

## 研究成果の刊行に関する一覧表レイアウト（参考）

## 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
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年	918 920
石川欽也	日本に多い優性遺伝性脊髄小脳変性症(SCA3, 6, 31, DRPLA)	水澤英洋	週刊 医学のあゆみ「小脳の最新知見 基礎研究と臨床の最前線」	医歯薬出版株式会社	東京	2015年	1026- 1032
石川欽也	XV.小脳の障害と運動失調 . 1 . 小脳の解剖と機能 .	橋本信夫監修、三國信啓、深谷親編集	「脳神経外科ブラックティス . 3. 脳神経外科医のための脳機能と局在診断」	文光堂	東京	2014.	278-282
石川欽也	XV.小脳の障害と運動失調 . 2 . 小脳機能障害の分類 .	橋本信夫監修、三國信啓、深谷親編集	「脳神経外科ブラックティス . 3. 脳神経外科医のための脳機能と局在診断」	文光堂	東京	2014.	283-284
石川欽也	XV.小脳の障害と運動失調 . 3 . 小脳機能障害の評価 .	橋本信夫監修、三國信啓、深谷親編集	「脳神経外科ブラックティス . 3. 脳神経外科医のための脳機能と局在診断」	文光堂	東京	2014.	285-287

石川欽也, 水澤英洋	脊髄小脳変性症 の分類.	水澤英洋 編集	別冊 日本臨 床. 新領域 別症候群シリ ーズ No.27. 神経症候群( 第2版) その 他の神経疾患 を含めて. II.	日本臨床	東京	2014.	330-335
佐藤 望, 石川欽也, 水澤英洋	16q-ADCA (SCA31).	水澤英洋 編集	別冊 日本臨 床. 新領域 別症候群シリ ーズ No.27. 神経症候群( 第2版) その 他の神経疾患 を含めて. II.	日本臨床	東京	2014.	365-368
石川欽也, 水澤英洋	周期性失調症 II 型.	水澤英洋 編集	別冊 日本臨 床. 新領域 別症候群シリ ーズ No.27. 神経症候群( 第2版) その 他の神経疾患 を含めて. II.	日本臨床	東京	2014.	452-455
石川欽也	脊髄小脳変性症, ALS.	星 恵子、 大野 勲、 齋藤英胤、 藤井 聡、 増子佳世、 三木知博、 水谷顕洋、 武藤章弘、 山下直美 編集	「やさしい臨 床医学テキス ト」第3版	薬事日報社	東京	2014 .	43-45
山本達也	多系統萎縮症	榊原隆次	神経因性膀胱 ベッドサイド マニュアル	中学医学社	東京	20144	121-8
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	メジカルピュ ー社	東京	2016	541-550

瀧山嘉久	シャルルヴォア・サグネ型劣性遺伝性痙性失調症	水澤英洋	神経症候群 II	日本臨床社	大阪	2014	397-401
瀧山嘉久	遺伝性痙性対麻痺	水澤英洋	神経症候群 II	日本臨床社	大阪	2014	417-422
瀧山嘉久	遺伝性痙性対麻痺	水澤英洋	医学のあゆみ	医歯薬出版株式会社	東京	2015	1055-1061
瀧山嘉久	遺伝性痙性対麻痺	鈴木則宏	神経内科研修ノート	診断と治療社	東京	2015	300-302
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
Tada M, Nishizawa M, Onodera O	IP3 Receptors in Neurodegenerative Disorders: Spinocerebellar Ataxias and Huntington's and Alzheimer's Diseases.	Norbert Weiss, Alexandra Koschak	Pathologies of Calcium Channels	Springer-Verlag Berlin Heidelberg	Germany	2014	579-600
Miyai I.	Physical therapy and rehabilitation in patients with degenerative cerebellar diseases: current evidence and future direction. In:	Wada K ed.	Neurodegenerative Disorders as Systemic Diseases.	Springer		2015	217-235
宮井一郎	神経難病のリハビリテーション	脊髄小脳変性症に対する短期集中リハビリテーション. In: 西澤編	すべてがわかる神経難病医療	中山書店		2015	196-201.
宮井一郎	Use-dependent plasticity. In: 里宇編	神経科学の最前線とリハビリテーション	脳の可塑性と運動	医歯薬出版		2015	26-29
宮井一郎	ニューロモデュレーション. 各種治療の使い分けと適応判断. In: 里宇編	神経科学の最前線とリハビリテーション	脳の可塑性と運動	医歯薬出版		2015	34-37

