

## 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
小澤綾佳、 <u>市田蕗子</u>	心筋緻密化障害	竹中 克	心エコーハンドブック 心不全	金芳堂	東京	2016	
廣野恵一、 <u>市田蕗子</u>	心筋疾患		ガイドラインと 最新文献で学ぶ 小児科学レビュー —2016-17	総合医学 社	東京	2016	
西田直樹、 <u>市田蕗子</u>	心筋緻密化障害	和泉徹・ 廣江道昭	診断モダリティ としての心筋病 理	南江堂	東京	2016	
西田直樹、 <u>市田蕗子</u>	ダノン病	和泉徹・ 廣江道昭	診断モダリティ としての心筋病 理	南江堂	東京	2016	
廣野恵一、 <u>市田蕗子</u>	心筋症		小児科臨床 「小児慢性疾患 の成人期移行の 現状と問題点」	日本小児 医事出版 社	東京	2016	第69巻 第4号 617-622
廣野恵一、 <u>市田蕗子</u>	孤立性左室緻密 化障害		最新ガイドライ ン準拠 小児科 診断・治療指針	中山書店	東京	2016	
廣野恵一、 <u>市田蕗子</u>	左室心筋緻密化 障害をどのように 診断するか		Heart View 「遺 伝性心筋疾患の 現状と展望を識 る」	メジカル ビュー	東京	2016	121-131
小澤綾佳、 <u>市田蕗子</u>	学校心臓検診を 臨床に生かす		呼吸と循環	医学書院	東京	2016	718-724
<u>市田蕗子</u>	心筋症、心筋炎 の管理。		学校心臓検診の ガイドライン (2016年版) 日 本循環器学会・ 日本小児循環器 学会合同ガイ ドライン	一般社団 法人日本 循環器學 会	東京	2016	57-60
<u>住友直方</u>	心疾患を持つ児 童・生徒の学校 管理下での取り 扱い方	福井次矢、 高木誠、 小室一成	今日の治療指針 2017	医学書院	東京	2017	1362-64
<u>住友直方</u>	学校心臓検診	五十嵐隆	小児科研修ノー ト 改訂第2版	診断と治 療社	東京	2014	345-352

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
<u>佐藤誠一</u>	小児心エコー法 テクニカルガイド	佐藤誠一	小児心エコー法 テクニカルガイド	診断と治療社	東京	2016 第3刷	

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
Kodo K, Ong SG, Jahanbani F, Termglinchan V, Hirono K, InanlooRahatloo K, Ebert AD, Shukla P, Abilez OJ, Churko JM, Karakikes I, Jung G, Ichida E, Wu SM, Snyder MP, Bernstein D, Wu JC.	Abnormal activation of TGF $\beta$ signaling as a pathogenesis of left ventricular non-compaction cardiomyopathy	Nat Cell Biol	18	1031-42	2016
<u>Yoshinaga M</u> , Kucho Y, Nishibatake M, Ogata H, Nomura Y.	Probability of diagnosing long QT syndrome in children and adolescents according to the criteria of the HRS/EHRA/APHRS expert consensus statement.	Eur Heart J	37	2490-97	2016
Freyermuth F, Horie M, et al.	Splicing misregulation of SCN5A contributes to cardiac-conduction delay and heart arrhythmia in myotonic dystrophy	Nature Communications	7	11067	2016
Okata S, Yuasa S, Suzuki T, Ito S, Makita N, et al.	Embryonic type Na <sup>+</sup> channel beta-subunit, SCN3B masks the disease phenotype of Brugada syndrome	Sci Rep	6	34198	2016
Yagihara N, Watanabe H, Barnett P, Duboscq-Bidot L, Thomas AC, Yang P, Ohno S, Hasegawa K, Kuwano R, Chatel S, Redon R, Schott JJ, Probst V, Koopmann TT, Bezzina CR, Wilde AA, Nakano Y, Aiba T, Miyamoto Y, Kamakura S, Darbar D, Donahue BS, Shigemizu D, Tanaka T, Tsunoda T, Suda M, Sato A, Minamino T, Endo N, Shimizu W, Horie M, Roden DM, Makita N.	Variants in the SCN5A promoter associated with various arrhythmia phenotypes	J Am Heart Assoc	5	e003644	2016
Masuda K, Ishizu T, Niwa K, Takechi F, Tateno S, Horigome H, Aonuma K	Increased risk of thromboembolic events in adult congenital heart disease patients with atrial tachyarrhythmias.	Int J Cardiol	234	69-75	2017

