

研究成果の刊行に関する一覧表レイアウト（参考）

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
高橋正紀	筋強直性ジストロフィー	福井次矢、高木誠、小室一成総編集	今日の治療指針 2024年版—私はこう治療している	医学書院	東京	2024	1011-1012
松村 剛	筋強直性ジストロフィー	門脇 孝、小室一成、宮地良樹	日常診療に活かす 診療ガイドライン 2024-2025	メディカルレビュー社	東京	2024	587-590
松村 剛	ジストロフィノパチー・肢帯型筋ジストロフィー	下畑亨良	脳神経内科診断ハンドブック 改訂第2版	中外医学社	東京	2024	459—463
		久留聡	筋疾患の骨格筋画像アトラス	医学書院	東京	2023	
石垣景子	福山型先天性筋ジストロフィー	『小児内科』『小児外科』編集委員会共編	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	p.495-501
松村 剛	筋強直性ジストロフィー	門脇 孝 小室一成 宮地良樹	日常診療に活かす診療ガイドラインUP-TO-DATE 2022-2023	メディカルレビュー社	東京	2022	571
松村 剛	筋ジストロフィー	鈴木則宏 永田栄一郎 伊藤義彰	脳神経内科学レビュー2022-23	総合医学社	東京	2022	297
松村 剛	先天性筋ジストロフィー・MEB病（ジストログリカノパチー）		疾患原因遺伝子・タンパク質の解析技術と創薬／治療技術への応用	技術情報協会	東京	2022	365
		小牧宏文 竹島泰宏 松村 剛、監修	DMD患者さんのご家族のためのガイド	日本新薬株式会社	京都	2022	
尾方 克久	顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー	下畑 享良	脳神経内科診断ハンドブック	中外医学社	東京	2022	456-459
尾方 克久	Emery-Dreifuss型筋ジストロフィー	下畑 享良	脳神経内科診断ハンドブック	中外医学社	東京	2022	460-462

尾方 克久	糖原病（グリコーゲン病）	矢崎 義雄， 小室 一成	内科学 第12版	朝倉書店	東京	2022	5-457～5-459
筋強直性ジストロフィー診療ガイドライン作成委員会		筋強直性ジストロフィー診療ガイドライン作成委員会	知っておきたい筋強直性ジストロフィー患者さん、ご家族、支援者のための手引き	診断と治療社	東京	2021	
松村 剛	筋ジストロフィー	猿田亨男 北村惣一郎	専門家による私の治療2021-22年度版	日本医事新報社	東京	2021	596
松村 剛	ジストロフィノパチー、肢帯型筋ジストロフィー	下畑亨良	脳神経内科診断ハンドブック	中外医学社	東京	2021	451
ミシェル・ファルドー（翻訳：石垣景子）	第9章 説明のとき	岩田誠 武田伸一	筋学を築き上げた人々	診断と治療者	東京	2021	111-123
中島孝	Innovative Technology, Clinical Trials and the Subjective Evaluation of Patients: The Cyborg-type Robot HAL and the Treatment of Functional Regeneration in Patients with Rare Incurable Neuromuscular Diseases in Japan	Brucksch S., Sasaki K.	Humans and Devices in Medical Contexts.	Palgrave Macmillan	Singapore	2021	281-310

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
Nambu Y, Shirakawa T, Osawa K, Nishio H, Nozu K, Matsuo M, Awano H.	Brothers with Becker muscular dystrophy show discordance in skeletal muscle computed tomography findings: A case report	Sage open Medical Case Reports	Epub ahead		2024
Fujino H, Takahashi MP, Nakamura H, Heatwole CR, Takada H, Kuru S, Ogata K, Enomoto K, Hayashi Y, Imura O, Matsumura T	Facioscapulohumeral muscular dystrophy Health Index: Japanese translation and validation study.	Disabil Rehabil	31	1-10	2024
Kimura K, Tochihai R, Saika T, Fujii W, Morita H, Nakanishi K, Tsuru Y, Sekizawa S, Yamanoouchi K, Kuwahara M.	Ivabradine ameliorates cardiomyopathy progression in a Duchenne muscular dystrophy model rat.	Experimental Animals -online ahead of print		DOI: 10.1538/expanim.23-0087	2024