宮井一郎	意欲・モチベーションとリハビリテーション. In: 里宇編	神経科学の最前線とリハビリテーション	脳の可塑性と運動	医歯薬出版		2015	235-237
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, 歯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)	福島義光, 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
吉田邦広	遺伝カウンセリング	辻 省次(総編集), 西澤正豊(専門編集)	すべてがわかる 神経難病医療(アクチユアル脳・神経疾患の臨床)	中山書店	東京	2015	345-349
吉田邦広	孤発性皮質性小脳萎縮症	水澤英洋(序文)	神経症候群(第2版)—その他の神経疾患を含めて— II III 変性疾患(脊髄小脳変性症, 孤発性脊髄小脳変性症)(新領域別症候群シリーズNo.27)	日本臨社	東京	2014	336-340
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、桑原聡、川原信隆	Annual Review of Neuroscience 2017	中外医学社	東京	2017	22-29

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
-------	---------	------	----	-----	-----

Soga K, <u>Ishikawa K</u> , Furuya T, Iida T, Yamada T, Ando N, Ota K, Kanno-Okada H, Tanaka S, Shintaku M, Eishi Y, <u>Mizusawa H</u> , 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.
Ishibashi K, Miura Y, <u>Ishikawa K</u> , Zhang MR, Toyohara J, Ishiwata K, Ishii K.	Relationship between type 1 metabolic glutamate receptors and cerebellar ataxia.	J Neurol.	263(11)	2179-2187.	2016.
<u>石川欽也</u> .	小脳性hypotonia .	神経内科	85(1).	25-27.	2016.
Sugiyama A, Ito S, Suichi T, Sakurai T, Mukai H, Yokota H, Yonezu T, Kuwabara S.	Putaminal hypointensity on T2*-weighted MR imaging is the most practically useful sign in diagnosing multiple system atrophy: A preliminary study.	J Neurol Sci.	349(1-2)	174-8	2015
Yamamoto T, Asahina M, Yamanaka Y, Uchiyama T, Hirano S, Sugiyama A, Sakakibara R, Kuwabara S.	Urinary dysfunctions are more severe in the parkinsonian phenotype of multiple system atrophy	Movement Disorders Clinical Practice			2016
Yamamoto T, Asahina M, Yamanaka Y, Uchiyama T, Hirano S, Fuse M, Kogawa Y, Sakakibara R, Kuwabara S.	The Utility of Post-Void Residual Volume versus Sphincter Electromyography to Distinguish between Multiple System Atrophy and Parkinson's Disease.	PloS One	12	e0169405	2017
桑原 聡	小脳の最新知見 「皮質性小脳萎縮症」	医学のあゆみ	255(10)	1052-54	2015
荒木信之, 山中義崇, Anupama Poudel, 藤沼好克, 片桐明, 桑原聡, 朝比奈正人.	脊髄小脳失調症 6 型の皮膚交感神経機能(原著論文)	発汗学	22(1)	10-12	2015
桑原 聡	多系統萎縮症の生命予後予測因子	SCD・MSA(脊髄小脳変性症・多系統萎縮症)情報誌 『Update on SCD』	9	2-3	2015

