

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 -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	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	永井良三	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
砂田芳秀	不器用になる筋疾患 [筋強直性ジストロフィー]	宮嶋裕明	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	南江堂	東京	2019	70-75
Haruo Fujino, Shugo Suwazono, Yuhei Takado.	Clinical Features of the Central Nervous System	Takahashi, Masanori, Matsumura, Tsuyoshi.	Myotonic Dystrophy Disease Mechanism, Current Management and Therapeutic Development.	Springer, Singapore	Singapore	2018	77-94
Takahashi MP	Clinical features in skeletal muscle and their underlying molecular mechanism.	Takahashi M P & Matsumura T	Myotonic Dystrophy: disease mechanism, current management and therapeutic development	Springer	Singapore	2018	45-61
中島孝	遠位型ミオパチーなど神経・筋8疾患に対するサイボーグ型ロボットHALによる保険診療—サイバニクス治療	特定非営利活動法人PADM編	遠位型ミオパチーガイドブック	特定非営利活動法人PADM	東京	2018	32-34

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, Otagata K, Nakamura A, Funato M, Kurisu S, Komai K, Futamura N, Adachi Y, Arahata H, Fukudome T, Ishizaki M, Suwazono S, Aoki M, Matsuura T, Takahashi MP, Sunada Y, Hanayama K, Hashimoto H, Nakamura H	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-athletes.	J Phys Ther Sci	33(3)	187-193	2021
Sakoe K, Shioda N, Matsuura T	A newly identified NES sequence present in spastin regulates its subcellular localization and microtubule severing activity	Biochim Biophys Acta Mol Cell Res			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萎縮症(HMSN-P)の1例	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

Ishizaki M, Kobayashi M, Hashimoto H, Nakamura A, Hashiguchi S, Maeda Y, Ueyama H, Matsumura T	Assessing health management of caregivers with female carriers of Duchenne and Becker muscular dystrophy in Japan.	Preprint article Submission (Journal of the Neurological Sciences)		投稿中	2021
Nishi M, Kimura T, Igeta T, Furuta M, Suenaga K, Matsumura T, Fujimura H, Jinnai K, Yoshikawa H	Differences in splicing effects between the grey and white matter in myotonic dystrophy type 1 patients.	PLoS One	15(5)	e0224912	2020
Izumi R, Takahashi T, Suzuki N, Niihori T, Ono H, Nakamura N, Katada S, Kato M, Warita H, Tateyama M, Aoki Y, Aoki M	The genetic profile of dysferlinopathy in a cohort of 209 cases: Genotype phenotype relationship and a hotspot on the inner DysF domain	Hum Mutat	41(9)	1540-1554	2020
Takeshita S, Saito Y, Oyama Y, Watanabe Y, Ikeda A, Iai M, Sato T, Ishigaki K, Ito SI	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, Oguri T, Shirahama R, Aoki Y, Ishigaki K, Sugie K, Yagi T, Muraki H, Fujita Y, Takatani T, Muro S.	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, Shimichiji M, Murakami T, Ikai T, Osawa M, Kondo I, Nagata S, Ishigaki K	A short form of gross motor function measure for Fukuyama congenital muscular dystrophy.	Brain Dev	42(5)	383-388	2020

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	Ann Clin Transl Neurol	7(2)	181-190	2020
Itoh H, Hisamatsu T, Tamura T, Segawa K, Takahashi T, Takada H, Kurisu S, Wada C, Suzuki M, Suwazono S, Sasaki S, Okumura K, Horie M, Takahashi M, Matsumura 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, Hironaka K, Terada S, Kowase S, Sato T, Mukai Y, Yui Y, Ohkubo K, Kimoto H, Watanabe H, Hata Y, Aiba T, Ohno S, Chishaki A, Shimizu W, Horie M, Ichida F, Nogami A, Yoshiura KI, Schott JJ, Makita N	Cardiac Emerinopathy: A non-syndromic nuclear envelopopathy with increased risk of thromboembolic stroke due to progressive atrial standstill and left ventricular non-compaction.	Circ Arrhythm Electrophysiol	Jul 29		2020
Morimoto Y, Ono S, Yoshida S, Mishima H, Kinoshita A, Tanaka T, Komohara Y, Kurotaki N, Kishino T, Okazaki Y, Ozawa H, Yoshiura KI, Imamura A.	A unique missense variant in the E1A-binding protein P400 gene is implicated in schizophrenia by whole-exome sequencing and mutant mouse models.	Transl Psychiatry	11(1)	132	2020