Kimura K, Wakisa ka A, Morita H, Nakanishi K, Daim on M, Nojima M, Itoh H, Takeda A, Kitao R, Imai T, Ikeda T, Nakajim a T, Watanabe C, Furukawa T, Ohno I, Ishida C, Take da N, Komai K.	Efficacy and tolerability of ivabradine for cardio myopathy in patients wit h Duchenne muscular dy strophy – one year treat ment results in Japanese National Hospitals.	International H eart Journal			2024 in press.
Yamashita S, Taka hashi Y, Hashimoto o], Murakami A, Nakamura R, Kats uno rvi, Izumi R, Suzuki N, Warita H, Aoki M; Japan MSP Study Grou p.	Nationwide survey of pat ients with multisystem pr oteinopathy in Japan.	Ann Clin Transl Neurol.			2024
Ishizaki M, Kobay ashi M, Hashimoto H, Nakamura A, Maeda Y, Ueyama H, Matsumura T.	Caregiver Burden with D uchenne and Becker mus cular dystrophy in Japan: A clinical observation S tudy.	Internal Medici ne	Feb 1;63(3)	365-372	2024
石垣 景子	神経筋疾患—ミオパチ ー（代謝性）、重症筋無 力症など	医学のあゆみ	288(9)	721-6	2024
Nakamura A, Mats umura T, Ogata K, Mori-Yoshimura M, Takeshita E, K imura K, Kawashi ma T, Tomo Y, A rahata H, Miyazaki D, Takeshima Y, Takahashi T, Ishi gaki K, Kuru S, Wakisaka A, Awa no H, Funato M, Sato T, Saito Y, T akada H, Sugie K, Kobayashi M, Oz asa S, Fujii T, Ma egaki Y, Oi H, Ta chimori H, Komak i H.	Natural history of Becke r muscular dystrophy: a multicenter study of 225 patients	Ann Clin Tran sl Neural.	10(12)	2360-2372	2023
Kasahara NY, Nak ayama S, Kimura K, Ymaguchi S, Ki akiuchi Y, Nito C, Hayashi M, Nakaf ishi T, Ueda Y, Os kada T	Immunomodulatory amni on mesenchymal stem ce lls preserve muscle functy ion in a mouse model o f Duchenne muscular dy strophy.	Stem Cell Rese arch & Therap	14:108	DOI: 10.118 6/s13287-023 -03337-0	2023

Saito T, Saito T, Hashimoto H, Ogata K, Kobayashi M, Takada H, Kurisu S, Kimura T, Nakamura A, Matsumura T	Safety and immunogenicity of mRNA COVID-19 vaccine in inpatients with muscular dystrophy	Muscle Nerve	67(2)	117-123 DOI: 10.1002/mus.27761	2023
Takahashi C, Oishi M, Iwata Y, Maekawa K, Matsumura T	Impact of the TRPV2 Inhibitor on Advanced Heart Failure in Patients with Muscular Dystrophy: Exploratory Study of Biomarkers Related to the Efficacy of Tranilast.	International Journal of Molecular Science	24	21671 DOI: 10.3390/ijms24032167	2023
Yamauchi K, Matsumura T, Takada H, Kuru S, Kobayashi M, Kubota T, Kimura E, Nakamura H, Takahashi MP	The current status of medical care for myotonic dystrophy type 1 in the national registry of Japan	Muscle Nerve	67(5)	387-393, doi: 10.1002/mus.27799. Epub 2023 Feb 28.	2023
Ishizaki M, Kobayashi M, Hashimoto H, Nakamura A, Maeda Y, Ueyama H, Matsumura T	Caregiver Burden with Duchenne and Becker Muscular Dystrophy in Japan: A Clinical Observation Study	Internal Medicine	(in press)	DOI: 10.2169/internalmedicine.9372-22	2023
Fujino H, Suwazono S, Ueda Y, Kobayashi M, Nakayama T, Imura O, Matsumura T, Takahashi MP	Longitudinal changes in neuropsychological functioning in Japanese patients with myotonic dystrophy type 1: A five year follow-up study	Journal of Neuromuscular Diseases	7(5)	713-716	2023
Yoshizumi K, Nishii M, Igeta M, Nakamori M, Inoue K, Matsumura T, Fujimura H, Jinnai K, Kimura T	Analysis of splicing abnormalities in the white matter of myotonic dystrophy type 1 brain using RNA sequencing.	Neuroscience Letters		doi: 10.1016/j.neures.2023.10.002.	2023
Nitahara-Kasahara Y, Nakayama S, Kimura K, Yamaguchi S, Kakiuchi Y, Nito C, Hayashi M, Nakaishi T, Ueda Y, Okada T.	Immunomodulatory amniotic-derived mesenchymal stromal cells preserve muscle function in a mouse model of Duchenne muscular dystrophy.	Stem Cell Research & Therapy	14(1)	108 doi: 10.1186/s13287-023-03337-0.	2023
Yamamoto T, Nambu Y, Bo R, Morichi S, Yanagiya M, Matsuo M, Awano H.	Electrocardiographic R wave amplitude in V6 lead as a predictive marker of cardiac dysfunction in Duchenne muscular dystrophy.	Journal of Cardiology		363-70. DOI: 10.1016/j.jjcc.2023.07.003.	2023