## 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
Daumy X, Amarouch MY, Lindenbaum P, Bonnaud S, Charpentier E, Bianchi B, Nafzger S, Baron E, Fouchard S, Thollet A, Kyndt F, Barc J, Le Scouarnec S, <u>Makita N</u> , Le Marec H, Dina C, Gourraud JB, Probst V, Abriel H, Redon R, Schott JJ.	Targeted resequencing identifies TRPM4 as a major gene predisposing to progressive familial heart block type I	Int J Cardiol	207	349-358	2016
Ishikawa T, <u>Ohno S</u> , Murakami T, Yoshida K, Mishima H, Fukuoka T, Kimoto H, Sakamoto R, Ohkusa T, Aiba T, Nogami A, <u>Sumitomo N</u> , Shimizu W, Yoshiura KI, <u>Horigome H</u> , <u>Horie M</u> , <u>Makita N</u> .	Sick sinus syndrome with HCN4 mutations shows early onset and frequent association with atrial fibrillation and left ventricular noncompaction.	Heart Rhythm	14(5)	717-724	2017
Hata Y, Kinoshita K, Mizumaki K, Yamaguchi Y, <u>Hirono K</u> , <u>Ichida F</u> , Takasaki A, Mori H, Nishida N.	Postmortem Genetic Analysis Of Sudden Unexplained Death Syndrome Under 50 Years Of Age: A Next-Generation Sequencing Study.	Heart Rhythm	13	1544-51	2016
<u>Ichida F</u> .	Management and Treatment of Hypertrophic Cardiomyopathy in Children. Guidelines for Diagnosis and Treatment of Patients With Hypertrophic Cardiomyopathy	Circ J	80	753-774	2016
<u>Horigome H</u> .	Dilated Cardiomyopathy in Children With Isolated Congenital Complete Atrioventricular Block.	Circ J	80(5)	1110-12	2016
Sonoda K, <u>Ohno S</u> , Otsuki S, Kato K, Yagihara N, Watanabe H, Hayashi H, Minamino T, <u>Horie M</u> .	Quantitative analysis of PKP2 and neighbouring genes in a patient with arrhythmogenic right ventricular cardiomyopathy caused by heterozygous PKP2 deletion.	Europace	19(4)	644-650	2017
<u>Sumitomo N</u> , <u>Horigome H</u> , Miura M, Ono H, Ueda H, Takigiku K, Yoshimoto J, Ohashi N, Suzuki T, Sagawa K, <u>Ushinohama H</u> , Takahashi K, Miyazaki A, Sakaguchi H, <u>Iwamoto M</u> , Takamuro M, Tokunaga C, Nagano T; Heartful Investigators	Study design for control of HEART rate in infant and child tachyarrhythmia with heart failure Using Landiolol (HEARTFUL): A prospective, multicenter, uncontrolled clinical trial.	J Cardiol			Epub 2017

