

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
Nishigori C	Photocarcinogenesis and inflammation.	Hiraku Y, Kawanishi S, Ohshima H	Cancer and Inflammation Mechanisms: Chemical, Biological, and Clinical Aspects.	John Wiley & Sons, Inc	USA	2014	271-283
倉持 朗	神経線維腫症1型 (von Recklinghausen病)		別冊日本臨牀 新領域別症候群シリーズ No.29 神経症候群 (第2版)	日本臨牀社	大阪	2014	785-796
齋藤 清, 市川優寛, 佐久間潤	神経線維腫症2型		別冊日本臨牀 新領域別症候群シリーズ No.29 神経症候群 (第2版)	日本臨牀社	大阪	2014	797-800
水口 雅	結節性硬化症		別冊日本臨牀 新領域別症候群シリーズ No.29 神経症候群 (第2版)	日本臨牀社	大阪	2014	773-776
森脇真一	こどもの異常な日焼け診断の決め手:色素性乾皮症を疑うべきかの解決法は?	加藤則人	苦手な外来皮膚疾患100の解決法~そのとき達人は	メディカルレビュー社		2014	104-105
林 雅晴	VII先天性代謝異常. DNA修復障害 色素性乾皮症.		別冊日本臨床 新領域別症候群シリーズNo.28神経症候群 (第2版) III	日本臨牀社	東京	2014	664-667
錦織千佳子	色素性乾皮症	渡辺晋一、古川福実	皮膚疾患 最新の治療2015-2016	南江堂	東京	2015	102
錦織千佳子	光線過敏症	鈴木肇	南山堂医学大辞典第20版	南山堂	東京	2015	796
錦織千佳子	色素性乾皮症	鈴木肇	南山堂医学大辞典第20版	南山堂	東京	2015	986
錦織千佳子	光線過敏症	金澤一郎、永井良三	今日の診断指針 (第7版)	医学書院	東京	2015	1604-1605
倉持 朗	皮膚科領域の家族性腫瘍— Neurofibromatosis type 1, およびその他の神経皮膚症候群を中心に—		家族性腫瘍学 No.73 (増6)	日本臨牀社	東京	2015	510-533

倉持 朗	神経線維腫症1型 (Neurofibromatosis type1:NF1)/von Recklinghausen病の 臨床		平成27年度日本 皮膚科学会研修 講習会テキスト	日本皮膚科 学会	東京	2015	1-10
齋藤 清, 市川優寛, 佐久間潤	Neurofibromatosis type 2 (神経線維腫 症2型)		日本臨牀増刊号 家族性腫瘍学 家 族性腫瘍の最新 研究動向	日本臨牀社	大阪	2015	206-210
金田眞理	結節性硬化症	大塚藤雄、 土田哲也、 五十嵐敦 之、相馬 良直、林仲 和	小児を診る！皮 膚科医の心得	金原出版	東京	2015	162-5
金田眞理	先天性血管拡張性大 理石様皮斑	横関博雄、 片山一朗	幼少にによくみ られる皮膚疾患 アトラス	医薬ジャー ナル社	東京	2015	144-146
金田眞理	日常診察で役立つ結 節の見方、治し方	早川和人	デルマ (MB Derma)	日本病院出 版社	東京	2015	1343-0831 2015
森脇真一	小児の光線過敏症	水口雅、市 橋光、崎山 弘	今日の小児治療 指針	医学書院	東京	2015	837-838
森脇真一	可視光のアンチエイ ジング効果	前田憲寿	光老化科学の最 前線	シーエムシー 出版	東京	2015	45-50
森脇真一	トピック UDS、ポル フィリアなど	宮地良樹	定番・外来皮膚科 検査法のすべて	文光堂	東京	2015	59-60
森脇真一	光線過敏症	福井次矢、 高木誠、小 室一成	今日の治療指針 2015年版—私は こう治療してい る	医学書院	東京	2015	1153-4
中野英司、 錦織千佳子	色素性乾皮症	三木義男	遺伝子医学MOOK 別冊 シリーズ1 “最新遺伝性腫 瘍・家族性腫瘍研 究と遺伝カウンセ リング”	メディカル ドゥ	大阪	2016	157-162
錦織千佳子	ヒトの紫外線高感受 性遺伝病	近藤隆、島 田義也、田 内広、平岡 真寛、三浦 雅彦、宮川 清、宮越順 二	新版放射線医科 学—生体と放射 線・電磁波・超音 波—	医療科学社	東京	2016	137-139
古村南夫	ざ瘡にレーザー・光 治療は有用か？	宮地良樹、 鶴田大輔	WHAT' s NEW in 皮 膚科学2016— 2017	メディカルレ ビュー社	東京	2016	92-93