Saito MK, Osawa M, Tsuchida N, Shiraishi K, Niwa A, Woltjen K, Asaka I, Ogata K, Ito S, Kobayashi S, Yamanaka S.	A disease-specific iPS cell resource for studying rare and intractable diseases.	Inflamm Regen	43(1)	43 doi: 10.1186/s41232-023-00294-2.	2023
Kishnani PS, Kronn D, Suwazono S, Broomfield A, Llerena J, Al-Hassnaoui ZN, Batista JL, Wilson KM, Periquet M, Daba N, Hyahn A, Chien YH.	Higher dose alglucosidase alfa is associated with improved overall survival in infantile-onset Pompe disease (IOPD): data from the Pompe Registry.	Orphanet J Rare Dis.	18(1)	381 doi: 10.1186/s13023-023-02981-2. PMID: 38057861	2023
Shoji H, Sakamoto R, Saito C, Akinoto K, Taniguchi M.	Re-survey of 16 Japanese patients with advanced-stage hereditary motor sensory neuropathy with proximal dominant involvement (HMSN-P): Painful muscle cramps for early diagnosis.	Intractable & Rare Diseases Research.	12(3)	198-201. DOI: 10.5582/irdr.2023.01051	2023
Sato M, Shiba N, Miyazaki D, Shibayama Y, Nakamura A.	Restoring Dystrophin Expression with Duchenne Muscular Dystrophy Exon 45 Skipping in Induced Pluripotent Stem Cell-Derived Cardiomyocytes.	Methods Mol Biol.	2587	141-151. doi: 10.1007/978-1-0716-2772-3_8.	2023
Eura N, Noguchi S, Ogasawara M, Kumutpongpanich T, Hayashi S, Nishino I; OPDM/OPMD Image Study Group:	Characteristics of the muscle involvement along the disease progression in a large cohort of oculopharyngodistal myopathy compared to oculopharyngeal muscular dystrophy.	J Neurol.	270(12)	5988-5998 doi: 10.1007/s00415-023-11906-9.	2023
Tanboon J, El Sherif R, Inoue M, Okubo M, Malfatti E, Nishino I.	A 53-year-old man with a 16-year history of asymmetric proximal muscle weakness, facial muscle weakness, and scapular winging.	Brain Pathol.	33(5)	e13171. doi: 10.1111/bpa.13171.	2023
Tokuda N, Tsuji Y, Inoue M, Nishino I, Makino M.	A Case of Cardiogenic Stroke With a Novel LMNA Variant (c. 1135C>A; p.Leu379Ile).	Cureus.	15(4)	e37824. doi: 10.7759/cureus.37824	2023
Ohara H, Hosokawa M, Awaya T, Hagiwara A, Kurosawa R, Sako Y, Ogasawara M, Ogasawara M, Noguchi S, Goto Y, Takahashi R, Nishino I, Hagiwara M.	Branchpoints as potential targets of exon-skipping therapies for genetic disorders.	Mol Ther Nucl Acids.	33	404-412, doi: 10.1016/j.omtn.2023.07.011.	2023

Esteller D, Schiava M, Villar-Quiles RN, Dibowski B, Venturelli N, Laforêt P, Alonso-Pérez J, Olive M, Domínguez-González C, Paradas C, Vélez B, Kostera-Pruszyk A, Kierdaszuk B, Rodolico C, Claes K, Pál E, Malafatti E, Souvannakorath S, Alonso-Jiménez A, de Rudder W, De Smet E, Papadimas G, Papadopoulos C, Xirouchou S, Luo S, Muelas N, Vilchez JJ, Ramos-Fransi A, Monforte M, Tasca G, Udd B, Palmieri J, Sri S, Krause S, Schöser B, Fernández-Torrón R, López de Munain A, Pegoraro E, Farrugia ME, Vorgerdt M, Manousakis G, Chanson JB, Nadaj-Pakleza A, Cetin H, Badrising U, Warman-Charndon J, Bevilacqua J, Earle N, Campero M, Díaz J, Ikenaga C, Lloyd TE, Nishino I, Nishimori Y, Saito Y, Oya Y, Takahashi Y, Nishikawa A, Sasaki R, Marini-Bettolo C, Guglieri M, Straub V, Stojkovic T, Carlier RY, Díaz-Manera J.	Analysis of muscle magnetic resonance imaging of a large cohort of patients with VCP-mediated disease reveals characteristic features useful for diagnosis.	J Neurol.	270(12)	5849-5865. doi: 10.1007/s00415-023-11862-4.	2023
Sarantuya Enkhjargal, Kana Sugahara, Behnoush Khaledian, Miwako Nagasaka, Hidehito Inagaki, Hiroki Kurahashi, Hisatsugu Koshimizu, Tatsushi Toda, Mariko Taniguchi-Ikeda,	Antisense oligonucleotide-induced pseudoexon skipping and restoration of functional protein for Fukuyama muscular dystrophy caused by a deep-intronic variant.	Human Molecular Genetics,	32(8)	1301-1312. doi: 10.1093/hmg/ddac286.	2023

