

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・ディー・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
井原健二	他の疾患・条件に伴う糖尿病	日本小児内分泌学会編	小児内分泌疾患の治療	診断と治療社	東京	2022年	244-246

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	ロスムンド・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・ギルフォード早老症候群	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Update	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, Uchi Y, Takayama N, Sone M, Sone K, Takada-Watanabe A, Tsuchida M, Koshizaka M, Nagasawa S, Saitoh H, Ohtaka M, Nakanishi 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, Takayama M, Shiraiishi 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, Tamamura 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-Muroyama S, Abe Y, Yoshida M, Komaki R, Hoshino 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, Hozumi 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, 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, Kosaki R, Inagaki H, Kosaki K, Kurahashi H.	Two Japanese patients with Noonan syndrome-like disorder with loose anagen hair.	Am J Med Genet A.			2022
Kuzuya M, Shirai R, 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, Shirai R, 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, Ohta A, Tohyama J, Kirino T, Fuejwara Y, Ikeda C, Tanaka 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	Op7	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, Koshizaka 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
井原健二	遺伝病と遺伝相談：近未来の小児科のあり方	小児科 (臨時増刊号)	63(13)	1506-1512	2022
Kato H, Koshizaka M, Kaneko H, Maezawa Y, Yokote K.	Lifetime extension and the recent cause of death in Werner syndrome: a retrospective study from 2011 to 2020.	Orphanet J Rare Dis.	17(1)	226	2022

Kinoshita D, Kaneko H, Kaneko H, Ishikawa T, Teramoto N, Tsukagoshi A, Masuda Y, Minamizuka T, Hayashi A, Shoji M, Sawada D, Funayama S, Koshizaka M, Ogata H, Kubota Y, Mitsukawa N, Takemoto M, Yokote K.	Case of Werner syndrome with significant improvement of refractory skin ulcer despite fibroblast cellular senescence.	Case Report Geriatr Gerontol Int.	23(3)	239-241	2023
Nagai T, Yokouchi H, Miura G, Koshizaka M, Maezawa Y, Oshitari T, Yokote K, Baba T.	Optical coherence tomography findings in three patients with Werner syndrome.	BMC Ophthalmol.	22(1)	448	2022
Sugawara S, Okada R, Loo T, Tanaka H, Miyata K, Chibana M, Kawasaki H, Katoh K, Kaji S, Maezawa Y, Yokote K, Nakayama M, Oshima M, Nagao K, Obuse C, Nagayama S, Takubo K, Nakaniishi A, Kanemaki TM, Hara E.	RNAseH2A downregulation drives inflammatory gene expression via genomic DNA fragmentation in senescent and cancer cells.	Commun Biol.	5(1)	1420	2022
Miller DE, Lee L, Galey M, Kandhaya-Pillai R, Tischkowitz M, Amalnath D, Vithlani A, Yokote K, Kato H, Maezawa Y, Takada-Watanabe A, Takemoto M, Martin GM, Eichler EE, H. H. H.	Targeted long-read sequencing identifies missing pathogenic variants in unsolved Werner syndrome cases.	J Med Genet.	59(11)	1087-1094	2022
Kaneko H, Kawase C, Seki J, Iwakawa Y, Yachie A, Funato M.	Intellectual disability and abnormal cortical neuron phenotype in patients with Bloom syndrome.	J Hum Genet.	in press		2023
Okada Y, Funato M, Takeda S, Kaneko H.	Duchenne muscular dystrophy diagnosis using fibroblast-derived myotube cells.	Pediatr Int.	doi: 10.1111/ped.15151.		2022

Kaneko H, Takemoto M, Murakami H, Ihara K, Kosaki R, Motegi SI, Taniguchi A, Matsuo M, Yamazaki N, Nishigori C, Takita J, Koshizaka M, Maezawa Y, Yokote K	Rothmund-Thomson syndrome investigated by two nationwide surveys in Japan	Pediatr Int	doi: 10.1111/1/ped.15120.		2022
金子英雄	ブルーム (Bloom) 症候群	別冊日本臨床血液症候群 (第3版)	II	304-308	2023
金子英雄	Good症候群 (免疫不全症を伴う胸腺腫)	別冊日本臨床血液症候群 (第3版)	II	309-314	2023
茂木精一郎	Werner症候群	皮膚科	5	57-63	2024
Maeda Y, Koshizaka M, Shoji M, Kaneko H, Kato H, Maezawa Y, Kawashima J, Yoshinaga K, Ishikawa M, Sekiguchi A, Motegi SI, Nakagami H, Yamada Y, Tsukamoto S, Taniguchi A, Sugimoto K, Takami Y, Shoda Y, Hashimoto K, Yoshimura T, Kogure A, Suzuki D, Okubo N, Yoshida T, Watanabe K, Kuzuya M, Takemoto M, O	Renal dysfunction, malignant neoplasms, atherosclerotic cardiovascular diseases, and sarcopenia as key outcomes observed in a three-year follow-up study using the Werner Syndrome Registry.	Aging (Albany NY).	15(9)	3273-3294	2023

<p>Sawada D, Katano H, Kaneko H, Kinoshita D, Funayama S, Minamizuka T, Takasaki A, Igarashi K, Koshizaka M, Takada-Watanabe A, Nakamura R, Aono K, Yamaguchi A, Teramoto N, Maeda Y, Ohno T, Hayashi A, Ide K, Ide S, Shoji M, Kitamoto T, Endo Y, Ogata H, Kubota Y, Mitsukawa N, Iwama A, Ouchi Y, Takayama N, Eto K, Fujii K, Takatani T, Shiohama</p>	<p>Senescence-associated inflammation and inhibition of adipogenesis in subcutaneous fat in Werner syndrome.</p>	<p>Aging (Albany NY).</p>	<p>15(19)</p>	<p>9948-9964</p>	<p>2023</p>
<p>Kaneko H, Maezawa Y, Tsukagoshi-Yamaguchi A, Koshizaka M, Takada-Watanabe A, Nakamura R, Funayama S, Aono K, Teramoto N, Sawada D, Maeda Y, Minamizuka T, Hayashi A, Ide K, Ide S, Shoji M, Kitamoto T, Takemoto M, Kato H, Yokote K.</p>	<p>Sex differences in symptom presentation and their impact on diagnostic accuracy in Werner syndrome.</p>	<p>Geriatr Gerontol Int.</p>	<p>24(1)</p>	<p>161-167</p>	<p>2024</p>