

研究成果の刊行に関する一覧表レイアウト

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
水澤英洋	450 失調性障害	福井次矢、黒川 清	ハリソン内科学 第5版	メディカル・サイエンス・インターナショナル	東京	2017	2688-2693
水澤英洋	451e脊髄小脳失調症の分類	福井次矢、黒川 清	ハリソン内科学 第5版	メディカル・サイエンス・インターナショナル	東京	2017	2693-2693
吉田邦広	神経疾患. 脊髄小脳変性症（マシャド・ジョセフ病/脊髄小脳失調症3型, 脊髄小脳失調症6型, 脊髄小脳失調症31型, 齧状核赤核淡蒼球ルイ体萎縮症, 常染色体劣性遺伝性脊髄小脳変性症）	福嶋義光 監修 櫻井晃洋 編集	遺伝カウンセリングマニュアル (改訂第3版)	南江堂	東京	2016	63-68
瀧山嘉久	遺伝性痙性対麻痺の現状	鈴木則宏ほか	Annual Review 神経 2016	中外医学社	東京	2016	173-179
瀧山嘉久	遺伝性痙性対麻痺	水澤英洋	別冊・医学のあゆみ	医歯薬出版株式会社	東京	2016	132-138
石川欽也	脊髄小脳変性症	福井次矢 高木誠 小室一成 総編集	今日の治療指針	医学書院	東京	2017	918□920
若林孝一 丹治邦和 森文秋	リン酸化シヌクレインの局在	鈴木則宏 荒木信夫 宇川義一 桑原聰 川原信隆	Annual Review 神経 2017	中外医学社	東京	2017	22-29
佐々木秀直	脊髄小脳変性症	田村 晃 松谷雅生 清水輝夫 辻 貞俊 塩川芳昭 成田義孝	EBMに基づく脳神経疾患の基本治療指針 第4版	メジカルビュー社	東京	2016	541-550

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
Kawano T, Hattori N, Uno Y, Kitajo K, Hatakenaka M, Yagura H, Fujimoto H, Yoshioka T, Nagasako M, Otomune H, Miyai I.	Large-scale phase synchrony reflects clinical status after stroke	An EEG study. Neurorehabilitation Neural Repair, in press.			
Mihara M, Miyai I.	Review of functional near-infrared spectroscopy in neurorehabilitation.	Neurophotonics.	3:031414	1-8	2016
Kitajo K, Uno Y, Hattori N, Kawano T, Okazaki Y, Hatakenaka M, Miyai I.	The Repertoire of Brain Synchronizations Accounts for Stroke Recovery.	Converging Clinical and Engineering Research on Neurorehabilitation II.		913-917	2016
三原雅史,宮井一郎	パーキンソン症候群のリハビリテーション	Monthly Book Medical Rehabilitation	196	39-43	2016
藤本宏明,三原雅史,宮井一郎	NIRSによるニューロフィードバック	リハビリナース	9	68-71	2016
宮井一郎	歩行再建への挑戦 脳からみた歩行再建	リハビリテーション医学	53	54-59.	2016
宮井一郎	回りハ病棟協会 2015年度実態調査の結果とその活用	回復期リハビリテーション	15(2)	6-20	2016
宮井一郎	小脳性運動失調症のリハビリテーション小脳の最新知見 基礎研究と臨床	医学のあゆみ 別冊		144-149	2016
宮井一郎	平成28年度診療報酬改定	病院 病院種別影響-回復期リハビリテーション病棟協会	75	986-990	2016
宮井一郎	細胞治療の有効性評価とニューロリハ	医学のあゆみ	260	73-78	2017
Yoshida K, Hayashi H,Wakusawa S, Shigemasa R,Koide R, Ishikawa T,Tatsumi Y, Kataoka K, Ohara S,Ikeda S	Coexistence of copper in the iron-rich particles of aceruloplasminemia brain.	Biol Trace Ele Res	175(1)	76-86	2017

