

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
<u>廣野恵一</u> <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	磯部光章 前嶋康浩	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	27-37
<u>廣野恵一</u> <u>市田蕗子</u>	心筋症	藤井良知 加藤精彦 早川浩	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
<u>廣野恵一</u> <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	
<u>廣野恵一</u> <u>市田蕗子</u>	肥大型心筋症類縁疾患	和泉徹	呼吸と循環	医学書院	東京	2015	63巻 7号
<u>廣野恵一</u> <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	2015	
<u>石川泰輔</u> <u>蒔田直昌</u>	Brugada 症候群の遺伝子診断～有効性と限界～	池田隆徳 清水涉 高橋尚彦	不整脈症候群－遺伝子変異から不整脈治療を捉える－	南江堂	東京	2015	82-85
<u>蒔田直昌</u>	早期再分極（J波）症候群の遺伝子解析～危険なJ波は見極められるか？～	池田隆徳 清水涉 高橋尚彦	不整脈症候群－遺伝子変異から不整脈治療を捉える－	南江堂	東京	2015	116-120
<u>蒔田直昌</u>	遺伝子解析が有効な不整脈疾患は？	平尾見三 笹野哲郎	不整脈診療クリニカルクエスチョン	診断と治療社	東京	2015	162-163
<u>蒔田直昌</u>	Progressive cardiac conduction disturbance (PCCD)とは？	平尾見三 笹野哲郎	不整脈診療クリニカルクエスチョン	診断と治療社	東京	2015	164-165
<u>蒔田直昌</u>	QT短縮症候群とは？	平尾見三 笹野哲郎	不整脈診療クリニカルクエスチョン	診断と治療社	東京	2015	166-167

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>薄田直昌</u>	不整脈のゲノム ワイド解析はど こまで進んでい る？	平尾見三 笛野哲郎	不整脈診療クリ ニカルエスチ ョン	診断と治 療社	東京	2015	167-168
<u>泉田直己</u>	児童生徒などの 健康診断	水口雅 市橋光 崎山弘	今日の小児治療 指針第16版	医学書院	東京	2015	777-779
<u>小澤綾佳、 市田蘿子</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	
<u>廣野恵一、 市田蘿子</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	
<u>西田直樹、 市田蘿子</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	
<u>西田直樹、 市田蘿子</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	
<u>廣野恵一、 市田蘿子</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
<u>小澤綾佳、 市田蘿子</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>市田蘿子</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
<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	

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>大野聖子</u>	不整脈症候群の 遺伝子解析による 診断と治療への活用	池田 隆徳	Medical Practice	文光堂	東京	2017	989-993
<u>堀江 稔</u>	QT 短縮症候群	青沼和隆	別冊医学のあゆみ	医歯薬出版	東京	2017	13-17
<u>堀江 稔</u>	心房粗動	永井良三	循環器疾患最新の治療 2018-2019	南江堂	東京	2017	280-282
<u>廣野恵一、 市田蕗子</u>	『肥大型心筋症』	井田博幸	小児科診療増刊号 (81巻増刊号) 「特集：小児の治療指針」	診断と治療社	東京	2017	
<u>廣野恵一、 市田蕗子</u>	『拡張型心筋症』	井田博幸	小児科診療増刊号 (81巻増刊号) 「特集：小児の治療指針」	診断と治療社	東京	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
Imamura T, Tanaka Y, Ninomiya Y, <u>Yoshinaga M.</u>	Combination of flecainide and propranolol for congenital junctional ectopic tachycardia.	Pediatr Int.	57(4)	716-8	2015
Kato K, Takahashi N, Fujii Y, Umeshara A, Nishiuchi S, Makiyama T, <u>Ohno S, Horie M.</u>	LMNA cardiomyopathy detected in Japanese arrhythmogenic right ventricular cardiomyopathy cohort. Journal of Cardiology	J Cardiol	64(4)	346-51	2015
Nomura Y, Momoi N, <u>Hirono K</u> , Hata Y, Takasaki A, Nishida N, Ichida F.	A Novel MYH7 Gene Mutation in a Fetus With Left Ventricular Noncompaction.	Can J Cardiol	31	E1-3	2015
Ishikawa T, Jou CJ, Nogami A, Kowase S, Arrington CB, Barnett SM, Harrell DT, Arimura T, Tsuji Y, Kimura A, <u>Makita N.</u>	Novel mutation in the alpha-myosin heavy chain gene is associated with sick sinus syndrome.	Circ Arrhythm Electrophysiol	8(2)	400-408	2015

