Takeshima A, Utsumi K, Kondo T, Yokoseki A, Nishizawa M	Abnormal ghrelin secretion contributes to gastrointestinal symptoms in multiple system atrophy patients	J Neurol	260	2073-2077	2013
Shimohata T, Nakayama H, Tomita M, Ozawa T, Nishizawa M	Daytime sleepiness in Japanese patients with multiple system atrophy: prevalence and determinants	BMC Neurol	12	130	2012
Furushima H, Shimohata T, Nakayama H, Ozawa T, Chinushi M, Aizawa Y, Nishizawa M	Significance and usefulness of heart rate variability in patients with multiple system atrophy	Mov Disord	27	570-574	2012
Ozawa T, Sekiya K, Sekine Y, Shimohata T, Tomita M, Nakayama H, Aizawa N, Takeuchi R, Tokutake T, Katada S, Nishizawa M	Maintaining glottic opening in multiple system atrophy: efficacy of serotonergic therapy	Mov Disord	27	919-921	2012
徳永純, 他田正義, 永井貴大, 西澤正豊, 小野寺 理	【小脳の神経学】 治療研究に向けた小脳機能評価法の将来	神経内科	78	687-694	2013
西澤正豊	【神経疾患-その多彩な症状と診断手順】 診断の方法と手順 運動失調	Clinical Neuroscience	31	569-570	2013
西澤正豊	神経疾患治療ノート 遺伝性脊髄小脳変性症に合併する末梢神経障害	Clinical Neuroscience	31	1454-1455	2013

貫名 信行

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最後)
松本 弦, 貫名信行	Basic Neuroscience 生化学(分子生物学) p62リン酸化とオートファジー	鈴木 則宏, 荒木 信夫, 宇川 義一, 祖父江 元, 川原 信隆	Annual Review神 経 2013	中外医学 社	東京	2013	29-36

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Maheshwari M, Bhutani S, Das A, Mukherjee R, Sharma A, Kino Y, Nukina N & Jana NR	Dexamethasone induces heat shock response and slows down disease progression in mouse and fly models of Huntington's disease	Hum Mol Genet		in press	2014
Yamanaka T, Tosaki A, Kurosawa M, Akimoto K, Hirose T, Ohno S, Hattori N & Nukina N	Loss of aPKCλ in Differentiated Neurons Disrupts the Polarity Complex but Does Not Induce Obvious Neuronal Loss or Disorientation in Mouse Brains	PLoS One	8	e84036	2013
Furukawa Y & Nukina N	Functional diversity of protein fibrillar aggregates from physiology to RNA granules to neurodegenerative diseases	Biochim Biophys Acta	1832	1271-8	2013
貫名信行	【神経変性疾患-研究と診療の進歩】 神経変性疾患の病態機序の解明 Proteinopathyからみた神経変性疾患の病態機序	医学のあゆみ	247	395-9	2013

水澤 英洋

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最後)
石川欽也, 水澤英洋	よくみられる神経疾患 脊髄小脳変性症	北川泰久,寺 本 明,三村 将 飯森 真喜雄,内山 真一郎,片山 容一,岸本年 史,水澤英洋	神経・精神疾患診 療マニュアル	南山堂		2013	S208-S209
石川欽也, 水澤英洋	脊髄小脳変性症の治療・薬物治療を中心に	辻 省次,西 澤正豊	アクチュアル 脳・神経疾患の臨 床「小脳と運動失 調 小脳はなにを しているのか」	中山書店		2013	224-232
水澤英洋	神経系の疾患 遺伝性脊髄小脳失調症(hereditary spinocerebellar ataxia)	矢崎義雄	ASAKURA Interna l Medicine 内科 学第10版	朝倉書店		2013	2171-2175
水澤英洋	神経系の疾患 Friedreich失調症ほか	矢崎義雄	ASAKURA Interna l Medicine 内科 学第10版	朝倉書店		2013	2175-2177
水澤英洋	神経系の疾患 家族性痙性対麻痺	矢崎義雄	ASAKURA Interna l Medicine 内科 学第10版	朝倉書店		2013	2177
Nanri K,	Gluten ataxia: anti-gliadin-	Dane B. Wal	Gluten	NOVA Scie		2013	119-130

