

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
後藤雄一	ミトコンドリア病	加藤元博 (編集委員長)	小児科診療ガイドラインー最新の治療ー	総合医学社	東京	2022	385-389
井川正道	ミトコンドリア病	福井次矢, 高木誠,	今日の治療指針2023年版	医学書院	東京	2023	987
小坂仁、宮内彰彦	アポモルフィンのLeigh脳症に対する治療	柳茂、三牧正和	ミトコンドリア疾患治療の新時代	実験医学	東京	2023	152-157
三牧正和	ミトコンドリア研究と臨床の近接化を目指して	柳茂・三牧正和	ミトコンドリア疾患治療の新時代	羊土社	東京	2023	1
山唄達也	ミトコンドリア遺伝子異常と難聴.	柳茂・三牧正和	ミトコンドリア疾患治療の新時代	羊土社	東京	2023	144-150
伊藤雅之	Rett症候群	「小児内科」「小児外科」共同編集委員会	小児疾患診療のための病態生理3. 小児内科	東京医学社	東京	2022	385-390
青天目信	Lennox-Gastaut症候群	浜野晋一郎	新分類・新薬でわかる小児けいれん・てんかん診療ーClassification and Practice	中山書店	東京	2022	204-213
青天目信	てんかん	大藪恵一,他	小児科診療指針エッセンス	中外医学社	東京	2022	632-641
青天目信	慢性頭痛 (片頭痛・緊張性頭痛)	大藪恵一,他,	小児科診療指針エッセンス	中外医学社	東京	2022	697-702
青天目信	症状▶運動異常ー運動麻痺, 運動失調, 不随意運動	窪田満	外来で見つける先天代謝異常症ーシマウマ診断の勧め	中山書店	東京	2022	176-185

発表者氏名	論文タイトル名	発表誌名	巻号	ページ	出版年
Kitazaki Y, <u>Ikawa M</u> , Yamaguchi T, Enomoto S, Shirafuji N, Yamamura O, Tsujikawa T, Okazawa H, Kimura H, Nakamoto Y, Hamano T	Regional cortical hypoperfusion and atrophy correlate with striatal dopaminergic loss in Parkinson's disease: a study using arterial spin labeling MR perfusion	Neuroradiology.	65(3)	569-577	2023
Ueno A, <u>Ikawa M</u> , Maeda K, Tai K, Ito T, Shirafuji N, Yamamura O, Nakamoto Y, Hamano T	Persistent Severe Cerebral Edema with Neutrophil Infiltration Following Listeria Meningitis	Intern Med	61(22)	3431-3434	2022
Yamaguchi T, <u>Ikawa M</u> , Enomoto S, Shirafuji N, Yamamura O, Tsujikawa T, Okazawa H, Kimura H, Nakamoto Y, Hamano T	Arterial spin labeling imaging for the detection of cerebral blood flow asymmetry in patients with corticobasal syndrome	Neuroradiology	64(9)	1829-1837	2022
Okazawa H, <u>Ikawa M</u> , Tsujikawa T, Mori T, Makino A, Kiyono Y, Nakamoto Y, Kosaka H, Yoneda M	Cerebral Oxidative Stress in Early Alzheimer's Disease Evaluated by 64Cu-ATSM PET/MRI: A Preliminary Study	Antioxidants (Basel)	11(5)	1022	2022
Shimozawa, H., T. Sato, H. Osaka, A. Takeda, A. Miyauchi, N. Omika, Y. Yada, Y. Kono, K. Murayama, Y. Okazaki, Y. Kishita and T. Yamagata	A Case of Infantile Mitochondrial Cardiomyopathy Treated with a Combination of Low-Dose Propranolol and Cibenzoline for Left Ventricular Outflow Tract Stenosis.	Int Heart J	63(5):	970-977.	2022

Watanabe, C., H. Osaka, M. Watanabe, A. Miyauchi, E. Fujimbo, T. Tokuyama, H. Uosaki, Y. Kishita, Y. Okazaki, T. Onuki, T. Ebihara, K. Aizawa, K. Murayama, A. Ohtake and T. Yamagata	Total and reduced/oxidized forms of coenzyme Q(10) in fibroblasts of patients with mitochondrial disease	Mol Genet Metab Rep	34	100951	2022
Nishida Y, Yanagisawa S, Morita R, Shigematsu H, Shinzawa-Itoh K, Yuki H, Ogasawara S, Shimuta K, Iwamoto T, Nakabayashi C, Matsuura W, Kato H, Gopalasingam C, Nagao T, Qaqorh T, Takahashi Y, Yamazaki S, Kamiya K, Harada R, Mizuno N, Takahashi H, Akeda Y, Ohnishi M, Ishii Y, Kumasaka T, Murata T, Muramoto K, Toshiro Y, Honma T, Shigeta Y, Kubo M, Takashima S, Shintani Y.	Identifying antibiotics based on structural differences in the conserved allosteric form of mitochondrial heme-copper oxidases.	<i>Nat Commun.</i>	13(1)	7591	2022
三牧正和	ミトコンドリア病の診断フローから外れたときの考え方 (生化学～遺伝子診断)	小児内科	54(4)	550-553	2022
三牧正和	小児期発症の神経難病～診療・治療・研究の最新情報 ミトコンドリア病	はげみ	404	15-19	2022
尾方克久、三牧正和、望月秀樹など	神経系疾患を対象とする小児～成人移行医療についての展望：現状と課題	臨床神経学	62	261-266	2022

