

別紙4

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
		久留聡	筋疾患の骨格筋画像アトラス	医学書院	東京	2023	
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

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, Tochinda R, Saika T, Fujii W, Morita H, Nakanishi K, Tsuru Y, Sekizawa S, Yamanouchi 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, Wakisaka A, Morita H, Nakanishi K, Daimon M, Nojima M, Itoh H, Takeda A, Kitao R, Imai T, Ikeda T, Nakajima T, Watanabe C, Furukawa T, Ohno I, Ishida C, Takeda N, Komai K.	Efficacy and tolerability of ivabradine for cardiomyopathy in patients with Duchenne muscular dystrophy – one year treatment results in Japanese National Hospitals.	International Heart Journal			2024 in press.
Yamashita S, Takahashi Y, Hashimoto J, Murakami A, Nakamura R, Katsuno R, Izumi R, Suzuki N, Warita H, Aoki M; Japan MSP Study Group.	Nationwide survey of patients with multisystem proteinopathy in Japan.	Ann Clin Transl Neurol.			2024
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	Feb 1;63(3)	365-372	2024
Nakamura A, Matsumura T, Ogata K, Mori-Yoshimura M, Takeshita E, Kimura K, Kawashima T, Tomo Y, Arahata H, Miyazaki D, Takeshima Y, Takahashi T, Ishigaki K, Kuru S, Wakisaka A, Awanohara H, Funato M, Sato T, Saito Y, Takada H, Sugie K, Kobayashi M, Ozasa S, Fujii T, Maegaki Y, Oi H, Tachimori H, Komaki H.	Natural history of Becker muscular dystrophy: a multicenter study of 225 patients	Ann Clin Transl Neurol.	10(12)	2360-2372	2023
Kasahara NY, Nakayama S, Kimura K, Ymaguchi S, Kakiuchi Y, Nito C, Hayashi M, Nakaiishi T, Ueda Y, Takada T	Immunomodulatory amniotic mesenchymal stem cells preserve muscle function in a mouse model of Duchenne muscular dystrophy.	Stem Cell Research & Therapy	14:108	DOI: 10.1186/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, Machikawa 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	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, Moriuchi 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. Epub		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 iPSC cell resource for studying rare and intractable diseases.	Inflammation Research	43(1)	43 doi: 10.1186/s41232-023-00294-2.	2023

Kishnani PS, Kronin D, Suwazono S, Broomfield A, Llerena J, Al-Hassnain ZN, Batista JL, Wilson KM, Periquet M, Daba N, Hahn 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, Akino 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
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 Nucleic Acids.	33	404-412, doi: 10.1016/j.omtn.2023.07.011.	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

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
Esteller D, Schiava M, Villar-Quiles RN, Dibowski B, Venturelli N, Lafont P, Alonso-Pérez J, Olive M, Domínguez-González C, Paradas C, Vélez B, Kostera-Pruszyk A, Kierdaszuk B, Rodolico C, Claeyss K, Pál E, Malfatti E, Souvannanorath S, Alonso-Jiménez A, de Ridder W, De Smet E, Papadimas G, Papadopoulos C, Xirou 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, Farugia 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
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

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_392	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/ojjscn.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

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