佐々木秀直	特集1/多系統萎縮症の新しい道[第2部] 指定難病としての診断基準の課題	難病と在宅ケア	未定	(印刷中)	2017
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, Sasaki H, 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, Sasaki H.	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, Sasaki H.	Spinocerebellar ataxia type 14 family with a novel PRKCG mutation.	Neurology and Clinical Neuroscience	4	199-200	2016
Sakushima K, Nishimoto N, Nojima M, Matsushima M, Yabe I, Sato N, Mori M, Sasaki H.	Epidemiology of multiple system atrophy in Hokkaido, the Northernmost Island of Japan.	Cerebellum	14	682-687	2015
Yabe I, Matsushima M, Yoshida K, Ishikawa K, Shirai S, Takahashi I, Sasaki H.	Rare frequency of downbeat positioning nystagmus in spinocerebellar ataxia type 31.	J Neurol Sci	350	90-92	2015
Shirai S, Yabe I, Matsushima M, Ito YM, Yoneyama M, Sasaki H.	Quantitative evaluation of gait ataxia by accelerometers.	J Neurol Sci	358	253-258	2015
Ito K, Sasaki M, Ohtsuka C, Yokoyama S, Harada T, Uwano I, Yamashita F, Higuchi S, Terayama Y	Differentiation among parkinsonisms using quantitative diffusion kurtosis imaging.	Neuroreport	26(5)	267-272	2015

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
Tsuboi T, Watanabe H, Tanaka Y, Ohdake R, Yoneyama N, Hara K, Ito M, Hirayama M, Yamamoto M, Fujimoto Y, Kajita Y, Wakabayashi T, Sobue G.	<u>Characteristic laryngoscopic findings in Parkinson's disease patients after subthalamic nucleus deep brain stimulation and its correlation with voice disorder.</u>	J Neural Transm (Vienna).	122(12)	1663-72	2015
Suzuki J, Nakamura T, Hirayama M, Mizutani Y, Okada A, Ito M, Watanabe H, Sobue G.	<u>Impaired peripheral vasodilator response to orthostatic stress in patients with multiple system atrophy.</u>	Parkinsonism Relat Disord.	21(8)	917-22	2015
Tanaka Y, Tsuboi T, Watanabe H, Kajita Y, Fujimoto Y, Ohdake R, Yoneyama N, Masuda M, Hara K, Senda J, Ito M, Atsuta N, Horiguchi S, Yamamoto M, Wakabayashi T, Sobue G.	<u>Voice features of Parkinson's disease patients with subthalamic nucleus deep brain stimulation.</u>	J Neurol.	262(5)	1173-81	2015
Tsuboi T, Watanabe H, Tanaka Y, Ohdake R, Yoneyama N, Hara K, Nakamura R, Watanabe H, Senda J, Atsuta N, Ito M, Hirayama M, Yamamoto M, Fujimoto Y, Kajita Y, Wakabayashi T, Sobue G.	<u>Distinct phenotypes of speech and voice disorders in Parkinson's disease after subthalamic nucleus deep brain stimulation.</u>	J Neurol Neurosurg Psychiatry.	86(8)	856-64	2015

Hara K, Watanabe H, Ito M, Tsuboi T, Watanabe H, Nakamura R, Senda J, Atsuta N, Adachi H, Aiba I, Naganawa S, Sobue G.	Potential of a new MRI for visualizing cerebellar involvement in progressive supranuclear palsy.	Parkinsonism Related Disorders	20(2)	157-61	2014
渡辺 宏久, 千田 謙, 伊藤 瑞規, 熱田 直樹, 原一洋 渡辺 はづき, 中村 亮一, 坪井 崇, 吉田 眞理, 長縄 慎二, 祖父江 元	神経疾患におけるMR撮像法の最先端 神経疾患におけるMR撮像法の最先端 脊髄小脳変性症を中心に (解説)	臨床神経学	53(11)	1087-90	2013
Wang Y, Koh K, Miwa M, Yamashiro N, Shindo K, Takiyama Y.	A Japanese SCA5 family with a novel three-nucleotide in-frame deletion mutation in the SPTBN2 gene: a clinical and genetic study.	J Hum Genet	59	569-573	2014
Shimazaki H, Honda J, Naoi T, Namekawa M, Nakano I, Yazaki M, Nakamura K, Yoshida K, Ikeda S, Ishiura H, Fukuda Y, Takahashi Y, Goto J, Tsuji S, Takiyama Y.	Autosomal-recessive complicated spastic paraplegia with a novel lysosomal trafficking regulator gene mutation.	J Neurol Neurosurg Psychiatry	85	1024-1028	2014
瀧山嘉久	遺伝性痙性対麻痺の最新情報	臨床神経	54	1009-1011	2014
瀧山嘉久	本邦の痙性対麻痺に関する全国多施設共同研究体制 (JASPAC)	脊椎脊髄ジャーナル	27	737-745	2014
瀧山嘉久	痙性対麻痺 : JASPAC	BRAIN and NERVE	66	1210-1217	2014
Ichinose Y, Miwa M, Onohara A, Obi K, Shindo K, Saito H, Matsumoto N, Takiyama Y.	Characteristic MRI findings in beta-propeller protein-associated neurodegeneration (BPAN).	Neurol Clin Pract	4	175-177	2014
Koh K, Kobayashi F, Miwa M, Shindo K, Isozaki E, Ishiura H, Tsuji S, and Takiyama Y.	Novel mutations in the PNPLA6 gene in Boucher-Neuhauser syndrome.	J Hum Genet	60	217-220	2015



