

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・ティー・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・コンセントの最前线	一般社団法人 内科系明学会社会保険連合	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-Date	50	42-45	2021

�冈田咲华、横内祐 敬、越坂理也、马场 隆之、白戸胜、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Wer ner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 Car diovascular Diseases in Progeroid Syndromes.	J Atheroscler Throm b.			2021
Kato H, Maezawa Y, Ouchi Y, Takay ama N, Sone M, S one K, Takada-Wat anabe A, Tsujimura K, Koshizaka M, Nagasaki S, Saitoh H, Ohtaka M, Nak anishi M, Tahara H, Shimamoto A, I wama A, Eto K, Yokote K.	Generation of disease-s pecific and CRISPR/Ca S9-mediated gene-correc tion in iPS cells from a p atient with adult pro geria Werner syndrome.	Stem Cell Res.	53	102360	2021
Kato H, Maezawa Y, Nishijima D, Ko shizaka M, Takemoto o M, Shiraishi Y, Miyano S, Ogawa S, Iwama A, Sanady a M, Yokote K.	A high prevalence of myeloid malignancies i n progeria with Werner syndrome is associate d with p53 insufficienc y.	Exp Hematol.	28	S0301-472	2022
Ogata H, Akita S, I kehara S, Azuma K, Yamaguchi T, Maimaiti M, Maeza wa Y, Kubota Y, Y okote K, Mitsukawa N, Ikebara Y.	Calcification in Werner syndrome associated with lymphatic vessels aging.	Aging (Albany NY).	13(24) 28	25717-257 28	2021
Takahashi Y, Ku bota M, Kosaki R, Kosaki K, Ishii guroA.	A severe form of au tosomal recessive sp inocerebellar ataxia associated with nove l 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, Hosohino A, Mizuguchi M, Kubota M.	Recurrent acute necrotizing encephalopathy in a Japanese boy with both RANBP2 mutation and thermolabile 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, Holtzumi Y, Suzuki T	Impact of a SLC24A5 novel mutation identified in the first Japanese patient with oculocutaneous albinism 6 on retinal pigment epithelium	Pigment Cell Melanoma Res.	35(2)	212-219	2022
Suzuki H, Nozaki M, Yoshihashi H, Imagawa K, Kajiwara D, Yamada M, Yamaguchi Y, Morisada N, Eguchi M, Ohashi S, Ninomiya S, Seto T, Tokutomi T, Hida M, Toyosima 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, Kosaki R, Inagaki H, Kosaki K, Kairi, urahashi H.	Two Japanese patients with Noonan syndrome-like disorder with loose anagen hair.	Am J Med Genet A.			2022
Kuzuya M, Shiota 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, Kameko 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, Tarazawa S, Takahashi J, Shinoki T, Shiraga H, Inoue T, Fujita H, Bonno 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, Takeuchi M, Murakami H, Ihara K, Kosaki R, Motegi S, Taniguchi A, Matsuo M, Yamazaki N, Nishigori C, Takita J, Koshibaka 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, Kameko H.	Duchenne muscular dystrophy diagnosis using the fibroblast-derived myotube cells	Pediatrics International			in press