Yoshida Y	71 Neurofibromatosis	Kelly AP, Taylor SC	Dermatology for skin of color 2 nd eds	McGrawHill	USA	2016	499-504
齋藤 清	神経線維腫症2型 (NF2)	三木義男	遺伝子医学MOOK 別冊 最新遺伝性 腫瘍・家族性腫瘍 研究と遺伝子カ ウンセリング	メディカルド ウ	大阪	2016	186-190
金田眞理	母斑症	総監修：永 井良三	皮膚科研修ノー ト	診断と治療 社	東京	2016	558-61
金田眞理	皮膚症状	責任編集： 樋野興夫 編集：日本 結節性硬化 症学会	結節性硬化症の 診断と治療最前 線	診断と治療 社	東京	2016	110-7
金田眞理	結節性硬化症	三木義男	最新遺伝性腫 瘍・家族性腫瘍研 究と遺伝カウ ンセリング	メディカル ドゥ	大阪	2016	163-70
金田眞理	老人性白斑	監修：片山 一朗	皮膚疾患ペディ ア	日本医師会	東京	2016	174
金田眞理	結節性硬化症	監修：片山 一朗	皮膚疾患ペディ ア	日本医師会	東京	2016	186
金田眞理	Fabry病	監修：片山 一朗	皮膚疾患ペディ ア	日本医師会	東京	2016	223
金田眞理	無（低）汗症	監修：片山 一朗	皮膚疾患ペディ ア	日本医師会	東京	2016	273
金田眞理	神経症状を伴う皮膚 病変	監修：片山 一朗	皮膚疾患ペディ ア	日本医師会	東京	2016	331-2
森脇真一	光線過敏症	大谷道輝、 宮地良樹	マイスターから 学ぶ 皮膚科治 療薬の服薬指導 術	メディカルレ ビュー社	東京	2016	278-281
倉持 朗	von Recklinghausen 病	渡辺晋一、 古川福美編	皮膚疾患最新の 治療	南江堂	東京	2017	238-240
金田眞理	シロリムス（ラパマ イシン）外用薬：結 節性硬化症の顔面の 血管線維腫に奏効？	宮地良樹	皮膚科新薬の使 い方	メディカル レビュー社	東京	2017	164-6
錦織千佳子	光発がん	日本光生物 学協会、光 と生命の事 典編集委員 会	光と生命の事典	朝倉書店	東京		印刷中

錦織千佳子	色素性乾皮症		小児慢性特定疾病「診断ガイドライン」	診断と治療社	東京		印刷中
錦織千佳子	レックリングハウゼン (Recklinghausen) 病 (神経線維腫症 I 型)		小児慢性特定疾病「診断ガイドライン」	診断と治療社	東京		印刷中
錦織千佳子	「色素性乾皮症の診療ガイドライン」の検証	渡辺晋一、古川福実	皮膚疾患最新の治療2017-2018	南江堂	東京		印刷中
Moriwak S	Prenatal diagnosis of xeroderma pigmentosum group A	Nishigori C, Sugasawa K	DNA repair disorders --clinical and molecular aspects	Springer			in press
森脇真一	光線過敏症	猿田享男、北村惣一郎	JMEDJ治療法便覧2016～私の治療～	日本医事新報社	東京		印刷中

