

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
高橋祐二, 水澤英洋	脊髄小脳変性症	水澤英洋、山口周平、園生雅弘	神経疾患最新の治療2018-2020	南江堂	東京	2018	196-199
高橋祐二, 水澤英洋	脊髄小脳変性症・多系統萎縮症診療ガイドライン	鈴木則宏、荒木信夫、宇川義一、桑原聡、塩川芳昭	Annual Review of Neurology 2018	中外医学社	東京	2018	216-221

雑誌

発表者名	論文タイトル名	発表誌	巻・号	ページ	出版年
Zhu W, Eto M, Mitsuhashi S, Takata K, Beck G, Sumi-Akamaru H, Mochizuki H, Sakoda S, <u>Takahashi MP</u> , Nishino I.	GNE myopathy caused by a synonymous mutation leading to aberrant mRNA splicing.	Neuromuscul Disord.	28(2)	154-157.	2018
Yuan JH, Hashiguchi A, Yoshimura A, Sakai N, <u>Takahashi MP</u> , Ueda T, Taniguchi A, Okamoto S, Kanazawa N, Yamamoto Y, Saigoh K, Kusunoki S, Ando M,	WNK1/HSN2 founder mutation in patients with hereditary sensory and autonomic neuropathy: A Japanese cohort study.	Clin Genet.	92(6)	659-663	2017.

Hiramatsu Y, Okamoto Y, Takashima H.					
<u>高橋正紀</u>	遺伝学的検査の最近の進歩と臨床的課題	難病と在宅ケア	印刷中	印刷中	印刷中
Ishiguro T, Sato N, Ueyama M, Fujikake N, Sellier C, Kanegami A, Tokuda E, Zamiri B, Gall-Duncan T, Mirceta M, Furukawa Y, Yokota T, Wada K, Taylor JP, Pearson CE, Charlet-Berguerand N, <u>Mizusawa H</u> , Nagai Y, <u>Ishikawa K</u> .	Regulatory Role of RNA Chaperone TDP-43 for RNA Misfolding and Repeat-Associated Translation in SCA31.	Neuron.	94(1)	108-124	2017
Aikawa T, Watanabe T, Miyazaki T, Mikuni T, Wakamori M, Sakurai M, Aizawa H, Ishizu N, Watanabe M, Kano M, <u>Mizusawa H</u> , Watase K	Alternative splicing in the C-terminal tail of Cav2.1 is essential for preventing a neurological disease in mice.	Hum Mol Genet.	26(16)	3094-3104	2017
Hu Y, Hashimoto Y, Ishii T, Rayle M, Soga K, Sato N, Okita M, Higashi M, Ozaki K,	Sequence configuration of spinocerebellar ataxia type 8 repeat expansions	J Neurol Sci.	382	87-90	2017

<u>Mizusawa H</u> , <u>Ishikawa K</u> , Yokota T	in a Japanese cohort of 797 ataxia subjects.				
板東杏太、 <u>水澤英洋</u>	多系統萎縮症におけるリハビリテーションのポイント。	難病と在宅ケア5	23(2)	20-23	2017
Shimmura M, Uehara T, Yamashita K, Shigeto H, Yamasaki R, <u>Ishikawa K</u> , Kira JI.	Slowed abduction during smooth pursuit eye movement in episodic ataxia type 2 with a novel CACNA1A mutation.	J Neurol Sci.	381	4-6	2017