

別紙4

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
竹本稔、 横手幸太郎	老化（加齢）の概 念、	矢崎義雄、 小室一成	内科学	朝倉書店	日本 （東京）	2022	I-111
竹本稔、 横手幸太郎	老化因子（老化仮 説）	矢崎義雄、 小室一成	内科学	朝倉書店	日本 （東京）	2022	I-112
竹本稔、 横手幸太郎	早老症	矢崎義雄、 小室一成	内科学	朝倉書店	日本 （東京）	2022	I-113
前澤善朗、 越坂理也、 加藤尚也、 横手幸太郎	早老症にみる細 胞、個体の老化と 寿命の延長	南野 徹	生物の寿命延 長	エヌ・テ イー・エ ス	日本 （東京）	2022	147-162
小崎里華	本人に伝える遺伝 カウンセリング	臨床遺伝専 門医制度委 員会	臨床遺伝専門 医テキストシ リーズ③小児 領域	診断と治 療社	日本 （東京）	2021	22-26
小崎里華	インフォームド・ コンセントの最前 線	一般社団法 人 内科系 学会社会保 険連合	標準的医療説 明	医学書院	日本 （東京）	2021	264-266

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
横手幸太郎	早老症：ヒト老化促進 モデルとしての意義を もつ稀少難病	日本老年医学会雑誌	58 (3)	395	2021
竹本 稔	ウェルナー症候群の臨 床	日本老年医学会雑誌	58 (3)	396-401	2021
前澤 善朗	ウェルナー症候群の基 礎研究	日本老年医学会雑誌	58 (3)	402-408	2021
金子 英雄	ロスマンド・トムソン 症候群	日本老年医学会雑誌	58 (3)	413-416	2021
井原 健二	ハッチンソン・ギルフ オード早老症候群	日本老年医学会雑誌	58(3)	409-412	2021
井原健二	早老症って何？	小児科診療Up-to-Da te	50	42-45	2021

岡田咲華、横内祐敬、越坂理也、馬場隆之、白戸勝、前澤善朗、忍足俊幸、横手幸太郎、山本修一	緑内障を合併したWerner症候群の2例	日本眼科学会雑誌	第126巻	36-42	2022
小崎 里華	Rubinstein-Taybi 症候群	小児内科	53 病理生理2	242-244	2021
小崎 里華	遺伝性疾患保因者診断に関する遺伝カウンセリング	産婦人科の実際	vol.71(2)	131-135	2022
小崎 里華	Rubinstein-Taybi症候群、Coffin-Siris症候群	周産期医学	52 (5)		2022
Kato H, Maezawa Y.	Atherosclerosis and Cardiovascular Diseases in Progeroid Syndromes.	J Atheroscler Thromb.			2021
Kato H, Maezawa Y, Ouchi Y, Takayama N, Sone M, Sone K, Takada-Watanabe A, Tsujimura K, Koshizaka M, Nagasawa S, Saitoh H, Ohtaka M, Nakayama M, Tahara H, Shimamoto A, Iwama A, Eto K, Yokote K.	Generation of disease-specific and CRISPR/Cas9-mediated gene-corrected iPS cells from a patient with adult progeria Werner syndrome.	Stem Cell Res.	53	102360	2021
Kato H, Maezawa Y, Nishijima D, Koshizaka M, Takemoto M, Shiraishi Y, Miyano S, Ogawa S, Iwama A, Sanada M, Yokote K.	A high prevalence of myeloid malignancies in progeria with Werner syndrome is associated with p53 insufficiency.	Exp Hematol.	28	S0301-472	2022
Ogata H, Akita S, Ikehara S, Azuma K, Yamaguchi T, Maimaiti M, Maezawa Y, Kubota Y, Yokote K, Mitsukawa N, Ikehara Y.	Calcification in Werner syndrome associated with lymphatic vessels aging.	Aging (Albany NY).	13(24)	25717-25728	2021
Takahashi Y, Kubota M, Kosaki R, Kosaki K, Ishiguro A.	A severe form of autosomal recessive spinocerebellar ataxia associated with novel PMPCA variants.	Brain Dev.	43(3)	464-469	2021