Nakamori M, Nakatani D, Sato T, Hasuike Y, Kon S, Saito T, Nakamura H, Takahashi MP, Hida E, Komaki H, Matsumura T, Takada H, Mochizuki H.	Erythromycin for myotonic dystrophy type 1: a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 2 trial.	EClinicalMedicine	67	102390	2023
松村 剛、齊藤利雄	COVID-19は筋ジストロフィー患者にどのような影響をもたらしたか.	日本難病医療ネットワーク学会機関誌	8(2)	1-5	2023
松村 剛	肢帯型筋ジストロフィー Waste basket(くず入れ)からtreasure box(宝箱)へ	難病と在宅ケア	28(10)	5-7	2023
松村 剛	COVID-19と筋ジストロフィー	筋ジストロフィー医療研	8(2)	3-9 doi.org/10.60190/kjik.8.2_3	2023
松村 剛、齊藤利雄	特集 脳神経内科医に求められる移行期医療. 筋ジストロフィー.	Brain Nerve	74(6)	795-799	2023
松村 剛	特集 骨格筋のすべてーメカニズムからサルコペニアまでー D.筋症状を伴う疾患 5. 筋ジストロフィーの分類	Clinical Neuroscience	41(2)	232-236	2023
松村 剛、遠藤卓行、豊岡圭子、齊藤利雄	筋ジストロフィー患者における新型コロナウイルス感染症罹患がもたらす影響	神経治療学	40(3)	392-396 doi.org/10.15082/jsnt.40.3_302	2023
松井未紗、大野真紀子、稲葉ほのか、齊藤利雄、松村剛、井村 修	青年期Duchenne型筋ジストロフィー患者におけるグループワークの実践 参加者の推移とグループの成長	医療	77(1)	37-41	2023
稲葉ほのか、大野真紀子、松井未紗、齊藤利雄、松村剛、井村 修	青年期のDuchenne型筋ジストロフィー患者に対するサポート・グループの試み	医療	77(1)	43-48	2023
高橋正紀	筋強直性ジストロフィー研究の進	遺伝子医学	13(4)	60-6	2023
高橋正紀	筋強直性ジストロフィーー遺伝学的理解と治療開発の最新事情	小児内科	印刷中		2023
小林道雄、戸沢満、小原美菜、佐藤さつき、石川友貴、川村直子、菅原正伯、和田千鶴、豊島 至	国立病院機構あきた病院における神経筋難病の地域医療連携	神経治療学	40(3)	166-169, doi.org/10.15082/jsnt.40.3_166	2023

木村公一	筋ジストロフィーの心臓ケア	難病と在宅ケア	29(7)	18-21	2023
木村公一, 森田啓行, 中西弘毅, 中村昭則, 松村剛, 伊藤英樹, 岡田尚巳	筋ジストロフィーの心筋症治療	神経治療	40(6)	S155	2023
石崎雅俊, 西田泰斗, 前田 寧, 小林広典, 上山秀嗣	気管腕頭動脈瘻発症後, 緊急外科的治療により救命され, 長期経過を観察し得たDuchenne型筋ジストロフィーと考えられた1例	神経治療学	Accepted		2023
尾方克久	筋疾患の病態と臨床: 筋ジストロフィーの診断と治療	脳神経内科	99(2)	201-208	2023
尾方克久	障害児の成人移行支援の課題とトランジション: 神経筋疾患児の成人移行支援	総合リハビリテーション	51(11)	1177-1184	2023
尾方克久	小児期発症筋ジストロフィー患者の成人移行支援はどのように進めるとよいのでしょうか?	MD Frontier	3(1)	29-32	2023
尾方克久	筋ジストロフィー	日本医事新	5198	41-42	2023
石垣景子	福山型先天性筋ジストロフィーの最近の治療開発の動向	脳と発達	55(3)	196-200, doi.org/10.11251/ojjsen.55.196	2023
石垣景子	特集 小児科医が知っておくべき筋疾患診療: 遺伝学的理解と治療の最新事情 筋弛緩を疑う患者さんが来たら何を行うか?	小児内科	55(12)	1861-7	2023
石垣景子, 大澤真木子	福山型筋ジストロフィー 臨床の歴史	Clinical Neuroscience	41巻1号	103-106	2023
久村悠祐, 谷口雅彦, 井手 睦, 渡邊哲郎, 庄司紘史	沖縄型神経原性筋萎縮症患者6例に対する単関節用HAL®の継続的使用が握力やピンチ力に与えた影響—COVID-19流行による使用中断と再開からの検討—	日本作業療法研究学会雑誌	in press		2023
中村昭則	筋ジストロフィーに共通した臨床上的問題	難病と在宅ケア	29(7)	5-9	2023
久留 聡	【筋疾患の病態と臨床】筋疾患の診察overview	脳神経内科	99(2)	145-149	2023

