

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
Kobayashi A, Kitamoto T, Mizusawa H.	Iatrogenic Creutzfeldt-Jakob disease.	M.J.Aminoff, F.Boller, D.f.Swab.	Handb Clin Neurol.	ELSEVIER	Netherlands	2018	207-218
塚本忠、水澤英洋	7.プリオン病・第 7章疾患各論 A大脳・基底核	水澤英洋	神経変性疾患ハンドブック-神経難病へのエキスパート・アプローチ	南江堂	東京	2018	207-218
村山繁雄	神経病理検索法	新井富生	病理解剖マニュアル	文光堂	東京	2018	99-108/ 131-137
三條伸夫	．対症療法 7. 排尿障害・排便障害（尿失禁・便失禁を含む）の治療はどうするのでしょうか	吉良潤一 鈴木則宏	神経内科 Clinical Questions & Pearls 「中枢脱髄性疾患」	中外医学社	東京	2018	390-394
佐藤恒太、阿部康二	ニューロパチートピックス 遺伝性プリオン病、末梢神経障害型	青木茂	Clinical Neuroscience 36 巻 9 号	中外医学社	東京	2018	1092- 1095
工藤洋祐、黒岩義之	システムとしての神経系の構造と機能. A神経系のネットワーク	黒岩義之	新体系看護学全書 成人看護学 脳・神経	メヂカルフレンド社	東京	2018	20-26
工藤洋祐、黒岩義之	神経系の代謝疾患	黒岩義之	新体系看護学全書 成人看護学 脳・神経	メヂカルフレンド社	東京	2018	269-272

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
Ae R, Hamaguchi T, Nakamura Y, Yamada M, Tsukamoto T, Mizusawa H, Belay ED, Schonberger LB.	Schonberger LB. Update: Dura mater graft-associated Creutzfeldt-Jakob disease - Japan, 1975-2017.	MMWR	67(9)	274-278.	2018
Minikel EV, Vallabh S, Orseth M, Brandel JP, Haik S, Laplanche JL, Zerr I, Parchi P, Capellari S, Safar J, Kenny J, Fong J, Takada L, Ponto C, Hermann P, Knipper T, Stehmann C, Kitamoto T, Ae R, Hamaguchi T, Sanjo N, Tsukamoto T, Mizusawa H, Collins S, Chiesa R, Roiter I, de Pedro-Cuesta J, Calero M, Geschwind M, Yamada M, Nakamura Y, Mead S.	Age of onset in genetic prion disease and the design of preventive clinical trials.	Neurology	in press		2019
Hamaguchi T, Komatsu J, Sakai K, Noguchi-Shinohara M, Aoki S, Ikeuchi T, Yamada M.	Cerebral hemorrhagic stroke associated with cerebral amyloid angiopathy in young adults about 3 decades after neurosurgeries in their infancy.	J Neurol Sci	399	3-5	2019
Kobayashi A, Matsuura Y, Takeuchi A, Yamada M, Miyoshi I, Mohri S, Kitamoto T	A domain responsible for spontaneous conversion of bank vole prion protein.	Brain Pathol	29	155-163	2019
Furukawa F, Sanjo N, Kobayashi A, Hamaguchi T, Yamada M, Kitamoto T, Mizusawa H, Yokota T	Specific amyloid-β42 deposition in the brain of a Gerstmann-Sträussler-Scheinker disease patient with a P105L mutation on the prion protein gene.	Prion	12	315-319	2018
Akagi A, Iwasaki Y, Mimuro M, Kitamoto T, Yamada M, Yoshida M.	Pathological progression of genetic Creutzfeldt-Jakob disease with a PrP V180I mutation.	Prion	12(1)	54-62	2018