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
Nakano E, <u>Ono R</u> , Masaki T, Takeuchi S, Takaoka Y, Maeda E, <u>Nishigori C</u>	Differences in clinical phenotype among patients with XP complementation group D: 3D structure and ATP-docking of XPD <i>in silico</i> .	J Invest Dermatol	134(6)	1775-1778	2014
Toga T, Kuraoka I, Watanabe S, Nakano E, Takeuchi S, <u>Nishigori C</u> , Sugasawa K, Iwai S	Fluorescence detection of cellular nucleotide excision repair of damaged DNA.	Sci Rep	4(4)	5578	2014
Yogianti F, Kunisada M, Nakano E, <u>Ono R</u> , Sakumi K, Oka S, Nakabeppu Y, <u>Nishigori C</u>	Inhibitory effects of dietary <i>Spirulina platensis</i> on UVB-induced skin inflammatory responses and carcinogenesis.	J Invest Dermatol	134(10)	2610-2619	2014
Makino-Okamura C, Niki Y, Takeuchi S, <u>Nishigori C</u> , Declercq L, Yarosh DB, Saito N	Heparin inhibits melanosome uptake and inflammatory response coupled with phagocytosis through blocking PI3k/Akt and MEK/ERK signaling pathways in human epidermal keratinocytes.	Pigment Cell Melanoma Res	27(6)	1063-1074	2014

錦織千佳子	色素性乾皮症 (XP) バリアント型	皮膚病診療	36(11)	998-1006	2014
倉持 朗	Neurofibromatosis type 1 (NF1) をめぐってー真のNF1-ologyの構築をめざしてー	日本皮膚科学会雑誌	124(13)	2833-2840	2014
倉持 朗	レックリングハウゼン病診療のための画像診断	日本レックリングハウゼン病学会雑誌	5(1)	36-49	2014
丸岡 亮、武内俊樹、清水厚志、鳥居千春、三須久美子、日笠幸一郎、松田文彦、太田有史、谷戸克己、倉持 朗、有馬好美、大塚藤男、吉田雄二、森山啓司、新村真人、佐谷秀行、小崎健次郎	次世代シーケンサーを用いた NF1 遺伝子診断法の確立	日レ病会誌	5(1)	19-22	2014
江原由布子、吉田雄一、山元修	神経線維腫症1型 (NF1) に生じたEpstein-Barr virus (EBV) 関連血球貪食性リンパ組織球症 (hemophagocytic lymphohistiocytosis: HLH) の1例	日レ病会誌	5(1)	27-30	2014
Maruoka R, Takenouchi T, Torii C, Shimizu A, Misu K, Higasa K, Matsuda F, Ota A, Tanito K, Kuramochi A, Arima Y, Otsuka F, Yoshida Y, Moriyama K, Niimura M, Saya H, Kosaki K	The use of next-generation sequencing in molecular diagnosis of neurofibromatosis type 1: A validation study	Genet Test Mol Biomarkers	18(11)	722-735	2014
松尾宗明	神経線維腫症：小児の治療指針	小児科診療	77	849-850	2014
中山樹一郎、今福信一、徳永哲夫	神経線維腫症1型の色素性病変に対するレーザートーニング照射とQスイッチルビーレーザー照射の併用効果に関する研究	神経皮膚症候群に関する調査研究 平成25年度分担研究報告書		67-69	2014
古賀文二、今福信一、中山樹一郎	神経線維腫症1型の身長、体重(BMI)、合併症に関する患者対照研究	日レ病会誌	5(1)	50-53	2014
佐藤千江美、古賀文二、今福信一、中山樹一郎	NF1神経線維腫より採取した線維芽細胞およびシユワン細胞に対するrapamycinおよびlovastatinの効果について	日レ病会誌	5(1)	55-58	2014

