

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>富山佳昭</u>	特発性血小板減少性紫斑病.	門脇 孝, 小室一成, 宮地良樹 監修	日常診療に活かす診療ガイドライン UP-TO-DATE 2018-2019	メディカルレビュー社	大阪	2018	pp465-469
<u>富山佳昭</u>	妊娠時のITP管理	朝倉英策編	臨床に直結する血栓止血学	中外医学社	東京	2018	pp163-167
<u>羽藤高明</u>	血液製剤の適正使用 血小板	前田平生、 大戸斉、 岡崎仁	輸血学（改訂第4版）	中外医学社	東京	2018	857-865
<u>羽藤高明</u>	輸血・血液型検査	櫻林郁之介	今日の臨床検査 2019-2020	南江堂	東京	2019	110-117
<u>羽藤高明</u>	HLA検査	櫻林郁之介	今日の臨床検査 2019-2020	南江堂	東京	2019	118-123
<u>丸山慶子, 小亀浩市</u>	PS Tokushima (K196E) 変異の検査	朝倉英策	臨床に直結する血栓止血学 改訂2版	中外医学社	東京	2018	85-87
<u>川端千晶・ 池田洋一郎</u>	非典型溶血性尿毒症症候群の遺伝子診断		血液内科	科学評論社	東京	2019	234-238
<u>池田洋一郎</u>	非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS)		日本血栓止血学会誌	日本血栓止血学会	東京	2019	164-167
<u>吉田瑤子, 南学正臣</u>	非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) の病態と臨床検査		炎症と免疫	先端医学社	東京	2019	17-41
<u>吉田瑤子, 南学正臣</u>	フォンヴィレブランド因子		腎と透析	東京医学社	東京	2019	226-228
<u>吉田瑤子, 南学正臣</u>	補体関連非典型溶血性尿毒症症候群		腎と透析	東京医学社	東京	2019	603-608
<u>長屋聡美、 森下英理子</u>	ホモシステイン	腎と透析」編集委員会	『腎と透析 ベッドサイド検査事典』 (編集)	東京医学社	東京	2018	108-110
<u>森下英理子</u>	血栓性素因の検査の進め方	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	30-35

森下英理子	出血性素因の検査の進め方	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	36-41
森下英理子	アンチトロンビン, プロテインS, プロテインC.	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	71-76
森下英理子	DOACのAT・PC・PS測定への影響	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	77-81
森下英理子	先天性AT・PC・PS欠乏症の遺伝子検査	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	82-84
森下英理子	Lp(a), ホモシステイン	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	151-153
森下英理子	稀な先天性凝固因子欠乏/異常症	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	185-192
長屋聡美、森下英理子	先天性第X因子欠乏症の臨床と遺伝子検査	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	193-195
森下英理子	アミロイドーシス	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	272-276
森下英理子	先天性アンチトロンビン(AT)・プロテインC(PC)・プロテインS(PS)欠乏症	朝倉英策	『臨床に直結する血栓止血学 改訂2版』	中外医学社	東京	2018	424-431
小嶋哲人	プロテインC、プロテインS	『腎と透析』編集委員会	腎と透析ベッドサイド検査事典 腎と透析2018年84巻増刊号	東京医学社	東京	2018	231-233
小林隆夫	産科領域のDIC	朝倉英策	臨床に直結する血栓止血学 改訂2版	中外医学社	東京	2018	387-393