Cali I, Cohen ML, Haik S, Parchi P, Giaccone G, Collins SJ, Kofskey D, Wang H, McLean CA, Brandel JP, Privat N, Sazdovitch V, Duyckaerts C, Kitamoto T, Belay ED, Maddox RA, Tagliavini F, Pocchiari M, Leschek E, Appleby BS, Safar JG, Schonberger LB, Gambetti P.	Iatrogenic Creutzfeldt-Jakob disease with Amyloid- $\beta$ pathology: an international study.	Acta Neuropathol Commun.	6(1)	5	2018
Munesue Y, Shimazaki T, Qi Z, Isoda N, Sawa H, Aoshima K, Kimura T, Mohri S, Kitamoto T, Kobayashi A.	Development of a quick bioassay for the evaluation of transmission properties of acquired prion diseases.	Neurosci Lett.	668	43-47	2018
Ito Y, Sanjo N, Hizume M, Kobayashi A, Ohgami T, Satoh K, Hamaguchi T, Yamada M, Kitamoto T, Mizusawa H, Yokota T.	Biochemical features of genetic Creutzfeldt-Jakob disease with valine-to-isoleucine substitution at codon 180 on the prion protein gene.	Biochem Biophys Res Commun	496(4)	1055-1061	2018
Ishizawa K, Mitsufuji T, Shioda K, Kobayashi A, Komori T, Nakazato Y, Kitamoto T, Araki N, Yamamoto T, Sasaki A,	An autopsy report of three kindred in a Gerstmann-Sträussler-Scheinker disease P105L family with a special reference to prion protein, tau, and beta-amyloid.	Brain Behav	8(10)	e01117	2018
Iwasaki Y, Kato H, Ando T, Akagi A, Mimuro M, Miyahara H, Kitamoto T, Yoshida M.	Autopsy case of V180I genetic Creutzfeldt-Jakob disease presenting with early disease pathology.	Neuropathology	38(6)	638-645	2018
Takao M, Kimura H, Kitamoto T, Mihara B.	PrPres deposition in the retina is a common finding of sporadic, familial and iatrogenic Creutzfeldt-Jakob diseases(CJD).	Acta Neuropathol Commun	6(1)	78	2018
Iwasaki Y, Imamura K, Iwai K, Kobayashi Y, Akagi A, Mimuro M, Miyahara H, Kitamoto T, Yoshida M.	Autopsied case of non-plaque-type dura mater graft-associated Creutzfeldt-Jakob disease presenting with extensive amyloid- $\beta$ deposition.	Neuropathology	38(5)	549-556	2018

Ishiki A, Harada R, Kai H, Sato N, Totsune T, Tomita N, Watanuki S, Hiraoka K, Ishikawa Y, Funaki Y, Iwata R, Furumoto S, Tashiro M, Sasano H, Kitamoto T, Kudo Y, Yanai K, Furukawa K, Okamura N, Arai H.	Neuroimaging- pathological correlations of [ <sup>18</sup> F]THK5351 PET in progressive supranuclear palsy.	Acta Neuropathol Commun	6(1)	53	2018
Iwasaki Y, Hashimoto R, Saito Y, Aiba I, Inukai A, Akagi A, Mimuro M, Miyahara H, Kitamoto T, Yoshida M.	An autopsied case of MM1-type sporadic Creutzfeldt-Jakob disease with pathology of Wernicke encephalopathy.	Prion	13(1)	13-20	2019
Teruya K, Nishizawa K, Oguma A, Sakasegawa Y, Kitamoto T, Doh-Ura K.	Intermolecular crosslinking of abnormal prion protein is efficiently induced by a primuline-sensitized photoreaction.	Biochim Biophys Acta Gen Subj	1863(2)	384-394	2019
Kobayashi A, Qi Z, Shimazaki T, Munesue Y, Miyamoto T, Isoda N, Sawa H, Aoshima K, Kimura T, Mohri S, Kitamoto T, Yamashita T, Miyoshi I.	Ganglioside synthase knockout reduces prion disease incubation time in mouse models.	Am J Pathol	189(3)	677-686	2019
Wang Z, Yuan J, Shen P, Abskharon R, Lang Y, Dang J, Adornato A, Xu L, Chen J, Feng J, Moudjou M, Kitamoto T, Lee HG, Kim YS, Langeveld J, Appleby B, Ma J, Kong Q, Petersen RB, Zou WQ, Cui L.	In Vitro Seeding Activity of Glycoform-Deficient Prions from Variably Protease-Sensitive Prionopathy and Familial CJD Associated with PrP <sup>V180I</sup> Mutation.	Mol Neurobiol	Epub ahead of print		
Maeda K, Sugihara Y, Shiraishi T, Hirai A, Satoh K.	Cortical Hyperintensity on Diffusion-weighted Images as the Presymptomatic Marker of Sporadic Creutzfeldt-Jakob Disease.	Internal Medicine	58(5)	727-729	2018
Nishioka K, Suzuki M, Satoh K, Hattori N.	Crossed cerebellar diaschisis in Creutzfeldt-Jakob disease evaluated through single photon emission computed tomography.	Journal of Neurological Sciences	395	88-90	2018