Koga M, Koga K, Nakayama J, <u>Imafuku S</u>	Anthropometric characteristics and comorbidities in Japanese patients with neurofibromatosis type 1: a single institutional case-control study	J Dermatol.	41(10)	885-889	2014
Ando H, Natsume A, Senga T, Watanabe R, Ito I, Ohno M, Iwami K, Ohka F, Motomura K, <u>Saito K</u> , Morgan R, Wakabayasi T	Peptide-based inhibition of the HOXA9/PBX interaction retards the growth of human meningioma	Cancer Chemotherapy Pharmacol	73(1)	53-60	2014
Watanabe T, Sato T, Kishida Y, Ito E, Ichikawa M, Sakuma J, Nagatani T, <u>Saito K</u>	Endoscopic resection of cystic pontine tumours: three case reports and a proposal for minimally invasive dual-endoscopic surgery	Acta Neurochir	156(6)	1145-1130	2014
Itoi S, Tanemura A, Kotobuki Y, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Tsuruta D, Ishii M, Katayama I	Coexistence of Langerhans cells activation and immune cells infiltration in progressive nonsegmental vitiligo	J Dermatol Sci	73(1)	83-5	2014
Murakami Y, <u>Wataya-Kaneda M</u> *, Tanaka M, Takahashi A, Tsujimura A, Inoue K, Nonomura N, Katayama I	Two Japanese Cases of Birt-Hogg-Dubé Syndrome with Pulmonary Cysts, Fibrofolliculomas, and Renal Cell Carcinomas	Case Rep Dermatol	6(1)	20-8	2014
Teng JM, Cowen EW, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Gosnell ES, Witman PM, Hebert AA, Mlynarczyk G, Soltani K, Darling TN	Dermatologic and Dental Aspects of the 2012 International Tuberous Sclerosis Complex Consensus Statements	JAMA Dermatol	150(10)	1095-101	2014
Yang F, Tanaka M, <u>Wataya-Kaneda M</u> , * Yang L, Nakamura A, Matsumoto S, Attia M, Murota H, Katayama I	Topical application of rapamycin ointment ameliorates Dermatophagoides farina body extract-induced atopic dermatitis in NC/Nga mice	Exp Dermatol	23(8)	568- 72	2014
<u>Moriwaki S</u> , Saruwatari H, Kanzaki T, Kanekura T, Minoshima S	Trichothiodystrophy Group A : A first Japanese patient with a novel homozygous nonsense mutation in the <i>GTF2H5</i> gene.	J Dermatol	41(8)	705-708	2014
<u>森脇真一</u>	皮膚科領域の遺伝カウンセリング：その理論と実際	日本遺伝カウンセリング学会雑誌	35	67-72	2014

<u>森脇真一</u>	光線過敏症～確定診断へのアプローチ～	皮膚科の臨床	56	723-9	2014
Okoshi Y, Tanuma N, Miyata R, <u>Hayashi M</u>	Melatonin alterations and brain acetylcholine lesions in sleep disorders in Cockayne syndrome.	Brain Dev	36(10)	907-913	2014
<u>Nakano E</u> , Ono R, Masaki T, Takeuchi S, Takaoka Y, Maeda E, <u>Nishigori C</u>	Difference in Clinical Phenotype among Patients with XP Complementation Group D: 3D Structure and ATP-Docking of XPD <i>In Silico</i> .	J Invest Dermatol	134(6)	1775-8	2014
<u>錦織千佳子</u>	一日光角化症の診断・治療－フィールド癌化を考慮した日光角化症の治療	皮膚病診療	37(別冊)	1-6	2015
<u>錦織千佳子</u>	色素性乾皮症	皮膚科の臨床	57(6)	892-900	2015
Kuwabara A, Tsugawa N, Tanaka K, Uejima Y, Ogawa J, Otao N, Yamada N, Masaki T, <u>Nishigori C</u> , <u>Moriwaki S</u> , Okano T	High prevalence of vitamin D deficiency in patients with xeroderma pigmentosum-A under strict sun protection.	Eur J Clin Nutr	69(6)	693-696	2015
Goto N, Bazar G, Kovacs Z, Kunisada M, Morita H, Kizaki S, Sugiyama H, Tsenkova R, <u>Nishigori C</u>	Detection of UV-induced cyclobutane pyrimidine dimers by near-infrared spectroscopy and aquaphotomics.	Sci Rep	5	11808	2015
<u>錦織千佳子</u>	Xeroderma pigmentosum NER欠損型とバリエーション群の原因遺伝子とそのクロストーク	日本臨床（家族性腫瘍学）	73(増6)	401-408	2015
<u>Nishigori C</u>	Current concept of Photocarcinogenesis.	Photomed Photobiol Sci	14(9)	1713-1721	2015
<u>錦織千佳子</u>	慢性光線性皮膚炎	皮膚病診療	37(9)	835-839	2015
福永淳、 <u>錦織千佳子</u>	光線過敏症	医学と薬学	72(10)	1685-1695	2015
<u>錦織千佳子</u>	色素性乾皮症，先天性ポルフィリン症	小児科臨床	78(11)特大号	1597-1602	2015
<u>錦織千佳子</u>	紫外線の皮膚への作用と防御、治療	太陽紫外線防御研究委員会学術報告	25	35-40	2015
<u>倉持 朗</u>	von Recklinghausen病のneurofibromaとmast cell	Visual Dermatology	14(1)	80-89	2015

