

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
Kanda F, Ueda T, Nishigori C	Neurological Symptoms in Xeroderma Pigmentosum.	Nishigori C, Sugasawa K	DNA Repair Disorders	Springer	Singapore	2019	41-47
Nishigori C, Nakano E	Epidemiological Study of Xeroderma Pigmentosum in Japan: Genotype-Phenotype Relationship.	Nishigori C, Sugasawa K	DNA Repair Disorders	Springer	Singapore	2019	59-76
Nishigori C	Sunlight and ultraviolet radiation <i>Affecting skin cancer incidence in many countries</i>	Christopher P. Wild, Elisabete Weiderpass, Bernarf W. Stewart	World Cancer Report: cancer research for cancer prevention	IARC Publications	France	2020	77-83
錦織千佳子	物理・化学的皮膚障害	照井正、石河晃	標準皮膚科学第11版	医学書院	東京	2020	147-169
倉持朗	Von Recklinghausen 病	渡辺晋一、古川福実	皮膚疾患最新の治療	南江堂	東京	2017	238-240
水口雅、倉持朗	神経線維腫症1型	医療情報科学研究所	病気がみえる Vol.7脳・神経第2版	メディックメディア	東京	2017	478-479
吉田雄一	母斑・母斑症 神経線維腫症1型 (Recklinghausen 病)	宮田良樹、安部正敏	ジェネラリスト必携! この皮膚疾患のこの発疹	医学書院	東京	2019	147-148
齋藤清、藤井正純	神経皮膚症候群	南学正臣、小澤敬也、田中章景	内科学書 vol.6: 血液・造血器疾患、神経疾患 改訂第9版	中山書店	東京	2019	463-471
水口雅	結節性硬化症	「小児内科」「小児外科」編集委員会 (共編)	小児疾患の診断治療基準, 第5版	東京医学社	東京	2018	722-723
水口雅	監修のことば	水口雅 (監修), 石崎優子 (編著)	小児期発症慢性疾患患者のための移行支援ガイド	じほう	東京	2018	I

水口雅	非急性症候性または無症候性（増大あり）のSEGAに対して、外科的切除の対象とならない場合にmTOR阻害薬投与は有効か？	日本脳腫瘍学会	脳腫瘍診療ガイドライン2019年版	金原出版	東京	2019	185-187
		日本結節性硬化症学会	結節性硬化症における新生児心横紋筋腫によるエマージェンシーに対するエベロリムス治療エキスパートオピニオンコンセンサス, 第1版	日本結節性硬化症学会	東京	2019	1-29
金田眞理	Chapter6 02シロリムス（ラパマイシン）外用薬：結節性硬化症の顔面の血管線維腫に奏効？	宮地良樹	皮膚科新薬の使い方	メディカルレビュー社	東京	2017	164-166
Moriwaki S	Prenatal diagnosis of xeroderma pigmentosum group A	Nishigori C, Sugasawa K	DNA Repair Disorders	Springer	Singapore	2019	77-85
Hayashi M	Neurological disorders and challenging intervention in xeroderma pigmentosum and Cockayne syndrome	Nishigori C, Sugasawa K	DNA Repair Disorders	Springer	Singapore	2019	87-98
中野創	ポルフィリン症	古川福実, 佐伯秀久	皮膚疾患最新の治療 2019-2020	南江堂	東京	2019	154
中野創	2. その他の代謝異常症	宮地 良樹	皮膚科外来グリーンノート	中外医薬社	東京	2018	224-232
中野創	皮膚科疾患 光線過敏症	福井次矢, 高木 誠, 小室一成	今日の治療指針私はこちら治療している	医学書院	東京	2018	1234-1236

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
辻本昌理子、錦織千佳子	色素性乾皮症	Derma	257	12-19	2017
中野英司、錦織千佳子	色素性乾皮症	皮膚科の臨床	59(6)	794-800	2017
錦織千佳子	色素性乾皮症	小児科臨床	70(6)	809-817	2017

