

Shinohara T, Ito C, Yamamoto M, Hattori N, Murata M, Kanai Y, Murayama S, Nakagawa M, <u>Toda T.</u>					
○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, <u>戸田達史.</u>	神経内科専門医の遺伝子診断に対する意識調査 (原著)	臨床神経	53	337-344	2013
○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 (原著)	臨床神経	53	196-204	2013
望月 秀樹, <u>戸田達史</u> , <u>Wszolek</u> Zbigniew K., 高橋良輔, 坪井 義夫	パーキンソン病遺伝子に関する最新の知見	Frontiers in Parkinson Disease	6 巻 2 号	61-67	2013
<u>戸田 達史</u>	パーキンソン病の臨床遺伝学	Mebio	30 巻 11 号	17-22	2013
久我 敦, <u>戸田 達史</u>	筋疾患の身体症状と認知症状	モダンフィジシャン (Modern Physician)	33 巻 1 号	103-107	2013
Tachikawa M, Kanagawa M, Yu CC, Kobayashi K, <u>Toda T.</u>	Mislocalization of fukutin protein by disease-causing missense mutations can be rescued with treatments directed at folding amelioration. (原著)	J Biol Chem	287	8398-8406	2012
Kuga A, Kanagawa M, Sudo A, Chan YM,	Absence of post-phosphoryl modification in	J Biol Chem	287	9560-9567	2012

Tajiri M, Many H, Kikkawa Y, Nomizu M, Kobayashi K, Endo T, Lu QL, Wada Y, <u>Toda T.</u>	dystroglycanopathy mouse models and wild-type tissues expressing a non-laminin binding form of alpha-dystroglycan. (原 著)				
Lill CM, Roehr JT, McQueen MB, Kavvoura FK, Bagade S, Schjeide BM, Schjeide LM, Meissner E, Zauft U, Allen NC, Liu T, Schilling M, Anderson KJ, Beecham G, Berg D, Biernacka JM, Brice A, Destefano AL, Do CB, Eriksson N, Factor SA, Farrer MJ, Foroud T, Gasser T, Hamza T, Hardy JA, Heutink P, Hill-Burns EM, Klein C, Latourelle JC, Maraganore DM, Martin ER, Martinez M, Myers RH, Nalls MA, Pankratz N, Payami H, Satake W, Scott WK,	Comprehensive Research Synopsis and Systematic Meta-Analyses in Parkinson's Disease Genetics: The PDGene Database. (原著)	PLoS Genet	8	e1002548	2012

<p>Sharma M, Singleton AB, Stefansson K, <u>Toda T</u>, Tung JY, Vance J, Wood NW, Zabetian CP; 23andMe, The Genetic Epidemiology of Parkinson's Disease (GEO-PD) Consortium; The International Parkinson's Disease Genomics Consortium (IPDGC); The Parkinson's Disease GWAS Consortium; The Wellcome Trust Case Control Consortium 2 (WTCCC2), Young P, Tanzi RE, Khoury MJ, Zipp F, Lehrach H, Ioannidis JP, Bertram L.</p>					
<p>Sharma M, Ioannidis JPA, Aasly JO, Brice A, Van Broeckhoven C, Annesi G, Bertram L, Bozi M, Crosiers D, Clarke C, Facheris MF,</p>	<p>Large-scale replication and heterogeneity in Parkinson disease genetic loci.(原著)</p>	<p>Neurology</p>	<p>79</p>	<p>659-667</p>	<p>2012</p>

<p>Farrer M, Gispert S, Auburger G, Vilarino-Guell , Garraux G, Hadjigeorgiou GM, Hicks AA, Hattori N, Jeon BS, Lesage S, Lill CM, Lin JJ, Lynch T, Lichtner P, Lang AE, Mok VCT, Jasinska-Myga B, Mellick GD, Morrison KE, Opala GM, Pramstaller PP, Pichler I, Park SS, Quattrone A, Rogaeva EA, Ross OA, Stefanis L, Stockton J, Satake W, Silburn P, Theuns J, Tan EK, <u>Toda T</u>, Tomiyama H, Uitti RJ, Wirdefeldt K, Wszolek ZK, Xiromerisiou G, Yueh KC, ZHAO YI, Gasser T, Maraganore DM, Krüger R.</p>					
<p>Shirafuji T, Kanda F, Sekiguchi K, Higuchi M, Yokosaki H,</p>	<p>Anti-Hu-associated paraneoplastic encephalomyelitis with esophageal small cell</p>	<p>Int Med</p>	<p>51</p>	<p>2423-2427</p>	<p>2012</p>

