

- Yoneda M, Kawamura M, Inuzuka T, Takahashi H, Nishizawa M, Onodera O, Kakita A, Ikeuchi T: Haploinsufficiency of CSF-1R and clinicopathological characterization in patients with HDLS. *Neurology*. 2013 Dec 13. [Epub ahead of print] PMID: 24336230
- 21) Kosaka T, Fu Y-J, Shiga A, Ishidaira H, Tan C-F, Tani T, Koike R, Onodera O, Nishizawa M, Kakita A, Takahashi H: Primary lateral sclerosis: upper-motor-predominant amyotrophic lateral sclerosis with fronto-temporal lobar degeneration. Immunohistochemical and biochemical analyses of TDP-43. *Neuropathology*. 2012 Aug; 32(4): 373-84. PMID: 22098653
- 22) Miyai I, Ito M, Hattori N, Mihara M, Hatakenaka M, Yagura H, Sobue G, Nishizawa M, for the Cerebellar Ataxia Rehabilitation Trialists Collaboration. Cerebellar Ataxia Rehabilitation (CAR) trial in degenerative cerebellar diseases. *Neurorehabil Neural Repair*. 2012 Jun; 26(5): 515-22. PMID: 22140200
- 23) Kanazawa M, Shimohata T, Endo K, Koike R, Takahashi H, Nishizawa M: A serial MRI study in a patient with progressive supranuclear palsy with cerebellar ataxia. *Parkinsonism Relat Disord*. 2012 Jun; 18(5): 677-9. PMID: 22153384
- 24) 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* 2012 Apr; 27(4): 570-4. PMID: 22290417
- 25) Obayashi M, Ishikawa K, Izumi Y, Takahashi M, Niimi Y, Sato N, Onodera O, Kaji R, Nishizawa M, Mizusawa H: Prevalence of inositol 1, 4, 5-triphosphate receptor type 1 gene deletion, the mutation for spinocerebellar ataxia type 15, in Japan screened by gene dosage. *J Hum Genet*. 2012 Mar; 57(3): 202-6. PMID: 22318346
- 26) Ozawa T, Sekiya K, Sekine Y, Shimohata T, Tomita M, Nakayama H, Aizawa H, Takeuchi R, Tokutake T, Katada S, Nishizawa M: Maintaining glottic opening in multiple system atrophy: Efficacy of serotonergic therapy. *Mov Disord*. 2012 Jun; 27(7): 919-21. PMID: 22517540
- 27) Ikeuchi T, Imamura T, Kawase Y, Kitade Y, Tsuchiya M, Tokutake T, Kasuga K, Yajima R, Tsukie T, Miyashita A, Sugishita M, Kuwano R, Nishizawa M: Evidence for a Common Founder and Clinical Characteristics of Japanese Families with the MAPT R406W Mutation. *Dement Geriatr Cogn Dis Extra*. 2011 Jan; 1(1): 267-75. PMID: 22545037
- 28) 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*. 2012 Jun; 13(4): 363-6. PMID: 22632442
- 29) Tada M, Coon EA, Osmand AP, Kirby PA, Martin W, Wieler M, Shiga A, Shirasaki H, Tada M, Makifuchi T, Yamada M, Kakita A, Nishizawa M, Takahashi H, Paulson HL: Coexistence of Huntington's disease and amyotrophic lateral sclerosis: a