<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
Sugawara M, Goto Y, Yamazaki T, Teramoto T, Oikawa S, Shimada K, Uchiyama S, Ando K, Ishizuka N, <u>Murata M</u> , Yokoyama K, Uemura Y, Ikeda Y	Low-Dose Aspirin for Primary Prevention of Cardiovascular Events in Elderly Japanese Patients with Atherosclerotic Risk Factors: Subanalysis of a Randomized Clinical Trial (JPPP-70).	Am J Cardiovasc Drugs.		doi: 10.1007/s 40256- 018-0313- 0.	2018
Tozawa K, Ono-Uruga Y, Yazawa M, Mori T, <u>Murata M</u> , Okamoto S, Ikeda Y, Matsubara Y	Unique megakaryocytes and platelets from novel human adipose-derived mesenchymal stem cell line.	Blood.		doi: https://doi.org/10.1182/blood-2018-04-842641	2018
Nakayama H, Kikuchi T, Abe R, Tozawa K, Watanuki S, Shimizu T, Mitsuhashi T, <u>Murata M</u> , Okamoto S, Mori T	Evans syndrome complicated with multicentric Castleman disease successfully treated with tocilizumab.	Rinsho Ketsueki.	59(8)	997-1001. doi: 10.11406/ rinketsu. 59.997.	2018
Wakui M, Fujimori Y, Katagiri H, Nakamura S, Kondo Y, Kuroda Y, Nakagawa T, Shimizu N, <u>Murata M</u>	Assessment of in vitro effects of direct thrombin inhibitors and activated factor X inhibitors through clot waveform analysis.	J Clin Pathol.	72(3)	244-250. doi: 10.1136/ jclinpath- 2018- 205517	2019
<u>村田満</u>	偽性血小板減少症	ドクターサロン	62	19(259)- 22(262)	2018
藤森祐多, 涌井昌俊, <u>村田満</u>	【血栓塞栓症の防止対策-抗凝固療法の最近の動向】 Key words 静脈血栓症と臨床検査	カレントセラピー	37(3)	298	2019
Akuta K, <u>Kashiwagi H</u> , Yujiri T, Nishiura N, Morikawa Y, Kato H, Honda S, Kanakura Y, <u>Tomiyama Y</u>	A unique phenotype of acquired Glanzmann thrombasthenia due to non-function-blocking anti- α IIb β 3 autoantibodies.	J Thromb Haemost	17	206-219	2019
<u>富山佳昭</u>	ITPに対する治療の進展-TPO受容体作動薬、リツキシマブの臨床効果	血液内科	77	54-60	2018

<u>富山佳昭</u>	抗血小板抗体の検出とその臨床的意義	日本輸血細胞治療学会誌	64	681-687	2018
<u>Kuwana M</u>	Personalized medicine in connective tissue disease: historical and future perspectives.	Pers. Med. Univers	7(1)	1-6	2018
Oku K, Atsumi T, Akiyama Y, Amano H, Azuma N, Bohgaki T, Horita T, Hosoya T, Ichinose K, Kato M, Katsumata Y, Kawaguchi Y, Kawakami A, Koga T, Kohsaka H, Kondo Y, Kubo K, <u>Kuwana M</u> , et al.	Evaluation of the alternative classification criteria of systemic lupus erythematosus established by Systemic Lupus International Collaborating Clinics (SLICC)	Mod. Rheumatol	28(4)	642-648	2018
Rauch J, Salem D, Subang R, <u>Kuwana M</u> , and Levine JS	β 2-glycoprotein I-reactive T cells in autoimmune disease	Front. Immunol	9(12)	2836	2018
Salem D, Subang R, <u>Kuwana M</u> , Levine JS, and Rauch J	T cells from induced and spontaneous models of SLE recognize a common T cell epitope on β 2-glycoprotein I	Cell. Mol. Immunol			Epub ahead of print
<u>桑名正隆</u>	後天性無巨核球性血小板減少症	血液内科	77(1)	66-70	2018
<u>桑名正隆</u>	特発性血小板減少症紫斑病 (ITP) の診断	日本血栓止血学会誌	29(6)	625-629	2018
Ikeda Y, Yamanouchi J, <u>Hato T</u> , Yasukawa M, Takenaka K	Safe childbirth for a type 1 antithrombin-deficient woman with novel mutation in the SERPINC1 gene undergoing antithrombin concentrate therapy.	Blood Coagul Fibrinolysis	30(1)	47-51	2019
Casey N, Fujiwara H, Azuma T, Murakami Y, Yoshimitsu M, Masamoto I, Nawa Y, Yamanouchi J, Narumi H, Yakushijin Y, <u>Hato T</u> , Yasukawa M	An unusual, CD4 and CD8 dual-positive, CD25 negative, tumor cell phenotype in a patient with adult T-cell leukemia/ lymphoma.	Leuk Lymphoma	59(11)	2740-2742	2018