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Maharani N, Ting YK, Cheng J, Hasegawa A, Kurata Y, Li P, Nakayama Y, Ninomiya H, Ikeda N, Morikawa K, Yamamoto K, <u>Makita N</u> , Yamashita T, Shirayoshi Y, Hisatome I.	Molecular Mechanisms Underlying Urate-Induced Enhancement of Kv1.5 Channel Expression in HL-1 Atrial Myocytes.	Circ J	79(12)	2659-2668	2015
Nademanee K, Raju H, de Noronha SV, Papadakis M, Robinson L, Rothery S, <u>Makita N</u> , Kowase S, Boonmee N, Vitayakritsirikul V, Ratanarapee S, Sharma S, van der Wal AC, Christiansen M, Tan HL, Wilde AA, Nogami A, Sheppard MN, Veerakul G, Behr ER.	Fibrosis, connexin-43, and conduction abnormalities in the Brugada syndrome.	J Am Coll Cardiol	66(18)	1976-1986,	2015
Kodo K, Ong SG, Jahanbani F, Termlinchian V, Hiroko K, InanlooRahatloo K, Ebert AD, Shukla P, Abilez OJ, Churko JM, Karakikes I, Jung G, <u>Ichida E</u> , Wu SM, Snyder MP, Bernstein D, Wu JC.	Abnormal activation of TGF β 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, <u>Nomura Y</u> .	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, <u>Horie M</u> , et al.	Splicing misregulation of SCN5A contributes to cardiac-conduction delay and heart arrhythmia in myotonic dystrophy	Nat Commun	7	11067	2016
Okata S, Yuasa S, Suzuki T, Ito S, <u>Makita N</u> , et al.	Embryonic type Na ⁺ channel beta-subunit, SCN3B masks the disease phenotype of Brugada syndrome	Sci Rep	6	34198	2016

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Yagihara N, Watanabe H, Barnett P, Duboscq-Bidot L, Thomas AC, Yang P, <u>Ohno S.</u> , 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, <u>Horie M.</u> , Roden DM, <u>Makita N.</u>	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, <u>Tateno S.</u> , <u>Horigome H.</u> , Aonuma K	Increased risk of thromboembolic events in adult congenital heart disease patients with atrial tachyarrhythmias.	Int J Cardiol	234	69-75	2017
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

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
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
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+ 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> , <u>Shiraishi H</u> , <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

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
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
Saito A, <u>Ohno S</u> , Nuruki N, <u>Nomura Y</u> , <u>Horie M</u> , <u>Yoshinaga M</u> .	Three cases of catecholaminergic polymorphic ventricular tachycardia with prolonged QT intervals including two cases of compound mutations.	J Arrhythmi			in press
Sonoda K, <u>Ohno S</u> , Ozawa J, Hayano M, Hattori T, Kobori A, Yahata M, Aburadani I, Watanabe S, Matsumoto Y, Makiyama T, <u>Horie M</u> .	Copy Number Variations of SCN5A in Brugada Syndrome.	Heart Rhythm			in press
<u>Yoshinaga M</u> , <u>Iwamoto M</u> , <u>Horigome H</u> , <u>Sumitomo N</u> , <u>Ushinohama H</u> , <u>Izumida N</u> , <u>Tauchi N</u> , Yoneyama T, Abe K, Nagashima M.	Standard values and characteristics of electrocardiographic findings in children and adolescents.	Circ J	82(3)	831-839	2018
Gray B, <u>Makita N</u> et al.	Lack of genotype-phenotype correlation in Brugada syndrome and sudden arrhythmic death syndrome families with reported pathogenic SCN1B variants.	Heart Rhythm		In press	2018
Kozasa Y, Nakashima N, Ito M, Ishikawa T, Kimoto H, Ushijima K, <u>Makita N</u> , Takano M.	HCN4 pacemaker channels attenuate the parasympathetic response and stabilize the spontaneous firing of the sinoatrial node.	J Physiol	596(5)	809-825	2018
Yoshida S, Nakanishi C, Okada H, Mori M, Yokawa J, Yoshimuta T, <u>Ohta K</u> , Konno T, Fujino N, Kawashiri M, Yachie A, Yamagishi M, Hayashi K.	Characteristics of induced pluripotent stem cells from clinically divergent female monozygotic twins with Danon disease	J Mol Cell Cardiol	114	234-242	2018