Aibara N, Ichinose K, Baba M, Nakajima H, Satoh K, Atarashi R, Kishikawa N, Nishida N, Kawakami A, Kuroda N, Ohya K	Proteomic approach to profiling immune complex antigens in cerebrospinal fluid samples from patients with central nervous system autoimmune diseases.	Clinica Chimica Acta	484	26-31	2018
Miyake K, Hara T, Oshima E, Kawada K, Ishizu H, Yamauchi Y, Satoh K, Kitamoto T, Takenoshita S, Terada S, Yamada N	Creutzfeldt-Jakob disease with Alzheimer pathology, presenting with status epilepticus following repeated partial seizures: a case report and literature review.	BMC Neurology	18(1)	54	2018
Sano K, Atarashi R, Satoh K, Ishibashi D, Nakagaki T, Iwasaki Y, Yoshida M, Murayama S, Mishima K, Nishida N	Prion-Like Seeding of Misfolded $\alpha$ -Synuclein in the Brains of Dementia with Lewy Body Patients in RT-QUIC.	Molecular Neurobiology	55(5)	3916-3930	2018
Nelson P, Dickson D, Trojanowski J, Jack Jr C, Boyle P, Arfanakis K, Rademakers R, Alafuzoff I, Attems J, Brayne C, Chui H, Coyle-Gilchrist I, Fardo D, Flanagan M, Halliday G, Hokkanen S, Hunter S, Jicha G, Katsumata Y, Kawas C, Keene C, Kovacs G, Kukull W, Levey A, Makkinejad N, Montine T, Murayama S, Murray M, Nag S, Rissman R, Seeley W, Sperling R, White C, Yu L, Schneider J.	Limbic-predominant Age-related TDP-43 Encephalopathy (LATE): Consensus Working Group Report	Brain	in press		2019
Uchino A, Ogino M, Takahashi-Fujigasaki J, Oonuma S, Kanazawa N, Kajita S, Ichinoe M, Hasegawa M, Nishiyama K, Murayama S	Pathological and immunoblot analysis of phosphorylated TDP-43 in sporadic amyotrophic lateral sclerosis with pallido-nigro-luysian degeneration.	Neuropathology	38(2)	171-178	2018
Morimoto S, Hatsuta H, Motoyama R, Kokubo Y, Ishiura H, Tsuji S, Kuzuhara S, Murayama S	Optineurin pathology in the spinal cord of amyotrophic lateral sclerosis/parkinsonism-dementia complex patients in Kii Peninsula, Japan.	Brain Pathol	28(3)	422-426	2018

Morimoto S, Takao M, Nishina Y, Sakurai K, Komiya T, Kanemaru K, Murayama S	Spinocerebellar ataxia type 2 presenting with rapidly progressing muscle weakness and muscular atrophy.	Geriatr Gerontol Int	18(2)	361-364	2018
Zhao Y, Perera G, Takahashi-Fujigasaki J, Mash DC, Vonsattel JPG, Uchino A, Hasegawa K, Nichols RJ, Holton JL, Murayama S, Dzamko N, Halliday GM.	Reduced LRRK2 in association with retromer dysfunction in postmortem brain tissue from LRRK2 mutation carriers.	Brain	141(2)	486-495	2018
Morimoto S, Hatsuta H, Kokubo Y, Nakano Y, Hasegawa M, Yoneda M, Hirokawa Y, Kuzuhara S, Shiraishi T, Murayama S.	Unusual tau pathology of the cerebellum in patients with amyotrophic lateral sclerosis/parkinsonism-dementia complex from the kii peninsula, Japan.	Brain Pathol	28(2)	287-291	2018
Ren Q, Ma M, Yang J, Nonaka R, Yamaguchi A, Ishikawa KI, Kobayashi K, Murayama S, Hwang SH, Saiki S, Akamatsu W, Hattori N, Hammock BD, Hashimoto K .	Soluble epoxide hydrolase plays a key role in the pathogenesis of Parkinson's disease.	Proc Natl Acad Sci U S A.	115(25)	5815-5823	2018
Tarutani A, Arai T, Murayama S, Hisanaga S I, Hasegawa M.	Potent prion-like behaviors of pathogenic alpha-synuclein and evaluation of inactivation methods.	Acta Neuropathol Commun	6(1)	29	2018
Saito N, Ishihara T, Kasuga K, Nishida M, Ishiguro T, Nozaki H, Shimohata T, Onodera O, Nishizawa M.	Case Report: A patient with spinocerebellar ataxia type 31 and sporadic Creutzfeldt-Jakob disease.	Prion	12	147-149	2018
Sanjo N, Nose Y, Shishido-Hara Y, Mizutani S, Sekijima Y, Aizawa H, Tanizawa T, Yokota T.	A controlled inflammation and a regulatory immune system are associated with favorable prognosis of progressive multifocal leukoencephalopathy.	Journal of Neurology	266	69-377	2018