Ikeda Y, Yamanouchi J, Kumon Y, Yasukawa M, <u>Hato T</u>	Association of platelet response to cilostazol with clinical outcome and CYP genotype in patients with cerebral infarction.	Thromb Res	172	14-20	2018
Yamanouchi J, Tokumoto D, Ikeda Y, Maruta M, Kaneko M, <u>Hato T</u> , Yasukawa M	Development of an FVIII Inhibitor in a Mild Hemophilia Patient with a Phe595Cys Mutation	Internal Med	57(21)	3179-3182	2018
Kawano N, Yokota-Ikeda N, Kawano S, Kuriyama T, Yamashita K, Ono N, Ueda N, Ochiai H, Ishikawa F, Kikuchi I, Shimoda K, <u>Matsumoto M.</u>	Clinical effect of rituximab as early administration for refractory thrombotic thrombocytopenic purpura associated with connective tissue diseases.	Modern Rheumatology Case Reports	2	59-67	2018
Yamashita M, <u>Matsumoto M</u> , Hayakawa M, Sakai K, Fujimura Y, Ogata N.	Intravitreal injection of aflibercept, an anti-VEGF antagonist, down-regulates plasma von Willebrand factor in patients with age-related macular degeneration.	Sci Rep	24	1491	2018
Itami H, Hara S, <u>Matsumoto M</u> , Imamura S, Kanai R, Nishiyama K, Ishimura M, Ohga S, Yoshida M, Tanaka R, Ogawa Y, Asada Y, Sekita-Hatakeyama Y, Hatakeyama K, Ohbayashi C.	Complement activation associated with ADAMTS13 deficiency may contribute to the characteristic glomerular manifestations in Upshaw-Schulman syndrome.	Thromb Res.	1(170)	148-155	2018
Wada H, Matsumoto T, Suzuki K, Imai H, Katayama N, Iba T, <u>Matsumoto M.</u>	Differences and similarities between disseminated intravascular coagulation and thrombotic microangiopathy.	Thromb J.	16	14	2018
van Dorland HA, Mansouri Taleghani M, Sakai K, Friedman KD, George JN, Hrachovinova I, Knöbl PN, von Krogh AS, Schneppenheim R,	The International Hereditary Thrombotic Thrombocytopenic Purpura Registry: Key findings at enrolment until 2017.	Haematologica		doi:10.3324/haematol.2019.216796.	2019

Aebi-Huber I, Bütikofer L, Largiadèr CR, Cermakova Z, Kokame K, Miyata T, Yagi H, Terrell DR, Vesely SK, <u>Matsumoto M</u> , Lämmle B, Fujimura Y, Kremer Hovinga JA; Hereditary TTP Registry.					
Hayakawa M, Kato S, Matsui T, Sakai K, Fujimura Y, <u>Matsumoto M</u> .	Blood group antigen A on von Willebrand factor is more protective against ADAMTS13 cleavage than antigens B and H.	J Thromb Haemost	In press	In press	2019
Horiuchi H, Doman T, Kokame K, Saiki Y, <u>Matsumoto M</u> .	Acquired von Willebrand Syndrome Associated with Cardiovascular Diseases.	J Thromb	26 (4)	303-314	2019
<u>宮川義隆</u>	特発性血小板減少性紫斑病 (ITP) 合併妊娠への対応	血栓止血誌	29	634-636	2018
Kato H, et al.	Safety and effectiveness of eculizumab for adult patients with atypical hemolytic uremic syndrome in Japan: interim analysis of post-marketing surveillance	Clin Exp Nephrol	23	65-76	2019
Ito S, et al.	Safety and effectiveness of eculizumab for pediatric patients with atypical hemolytic-uremic syndrome in Japan: interim analysis of post-marketing surveillance	Clin Exp Nephrol	23	112-121	2019
Fujisawa M, Kato H, Yoshida Y, Usui T, Takata M, Fujimoto M, Wada H, Uchida Y, <u>Kokame K</u> , <u>Matsumoto M</u> , Fujimura Y, Miyata T, <u>Nangaku M</u>	Clinical characteristics and genetic backgrounds of Japanese patients with atypical hemolytic uremic syndrome	Clin Exp Nephrol	22 (5)	1088-1099	2018
Maruyama K, Akiyama M, Miyata T, <u>Kokame K</u>	Protein S K196E mutation reduces its cofactor activity for APC but not for TFPI	Res Pract Thromb Haemost	2 (4)	751-756	2018