倉持 朗	Clinical Findings ; 神経線維腫症 1 型(NF1)	臨床画像	31(10増)	45-54	2015
倉持 朗	母斑症 ; アップデート	日本小児皮膚科学会雑誌	34(2)	79-100	2015
倉持 朗	神経線維腫症 1 型/von Recklinghausen病	臨床神経科学	33(4)	449-454	2015
倉持 朗	神経線維腫症 1 型(NF1)をみていくということー診療科横断的なNF1の臨床ー	日本レックリングハウゼン病学会雑誌	6(1)	21-29	2015
倉持 朗	35歳男性、神経線維腫症1型に生じた爪甲下の有痛性小結節	日経メディカル	44 (9)	89-90	2015
Yan Y, Furumura M, Gouya T, Iwanaga A, Teye K, Numata S, Karashima T, Li X G, Hashimoto T.	Shikonin Promotes Skin Cell Proliferation and Inhibits Nuclear Factor- κ B Translocation via Proteasome Inhibition In Vitro.	Chin Med J (Engl).	128(16)	2228-33	2015
古村南夫	皮膚科領域における見た目のアンチエイジングーレーザー・光治療機器による最新の治療	久留米醫學會雑誌	78(1, 2)	59-65	2015
吉田雄一	レックリングハウゼン病の最新の知見 (本邦及び海外における現状と課題)	日レ病会誌	6(1)	8-12	2015
吉田雄一	家族性腫瘍学-家族性腫瘍の最新研究動向ーNeurofibromatosis, type 1 (von Recklinghausen disease) (神経線維腫症1型)	日本臨床	73(6)	201-205	2015
吉田雄一	見てわかる小児の皮膚疾患. III 母斑・血管腫・遺伝性皮膚疾患. 扁平母斑, 神経線維腫症 1 型, Legius 症候群	小児科診療	78(11)	1542-1545	2015
吉田雄一	神経線維腫症 1 型 (診断・治療の現状と最近の知見)	日皮会誌	125(12)	2259-2266	2015
Suzuki S, Yoshida Y, Ehara Y, Yamamoto O	Neurofibromatosis type 1 (NF1) with transient paraplegia after a surgical procedure in the prone position	Eur J Dermatol	25(5)	500-501	2015

Funasaki H, Hayashi H, Sugiyama H, Marumo K	Arthroscopic reduction and internal fixation for fracture of the lateral process of the talus.	Arthroscopy Techniques	4(1)	81-86	2015
Yoshida M, Funasaki H, Kubota M, Marumo K	Therapeutic effects of high molecular weight hyaluronan injections for tendinopathy in a rat model.	J Orthop. Sci.	20(1)	186-195	2015
古賀文二、今福信一	神経線維腫症1型患者のエネルギー代謝に関する疫学的検討	日レ病会誌	6(1)	64-67	2015
齋藤 清, 市川優寛, 佐久間潤	神経線維腫症II型	Clinical Neuroscience	33	455-458	2015
水口 雅	結節性硬化症の中樞神経症状と治療	脳と発達	47(2)	106-111	2015
Ishii R, Wataya-Kaneda M, Canuet L, Nonomura N, Nakai Y, Takeda M.	Everolimus improves behavioral defects in a patient with autism associated with tuberous sclerosis: a case report.	Neuropsychiatric Electrophysiology.	1	6	2015
Wataya-Kaneda M	Mammalian target of rapamycin and tuberous sclerosis complex.	J Dermatol Sci	79(2)	93-100	2015
Wataya-Kaneda M, Tnaka M, Yang L, Yang F, Tsuruta D, Nakamura A, Matsumoto S, Hamasaki T, Tanemura A, Katayama I.	Clinical and Histologic Analysis of the Efficacy of Topical Rapamycin Therapy Against Hypomelanotic Macules in Tuberous Sclerosis Complex	JAMA Dermatol	151(7)	722-30	2015
Tanaka M, Yang L, Wataya-Kaneda M, Suzuki T, Okamura K, Hozumi Y, Yang F, Katayama I	Case of Hermansky-Pudlak syndrome I in a Japanese infant.	J Dermatol.	42(9)	906-7	2015
Okamura K, Abe Y, Fukai K, Tsuruta D, Suga Y, Nakamura M, Funasaka Y, Oka M, Suzuki N, Wataya-Kaneda M, Seishima M, Hozumi Y, Kawaguchi M, Suzuki T	Mutation analyses of patients with dyschromatosis symmetrica hereditaria: Ten novel mutations of the ADAR1 gene.	J Dermatol Sci.	79(1)	88-90	2015