Nakamori M, Pani-grahi 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 MY WT, Huddleston J, Munson KM, Davidson S, Layeghifard M, Edward L-M, Gallon Ri, Santibanez-Koref M, Murata A, Takahashi 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(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, Aiba T, Ohno S, Chishaki A, Shimizu W, Horie M, Ichida F, Nogami A, Yoshiura KI, Schott JJ, Makita N.	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	臨床神経学	in press		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—専門医対象全国調査—	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治療の現状と課題ーDMD診療ガイドライン2014における標準治療ー	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	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 とステロイドミオパチーとの関連	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、こわばり	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 Nerve	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/特集),	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 神経疾患と慢性炎症	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—ビルトラルセンへの期待—	Progress in Medicine (株)ライフサイエンス	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 筋強直性ジストロフィー	小児科診療	83(1)	45-50	2020
中島孝	ロボティクス, 特にサイパニクスを用いた神経筋疾患リハビリテーション	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) を使用した運動療法.	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調査	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
Sato M, Takizawa H, Nakamura A, Turner BJ, Shabanpour F, Aoki Y.	Application of Urine-Derived Stem Cells to Cellular Modeling in Neuromuscular and Neurodegenerative Diseases.	Front Mol Neurosci.	12	297	2019

Sato M, Shiba N, Miyazaki D, Shiba Y, Echigoya Y, Yokota T, Takizawa H, Aoki Y, Takeda S, Nakamura A	Amelioration of intracellular Ca ²⁺ regulation by exon-45 skipping in Duchenne muscular dystrophy-induced pluripotent stem cell-derived cardiomyocytes.	Biochem Biophys Res Commun	520(1)	179-185	2019
Komoriyama H, Fukushima A, Takahashi Y, Kinugawa S, Sera F, Ohtani T, Nakamura A, Sakata Y, Anzai T.	Rapidly Progressive Heart Failure in a Female Carrier of Becker Muscular Dystrophy with No Skeletal Muscle Symptoms.	Intern Med	58(17)	2545-2549	2019
Nakamura A	Mutation-based therapeutic strategies for Duchenne muscular dystrophy: from genetic diagnosis to therapy	J Pers Med	9(1)	16	2019
Nishizawa H, Matsukiyo A, Ishikawa M, Sawada K, Iwamoto H, Nishikawa R, Kise E, Yamazaki S, Takano K, Shiba N, Fueki N, Terauchi A, Kuroiwa Y, Inaba Y, Kosho T, Nakamura A.	Standardization of evaluation on physical therapy for patients with Duchenne muscular dystrophy: a multi-center experience on multidisciplinary and multi-institutional medicine in Nagano, Japan	Journal of the Japanese Society of Medical Intractable Diseases	6	12-19	2019
Saito T, Kuru S, Takahashi T, Suzuki M, Ogata K.	Inpatients with facioscapulohumeral muscular dystrophy in specialized institutions in Japan from 1999 to 2013-Clinical condition changes and causes of death	Rinsho Shinkeigaku	59(11)	716-722	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(9)	671-677	2019
Nakayama T, Ishiyama A, Murakami T, Kimura E, Kuru S.	Automatic calculation of Mercuri grades from CT and MR muscle images.	Brain Dev	41(10)	870-877	2019

Plantie E, Nakamori M, Renaud Y, Huguet A, Choquet C, Dondi C, Miquerol L, Takahashi M, Gourdon G, Junion G, Jagla T, Zmojdzian M, Jagla K	Straightjacket/ $\alpha 2\delta 3$ deregulation is associated with cardiac conduction defects in myotonic dystrophy type 1	eLife	12;8. pii	e51114	2019
Mori C, Nakatani R, Nakamori M, Matsumura 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 and Clinical Neuroscience	7 (2)	88-90	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
Kurauchi G, Endo M, Odaira K, Ono R, Koseki A, Goto M, Sato Y, Kon S, Watanabe N, Sugawara N, Kimura E and Takada H	Caregiver burden and related factors among caregivers of patients with myotonic dystrophy type 1.	J Neuromuscular Disorders	6	527-536	2019
Endo M, Odaira K, Ono R, Kurauchi G, Koseki A, Goto M, Sato Y, Kon S, Watanabe N, Sugawara N, Takada Hiroto, Kimura E	Health-related quality of life and its correlates in Japanese patients with myotonic dystrophy type 1	Neuropsychiatric Disease and Treatment	15	219-226	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.	12;409	116579	2019
諏訪園秀吾	沖縄型神経原性筋萎縮症の自然史—2019年における臨床研究の現状	沖縄県医師会報	55巻10号	1022-6	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巻増刊号	1244-1250	2019

