

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
錦織千佳子	光生物学の最新動向	川島眞	Bella Pella	メディカルレビュ一社	東京	2022	36-39
古村南夫	総論III 美容皮膚科に用いる機器・香粧品の基礎知識 14高周波	尾見徳弥 宮田成章 宮地良樹 森脇真一	あたらしい美容皮膚科学	南山堂	東京	2022	99-102
古村南夫	各論11章 色素異常症	山根源之	歯科医のための皮膚科学第3版	医歯薬出版株式会社	東京	2023	77-78
古村南夫	各論12章 母斑	山根源之	歯科医のための皮膚科学第3版	医歯薬出版株式会社	東京	2023	79-83
古村南夫	各論13章 母斑症	山根源之	歯科医のための皮膚科学第3版	医歯薬出版株式会社	東京	2023	84-89
吉田雄一	21 母斑, 母斑症. 神経線維腫症1型 (NF1, von Recklinghausen病), 2型 (NF2)	佐藤伸一 藤本学 門野岳史 桟島健治	今日の皮膚疾患治療指針 第5版	医学書院	東京	2022	728-731
吉田雄一	16 悪性末梢神経鞘腫瘍	常深祐一郎 渡辺大輔	皮膚疾患診療実践ガイド 第3版	文光堂	東京	2022	703-704
松尾宗明	神経線維腫症 (von Recklinghausen病)	「小児内科」「小児外科」編集委員会	小児疾患診療のための病態生理3. 改訂第6版.	東京医学社	東京	2022	292-297
水口雅	[神経疾患] 結節性硬化症	「小児内科」「小児外科」編集委員会	小児疾患診療のための病態生理3. 改訂第6版.	東京医学社	東京	2022	281-286
金田眞理	結節性硬化症	福村直樹	「皮膚科の臨床」臨時増刊号	金原出版	東京	2022	343-348
金田眞理	結節性硬化症 (Bourneville-Pringle病)	宮地良樹	皮膚疾患診療 実践ガイド 第3版	文光堂	東京	2022	715-717
波多野孝史	VII囊胞性腎疾患 10結節性硬化症	柏原直樹	腎臓症候群 (第3版)	日本臨床社	東京	2022	264-268
波多野孝史	VIII腫瘍性腎疾患 7腎血管筋脂肪腫	柏原直樹	腎臓症候群 (第3版)	日本臨床社	東京	2022	335-339

西田佳弘	8.骨軟部腫瘍	池田浩 高平尚伸	PT・OTの整形外科学	文光堂	東京	2022	123-143
西田佳弘	III腫瘍による切斷下肢の切斷術の実際	田仲康仁 富村奈津子	四肢切断術のすべて	メジカル ビュー社	東京	2023	147-157
森脇真一	アトピー性皮膚炎患者の紫外線対策	大塚篤司	まるごとアトピー	医学書院	東京	2022	272-278
森脇真一	光線過敏性試験	宮地良樹 常深祐一郎 渡辺大輔	皮膚疾患診療実践ガイド第3版	文光堂	東京	2022	146-151
森脇真一	サンスクリーン剤の使い方	尾見徳弥 宮田成章 宮地良樹 森脇真一	新しい美容皮膚科学	南山堂	東京	2022	164-167
森脇真一	飲む日焼け止めの効果は?	宮地良樹 常深祐一郎	皮膚科診療Controversy	中外医学社	東京	2022	334-336
森脇真一	光線過敏症の概念と分類	佐藤伸一 藤本学 門野岳史 桟島健治	今日の皮膚疾患治療指針第5版	医学書院	東京	2022	653-654
森脇真一	色素性乾皮症	高橋健造 佐伯秀久	皮膚疾患最新の治療 2023-2024	南江堂	東京	2023	124
森脇真一	光線過敏症	福井次矢 高木誠 小室一成	今日の治療指2023年度版ー私はこう治療している	医学書院	東京	2023	1257-1258