- clinicopathologic study. *Acta Neuropathol.* 2012 Nov; 124(5): 749-60. PMID: 22735976
- 30) Hoshi A, Yamamoto T, Shimizu K, Ugawa Y, Nishizawa M, Takahashi H, Kakita A: Characteristics of aquaporin expression surrounding senile plaques and cerebral amyloid angiopathy in Alzheimer's disease. *J Neuropathol Exp Neurol.* 2012 Aug; 71(8): 750-9. PMID: 22805778
- 31) Shiga A, Ishihara T, Miyashita A, Kuwabara M, Kato T, Watanabe N, Yamahira A, Kondo C, Yokoseki A, Takahashi M, Kuwano R, Kakita A, Nishizawa M, Takahashi H, Onodera O: Alteration of *POLDIP3* splicing associated with loss of function of TDP-43 in tissues affected with ALS. *PLoS One.* 2012; 7(8): e43120. PMID: 22900096
- 32) Tokutake T, Kasuga K, Yajima R, Sekine Y, Tezuka T, Nishizawa M Ikeuchi T: Hyperphosphorylation of tau induced by naturally secreted amyloid- β at low nanomolar concentrations is modulated by insulin-dependent Akt-GSK3 β signaling pathway. *J Biol Chem.* 2012 Oct 12; 287(42): 35222-33. PMID: 22910909
- 33) Ariizumi Y, Ozawa T, Tokutake T, Kawachi I, Hirose M, Katada S, Igarashi S, Tanaka K, Nishizawa M: Chorea as the first sign in a patient with elderly-onset systemic lupus erythematosus. *Case Report Neurol Med.* 2012; Epub 2012 Feb 13. PMID: 22953090
- 34) Konno T, Shiga A, Tsujino A, Sugai A, Kato T, Kanai K, Yokoseki A, Eguchi M, Kuwabara S, Nishizawa M, Takahashi H, Onodera O: Japanese amyotrophic lateral sclerosis patients with GGGGCC hexanucleotide repeat expansion in C9ORF72. *J Neurol Neurosurg Psychiatry.* 2013 Apr; 84(4): 398-401. PMID: 23012445
- 35) Uemura M, Kosaka T, Shimohata T, Ishikawa M, Nishihira Y, Toyoshima Y, Yanagawa K, Kawachi I, Takahashi H, Nishizawa M: Dropped head syndrome in amyotrophic lateral sclerosis. *Amyotroph Lateral Scler Frontotemporal Degener.* 2013 Apr; 14(3): 232-3. PMID: 23030515
- 36) Kasuga K, Nishizawa M, Ikeuchi T: α -Synuclein as CSF and blood biomarker of dementia with Lewy bodies. *Int J Alzheimers Dis.* 2012; 2012:437025. PMID: 23056991
- 37) Shimohata T, Nakayama H, Tomita M, Ozawa T, Nishizawa M: Daytime sleepiness in Japanese patients with multiple system atrophy: prevalence and determinants. *BMC Neurology* 2012 Nov 1;12(1):130. PMID: 23116490
- 38) Yamada M, Asano T, Okamoto K, Hayashi Y, Kanematsu M, Hoshi H, Akaiwa Y, Shimohata T, Nishizawa M, Inuzuka T, Hozumi I: High frequency of calcification in basal ganglia on brain computed tomography images in Japanese elderly adults. *Geriatr Gerontol Intl* 2013 Jul; 13(3): 706-10. PMID: 23279700
- 39) Kanazawa M, Igarashi H, Kawamura K, Takahashi T, Kakita A, Takahashi H, Nakada T, Nishizawa M, Shimohata T: Inhibition of VEGF signaling pathway attenuates hemorrhage after tPA treatment. *J Cereb Blood Flow Metab.* 2011 Jun; 31(6): 1461-74. PMID: 21304556
- 40) Shiga A, Nozaki H, Yokoseki A, Nihonmatsu M, Kawata H, Kato T, Koyama A, Arima K, Ikeda M, Katada S, Toyoshima Y, Takahashi H, Tanaka A, Nakano I, Ikeuchi T,