石垣景子	フロッピーインファン トのリハビリテーショ ン, フロッピーインファン トの発達成長と合併 症	Journal of Clin ical Rehabilitati on	28巻4号	322-328	2019
齊藤利雄, 久留 聡, 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 (1999~20 13年)	臨床神経学	59	716-722	2019
尾方克久	筋疾患にはいろいろあ る!	神経治療学	36	410-414	2019
中島孝, 宇津見宏 太	運動ニューロン疾患に 対する運動学習とリハ ビリテーション:HALに よるサイバニクス治療	脳神経内科	90(2)	154-160	2019
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(4)	436-442	2019
Ishizaki M, Kobay ashi M, Adachi K, Matsumura T, Kim ura E	Female dystrophinopathy: Review of current litera ture.	Neuromuscular Disord.	28(7)	527-581,	2018
Kobayashi M, Hat akeyama T, Ishiza ki M, Adachi K, Morita M, Matsum ura T, Toyoshima I, Kimura E	Medical attitudes survey for female dystrophinopat hy carriers in Japan.	Internal Medicine	57(16)	2325-2332	2018
Adachi K, Hashigu chi S, Saito M, K ashiwagi S, Miyaz aki T, Kawai H, Yamada H, Iwase T, Akaike M, Tak ao S, Kobayashi M, Ishizaki M, Ma tsumura T, Mori-Y oshimura M, Kimu ra E	Detection and manage ment of cardiomyopathy in female dystrophinopathy carriers.	J Neurol Sci.	386	74-80	2018
Fujisaki N, Suwazo no S, Suehara M, Nakachi R, Kido M, Fujiwara Y, O shiro S, Tokashiki T, Takashima H, Nakagawa M	The natural history of h ereditary motor and sens ory neuropathy with pro ximal dominant involve ment (HMSN-P) in 97 J apanese patients.	Intractable & Rare Diseases Research	7(1)	7-12	2018

Ishigaki K, Ihara C, Nakamura H, Mori-Yoshimura M, Maruo K, Taniguchi-Ikeda M, Kimura E, Murakami T, Sato T, Toda T, Kaiya H, Osawa M	National registry of patients with Fukuyama congenital muscular dystrophy in Japan	Neuromuscul Disord	28(10)	885-893	2018
Ishigaki K, Kato I, Murakami T, Saito T, Shichiji M, Ishiguro K, Ishizuka K, Funatsuka M, Saito K, Osawa M, Nagata S	Renal dysfunction is rare in Fukuyama congenital muscular dystrophy.	Brain Dev	S0387-7604(18)	30343-7	2018
Wood L, Bassez G, Bleyenheuft C, Campbell C, Cosslette L, Jimenez-Moreno AC, Dai Y, Dawkins H, Manera JAD, Dogan C, El Sherif R, Fossati B, Graham C, Hilbert J, Kastrevak K, Kimura E, Korngut L, Kostera-Pruszyk A, Lindberg C, Lindvall B, Luebke E, Lusakovska A, Mazanec R, Meola G, Orlando L, Takahashi MP, Peric S, Puymirat J, Rakocevic-Stojanovic V, Rodrigues M, Roxburgh R, Schoser B, SegoviaS, Shatillo A, Thiele S, Tournev I, van Engelen B, Vohanka S, Lochmüller H.	Eight years after an international workshop on myotonic dystrophy patient registries: case study of a global collaboration for a rare disease.	Orphanet J Rare Dis.	13 (1)	155	2018
Takada H, Kon S, Ogasawara Y, Ohtsuka T	Increased glucose fluctuation in motor neuron disease during enteral nutrition.	J Neuromuscul Dis	5: Suppl 1	s356	2018
Fujino H, Saito T, Takahashi MP, et al.	Validation of the individualized neuromuscular quality of life in Japanese patients with myotonic dystrophy.	Muscle Nerve	58(1)	56-63	2018
石垣景子	先天性筋ジストロフィー	小児内科「小児疾患の診断治療基準第5版」	50巻増刊号	796-797	2018

石垣景子	知っておくべき治療可能な胎児・新生児希少疾患 ライソゾーム病 Pompe病	周産期医学	48巻10号	1362-1366	2018
尾方 克久	神経・筋難病治療開発の新たな展開	Bio Clinica	33(8)	4-6	2018
尾方 克久	骨格筋疾患	レジデント	11(10)	6-13	2018
中島孝	ロボットリハビリテーションの成果と展望	総合リハビリテーション	46 (11)	1033-1037	2018
中島孝	神経・筋疾患に対するサイバニクス治療	日本内科学会雑誌	107 (8)	1507-1513	2018
中島孝	筋萎縮性側索硬化症患者に対するHALなどサイバニクスデバイスの利用	The Japanese Journal of Rehabilitation Medicine	55(7)	578-582	2018
中島孝	サイボーグ型ロボットによるサイバニクス治療	BIO Clinica	33(8)	25-30	2018
高橋正紀	筋強直性ジストロフィー	小児内科	増刊号 小児疾患の診断療基準改訂5版	798-799	2018