長坂美和子、池田真理子	特集 小児科医が知っておくべき筋疾患診療：遺伝学的理解と治療の最新事情そのほかの先天性筋ジストロフィー	小児内科	55(12)		2023
望月葉子, 尾方克久, 熊田聡子, 他.	小児期発症神経系疾患を対象とする小児-成人移行医療への取り組み：小児診療科と成人診療科との連携推進.	臨床神経学	63(2)	67-72	2023
野田成哉、勝野雅央、南山 誠 久留聡	スモン患者におけるCOVID-19感染拡大の影響	医療	77(6)	429-434	2023
高田博仁	筋ジストロフィーと糖脂質代謝障害	MD Frontier.	3(1)	33-37	2023
高田博仁	筋強直性ジストロフィーの栄養療法	臨床栄養	144(2)	197-202	2023
Yamaguchi H, Awano H, Yamamoto T, Nambu Y, Iijima K.	Serum Cardiac Troponin I is a Candidate Biomarker for Cardiomyopathy in Duchenne and Becker Muscular Dystrophies.	Muscle Nerve	65(5)	521-530 doi.org/10.1002/mus.27522. doi.org/10.1002/mus.27522	2022
Shirakawa T, Ikushima A, Maruyama N, Nambu Y, Awano H, Osawa K, Nirasawa K, Negishi Y, Nishio H, Fukusuhima S, Matsuo M.	A sandwich ELISA kit reveals marked elevation of titin N-terminal fragment levels in the urine of mdx mice. Anim	Models Exp Med	5(1)	48-55. doi:10.1002/ame2.12204	2022
Kihara Y, Tanaka Y, Ikeda M, Homma J, Takagi R, Ishigaki K, Yamamoto K, Honda H, Nagata S, Yamamoto M.	In utero transplantation of myoblasts and adipose-derived mesenchymal stem cells to murine models of Duchenne muscular dystrophy does not lead to engraftment and frequently results in fetal death.	Regen Ther	20;21	486-493	2022
Harada R, Taniguchi-Ikeda M (Equally contribute), Nagasaka M, Tatsuura N, Ishii, Atsuyuki Inue, Tetsushi Yamamoto, Ichiro Morioka, Ryosuke Kuroda, Kazumoto Iijima, Kandai Nozu, Yoshitada Sakai, Tetsushi Toda.	Assessment of the upper limb muscles in patients with Fukuyama muscular dystrophy: Noninvasive assessment using visual ultrasound muscle analysis and shear wave elastography.	Neuromuscular Disorders	32(9)	754-762 doi: 10.1016/j.nmd.2022.05.004.Epub 2022 May 17.	2022

Kihara Y, Homma J, Takagi R, Ishigaki K, Nagata S, Yamato M.	Laminin-221-derived recombinant fragment facilitates isolation of cultured skeletal myoblasts.	Regen Ther.	12;20	47-156. doi:10.1016/j.reth.2022.04.006.	2022
Miyatake S,...Ogata K,...Matsumoto N.	Rapid and comprehensive diagnostic method for repeat expansion diseases using nanopore sequencing.	NPJ Genom Med	7(1)	62	2022
Shimizu-Motohashi Y, Chiba E, Mizuno K, Yajima H, Takeshita E, Sasaki M, Ito S, Komaki H.	Muscle impairment in MZRI affect variability in treatment response to ursodiol in patients with spinal muscular atrophy type 2 and 3: A retrospective cohort study.	Brain Dev.	29	S0387-7604(22)00191-7. doi: 10.1016/j.braindev.2022.11.002. Epub ahead of print. PMID: 36460551.	2022
Okubo M, Noguchi S, Awaya T, Hosokawa M, Tsukui N, Ogawa M, Hayashi S, Komaki H, Mori-Yoshimura M, Oya Y, Takahashi Y, Fukuyama T, Funato M, Hosokawa Y, Kinoshita S, Matsumura T, Nakamura S, Oshiro A, Terashima H, Nagasawa T, Sato T, Shimada Y, Tokita Y, Hagiwara M, Ogata K, Nishino I.	RNA-seq analysis, targeted long-read sequencing and in silico prediction to unravel pathogenic intronic events and complicated splicing abnormalities in dystrophinopathy.	Hum Genet	2022 Sep 1	doi: 10.1007/s00439-022-02485-2. Epub ahead of print. PMID: 36048237.	2022
Saito Y, Takeshita E, Komaki H, Nishino I, Sasaki M.	Determining neurodevelopmental manifestations in Duchenne muscular dystrophy using a battery of brief tests.	J Neurol Sci.	15	440:120340. doi: 10.1016/j.jns.2022.120340. Epub 2022 Jul 13. PMID: 35849899.	2022
Saito Y, Baba S, Komaki H, Nishino I.	A 7-year-old female with hypotonia and scoliosis.	Brain Pathol.	32(6)	e13076. doi: 10.1111/bpa.13076. Epub 2022 Jun 5. PMID: 35665974; PMCID: PMC9616082.	2022