辻本昌理子、錦織千佳子	色素性乾皮症	Visual Dermatology	16(7)	698-701	2017
松井啓治、中町祐司、野口依子、岡崎葉子、正木太朗、中野英司、三枝淳、錦織千佳子	神戸大学医学部附属病院における色素性乾皮症 (XP) の遺伝学的検査について	臨床病理	66(2)	137-143	2018
Masaki T, Nakano E, Okamura K, Ono R, Sugasawa K, Lee MH, Suzuki T, Nishigori C	A case of xeroderma pigmentosum complementation group C with diverse clinical features.	Br J Dermatol	178(6)	1451-1452	2018
Tamesada Y, Nakano E, Tsujimoto M, Masaki T, Yoshida K, Niizeki H, Nishigori C	Japanese case of xeroderma pigmentosum complementation group C with a novel mutation.	J Dermatol	45(4)	e80-e81	2018
Hong WJ, Lee SE, Roh MR, Kim JE, Nishigori C	Angiosarcoma arising on the scalp in a Korean patient with xeroderma pigmentosum variant type.	Photodermatol Photoimmunol Photomed	34(5)	343-346	2018
Kunisada M, Yamano N, Hosaka C, Takemori C, Nishigori C	Inflammation Due to Voriconazole-induced Photosensitivity Enhanced Skin Phototumorigenesis in <i>Xpa</i> -knockout Mice.	Photochem Photobiol	94(5)	1077-1081	2018
Takaoka Y, Sugano A, Miura K, Nakano E, Ohta M, Nishigori C	<i>In silico</i> drug repositioning for treatment of xeroderma pigmentosum group D.	HPCI Research Report	3(2)	39-45	2018
Nakano E, Takeuchi S, Ono R, Tsujimoto M, Masaki T, Nishigori C	Xeroderma Pigmentosum Diagnosis Using a Flow Cytometry-Based Nucleotide Excision Repair Assay.	J Invest Dermatol	138(2)	467-470	2018
錦織千佳子	遺伝子診断の臨床的意義と倫理	2018年度日本皮膚科学会研修講習会テキスト-選択(夏)-遺伝性皮膚疾患		18-21	2018
松井啓治、中町祐司、野口依子、岡崎葉子、正木太朗、中野英司、三枝淳、錦織千佳子	神戸大学医学部附属病院における色素性乾皮症 (XP) の遺伝学的検査について	臨床病理	66(2)	137-143	2018

Hida T, Okura M, Kobayashi K, Yamashita T, <u>Nishigori C</u> , Uhara H	Xeroderma pigmentosum group D: Report of a novel combination of <i>ERCC2</i> variations and its phenotype.	J Dermatol	46(3)	e81-e82	2019
<u>Nishigori C</u> , Nakano E, Masaki T, <u>Ono R</u> , Takeuchi S, Tsujimoto M, <u>Ueda T</u>	Characteristics of Xeroderma Pigmentosum in Japan: Lessons From Two Clinical Surveys and Measures for Patient Care.	Photochem Photobiol	95(1)	140-153	2019
Masaki T, Tsujimoto M, Kitazawa R, <u>Nakano E</u> , Funasaka Y, Ichihashi M, Kitazawa S, Kakita A, Kanda F, <u>Nishigori C</u>	Autopsy findings and clinical features of a mild-type xeroderma pigmentosum complementation group A sibs: 40 years of follow-up.	JAAD Case Rep	5(3)	205-208	2019
<u>錦織千佳子</u>	色素性乾皮症	BRAIN and NERVE	71(4)	394-399	2019
<u>錦織千佳子</u>	色素性乾皮症	日本医師会雑誌 生涯教育シリーズ-96 指定難病ペディア 2019	148特別号(1)	108	2019
<u>錦織千佳子</u>	神経線維腫症 I 型	日本医師会雑誌 生涯教育シリーズ-96 指定難病ペディア 2019	148特別号(1)	137-138	2019
Yamauchi T, <u>Suka M</u> , <u>Nishigori C</u> , Yanagisawa H	Evaluation of neurofibromatosis type 1 progression using a nationwide registry of patients who submitted claims for medical expense subsidies in Japan between 2008 and 2012.	Orphanet J Rare Dis	14(1)	166	2019
<u>錦織千佳子</u>	ポルフィリン (コプロポルフィリン、プロトポルフィリン、ポルホビリノゲン)	内科	125(4)増大号	776-777	2020
Yamano N, Kunisada M, Kaidzu S, Sugihara K, Nishiaki-Sawada A, Ohashi H, Yoshioka A, Igarashi T, Ohira A, Tanito M, <u>Nishigori C</u>	Long-term effects of 222 nm ultraviolet radiation C sterilizing lamps on mice susceptible to ultraviolet radiation.	Photomed Photobiol		Epub ahead of print	2020
<u>倉持朗</u>	Down症候群(21 Trisomy型)を合併し、4歳時に膿皮症を発症した神経線維腫症1型(NF1)女児の1症例	日本レックリングハウゼン病学会雑誌	8(1)	30-35	2017