Akinori Kashio, Chikako Yamada, Kazuo Yasuhara, Teru Kamogashira, Shinichi Someya, Tatsuya Yamasoba	Taurine, Coenzyme Q10, and Hydrogen Water Prevents Geranium Dioxide-Induced Mitochondrial Dysfunction and Associated Sensorineural Hearing Loss in mouse.	Hearing Research		doi: 10.1016/j.heares.2022.108678.	2023 Epub
Dai H, Kitami Y, Goto Y, <u>Itoh M.</u>	5-HT <sub>1A</sub> Receptor Agonist Treatment Partially Ameliorates Rett Syndrome Phenotypes in <i>mecp2</i> Null Mice by Rescuing Impairment of Neuron Transmission and the CREB/BDNF Signaling Pathway.	Int J Mol Sci	23	14025 doi.org/10.3390/ijms232214025.	2022
Takahashi S, Takeguchi R, Tanaka R, Fukuoka M, Koike T, Otani H, Inoue K, Fukuda M, Kurahashi H, Nakamura K, Tominaga K, Matsubayashi T, <u>Itoh M</u> , Tanaka T.	CDKL5 deficiency causes epileptic seizures independent of cellular mosaicism.	J Neurol Sci	443	120498. doi.org/10.1016/j.jns.2022.120498.	2022
Hoshi M, Ishiyama M, Wada T, Hase K, <u>Itoh M</u> , Kikuri T, Shirakawa T.	Alteration of monoaminergic systems in the caudal medulla and its possible link to diurnal increase of apnea in a mouse model of Rett syndrome.	J Oral Sci	65 (2)	96-101. doi.org/10.2334/josnusd.22-0474.	2023
Nabatame S	The anatomical and functional rationale for conducting dysphagia rehabilitation.	Pediatr Int	24(1)	e15091	2022
Inoue Y, Nabatame S, Okamoto N, et al.	Burden of seizures and comorbidities in pediatric patients with epilepsy: a survey based on the tertiary hospital-based Epilepsy Syndrome Registry in Japan.	Epileptic Dis	24(1)	82-94	2022
Kuwayama R, Nabatame S, Inoue KI, Shimmyo Y, et al.	Establishment of mouse model of inherited PIGO deficiency and therapeutic potential of AAV-based gene therapy.	Nat Commun	6(13)	3107	2022

Suzuki T, Ito Y, Ito T, Kidokoro H, Noritaake K, Hattori A, Nabatame S, Natsume J.	Quantitative Three-Dimensional Gait Evaluation in Patients With Glucose Transporter 1 Deficiency Syndrome.	Pediatr Neurol	132	23-26	2022
Kishimoto K, Nabatame S, et al.	Ketogenic diet for focal epilepsy with SPOR-TAN1 encephalopathy.	Epileptic Disord	24(4)	726-728	2022
Kagitani-Shimono K, Kato H, --- Nabatame S, Taniike M.	Extension of microglial activation is associated with epilepsy and cognitive dysfunction in Tuberous sclerosis complex: A TSP-O-PET study.	Neuroimage Clin	37	103288	2023
Ogawa K, Tanigawa J, ---, Nabatame S, Ozono K.	Epilepsy with myoclonic absence presenting with unilateral jerks: A case of 2q13 microdeletion syndrome.	Seizure	106	77-79	2023
Nabatame S, Tanigawa J, et al.	Association between cerebrospinal fluid parameters and developmental and neurological status in glucose transporter 1 deficiency syndrome	J Neurol Sci	447	120597	2023
黒澤健司	保険収載されている遺伝学的検査	小児内科	54	319-324.	2022
Murakami, H., Uehara, T., Enomoto, Y. & Kurosawa, K.	Persistent Hyperplastic Primary Vitreous with Microphthalmia and Coloboma in a Patient with Okur-Chung Neurodevelopmental Syndrome.	Molecular Syndromol	13	75-79	2022
Nishimura N, Enomoto Y, Kumaki T, , Kurosawa K.	Delineation of a Phenotype a KAT6B Missense Caused by Variant Not Resembling Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson and Genitopatellar Syndrome	Molecular Syndromol	13	221-225	2022
黒澤健司	顔貌の異常—顔貌でわかる主な症候群	周産期医学	52	1334-1337	2022