Yang L, Yang F, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Tanemura A, Tsuruta D, Katayama I	4-(4-hydroxyphenyl)-2-butanol (rhododendrol) activates the autophagy-lysosome pathway in melanocytes: insights into the mechanisms of rhododendrol-induced leukoderma.	J Dermatol Sci.	77(3)	182-5	2015
Tanemura A, Yang L, Yang F, Nagata Y, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Fukai K, Tsuruta D, Ohe R, Yamakawa M, Suzuki T, Katayama I	An immune pathological and ultrastructural skin analysis for rhododendrol-induced leukoderma patients	J Dermatol Sci.	77(3)	185-8	2015
Koguchi-Yoshioka H, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Nakano H, Tanemura A, Akasaka E, Sawamura D, Katayama I	Severe scoliosis associated with the WNT10A mutation.	J Dermatol.	42(3)	322-3	2015
Koguchi-Yoshioka H, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Yutani M, Murota H, Nakano H, Sawamura D, Katayama I	Atopic diathesis in hypohidrotic/anhidrotic ectodermal dysplasia.	Acta Derm Venereol.	95(4)	476-9	2015
Koguchi-Yoshioka H, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Yutani M, Nakano H, Sawamura D, Katayama I	Partial anhidrosis demonstrated by Q-SART in a patient with a novel mutation in the EDARADD gene.	J Eur Acad Dermatol Venereol.	29(7)	1443-4	2015
Tofuku Y, Nobeyama Y, Kamide R, <u>Moriwaki S</u> , Nakagawa H	Xeroderma pigmentosum complementation group F: report of a case and review of Japanese patients	J Dermatol	42(9)	897-899	2015
Kuwabara A, Tsugawa N, Uejima Y, Ogawa J, Otao N, Yamada N, Tanaka K, Masaki T, Nishigori C, <u>Moriwaki S</u> , Okano T	High prevalence of vitamin D deficiency in patients with xeroderma pigmentosum (XP)- A under strict sun-protection	Eur J Clin Nutr	69(9)	693-696	2015
森脇真一、荻田典生、林雅晴、酒井良忠、 <u>錦織千佳子</u>	色素性乾皮症の診療ガイドライン	日本皮膚科学会雑誌	125(11)	2013-22	2015
<u>森脇真一</u>	色素性乾皮症とその類縁疾患	日本臨床	73(増刊6)	257-262	2015
<u>森脇真一</u>	小児の光線過敏症	Monthly Book Derma	236	89-95	2015
Kubota M, Ohta S, Ando A, Koyama A, Terashima H, Kashii H, Hoshino H, Sugita K, <u>Hayashi M</u>	Nationwide survey of Cockayne syndrome in Japan: its incidence, clinical course and prognosis.	Pediatr Int.	57(3)	339-347	2015

福水道郎, 林雅晴, 宮島祐, 石崎朝世, 田中肇, 神山潤	Melatonin, ramelteon小児使用例に関する全国調査.	脳と発達	47(1)	23-27	2015
錦織千佳子	色素性乾皮症の現状とその対処法	新薬と臨牀	65(2)	237-242	2016
Nakano E, Masaki T, Kanda F, OnoR, Takeuchi S, Moriwaki S, Nishigori C	The present status of xeroderma pigmentosum in Japan and a tentative severity classification scale.	Exp Dermatol	25 Suppl3	28-33	2016
Ono R, Masaki T, Mayca Pozo F, Nakazawa Y, Swagemakers SM, Nakano E, Sakai W, Takeuchi S, Kanda F, Ogi T, van der Spek PJ, Sugawara K, Nishigori C	A 10-year follow-up of a child with mild case of xeroderma pigmentosum complementation group D diagnosed by whole-genome sequencing.	Photodermatol Photoimmunol Photomed	32(4)	174-180	2016
倉持 朗	神経線維腫症1型の神経原性腫瘍に対する対応はそれら腫瘍の有する特徴的な生物学に即してなされなければならない	日本レックリングハウゼン病学会雑誌	7(1)	26-36	2016
山岡美穂, 倉持 朗, 久谷恵子, 加藤香, 斎藤妙子, 池淵研一	超音波検査所見が診断上 有用な良性皮下腫瘍	臨床病理	64(11)	1229-1235	2016
Koga M, Yoshida Y, Imafuku S	Nutritional, muscular and metabolic characteristics in patients with neurofibromatosis 1	J Dermatol	43(7)	799-803	2016
Moriya S, Hirose J, Yoshida Y, Yamamoto O	Malignant peripheral nerve sheath tumour arising from solitary sclerotic neurofibroma	Acta Derma Venereol	96(5)	706-707	2016
松尾宗明	神経線維腫症. 特集 慢性疾患児の一生を診る	小児内科	48(10)	1524-1526	2016
Yoshida M, Funasaki H, Marumo K	Efficacy of autologous leukocyte-reduced platelet-rich plasma therapy for patellar tendinopathy in a rat treadmill model.	Muscles Ligaments Tendons J	6(2)	205-215	2016
Koga M, Yoshida Y, Imafuku S	Nutritional, muscular, and metabolic characteristics in patients with neurofibromatosis type 1	J Dermatol	43(7)	799-803	2016

