

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
Nakajima T	Innovative Technology, Clinical Trials and the Subjective Evaluation of Patients: The case of the cyborg-type robot HAL and the Treatment of Functional Regeneration in Patients with Rare Incurable Neuromuscular Diseases in Japan	Susanne Brucksch, Kaori Sasaki	Health, Technology and Society	Springer Nature	UK	2021.5 出版予定	出版準備中
松村 剛 厚労科研松 村班班員 他	知っておきたい筋強直性ジストロフィー -患者さん、ご家族、支援者のための手引き-	筋強直性ジストロフィー診療ガイドライン作成委員会	知っておきたい筋強直性ジストロフィー	診断と治療社	東京	2021	
松村 剛	筋強直性ジストロフィー	鈴木則宏	再診ガイドラインに基づく神経疾患診療指針2021-22'	総合医学社	東京	2021	380-385
砂田芳秀	筋強直性ジストロフィー		今日の診断指針2021	医学書院	東京	2021	1019-1020
松村 剛	筋クランプ(こむら返り)		今日の診断指針2021	医学書院	東京	2021	1017-1018
砂田芳秀	ミトコンドリア病に対する新しい治療	園生雅弘 北川一夫 青木正志	脳神経疾患最新の治療2021-2023	南江堂	東京	2021	39-42
松村 剛 厚労科研松 村班班員 他	筋強直性ジストロフィー診療ガイドライン2020	筋強直性ジストロフィー診療ガイドライン編集委員会	筋強直性ジストロフィー診療ガイドライン2020	南江堂	東京	2020	
砂田芳秀	周期性四肢麻痺	福井次矢 高木 誠 小室一成	今日の治療指針 2020年版 私はこう治療している	医学書院	東京	2020	1008-1009
砂田芳秀	ミトコンドリア病	永井 良三	今日の診断指針第8版	医学書院	東京	2020	631-633

諏訪園秀吾	II. 各論 10. 中枢神経障害	日本神経学会	筋強直性ジストロフィー診療ガイドライン2020	南江堂	東京	2020	83-91
諏訪園秀吾	各論5中枢神経障害	日本神経学会	知っておきたい筋強直性ジストロフィー患者さん、ご家族、支援者のための手引き	診断と治療社	東京	2020	66-73
尾方克久	15. 神経・筋疾患. 筋強直性ジストロフィー	福井次矢 高木 誠 小室一成	今日の治療指針2020	医学書院	東京	2020	1007
尾方克久	II. 疾患編. 2. 神経・筋疾患. 筋強直性ジストロフィー1型	永井 良三	今日の診断指針 第8版	医学書院	東京	2020	637-638

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
Matsumura T, Takada H, Kobayashi M, Nakajima T, Ogata K, Nakamura A, Funato M, Kuse S, Komai K, Futamura N, Adachi Y, Arahata H, Fukudome T, Ishizaki M, Suwazono S, Aoki M, Matsuura T, Takahashi MP, Sunada	A Web-based questionnaire survey on the influence of coronavirus disease-19 on the care of patients with muscular dystrophy	Neuromuscul Disord.			2021
Sato T, Awano H, Ishiguro K, Shichiji M, Murakami T, Shirakawa T, Matsuo M, Nagata S, Ishigaki K.	Urinary titin as a biomarker in Fukuyama congenital muscular dystrophy.	Neuromuscul Disord.	31(3)	194-197	2021
Okano S, Nishizawa H, Yui J, Yokokawa Y, Koinuma M and Nakamura A.	Convergent validity of a simplified device and relationship between blood lactate and salivary lactate after a vertical squat jump in healthy non-	J Phys Ther Sci	33(3)	187-193	2021
Matsumura T, Saito T, Mori M, Kishida M, Tamagaki K, Yoshida Y, Ishikawa Y, Komai K, Goto K, Komori T	Infection control in the respiratory care of coronavirus disease-19 (COVID-19) patients with neuromuscular diseases	Neurology and Clinical Neuroscience	9 (2)	159-165	2021
Sakoe K, Shioda N, Matsuura T	A newly identified NES sequence present in spastin regulates its subcellular localization and mi-	Biochim Biophys Acta Mol Cell Res			2021