Tanaka K, Takahashi H, Toda T.	carcinoma. (原著)				
Tsutsumi M, Kowa-Sugiyama H, Bolor H, Kogo H, Inagaki H, Ohye T, Yamada K, Taniguchi-Ikeda M, <u>Toda T</u> , Kurahashi H.	Screening of genes involved in chromosome segregation during meiosis I: in vitro gene transfer to mouse fetal oocytes. (原著)	J Hum Genet	57	515-522	2012
Nakagawa N, Manya H, <u>Toda T</u> , Endo T, Oka S.	Human natural killer-1 sulfotransferase (HNK-1ST)-induced sulfate-transfer regulates laminin-binding glycans on α -dystroglycan. (原著)	J Biol Chem	287	30823-30 832	2012
Yu CC, Furukawa M, Kobayashi K, Shikishima C, Cha PC, Sese J, Sugawara H, Iwamoto K, Kato T, Ando J, <u>Toda T</u> .	Genome-Wide DNA Methylation and Gene Expression Analyses of Monozygotic Twins Discordant for Intelligence Levels. (原 著)	PLoS ONE	7	e47081	2012
Sharma M, Ioannidis JP, Aasly JO, Annesi G, Brice A, Bertram L, Bozi M, Barcikowska M, Crosiers D, Clarke CE, Facheris MF, Farrer M, Garraux G, Gispert S,	A multi-centre clinico-genetic analysis of the VPS35 gene in Parkinson disease indicates reduced penetrance for disease-associated variants. (原著)	J Med Genet	49	721-726	2012

<p>Auburger G, Vilariño-Güell C, Hadjigeorgiou GM, Hicks AA, Hattori N, Jeon BS, Jamrozik Z, Krygowska-Wajs A, Lesage S, Lill CM, Lin JJ, Lynch T, Lichtner P, Lang AE, Libioulle C, Murata M, Mok V, Jasinska-Myga B, Mellick GD, Morrison KE, Meitnger T, Zimprich A, Opala G, Pramstaller PP, Pichler I, Park SS, Quattrone A, Rogaeva E, Ross OA, Stefanis L, Stockton JD, Satake W, Silburn PA, Strom TM, Theuns J, Tan EK, Toda T, Tomiyama H, Uitti RJ, Van Broeckhoven C, Wirdefeldt K, Wszolek Z, Xiromerisiou G, Yomono HS, Yueh KC, Zhao Y, Gasser T, Maraganore D, Krüger R; GEOPD</p>					
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--	--	--	--

consortium.					
谷口(池田)真理子, 小林 千浩, 戸田 達史	MEDICAL TOPICS(第 42 回) 福山型筋ジスト ロフィーのスプライシン グ異常に対するアンチセ ンス治療	THE LUNG-perspe ctives	20 巻 2 号	186-191	2012
戸田 達史, 谷口 (池田) 真理子, 小林 千浩	【遺伝性筋疾患の新たな 治療戦略】 福山型筋ジス トロフィーの新たな病態 とアンチセンス療法	神経内科	76 巻 4 号	361-366	2012
佐竹 渉, 戸田 達 史	【神経変性疾患のゲノ ム・遺伝学研究】 孤発性 パーキンソン病のリスク 遺伝子(解説/特集)	Dementia Japan	26 巻 2 号	155-162	2012
戸田 達史, 谷口 (池田) 真理子, 小林 千浩	【神経筋疾患の分子標的 治療開発】 福山型筋ジス トロフィーの分子標的治 療	BIO Clinica	27 巻 10 号	925-929	2012
大塚 喜久, 安井 直子, 関口 兼司, 古和 久朋, 西野 一三, 荻田 典生, 戸田 達史	骨格筋でのみアミロイド の沈着を確認しえたアミ ロイドーシスの 1 例 (原 著)	臨床神経学	52 巻 10 号	739-743	2012
谷口(池田)真理子, 小林千浩, 戸田 達 史	福山型筋ジストロフィー の病的スプライシング異 常とアンチセンス療法	実験医学	30 巻 6 号	950-953	2012
谷口(池田)真理子, 戸田 達史	福山型先天性筋ジストロ フィーの発症機序と治療 戦略	細胞	44 巻 14 号	598-602	2012
吉田邦広	リピート伸長病 (repeat expansion disease) ートリプレット リピート病を中心にー	SRL 宝函	32 巻 4 号	20-29	2012
Taniguchi-Ikeda M, Kobayashi K, Kanagawa M, Yu CC, Mori K, Oda	Pathogenic exon-trapping by SVA retrotransposon and rescue in Fukuyama	Nature	478	127-131	2011

