

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
井原健二	ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群.	楽木宏実	老年医学（上） —基礎・臨床研究の最新動向— 一. 日本臨床第76巻増刊号5	日本臨床社	東京	2018年	186-188
井原健二	重篤な遺伝性早老症：ハッチンソン・ギルフォード・プロジェリア症候群.	柳瀬敏彦	内分泌症候群第3版 IV. 別冊日本臨床領域別症候群シリーズ No 4.	日本臨床社	東京	2019年	612-615

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
Nakagami H, Sugimoto K, Ishikawa T, Fujimoto T, Yamaoka T, Hayashi M, Kiyohara E, Ando H, Terabe Y, Takami Y, Yamamoto K, Takeya Y, Takemoto M, Koshizaka M, Ebihara T, Nakamura A, Nishikawa M, Yao XJ, Hanaoka H, Katayama I, Yokote K, Rakugi H	Physician-initiated clinical study of limb ulcers treated with a functional peptide, SR-0379: from discovery to a randomized, double-blind, placebo-controlled trial.	NPJ Aging Mech Dis	4	2	2018
Matsumoto N, Ohta Y, Deguchi K, Kishida M, Sato K, Shang J, Takemoto M, Hishikawa N, Yamashita T, Watanabe A, Yokote K, Takemoto M, Oshima J, Abe K	Characteristic Clinical Features of Werner Syndrome with a Novel Compound Heterozygous WRN Mutation c.1720+1G>A Plus c.3139-1G>C.	Intern Med	58(7)	1033-1036	2019

<p>Maezawa Y, Kato H, Takemoto M, Watanabe A, Koshizaka M, Ishikawa T, Sargolzaeiaval F, Kuzuya M, Wakabayashi H, Kusaka T, Yokote K, Oshima J</p>	<p>Biallelic WRN Mutations in Newly Identified Japanese Werner Syndrome Patients.</p>	<p>Mol Syndromol</p>	<p>9(4)</p>	<p>214-218</p>	<p>2018</p>
--	---	----------------------	-------------	----------------	-------------