Wang Y, Koh K, Namekawa M, and Takiyama Y.	Whole-exome sequencing reveals a missense mutation in the KCND3 gene in a patient with SCA19/22.	Neurology and Clinical Neuroscience	3	197-199	2015
Ichinose Y, Koh K, Fukumoto M, Yamashiro N, Kobayashi F, Miwa M, Nagasaka T, Shindo K, Ishiura H, Tsuji S, and Takiyama Y.	Exome sequencing reveals a novel missense mutation in the KIAA0196 gene in a Japanese patient with SPG8.	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, 山城巨央, 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

Miura E, Hasegawa T, Konno M, Suzuki M, Sugeno N, Fujikake N, Geisler S, Tabuchi M, Oshima R, Kikuchi A, Baba T, Wada K, Nagai Y, Takeda A, Aoki M.	VPS35 dysfunction impairs lysosomal degradation of $\alpha$ -synuclein and exacerbates neurotoxicity in a Drosophila model of Parkinson's disease.	Neurobiol Dis	71	1-13	2014
Sugeno N, Hasegawa T, Tanaka N, Fukuda M, Wakabayashi K, Oshima R, Konno M, Miura E, Kikuchi A, Baba T, Anan T, Nakao M, Geisler S, Aoki M, Takeda A.	Lys-63-linked Ubiquitination by E3 Ubiquitin Ligase Nedd4-1 Facilitates Endosomal Sequestration of Internalized $\alpha$ -Synuclein.	J Biol Chem	289	18137-18151	2014
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.	Intern Med	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, Oshima 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 <sup>18</sup> 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
Adachi T, Kitayama M, Nakano T, Adachi Y, Kato S, <u>Nakashima K.</u>	Autopsy case of spinocerebellar ataxia type 31 with severe dementia at the terminal stage.	Neuropathology.	35(3)	273-9	2015
Kurashiki-Osaka T, Adachi T, Nakayasu H, <u>Nakashima K.</u>	Alpha-synuclein accumulation in a patient with Auerbach's plexus of pure autonomic failure.	Intern Med.	53(19)	2261	2014
Yasui K, Yabe I, Yoshida K, Kanai K, Arai K, Ito M, Onodera O, Koyano S, Isozaki E, Sawai S, Adachi Y, Sasaki H, Kuwabara S, Hattori T, Sobue G, Mizusawa H, Tsuji S, Nishizawa M, <u>Nakashima K.</u>	A 3-year cohort study of the natural history of spinocerebellar ataxia type 6 in Japan.	Orphanet J Rare Dis.	9	118	2014
Mitsui J, et al. (Nakashima K. 71人中41番目)	Variants associated with Gaucher disease in multiple system atrophy.	Ann Clin Transl Neurol	2(4)	417-26	2015

Ozawa T, Tokunaga J, Arakawa M, Ishikawa A, Takeuchi R, Yokoseki A, Sone H, Nishizawa M	The circulating level of leptin and blood pressure in patients with multiple system atrophy.	J Neurol Sci	347	349-351	2014
他田正義, 西澤正豊	[神経症候群(第2版)-その他の神経疾患を含めて-] 変性疾患 脊髄小脳変性症 劣性遺伝性脊髄小脳変性症 セナタキシン欠損症	日本臨床 別冊神経症候群 II		389-393	2014
Tada M, Nishizawa M, Onodera O.	Redefining cerebellar ataxia in degenerative ataxias: lessons from recent research on cerebellar systems.	J Neurol Neurosurg Psychiatry	86(8)	922-928	2015
Ling H, Asi YT, Petrovic IN, Ahmed Z, Prashanth LK, Hazrati LN, Nishizawa M, Ozawa T, Lang A, Lees AJ, Revesz T, Holton JL.	Minimal change multiple system atrophy: an aggressive variant?	Mov Disord	30(7)	960-967	2015