## 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
Sugiyama A, <u>Nishigori C</u> , Tujimoto M, Togawa Y, Kuwabara S	Clinical Reasoning : A 60-year-old man with ataxia, chorea, and mild cognitive impairment.	Neurology	99(14)	618-624	2022
Tsujimoto M, Kakei Y, Yamano N, Fujita T, <u>Ueda T</u> , Ono R, Murakami S, <u>Moriwaki S</u> , <u>Nishigori C</u>	A clinical trial on the efficacy and safety of NPC-15 for patients with xeroderma pigmentosum exaggerated sunburn reaction type: XP-1 study protocol for a multicenter, double-blinded, placebo-controlled, two-group crossover study followed by a long-term open study in Japan.	BMJ Open	13(3)	e068112	2022
Yoshioka A, Nakaoka H, Fukumoto T, Inoue I, <u>Nishigori C</u> , Kunisada M	The landscape of gen etic alterations of U VB-induced skin tum ors in DNA repair-d eficient mice.	Exp Dermatol	31(10)	1607-1617	2022
Nobeyama Y, Yasuda K, <u>Asahina A</u>	Abnormal peripheral blood cell counts in neurofibromatosis type 1.	Sci Rep	12(1)	18800	2022
吉田雄一	[母斑・母斑症の診療 update-基礎から実践 まで-] 神経線維腫症1 型	Derma	317	1-6	2022
吉田雄一	神経線維腫症1型 (NF1) の治療の現状	皮膚病診療	44(11)	964-969	2022
<u>Yoshida Y</u> , Ehara Y, Koga M, <u>Imafuku S</u>	Health-related quality of life in patients with neurofibromatosis 1 in Japan: A questionnaire survey using EQ-5D-5L.	J Dermatol	49(12)	1228-1232	2022
Sakata Y, Nakamura T, Ichinose F, <u>Matsu</u> <u>M</u>	Thalamic aphasia associated with mitochondrial encephalopathy, lactic acidosis, and stroke-like episodes: A case report.	Brain Dev	44(8)	583-587	2022

Sakata Y, Nakamura T, <u>Matsuo M</u>	Reply: Amnestic aphasia in MELAS can be epileptogenic.	Brain Dev	44(8)	590-591	2022
Ishitsuka Y, Irie T, <u>Matsuo M</u>	Cyclodextrins applied to the treatment of lysosomal disorders.	Drug Deliv Rev	191	114617	2022
Higuchi N, Nakamura T, Yoshioka F, Sanefuji M, <u>Matsuo M</u>	Two differential cavities in syringomyelia of pediatric Chiari I malformation presenting with unilateral foot drop.	Brain Dev	45(3)	191-5	2023
今福信一	写真で学ぶ皮膚科学 レックリングハウゼン病の臨床像と新しい展開	皮膚アレルギー・フロンティア	20(1)	38-39	2022
原政人	神経外科医として末梢神経にまで守備範囲を広げる意味	脊髄外科	36(1)	5-11	2022
尾方克久、望月葉子、齊藤利雄、崎山快夫、水口雅、久保田雅也、三牧正和、奥野龍禎、池田昭夫、小森哲夫、米山明、望月秀樹、日本神経学会小児一成人移行医療対策特別委員会	神経系疾患を対象とする小児一成人移行医療についての展望：現状と課題	臨床神経学	62(4)	261-266	2022
水口雅	[成人期における主な小児期発症疾患の病態・管理：神経・筋疾患]結節性硬化症	小児内科	54(9)	1568-1572	2022
Kashii H, Kasai S, Sato A, Hagino Y, Nishito Y, Kobayashi T, Hino O, <u>Mizuguchi M</u> , Ikeda K	Tsc2 mutation rather than Tsc1 mutation dominantly causes a social deficit in a mouse model of tuberous sclerosis complex.	Human Genomics	17(1)	4	2023
Koike-Kumagai M, Wataya-Kaneda M	Neuroinflammation and Microglial Polarity: Sirolimus Shifts Microglial Polarity to M2 phenotype in a Mouse Model of Tuberous Sclerosis Complex.	J Exp Neurol	3(3)	63-70	2022