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Vink AS, Clur SB, Geskus RB, Blank AC, De Kezel CC, <u>Yoshinaga M</u> , Hofman N, Wilde AA, Blom NA.	Effect of Age and Sex on the QTc Interval in Children and Adolescents with Type 1 and 2 Long-QT Syndrome.	Circ Arrhythm Electrophysiol	10(4)	pii: e004645	2017
Ishizu T, Seo Y, Atsumi A, Tanaka YO, Yamamoto M, Machino-Ohtsuka T, <u>Horigome H</u> , Aonuma K, Kawakami Y	Global and Regional Right Ventricular Function Assessed by Novel Three-Dimensional Speckle-Tracking Echocardiography	J Am Soc Echocardiogr	30(12)	1203-12 13	2017
Kaneshiro T, Nogami A, Kato Y, Kuroki K, Komatsu Y, Tada H, Sekiguchi Y, <u>Horigome H</u> , Aonuma K	Effects of Catheter Ablation Targeting the Trigger Beats in Inherited Catecholaminergic Polymorphic Ventricular Tachycardia	JACC: Clin Electrophysiol	3(9)	1062-10 63	2017
Miyoshi T, Maeno Y, Sago H, Inamura N, Yasukochi S, Kawataki M, <u>Horigome H</u> , Yoda H, Taketazu M, Shozu M, Nii M, Hagiwara A, Kato H, Shimizu W, Shiraishi I, Sakaguchi H, Ueda K, Katsuragi S, Ikeda T, Yamamoto H, Hamasaki T; Japan Fetal Arrhythmia Group	Antenatal antiarrhythmic treatment for fetal tachyarrhythmias: a study protocol for a prospective multicentre trial	BMJ Open	7(8)	e016597 (7 pages)	2017
Ueda K, Maeno Y, Miyoshi T, Inamura N, Kawataki M, Taketazu M, Nii M, Hagiwara A, <u>Horigome H</u> , Shozu M, Shimizu W, Yasukochi S, Yoda H, Shiraishi I, Sakaguchi H, Katsuragi S, Sago H, Ikeda T; on behalf of Japan Fetal Arrhythmia Group	The impact of intrauterine treatment on fetal tachycardia: a nationwide survey in Japan	J Matern Fetal Neonatal Med		Epub ahead of print	2017
Lin L, Takahashi-Igari M, Kato Y, Nozaki Y, Obata M, Hamada H, <u>Horigome H</u>	Prenatal Diagnosis of Atrioventricular Block and QT Interval Prolongation by Fetal Magnetocardiography in a Fetus with Trisomy 18 and SCN5A R1193Q Variant	Case Rep Pediatr	2017	6570465 (3 pages)	2017