Ishikawa T, Tamura E, Kasahara M, Uchida H, Higuchi M, Kobayashi H, Shimizu H, Ogawa E, Yotani N, Irie R, Kosaki R, Kosaki K, Uchiyama T, Onodera M, Kawai T.	Severe Liver Disorder Following Liver Transplantation in STING-Associated Vasculopathy with Onset in Infancy.	J Clin Immunol.	41(5)	967-974	2021
Ohhashi E, Hayakawa I, Murofushi Y, Kawai M, Suzuki-Muromoto S, Abe Y, Yoshida M, Kosaki R, Hosono A, Mizuguchi M, Kubota M.	Recurrent acute necrotizing encephalopathy in a Japanese boy with both RANBP2 mutation and thymolabile CPT II variant: the first case of ANE1 in Japan	Brain Dev.	43(8)	873-878	2021
Saito T, Okamura K, Kosaki R, Wakamatsu K, Ito S, Nakajima O, Yamashita H, Hozumi Y, Suzuki T.	Impact of a SLC24A5 novel mutation identified in the first Japanese patient with both oculocutaneous albinism 6 on retinal pigment epithelium	Pigment Cell Melanoma Res.	35(2)	212-219	2022
Suzuki H, Nozaki M, Yoshihashi H, Imagawa K, Kajikawa D, Yamada M, Yamaguchi Y, Morisada N, Eguchi M, Ohashi S, Ninomiya S, Seto T, Tokutomi T, Hida M, Toyoshima K, Kondo M, Inui A, Kurosawa K, Kosaki R, Ito Y, Okamoto N, Kosaki K, Takenouchi T.	Genome analysis in sick neonates and infants: high yield phenotypes and contribution of small copy number variations	J Pediatr.	S0022-3476 (22)	00064-6	2022
Maruwaka K, Nakajima Y, Yamada T, Tanaka T, Kondraki R, Inagaki H, Kosaki K, Kaurahashi H.	Two Japanese patients with Noonan syndrome-like disorder with loose anagen hair.	Am J Med Genet A.			2022
Kuzuya M, Shiroma Q, Yanagawa M, Watanabe K, Samizo S, Ando R.	Long-lived Werner syndrome patient autopsy report: The presence of liver cirrhosis.	Geriatr Gerontol Int.	21	433-435	2021

Kuzuya M, Shi RQ, Yanagawa M, Watanabe K, Samizo S, Ando R, Miyahara H, Iwasaki Y, Yoshida M.	Cerebral pathological findings in long-lived patient with Werner syndrome and dementia.	Geriatr Gerontol Int.	21	743-745	2021
Tanaka F, Kuzuya M.	Examination of the body composition of patients with Werner syndrome using bioelectrical impedance analysis.	Geriatr Gerontol Int.	22	75-80	2022
Funato M, Uehara T, Okada Y, Kaneko H, Kosaki K	Cohesinopathy presenting with microtia, facial palsy, and hearing loss caused by STAG1 pathogenic variant	Congenit Anom	62	82-83	2022
Takahashi Y, Ota A, Tohyama J, Kirino T, Fujiwara Y, Ikeda C, Tanaka S, Takahashi J, Shinoki T, Shiraga H, Inoue T, Fujita H, Boseino M, Nagao M, Kaneko H.	Different pharmacoresistance of focal epileptic spasms, generalized epileptic spasms, and generalized epileptic spasms combined with focal seizures.	Epilepsia Open	7	85-97	2022
Otsuka Y, Morita H, Kimura Y, Mori R, Miyazaki K, Shimokawa Y, Tatebayashi K, Funato M, Kaneko H.	Threshold dose of cow's milk in sensitization to casein higher than those of casein and β -lactoglobulin in children with cow's milk allergy	Asian Pac J Allergy Immunol	doi: 10.12932/AP-220720-0927.		2021
Kaneko H, Takemoto M, Murakami H, Ihara K, Kosaki R, Motegi S, Taniguchi A, Matsuo M, Yamazaki N, Nishigori C, Takita J, Koshibizaka M, Maezawa Y, Yokote K.	Rothmund-Thomson syndrome investigated by two nationwide surveys in Japan	Pediatrics International			in press
Okada Y, Funato M, Takeda S, Kaneko H.	Duchenne muscular dystrophy diagnosis using the fibroblast-derived myotube cells	Pediatrics International			in press