## 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
Yuasa S, Kuroda Y, Suzuki T, Watanabe Y, Ito S, Egashira T, Seki T, Hattori T, <u>Ohno S</u> , Kodaira M, Hashimoto H, Okata S, Tanaka A, Aizawa Y, Murata M, Aiba T, <u>Makita N</u> , Furukawa T, Shimizu W, Kodama I, Ogawa S, Kokubun N, <u>Horigome H</u> , <u>Horie M</u> , Kamiya K, Fukuda K	Flecainide ameriolates arrhythmogenicity through NCX flux in Andersen-Tawil syndrome-iPS cell-derived cardiomyocytes.	Biochem Biophys Rep			In Press
Yamaguchi Y, Mizumaki K, Hata Y, Sakamoto T, Nakatani Y, Kataoka N, <u>Ichida F</u> , Inoue H, Nishida N.	Latent pathogenicity of the G38S polymorphism of KCNE1 K <sup>+</sup> channel modulator.	Heart Vessels	32	186-192	2016
Chida A, Inai K, Sato H, Shimada E, Nishizawa T, Shimada M, Furutani M, Furutani Y, Kawamura Y, Sugimoto M, Ishihara J, Fujiwara M, Soga T, Kawana M, Fuji S, Tateno S, Kuraishi K, Kogaki S, Nishimura M, Ayusawa M, <u>Ichida F</u> , Yamazawa H, Matsuoka R, Nonoyama S, Nakanishi T	Prognostic predictive value of gene mutations in Japanese patients with hypertrophic cardiomyopathy	Heart Vessels		Epub ahead of print	2016
Hirabayashi M, <u>Yoshinaga M</u> , <u>Nomura Y</u> , <u>Ushinohama H</u> , <u>Sato S</u> , <u>Tauchi T</u> , <u>Horigome H</u> , <u>Takahashi H</u> , <u>Sumitomo N</u> , Shiraishi H, <u>Nagashima M</u> .	Environmental risk factors for sudden infant death syndrome in Japan.	Eur J Pediatr	175 (12)	1921-26	2016
Hachiya A, Motoki K, <u>Hirono K</u> , Hata Y, Nishida N, <u>Ichida F</u> , Koike K.	LVNC revealed by aortic regurgitation due to Kawasaki disease in a boy with LDB3 gene mutation.	Ped Int	58	797-800	2016
Honda T, Kanai Y, <u>Ohno S</u> , Ando H, Honda M, Niwano S and Ishii M.	Fetal arrhythmogenic right ventricular cardiomyopathy with double mutations in TMEM43.	Pediatr Int.	58	409-411	2016
<u>Ohno S</u> .	The genetic background of arrhythmogenic right ventricular cardiomyopathy.	J Arrhythm	32	398-403	2016
Ishikawa T, Tsuji Y, <u>Makita N</u> .	Inherited bradyarrhythmia: A diverse genetic background.	J Arrhythm	32	352-358	2016
Yoshida Y, <u>Hirono K</u> , Nakamura K, Suzuki T, Hata Y, Nishida N.	A novel ACTC1 gene mutation in a young boy with left ventricular noncompaction and arrhythmias.	Heart Rhythm Case Report	2	92-97	2016

## 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
高橋実穂、堀米仁志、加藤愛章、野崎良寛、林 立申、中村昭宏、齋藤 誠、濱田洋実、瓜田泰久、須磨崎 亮	胎児心エコー所見をもとに早期娩出し救命できたハイリスク仙尾部奇形腫の胎児例	日本小児循環器学会雑誌	32(4)	328-334	2016
鈴木孝典、林 泰佑、小野 博、前野泰樹、堀米仁志、村島温子	母体抗 SS-A 抗体陽性の先天性完全房室ブロックの胎児における子宮内胎児死亡の危険因子	日本小児循環器学会雑誌	32(1)	19-25	2016
大野 聖子	心筋症における心臓突然死を予測する	医学のあゆみ	258	779-783	2016
越 麻未、安原 潤、熊本 崇、清水寛之、小島拓朗、霞葉茂樹、小林俊樹、住友直方	頻拍停止後にニアミス乳幼児突然死を起こした WPW 症候群と左室心筋線密化障害を合併した乳児例	Therapeutic Research	36(10)	948-51	2015
趙 麻未、安原 潤、熊本 崇、清水寛之、小島拓朗、霞葉 茂樹、小林俊樹、住友直方	WPW 症候群、左室心筋線密化障害を合併した乳児に対するアミオダロンの使用経験	Progress in Medicine.	46(2)	156-161	2014
長嶋正實	学校心臓検診における QT 間隔の測定について	愛知医報	2020 号	4	2016
長嶋正實	子どもの療養環境を守る専門職-医療保育専門士	Medical Tribune	49: №15	14	2016
長嶋正實	忘れ得ぬ心電図：小児のホルター心電図事始め	心電図	36	127-129	2016
長嶋正實	学校心臓検診の心電図をどう読むか	一宮医報	196	19-23	2016
田内宣生	小児肥大型心筋症の心電図	愛知医報	2044	4-5	2017
田内宣生	心筋症による事故の予測	小児科	54	271-276	2013
泉田直己	学校心臓検診	東京小児科医会報	115	27-31	2016