<u>Ishizaki M</u> , Kobayashi M, <u>Hashimoto H</u> , <u>Nakamura A</u> , Hashiguchi S, Maeda Y, Ueyama H, <u>Matsumura T</u>	Assessing hearth management of caregivers with female carriers of Duchenne and Becker muscular dystrophy in Japan.	Under article Submission (Journal of the Neurological Sciences)		投稿中	2021
Nishi M, Kimura T, Igeta T, Furuta M, Suenaga K, <u>Matsumura T</u> , Fujimura H, Jinnai K, Yoshikawa	Differences in splicing defects between the grey and white matter in myotonic dystrophy type 1 patients.	PLoSOne	15(5)	e0224912	2020
Izumi R, Takahashi T, Suzuki N, Niihori T, Ono H, Nakamura N, Katada S, Kato M, Warita H, Tateyama M, <u>Aoki Y</u> , <u>Aoki M</u>	The genetic profile of dysferlinopathy in a cohort of 209 cases: Genotype phenotype relationship and a hotspot on the inner DvsF domain	Hum Mutat	41(9)	1540-1554	2020
Takeshita S, Saito Y, Oyama Y, Watanabe Y, Ikeda A, Iai M, Saito T, <u>Ishigaki K</u> , Ito S	Infection-associated decrease of serum creatine kinase levels in Fukuyama congenital muscular dystrophy	Brain Dev	S0387-7604(20)		2020
Yamauchi M, Nakayama H, Shiota S, Ohshima Y, Terada J, Nishijima T, Kosuga M, Kitamura T, Tachibana N, Ogori T, Shirahama R, <u>Aoki Y</u> , <u>Ishigaki K</u> , Sugie K, Yagi T, Muraki H, <u>Fujita Y</u> , <u>Takatani Y</u>	Potential patient screening for late-onset Pompe disease in suspected sleep apnea: a rationale and study design for a Prospective Multicenter Observational Cohort Study in Japan (PSSAP-J Study)	Sleep Breath	18		2020
Sato T, Adachi M, Matsuo A, Zushi M, Goto K, Hirose M, Ishiguro K, Shichiji M, Murakami T, Ikai T, Osawa M, Kondo I, Nagata S,	A short form of gross motor function measure for Fukuyama congenital muscular dystrophy.	Brain Dev	42(5)	383-388	2020
<u>Komaki H</u> , Maegaki Y, <u>Matsumura T</u> , Shiraishi K, Awano H, <u>Nakamura A</u> , Kinoshita S, <u>Ogata K</u> , <u>Ishigaki K</u> , Saitoh S, Funato M, <u>Kurusu S</u> , Nakayama T, Iwata Y, <u>Yajima H</u> , <u>Takeda S</u>	Early phase 2 trial of TAS-205 in patients with Duchenne muscular dystrophy	Ann Clin Transl Neurol	7(2)	181-190	2020
<u>Komaki H</u> , Takeshima Y, <u>Matsumura T</u> , Ozasa S, Funato M, Takeshita E, Iwata Y, <u>Yajima H</u> , Egawa Y, Toramoto T, Tajima M, <u>Takeda S</u>	Viltolarsen in Japanese Duchenne Muscular Dystrophy Patients: A Phase 1/2 Study.	Annals of Clinical and Translational Neurology	7(2)	181-190	2020

Itoh H, Hisamatsu T, Tamura T, Segawa K, Takahashi T, Takada H, Kuru S, Wada C, Suzuki M, Suwazono S, Sasaki S, Okumura K, Horie M, Takahashi M, Matsumoto T	Cardiac conduction disorders as markers of cardiac events in myotonic dystrophy type 1	Journal of the American Heart Association	9	e015709	2020
Ishikawa T, Mishima H, Barc J, Takahashi MP, Hirono K, Terada S, Kowase S, Sato T, Mukai Y, Yui Y, Ohkubo K, Kimoto H, Watanabe H, Hata Y, Aibata T, Ohno S, Chishaki A, Shimizu W, Horie M, Ichida F, Nogami A, Yoshiura KI, Schott	Cardiac Emerinopathy: A non-syndromic nuclear envelopathy with increased risk of thromboembolic stroke due to progressive atrial standstill and left ventricular non-compaction.	Circ Arrhythm Electrophysiol	Jul 29		2020
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 MYWT, Huddleston J, Munson KM, Davidson S, Layeghifard M, Edward LM, Gallon Ri, Santibanez-Koref M, Murata A, Takahashi MP, Eichler	Slipped-CAG DNA binding small molecule induces trinucleotide repeat contractions in vivo	Nat Genet	52(2)	146-159	2020
Ishikawa T, Mishima H, Barc J, Takahashi MP, Hirono K, Terada S, Kowase S, Sato T, Mukai Y, Yui Y, Ohkubo K, Kimoto H, Watanabe H, Hata Y, Aibata T, Ohno S, Chishaki A, Shimizu W, Horie M, Ichida F, Nogami A, Yoshiura KI, Schott	Cardiac Emerinopathy: A Non-syndromic Nuclear Envelopathy with Increased Risk of Thromboembolic Stroke due to Progressive Atrial Standstill and Left Ventricular Non-compaction.	Circ Arrhythm Electrophysiol	13(10)	e008712	2020
Matsukawa T, Shoji H, Urasaki Y, Ishiura H, Mitsui J, Oguri S, Tsujii S, Toda T	Novel variant of CSF1R in sporadic case with early-onset cognitive impairment.	Neurol Clin Neurosci	10	ncn3.12452	2020
松村 剛、秋澤叔香、石垣景子、高橋正紀	筋強直性ジストロフィー1型の遺伝学的診療に関する臨床遺伝専門医	臨床神経学	in press		2021
砂田芳秀	ミトコンドリア脳筋症	Clinical Neuroscience	39(3)	372-373	2021
谷口雅彦、庄司紘史、井手睦、久村悠祐、国崎啓介	Hybrid assistive limb (HAL) 上肢単関節タイプの使用により上肢遠位部筋力維持に有用であった沖縄型神経原性筋	脳神経内科	94(4)	551-555	2021