T, Kuga A, Kurahashi H, Akman HO, DiMauro S, Kaji R, Yokota T, Takeda S, <u>Toda T.</u>	muscular dystrophy. (原 著)				
Kuga A, Ohsawa Y, Okada T, Kanda F, Kanagawa M, <u>Toda T</u> , Sunada Y.	Endoplasmic reticulum stress response in P104L mutant caveolin-3 transgenic mice. (原著)	Hum Mol Genet	20	2975-298 3	2011
Sun H, Satake W, Zhang C, Nagai Y, Tian Y, Fu S, Yu J, Qian Y, Qian Y, Chu J, <u>Toda T.</u>	Genetic and clinical analysis in a Chinese parkinsonism-predomin ant spinocerebellar ataxia type 2 family. (原 著)	J Hum Genet	56	330-334	2011
Popiel HA, Burke JR, Strittmatter WJ, Oishi S, Fujii N, <u>Toda T</u> , Wada K, and Nagai Y.	The Aggregation Inhibitor Peptide QBP1 as a Therapeutic Molecule for the Polyglutamine Neurodegenerative Diseases. (原著)	J Amino Acids	doi:10.4 061/201 1/26508 4	10 pages	2011
Sharma M, Maraganore DM, Ioannidis JP, Riess O, Aasly JO, Annesi G, Abahuni N, Bentivoglio AR, Brice A, Van Broeckhoven C, Chartier-Harlin MC, Destée A, Djarmati A, Elbaz A, Farrer M, Ferrarese C,	Role of sepiapterin reductase gene at the PARK3 locus in Parkinson's disease. (原 著)	Neurobiol Aging.	32	2108.e1- 5	2011

Gibson JM, Gispert S, Hattori N, Jasinska-Myga B, Klein C, Lesage S, Lynch T, Lichtner P, Lambert JC, Lang AE, Mellick GD, De Nigris F, Opala G, Quattrone A, Riva C, Rogaeva E, Ross OA, Satake W, Silburn PA, Theuns J, <u>Toda T</u> , Tomiyama H, Uitti RJ, Wirdefeldt K, Wszolek Z, Gasser T, Krüger R; Genetic Epidemiology of Parkinson's Disease Consortium.					
Ueda T, Kanda F, Aoyama N, Fujii M, Nishigori C, <u>Toda T</u> .	Neuroimaging features of xeroderma pigmentosum group A.	Brain Behav	2	1-5	2011
久我敦, 金川基, <u>戸 田達史</u>	【筋疾患 update】 α ジ ストログリカン異常症	BRAIN and NERVE	63 卷 11 号	1189-119 5	2011
金川基, <u>戸田達史</u>	【筋ジストロフィーの分 子病態から治療へ】 福山 型筋ジストロフィー症の 成因	生体の科学	62 卷 2 号	91-94	2011
<u>戸田達史</u>	国際共同研究における Genome-Wide Association Study(GWAS)	Medical Science Digest	37 卷 9 号	346-347	2011