倉持朗	神経線維腫症1型（レックリングハウゼン病）	小児科	58(10)	1177-1194	2017
古村南夫	しみ, それともあざ?	日臨皮会誌	35(1)	16-19	2018
古村南夫	小児のカフェオレ斑、雀卵斑に対するレーザー治療は有用か?	日小皮会誌	38(1)	47	2019
Koga M, <u>Yoshida Y</u> , <u>Imafuku S</u>	Prevalence of obesity in Japanese individuals with neurofibromatosis 1.	Fukuoka Acta Med	108(4)	139-144	2017
Ehara Y, Yamamoto O, Kosaki K, <u>Yoshida Y</u>	Clinical severity in Japanese patients with neurofibromatosis 1 based on DNB classification.	J Dermatol	44(11)	1262-1267	2017
Ehara Y, Yamamoto O, Kosaki K, <u>Yoshida Y</u>	Natural course and characteristics of cutaneous neurofibromas in neurofibromatosis 1.	J Dermatol	45(1)	53-57	2018
Koga M, <u>Yoshida Y</u> , <u>Imafuku S</u>	Clinical characteristics of the halo phenomenon in infants with neurofibromatosis 1: A case series.	Acta Derm Venereol	98(1)	153-154	2018
神経線維腫症1型ガイドライン改定委員会: 吉田雄一、倉持朗、太田有史、古村南夫、今福信二、松尾宗明、筑田博隆、舟崎裕記、齋藤清、佐谷秀行、錦織千佳子	神経線維腫症1型（レックリングハウゼン病）診療ガイドライン2018	日皮会誌	128(1)	17-34	2018
<u>Yoshida Y</u> , Ehara Y, Kosaki K, Yamamoto O	Large number of cutaneous neurofibromas beyond age-appropriate incidence in a patient with a large deletion of <i>NF1</i> .	J Dermatol	45(3)	363-364	2018
<u>Yoshida Y</u> , Ehara Y, Noma H, Yamamoto O	Simple method for estimating cutaneous neurofibromas in patients with neurofibromatosis 1.	J Dermatol	45(5)	626-627	2018
吉田雄一	[これが皮膚科診療スペシャリストの目線! 診療・検査マニュアル-不変の知識と最新の情報-] 母斑, 母斑症.	MB Derma	268	137-142	2018
石地豊子、小野正恵、堺則康、吉田雄一、小崎健次郎、倉持朗、貴志和生、石地尚興、新村真人、佐谷秀行	神経線維腫症1型 (NF1) とレジウス症候群 (LS) 鑑別のための遺伝子診断に関するアンケート調査	日レ会誌	9(1)	29-33	2018

Yoshida Y, Ehara Y, Koga M, <u>Imafuku S</u> , Yamamoto O	Epidemiological analysis of major complications requiring medical intervention in patients with neurofibromatosis 1.	Acta Derm Venereol	98(8)	753-756	2018
吉田雄一	神経学のための皮膚アトラス. 神経線維腫症1型	Brain and Nerve	71(4)	368-372	2019
吉田雄一	神経線維腫症1型の診療ガイドライン2018について	日レ会誌	10(1)	9-11	2019
吉田雄一	神経線維腫症1型（レックリングハウゼン病）の診療ガイドライン2018と治療の現状	小児外科	51(12)	1163-1166	2019
Ehara Y, Koga M, <u>Imafuku S</u> , Yamamoto O, <u>Yoshida Y</u>	Distribution of diffuse plexiform neurofibroma on the body surface in patients with neurofibromatosis 1.	J Dermatol	47(2)	190-192	2020
松尾宗明	神経線維腫症1型. 小児疾患の診断治療基準 第5版	小児内科	50(増刊号)	724-725	2018
松尾宗明	神経線維腫症. 小児の治療指針	小児科診療	81(増刊号)	874-875	2018
松尾宗明	神経線維腫症1型の病態と治療：小児外科医のかかわり・役割. 長期フォロー体制—小児科の立場から	小児外科	51(12)	1178-1179	2019
Funasaki H, Saito M, Mizumura KM, Hayashi H, Marumo K	Bone quality in female ballet dancers: A possible determinant of bone health.	Open J Orthop	7	284-293	2017
Itoh G, Ishii H, Kato H, Nagano Y, Hayashi H, <u>Funasaki H</u>	Risk assessment of the onset of Osgood-Schlatter disease using kinetic analysis of various.	PLoS ONE	13(1)	<a href="https://doi.org/10.1371/journal.pone.0190503">https://doi.org/10.1371/journal.pone.0190503</a>	2018
舟崎裕記	神経線維腫症1型(NF-1)に伴う脊椎変形の病態と外科治療	小児外科	51	1202-1206	2019
Koga M, <u>Yoshida Y</u> , <u>Imafuku S</u>	Prevalence of Obesity in Japanese Individuals with Neurofibromatosis 1.	Fukuoka Acta Med	108(4)	139-143	2017
古賀文二、 <u>今福信一</u>	蒙古斑との境界部にhaloを呈した巨大カフェオレ斑の幼児例	日レ病会誌	8(1)	50-51	2017
Koga M, <u>Yoshida Y</u> , <u>Imafuku S</u>	Clinical Characteristics of the Halo Phenomenon in Infants with Neurofibromatosis 1: A Case Series.	Acta Derm Venereol	98(1)	153-154	2018