Minikel EV, Vallabh S, Orseth M, Brandel JP, Haïk S, Laplanche JL, Zerr I, Parchi P, Capellari S, Safar J, Kenny J, Fong J, Takada L, Ponto C, Hermann P, Knipper T, Stehmann C, Kitamoto T, Ae R, Hamaguchi T, Sanjo N, Tsukamoto T, Mizusawa H, Collins S, Chiesa R, Roiter I, de Pedro-Cuesta J, Calero M, Geschwind M, Yamada M, Nakamura Y, Mead S.	Age of onset in genetic prion disease and the design of preventive clinical trials.	Neurology		in press		2019
Ohara M, Ozaki K, Ohkubo T, Yamada A, Numasawa Y, Tanaka K, Tomii S, Ishibashi S, Sanjo N, Yokota T.	Myasthenia Gravis Complicated with Peripheral T-cell Lymphoma, Not Otherwise Specified (PTCL-NOS), Following Thymectomy and Longstanding Tacrolimus Therapy.	Intern Med	57	601-604		2018
Ozaki K, Ohkubo T, Yamada T, Yoshioka K, Ichijo M, Majima T, Kudo S, Akashi T, Honda K, Ito E, Watanabe M, Sekine M, Hamagaki M, Eishi Y, Sanjo N, Ishibashi S, Mizusawa H, Yokota T.	Progressive Encephalomyelitis with Rigidity and Myoclonus Resolving after Thymectomy with Subsequent Anasarca: An Autopsy Case.	Internal Medicine	57	3451-3458		2018
Amano E, Ozaki K, Ishibashi S, Sanjo N, Yokota T.	Remarkable improvement in progressive multifocal leukoencephalopathy following acute pyelonephritis with bacteremia	Journal of Clinical Neuroscience		in press		2019
山田正仁	プリオン病及び遅発性ウイルス感染症(プリオン病/SSPE/PML)診療ガイドライン2017	Neuroinfection	23	12-20		2018
坂井健二、山田正仁	プリオン病の神経病理	神経内科	88	468-476		2018
浜口毅、山田正仁	クロイツフェルト・ヤコブ病.	薬局 (増刊号: 病気とくすり)	69	770-774		2018