戸田達史, 佐竹渉	【パーキンソン病発症のメカニズム】パーキンソン病の分子遺伝学 ゲノム関連解析研究	BIO Clinica	26 巻 8 号	701-705	2011
戸田達史	【変わりゆくパーキンソン病診療 早期診断から進行期患者の治療まで】孤発性パーキンソン病の分子病態機序はどこまで解明されたか	内科	107 巻 5 号	759-766	2011
○吉田邦広	神経疾患の遺伝子医療—神経内科医の果たす役割—	難病と在宅ケア	16 巻 10 号	50-53	2011
吉田邦広	ハンチントン病	検査と技術	39 巻 1 号	6-10	2011

豊島 至

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
和田千鶴、豊島至、青木正志.	災害医療における難病対策.	辻省次	すべてがわかる ALS・運動ニューロン疾患	中山書店	東京	2013	329-334

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
原著 和田千鶴、溝口功一、豊島至	難病患者の災害時の個別支援計画における現状と課題.	Journal of Akita National Hospital	1	17-23	2013
原著 和田千鶴、溝口功一、長谷川一子、豊島至	重症難病患者の災害対策と今後の課題.	Journal of Akita National Hospital	1	15-21	2012

中島 健二

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
Adachi T, Kitayama M, Wada-Isoe K, Nakano T, Nakashima K.	Autopsy-confirmed progressive supranuclear palsy with decreased uptake of metaiodobenzylguanidine.(原著)	Clin Neurol Neurosurg.	115	1555-1557	2013
Mitsui J, Yasui K, Nakashima K et al.	Mutations in COQ2 in familial and sporadic multiple-system atrophy. (原著)	N Engl J Med.	369	233-244	2013
Nomura T, Inoue Y, Takigawa H, Nakashima K.	Comparison of REM sleep behaviour disorder variables between patients with progressive supranuclear palsy and those with Parkinson's disease. (原著)	Parkinsonism Related Disord.	18	394-396	2012
Nomura T, Inoue Y, Högl B, Uemura Y, Yasui K, Sasai T, Namba K, Nakashima K.	Comparison of the clinical features of rapid eye movement sleep behavior in patients with Parkinson's disease and multiple system atrophy. (原著)	Psychiatry Clin Neurosci.	65	264-271	2011

中島 孝

1. ○中島孝,非ガン患者さんの緩和ケアとQOLを求めて,メディカルタウンの“看取りのルネサンス”～喪失から再生への地域ケア共同体へ～,30年後の医療の姿を考える会編,2013,27-75
2. ○中島孝,「治らない病気」と向き合える「告知」とは,日経ビジネス アソシエ,第12巻第10号通巻264号,August8,2013,118-119
3. ○中島孝,第7章心理ケア,新ALSケアブック(日本ALS協会編),川島書店,2012,177-193
4. ○中島孝,尊厳死論を超える一緩和ケア難病ケアの視座,現代思想,40(7),2012,116-125

5. ○中島孝,患者もスタッフもいきいきとするケアを行なうために 治らない病気とともに生きる患者の QOL を考える,看護管理,2012,22:563-568
6. ○中島孝,大災害時の神経疾患治療としての問題点 8ヵ月後の今 神経難病患者の災害時の対応 二回の地震と東日本大震災への支援経験から,神経治療学,29,2012,207-211
7. 寄本 恵輔, ○中島 孝, リハビリはあらゆる緩和ケアに不可欠 英国研修から学んだ緩和ケア, 難病と在宅ケア, 17(2):7-12,2011
8. 小澤 哲夫, 後藤 清恵, ○中島 孝, 遺伝子 筋ジストロフィーにおける遺伝カウンセリング体制の構築, 難病と在宅ケア, 16(12):45-48,2011
9. ○中島孝, 災害の難病化の中に見えた希望-逆トリアージ, 現代思想, 5月号, 218-224, 2011
10. ○中島孝, 医療における QOL と緩和についての誤解を解くために, 医薬ジャーナル, 47:1167-1174,2011
11. ○中島孝, 会田泉, 三吉政道, 樋口真也, 米持洋介, 高原誠, ALS の在宅 NPPV ケア, 日本在宅医学会雑誌, 12(2):206-216,2011
12. Christianto A, Watanabe H, ○Nakajima T, Inazu T, Idursulfase enzyme replacement therapy in an adult patient with severe Hunter syndrome having a novel mutation of iduronate-2-sulfatase gene., Clin Chim Acta., 2013, Aug 23;423:66-68
13. 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. ,2013 May 10. ,doi: 10.1111/nan.12057. [Epub ahead of print]PMID: 23659519
14. Shimizu T, Nagaoka U, Nakayama Y, Kawata A, Kugimoto C, Kuroiwa Y, Kawai M, Shimohata T, Nishizawa M, Mihara B, Arahata H, Fujii N, Namba R, Ito H, Imai T, Nobukuni K, Kondo K, Ogino M, ○Nakajima T, Komori T., Reduction rate of body mass index predicts prognosis for survival in amyotrophic lateral sclerosis: a multicenter study in Japan. Amyotroph Lateral Scler. 13(4),2012,363-366
15. ○T.Nakajima, Neuroethics and QOL perspectives of cybernics technology, enhancement or palliation, towards clinical trial, Cybernics Technical Reportrs, Special issue on roboethics, p15-22, University of Tsukuba, 2011.