古賀文二、吉田雄一、今福信一	神経線維腫症1型 (NF1) 患児にみられるhalo現象の臨床的特徴について～症例集積研究～	日レ病会誌	10(1)	32	2019
Iwatate K, Yokoo T, Iwatate E, Ichikawa M, Sato T, Fujii M, Sakuma J, Saito K	Population characteristics and progressive disability in neurofibromatosis type 2	World Neurosurg	106	653-660	2017
Sakuma J, Fujii M, Kishida Y, Iwami K, Oda K, Iwatate K, Ichikawa M, Mudathir S. B, Sato T, Waguri S, Watanabe S, Saito K	Skull base invasive low-grade meningiomas, a distinct genetic subgroup: A microarray gene expression profile analysis	bioRxiv		doi: 10.1101/371716	2018
齋藤清	神経線維腫症II型	日本医師会雑誌 生涯教育シリーズ-96 指定難病ペディア 2019	48特別号 (1)	139	2018
Fujii M, Ichikawa M, Iwatate K, Bakhit M, Yamada M, Kuromi Y, Sato T, Sakuma J, Saito K	Bevacizumab therapy of neurofibromatosis type 2 associated vestibular schwannoma in Japanese patients	Neurol Med Chir (Tokyo)	60(2)	75-82	2020
岩楯兼尚, 山田昌幸, 織田恵子, 岸田悠吾, 古川佑哉, Mudathir Bakhit, 神宮字伸哉, 市川優寛, 佐藤拓, 藤井正純, 佐久間潤, 齋藤清	福島県立医科大学におけるNF1 治療に対する取り組み	日本レクリングハウゼン病学会雑誌	8	25-27	2017
齋藤清, 藤井正純	特集 神経線維腫症1型 (Recklinghausen病) の病態と治療: 小児外科医のかかわり・役割 中枢神経系の病変に対する治療	小児外科	51	1192-1196	2019
齋藤清, 市川優寛, 岩楯兼尚, 藤井正純	神経線維腫症2型 (NF2) の治療: ベバシズマブ医師主導治験を含めて	脳神経外科速報	30	276-282	2020
Tanaka M, Sato A, Kasai S, Hagino Y, Kotajima-Murakami H, Kashii H, Takamatsu Y, Nishito Y, Inagaki M, Mizuguchi M, Hall FS, Uhl GR, Murphy D, Sora I, Ikeda K	Brain hyperserotonemia causes autism-relevant social deficits in mice.	Molecular Autism	9	60	2018
水口雅	結節性硬化症	小児科診療	81 (Suppl)	833-835	2018

水口雅	[新しく開発された薬- 神経・発達障害]結節性硬化症・腎血管筋脂肪腫：エベロリムス	小児内科	50(10)	1567-1571	2018
水口雅	mTOR阻害薬を用いたASDの薬物治療	児童青年精神医学とその近接領域	59(4)	363-367	2018
Nguyen TQN, Doan NMT, Trinh HT, <u>Mizuguchi M</u>	Novel mutation in EFCAB7 alters expression and interaction of Ellis-van Creveld ciliary proteins.	Congenital Anomalies (Kyoto)	59(1)	49-50	2019
<u>Mizuguchi M</u> , Ikeda H, Kagitani-Shimono K, Yoshinaga H, Suzuki Y, Aoki M, Endo M, Yonemura M, Kubota M	Everolimus for epilepsy and autism spectrum disorder in tuberous sclerosis complex: EXIST-3 substudy in Japan	Brain and Development	41(1)	1-10	2019
Kondo T, Niida Y, <u>Mizuguchi M</u> , Nagasaki Y, Ueno Y, Nishimura A	Autopsy case of right ventricular rhabdomyoma in tuberous sclerosis complex.	Legal Medicine (Tokyo)	36	37-40	2019
<u>金田真理</u>	【皮膚科救急診療マニュアル】結節性硬化症	皮膚病診療	39(Suppl)	120	2017
<u>Wataya-Kaneda M</u> , Nakamura A, Tanaka M, Hayashi M, Matsumoto S, Yamamoto K, Katayama I	Efficacy and Safety of Topical Sirolimus Therapy for Facial Angiofibromas in the Tuberous Sclerosis Complex A Randomized Clinical Trial.	JAMA Dermatol	153(1)	644-650	2017
<u>Wataya-Kaneda M</u> , Uemura M, Fujita K, Hirata H, Osuga K, Kagitani-Shimono K, Nonomura N; Tuberous Sclerosis Complex Board of Osaka University Hospital.	Tuberous sclerosis complex: recent advances in manifestations and therapy.	Int J Urol	24(9)	681-691	2017
Iwanaga A, Okubo Y, Yozaki M, Koike Y, Kuwatsuka Y, Tomimura S, Yamamoto Y, Tamura H, Ikeda S, Maemura K, Tsuiki E, Kitaoka T, Endo Y, Mishima H, Yoshiura KI, Ogi T, Tanizaki H, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Hattori T, Utani A.	Analysis of clinical symptoms and ABCC6 mutations in 76 Japanese patients with pseudoxanthoma elasticum.	J Dermatol	44(6)	644-650	2017