Mitsui J, Matsukawa T, Sasaki H, Yabe I, Matsushima M, Dürr A, Brice A, Takashima H, Kikuchi A, Aoki M, Ishiura H, Yasuda T, Date H, Ahsan B, Iwata A, Goto J, Ichikawa Y, Nakahara Y, Momose Y, Takahashi Y, Hara K, Kakita A, Yamada M, Takahashi H, Onodera O, Nishizawa M, Watanabe H, Ito M, Sobue G, 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, Filla A, Klockgether T, Wüllner U, Nicholson G, Gilman S, Tanner CM, Kukull WA, Stern MB, Lee VM, Trojanowski JQ, Masliah E, Low PA, Sandroni P, Ozelius LJ, Foroud T, Tsuji S.	Variants associated with Gaucher disease in multiple system atrophy.	Ann Clin Transl Neurol	2(4)	417-426	2015
西澤 正豊	【小脳の最新知見-基礎研究 と臨床の最前線】小脳の病 態 小脳疾患の診療の最前 線 小脳障害の症候.	医学のあゆみ	255(10)	969-973	2015
他田正義, 小野寺 理	【小脳の最新知見-基礎研究 と臨床の最前線】小脳の病 態 小脳疾患の診療の最前 線 劣性遺伝性脊髄小脳変 性症.	医学のあゆみ	255(10)	1040-1046	2015

Tada M, Nishizawa M, Onodera O.	Redefining cerebellar ataxia in degenerative ataxias: lessons from recent research on cerebellar systems.	J Neurol Neurosurg Psychiatry	86	922-928	2015
Ozawa T, Sone H, Nishizawa M	Reply to: Relationship between leptin and blood pressure in patients with multiple system atrophy.	J Neurol Sci	348	285	2015
Ozawa T, Sekiya K, Aizawa N, Terajima K, Nishizawa M.	Laryngeal stridor in multiple system atrophy: Clinicopathological features and causal hypotheses.	J Neurol Sci	361	243-249	2016
高橋茉那, 他田正義, 下畑享良, 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
下畑享良, 西澤正豊.	【神経疾患と睡眠】パーキンソニズムと睡眠 多系統萎縮症と睡眠障害	睡眠医療	10(2)	187-191.	2016
下畑享良, 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.	ねむりとマネジメント	3(1)	5-9	2016
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	Neurorehabil 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 Synchronized States Accounts for Stroke Recovery	Converging Clinical and Engineering Research on Neurorehabilitation II	24(9)	913-917	2016
Kokubo K, Suzuki K, Hattori N, Miyai I, Mori E	Executive dysfunction in patients with putaminal hemorrhage	J Stroke Cerebrovasc Dis;	29(5)	1978-85	2015

Dorsch AK, Thomas S, Xu X, Kaiser W, Dobkin BH, on behalf of the Si, and on behalf of the SIRRACT investigators (Miyai I, Kawano T).	SIRRACT: An International Randomized Clinical Trial of Activity Feedback During Inpatient Stroke Rehabilitation Enabled by Wireless Sensing.	Neurorehabil Neuro Rep	13(2)	407-15	2015
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	85 (Pt 1)	248-68	2014
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	51(10)	547-54	2014
Okamoto T, Ando S, Sonoda S, Miyai I, Ishikawa M.	Kaifukuki Rehabilitation Ward" in Japan	Japanese Journal of Rehabilitation Medicine	196	629-633	2014
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	9	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	53	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	15(2)	54-59	2016
宮井一郎	回リハ病棟協会 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		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.基礎研究と臨床の最前線.	医学のあゆみ 別冊	75	144-149	2016