Tsuda M, Shiratsuchi M, Nakashima Y, Ikeda M, Muta H, Narazaki T, Masuda T, Kimura D, Takamatsu A, <u>Matsumoto M</u> , Fujimura Y, <u>Kokame K</u> , Matsushima T, Ogawa Y	Upshaw-Schulman syndrome diagnosed during pregnancy complicated by reversible cerebral vasoconstriction syndrome	Transfus Apher Sci	57 (6)	790-792	2018
Miyoshi T, Oku H, Asahara S, Okamoto A, <u>Kokame K</u> , Nakai M, Nishimura K, Otsuka F, Higashiyama A, Yoshimatsu J, Miyata T	Effects of low-dose combined oral contraceptives and protein S K196E mutation on anticoagulation factors: a prospective observational study	Int J Hematol	In press	In press	In press
Horiuchi H, Doman T, <u>Kokame K</u> , Saiki Y, <u>Matsumoto M</u>	Acquired von Willebrand Syndrome Associated with Cardiovascular Diseases.	J Atheroscler Thromb	26 (4)	303-314	2019
<u>小亀浩市</u>	ADAMTS13	日本血栓止血学会誌	29 (6)	586-588	2018
Ito S, Hidaka Y, Inoue N, Kaname S, Kato H, <u>Matsumoto M</u> , Miyakawa Y, Mizuno M, Okada H, Shimono A, Matsuda T, Maruyama S, Fujimura Y, <u>Nangaku M</u> , <u>Kagami S</u> .	Safety and effectiveness of eculizumab for pediatric patients with atypical hemolytic-uremic syndrome in Japan: interim analysis of post-marketing surveillance.	Clin Exp Nephrol.	23	112-121	2019
Kato H, Miyakawa Y, Hidaka Y, Inoue N, Ito S, Kagami S, Kaname S, <u>Matsumoto M</u> , Mizuno M, Matsuda T, Shimono A, Maruyama S, Fujimura Y, <u>Nangaku M</u> , Okada H.	Safety and effectiveness of eculizumab for adult patients with atypical hemolytic-uremic syndrome in Japan: interim analysis of post-marketing surveillance.	Clin Exp Nephrol.	23	65-75	2019
Ikeda Y, Yoshida Y, Sugawara Y, <u>Nangaku M</u> .	Geographic Diversity in Atypical Hemolytic Uremic Syndrome (aHUS): The Genetic Background of aHUS Cohort in Japan.	Rare Dis Res Treat.	3(3)	1-3	2018
Yoshida Y, Kato H, Ikeda Y, <u>Nangaku M</u> .	Pathogenesis of Atypical Hemolytic Uremic Syndrome.	J Atheroscler Thromb.	26	99-110	2019

Yamamura T, Nozu K, Ueda H, Fujimaru R, Hisatomi R, Yoshida Y, Kato H, <u>Nangaku M</u> , Miyata T, Sawai T, Minamikawa S, Kaito H, Matsuo M, Iijima K.	Functional splicing analysis in an infantile case of atypical hemolytic uremic syndrome caused by digenic mutations in C3 and MCP genes.	J Hum Genet.	63	755-759	2018
Kato H, <u>Nangaku M</u> , Okada H, <u>Kagami S</u> .	Controversies of the classification of TMA and the terminology of aHUS.	Clin Exp Nephrol.	22	979-980	2018
Matsumoto T, Toyoda H, Amano K, Hirayama M, Ishikawa E, Fujimoto M, Ito M, Ohishi K, Katayama N, Yoshida Y, <u>Matsumoto M</u> , Kawamura N, Ikejiri M, Kawakami K, Miyata T, Wada H	Clinical Manifestation of Patients With Atypical Hemolytic Uremic Syndrome With the C3 p. I1157T Variation in the Kinki Region of Japan.	Clin Appl Thromb Hemost.	24	1301-1307	2018
榑佑介, 石東光司, 上床武史, <u>森下英理子</u> , 杉森宏	一過性脳虚血性発作を契機に診断し得た先天性プロテインC欠損症の1例	脳卒中	40(5)	377-381	2018
Kuma, H., Matsuda, R., Nakashima A., Motoyama K., Takazaki S., Hatae, H., Jin, X., Tsuda T., <u>Tsuda, H.</u> , and Hamasaki, N.	Protein S-specific activity assay system is not affected by direct oral anticoagulants.	Thromb Res.	168	60-62	2018
梶山倫未、安武健一郎、森口里利子、宮崎瞳、阿部志磨子、増田隆、今井克己、岩本昌子、 <u>津田博子</u> 、大部正代、河手久弥、上野宏美、小野美咲、川崎遥香、能口健太、市川彩絵、鬼木愛子、前田翔子、中野修治	食物摂取頻度調査報告 (FFQ 中村) で推定された女子大学生のナトリウム、カリウム摂取量の妥当性：24時間尿中排泄量との比較	中村学園大学・中村学園大学短期大学部研究紀要	51	105-111	2019
Yoshida R, Seki S, Hasegawa J, Koyama T, Yamazaki K, Takagi A, <u>Kojima T</u> , Yoshimura M	Familial pulmonary thromboembolism with a prothrombin mutation and antithrombin resistance.	<i>Cardiol Cases.</i>	17(6)	197-199	2018
Sanda N, Suzuki N, Suzuki A, Kanematsu T, Kishimoto M, Hasuwa H, Takagi A, <u>Kojima T</u> , Matsushita T, Nakamura S	Vwf K1362A resulted in failure of protein synthesis in mice.	<i>Int J Hematol.</i>	107(4)	428-35	2018

