

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
Takahashi MP	Clinical features of skeletal muscle and their underlying molecular mechanism	Takahashi MP, Matsuura T	Myotonic Dystrophy: disease mechanism, current management and therapeutic development	Springer		In press	
Matsuura T.	Genetics of myotonic dystrophy	Takahashi MP, Matsuura T	Myotonic Dystrophy: disease mechanism, current management and therapeutic development	Springer		In press	
Kuru S.	Respiratory feature in DM	Takahashi MP, Matsuura T	Myotonic Dystrophy: disease mechanism, current management and therapeutic development	Springer		In press	
Takada H.	Lipid metabolism in DM	Takahashi MP, Matsuura T	Myotonic Dystrophy: disease mechanism, current management and therapeutic development	Springer		In press	
尾方克久	筋ジストロフィー	猿田享男・北村惣一郎	1336専門家による私の治療 2017~18年版	日本医事新報社	東京	2017	609~610
尾方克久	周期性四肢麻痺	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	949
高橋正紀	筋強直性ジストロフィー	福井次矢, 高木誠, 小室一成	今日の治療指針 2018年版	医学書院	東京	2018	965
松村 剛	筋ジストロフィーの診療ガイドライン	戸田達史	別冊医学のあゆみ「筋ジストロフィー・筋疾患—最近の進歩」	医歯薬出版	東京	2017	107-112

## 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
Saito T, Kawai M, Kimura E, Ogata K, Takahashi T, Kobayashi M, Takada H, Kuru S, Mikata T, Matsumura T, Yonemoto N, Fujimura H, Sakoda S	Study of Duchenne muscular dystrophy long-term survivors aged 40 years and older living in specialized institutions in Japan	Neuromuscular Disorders	27	107-114	2017
Kadoya M, Ogata K, Suzuki M, Honma Y, Momma K, Yatabe K, Tamura T, Kaida K, Miyata N, Nishino I, Nonaka I, Kawai M.	A Japanese male with a novel ANO5 mutation with minimal muscle weakness and muscle pain till his late fifties.	Neuromuscular Disorders	27(5)	477~480	2017
Zhu W, Eto M, Mitsuhashi S, Takata K, Beck G, Sumi-Akamaru H, Mochizuki H, Sakoda S, Takahashi MP, Nishino I	GNE myopathy caused by a synonymous mutation leading to aberrant mRNA splicing	Neuromuscular Disorders	28(2)	154-157	2018
Matsumura T, Matsui M, Iwata Y, Asakura M, Saito T, Fujimura H, Sakoda S	A pilot study of tranilast for cardiomyopathy of muscular dystrophy	Internal Medicine	57	311-318	2018
Kobayashi M, Hatakeyama T, Ishizaki M, Adachi K, Morita M, <u>Yonemoto N</u> , Matsumura T, Toyoshima I, Kimura E.	Medical Attitudes Survey for Female Dystrophinopathy Carriers in Japan	Intern Med.	E-pub Mar 9		2018
Fujino H, Shingaki H, Suwazono S, Ueda Y, Wada C, Nakayama T, Takahashi MP, Imura O, Matsumura T.	Cognitive impairment and quality of life in patients with myotonic dystrophy type 1.	Muscle Nerve.	57	742-748	2018
Fujino H, Saito T, Takahashi MP, Takada H, Nakayama T, Ogata K, Rose MR, Imura O, Matsumura T.	Validation of The Individualized Neuromuscular Quality of Life in Japanese patients with myotonic dystrophy.	Muscle Nerve.	In press		

Adachi K, Hashiguchi S, Saito M, Kashiwagi S, Miyazaki T, Kawai H, Yamada H, Iwase T, Akaike M, Takao S, Kobayashi M, Ishizaki M, Matsumura T, Mori Y, oshimura M, Kimura E.	Detection and management of cardiomyopathy in female dystrophinopathy carriers.	Journal of the Neurological Science	In press		
Furuta M, Kimura T, Nakamori M, Matsumura T, Fujimura H, Jinnai K, Takahashi MP, Mochizuki H, Yos	Macroscopic and microscopic diversity of missplicing in the central nervous system of patients with myotonic dystrophy type 1.	Neuroreport	29	235-240	2018
Mori-Yoshimura M, Segawa K, Minami N, Oya Y, Komaki H, Nonaka I, Nishino I, Murata M	Cardiopulmonary dysfunction in patients with limb-girdle muscular dystrophy 2A.	Muscle Nerve	55(4)	465-469	2017
Uruha A, Hayashi YK, Mori-Yoshimura M, Oya Y, Kanai M, Murata M, Nishino I	A 31-Year-Old Man with Slowly Progressive Limb Muscle Weakness and Respiratory Insufficiency.	Brain Pathol.	28(1)	123-124	2018
Cortese A, Laura M, Casali C, Nishino I, Hayashi YK, Magri S, Taroni F, Stuani C, Savelli P, Moggio M, Rapolone M, Prelle A, Pisciotta C, Sangnelli A, Pichieccio A, Reilly MM, Buratti E, Pareyson D	Altered tdp-43 dependent splicing in hspb8-related distal hereditary motor neuropathy and myofibrillar myopathy.	Eur J Neurol.	25(1)	154-163	2018
Mori-Yoshimura M, Mizuno Y, Yoshida S, Minami N, <u>Yonemoto N</u> , Takeuchi F, Nishino I, Murata M, Takeda S, Takahashi Y, Kimura E.	Social involvement issues in patients with Becker muscular dystrophy: A questionnaire survey of subjects from a patient registry.	Brain Dev.	40(4)	268-277.	2018
Mori-Yoshimura M, Mitsuhashi S, Nakamura H, Komaki H, Goto K, <u>Yonemoto N</u> , Takeuchi F, Hayashi Y, Murata M, Takahashi Y, Nishino I, Takeda S, Kimura E.	Characteristics of Japanese Patients with Becker Muscular Dystrophy and Intermediate Muscular Dystrophy in a Japanese National Registry (Remudy): Heterogeneity and Clinical Variation.	J Neuromuscul Dis.	E-pub Mar 26		2018

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	71	387-390	2017
諏訪園秀吾, 松村剛	筋ジストロフィー医療の今日と未来—疾患解析・治療可能性・心理支援—.	医療	71	396-398	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	71・10	404-408	2017
久留 聰, 鈴木重明, 尾方克久, 小林道雄, 石田千穂, 渡辺千種, 松村 剛	診断未確定慢性ミオパチーにおける壊死性ミオパチー関連抗体スクリーニング	臨床神経	57(10)	562～566	2017
石垣景子	XIV. 染色体・遺伝子検査各論 i)神経・筋疾患.	小児内科	49増刊「小児臨床検査のポイント2017」	562-566	2017
高橋正紀	筋強直性ジストロフィーに対する治療開発の現状	難病と在宅ケア	23・12	18-22	2018