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
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	717-724	2017
Yamagata K, <u>Horie M</u> , Aiba T, Ogawa S, Aizawa Y, Ohe T, Yamagishi M, <u>Makita N</u> , Sakurada H, Tanaka T, Shimizu A, Hagiwara N, Kishi R, Nakano Y, Takagi M, Makiyama T, Fukuda K, Watanabe H, Morita H, Hayashi K, Kusano K, Kamakura S, Yasuda S, Ogawa H, Kapplinger JD, Ackerman MJ, Shimizu W.	Genotype-phenotype correlation of SCN5A mutation for the clinical and electrocardiographic characteristics of probands with Brugada syndrome: A Japanese multicenter registry.	Circulation	135 (23)	2255-2270	2017
Kimura Y, Noda T, Matsuyama T, Otsuka Y, Kamakura T, Wada M, Ishibashi K, Inoue Y, Miyamoto K, Okamura H, Nagase S, Aiba T, Kamakura S, Noguchi T, Anzai T, Satomi K, Wada Y, <u>Ohno S</u> , <u>Horie M</u> , Shimizu W, Yasuda S, Shimokawa H, Kusano K.	Heart failure in patients with arrhythmogenic right ventricular cardiomyopathy: what are the risk factors?	Int J Cardiol	241	288-294	2017
Seki A, Ishikawa T, Daumy X, Mishima H, Barc J, Sasaki R, Nishii K, Saito K, Urano M, <u>Ohno S</u> , Otsuki S, Kimoto H, Baruteau AE, Thollet A, Fouchard S, Bonnaud S, Parent P, Shibata Y, Perrin JP, Le Marec H, Hagiwara N, Mercier S, <u>Horie M</u> , Probst V, Yoshiura KI, Redon R, Schott JJ, <u>Makita N</u> .	Progressive Atrial Conduction Defects Associated With Bone Malformation Caused by a Connexin-45 Mutation.	J Am Coll Cardiol	70(3)	358-370	2017

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Nishiuchi S, Makiyama T, Aiba T, Nakajima K, Hirose S, Kohjitani H, Yamamoto Y, Harita T, Hayano M, Wuriyanghai Y, Chen J, Sasaki K, Yagihara N, Ishikawa T, Onoue K, Murakoshi N, Watanabe I, Ohkubo K, Watanabe H, <u>Ohno S</u> , Doi T, Shizuta S, Minamino T, Saito Y, Oginosawa Y, Nogami A, Aonuma K, Kusano K, <u>Makita N</u> , Shimizu W, <u>Horie M</u> , Kimura T.	Gene-based risk stratification for cardiac disorders in LMNA mutation carriers.	Circ Cardiovasc Genet	10	e001603	2017
Wada Y, <u>Ohno S</u> , Aiba T, <u>Horie M</u> .	Unique genetic background and outcome of non-Caucasian Japanese probands with arrhythmogenic right ventricular dysplasia cardiomyopathy.	Molecular Genetics & Genomic Medicine	5	639-651	2017
Fujii Y, Itoh H, <u>Ohno S</u> , Murayama T, Kurebayashi N, Aoki H, Blancard M, Nakagawa Y, Yamamoto S, Matsui Y, Ichikawa M, Sonoda K, Ozawa T, Ohkubo K, Watanabe I, Guicheney P, <u>Horie M</u> .	A type 2 ryanodine receptor variant associated with reduced Ca ²⁺ release and short-coupled torsade de pointe ventricular arrhythmia.	Heart Rhythm	14	98-107	2017
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, <u>Tateno S</u> , Kuraishi K, <u>Kogaki S</u> , 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.	32	700-707	2017