Ihara M, Mitoma H, Tanaka N, Taguchi T, Mizusawa H	antibody-positive cerebellar ataxia	ter		nce Publi shers			
--	--	-----	--	--------------------	--	--	--

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Niimi Y, Takahashi M, Sugawara E, Umeda S, Obayashi M, Sato N, Ishiguro T, Higashi M, Eishi Y, Mizusawa H, Ishikawa K	Abnormal RNA structures (RNA foci) containing a penta-nucleotide repeat (UGGAA) _n in the Purkinje cell nucleus is associated with spinocerebellar ataxia type 31 pathogenesis	Neuropathology	33(6)	600-11	2013
Multiple-System Atrophy Research Collaboration	Mutations in COQ2 in familial and sporadic multiple-system atrophy	N Engl J Med	369(3)	233-44	2013
Nanri K, Niwa H, Mitoma H, Takei A, Ikeda J, Harada T, Okita M, Takeguchi M, Taguchi T, Mizusawa H	Low-titer anti-GAD-antibody-positive cerebellar ataxia	Cerebellum	12(2)	171-5	2013
水澤英洋	神経疾患の克服 新しい時代への挑戦	臨床神経	53(11)	893-897	2013
佐藤望, 水澤英洋	【脊髄小脳変性症医療の発展】脊髄小脳変性症 医療の最新情報 分子遺伝学的研究による新知 見と治療法開発状況	難病と在宅ケア	19(3)	9-12	2013
水澤英洋	【神経疾患-その多彩な症状と診断手順】神経疾 患における「症候」の多彩さ	Clinical Neuroscience	31(5)	513-515	2013
三苫博, 水澤英洋	【免疫性神経疾患-基礎・臨床研究の最新知見 -】抗GAD抗体と免疫性神経疾患	日本臨床	71(5)	921-926	2013

宮井 一郎

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最 後)
Mihara M, Hattori N, Miyai I	Applications of Near-Infrared Spectroscopy in Movement Disorders		Neuroimaging of Movement Disor ders	Human Pre ss		2013	93-104
宮井一郎	小脳障害の治療.リハビリテー ションの進歩	辻省次, 西澤 正豊編	小脳と運動失調. 小脳は何をして いるのか.	中山書店		2013	239-248
宮井一郎	脳血管障害による失語症のリハ ビリテーション	福井次矢, 高 木誠, 小室一 成編	今日の治療指針	医学書院		2014	906-7

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Mihara M, Hattori N, Hatakenaka M, Yagura H, Kawano T, Hino T, Miyai I	NIRS-mediated neurofeedback enhances efficacy of motor imagery-based training in post-stroke victims: a pilot study	Stroke	44	1091-1098	2013
Ilg W, Bastian AJ, Boesch S, Burciu RG, Celnik P, Claaßen J, Feil K, Kalla R, Miyai I, Nachbauer W, Schöls L, Strupp M, Synofzik M, Teufel J,	Consensus Paper: Management of Degenerative Cerebellar Disorders DOI 10.1007/s12311-013-0531-6	Cerebellum		in press	

Timmann D					
Fujimoto H, Mihara M, Hattori N, Hatakenaka M, Kawano T, Yagura H, Miyai I, Mochizuki H	Cortical changes underlying balance recovery in patients with hemiplegic stroke	NeuroImage	85	547-55	2014
宮井一郎	脊髄小脳変性症のリハビリテーションの実際	臨床神経	53	931-933	2013
藤本宏明, 三原雅史, 宮井一郎	神経リハビリテーションにおけるNIRSの応用	精神科	23(4)	437-442	2013
宮井一郎	ニューロリハビリテーションはヒトの生物学的運命を変えるか?	理学療法		印刷中	2013