中山 優季

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
中山優季 (分担執筆)	第5章 難病を支え あうー難病看護の立 場からー	浅見昇吾/編	上智大学新書 005 死ぬ意味と生 きる意味・難病 の現場からみ る終末医療と 命のあり方	ぎょうせ い	東京	2013	171-190
中山優季 (分担執筆)	第11章 在宅にお ける医療処置の工夫 点と留意点 在宅人工呼吸管理 第12章 在宅療養 者において多発しや すい疾患の進行予防 とケア 神経難病の進行予防 とケア	亀井智子 島内節	これからの在 宅看護論	ミネルヴ ア書房	京都	2014	173-181 236-239 (予定)

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
松田千春,中山優季	特集/地域で支え続けたい 神経難病の訪問看護解 説：対応困難な症状や障 害への訪問看護	コミュニティケ ア,	15 (8)	,16-20	2013
○松田千春、小倉朗 子、谷口亮一、中山 優季	ALS・TPPV 実施者にお いて「自動吸引システム」 を導入した1例,	人工呼吸	29(2)	70～75	2012
中山 優季	看護判断と気道ケアのツ ボ	難病と在宅ケア	17(12)	13-18,	2012

成田 有吾

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
○成田有吾	疫学, 亜型, 経過・予後, 病院・病態. Clinical Question 1-10. 気管切開による人工呼吸器装着長期生存例の経過はどのようなものであるか.	日本神経学会「筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン」作成委員会	筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン 2013.	南江堂	東京	2013	20-21
○成田有吾	コミュニケーション Clinical Question 9-1. コミュニケーション障害の特徴は何か.	日本神経学会「筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン」作成委員会	筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン 2013.	南江堂	東京	2013	162-163
○成田有吾	コミュニケーション Clinical Question 9-2. コミュニケーションを補助する手段や機器にはどのようなものがあるか.	日本神経学会「筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン」作成委員会	筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン 2013.	南江堂	東京	2013	164-166
○成田有吾	コミュニケーション Clinical Question 9-3. コミュニケーション障害 (構音障害ほか) の評価方法にはどのようなものがあるか.	日本神経学会「筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン」作成委員会	筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン 2013.	南江堂	東京	2013	167-168 及び 巻末資料 201-207
○成田有吾	コミュニケーション Clinical Question 9-4. コミュニケーション障害への補助機器 (IT 機器ほか) の選択と導入の時期はどうするか.	日本神経学会「筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン」作成委員会	筋萎縮性側索硬化症 診療ガイドライン 2013.	南江堂	東京	2013	169-171