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Wang C, Hata Y, <u>Hirono K</u> , Takasaki A, Ozawa SW, Nakaoka H, Saito K, Miyao N, Okabe M, Ibuki K, Nishida N, Origasa H, Yu X, Bowles NE, <u>Ichida F</u> ; for LVNC Study Collaborators.	A Wide and Specific Spectrum of Genetic Variants and Genotype-Phenotype Correlations Revealed by Next-Generation Sequencing in Patients with Left Ventricular Noncompaction.	J Am Heart Assoc.	6(9)	pii: e006210	2017
Wang C, Takasaki A, Watanabe Ozawa S, Nakaoka H, Okabe M, Miyao N, Saito K, Ibuki K, <u>Hirono K</u> , Yoshimura N, Yu X, <u>Ichida F</u> .	Long-Term Prognosis of Patients With Left Ventricular Noncompaction- Comparison Between Infantile and Juvenile Types.	Circ J.	81	94-700	2017
Wang C, Yu X, <u>Ichida F</u> .	Survival in Young Patients With Noncompaction May Not Only Depend on Cardiac But Also on Neuromuscular Comorbidity- Reply.	Circ J.	81	239	2017
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 ⁺ channel modulator.	Heart Vessels.	32	186-192	2017
Yamamoto Y, <u>Makita N et al.</u>	Allele-specific ablation rescues electrophysiological abnormalities in a human iPS cell model of long-QT syndrome with a CALM2 mutation.	Hum Mol Genet.	26(9)	1670-16 77	2017
阿部百合子、鮎沢 衛、加藤 雅崇、渡邉拓史、趙 麻美、小森暁子、大熊洋美、市川理恵、神山 浩、 <u>住友直方</u> 、伊東三吾、高橋昌里	学校管理下における肥大型心筋症による心事故発生状況の変化	Ped Cardiol Cardiac Surg	31	240–245	2015
<u>泉田直己</u>	心臓検診	小児科	56	1313-24	2015
高橋実穂、 <u>堀米仁志</u> 、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、 <u>堀米仁志</u> 、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

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
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、 <u>住友直方</u>	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
<u>長嶋正實</u>	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
<u>長嶋正實</u>	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
<u>長嶋正實</u>	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
<u>長嶋正實</u>	学校心臓検診の心電図をどう読むか	一宮医報	196	19-23	2016
<u>田内宣生</u>	小児肥大型心筋症の心電図	愛知医報	2044	4-5	2017
<u>泉田直己</u>	学校心臓検診	東京小児科医会報	115	27-31	2016
<u>堀米仁志、吉永正夫</u>	乳児期発症先天性 QT 延長症候群 (LQTS) と乳児突然死症候群にみられる LQTS 関連遺伝子変異の比較	循環器専門医	26	64-69	2018
加藤愛章、 <u>堀米仁志</u>	新生児医療 最新トピック NEXT (no.11) 胎児心磁図	Neonatal Care	31(2)	152	2018
<u>吉永正夫</u>	学校検診における心臓検診の役割～九州学校心臓検診協議会（心臓部門）の報告	鹿児島県医師会報	796 (10)	31-32	2017
野崎良寛、 <u>堀米仁志</u>	【心磁図による胎児不整脈の出生前診断】心磁図による胎児不整脈診断の実際	Fetal & Neonatal Medicine	9(2)	68-72	2017
<u>堀米仁志</u>	手掌多汗症と先天性 QT 延長症候群の合併患者に対する交感神経遮断術の意義 (Meaning of Sympathectomy for Patients with Palmar Hyperhidrosis and Congenital Long QT Syndrome)	日本小児循環器学会雑誌	33(4)	332-334	2017
林 立申、 <u>堀米仁志</u>	【胎児診断・治療の最前線】 胎児診断 胎児心磁図 胎児不整脈の診断を中心に	周産期医学	47(4)	495-500	2017
<u>長嶋正實</u>	死亡事故(突然死その他)と予防	日本医師会雑誌	146	774-776	2017

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
<u>長嶋正實</u>	学校心臓検診における心電図検査の課題	日本医師会雑誌	146	1178	2017
<u>岩本眞理</u>	12誘導心電図でここまで読みた い不整脈	日本小児循環器学会雑誌	33(2)	111-119	2017
<u>岩本眞理</u>	【小児循環器のファーストタッ チから専門診療へ】不整脈	小児科診療	80	61-67	2017
<u>鳥越史子</u> <u>小垣滋豊</u>	植込み型補助人工心臓装着で心 移植待機中の川崎病後虚血性心 筋症の1例	Progress in Medicine	37	814-818	2017
<u>小垣滋豊</u>	小児重症心不全治療の現状と將 來 小児心臓移植患者の遠隔期 の管理	日小循誌	33	21-35	2017
<u>泉田直己</u>	学童の突然死予防における心電 図検診の意義	外来小児科	20	184-189	2017