Sakamoto M, Iwama K, Sasaki M, Ishiyama A, Komaki H, Saito T, Takeishi E, Shimizu-Motohashi Y, Hagiwara K, Kobayashi T, Goto T, Tsuyasaka Y, Iai M, Kurosawa K, Osaka H, Tohyama J, Kobayashi Y, Okamoto N, Suzuki Y, Kumada S, Inoue K, Mashimo H, Arisaka A, Kuki I, Saijo H, Yokochi K, Kato M, Inaba Y, Gomi Y, Saitoh S, Shirai K, Morimoto M, Izumi Y, Watanabe Y, Nagamitsu SI, Sakai Y, Fukumura S, Muramatsu K, Ogata T, Yamada K, Ishigaki K, Hirasawa K, Shimoda K, Akasaka M, Kohashi K, Sakakibara T, Ikuno M, Sugino N, Yonekawa T, Gürsoy S, Cinlet T, Kim CA, Teik KW, Yan CM, Hanniffa M, Ohba C, Ito S, Saitsu H, Saiga K, Tsuchida N, Uchiyama Y, Koshimizu E, Fujita A, Hamanaka K, Misawa K, Miyatake S, Mizuguchi T, Miyake N, Matsumoto N.	Genetic and clinical landscape of childhood cerebellar hypoplasia and atrophy.	Genet Med	28	S1098-3600(22)00898-X. doi: 10.1016/j.gim.2022.08.007.	2022
Shibano M, Kubota T, Kokubun N, Miyaji Y, Kuriki H, Ito Y, Hamano H, Takahashi MP.	Periodic paralysis due to cumulative effects of rare variants in SCN4A with small functional alterations.	Muscle Nerve.	Sep 18.	doi: 10.1002/mus.27725. Epub ahead of print. PMID: 36116128.	2022
Baba K, Fukuda T, Furuta M, Tadai S, Imai A, Asano Y, Sugie H, Takahashi MP, Mochizuki H.	A case of a mild clinical phenotype with myopathic and hemolytic forms of phosphoglycerate kinase deficiency (PGK Osaka): A case report and literature review	Int Med	61(23)	3589-3594	2022

Fujiwara K, Yamamoto R, Kubota T, Tazumi A, Sabuta T, Takahashi MP, Sakurai H.	Mature Myotubes Generated From Human-Induced Pluripotent Stem Cells Without Forced Gene Expression.	Front Cell Dev Biol.	May 30;10:86879.	doi: 10.3389/fcell.2022.86879. PMID: 35706901; PMCID: PMC9189389	2022
Nakatsuji H, Ikeda T, Hashizume A, Katsuno M, Sobue G, Nakajima T.	The Combined Efficacy of a Two-Year Period of Cybernic Treatment With a Wearable Cyborg Hybrid-Assistive Limb and Leuporelin Therapy in a Patient With Spinal and Bulbar Muscular Atrophy: A Case Report.	Front Neurol.	2022;13:905613	https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC9263275/pdf/fneur-13-905613.pdf .	2022
Okano S, Nishizawa H, Joya Yui and Nakamura A	Impact of body fat, body water content, and skeletal muscle mass index on peak salivary lactate levels after squat jump exercise in healthy non-athlete adult males	BMC Sports Science, Medicine and Rehabilitation	14:91	https://doi.org/10.1186/s13102-022-00482-6	2022
Matsumura, T., Hashimoto, H., Sekimizu, M. et al.	Tranilast for advanced heart failure in patients with muscular dystrophy: a single-arm, open-label, multicenter study.	Orphanet J Rare Dis	17	201	2022
Fujino H, Saito T, Takahashi MP, Takada H, Nakayama T, Imura O, Matsumura T.	(2022) Quality of life and subjective symptom impact in Japanese patients with myotonic dystrophy type 1	BMC Neurology	22(1),	55 https://doi.org/10.1186/s12883-022-02581-w	2022
Murakami T, Sato T, Adachi M, Ishiguro K, Shichiji M, Tachimori H, Nagata S, Ishigaki K	Efficacy of steroid therapy for Fukuyama congenital muscular dystrophy	Sci Rep.	11卷1号24229	doi:10.1038/s41598-021-03781-z	2022
尾方克久, 望月葉子, 齊藤利雄, 他.	神経系疾患を対象とする小児ー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
尾方克久.	筋ジストロフィー: その多様性と診断アルゴリズム.	医学と薬学	79(9)	1149-1158	2022
尾方克久.	筋ジストロフィー: 『こんな夜更けにバナナかよ』.	BRAIN and NERVE	74(12)	1405-1409	2022
尾方克久, 石原傳幸, 齋藤利雄, 中村治雅	筋ジストロフィーの自然歴の変遷	MD Frontier	2(1)	5-12	2022