Dill PE, Bessis D, Guidi B, Hadj-Rabia S, Itin P, Koenig MK, Moreno-Artero E, Erlanger TE, Cattaneo M, Weber P, <u>Wataya-Kaneda M</u>	Validation of the Index for Facial Angiofibromas: A new scoring tool to assess facial angiofibromas in the tuberous sclerosis complex.	J Am Acad Dermatol	87(6)	1448-1450	2022
Koguchi-Yoshioka H, <u>Nakano H</u> , Akasaka E, Tanemura A, Katayama I, Sawamura D, Fujimoto M, <u>Wataya-Kaneda M</u>	Author reply to "WNT10A variant and severe scoliosis?"	J Dermatol	49(11)	4e24-e425	2022
Sato A, Tominaga K, Iwatani Y, Kato Y, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Makita K, Nemoto K, Taniike M, Kagitani-Shimono K	Abnormal white matter microstructure in the limbic system is associated with tuberous sclerosis complex-associated neuropsychiatric disorders.	Front Neurol	13	782479	2022
Hayashi M, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Koguchi-Yoshioka H, Arase N, Kubo T, <u>Nakano H</u> , Fujimoto M	Familial Michelin Tire Baby Syndrome.	J Dermatol	49(7)	e219-e220	2022
Iwanaga A, Utani A, Koike Y, Okubo Y, Kuwatsuka Y, Endo Y, Tanizaki H, <u>Wataya-Kaneda M</u> , Hatamochi A, Minaga K, Ogi T, Yamamoto Y, Ikeda S, Tsuiki E, Tamura H, Maemura K, Kitaoka T, Murota H	Clinical Practice Guidelines for Pseudoxanthoma Elasticum (2017)	J Dermatol	49(3)	e91-e98	2022
金田眞理	これが母斑症だ！	皮膚アレルギー・フロンティア	20(1)	36-37	2022
<u>Wataya-Kaneda M</u> , Watanabe Y, Nakamura A, Yamamoto K, Okada K, Maeda S, Nimura K, Saga K, Katayama I	Pilot Study for the Treatment of Cutaneous Neurofibromas in Neurofibromatosis Type 1 Patients Using Topical Sirolimus Gel.	J Am Acad Dermatol	88(4)	877-880	2023

Wang WN, Koguchi-Yoshioka H, Nimura K, Tanemura A, Watanabe R, Fujimoto M, <u>Wataya-Kaneda M</u>	Distinct transcriptional profiles in the different phenotypes of neurofibroma from the same neurofibromatosis 1 subject.	J Invest Dermatol			in press
Hatano T, Yuri Y	Therapeutic effect of everolimus on small renal angiomyolipoma in cases of tuberous sclerosis complex-related epilepsy and subependymal giant cell astrocytoma.	Asian J Surg	46(3)	1236-1237	2023
波多野孝史	母斑症と泌尿器腫瘍疾 患	泌尿器科	16	157-165	2022
浅井俊弥、馬場直子、 波多野孝史	精神・神経症状のない 結節性硬化症成人例	皮膚病診療	44	970-975	2022
Iriki H, Umegaki-Arao N, Kakuta R, Fujita H, Aoki S, Amagai M, Sasaki T, Hamamoto Y, Nakayama R, <u>Kubo A</u>	Superimposition of checkerboard distribution of ephelides and neurofibromas in a patient with segmental neurofibromatosis.	JAAD Case Rep	25	89-92	2022
久保亮治	【母斑と母斑症～モザ イクをめぐる知的冒險 ～】私説 遺伝学的モ ザイクの分類と考え方	皮膚病診療	44(11)	942–951	2022
Kawai A, Araki N, Ae K, Akiyama T, Ozaki T, Kawano H, Kunisada T, Sumi M, Takahashi S, Tanaka K, Tsukushi S, Naka N, <u>Nishida Y</u> , Miyachi M, Yamamoto N, Yoshida A, Yonemoto T, Yoshida M, Iwata S	Japanese Orthopaedic Association (JOA) clinical practice guidelines on the management of soft tissue tumors 2020 - Secondary publication.	J Orthop Sci	27(3)	533-550	2022