- Nishizawa M, Onodera O: Cerebral small-vessel disease protein HTRA1 controls TGF- β 1 signaling via cleavage of proTGF- β 1. *Hum Mol Genet.* 2011 May 1; 20(9): 1800-10. PMID: 21320870.
- 41) Takado Y, Igarashi H, Terajima K, Shimohata T, Ozawa T, Okamoto K, Nishizawa M, Nakada T: In vivo assessment of brainstem metabolites in multiple system atrophy with predominant cerebellar ataxia using proton magnetic resonance spectroscopy on a 3.0 T system. *Mov Disord.* 2011 Jun; 26(7): 1297-302. PMID: 21370263
- 42) Nishimoto Y, Shibata M, Nihonmatsu M, Nozaki H, Shiga A, Shirata A, Yamane K, Kosakai A, Takahashi K, Onodera O, Nishizawa M, Suzuki N: A novel mutation in the HTRA1 gene causes CARASIL without alopecia. *Neurology* 2011 Apr 12; 76(15): 1353-5. PMID: 21482952
- 43) Yokoseki A, Ishihara T, Koyama A, Shiga A, Yamada M, Suzuki C, Sekijima Y, Maruta K, Tsuchiya M, Date H, Sato T, Tada M, Ikeuchi T, Tsuji S, Nishizawa M, Onodera O: Genotype-phenotype correlations in early onset ataxia with ocular motor apraxia and hypoalbuminemia. *Brain.* 2011 May; 134 (Pt 5): 1387-99. PMID: 21486904
- 44) Shimohata T, Tomita M, Nakayama H, Aizawa N, Ozawa T, Nishizawa M: Floppy epiglottis as a contraindication of CPAP in patients with multiple system atrophy. *Neurology.* 2011 May 24; 76(21): 1841-2. PMID: 21606457
- 45) Nagaishi A, Takagi M, Umemura A, Tanaka M, Kitagawa Y, Matsui M, Nishizawa M, Sakimura K, Tanaka K. Clinical features of neuromyelitis optica in a large Japanese cohort: comparison between phenotypes. *J Neurol Neurosurg Psychiatry.* 2011 Dec; 82(12): 1360-4. PMID: 21665917
- 46) Serikawa T, Shimohata T, Akashi M, Yokoseki A, Tsuchiya M, Hasegawa A, Haino K, Koike R, Takakuwa K, Tanaka K, Tanaka K, Nishizawa M: Successful twin pregnancy in a patient with parkin-associated autosomal recessive juvenile parkinsonism. *BMC Neurol.* 2011 Jun 17; 11(1): 72. PMID: 21682904
- 47) Yamazaki H, Nozaki H, Onodera O, Michikawa T, Nishizawa M, Mikoshiba K: Functional characterization of the P1059L mutation in the inositol 1,4,5-trisphosphate receptor type 1 identified in a Japanese SCA15 family. *Biochem Biophys Res Commun.* 2011 Jul 15; 410(4):754-8. PMID: 21689634
- 48) Kasuga K, Ikeuchi T, Arakawa K, Yajima R, Tokutake T, Nishizawa M: Predominant executive cognitive deficit and cerebral white matter lesion in a patient with fragile X-associated tremor/ ataxia syndrome (FXTAS). *Case Rep Neurol.* 2011 May; 3(2): 118-23. PMID: 21720528
- 49) Ikeuchi T, Imamura T, Kawase Y, Kitade Y, Tokutake T, Yajima R, Tsukie T, Miyashita A, Sugishita M, Kuwano R, Nishizawa M: Clinical characteristics and evidence for a common founder in Japanese families with MAPT R406W mutation. *Demnet Geriatr Cogn Disord Extra* 1: 267-275, 2011
- 50) Ikeuchi T, Katsui T, Kasuga K, Hirose M, Nishizawa M: Parkinsonian features in a

patient with diffuse neurofibrillary tangles with calcification (DNFC). Parkinsonism Relat Disord. 2012 Jun; 18(5): 649-50. PMID: 21868277

- 51) Kitamura A, Maekawa Y, Uehara H, Izumi K, Kawachi I, Nishizawa M, Toyoshima Y, Takahashi H, Standley DM, Tanaka K, Hamazaki J, Murata S, Obara K, Toyoshima I, Yasutomo K: A mutation in the immunoproteasome subunit PSMB8 causes autoinflammation and lipodystrophy in humans. J Clin Invest. 2011 Oct 3; 121(10): 4150-60. PMID: 21881205
- 52) Hirose M, Mochizuki H, Groiss SJ, Tanji Y, Nakamura K, Nakatani-Enomoto S, Enomoto H, Nishizawa M, Ugawa Y: On-line effects of quadripulse transcranial magnetic stimulation (QPS) on the contralateral hemisphere studied with somatosensory evoked potentials and near infrared spectroscopy. Exp Brain Res. 2011 Oct; 214(4): 577-86. PMID: 21904928