Nakamura K, Yoshida K, Matsushima A, Shimizu Y, Sato S, Yamamoto H, Ohara S, Yazawa M, Ushiyama M, Sato M, Morita H, Inoue A, Ikeda S	Natural history of spinocerebellar ataxia type 31: a 4-year prospective study.	Cerebellum	Epub ahead of print		2016
吉田邦広	鉄蓄積と神経疾患（特集：微量元素の生体機能と疾患）。	日本臨牀	74(7)	1161-1167	2016
吉田邦広	CCA と CCA 型の遺伝性病型 (SCA6, SCA31) (特集：SCD・MSA 病型の新研究)	難病と在宅ケア	22(4)	10-13	2016
吉田邦広 橋本 権	口ボティックウェア curara®の実用化に向けた取り組み	メディカル・サイエンス・ダイジェスト	42(13)	647-651	2016
Yamamoto T, Asahina M, Yamanaka Y, Uchiyama T, Hirano S, Fuse M, Koga Y, Sakakibara R, Kuwabara S.	The Utility of Post-Void Residual Volumeversus Sphincter Electromyography to Distinguish between Multiple System Atrophyand Parkinson's Disease.	PloS One	12	e0169405	2017
Ichinose Y, Koh K, Fukumoto M, Yamashiro N,	Exome sequencing reveals a novel missense mutation in the KIAA0196 gene in a	Clin Neurol Neurosurg	144	36-38	2016
Wang Y, Koh K, Ichinose Y, Yasumura M, Ohtsuka T, and Takiyama Y.	A de novo mutation in the NALCN gene in an adult patient with cerebellar ataxia associated with intellectual disability and arthrogryposis.	Clin Genet	90	556-557	2016
Wang Y, Koh K, Takaki R, Shindo K, Takiyama Y	Hot cross bun sign in a late-onset SCA1 patient.	Neurol Sci	37	1873-1874	2016
Hasegawa A, Koide R, Koh K, Kawakami A, Hara N, Takiyama Y, Ikeuchi T.	Co-existence of spastic paraplegia-30 with novel KIF1A mutation and spinocerebellar ataxia 31 with intronic expansion of BEAN and TK2 in a family.	J Neurol Sci	372	128-130	2017

Shindo K, Tsuchiya M, Ichinose Y, Koh K, Hata T, Yamashiro N, Kobayashi F, Nagasaka T, and Takiyama Y.	Vasomotor regulation in patients with multiple system atrophy.	J Neural Transm (Vienna)	Nov 8 [Epub ahead of print]		2016
一瀬佑太, 三輪道然, 名取高広, 土屋舞, 小野原亜希子, 高紀信, 福元恵, 高木隆助, 山城亘央, 小林史和, 長坂高村, 新藤和雅, 瀧山嘉久	遺伝性痙性対麻痺における髄腔内パクロフェン療法の治療効果の検討	山梨医学	43	25-29	2016
安井建一, 北山通朗, 中島健二	多系統萎縮症の認知機能	神経内科	84 (5)	447-451	2016
Soga K, Ishikawa K, Furuya T, Iida T, Yamada T, Ando N, Ota K, Kanno-Okada H, Tanaka S, Shintaku M, Eishi Y, Mizusawa H, Yokota T.	Gene dosage effect in spinocerebellar ataxia type 6 homozygotes: a clinical and neuropathological study.	Journal of the Neurological Sciences.	373	321–328	2017
石川欽也	小脳性hypotonia	神経内科	85(1)	25-27	2016
Misawa S, Sato Y, atayama K, Nagashima K, Aoyagi R, Sekiguchi Y, Sobue G, Koike H, Yabe I, Sasaki H, atanabe O, <u>Takashima H</u> , Nishizawa M, Kawachi I, Kusunoki S, Mitsui Y, Kikuchi S, Nakashima I, Ikeda S, Kohara N, Kanda T, Kira J, Hanaoka H, Kuwabara S	Japanese POEMS Syndrome for Thalidomide (J-POST) Trial Study Group. Safety and efficacy of thalidomide in patients with POEMS syndrome: a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled trial	Lancet Neurol.	15(11)	1129-37	2016
Hirano M, Oka N, Hashiguchi A, Ueno S, Sakamoto H, <u>akashima H</u> , Higuchi Y, Kusunoki S, Nakamura Y.	Histopathological features of a patient with Charcot-Marie-Tooth disease type 2U/ AD-CMTax-MARS.	J Peripher Nerv Syst.	Oct 7	doi: 10.1111/jns.12193	2016
Maruyama K, Ogaya S, Kurahashi N, Umemura A, Yamada K, ashiguchi A, <u>Takashima H</u> , orres RJ, Aso K.	Arts syndrome with a novel missense mutation in the PRPS1 gene: A case report.	Brain Dev.	May 30	S0387-7604(16)30058-4.	2016

