

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

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
松村 剛	筋ジストロフィーにおける中枢神経障害の重要性	Brain and Nerve	68	109-118	2016
松村 剛	筋ジストロフィーの継続的医療・教育を巡る課題と展望 - 神経内科の立場から -	医療	70	312-316	2016
Matsumura T, Saito T, Yonemoto N, et al.	Renal dysfunction can be a common complication in patients with myotonic dystrophy 1	J Neurologic Sci	368	266-271	2016
松村 剛	多臓器疾患としての筋強直性ジストロフィー	神経内科	85	233-239	2016
小林道雄, 石崎雅俊, 足立克仁, 他	ジストロフィン異常症保因者の遺伝相談・健康管理の実態に関する調査	臨床神経学	56	407-412	2016
高橋正紀、松村剛、木村 円	患者レジストリーと治験 筋強直性ジストロフィー - 患者レジストリーと治験・臨床研究	神経内科	85	646-651	2016
Freyermuth F, Rau F, Kokunai Y, et al.	Splicing misregulation of SCN5A contributes to cardiac conduction delay and heart arrhythmia in myotonic dystrophy	Nature Comm	7	11067	2016
Saito T, Kawai M, Kimura E, et al.	Study of Duchenne muscular dystrophy long-term survivors aged 40 years and older living in specialized institutions in Japan	Neuromuscul Disord	27	107-114	2017
松村 剛	施設医療から地域・国際連携へ - Translational research時代の筋ジストロフィー医療	医療		印刷中	2017

H28 年度厚生労働科学研究費補助金 筋ジストロフィーの標準的医療普及のための調査研究
(H28-難治等(難)-一般-030)

Ueki J, Nakamori M, Nakamura M, et al	Myotonic dystrophy type 1 patient-derived iPSCs for the investigation of CTG repeat instability	Sci Rep.	7	42522	2017
井村修、藤野陽生、高橋正紀	筋ジストロフィーのQoL自己評価法	医療		In press	2017
Shimizu R, Ogata K, Tamaura A, et al.	Clinical trial network for the promotion of clinical research for rare diseases in Japan: Muscular dystrophy clinical trial network	BMC Health Serv Res	16	241	2016
Miyatake S, Mitsuhashi S, Hayashi YK et al.	Biallelic mutations in MYPN, encoding myopalladin, are associated with childhood-onset, slowly progressive nemaline myopathy.	Am J Hum Genet	100	169-178	2017
Kadoya M, Ogata K, Suzuki M et al.	A Japanese male with a novel ANO5 mutation with minimal muscle weakness and muscle pain that ill his late fifties.	Neuromuscul Disord	27	Epub	2017
Chen G, Masuda A, Konishi H, et al.	Phenylbutazone induces expression of MBNL1 and suppresses formation of MBNL1-CUG RNA foci in a mouse model of myotonic dystrophy.	Sci Rep	6	25317	2016
Mashiko T, Sakashita E, Kasashima K, et al.	Developmentally-regulated RNA-binding Protein 1 (Drb1)/RNA-binding Motif Protein 45 (RBM45), a Nuclear-cytoplasmic Trafficking Protein, Forms TAR DNA-binding Protein 43 (TDP-43)-mediated Cytoplasmic Aggregates.	J Biol Chem	291	14996-15007.	2016
Nakamura A, Shibata N, Miyazaki D, et al.	Comparison of the phenotypes of patients harboring in-frame deletions starting at exon 45 in the Duchenne muscular dystrophy gene indicates potential for the development of exon skipping therapy.	J Hum Genet	62	459-463	2017
Ishizaki M, Kedoin C, Ueyama H, et al	Utility of skinfold thickness measurement in non-ambulatory patients with Duchenne muscular dystrophy	Neuromuscular Disord	27	24-28	2017
Nishizawa H, Shibata N, Nakamura A.	The evaluation of corticosteroid effect for Duchenne muscular dystrophy using the actigraph: a case study	J Physiol Ther Sci	28	3249-3251	2016
Kimura K, Morita H, Nakamura A, Takenaka K, Daihyumon M.	Therapeutic strategy for heart failure in Becker muscular dystrophy	Int Heart J	57	527-529	2016

H28 年度厚生労働科学研究費補助金 筋ジストロフィーの標準的医療普及のための調査研究
 (H28-難治等(難)-一般-030)

Nakamura A, Fueki N, Shiba N, et al.	Deletion of exons 3-9 encompassing a mutational hot spot in the DMD gene presents an asymptomatic phenotype, indicating a target region for multiexon skipping therapy	J Hum Genet.	61	664-667	2016
Takeuchi F, Komaki H, Nakamura H, et al	Trends in steroid therapy for Duchenne muscular dystrophy in Japan	Muscle Nerve	54	673-680	2016
Kuraoka M, Kimura E, Nagata T, et al.	Serum osteopontin as a novel biomarker for muscle regeneration in Duchenne muscular dystrophy	Am J Pathol	186	1302-1312	2016