結節性硬化症の診断基準及び治療ガイドライン改訂委員会, 金田眞理, 水口雅, 波多野孝史, 瀬山邦明, 樋野興夫, 錦織千佳子, 日本皮膚科学会, 日本結節性硬化症学会, 難治性疾患等政策研究事業「神経皮膚症候群に関する診療科横断的検討による科学的根拠に基づいた診療指針の確立」班	結節性硬化症の診断基準及び治療ガイドライン- 改訂版-	日皮会誌	128(1)	1-16	2018
Fukumoto T, Iwanaga A, Fukunaga A, Wataya-Kaneda M, Koike Y, Nishigori C, Utani A	First genetic analysis of atypical phenotype of pseudoxanthoma elasticum with ocular manifestations in the absence of characteristic skin lesions.	J Eur Acad Dermatol Venereol	32(4)	e147-e149	2018
Yang F, Yang L, Wataya-Kaneda M, Yoshimura T, Tanemura A, Katayama I	Uncoupling of ER/mitochondrial oxidative stress in mTORC1 hyperactivation-associated skin hypopigmentation	J Invest Dermatol	138(3)	669-678	2018
Yang F, Yang L, Wataya-Kaneda M, Hasegawa J, Yoshimori T, Tanemura A, Tsuruta D, Katayama I	Dysregulation of autophagy in melanocytes contributes to hypopigmented macules in tuberous sclerosis complex.	J Dermatol Sci	89(2)	155-164	2018
Murakami Y, Wataya-Kaneda M, Kitayama K, Arase N, Murota H, Hirayasu K, Arase H, Katayama I	Heightened BRAF and BRAF pseudogene expression levels in two Japanese patients with Erdheim-Chester disease	J Cutan Immunol Allergy	1(1)	16-22	2018
Wataya-Kaneda M, Ohno Y, Fujita Y, Yokozeki H, Niizeki H, Ogai M, Fukai K, Nagai H, Yoshida Y, Hamada I, Hio T, Shimizu K, Murota H	Sirolimus Gel Treatment vs Placebo for Facial Angiofibromas in Patients With Tuberous Sclerosis Complex: A Randomized Clinical Trial.	JAMA Dermatol	154(7)	781-788	2018
Murakami Y, Wataya-Kaneda M, Iwatani Y, Kubota T, Nakano H, Katayama I	A novel mutation of OCRL1 in Lowe syndrome with multiple epidermal cysts	J Dermatol	45(3)	372-373	2018
Kitayama K, Maeda S, Nakamura A, Katayama I, Wataya-Kaneda M	Efficiency of sirolimus delivery to the skin is dependent on delivery route and formulation.	J Dermatol Sci	94(3)	350-353	2019