古賀文二、 <u>吉田雄一</u> 、 <u>今福信二</u>	神経線維腫症1型におけるBMIと血液生化学因子についての検討	日レ病会誌	7(1)	73-75	2016
Fujii M, Maesawa S, Ishiai S, Iwami K, Futamura M, <u>Saito K</u>	Neural basis of language: an overview of an evolving model	Neurol Med Chir (Tokyo)	56(7)	379-386	2016
<u>水口 雅</u>	結節性硬化症- 治療法の進歩-	日本小児科学会雑誌	120(4)	721-727	2016
Nishida T, Tsujimoto M, Takahashi T, Hirota S, Blay JY, <u>Wataya-Kaneda M</u>	Gastrointestinal stromal tumors in Japanese patients with neurofibromatosis type I	J Gastroenterol	51(6)	571-8	2016
Tanaka A, Ikinaga K, Kiyohara E, Tanemura A, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Fujimura R, Mizui M, Isaka Y, Katayama I.	Critical renal adverse event induced by nivolumab therapy in a stage IV melanoma patient	J Dermatol		Epub ahead of print	2016
<u>Wataya-Kaneda M</u>	Genetic Disorders with Dyshidrosis: Ectodermal Dysplasia, Incontinentia Pigmenti, Fabry Disease, and Congenital Insensitivity to Pain with Anhidrosis	Curr Probl Dermatol	51	42-9	2016
<u>Moriwaki S</u>	Human DNA repair disorders in dermatology: A historical perspective, current concepts and new insight	J Dermatol Sci	81(2)	77-84	2016
Kondo D, Noguchi A, Tamura H, Tsuchida S, Takahashi I, Kubota H, Yano T, Oyama C, Sawaishi Y, <u>Moriwaki S</u> , Takahashi T	Elevated urinary levels of 8-hydroxy-2'-deoxyguanosine in a Japanese child of xeroderma pigmentosum/Cockayne syndrome complex with Infantile onset of nephrotic syndrome	Tohoku J Exp Med	239(3)	231-5	2016
<u>森脇真一</u>	小児の光線過敏症	小児内科	48	594-597	2016
Miyata R, Tanuma N, Sakuma H, <u>Hayashi M</u>	Circadian rhythms of oxidative stress markers and melatonin metabolite in patients with xeroderma pigmentosum group A.	Oxid Med Cell Longevity	2016:5741517		2016