宮井一郎	平成 28 年度診療報酬改定	病院種別影響-回復期リハビリテーション病棟協会. 病院	260	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	18(3)	73-78	2017
宮井一郎	脳卒中リハビリテーションの新潮流	脳 21	33(7)	192-197	2015
三原雅史,宮井一郎	Functional NIRS. 5	Clinical Neurosci 201	255(10)	797-800	
宮井一郎	小脳性運動失調症のリハビリテーション	医学のあゆみ	48(7)	1068-1073	2015
宮井一郎	脳卒中とは	作業療法ジャーナル	171	536-543	2014
宮井一郎	脊髄小脳変性症の歩行障害の特徴とリハビリテーションアプローチの可能性	Monthly Book Medical Rehabilitation.	23(6)	33-38	2014
宮井一郎	小脳性運動失調に対するリハビリテーションの戦略	Journal of Clinical Rehabilitation	175(1)	523-530	2014
Yoshida K, Hayashi H, Wakusawa S, Shigemasa R, Koide R, Ishikawa T, Tatsumi Y, Kato K, Ohara S, Ikeda S	Coexistence of copper in the iron-rich particles of aceruloplasminemia brain.	Biol Trace Ele Res	Epub ahead of print	76-86	2017
Nakamura K, Yoshida K, Matsushima A, Shimizu Y, Sato S, Yahikozawa 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	2		2016
Yahikozawa H, Yoshida K, Shunichi S, Hanyu N, Doi H, Miyatake S, Matsumoto N.	Predominant cerebellar phenotype in spastic paraplegia 7 (SPG7).	Hum Genome Variat	350(1-2)	15012	2015



Yabe I, Matsushima M, Yoshida K, Ishikawa K, Shirai S, Takahashi I, Sasaki H.	Rare frequency of downbeat positioning nystagmus in spinocerebellar ataxia type 31.	J Neurol Sci	2	90-92	2015
Matsushima A, Yoshida K, Genno H, Murata A, Matsuzawa S, Nakamura K, Nakamura A, Ikeda S	Clinical assessment of standing and gait in ataxic patients using a triaxial accelerometer.	Cerebellum Ataxias	339(1-2)	9	2015
Matsushima A, Yoshida T, Yoshida K, Ohara S, Toyoshima Y, Kakita A, Ikeda S.	Superficial siderosis associated with aceruloplasminemia. Case report.	J Neurol Sci	34	231-234	2014
Yoshida K, Asakawa M, Suzuki-Kouyama E, Tabata K, Shintaku M, Ikeda S, Oyanagi K.	Distinctive features of degenerating Purkinje cells in spinocerebellar ata xia type 31.	Neuro- pathology	9(1)	261-267	2014
Yasui K, Yabe I, Yoshida K, Kanai K, Arai K, Ito M, Onodera O, Koyano S, Isozaki E, Sawai S, Adachi Y, Sasaki H, Kuwabara S, Hattori T, Sobue G, Mizusawa H, Tsuji S, Nishizawa M, Nakashima K	A 3-year cohort study of t he natural history of spinocerebellar ataxia ty pe 6 in Japan.	Orphanet J Rare Dis	59	118	2014
Yoshida K, Miyatake S, Kinoshita T, Doi H, Tsurusaki Y, Miyake N, Saito H, Matsumoto N.	'Cortical cerebellar atrophy' dwindles away in the e ra of next-generation sequ encing.	J Hum Genet	4	589-590	2014

Doi H, Ushiyama M, Baba T, Tani K, Shiina M, Ogata K, Miyatake S, Yuzawa FY, Tsuji S, Nakashima M, Tsurusaki Y, Miyake N, Saito H, Ikeda S, Tanaka F, Matsumoto N, Yoshida K.	Late-onset spastic ataxia phenotype in a patient with a homozygous <i>DDHD2</i> mutation.	Sci Rep	85(9)	7132	2014
Shimazaki H, Honda J, Naoi T, Namekawa M, Nakano I, Yazaki M, Nakamura K, Yoshida K, Ikeda S, Ishiura H, Fukuda Y, Takahashi Y, Goto J, Tsuji S, Takiyama Y.	Autosomal-recessive complicated spastic paraplegia with a novel <i>lysosomal trafficking regulator</i> gene mutation.	J Neurol Neurosurg Psychiatry	74(7)	1024-1028	2014
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).	日本臨床	22(4)	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	42(13)	10-13	2016
吉田邦広 橋本 稔	ロボティックウエア 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	255(10)	647-651	2016
吉田邦広, 佐藤俊一	小脳の感染症(小脳の最新知見 —基礎研究と臨床の最前線—)	医学のあゆみ	42(6)	1005-1010	2015
中村昭則, 吉田邦広	神経難病に対する診断, 治療, および在宅療養支援.	総合リハビリテーション	2	497-505	2014
Wakabayashi K, Mori F, Kakita A, Takahashi H, Utsumi J, Sasaki H	Analysis of microRNA from archived formalin-fixed paraffin-embedded specimens of amyotrophic lateral sclerosis	Acta Neuropathol Comm	25	173	2014