記録集

和文

- 1) 徳永純、西澤正豊：難病支援の理念について－経済効率からの再検討－生命倫理 22：103-110, 2011
- 2) 西澤正豊：新潟県中越地震・中越沖地震を経験して。「在宅難病患者の災害発生時の対応策」、難病と在宅ケア 16: 8-11, 2011
- 3) 西澤正豊：神経難病の終末期医療と倫理的課題. 神経内科 74(2):166-169, 2011

記録集

- 1) 西澤正豊編集：東日本大震災と難病～今何をすべきか ワークショップ記録集, 2011
- 2) 西澤正豊編集：「難病」とは？～歴史, 定義, 国際比較, 2012
- 3) 西澤正豊編集：難病相談支援センターのあり方に関する緊急フォーラム－活動モデル事例の調査－, 2012
- 4) 西澤正豊編集：平成 23 年度難病緩和ケア研修研究会記録集, 2012
- 5) 西澤正豊編集：平成 24 年度難病緩和ケア研修研究会記録集, 2012
- 6) 西澤正豊編集：「難病と災害対策」フォーラム ～広域医療搬送と電源確保対策～, 2012
- 7) 西澤正豊編集：今後の難病対策の在り方に関する緊急フォーラム記録集, 2013
- 8) 西澤正豊編集：平成 25 年度難病緩和ケア研修研究会記録集, 2013
- 9) 西澤正豊編集：「難病と災害対策」フォーラム記録集, 2014

野原 正平

1、刊行物名 大災害時の難病患者対応マニュアル見直しについての提言…患者の立場から…

著者氏名 NPO 法人静岡県難病団体連絡協議会 稀少性難治性疾患患者に関する医療及び患者支援のあり方に関する研究（西澤班）共著

論文タイトル名 刊行物名と同じ

書籍全体の編集者名 著者氏名と同じ

書籍名 刊行物名と同じ

出版社 なし

出版地 静岡県

出版年 2012年

ページ数 78 ページ+CD：A4-268 ページ分相当)

1000部作成（950部配布）

2、刊行物名 災害時の難病患者対応マニュアル策定についての指針（2013年版）

著者氏名 稀少性難治性疾患患者に関する医療及び患者支援のあり方に関する研究（西澤班）

災害対策プロジェクトチーム

論文タイトル名 刊行物名と同じ

書籍全体の編集者名 著者氏名と同じ

書籍名 刊行物名と同じ

出版社 なし

出版地 静岡県

出版年 2013年

ページ数 78 ページ

1000部作成（活用中・現在750部配布済み）

松田 純

書籍

・松田純ほか（編著），シリーズ生命倫理学第11巻 遺伝子と医療，丸善出版，東京、1-256，2013

・松田純ほか（編著），在宅医療と介護 こんなときどうする？ ケースで学ぶ倫理と法，南山堂，東京、1-150 予定，2014

雑誌

・松田純，在宅医療における医療倫理—尊厳死法と事前指示，薬局，Vol.63.No.9, 29-35, 2012

・松田純，生の自由を支える事前指示——ドイツにおける事前指示の法制化と医師による自殺幫助をめぐる議論のなかから，難病と在宅ケア，Vol.18,No.2, 17-21, 2012

・松田純，ドイツにおける患者の事前指示の法制化と医師による自殺幫助をめぐる議論，生命倫理研究資料集（富山大学），VI，4-18, 2012

- ・松田純, 事前医療指示の法制化は患者の自律に役立つか?——ドイツや各国の経験から, 理想, 692号, 2-21 予定, 2014

翻訳

松田純監訳、ミヒャエル・フックス（編著）『科学技術研究の倫理入門』知泉書館、東京、1-442,2013

溝口 功一

論文発表

溝口功一 在宅神経難病患者の災害時の支援 医療 66 (11) 631-636 2012

美原 盤

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
○渡邊 智則 原著論文	神経難病患者の入院医療に関する 経済的評価 - 病棟運営および患者収支に関する 多施設協同調査の結果 -	日本病院会 雑誌	2014.2 掲載予定	投稿中	2014年 掲載予定
○内田 智久 原著論文	神経難病患者の入院医療に関する 経済的評価 -超・準重症児(者)入院診療加算の意 義-	日本慢性期 医療協会誌	JMC86号	P66~71	2013年