上田健博, 戸田達史	【神経内科疾患のtrends & topics 2017】パーキンソン病.	Mebio	33(11)	10-17	2016
Suzuki H, Kikuchi K, Fukuhara N, <u>Nakano H</u> , Aiba S	Case of late-onset erythropoietic protoporphyria with	J Dermatol		Epub ahead of print	2016
Ninomiya Y, Kokunai Y, Tanizaki H, Akasaka E, <u>Nakano H</u> , <u>Moriwaki S</u>	X-linked dominant protoporphyria: The first reported Japanese case.	J Dermatol	43(3)	414-418	2016
Mizawa M, Makino T, <u>Nakano H</u> , Sawamura D, Shimizu T	Incomplete erythropoietic protoporphyria caused by a splice site modulator homozygous IVS3-48C polymorphism in the ferrochelatase gene.	Br J Dermatol	174(1)	172-175	2016
Mu A, Li M, Tanaka M, Adachi Y, Tai TT, Liem PH, Izawa S, Furuyama K, <u>Taketani S</u>	Enhancements of the production of bilirubin and the expression of β -globin by carbon monoxide during erythroid differentiation	FEBS letters	590(10)	1447-52	2016
Kitagishi H, Minegishi S, Yumura A, Negi S, <u>Taketani S</u> , Amagase Y, Mizukawa Y, Urushidani T, Sugiura Y, Kano K	Feedback Response to Selective Depletion of Endogenous Carbon Monoxide in the Blood.	J Am Chem Soc	138(16)	5417-25	2016
中村文香、 <u>中野英司</u> 、 <u>辻本昌理子</u> 、 <u>錦織千佳子</u> 、永田敬二	基底細胞癌発症を契機に9歳で診断に至った軽症型色素性乾皮症A群の1例	日本小児皮膚科学会雑誌	36(1)	55-60	2017
<u>Wataya-Kaneda M</u> , Nakamura A, Tanaka M, Hayashi M, Matsumoto S, Yamamoto K, Katayama I	Efficacy and Safety of Topical Sirolimus Therapy for Facial Angiofibromas in the Tuberous Sclerosis Complex A Randomized Clinical Trial	JAMA Dermatol	153(1)	39-48	2017
Iwanaga A, Okubo Y, Yozaki M, Koike Y, Kuwatsuka Y, Tomimura S, Yamamoto Y, Tamura H, Ikeda S, Maemura K, Tsuiki E, Kitaoka T, Endo Y, Mishima H, Yoshiura K, Ogi T, Tanizaki H, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Hattori T, Utani A	Analysis of clinical symptoms and ABCG6 mutations in 76 Japanese patients with pseudoxanthoma elasticum.	J Dermatol		Epub ahead of print	2017

Endo H, Sekiguchi K, <u>Ueda T</u> , Kowa H, Kanda F, Toda T	Regional glucose hypometabolic spread within the primary motor cortex is associated with amyotrophic lateral sclerosis disease progression: A fluoro-deoxyglucose positron emission tomography study	eNeurologicalSci	6	74-79	2017
<u>錦織千佳子</u>	色素性乾皮症	小児科臨床			印刷中
<u>Moriwak S</u> , Kanda F, <u>Hayashi M</u> , Yamashita D, Sakai Y, <u>Nishigori C</u> (Xeroderma pigmentosum clinical practice guidelines revision committee)	Xeroderma pigmentosum clinical practice guidelines.	J Dermatol			in press
<u>倉持 朗</u>	Down症候群(21Trisomy)を合併し、4歳時に壊疽性膿皮症を発症した神経線維腫症1型(NF1)女児の1症例	日本レックリングハウゼン病学会雑誌	8(1)		印刷中
Murakami Y, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Iwatani Y, Kubota T, Nakano H, Katayama I	Novel mutation of OCRL1 in Lowe syndrome with multiple epidermal cysts.	J Dermatol			in press
Imafuku K, Hata H, Yanagi T, Kitamura S, Inamura Y, Nishimura M, Kitamura S, <u>Moriwaki S</u> , Shimuzu H	Multiple skin cancers in patients with mycosis fungoides after long-term ultra-violet phototherapy	Clin Exp Dermatol			in press
Terada A, Tanizaki H, Aoshima M, Tokura Y, <u>Moriwaki S</u>	Lichen planus-like keratosis emerging in a pediatric case of xeroderma pigmentosum group A	J Dermatol			in press
Takahashi Y, Endo Y, Kusaka A, Nakamura S, Nakazawa Y, Ogi T, Arao Y, Furue M, <u>Moriwaki S</u>	An XPA gene splicing mutation resulting in trace protein expression in an elderly xeroderma pigmentosum group A patient without neurological abnormalities.	Br J Dermatol			in press
<u>森脇真一</u>	一般医に必要な光線過敏症の知識2016	高知県医師会雑誌			印刷中

森脇真一	光線過敏症 疾患別・皮膚科の検査とその評価法	皮膚科の臨床			印刷中
------	------------------------	--------	--	--	-----