Kamitani T, Murota H, Arase N, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Sato-Nishiuchi R, Sekiguchi K, Okuzaki D, Motooka D, Katayama I	Expression of polydom in dermal neurofibroma and surrounding dermis in von Recklinghausen's disease.	J Dermatol Sci	96(2)	73-80	2019
Yang F, Yang L, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Teng L, Katayama I	Epilepsy in a melanocyte-lineage mTOR hyperactivation mouse model: A novel epilepsy model.	PLoS One	15(1)	e0228204	2020
Terada A, Tanizaki H, Aoshima M, Tokura Y, <u>Moriwaki S</u>	Lichen planus-like keratosis emerging in a pediatric case of xeroderma pigmentosum group A	J Dermatol	44(7)	e152-e153	2017
Imafuku K, Hata H, Yanagi T, Kitamura S, Inamura-Takashima Y, Nishimura M, Kitamura S, <u>Moriwaki S</u> , Shimizu H	Multiple skin cancers in patients with mycosis fungoides after long-term ultraviolet phototherapy.	Clin Exp Dermatol	42(5)	523-526	2017
Niida H, Matsunuma R, Horiguchi R, Uchida C, Nakazawa Y, Motegi A, Nishimoto K, Sakai S, Ohhata T, Kitagawa K, <u>Moriwaki S</u> , Nishitani H, Ui A, Ogi T, Kitagawa M	Phosphorylated HBO1 at UV irradiated sites is essential for nucleotide excision repair.	Nat Commun	8	16102	2017
<u>Moriwaki S</u> , Kanda F, <u>Hayashi M</u> , Yamashita D, Sakai Y, <u>Nishigori C</u> ; Xeroderma pigmentosum clinical practice guidelines revision committee.	Xeroderma pigmentosum clinical guideline.	J Dermatol	44(10)	1087-1096	2017
Yu A, Tanizaki H, Kokunai Y, Kaneda K, Sugimoto A, Otsuka T, Kurokawa T, <u>Moriwaki S</u>	Association between the clinical and histopathological classifications of actinic keratosis and the efficacy of topical imiquimod treatment.	J Dermatol	45(4)	496-500	2018
Calmels N, Botta E, Jia N, Fawcett H, Nardo T, Nakazawa Y, Lanzafame M, <u>Moriwaki S</u> , Sugita K, Kubota M, Obringer C, Spitz MA, Stefanini M, Laugel V, Orioli D, Ogi T, Lehmann AR	Functional and clinical relevance of novel mutations in a large cohort of patients with Cockayne syndrome.	J Med genet	55(5)	329-343	2018

Terada A, Aoshima M, Tanizaki H, Namazawa Y, Ogi T, Tokura Y, <u>Moriwaki S</u>	An adolescent case of a xeroderma pigmentosum variant confirmed by the onset of sun exposure-related skin cancer during Crohn's disease treatment.	J Cutan Immunol Allergy	1(1)	23-26	2018
Takahashi Y, Endo Y, Kusaka-Kikushima A, Nakamura S, Nakazawa Y, Ogi T, Uryu M, Tsuji G, Furue M, <u>Moriwaki S</u>	An <i>XPA</i> gene splicing mutation resulting in trace protein expression in an elderly xeroderma pigmentosum group A patient without neurological abnormalities.	Br J Dermatol	177(1)	253-257	2017
Hirakawa Y, Futaki S, Tanizaki H, Furukawa F, Maemura K, Kondo Y, <u>Moriwaki S</u>	Enhanced expression of nidogen 1 around the nest of basal cell carcinoma compared with that around squamous cell carcinoma.	Med Mol Morphol	52(2)	99-105	2019
Oneda Y, <u>Moriwaki S</u>	Ultraviolet recall reaction following ultraviolet A exposure: The first reported case	J Dermatol	46(12)	e483-e484	2019
<u>森脇真一</u>	コケイン症候群	BRAIN and NERVE	71	390-393	2019
Hasegawa S, Kumada S, Tanuma N, Tsuji-Hosokawa A, Kashimada A, Mizuno T, Moriyama K, Sugawara Y, Shirai I, Miyata Y, Nishida H, Mashimo H, Hasegawa T, Hosokawa T, Hisakawa H, Uematsu M, Fujine A, Miyata R, Sakuma H, Kashimada K, Imai K, Morio T, <u>Hayashi M</u> , Mizutani S, Takagi M	Long-Term Evaluation of Low-Dose Betamethasone for Ataxia Telangiectasia.	Pediatr Neurol	100	60-66	2019
Niwa T, Okazaki T, Yoneda T, Shibukawa S, Suzuki K, <u>Hayashi M</u> , Imai Y.	Characteristic phase distribution in the white matter of infants on phase difference enhanced imaging.	J Neuroradiol	45(6)	374-379	2018
Akutsu Y, Shirai K, Takei A, Goto Y, Aoyama T, Watanabe A, Imamura M, Enokizono T, Oto T, Hori T, Suzuki K, <u>Hayashi M</u> , Masumoto K, Inoue K.	A patient with peripheral demyelinating neuropathy, central dysmyelinating leukodystrophy, Waardenburg syndrome, and severe hypoganglionosis associated with a novel <i>SOX10</i> mutation.	Am J Med Genet (A)	176(5)	1195-1199	2018

