

III. 研究成果の刊行に関する一覧表

研究成果の刊行に関する一覧表（服部 信孝）

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
服部信孝、波田野塚、西岡健弥、富山弘幸	総論、<専門医の立場から>パーキンソン病の病態と治療の現状と近未来的治療、平成25年度薬剤師継続学習通信教育講座 第5回パーキンソン病 - さまざまな症状に対応する薬物の評価 -	一般社団法人 日本女性薬剤師医師会	平成25年度薬剤師継続学習通信教育講座	一般社団法人日本女性薬剤師会発行	東京	2013	pp1-33

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
Matsui H, Sato F, Sato S, Koike M, Taruno Y, Saiki S, Funayama M, Ito H, Taniguchi Y, Uemura N, Toyoda A, Sakaki Y, Takeda S, Uchiyama Y, <u>Hattori N</u> , Takahashi R.	ATP13A2 deficiency induces a decrease in cathepsin D activity, fingerprint-like inclusion body formation, and selective degeneration of dopaminergic neurons.	FEBS Lett	587	1316-25	2013
Ogaki K, Li Y, Takanashi M, Ishikawa K, Kobayashi T, Nonaka T, Hasegawa M, Kishi M, Yoshino H, Funayama M, Tsukamoto T, Shioya K, Yokochi M, Imai H, Sasaki R, Kokubo Y, Kuzuhara S, Motoi Y, Tomiyama H, <u>Hattori N</u> .	Analyses of the MAPT, PGRN, and C9orf72 mutations in Japanese patients with FTL, PSP, and CBS.	Parkinsonism Relat Disord.	19	15-20	2013
Wu Z, Sawada T, Shiba K, Liu S, Kanao T, Takahashi R, <u>Hattori N</u> , Imai Y, Lu B.	Tricornered/NDR kinase signaling mediates PINK1-directed mitochondrial quality control and tissue maintenance.	Genes Dev.	27	157-162	2013
Yoritaka A, Shimo Y, Takanashi M, Fukae J, Hatano T, Nakahara T, Miyamoto N, Urabe T, Mori H, <u>Hattori N</u> .	Motor and non-motor symptoms of 1453 patients with Parkinson's disease: prevalence and risks.	Parkinsonism Relat Disord.	19	725-31	2013
Shen Q, Yamano K, Head BP, Kawajiri S, Cheung JT, Wang C, Cho JH, Hattori N, Youle RJ, van der Bliek AM.	Mutations in Fis1 disrupt orderly disposal of defective mitochondria.	Mol Biol Cell.	25	145-59	2014
Yamanaka T, Wong HK, Tosaki A, Bauer PO, Wada K, Kurosawa M, Shimogori T, <u>Hattori N</u> , Nukina N.	Large-scale RNA interference screening in Mammalian cells identifies novel regulators of mutant huntingtin aggregation.	PLoS One.	9	e93891. doi: 10.1371/journal.pone.0093891.	2014
Yamanaka T, Tosaki A, Kurosawa M, Matsumoto G, Koike M, Uchiyama Y, Maity SN, Shimogori T, <u>Hattori N</u> , Nukina N.	NF-Y inactivation causes atypical neurodegeneration characterized by ubiquitin and p62 accumulation and endoplasmic reticulum disorganization.	Nat Commun.	5	3354. doi:10.1038/ncomms4354.	2014

Ishikawa K, Saiki S, Furuya N, Yamada D, Imamichi Y, Li Y, Kawajiri S, Sasaki H, Koike M, Tsuboi Y, <u>Hattori N</u> .	p150 <sup>glued</sup> -associated disorders are caused by activation of intrinsic apoptotic pathway.	PLoS One.	9	e94645	2014
Furuya N, Ikeda SI, Sato S, Soma S, Ezaki J, Trejo JA, Takeda-Ezaki M, Fujimura T, Arikawa-Hirasawa E, Tada N, Komatsu M, Tanaka K, Kominami E, <u>Hattori N</u> , Ueno T.	PARK2/Parkin-mediated mitochondrial clearance contributes to proteasome activation during slow-twitch muscle atrophy via NFE2L1 nuclear translocation.	Autophagy	10	631-41	2014
Li Y, Sekine T, Funayama M, Li L, Yoshino H, Nishioka K, Tomiyama H, <u>Hattori N</u> .	Clinicogenetic study of GBA mutations in patients with familial Parkinson disease.	Neurobiol Aging	35	935.e3-8	2014

研究成果の刊行に関する一覧（坪井 義夫）

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
坪井義夫	Perry症候群		神経症候群(第2版)-その他の神経疾患を含めて-	日本臨床社	大阪	2014	124-128