Shiohama Y, Naito T, Matsuzaki T, Tanaka R, Tomoyose T, <u>akashima H.</u> Fukushima T, anakay Y, Saito M.	Absolute quantification of HTLV-1 basic leucine zipper factor (HBZ) protein and its plasma antibody in HTLV-1 infected individuals with different clinical status.	Retrovirology.	Apr 27;13	29 doi:10.1186/s12977-016-0263-z.	2016
Koge J, Hayashi S, Murai H, Yokoyama J, Mizuno Y, Uehara T, Ueda N, Watanabe O, <u>Takashima H.</u> Kira J.	Morvan's syndrome and myasthenia gravis related to familial Mediterranean fever gene mutations.	Brain Dev.	Mar 29;13(1)	68 doi:10.1186/s12977-016-0533-7.	2016
Higuchi Y, Hashiguchi A, Yuan J, Yoshimura A, Mitsui J, Ishiura H, Tanaka M, Ishihara S, Tanabe H, Nozuma S, Okamoto Y, Matsuura E, Ohkubo R, Inamizu S, Shiraishi W, Yamasaki R, Ohyagi Y, Kira J, Oya Y, Yabe H, Nishikawa N, Tobisawa S, Matsuda N, Masuda M, Kugimoto C, Fukushima K, Yano S, Yoshimura J, Doi K, Nakagawa M, Morishita S, Tsuji S, <u>Takashima H.</u>	Mutations in MME cause an autosomal-recessive Charcot-Marie-Tooth disease type 2.	Ann Neurol.	Apr;79(4)	659-72	2016
Adachi H, Ishihara K, Tachibana H, Oka N, Higuchi Y, <u>Takashima H.</u> Yoneda Y, ageyama Y.	Adult-onset Krabbe disease presenting with an isolated form of peripheral neuropathy.	Muscle Nerve.	Jun;54(1)	152-7	2016
Yasuma K, Matsuzaki T, Yamano Y, <u>akashima H.</u> Matsuoka M, Saito M.	HTLV-1 subgroups associated with the risk of HAM/TSP are related to viral and host gene expression in peripheral blood mononuclear cells, independent of the transactivation functions of the viral factors.	J Neurovirol.	Aug;22(4)	416-30	2016
Koichihara R, Saito T, Ishiyama A, Komaki H, Yuasa S, Saito Y, Nakagawa E, Sugai K, Shiihara T, Shioya A, Saito Y, Higuchi Y, Hashiguchi A, <u>Takashima H.</u> Sasaki M.	A mild case of giant axonal neuropathy without central nervous system manifestation.	Brain Dev.	Mar;38(3)	350-3	2016

Wakabayashi K, Mori F, Kakita A, Takahashi H, Tanaka S, Utsumi J, Sasaki H	MicroRNA expression profiles of multiple system atrophy from formalin-fixed paraffin-embedded samples	Neurosci Lett	635	117-122	2016
Miki Y, Tanji K, Mori F, Tatara Y, Utsumi J, Sasaki H, Kakita A, Takahashi H, Fimia GM, Wakabayashi K	AMBRA1, a novel α -synuclein-binding protein, is implicated in the pathogenesis of multiple system atrophy	Brain Pathol			in press
Miki Y, Yoshizawa T, Morohashi S, Seino Y, Kijima H, Shoji M, Mori A, Yamashita C, Hatano T, Hattori N, Wakabayashi K	Neuropathology of PARK14 is identical to idiopathic Parkinson's disease	Mov Disord			in press
Miki Y, Tanji K, Mori F, Kakita A, Takahashi H, Wakabayashi K	PLA2G6 accumulates in Lewy bodies in PARK14 and idiopathic Parkinson's disease	Neurosci Lett			in press
Kikuchi A, Takeda A, Sugeno N, Miura E, Kato K, Hasegawa T, Baba T, Konno M, Oshima R, Watanuki S, Hiraoka K, Tashiro M, Aoki M.	Brain metabolic changes of cervical dystonia with spinocerebellar ataxia type 1 after botulinum toxin therapy.	<i>Intern Med</i>	55	1919-1922	2016
Odagiri H, Baba T, Nishio Y, Iizuka O, Matsuda M, Inoue K, Kikuchi A, Hasegawa T, Aoki M, Takeda A, Taki Y, Mori E.	On the utility of MIBG SPECT/CT in evaluating cardiac sympathetic dysfunction in Lewy body diseases.	PLoS One	11	e0152746	2016
Oshima R, Hasegawa T, Tamai K, Sugeno N, Yoshida S, Kobayashi J, Kikuchi A, Baba T, Futatsugi A, Sato I, Satoh K, Takeda A, Aoki M, Tanaka N.	ESCRT-0 dysfunction compromises autophagic degradation of protein aggregates and facilitates ER stress-mediated neurodegeneration via apoptotic and necroptotic pathways.	Sci Rep	6	24997	2016

