

## 別紙4

### 研究成果の刊行に関する一覧表レイアウト（参考）

#### 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
Takashi Nakajima	Innovative technology, clinical trials, and patients' subjective evaluation: The case of the cyborg-type robot HAL and the treatment of functional regeneration in patients with rare incurable neuromuscular diseases in Japan	Susanne Bruck, Kaori Sasaki	Health, Technology and Society	Springer Nature	UK	2020	出版準備中

#### 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
Iwata Y, Matsumura T.	Blockade of TRPV2 is a novel therapy for Cardiomyopathy in Muscular Dystrophy.	International Journal of Molecular Science	20	3844	2019
Mori I, Fujino H, Matsumura T, Takada H, Ogata K, Nakamori M, Innami K, Shingaki H, Imura O, Takahashi MP, Heatwole C	The myotonic dystrophy health index: Japanese adaptation and validity testing	Muscle Nerve	59	582	2019
Mori C, Nakatani R, Nakamori M, Matsunaga T, Takahashi MP, Fujimura H, Mochizuki H, Sakoda S.	A family with both X-linked dominant Charcot-Marie-Tooth disease and myotonic dystrophy type 1 mutations with phenotypic variations	Neurology Clinical Neuroscience	7	88-90	2019

Kurauchi G, Endo M, Odaira K, Ono R, Koseki A, Goto M, Sato Y, Kon S, Watanabe N, Sugawara N, Kimura E, Takada H	Caregiver burden and related factors among caregivers of patients with myotonic dystrophy type 1,	Journal of Neuromuscular Disease	6		527-536	2019
Shioya A, Takuma H, Takahashi T, Ishii A, Aoki M, Tamakawa A	Radiological findings in siblings with dysferlin mutation with diverse phenotype.	J Neurol Sci	409		116579	2019
Kuru S, Uchiyama T, Hattori A, Sato T, Murakami T, Ishigaki K, Nakayama T	Assessment of muscle involvement in patients with Duchenne muscular dystrophy via segmental multifrequency bioelectrical analysis	Neuromuscul Disord	29		671	2019
Nakayama T, Ishiyama A, Murakami T, Kimura E, Kuru S	Automatic calculation of Mercier grades from CT and MR muscle images	Brain Dev	41		870	2019
Plantie E, Nakamori M, Renaud Y, Huguionet A, Choquet C, Doan C, Miquerol L, Takahashi M, Gourdon G, Junion G, Jagla T, Zmojdzian M, Jagla K	Straightjacket/ $\alpha$ 2δ3 deregulation is associated with cardiac conduction defects in myotonic dystrophy type 1	eLife	8		e51114	2019
Nakamori M, Panigrahi G, Lanni S, Gall-Duncan T, Hayakawa H, Tanaka H, Luo J, Otabe T, Li J-X, Sakata A, Caron M-Ch, Niraj J, Prasolava T, Chiang K, Masson J-Y, Wold MS, Wang X, Lee MYW, T, Huddleston J, Munson KM, Davidson S, Layeghifard M, Edward L-M, Gallon Ri, Santibanez-Koref M, Murata A, Takashashi MP, Eichler EE, Shlien A, Nakatani K, Mochizuki H, Pearson CE	Slipped-CAG DNA binding small molecule induces trinucleotide repeat contractions in vivo	Nat Genet	52		146	2020

