

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 |
|------|---------------------------|-----------------------------|-------------------------|------------|-----|------|---------|
| 伊藤雅之 | MECP2重複症候群の最近の研究 | 鈴木則宏, 荒木信夫, 宇川義一, 桑原聡, 塩川芳昭 | Annual review 神経 2023 | 中外医学社 | 東京 | 2023 | 75-80 |
| 青天目信 | レノックス・ガストー症候群 | 日本てんかん学会 | てんかん症候群：診断と治療の手引き | メディカルレビュー社 | 東京 | 2023 | 59-63 |
| 青天目信 | ミトコンドリア病 | 日本てんかん学会 | てんかん症候群：診断と治療の手引き | メディカルレビュー社 | 東京 | 2023 | 203-211 |
| 青天目信 | グルコーストランスポーター1 (GLUT1)欠損症 | 日本てんかん学会 | てんかん症候群：診断と治療の手引き | メディカルレビュー社 | 東京 | 2023 | 212-216 |
| 青天目信 | GLUT1欠損症 | 奥山虎之, 中村公俊, 村山圭 | 小児科医必携！先天代謝異常症クリニックファイル | 診断と治療社 | 東京 | 2023 | 45-49 |
| 青天目信 | GLUT1欠損症 | 奥山虎之, 中村公俊, 村山圭 | 小児科医必携！先天代謝異常症クリニックファイル | 診断と治療社 | 東京 | 2023 | 374-375 |

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 |
|--|---|-----------------|--------|---|------|
| Hoshi M, Ishiyama M, Wada T, Hase K, Itoh M, 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 |
| Uda D, Kondo H, Tanda K, Kizaki Z, Nishida M, Dai H, Itoh M. | Two siblings showing a mild phenotype of Joubert syndrome with a specific CEP290 variant. | Neuropediatrics | 54 (3) | 217-221 | 2023 |
| Takahashi S, Takeguchi R, Tanaka R, Fukuoka M, Koike T, Ohtani H, Inoue K, Fukuda M, Kurahashi H, Nakamura K, Tominaga K, Matsubayashi T, Itoh M, Tanaka T | CDKL5 deficiency causes epileptic seizures independent of cellular mosaicism | J Neurol Sci | 443 | 120498 | 2022 |

| | | | | | |
|---|---|-------------------------|-----------|-----------|------|
| Saettini F, Guerra F, Fazio G, Bugarin C, McMillan HJ, Ohtake A, Ardisson A, Itoh M, | Antibody Deficiency in Patients with Biallelic KARS1 Mutations. | J Clin Immunol | 43 (8) | 2115-2125 | 2023 |
| Deguchi K, Saka R, Todo M, Toyama C, Watanabe M, Masahata K, Kamiyama M, Tazuke Y, | Potential risks associated with laparoscopic gastrostomy in patients with the COL4A1 variant: Two case reports. | Asian J Endosc Surg | 17(1) | e13269 | 2024 |
| Nabatame S, Kishimoto K, Mano T | Introduction and modification of the ketogenic diet in an adult patient with glucose transporter 1 deficiency | Epileptic Disord | In press | In press | 2024 |
| Shin Nabatame, Junpei Tanigawa, Koji Tominaga, Kuriko Kagitani-Shimono, Keiko Yanagihara, Katsumi Imai, Teru Ando, Yu | Association between cerebrospinal fluid parameters and developmental and neurological status in glucose transporter 1 deficiency syndrome | J Neurol Sci | 2023(447) | 120597 | 2023 |
| Oshino S, Tani N, Khoo HM, Kagitani-Shimono K, Nabatame S, | Clinical Factors Related to Outcomes in Pediatric Epilepsy Surgery: Insight into Predictors of Poor Surgical Outcome. | Neurol Med Chir (Tokyo) | 63(5) | 173-8 | 2023 |
| Kagitani-Shimono K, Kato H, Soeda F, Iwatani Y, Mukai M, Ogawa K, Tominaga K, Nabatame S, Taniike M. | Extension of microglial activation is associated with epilepsy and cognitive dysfunction in Tuberous sclerosis complex: A TSPO-PET study. | Neuroimage Clin | 37 | 103288 | 2023 |
| Ogawa K, Tanigawa J, Mukai M, Tominaga K, Kagitani-Shimono K, 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, Tominaga K, et. al. | Association between cerebrospinal fluid parameters and developmental and neurological status in glucose transporter 1 deficiency syndrome | J Neurol Sci | 2023 | in press | 2023 |
| 黒澤健司 | 遺伝学的検査の保険収載 | 遺伝子医学 | 13 | 23-32 | 2023 |
| 黒澤健司 | マイクロアレイ染色体検査の原理と臨床応用 | 新生児成育医学会雑誌 | 36 | 2-4 | 2024 |