佐藤友紀、高橋正紀	Learning②難治性疾患(難病)を学ぶ	筋強直性ジストロフィー遺伝子医学			2022印刷中
高橋正紀	これから変わる筋強直性ジストロフィーの医療	難病と在宅ケア	27(11)	21-24	2022
谷口雅彦, 頼島有紀, 庄司紘史, 井手睦, 久村悠祐, 国崎啓介	沖縄型神経原性筋萎縮症(hereditary motor and sensory neuropathy with proximal dominant involvement: HMSN-P)の進行期患者への質問票による調査	臨床神経学	62(2)	152-156	2022
中島 孝	装着型サイボーグHAL. MD Frontier	筋ジストロフィー診療の今を考える	2(1)	19-25	2022
松村 剛	診療とガイドラインの動向	Clinical Rehabilitation	31(2)	114-120	2022
松村 剛	筋強直性ジストロフィーの標準的医療	The Japanese journal of Rehabilitation Medicine	59(2)	138-143	2022
松村 剛	筋強直性ジストロフィー診療ガイドラインのエッセンスと患者向け冊子	難病と在宅ケア	27(11)	5-9	2022
石垣景子	筋強直性ジストロフィーの先天型と遺伝	リハビリテーション医学	59巻2号	144-150	2022
小林道雄	見逃してはいけない筋強直性ジストロフィーの合併症	難病と在宅ケア	27 (11)	17-20	2022
Matsumura T, Hashimoto H, Sekimizu M, Saito AM, Iizawa Y, Asakura M, Kimura K, Tamamura T, Funato M, Segawa K, Ogata K, Nakajima T	Study protocol for a multicenter, open-label, single-arm study of tranilast for cardiomyopathy of muscular dystrophy	Kurume Med J	66(2)	121-126	2021
Matsumura T, Inoue K, Inoue M, Iizawa A, Nishikawa T, Moriuchi K, Nishino I, Fujimura H	Clinical trajectory of a patient with filaminopathy who developed arrhythmic cardiomyopathy, myofibrillar myopathy, and multiorgan tumors	Neuromuscular Disorders	31(12)	1282-1286	2021

Matsumura T, Takada H, Kobayashi M, Nakajima T, Oogata K, Nakamura A, Funato M, Kuwamura S, Komai K, Fuchutamura N, Adachi Y, Arahata H, Fukudome T, Ishizaki M, Suwazono S, Aoki M, Matsura T, Takahashi MP, Sunada Y, Hanayama K, Hashimoto H, Nakamura H	A Web-based questionnaire survey on the influence of coronavirus disease-19 on the care of patients with muscular dystrophy	Neuromuscular Disorders	31(9)	839-846	2021
Hama M, Horie R, Kubota T, Matsumura T, Kimura E, Nakamura H, Takahashi MP, Takada H	Metabolic complications in myotonic dystrophy type 1: A cross-sectional survey using the National Registry of Japan	Journal of the Neurological Science	427	117511	2021
Sugimoto M, Kurusu S, Takada H, Horie R, Yamauchi K, Kubota T, Matsumura T, Nakamura H, Kimura E, Takahashi MP	Characteristics of myotonic dystrophy patients in the national registry of Japan	Journal of the Neurological Science	432	120080	2021
Matsumura T, Saito T, Mori M, Kishida M, Tamagaki K, Yoshida Y, et al	Infection control in the respiratory care of coronavirus disease-19 patients with neuromuscular diseases.	Neurology and Clinical Neuroscience	7(5)	159-65	2021
Awano H, Saito Y, Shimizu M, Sekiguchi K, Nijima S, Matsuo M, Maegaki Y, Izumi I, Kikuchi C, Ishibashi M, Okazaki T, Komaki H, Iijima K, Nishino I	FKRP mutations cause congenital muscular dystrophy 1C and limb-girdle muscular dystrophy 2I in Asian patients	J Clin Neurosci	92	215-221	2021
Taniguchi-Ikeda M, Koyanagi-Aoi M, Maruyama T, Takatori T, Hosoya A, Tezuka H, Nagasawa S, Ishihara T, Kadoshima T, Mugiura K, Ishigaki K, Sakurai H, Mizoguchi A, Novitsch BG, Toda T, Watanabe M, Aoi T	Restoration of the defect in radial glial fiber migration and cortical plate organization in a brain organoid model of Fukuyama muscular dystrophy. iScience	Journal of Neurology	17;24(10)	103140	2021