Tamura S, Suga Y, Tanamura M, Murata-Kawakami M, Takagi Y, Hattori Y, Kakiyama M, Suzuki S, Takagi A, <u>Kojima T</u>	Optimisation of antithrombin resistance assay as a practical clinical laboratory test: development of prothrombin activator using factors Xa/Va and automation of assay.	<i>Int J Lab Hematol.</i>	40(3)	312-319	2018
Koizumi J, Hara T, Sekiguchi T, Ichikawa T, Tajima H, Takenoshita N, Tanikake M, Suyama Y, Kaji T, Kato K, Sone M, Arai Y, Anai H, Kichikawa K, Fujieda H, Nishibe T, Yamada N, Nakamura M, Nakano T, Kunieda T, Kuriyama T, Sugimoto T, Takayama M, <u>Kobayashi T</u> , Goto S, Kanazawa M, Itou M, Shirato K	Multicenter investigation of the incidence of inferior vena cava filter fracture	Jpn J Radiol	36(11)	661-668	2018
Morikawa M, Umazume T, Hosokawa- Miyanishi A, Watari H, <u>Kobayashi T</u> , Seki H, Saito S	Relationship between antithrombin activity and interval from diagnosis to delivery among pregnant women with early-onset pre-eclampsia	Int J Gynaecol Obstet	82(2)	555-560	2019
<u>杉浦和子</u> , <u>尾島俊之</u> , <u>浦野哲盟</u> , <u>小林隆夫</u>	わが国における経口避妊薬に関連した血栓塞栓症の年齢別発症数とその予後	日産婦誌	71(3)	546	2019
<u>小林隆夫</u>	エビデンスからみるOC・EP配合剤の血栓症リスクとマネジメント	Female Hormone Digest	第2回	1-5	2018
<u>小林隆夫</u> , <u>杉浦和子</u>	連載「周術期に留意すべき凝固異常」第4回 後天性血栓性素因～女性ホルモン剤～	Thromb Med	8(3)	206-210	2018
<u>小林隆夫</u>	月経困難症治療におけるルナベル配合錠ULDの適正使用－血栓症リスクを考える－	京	194	i-vii	2018
市山正子、石村匡崇、落合正行、 <u>大賀正一</u>	遺伝性血栓症	周産期医学	48	1397-1400	2018

大賀正一、市山正子、 落合正行、石村匡崇、 堀田多恵子、内海健、 後藤和人、康東天	小児の遺伝性血栓性素因の 特徴とその治療	日本検査血 液学会雑誌	19		2018
落合正行、石村匡崇、 市山正子、石黒精、 大賀正一	特集 血栓・塞栓症 ―診 断・治療・予防の最新動向 ― 新生児・小児の血栓症	日本臨床	76		2018
石黒精、大賀正一	小児科で遭遇する血栓性疾 患	日本血栓止 血学会誌			2018