吉田 邦広

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Tanaka K, Sekijima Y, Yoshida K, Tamai M, Kosho T, Sakurai A, Wakui K, Ikeda S, Fukushima Y	Follow-up nationwide survey on predictive genetic testing for late-onset hereditary neurological diseases in Japan	J Hum Genet	58	560-563	2013
Yoshida K, Asakawa M, Suzuki-Kouyama E, Tabata K, Shintaku M, Ikeda S, Oyanagi K	Distinctive features of degenerating Purkinje cells in spinocerebellar ataxia type 31	Neuropathology			2013 (online)
田中敬子, 関島良樹, 吉田邦広, 水内麻子, 山下浩美, 玉井真理子, 池田修一, 福嶋義光	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	臨床神経	53	196-204	2013
吉田邦広, 大畑尚子, 武藤香織, 土屋 敦, 澤田甚一, 狭間敬憲, 池田修一, 戸田達史	神経内科専門医の遺伝子診断に対する意識調査	臨床神経	53	337-344	2013

若林 孝一

書籍

著者名	論文題名	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 (最初-最後)
Tanji K, Mori F, Wakabayashi K	The role of Atg8 homologue in Lewy body disease	M.A. Hayat	Autophagy: Cancer, Other Pathologies, Inflammation, Immunity, Infection, and Aging. Volume 2	Elsevier	San Diego, USA	2014	383-389

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Wakabayashi K, Tanji K, Odagiri S, Miki Y, Mori F, Takahashi H	The Lewy body in Parkinson's disease and related neurodegenerative disorders	Mol Neurobiol	47 (2)	495-508	2013
Mori F, Tanji K, Toyoshima Y, Sasaki H, Yoshida M, Kakita A,	Valosin-containing protein immunoreactivity in tauopathies, synucleinopathies, polyglutamine diseases	Neuropathology	33 (6)	637-644	2013

Takahashi H, Wakabayashi K	and intranuclear inclusion body disease				
Kon T, Mori F, Tanji K, Miki Y, Wakabayashi K	An autopsy case of preclinical multiple system atrophy (MSA-C)	Neuropathology	33 (6)	667-672	2013
Sasaki H, Matsushima M, Hama Y, Nakamura M, Sakushima K, Yabe I, Oba K, Tanji K, Mori F, Wakabayashi K, Kakita A, Takahashi H, Utsumi J	Plasma matrix metalloproteinase-3 correlates with the clinical severity in men with multiple system atrophy	Neurol Clini Neurosci	1(2)	69-77	2013
Kon T, Mori F, Tanji K, Miki Y, Toyoshima Y, Yoshida M, Sasaki H, Kakita A, Takahashi H, Wakabayashi K	ALS-associated protein FIG4 is localized in Pick and Lewy bodies, and also neuronal nuclear inclusions, in polyglutamine and intranuclear inclusion body diseases	Neuropathology	34 (1)	19-26	2014
Mori F, Toyoshima Y, Tanji K, Kakita A, Takahashi H, Wakabayashi K	FUS co-localizes with polyglutamine, but not with TDP-43 in neuronal intranuclear inclusions in spinocerebellar ataxia type 2	Neuropathol Appl Neurobiol		in press	
Mori F, Watanabe Y, Miki Y, Tanji K, Odagiri S, Eto K, Wakabayashi K	Ubiquitin-negative, eosinophilic neuronal cytoplasmic inclusions associated with stress granules and autophagy: an immunohistochemical investigation of two cases	Neuropathology		in press	
Miki Y, Mori F, Kon T, Tanji K, Toyoshima Y, Yoshida M, Sasaki H, Kakita A, Takahashi H, Wakabayashi K	Accumulation of the sigma-1 receptor is common to neuronal nuclear inclusions in various neurodegenerative diseases	Neuropathology		in press	
Mori F, Kakita A, Takahashi H, Wakabayashi K	Co-localization of Bunina bodies and TDP-43 inclusions in lower motor neurons in amyotrophic lateral sclerosis	Neuropathology	34 (1)	71-76	2014