林雅晴	小児神経疾患におけるメラトニン研究と治療の試み	淑徳大学看護栄養学部紀要	10	1-6	2018
渡邊肇子, 福水道郎, 林雅晴	本邦で入手できるメラトニンサプリメントの品質評価.	脳と発達	50(5)	364-366	2018
Igarashi A, Sakuma H, Hayashi M, Noto D, Miyake S, Okumura A, Shimizu T	Cytokine-induced differentiation of hematopoietic cells into microglia-like cells <i>in vitro</i> .	Clin Exp Neuroimmunol	9(2)	139-149	2018
Shimoda K, Mimaki M, Fujino S, Takeuchi M, Hino R, Uozaki H, Hayashi M, Oka A, Mizuguchi M	Brain edema with clasmatodendrosis complicating ataxia telangiectasia.	Brain Dev	39(7)	629-632	2017
Ueda T, Kanda F, Nishiyama M, Nishigori C, Toda T	Quantitative analysis of brain atrophy in patients with xeroderma pigmentosum group A carrying the founder mutation in Japan.	J Neurol Sci	381	103-106	2017
Yuan JH, Hashiguchi A, Yoshimura A, Sakai N, Takahashi MP, Ueda T, Taniguchi A, Okamoto S, Kanazawa N, Yamamoto Y, Saigoh K, Kusunoki S, Ando M, Hiramatsu Y, Okamoto Y, Takashima H	WNK1/HSN2 Founder Mutation in Patients with Hereditary Sensory and Autonomic Neuropathy: a Japanese cohort study.	Clin Genet	92(2)	659-663	2017
Endo H, Sekiguchi K, Shimada H, Ueda T, Kowada H, Kanda F, Toda T	Low signal intensity in motor cortex on susceptibility-weighted MR imaging is correlated with clinical signs of amyotrophic lateral sclerosis: a pilot study.	J Neurol	265(3)	552-561	2018
Sudo A, Chihara N, Takenaka Y, Nakamura T, Ueda T, Sekiguchi K, Toda T	Paraneoplastic NMOSD associated with EG junction adenocarcinoma expressing unprotected AQP4.	Neurol Neuroimmunol Neuroinflamm	5(5)	e482	2018
Higuchi Y, Okunushi R, Hara T, Hashiguchi A, Yuan J, Yoshimura A, Murayama K, Ohtake A, Ando M, Hiramatsu Y, Ishihara S, Tanabe H, Okamoto Y, Matsuura E, Ueda T, Toda T, Yamashita S, Yamada K, Koide T, Yaguchi H, Mitsui J, Ishiura H, Yoshimura J, Doi K, Morishita S, Sato K, Nakagawa M, Yamaguchi M, Tsuji S, Takashima H	Mutations in COA7 cause spinocerebellar ataxia with axonal neuropathy.	Brain	141(6)	1622-1636	2018

Sekiguchi K, Hashimoto R, Noda Y, Tachibana H, Otsuka Y, Chihara N, Shiraishi Y, Inoue T, Ueda T	Diaphragm involvement in immune checkpoint inhibitor-related myositis.	Muscle Nerve	60(4)	E23-E25	2019
Nishida Y, Nakamura M, Urata Y, Kasamo K, Hiwatashi H, Yokoyama I, Mizobuchi M, Sakurai K, Osaki Y, Morita Y, Watanabe M, Yoshida K, Yamane K, Miyakoshi N, Okiyama R, Ueda T, Wakasugi N, Saitoh Y, Sakamoto T, Takahashi Y, Shibano K, Tokuoaka H, Hara A, Monma K, Ogata K, Kakuda K, Mochizuki H, Arai T, Araki M, Fujii T, Tsukita K, Sakamaki-Tsukita H, Sano A	Novel pathogenic VPS13A gene mutations in Japanese patients with chorea-acanthocytosis.	Neurol Genet	5(3)	e332	2019
Saito A, Okiyama N, Inoue S, Kubota N, Nakamura Y, Ishitsuka Y, Watanabe R, Nakano H, Fujisawa Y	Novel mutation of the ferrochelatase gene in a Japanese family with erythropoietic protoporphyria.	J Dermatol	47(4)	e114-e116	2020
Mizawa M, Makino T, Nakano H, Sawamura D, Shimizu T	Erythropoietic Protoporphyrinemia in a Japanese Population.	Acta Derm Venereol	99(7)	634-639	2019
Matsui A, Akasaka E, Rokunohe D, Matsuzaki Y, Sawamura D, Nakano H	The first Japanese case of familial porphyria cutanea tarda diagnosed by a UROD mutation.	J Dermatol Sci	93(1)	65-67	2018
Yoshioka A, Fujiwara S, Kawano H, Nakano H, Taketani S, Matsui T, Katayama Y, Nishigori C	Late-onset Erythropoietic Protoporphyrinemia Associated with Myelodysplastic Syndrome Treated with Azacitidine.	Acta Derm Venereol	98(2)	275-277	2018
Fujimori N, Komatsu M, Tanaka N, Iwaya M, Nakano H, Sugiura A, Yamazaki T, Shibata S, Iwaya Y, Muraki T, Ichikawa Y, Kimura T, Joshita S, Umemura T, Matsumoto A, Tanaka E	Cimetidine/lactulose therapy ameliorates erythropoietic protoporphyria-related liver injury.	Clin J Gastroenterol	10(5)	452-458	2017

