

## 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
該当無							

## 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
Namiki T, Hashimoto T, Omigawa C, Fujimoto T, Ugajin T, Miura K, Satoh T, Nakano H, Yokozecki H.	Case of generalized anhidrosis associated with diffuse reticular hyperpigmentation and syndactyly.	J Dermatol.	[Epub ahead of print]		2018
Yokozecki H, Izuhara K.	Two facets of sweat: A defensive factor in skin tissues and an accelerating factor for allergic skin diseases.	Allergol Int.	[Epub ahead of print]		2018
Nishida M, Namiki T, Sone Y, Hashimoto T, Tokoro S, Hanafusa T, Yokozecki H.	Acquired anhidrosis is associated with systemic sarcoidosis: Quantification of nerve fibers around eccrine glands by confocal microscopy.	Br J Dermatol.	178(1)	e59-e61.	2018
Komura Y, Kogure T, Kawahara K, Yokozecki H.	Economic assessment of actual prescription of drugs for treatment of atopic dermatitis: Differences between dermatology and pediatrics in large-scale receipt data.	J Dermatol.	45(2)	165-174.	2018
宗次太吉ほか.	無汗(低汗)性外胚葉形成不全症の診療手引き	日皮会誌	128(2).	163	2018
朝比奈正人, 神田武政, 水谷智彦, 湯浅龍彦, 服部孝道.	神経内科クリニックにおける発汗異常診療の現状.	発汗	25(1)	28-30	2018

中嶋 萌, 新関 寛徳, 前川 貴伸, 吉田 和恵, 田中 諒, 小森 学, 義岡 孝子, 下村 裕, 林良太, 窪田 満, 石黒 精	難治性の鼻腔内痂皮が診断の一助となったEctodysplasin A遺伝子変異・低汗性外胚葉形成不全の乳児例.	外来小児科	21巻1号	72-75	2018
成相 諒子, 亀井 宏一, 余谷 暢之, 加納 優治, 小椋 雅夫, 久保田 雅也, 塩田 曜子, 田中 恭子, 前田 浩利, 木須 彩, 栃谷 治子, 鈴木 彩, 石黒 精, 石倉 健司.	生体腎移植後末期腎不全に腎代替療法を行えなかった結節性硬化症の1例.	日本小児腎不全学会雑誌	38巻	242-244	2018
久保田 雅也, 木村 育美.	MEGとアイトラッキングによるアスペルガー症候群の顔認知解析.	臨床神経生理学	46巻3号	124-131	2018
小見川 知佳, 藤本 智子, 宗次 太吉, 横関 博雄.	東京医科歯科大学皮膚科を受診した外胚葉形成不全症患者の統計と検討.	発汗学	25巻1号	24-27	2018
新関寛徳	肥厚性皮膚骨膜症, 指定難病最前線	新薬と臨床	67(9)	1117-1123	2018
Sun X, Hosoe N, Miyayama R, Kimura K, Mizuno S, Takabayashi K, Nagayama M, Niizeki H, Seki A, Ogata H, Kanai T.	A male Korean who was diagnosed with chronic enteropathy associated with <i>SLCO2A1</i> (CEAS): case report with literature review.	BMJ Open Gastroenterol.	5(1)		2018
Umeno J, Esaki M, Hirano A, Fuyuno Y, Ohmiya N, Yasukawa S, Hirai F, Kochi S, Kurahara K, Yanai S, Uchida K, Hosomi S, Watanabe K, Hosoe N, Ogata H, Hisamatsu T, Nagayama M, Yamamoto H, Abukawa D, Kakuta F, Onodera K, Matsui T, Hibi T, Yano T, Kitazono T, Matsumoto T.	CEAS study group; Clinical features of chronic enteropathy associated with <i>SLCO2A1</i> gene: a new entity clinically distinct from Crohn's disease.	J Gastroenterol.	53(8)	907-915	2018