宮井 一郎

書籍

1. Mihara M, Hattori N, Miyai I. Applications of Near-Infrared Spectroscopy in Movement Disorders. Neuroimaging of Movement Disorders. 93-104. Human Press. 2013
2. ○Mihara M, Miyai I. Applications of Near Infrared Spectroscopy in Neurorehabilitation. Infrared Spectroscopy - Life and Biomedical Sciences. 41-56. InTech, 2012

雑誌

1. 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 2013;44:1091-1098. 【原著】
2. ○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, Timmann D. Consensus Paper:

Management of Degenerative Cerebellar Disorders. *Cerebellum*, In press, DOI 10.1007/s12311-013-0531-6. 【原著】

3. ○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*, In press, doi:p11: S1053-8119(13)00508-9. 【原著】
4. ○Miyai I, Ito M, Hattori N, Mihara M, Hatakenaka M, Yagura H, Sobue G, Nishizawa M. Cerebellar ataxia rehabilitation trial in degenerative cerebellar diseases. *Neurorehabil Neural Repair*. 2012;26(5):515-522. 【原著】
5. ○Mihara M, Miyai I, Hattori N, Hatakenaka M, Yagura H, Kawano T, Okibayashi M, Danjo N, Ishikawa A, Inoue Y, Kubota K. Neurofeedback using real-time near-infrared spectroscopy enhances motor imagery related cortical activation. *PLoSOne* 2012;7(3), e32234. 【原著】
6. ○Hatakenaka M, Miyai I, Mihara M, Yagura H, Hattori N. Impaired motor learning by a pursuit rotor test reduces functional outcomes during rehabilitation of poststroke ataxia. *Neurorehabil Neural Repair*, 2012; 26(3):293-300. 【原著】
7. Mihara M, Miyai I, Hattori N, Hatakenaka M, Yagura H, Kawano T, Kubota K. Cortical control of postural balance in patients with hemiplegic stroke. *Neuroreport*. 2012;23:314-319. 【原著】
8. ○Miyai I. Challenge of Neurorehabilitation for Cerebellar Degenerative Diseases. *The cerebellum*. 2012;11(2):436-7.
9. Miyai I, Sonoda S, Nagai S, Takayama Y, Inoue Y, Kakehi A, Kurihara M, Ishikawa M. Results of new policies for inpatient rehabilitation coverage in japan. *Neurorehabilitation and neural repair*. 2011;25:540-547. 【原著】

宮地 隆史

雑誌：宮地隆史，丸山博文，小林正夫，松本昌泰：在宅人工呼吸器装着者の災害時対策．小児内科，45(1)，116-120，2013

武藤 香織

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
武藤香織	倫理審査委員会	笹栗俊之，武藤香織 編	シリーズ生命倫理学 第15巻 医学研究	丸善出版	東京	2012	52-59

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
武藤香織	難病をもつ地域住民への支援～市町村の役割再考	月刊「自治研」	7月号	19-26	2011
武藤香織, 終中智恵子	遺伝相談の医療化再考	インターナショナルナーシングレビュー	35(3)	68-73	2012
別府宏暁, 武藤香織	「臨床試験への患者参画」+資料:公開シンポジウム記録「臨床試験への患者参画」	臨床評価	40(1)	53-70	2012
吉田邦広, 大畑尚子, 武藤香織, 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	臨床神経学	53	337-344	2013

村田 美穂

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
村田美穂	パーキンソン病の診断と治療 パーキンソン病治療薬: L-dopa と関連薬剤	山本光利	GP・レジデントのためのパーキンソン病テキストブック	アルタ出版	東京	2012	111-119
村田美穂		村田美穂	やさしいパーキンソン病の自己管理 改訂版	医薬ジャーナル	大阪	2012	
村田美穂	ハンチントン病	樋口輝彦, 市川宏伸, 神庭重信, 朝日隆, 中込和幸編	今日の精神疾患治療指針	医学書院	東京	2012	404-407
岡本智子, 村田美穂	パーキンソン病	樋口輝彦, 市川宏伸, 神庭重信, 朝日隆, 中込和幸編	今日の精神疾患治療指針	医学書院	東京	2012	400-404