Yamashita K, Funauchi Y, Hayakawa K, Ae K, Matsumoto S, Ikuta K, <u>Nishida Y</u> , Ueno T, Shimoyama Y, Hiruta N, Machinami R, Kawachi H, Takeuchi K	S100-negative epithelioid malignant peripheral nerve sheath tumor with possible perineurial differentiation.	Virchows Arch	480(6)	1269-1275	2022
Ikuta K, <u>Nishida Y</u> , Sakai T, Koike H, Ito K, Urakawa H, Imagama S	Surgical Treatment and Complications of Deep-Seated Nodular Plexiform Neurofibromas Associated with Neurofibromatosis Type 1.	J Clin Med	11(19)	5695	2022
Cortes-Ciriano I, Steele CD, Piculell K, Al-Ibraheemi A, Eulo V, Bui MM, Chatzipli A, Dickson BC, Borcherding DC, Feber A, Galor A, Hart J, Jones KB, Jordan JT, Kim RH, Lindsay D, Miller C, <u>Nishida Y</u> , Proszek PZ, Serrano J, Sundby RT, Szymanski JJ, Ullrich NJ, Viskochil D, Wang X, Snuderl M, Park PJ, Flanagan AM, Hirbe AC, Pillay N, Miller DT	Genomic patterns of malignant peripheral nerve sheath tumor (MPNST) evolution correlate with clinical outcome and are detectable in cell-free DNA.	Cancer Discov	13(3)	654-671	2023
Senju C, Nakazawa Y, Shimada M, Iwata D, Matsuse M, Tanaka K, Miyazaki Y, <u>Moriwaki S</u> , Mitsutake N, Ogi T	Aicardi-Goutières syndrome with SAMHD1 deficiency can be diagnosed by unscheduled DNA synthesis test.	Front Pediatr	10	1048002	2022
森脇真一	色素性乾皮症（XP）を 極める	MB Derma	320	237-242	2022

Ando M, Higuchi Y, Yuan J, Yoshimura A, Taniguchi T, Takei J, Takeuchi M, Hiramatsu Y, Shimizu F, Kubota M, Takeshima A, <u>Ueda T</u> , Koh K, Nagaoka U, Tokashiki T, Sawai S, Sakiyama Y, Hashiguchi A, Sato R, Kanda T, Okamoto Y, Takashima H	Novel heterozygous variants of SLC12A6 in Japanese families with Charcot-Marie-Tooth disease.	Ann Clin Transl Neurol	9(7)	902-911	2022
Sekiya H, Koga S, Otsuka Y, Chihara N, <u>Ueda T</u> , Sekiguchi K, Yoneda Y, Kageyama Y, Matsumoto R, Dickson DW	Clinical and pathological characteristics of later onset multiple system atrophy.	J Neurol	269(8)	4310-4321	2022
Matoba K, Chihara N, Satake W, Tokuoka H, Otsuka Y, <u>Ueda T</u> , Sekiguchi K, Itoh M, Matsumoto R	Long-Surviving Adult Siblings with Joubert Syndrome Harboring a Novel Compound Heterozygous CPLANE1 Variant.	Neurol Genet	8(5)	e200031	2022
Shizuku M, Kurata N, Jobara K, Tanaka T, Fukuta A, Hatanaka Iwata M, Hara K, Katsuno M, <u>Nakano H</u> , Ogura Y	Recovery From Severe Systemic Peripheral Neuropathy Secondary to Erythropoietic Protoporphyrin by Liver Transplant: A Case Report.	Exp Clin Transplant	20(10)	954-958	2022
Hagiwara S, Nishida N, Ida H, Ueshima K, Minami Y, Takita M, Aoki T, Morita M, Chishina H, Komeda Y, Yoshida A, Park AM, Sato M, Kawada A, <u>Nakano H</u> , Nakagawa H, Kudo M	Role of phlebotomy in the treatment of liver damage related to erythropoietic porphyria.	Sci Rep	12(1)	6100	2022
Suzuki H, Namiki T, Enzan N, Tanaka A, <u>Nakano H</u>	Novel mutation in the UROS gene causing congenital erythropoietic porphyria in an elderly Japanese female.	J Dermatol	49(6)	e215-e216	2022

Munemoto S, Tsuchihara K, Fujishima C, Hioki C, Sasaki H, Yoshida H, Akasaka E, <u>Nakano</u> <u>H</u> , Kudo H	Novel mutation of the ferrochelatase gene in a Japanese boy with erythropoietic protoporphyria.	J Dermatol	49(5)	e179-180	2022
大門眞	急性ポルフィリン症— 原因不明の腹痛	SRL宝函	43	23-30	2022
大門眞	私の治療「ポルフィリ ン症」	日本医事新報	5121	44-45	2022