

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
林由起子	Emery-Dreifuss型筋ジストロフィー	監修：内野誠，編集：青木正志	筋疾患診療ハンドブック	中外医学社	東京	2013	160-164
後藤雄一	ミトコンドリア病	矢崎義雄 総編集	内科学、第10版	朝倉書店	東京	2013	2339-2342
後藤雄一	ミトコンドリア病	福嶋義光 監修	遺伝医学やさしい系統講義	メディカル・サイエンス・インターナショナル	東京	2013	95-111

雑誌

発表者氏名(研究分担者名にはアンダーライン):	論文タイトル名	発表誌名	巻号:	ページ	出版年
Kajino S, Ishihara K, Goto K, Ishigaki K, <u>Noguchi S</u> , Nonaka I, Osawa M, <u>Nishino I</u> , Hayashi YK.	Congenital fiber type disproportion myopathy caused by LMNA mutations.	J Neurol Sci	(in press)		
Cho A, <u>Hayashi YK</u> , Monma K, Oya Y, <u>Noguchi S</u> , Nonaka I, <u>Nishino I</u> .	Mutation profile of the GNE gene in Japanese patients with distal myopathy with rimmed vacuoles (GNE myopathy).	J Neurol Neurosurg Psychiatry.	(Epub ahead of print)		
Motoki T, Fukuda M, Nakano T, Matsukage S, Fukui A, Akiyoshi S, <u>Hayashi YK</u> , Ishii E, <u>Nishino I</u> :	Fatal hepatic hemorrhage by peliosis hepatis in X-linked myotubular myopathy: A case report.	Neuromuscul Disord.	23(11):	917-921,	2013
Liang WC, <u>Hayashi YK</u> , <u>Ogawa M</u> , Wang CH, Huang WT, <u>Nishino I</u> , JongYJ:	Limb-girdle muscular dystrophy type 2I is not rare in Taiwan.	Neuromuscul Disord.	23(8):	675-681,	2013
Yonekawa T, Komaki H, Okada M, <u>Hayashi YK</u> , Nonaka I, Sugai K, Sasaki M, <u>Nishino I</u> :	Rapidly progressive scoliosis and respiratory deterioration in Ullrich congenital muscular dystrophy.	J Neurol Neurosurg Psychiatry.	84(9):	982-988,	2013
Murakami N, <u>Hayashi YK</u> , Oto Y, Shiraishi M, Itabashi H, Kudo K, <u>Nishino I</u> , Nonaka I, Nagai T.	Congenital generalized lipodystrophy type 4 with muscular dystrophy: Clinical and pathological manifestations in early childhood.	Neuromuscul Disord.	23(5):	441-4,	2013.