高柳美佳、鈴木圭輔、中村利生、平田幸一、佐藤克也、北本哲之	緩徐な臨床経過後に急速進行性認知機能障害を呈し E200K 変異にコドン 219Lys 多型を伴った遺伝性 Creutzfeldt-Jakob disease の 1 例	臨床神経学	58(11)	682-687	2018
黒岩義之、太組一朗、村井弘之、春日健作、中村好一、平井利明、藤野公裕、佐藤克也、原田雅史、北本哲之、塚本忠、山田正仁、水澤英洋	本邦の厚労省プリオン病サーベイランス活動から学んだ周期性脳波異常の臨床的意義	臨床神経生理学	46(5)	461	2018
浜口毅、坂井健二、三條伸夫、阿江竜介、中村好一、北本哲之、高尾昌樹、村山繁雄、佐藤克也、原田雅史、塚本忠、水澤英洋、山田正仁	MM2 皮質型 孤発性 Creutzfeldt-Jakob 病の臨床診断基準案の提案	Dementia Japan	32(3)	457	2018
三條伸夫、日詰正樹、伊藤陽子、小林篤史、佐藤克也、大上哲也、浜口毅、山田正仁、北本哲之、水澤英洋、横田隆徳	遺伝性 CJD-V180I の脳に蓄積するプリオン蛋白の解明	Dementia Japan	32(3)	434	2018
村山繁雄、齊藤祐子	「認知症の疫学研究とこれからの課題」疫学神経病理の認知症研究への貢献	老年精神医学雑誌	29(4)	391-401	2018
天野晶子、三條伸夫	特集：神経難病と創薬、アルツハイマー病の創薬の展望	医薬ジャーナル	54	113-118	2018
齋藤明日香、三條伸夫	生涯教育シリーズ95 認知症トータルケア；プリオン病	日本医師会雑誌	147 特別号 (2)	S122 S124	2018
西田陽一郎、桑原宏哉、三條伸夫、横田隆徳	血液脳関門通過型Aβオリゴマー抗体の開発	神経治療学会誌	印刷中		2019
黒岩義之、平井利明、藤野公裕、黒川隆史、馬場泰尚	Parkinson病の手指振戦（丸薬丸め振戦）	神経内科	88(1)	77-81	2018
黒岩義之、平井利明、横田俊平、中村郁朗、西岡久寿樹	自律神経科学からみた視床下部の生理学的役割と制御破綻（視床下部症候群）	神経内科	88(2)	142-146	2018
平井利明、黒岩義之	神経内科学からみた視床下部	神経内科	88(2)	147-158	2018



黒岩義之	ISAN2017 & JSNR2017を終えて	自律神経 Auton Nerv Syst	55(1)	59-61	2018
横田俊平、黒岩義之、大西孝宏、中島利博、中村郁朗、西岡久寿樹	HPVワクチン関連神経免疫異常症候群 (HANS) と autoimmune/inflammatory syndrome induced by adjuvant (ASIA)	アレルギー・免疫	25(6)	786-793	2018
黒岩義之、西岡久寿樹、荒谷聡子、中島利博、横田俊平、高嶋博	ヒトパピローマウイルスワクチン由来の新規視床下部症候群に関する基礎的、臨床的考察	The Autonomic Nervous System (Journal of the Japan Society of Neurovegetative Research)	55(3)	164-190	2018
船越健悟、三浦真弘、高橋浩一、平井利明、黒岩義之	脳脊髄液動態の進化、恒常性、臨床: Update (Update knowledge of cerebrospinal fluid: Its dynamics, homeostasis, and clinical disorders)	Japanese Journal of Headache	45(2)	328-332	2018
平井利明、黒岩義之、高橋浩一	HPVワクチン関連神経免疫異常症候群 (HANS) . (Dynamics of cerebrospinal fluid in HPV vaccination-associated neuroimmunopathic syndrome (HANS) )	Japanese Journal of Headache	45(2)	331	2018
黒岩義之、平井利明、横田俊平、高橋浩一、中村郁朗、山村隆、西岡久寿樹	脳脊髄液の恒常性: 視床下部・脳室周囲器官の役割 (Homeostasis of cerebrospinal fluid: Roles of hypothalamus and circumventricular organs )	Japanese Journal of Headache	45(2)	332	2018
藤野菜花、黒岩義之、尾本周、藤野公裕、馬場泰尚	視覚誘発電位	脳神経内科	90(1)	103-115	2019

横田俊平、名古希実、黒岩義之	オキシトシンの制御異常と疾患：小児科医の立場から～自閉症スペクトラム症に対するオキシトシン治療への展開～	脳神経内科	90(3)	270-274	2019
平井利明、黒岩義之、上田陽一	オキシトシンの制御異常：神経内科の立場から	脳神経内科	90(3)	275-283	2019
平井利明、黒岩義之	Stiff-person 症候群における GABA・グリシン作動性神経活動の低下	脳神経内科	90(4)	409-418	2019
黒岩義之、平井利明、鈴木可奈子、馬場泰尚、西岡久寿樹	視床下部・脳幹における GABA の調節的役割：睡眠、飲水・摂食行動、飢餓反応、体温、性腺・乳汁分泌機能、心拍、ストレス反応	脳神経内科	90(4)	419-431	2019
鈴木可奈子、平井利明、黒岩義之、馬場泰尚	神経内科学的観点からみた低体温症の臨床像	脳神経内科	90(6)	1-8	2019