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
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, Auburger G, Vilariño-Güell C, Hadjigeorgiou GM, Hicks AA, Hattori N, Jeon BS, Jamrozik Z, Opala G, Pramstaller PP, Pichler I, Park SS, Quattrone A, Rogaeva E, Ross OA, Stefanis L, Stockton JD, Satake W, Silburn PA,	A multi-centre linic-genetic analysis of the VPS35 gene in Parkinson disease indicates reduced penetrance for disease-associated variants.	J Med Genet	49	721-726	2012
Strom TM, Thenus 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; on behalf of GEOPD consortium.					
Hattori N, Fujimoto K, Kondo T, <u>Murata M</u> , Stacy M.	Patient perspectives on Parkinson's disease therapy in Japan and the United States: results of two patient surveys	Patient elated Outcome Measures	3	31-38	2012
Mori-Yoshimura M, Okuma A, Oya Y, Fujimura-Kiyono C, Matsuura K, Takemura A, Malicdan MC, Hayashi YK, Nonaka I, <u>Murata M</u> , Nishino I.	Clinicopathological features of centronuclear myopathy in Japanese populations harboring mutations in dynamin 2.	Clin Neurosurg	114	678-683	2012

Yamamoto T, Chihara N, Mori-Yoshimura M, <u>Murata M.</u>	Videofluorographic detection of anti-muscle-specific kinase-positive myasthenia gravis	Am J Otolaryngolog y	33	758-761	2012
Sato W, Tomita A, Ichikawa D, Lin Y, Kishida H, Miyake S, Ogawa M, Okamoto T, <u>Murata M.</u> , Kuroiwa Y, Aranami T, Yamamura T.	CCR2+CCR5+ T Cells Produce Matrix Metalloproteinase-9 and Osteopontin in the Pathogenesis of Multiple Sclerosis	The Journal of Immunology		5057-506 5	2012
Kawazoe T, Araki M, Lin Y, Ogawa M, Okamoto T, Yamamura T, Wakakura M, <u>Murata M.</u>	New-Onset Type 1 Diabetes Mellitus and Anti-Aquaporin-4 Antibody Positive Optic Neuritis Associated with Type 1 Interferon Therapy for Chronic Hepatitis C	Intern Med	51	2625 -2629	2012
Mori-Yoshimura M, Monma K, Suzuki N, Aoki M, Kumamoto T, Tanaka K, Tomimitsu H, Nakano S, Sonoo M, Shimizu J, Sugie K, Nakamura H, Oya Y, Yukiko K, Hayashi, May Christine V, Malicdan, Noguchi s, <u>Murata M.</u> , Nishino I.	Heterozygous UDP-GlcNAc 2-epimerase and N-acetylmannosamine kinase domain mutations in the GNE gene result in a less severe GNE myopathy phenotype compared to homozygous N-acetylmannosamine kinase domain mutations	J Neurol Sci	318	100-105	2012
Kandori A, Yamamoto T, Sano Y, Oonuma M, Miyashita T, <u>Murata M.</u> , and Sakoda S.	Simple Magnetic Swallowing Detection System	IEEE SENSORSJO URNAL	12	805-811	2012
Furusawa Y, Mukai Y, Kobayashi Y, Sakamoto T, <u>Murata M.</u>	Role of the external oblique muscle in upper camptocormia for patients with Parkinson's disease.	Mov.dis	27	802-803	2012

Yamamoto T, Ikeda K, Usui H, Miyamoto M, <u>Murata M.</u>	Validation of the Japanese translation of the Swallowing Disturbance Questionnaire in parkinson's disease patients.	Qual Life Res	21	1299-1303	2012
池田謙輔,岡本智子,山村隆,大澤勲,古寺理恵, <u>村田美穂.</u>	インターフェロンβ-1b長期治療中にネフローゼ症候群を合併した多発性硬化症の2例	臨床神経	53	19-23	2012
山本敏之,臼井晴美,新庄孝子,市川直美,三好智佳子, <u>村田美穂.</u>	問診によるパーキンソン病患者の誤嚥の評価	嚥下医学		90-98	2012
古澤嘉彦, <u>村田美穂.</u>	パーキンソン病と姿勢異常	Medical Practice	30	109-111	2012
<u>村田美穂</u> ,北浦円.	パーキンソン病 高まるL-ドーパ再評価の機運	クレデンシャル	49	14-20	2012
<u>村田美穂.</u>	高齢者パーキンソン病に対する治療の考え方	日本医事新報	7	78-72	2012