Suzuki H, Kikuchi K, Fukuhara N, <u>Nakano H</u> , Aiba S	Case of late-onset erythropoietic protoporphyria with myelodysplastic syndrome who has homozygous IVS3-48C polymorphism in the ferrochelatase gene.	J Dermatol	44(6)	651-655	2017
Mizawa M, Makino T, Furukawa F, Torai R, <u>Nakano H</u> , Sawamura D, Shimizu T	The 6-year follow-up of a Japanese patient with silent erythropoietic protoporphyria.	JAAD Case Rep	3(3)	169-171	2017
<u>中野創</u>	シンポジウム1-3 皮膚ポルフィリン症：未来への展望. 第69回日本皮膚科学会中部支部学術大会特集	マルホ皮膚科セミナー放送内容集	262	33-37	2019
<u>中野創</u> , 玉井克人	皮膚科領域における遺伝子診断の現状と今後のあり方 同じ遺伝子変異が複数同定されても、臨床的に有意義なデータになりうる(Q&A).	日本医事新報	4981	59-60	2019
木岡茉奈, 兪明寿, 谷崎英昭, 黒川晃夫, <u>森脇真二</u> , <u>中野創</u>	【夏に多い皮膚病】臨床例 成人期に確定診断に至った骨髄性プロトポルフィリン症.	皮膚病診療	41(7)	657-660	2019
丸田志野, 宮下梓, <u>中野創</u> , 尹浩信	【小児先天性皮膚疾患】臨床例 骨髄性プロトポルフィリン症の家族例.	皮膚病診療	41(1)	17-20	2019
<u>中野創</u>	臨床所見による鑑別診断のポイント—第76回 ポルフィリン症をどのように診るか.	Clinical Derma	20(3)	7	2018
浦野聖子, 宇佐神治子, <u>中野創</u> , 戸倉新樹	【代謝異常症・沈着症】遺伝子解析により診断した多様性ポルフィリン症の1例.	皮膚科の臨床	60(9)	1345-1348	2018
<u>中野創</u>	遺伝性皮膚疾患【これが皮膚科診療スペシャリストの目線! 診断・検査マニュアル—不変の知識と最新の情報—】	Derma.	268	295-302	2018
<u>中野創</u>	X連鎖優性プロトポルフィリン症	皮膚病診療	40(2)	138-143	2018
<u>中野創</u>	【疾患別・知っておきたい皮膚科の検査とその評価法】 ポルフィリン症	皮膚科の臨床	59(6)	903-908	2017
中村琢也, 井上淳, 小暮高之, 嘉数英二, 二宮匡史, 諸沢樹, 梅津輝行, 高井智, <u>中野創</u> , 下瀬川徹	肝障害を契機に遺伝子学的に診断され、肝生検で経時的な線維化の進行を確認できた骨髄性プロトポルフィリン症の1例	肝臓	58(5)	289-295	2017

Takeda TA, Sasai M, Adachi Y, Ohnishi K, Fujisawa J, Izawa S, Taketani S	Potential role of heme metabolism in the inducible expression of heme oxygenase-1	Biochim Biophys Acta	1861(7)	1813-1824	2017
Minegishi S, Yumura A, Miyoshi H, Negi S, Taketani S, Motterlini R, Foresti R, Kano K, Kitagishi H	Detection and Removal of Endogenous Carbon Monoxide by Selective and Cell-permeable Hemoprotein-model Complexes.	J Am Chem Soc	139(16)	5984-5991	2017
Lai F, Kakudo N, Morimoto N, Taketani S, Hara T, Ogawa T, Kusumoto K	Platelet-rich plasma enhances the proliferation of human adipose stem cells through multiple signaling pathways.	Stem Cell Res Ther	9 (1)	107	2018
Kakudo N, Morimoto N, Ogawa T, Taketani S, Kusumoto K	FGF-2 combined with bilayer artificial dermis composed of collagen matrix prompts generation of fat pad in subcutis of mice.	Med Mol Morphol	52(2)	73-81	2019
Mikasa T, Kugo M, Nishimura S, Taketani S, Ishijima S, Sagami I	Thermodynamic Characterization of the Ca <sup>2+</sup> -Dependent Interaction Between SOUL and ALG-2.	Int J Mol Sci	19(12)	pii:E3802	2018