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
坪井義夫, 三嶋 崇靖	DCTN1/Perry症候群	医学のあゆみ	247	1092-1096	2014
Ishikawa K, Saiki S, Furuya N, Yamada D, Imamichi Y, Li Y, Kawajiri S, Sasaki H, Koike M, <b>Tsuboi Y</b> , Hattori N. (服部信孝の一覧に掲載)	p150glued-Associated Disorders Are Caused by Activation of Intrinsic Apoptotic Pathway	PLoS One.	9	e94645.	2014
Araki E, <b>Tsuboi Y</b> , Daechsel J, Milnerwood A, Vilarino-Guell C, Fujii N, Mishima T, Oka T, Hara H, Fukae J, Farrer MJ	A Novel DCTN1 mutation with late-onset parkinsonism and frontotemporal atrophy	Mov Disord.		In press	2014

研究成果の刊行に関する一覧表（今居 譲）

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
今居 譲	パーキンソン病update モデルショウジョウバエを用いた遺伝性若年性パーキンソン病の研究	自律神経	50	13-15	2013
澤田知世, 今居 譲, 高橋 良輔	特集2、細胞内小器官と神経難病 -ミトコンドリア病としてのパーキンソン病	脳21	16	65-70	2013
Kahori Shiba-Fukushima, Tsuyoshi Inoshita, Nobutaka Hattori, <u>Yuzuru Imai</u>	PINK1-mediated phosphorylation of Parkin boosts Parkin activity in <i>Drosophila</i> .	<i>PLoS Genetics</i>			印刷中

研究成果の刊行に関する一覧表（富山 弘幸）

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
<u>Tomiyama H.</u>	Intronic <i>C9orf72</i> mutation expanding on neurodegenerative disorders and other diseases (Editorial)	J Neurol Disord Stroke	1	1009	2013
Li Y, Sekine T, Funayama M, Li L, Yoshino H, Nishioka K, <u>Tomiyama H.</u> , Hattori N. (服部信孝の一覧に掲載)	Clinicogenetic study of GBA mutations in patients with familial Parkinson disease.	Neurobiol Aging	35	935.e3-8.	2014
<u>富山弘幸</u> .	運動ニューロン疾患の遺伝学：update 『わが国のALSにおける <i>C9ORF72</i> 』	臨床神経学.	53	1074-6	2013
Yamashita C, <u>Tomiyama H.</u> , Funayama M, Iinamizu S, Ando M, Li Y, Yoshino H, Araki T, Ichikawa T, Ehara Y, Ishikawa K, Mizusawa H, Hattori N.	The evaluation of polyglutamine repeats in autosomal dominant Parkinson's disease.	Neurobiol Aging	(in press)		
大垣光太郎, <u>富山弘幸</u> .	日本のALSにおける <i>C9ORF72</i> 遺伝子解析と現在までの <i>C9ORF72</i> 研究 .	難病と在宅ケア	(in press)		

研究成果の刊行に関する一覧表（波田野 琢）

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
Hatano T, Hattori N, Kawanabe T, Terayama Y, Suzuki N, Iwasaki Y, Fujioka T, Yokukansan Parkinson's Disease Study Group.	An exploratory study of the efficacy and safety of yokukansan for neuropsychiatric symptoms in patients with Parkinson's disease	J Neural Transm.	121	275-81	2014
Kamagata K, Tomiyama H, Hatano T, Motoi Y, Abe O, Shimoji K, Kamiya K, Suzuki M, Hori M, Yoshida M, Hattori N, Aoki S.	A preliminary diffusional kurtosis imaging study of Parkinson disease: comparison with conventional diffusion tensor imaging	Neuroradiology	56	251-8	2014
Yoritaka A, Shimo Y, Takanashi M, Fukae J, Hatano T, Nakahara T, Miyamoto N, Urabe T, Mori H, Hattori N  (服部信孝の一覧に掲載)	Motor and non-motor symptoms of 1453 patients with Parkinson's disease: prevalence and risks.	Parkinsonism Relat Disord.	19	725-31	2013

研究成果の刊行に関する一覧表（斉木 臣二）

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
Ishikawa K, Saiki S, Furuya N, Yamada D, Imamichi Y, Li Y, Kawajiri S, Sasaki H, Koike M, Tsuboi Y, Hattori N.  (服部信孝の一覧に掲載)	p150 <sup>glued</sup> -associated disorders are caused by activation of intrinsic apoptotic pathway.	<i>PLOS ONE</i>	9	e64654	2014
Matsui H, Sato F, Sato S, Koike M, Taruno Y, Saiki S, Funayama M, Ito H, Taniguchi Y, Uemura N, Toyoda A, Sakaki Y, Takeda S, Uchiyama Y, Hattori N, Takahashi R.  (服部信孝の一覧に掲載)	ATP13A2 deficiency induces a decrease in cathepsin D activity, fingerprint-like inclusion body formation, and selective degeneration of dopaminergic neurons.	<i>FEBS Lett</i>	587	1316-1325	2013