○成田有吾	コミュニケーション Clinical Question 9-5. 気管切開下陽 圧換気 (TPPV) 導 入後のコミュニケーションをどうする か.	日本神経学 会「筋萎縮性 側索硬化症 診療ガイド ライン」作成 委員会	筋萎縮性側索 硬化症 診療ガ イドライン 2013.	南江堂	東京	2013	172-1 73
○成田有吾	コミュニケーション Clinical Question 9-6. 文字盤にはど のようなものがあ り, どのように利用 するか.	日本神経学 会「筋萎縮性 側索硬化症 診療ガイド ライン」作成 委員会	筋萎縮性側索 硬化症 診療ガ イドライン 2013.	南江堂	東京	2013	174-1 75
○成田有吾	コミュニケーション Clinical Question 9-7. コミュニケー ション用 IT 機器利 用の現状はどうなっ ているか.	日本神経学 会「筋萎縮性 側索硬化症 診療ガイド ライン」作成 委員会	筋萎縮性側索 硬化症 診療ガ イドライン 2013.	南江堂	東京	2013	176-1 77
○成田有吾	ALS の介護・呼吸器 装着・栄養管理	辻 省次 総 編集, 祖父江 元 専門編集	アクチュアル 脳・神経疾患の 臨床 すべてが わかる ALS・運 動ニューロン 疾患	中山書店	東京	2013	314-3 22
成田有吾	認知症医療における 終末期の位置づけと その意義	中島健二, 天 野直二, 下濱 俊, 富本秀 和, 三村 將	認知症ハンド ブック	医学書院	東京	2013	361-3 62
成田有吾	胃瘻, 経管栄養	中島健二, 天 野直二, 下濱 俊, 富本秀 和, 三村 將	認知症ハンド ブック	医学書院	東京	2013	368-3 75

○Yugo NARITA	Concept of palliative care in neurology.	Narita Y	Home care handbook for people with intractable neurological diseases: aiming to distribute better palliative care in Japan	Fukuro Shuppan	Okayama	2012	1-5
○Yugo NARITA	Discussing the diagnosis and plan for patient care: coordinating an interview with patient and family.	Narita Y	Home care handbook for people with intractable neurological diseases: aiming to distribute better palliative care in Japan	Fukuro Shuppan	Okayama	2012	6-15
○Yugo NARITA	Supporting patients with communication equipment.	Narita Y	Home care handbook for people with intractable neurological diseases: aiming to distribute better palliative care in Japan	Fukuro Shuppan	Okayama	2012	60-62

○成田有吾	運動ニューロン疾患	大生定義	すべての内科医が知っておきたい 神経疾患の診かた、考え方とその対応	羊土社	京都	2012	184-190
○中井三智子, 成田有吾	ALSに特有な対応の難しい医療相談とその対応.	吉良潤一	難病医療専門員による難病患者のための難病相談ガイドブック 改訂2版.	九州大学出版会	福岡	2011	51-65
○成田有吾	緩和ケアの概念 (神経疾患における緩和ケアの必要性)	成田有吾	神経難病在宅療養ハンドブック	メディカルレビュー社	大阪	2011	9-14
○成田有吾	神経難病の告知と面談の仕方 - 診断名・現状および見通しを患者さんやご家族に伝える -	成田有吾	神経難病在宅療養ハンドブック	メディカルレビュー社	大阪	2011	15-26
○成田有吾	コミュニケーション IT 機器などの支援	成田有吾	神経難病在宅療養ハンドブック	メディカルレビュー社	大阪	2011	87-89

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
信藤 由衣, 丹羽 綾香, 三浦 由佳, 与谷 杏美, 種田 ゆかり, 久田 雅紀子, 成田 有吾.	コミュニケーションの指標としての「機嫌」: 脳機能障害の1事例報告.	三重看護学誌	14	97-105	2012

三浦 由佳, 丹羽 綾香, 信藤 由衣, 与谷 杏美, 種田 ゆかり, 久田 雅紀子, 田村 麻子, 成田 有吾.	急性散在性脳脊髄炎 (acute disseminated encephalomyelitis : ADEM) 療養者患者と配偶者の退院前後の QOL と不安.	三重看護学誌	14	91-95	2012
久田雅紀子, 種田 ゆかり, 成田有吾, 清水房枝	解剖・生理学における PBL の導入 上級生によるチューター制を実施して	看護教育	52(11)	930-934	2011
太城康良, 森尾邦正, 望木郁代, 成田有吾, 成田正明, 白石泰三, 安藤勝彦, 堀 浩樹	全学年を対象とした自由参加型小テストによる自己学習支援 - 「解剖学テストゼミ 2009~2010」の取組報告-	大学教育研究 - 三重大学授 業研究交流誌 -	19	35-54	2011
寺田裕樹, 成田有吾, 久田雅紀子, 種田 ゆかり, 今井奈妙	看護学生におけるストレスによる学習への影響	三重看護学誌	13	73-81	2011