阿部 康二

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Miyazaki K, Yamashita T, Morimoto N, Sato K, Mimoto T, Kurata T, Ikeda Y, Abe K	Early and selective reduction of NOP56 (Aspidan) and RNA processing proteins in the motor neuron of ALS model mice	Neurol Res	35	744-754	2013

金井 数明

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Multiple-System Atrophy Research Collaboration	Mutations in C9orf72 in familial and sporadic multiple-system atrophy	N Engl J Med	369(3)	233-44	2013

桑原 聡

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Fukushima T, Asahina M,	Role of intestinal peptides and the	Journal of	260	475-483	2013

Fujinuma Y, Yamanaka Y, Katagiri A, Mori M, Kuwabara S	autonomic nervous system in postprandial hypotension in patients with multiple system atrophy	Neurology			
Asahina M, Low DA, Mathias CJ, Fujinuma Y, Katagiri A, Yamanaka Y, Shimada J, Poudel A, Kuwabara S	Skin temperature of the hand in multiple system atrophy and Parkinson's disease	Parkinsonism and Related Disorders	19	560-562	2013
Yamamoto T, Sakakibara R, Uchiyama T, Yamaguchi C, Ohno S, Nomura F, Yanagisawa M, Hattori T, Kuwabara S	Time-dependent changes and gender differences in urinary dysfunction in patients with multiple system atrophy	Neurourology and Urodynamics		in press	2013
Multiple-System Atrophy Research Collaboration (including Arai K, Kanai K, Hattori T, Kuwabara S)	Mutations in COQ2 in familial and sporadic multiple-system atrophy	New England Journal of Medicine	369	233-244	2013
内山智之, 榊原隆次, 山本達也, 柴田千晴, 舘野広美, 布施美樹, 山西友典, 平田幸一, 桑原 聡	排尿障害と自律神経 最新の話題 パーキンソン病の排尿障害update	自律神経	50	205-207	2013
山本達也, 朝比奈正人, 桑原 聡	MSAの臨床検査 排尿障害検査	Clinical Neuroscience	31	335-337	2013

嶋崎 晴雄

雑誌

著者名	論文題名	発表誌名	巻号	ページ (最初-最後)	出版年
Shimazaki H, Takiyama Y, Honda J, Sakoe K, Namekawa M, Tsugawa J, Tsuboi Y, Suzuki C, Baba M, Nakano I	Middle cerebellar peduncles and pontine T2 hypointensities in ARSACS	J Neuroimaging	23 (1)	82-5	2013
Buchert R, Uebe S, Radwan F, Tawamie H, Issa S, Shimazaki H, Henneke M, Ekici AB, Reis A, Abou Jamra R	Mutations in the mitochondrial gene <i>C12ORF65</i> lead to syndromic autosomal recessive intellectual disability and show genotype phenotype correlation	Eur J Med Genet	56 (11)	599-602	2013
Shimazaki H, Honda J, Naoi T, Namekawa M, Nakano I, Yazaki M, Nakamura K, Yoshida K, Ikeda S, Ishiura H, Fukuda Y, Takahashi Y, Goto J, Tsuji S, Takiyama Y	Autosomal recessive complicated spastic paraplegia with a novel <i>lysosomal trafficking regulator</i> gene mutation	J Neurol Neurosurg Psychiatry		in press	2014
嶋崎晴雄	視神経萎縮, 末梢神経障害を伴う常染色体劣性遺伝性痙攣性対麻痺(SPG55) .特集 / 脊髄小脳変性症の研究の進歩	神経内科	78 (3)	283-9	2013
嶋崎晴雄	常染色体劣性遺伝性痙攣性対麻痺 . 神経症候群II -その他の神経疾患を含めて-第2版	日本臨床		印刷中	2014