久村悠祐、国崎啓介、今村和也、渡邊哲郎、井手睦、庄司紘史、谷口雅彦	沖縄型神経原性筋萎縮症に対するHAL自立支援用単関節タイプの継続的使用による有効性の検討	全日本病院協会雑誌	全日本病院協会雑誌	in press	2021
谷口雅彦、頼島有紀、庄司紘史、渡邊哲郎、井手睦、久村悠祐、国崎啓介	沖縄型神経原性筋萎縮症(HMSN-P)の進行期患者へのアンケート調査	臨床神経学		査読中	2021
高橋正紀、山本理紗、久保田智哉、松浦徹、石垣景子、砂田芳秀、小牧宏文、高田博仁、久留聡、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(2)	130-136	2020
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	臨床神経学	60(2)	120-129	2020
松村剛、齊藤利雄、森雅秀、岸田未来、玉垣健児、吉田義明、石川悠加、駒井清暢、後藤一也、小森哲夫	COVID-19陽性筋ジストロフィー・重症心身障害児者・神経筋難病患者に対する呼吸ケア上における感染予防対策.	医療	74(6)	251-260	2020
松村剛	DMD治療の現状と課題—DMD診療ガイドライン2014における標準治療—	Progress in Medicine	40(10)	29-32	2020
齊藤利雄、松村剛、西尾久英、岡本健太郎、篠原正和	COVID19パンデミック時のDuchenne型・Becker型筋ジストロフィー患者のケア	BIO Clinica	35(8)	136-141	2020
松村剛	筋ジストロフィーのリハビリの実際	難病と在宅ケア	26(3)	19-22	2020
松村剛	エクソスキッピング治療はどのような患者さんに適するのでしょうか?	MD Frontier	1(1)	26-29	2020
砂田芳秀	MELAS に対するタウリン療法	遺伝子医学MO35	OK35号・特集「ミトコンドリアと病気」	191-195	2020
砂田芳秀	“問診力”で見逃さない神経症状	BRAIN and NERVE	72(5)	524	2020
大澤裕、砂田芳秀	【大腿四頭筋が選択的に障害される病態(いわゆるquadriceps syndrome)について】Quadriceps syndrome とステロイド	脳神経内科	92(6)	664-669	2020
砂田芳秀	治療法の再整理とアップデートのために—専門家による私の治療—ミトコンドリア脳筋症	WEB医事新報	5033	40	2020
砂田芳秀	筋疾患を疑う神経徴候とその対処法—筋力低下—	medicina	57(13)	2345-2347	2020

尾方克久	神経疾患の診断における落とし穴: 誤診を避けるために. 筋疾患	Brain and Nerv	72	371-380	2020
石垣景子	DMDの診断と治療	Progress in Medicine	40巻10号	1019-1024	2020
石垣景子	【小児神経学-現在から未来へ】総論 小児科医が知っておくべき筋疾患の診断のポイント(解説)	小児内科	52巻3号	358-363	2020
中村昭則	iPS細胞を用いたDMDに対するエクソン・スキップ治療の開発. Clinical Topics 神経疾患と慢	北隆館 BIO Clinica 慢性炎症と疾患	9(2)	136-141	2020
中村昭則	DMDの病態 デュシエンヌ型筋ジストロフィー (DMD) 治療の新たな展開—ビルトラルセン	Progress in Medicine (株)ライオンサイエンス	40(10)	15-21	2020
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	小児科診療	83(1)	45-50	2020
中島孝	ロボティクス, 特にサイバニクスを用いた神経筋疾患リハビリテーシ	Jpn J Rehabil Med	57	409-414	2020
中島孝	HAL医療用下肢タイプ等のサイパニックデバイス (単関節タイプ, 腰部タイプ, Cyin) を使用し	Journal of CLINICAL REHABILITATION	29(10)	992-1003	2020
中島孝	神経疾患に対する装着型サイボーグ型ロボットHALの適応と可能性	MEDICAL REHABILITATION	256	19-31	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 (6)	523-527	2020
花山耕三	神経・筋難病と呼吸リハビリテーション	Jpn J Rehabil Med	57	64-71	2020
赤坂麻美, 大平香織, 高田博仁	患者さんの思いを繋げる外来看護～神経・筋難病サロン開設～	難病と在宅ケア	26(4)	27-30	2020
高田博仁	神経筋難病・スモン患者における災害対策に関する行政と患者の現状	難病と在宅ケア	26(4)	43-46	2020
久留 聡	筋ジストロフィー 骨格筋CTを用いたベッカー型筋ジストロフィーの筋障害評価	難病と在宅ケア	25(10)	45-48	2020