西澤 正豊

- 1) Saji E, Arakawa M, Yanagawa K, Toyoshima Y, Yokoseki A, Okamoto K, Otsuki M, Kakita A, Takahashi H, Nishizawa M, Kawachi I: Cognitive impairment and cortical neurodegeneration in neuro- myelitis optica. Ann Neurol. 2013 Jan; 73(1): 65-76, PMID: 23378324
- 2) Shimohata T, Nishizawa M: Sleep disturbance in patients with Parkinson disease presenting with leg motor restlessness. Parkinsonism Relat Disord. 2013 May; 19(5): 571-2. PMID: 23466058
- 3) Yokoseki A, Saji E, Arakawa M, Hokari M, Ishiguro T, Yanagimura F, Ishihara T, Okamoto K, Nishizawa M, Kawachi I: Relapse of multiple sclerosis in a patient retaining CCR7-expressing T cells in CSF under fingolimod therapy. Mult Sclr. 2013 Aug; 19(9): 1230-3. PMID: 23519973
- 4) Miyashita A, Koike A, Jun G, Wang LS, Takahashi S, Matsubara E, Kawarabayashi T, Shoji M, Tomita N, Arai H, Asada T, Harigaya Y, Ikeda M, Amari M, Hanyu H, Higuchi S, Ikeuchi T, Nishizawa M, Suga M, Kawase Y, Akatsu H, Kosaka K, Yamamoto T, Imagawa M, Hamaguchi T, Yamada M, Moriaha T, Takeda M, Takao T, Nakata K, Fujisawa Y, Sasaki K, Watanabe K, Nakashima K, Urakami K, Ooya T, Takahashi M, Yuzuriha T, Serikawa K, Yoshimoto S, Nakagawa R, Kim JW, Ki CS, Won HH, Na DL,

- Seo SW, Mook-Jung I; Alzheimer Disease Genetics Consortium, St George-Hyslop P, Mayeux R, Haines JL, Pericak-Vance MA, Yoshida M, Nishida N, Tokunaga K, Yamamoto K, Tsuji S, Kanazawa I, Ihara Y, Schellenberg GD, Farrer LA, Kuwano R: SORL1 is genetically associated with late-onset Alzheimer's disease in Japanese, Koreans and Caucasians. *PLoS One*. 2013;8(4):e58618. PMID: 23565137
- 5) 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*. 2013 Aug; 260(8): 2073-7. PMID: 23652420
 - 6) Ishihara T, Ariizumi Y, Shiga A, Kato T, Tan C-F, Sato T, Miki Y, Yokoo M, Fujino T, Koyama A, Yokoseki A, Nishizawa M, Kakita A, Takahashi H, Onodera O: Decreased number of Gemini of coiled bodies and U12 snRNA level in amyotrophic lateral sclerosis. *Hum Mol Genet*. 2013 Oct 15; 22(20): 4136-47 PMID: 23740936
 - 7) 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, Kuwano 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; M.D., Ph.D. Mutations of COQ2 in familial and sporadic multiple system atrophy. *N Engl J Med*. 2013 Jul 18; 369(3): 233-44. PMID: 23758206
 - 8) Shimizu H, Toyoshima Y, Shiga A, Yokoseki A, Arakawa K, Sekine Y, Shimohata T, Ikeuchi T, Nishizawa M, Kakita A, Onodera O, Takahashi H: Sporadic ALS with compound heterozygous mutations in the SQSTM1 gene. *Acta Neuropathol* 2013 Sep; 126(3): 453-9. PMID: 23812289
 - 9) Ikeda T, Takahashi T, Sato A, Tanaka H, Igarashi S, Fujita N, Kuwabara T, Kanazawa M, Nishizawa M, Shimohata T: Predictors of outcome in hypoglycemic encephalopathy. *Diabetes Res Clin Pract*. 2013 Aug; 101(2): 159-63. PMID: 23820485
 - 10) Kanazawa M, Shimohata T, Tada M, Onodera O, Takahashi H, Nishizawa M: Early clinical features of patients with progressive supranuclear palsy with predominant cerebellar ataxia. *Parkinsonism Relat Disord*. 2013 Dec; 19(12):1149-51. PMID: 23916652
 - 11) Ozawa T, Revesz T, Paviour D, Lees AJ, Quinn N, Tada M, Kakita A, Onodera O, Wakabayashi K, Takahashi H, Nishizawa M, Holton JL. Difference in MSA phenotype distribution between populations: genetics or environment? *J Parkinsons Dis*. 2012; 2(1):7-18. PMID: 23939403