Fukumura, Yamauchi K, Kawanabe A, Yuble-point mutation in the amamoto A, Nakaza M, Kubota T, Kato S, Sasaki R, Okamura Y, Takahashi NP	Functional analysis of a do KCNJ2 gene identified in a family with Andersen-Tawil syndrome	J Neurol Sci.	407	116521	2019
Nagamatsu S, Osaki Y, Morita Y, Miyamoto Y, Mori I, Kubota T, Takahashi MP, Furushima T, Furuya H	Transient thyrotoxicosis-aggravated attacks of paralysis in a patient with hereditary hypokalemic periodic paralysis type 2	Neurology and Clinical Neurosciences	7	354	2019
Nakamura A	Mutation-based therapeutic strategies for Duchenne muscular dystrophy: from genetic diagnosis to therapy	J Pers Med	9	16	2019
Fujino H, Matsumura T, Saito T, Fujimura H, Imura O	Psychological case conference following the death of a patient with neuromuscular disease: A source of emotional support for participating medical staff	Journal of Patient Experience		1-4	2019
Komaki H, Maegaki Y, Matsumura T, Shiraishi K, Awano H, Nakamura A, Kinoshita S, Ogata K, Ishigaki K, Saitoh S, Funato M, Kuru S, Nakayama T, Iwata Y, Yajima H, Takeda S	Early phase 2 trial of TAS-205 in patients with Duchenne muscular dystrophy	Annals of Clinical and Translational Neurology	7	181-190	2020
Nishizawa H, Matsukiyama A, Ishikawa M, Sawada K, Iwaoka H, Nishikawa R, Kise E, Yamazaki S, Tanaka K, Shiba N, Fumiki N, Terauchi A, Kuroiwa Y, Inaba Y, Kosho T, Nakamura A.	Standardization of evaluation on physical therapy for patients with Duchenne muscular dystrophy: an experience on multidisciplinary and multi-institutional medicine in Nagano, Japan	Journal of the Japanese Society of Medical Network for Intractable Diseases	6	12-19	2019
松村 剛	筋ジストロフィーとスポーツ	Brain and Nerve	71	135	2019

松村 �剛	【指定難病ペディア2019】個別の指定難病 神経・筋系 筋ジストロフィー[指定難病113].	日本医師会雑誌	48	S89-S91	2019
松村 剛	顔面肩甲上腕型筋ジストロフィーの臨床	難病と在宅ケア	25	15-18	2019
松村 剛、小牧宏文	本邦におけるデュシェンヌ型筋ジストロフィーの診療実態～診療ガイドラインによって何が変わったか～.	臨床神経学	59	723-729	2019
松村 剛、高田博仁、石垣景子、小牧宏文、高橋正紀	本邦における筋強直性ジストロフィーの診療実態調査 - 専門医対象全国調査 -	臨床神経学	60	120-129	2020
高橋正紀、山本理沙、久保田智哉、松浦徹、石垣景子、砂田芳秀、小牧宏文、高田博仁、久留 聰、松村 剛	本邦における筋強直性ジストロフィーの患者実態調査 - 患者対象全国調査 -	臨床神経学	60	130-136	2020
高橋正紀	筋強直性ジストロフィーの臨床および病態機序	脳神経内科	91	436-442	2019
石垣景子	「小児外来：どう診るか，どこまで診るか，よく見られる症状 筋緊張低下，筋力低下」	小児科臨床	72	1244-1250	2019
石垣景子	「フロッピーアンファントのリハビリテーション，フロッピーアンファントの発達成長と合併症」	Journal of Clinical Rehabilitation	28	322-328	2019
齊藤利雄、久留 聰、高橋俊明、鈴木幹也、尾方克久	国内筋ジストロフィー専門入院施設における顔面肩甲上腕型筋ジストロフィーの病状と死因の経年変化(1999～2013年)	臨床神経学	59	716-722	2019
中森雅之、高橋正紀	神経筋疾患、新たな治療の時代へ 各疾患の治療の現状 筋強直性ジストロフィー	小児科診療	83	45-50	2020
池田哲彦、中島孝	サイボーグ型ロボットHALによる運動ニューロン疾患治療の進展	医学のあゆみ	272	523-527	2020

砂田芳秀	不器用になる筋疾患 [ 筋強直性ジストロフィー ]	むかしの頭で診ていませんか？ 神経診療をスッキリまとめました		70-75	2019
砂田芳秀	周期性四肢麻痺	今日の治療指針 2020年版  私はこう治療している	-	1008-1009	2020
砂田芳秀	ミトコンドリア病	今日の診断指針 第8版	-	631-633	2020
尾方克久	筋疾患にはいろいろある！	神経治療学	36	410-414	2019