Kikuchi A, Okamura N, Hasegawa T, Harada R, Watanuki S, Funaki Y, Hiraoka K, Baba T, Sugeno N, shima R, Yoshida S, Kobayashi J, Ezura M, Kobayashi M, Tano O, Mugikura S, Iwata R, Ishiki A, Furukawa K, Arai H, Furumoto S, Tashiro M, Yanai K, Kudo Y, Takeda A, Aoki M.	<i>In vivo</i> visualization of tau deposits in corticobasal syndrome by ¹⁸ F-THK5351 PET.	Neurology	87	2309-2316	2016
Baba T, Hosokai Y, Nishio Y, Kikuchi A, Hirayama K, Suzuki K, Hasegawa T, Aoki M, Takeda A, Mori E.	Longitudinal study of cognitive and cerebral metabolic changes in Parkinson's disease.	J Neurol Sci	372	288-293	2017
Tanaka Y, Tsuboi T, Watanabe H, Kajita Y, Nakatsubo D, Fujimoto Y, Ohdake R, Ito M, Atsuta N, Yamamoto M, Wakabayashi T, Katsuno M, Sobue G.	Articulation Features of Parkinson's Disease Patients with Subthalamic Nucleus Deep Brain Stimulation.	J Parkinsons Dis.	6(4)	811-819	2016
渡辺 宏久, 陸 雄一, 中村 友彦, 原 一洋, 伊藤 瑞規, 平山 正昭, 吉田 真理, 勝野 雅央, 祖父江 元	多系統萎縮症の病態と症候の広がり (総説)	臨床神経学	56(7)	457-64	2016
高橋茉那, 他田正義, 下畠享良, 西澤正豊	高齢者における小脳失調症に対する診断アプローチ	Geriat Med	54(3)	217-223	2016
他田正義, 西澤正豊, 小野寺理	小脳症状をどう捉えるか 小脳機能に基づく小脳症状の再構築	MDSJ Letters	9(1)	4-5	2016
Tada M, Nishizawa M, Onodera O.	Roles of inositol 1,4,5-trisphosphate receptors in spinocerebellar ataxias.	Neurochem Int	94	1-8	2016
西澤正豊	【小脳症候・運動失調】小脳機能障害 概論	神経内科	85(1)	1-5	2016
下畠享良, 西澤正豊	【神経疾患と睡眠】パーキンソンズムと睡眠 多系統萎縮症と睡眠障害	睡眠医療	10(2)	187-191	2016

下畠享良, 相澤直孝, 西澤正豊	【神経疾患と睡眠】多系統萎縮症と睡眠障害, 突然死.	ねむりとマネージメント	3(1)	5-9	2016
白井慎一, 矢部一郎, 田中真樹, 佐々木秀直	眼球運動のviscosité	神経内科	85(1)	51-55	2016
Suzuki M, Fujiwara K, Tsubuku T, Yabe I, <u>Sasaki H</u> , Fukuda S.	Time course of downbeat positioning nystagmus in familial hemiplegic migraine type 1 treated with acetazolamide.	J Neurol Sci	368	206-208	2016
Matsushima M, Yabe I, Oba K, Sakushima K, Mito Y, Takei A, Houzen H, Tsuzaka K, Yoshida K, Maruo Y, <u>Sasaki H</u> .	Comparison of Different Symptom Assessment Scales for Multiple System Atrophy.	Cerebellum	15	190-200	2016
Yabe I, Kimura M, Shirai S, Takahashi I, Matsushima M, <u>Sasaki H</u> .	Spinocerebellar ataxia type 14 family with a novel <i>PANK2</i> mutation.	Neurology and Clinical Neuroscience	4	199-200	2016