- 12) Onodera O, Ishihara T, Shiga A, Ariizumi Y, Yokoseki A, Nishizawa M: Minor splicing pathway is not minor any more: Implications for the pathogenesis of motor neuron diseases. *Neuropathology*. 2013 Sep 22. [Epub ahead of print] PMID: 24112438
- 13) Takahashi Y, Fukuda Y, Yoshimura J, Toyoda A, Kurppa K, Moritoyo H, Belzil VV, Dion PA, Higasa K, Doi K, Ishiura H, Mitsui J, Date H, Ahsan B, Matsukawa T, Ichikawa Y, Moritoyo T, Ikoma M, Hashimoto T, Kimura F, Murayama S, Onodera O, Nishizawa M, Yoshida M, Atsuta N, Sobue G; JaCALS, Fifita JA, Williams KL, Blair IP, Nicholson GA, Gonzalez-Perez P, Brown RH Jr, Nomoto M, Elenius K, Rouleau GA, Fujiyama A, Morishita S, Goto J, Tsuji S: ERBB4 mutations that disrupt the neuregulin-ErbB4 pathway cause amyotrophic lateral sclerosis type 19. *Am J Hum Genet*. 2013 Nov 7; 93(5):900-5. PMID: 24119685
- 14) Uemura M, Akaiwa Y, Toriyabe M, Mashima T, Terajima K, Shimohata T, Igarashi H, Nakada T, Nishizawa M: Spontaneous Middle Cerebral Artery Dissection Demonstrated by High-Resolution T1- Weighted 3D Image. *Cerebrovasc Dis*. 2013;36(3):243-4. PMID: 24135537
- 15) Ouchi H, Toyoshima Y, Tada M, Oyake M, Aida I, Tomita I, Satoh A, Tsujihata M, Takahashi H, Nishizawa M, Shimohata T: Pathology and sensitivity of current clinical criteria in corticobasal syndrome. *Mov Disord*. 2013 Nov 20. [Epub ahead of print] PMID: 24259271
- 16) Yokoseki A, Saji E, Arakawa M, Kosaka T, Hokari M, Toyoshima Y, Okamoto K, Takeda S, Sanpei K, Kikuchi H, Hirohata S, Akazawa K, Kakita A, Takahashi H, Nishizawa M, Kawachi I: Hypertrophic pachymeningitis: significance of myeloperoxidase anti-neutrophil cytoplasmic antibody. *Brain*. 2013 Nov 22. [Epub ahead of print] PMID: 24271323
- 17) Fu Y-J, 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* 2013 in press
- 18) Tokutake T, Ishikawa A, Yoshimura N, Miyashita A, Kuwano R, Nishizawa M, Ikeuchi T: Clinical and neuroimaging features of patient with early-onset Parkinson's disease with dementia carrying SNCA p.G51D mutation. *Parkinsonism Relat Disord*. 2013 Nov 20. [Epub ahead of print] PMID: 24315198
- 19) Kasuga K, Konno T, Saito K, Ishihara A, Nishizawa M, Ikeuchi T: A Japanese family with idiopathic basal ganglia calcification with novel SLC20A2 mutation presenting with late-onset hallucination and delusion. *J Neurol*. 2013 Dec 10. [Epub ahead of print] PMID: 24323245
- 20) Konno T, Tada M, Tada M, Koyama A, Nozaki H, Harigaya Y, Nishimiya J, Matsunaga A, Yoshikura N, Ishihara K, Arakawa M, Isami A, Okazaki K, Yokoo H, Itoh K,