Tanji K, Odagiri S, Miki Y, Maruyama A, Nikaido Y, Mimura J, Mori F, Warabi E, Yanagawa T, Ueno S, Itoh K, Wakabayashi K	p62 deficiency enhances $\alpha$ -synuclein pathology in mice	Brain Pathol	35	552-564	2015
Nakamura K, Mori F, Tanji K, Miki Y, Yamada M, Kakita A, Takahashi H, Utsumi J, Sasaki H, Wakabayashi K	Isopentenyl diphosphate isomerase, a cholesterol synthesizing enzyme, is localized in Lewy bodies	Neuropathology	35	432-440	2015
Kon T, Miki Y, Tanji K, Mori F, Tomiyama M, Toyoshima Y, Kakita A, Takahashi H, Utsumi J, Sasaki H, Wakabayashi K	Localization of nuclear receptor subfamily 4, group A, member 3 (NR4A3) in Lewy body disease and multiple system atrophy	Neuropathology	3	503-509	2015
Nakamura K, Mori F, Kon T, Tanji K, Miki Y, Tomiyama M, Kurotaki H, Toyoshima Y, Kakita A, Takahashi H, Yamada M, Wakabayashi K	Filamentous aggregations of phosphorylated $\alpha$ -synuclein in Schwann cells (Schwann cell cytoplasmic inclusions) in multiple system atrophy	Acta Neuropathol Comm	465	29	2015
Tanji K, Miki Y, Maruyama A, Mimura J, Matsumiya T, Mori F, Imaizumi T, Itoh K, Wakabayashi K	Trehalose intake induces chaperone molecules along with autophagy in a mouse model of Lewy body disease	Biochem Biophys Res Com	36	746-752	2015
Mori F, Tanji K, Miki Y, Toyoshima Y, Yoshida M, Kakita A, Takahashi H, Utsumi J, Sasaki H, Wakabayashi K	G protein-coupled receptor 26 immunoreactivity in intranuclear inclusions associated with polyglutamine and intranuclear inclusion body diseases	Neuropathology	36	50-55	2016
Nakamura K, Mori F, Kon T, Tanji K, Miki Y, Tomiyama M, Kurotaki H, Toyoshima Y, Kakita A, Takahashi H, Yamada M, Wakabayashi K	Accumulation of phosphorylated $\alpha$ -synuclein in subpial and periventricular astrocytes in multiple system atrophy of long duration	Neuropathology	26	157-167	2016

Miki Y, Tanji K, Mori F, Utsumi J, Sasaki H, Kakita A, Takahashi H, Wakabayashi K	Alteration of upstream autophagy-related proteins (ULK1, ULK2, Beclin1, VPS34, and AMBRA1) in Lewy body disease	Brain Pathol	36	359-370	2016
Nakamura K, Mori F, Tanji K, Miki Y, Toyoshima Y, Kakita A, Takahashi H, Yamada M, Wakabayashi K	$\alpha$ -Synuclein pathology in the cranial and spinal nerves in Lewy body disease	Neuropathology	470	262-269	2016
Tanji K, Miki Y, Maruyama A, Mori F, Mimura J, Itoh K, Kamitani T, Wakabayashi K	The role of NUB1 in $\alpha$ -synuclein degradation in Lewy body disease model mice	Biochem Biophys Res Com	635	635-642	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		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 $\alpha$ -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