Sakamoto M, Iwama K, Sekiguchi F, Mashimo H, Kiyomada S, Ishigaki K, Okamoto N, Behnam M, Ghadami M, Koshimizu E, Miyatake S, Mitsunashi S, Mizuguchi T, Takata A, Saitsu H, Miyake N, Matsumoto N	Novel EXOSC9 variants cause pontocerebellar hypoplasia type 1D with spinal motor neuronopathy and cerebellar atrophy	J Hum Genet.	Apr;66(4)	401-407	2021
Suwazono S, Arao H, Ueda Y, Maedou S	Event-related potentials uncovering the auditory novel paradigm in patients with myotonic dystrophy	Journal of Neurology	268	2900-2907	2021
Nishizawa H, Nakamura A	Changes in motor function in Duchenne muscular dystrophy patients after travel restrictions due to COVID-19	Muscle Nerve	64(3)	357-361	2021
Nakajima T, Sankai Y, Takata S, Kobayashi Y, Ando Y, Nakagawa M, et al.	Cybernetic treatment with wearable cyborg Hybrid Assistive Limb (HAL) improves ambulatory function in patients with slowly progressive rare neuromuscular diseases: a multicentre, randomised, controlled crossover trial for efficacy and safety (NCT03001).	Orphanet Journal of Rare Diseases	16(1).	304	2021
Kumutpongpanich T, Ogasawara M, Ozaki A, Ishiura H, Tsuji S, Minami N, Hayashi S, Noguchi S, Iida A, Nishino I; OPDM LRP12 Study Group, Mori-Yoshimura M, Oya Y, Ono K, Shimizu T, Kawata A, Shimohama S, Toyooka K, Endo K, Toru S, Sasaki O, Isahaya K, Takahashi MP, et al.	Clinicopathologic Features of Oculopharyngodistal Myopathy With LRP12 CGG Repeat Expansion Compared With Other Oculopharyngodistal Myopathy Subtypes.	JAMA Neurol.	78(7)	853-863	2021
松村 剛、岸田未来、森 雅秀、玉垣健児、吉田義明、齊藤利雄	筋ジストロフィー医療におけるCOVID-19の感染対策と影響	医療	75(10)	452-456	2021
松村 剛	エクソスキッピング治療はどのような患者さんに適するのでしょうか？	MD Frontier	1(1)	26-29	2021

松村 剛、秋澤叔香、石垣景子、高橋正紀	筋強直性ジストロフィー1型の遺伝学的診療に関する臨床遺伝専門医対象調査	臨床神経学	61(9)	602-612	2021
松村 剛	デュシェンヌ型筋ジストロフィーの核酸医薬による診療	BIO Clinica	35(9)	833-837	2021
松村 剛	筋強直性ジストロフィー診療ガイドライン2020のポイント	NEURO LOGIC3		6-9	2021
中津大輔、松井未紗、米延友希、豊岡圭子、井上貴美子、齊藤利雄	HAL®医療用下肢タイプを用いた歩行訓練により歩行機能が改善した筋強直性ジストロフィー1型の1例	臨床神経学	61(6)	368-372	2021
安達みちる、佐藤孝俊、安達拓、後藤圭介、圖師将也、中村花穂、和田太、若林秀隆、石黒久美子、七字美延、村上てるみ、近藤和泉、永田智、石垣景子	福山型先天性筋ジストロフィー患者における運動能力の経時的変化	理学療法学			2021年5月受理
尾方克久	筋疾患，神経筋接合部疾患	Medical Practice	38(12)	1865-1869	2021
谷口雅彦，庄司紘史，井手睦，久村悠祐，国崎啓介	Hybrid assistive limb(HAL)上肢単関節タイプが有用であった沖縄型神経原性筋萎縮症(HMSN-P)の1例	脳神経内科	94(4)	551-555	2021