森田 光哉

書籍

- 1) 森田光哉：筋萎縮性側索硬化症 今日の神経疾患治療指針 第2版 水澤英洋、鈴木則宏、梶 龍児、吉良潤一、神田 隆、齊藤延人編集 医学書院 2013, 742-747.
- 2) 森田光哉：SOD1 すべてがわかる ALS・運動ニューロン疾患、総編集 辻 省次、専門編集 祖父江 元、中山書店、2013, 150-156.
- 3) 森田光哉：遺伝子疾患としてのSMA -成人発症SMAの原因と病態は何ですか- 脊髄性筋萎縮症診療マニュアル SMA診療マニュアル編集委員会編 金芳堂 2012: 36-37.
- 4) 益子貴史、森田光哉、中野今治：成人発症SMA(IV型)の臨床症状と診断 脊髄性筋萎縮症診療マニュアル SMA診療マニュアル編集委員会編 金芳堂 2012: 14-22.

雑誌

原著論文

- 1) Tetsuka S, Morita M, Iida A, Uehara R, Ikegawa S, Nakano I. ZNF512B gene is a prognostic factor in patients with amyotrophic lateral sclerosis. J Neurol Sci. 2013. 324(1-2) 163-166.
- 2) ○Rabkin J, Ogino M, Goetz R, McElhiney M, Marziliano A, Imai T, Atsuta N, Morita M, Tateishi T, Matsumura T, Mitsumoto H: Tracheostomy with invasive ventilation for

ALS patients: Neurologists' roles in the US and Japan. *Amyotroph Lateral Scler Frontotemporal Degener.* 2013;14(2):116-23.

- 3) S. Tetsuka, M. Morita, K. Ikeguchi, I. Nakano: Creatinine/cystatin C ratio as a surrogate marker of residual muscle mass in Amyotrophic lateral sclerosis. *Neurology and Clinical Neuroscience.* 2013; 1(1): 32-37.
- 4) ○木戸邦彦、森田光哉、長尾雅裕、小沢邦昭、内藤正美、牧 敦：近赤外線分光計側を用いた重度障害者向けユーザーインターフェース. *レーザー研究* 41(8). 622-626. 2013.
- 5) Ryoichi Nakamura, Naoki Atsuta, Hazuki Watanabe, Akihiro Hirakawa, Hirohisa Watanabe, Mizuki Ito, Jo Senda, Masahisa Katsuno, Fumiaki Tanaka, Yuishin Izumi, Mitsuya Morita, Kotaro Ogaki, Akira Taniguchi, Ikuko Aiba, Koichi Mizoguchi, Koichi Okamoto, Kazuko Hasegawa, Masashi Aoki, Akihiro Kawata, Koji Abe, Masaya Oda, Masaaki Konagaya, Takashi Imai, Masanori Nakagawa, Shoji Tsuji, Ryuji Kaji, Imaharu Nakano, Gen Sobue: Predicting survival and deterioration of ADL in sporadic ALS: a prospective multicenter study. *J Neurol Neurosurg Psychiatry.* 2013;84(12):1365-71.
- 6) Iida A, Takahashi A, Kubo M, Saito S, Hosono N, Ohnishi Y, Kiyotani K, Mushiroda T, Nakajima M, Ozaki K, Tanaka T, Tsunoda T, Oshima S, Sano M, Kamei T, Tokuda T, Aoki M, Hasegawa K, Mizoguchi K, Morita M, Takahashi Y, Katsuno M, Atsuta N, Watanabe H, Tanaka F, Kaji R, Nakano I, Kamatani N, Tsuji S, Sobue G, Nakamura Y, Ikegawa S: A functional variant in ZNF512B is associated with susceptibility to amyotrophic lateral sclerosis in Japanese. *Hum Mol Genet.*, 20(18), 2011, 3684-3692.

吉野 英

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
吉野 英	神経難病患者の療養生活について サービス付き高齢者向け住宅 を活用して重度神経難病患者 さんを支える	JALSA やまがた	Vol 53	P2-P7	2013

