



Marianne de Visser

Kontakt

Marianne de Visser

Publikationen (3)

Zhang K, Arcuti S, Brunetti M, Moglia C, Calvo A, Ratti A, Tiloca C, Gellera C, Pensato V, Mazzini L, Capozzo R, Zecca C, Blair I, Stuit R, Muller B, Filosto M, Padovani A, Riva N, Penco S, Lunetta C, Sorarù G, Bertolin C, Blauw H, Curtis C, Hofman A, Estrada K, Rivadeneira F, Uitterlinden A, Dartigues J, Tzourio C, Amouyel P, van der Kooi A, de Visser M, D'Alfonso S, Comi G, Del Bo R, Cereda C, Pansarasa O, Smith B, Shaw C, Weber M, Goris A, Nöthen M, McCann E, Veldink J, Corcia P, Andersen P, Hardiman O, Landers J, Glass J, Brown R, Pers T, Franke L, Van Damme P, Vourc'h P, Silani V, van den Berg L, Al-Chalabi A, Breen G, Lewis C, Pasterkamp R, van Es M, de Bakker P, Visscher P, Wray N, Robberecht W, Weishaupt J, Stubendorff B, Prell T, Ringer T, Witte O, Grosskreutz J, Kiernan M, Pamphlett R, Rowe D, Nicholson G, Kurth I, Hübner C, Ludolph A, Powell J, Logroscino G, Tortelli R, Pupillo E, Beghi E, Chio A, Casale F, Leigh P, Fifita J, Chandran S, Koritnik B, Ravnik-Glavač M, Vrabec K, Rogelj B, Lin K, Ticozzi N, Vajda A, Menelaou A, Medic J, Zidar J, Leonardis L, Polak M, Rojas-García R, Mora J, Pinto S, de Carvalho M, Meininger V, Salachas F, Millecamps S, Grošelj L, Brands W, Schellevis R, Robinson M, de Jong S, Vösa U, van der Spek R, Pulit S, Diekstra F, McLaughlin R, Dekker A, Shatunov A, Yang J, Fogh I, Harschnitz O, van Eijk K, Kenna K, Jones A, Sproviero W, Blokhuis A, Koppers M, Tazelaar G, van Doormaal P, van Rheenen W, Colville S, Cichon S, Maurel C, Andres C, Radivojkov-Blagojevic M, Lichtner P, Meitinger T, Parman Y, Hamzeiy H, Tunca C, Basak A, Bensimon G, Landwehrmeyer B, Rietschel M, Franke A, Lieb W, Tittmann L, Wood N, Dürr A, Saker-Delye S, Payan C, Brice A, McCluskey L, Elman L, Topp S, Malaspina A, Fratta P, Sidle K, Pittman A, Orrell R, Hardy J, Shaw P, Morrison K, Petri S, Abdulla S, Trojanowski J, Van Deerlin V, Lomen-Hoerth C, Wiedau-Pazos M, Staats K, Ophoff R, Meyer T, Sendtner M, Drepper C, Swingler R. Genome-wide association analyses identify new risk variants and the genetic architecture of amyotrophic lateral sclerosis. *Nat Genet* 2016; 48:1043-8.

van Rheenen W, de Visser M, Weber M, Robberecht W, Hardiman O, Shaw P, Shaw C, Morrison K, Al-Chalabi A, Andersen P, Ludolph A, Veldink J, van der Kooi A, Schelhaas H, Waibel S, Diekstra F, van Doormaal P, Seelen M, Kenna K, McLaughlin R, Shatunov A, Czell D, van Es M, van Vught P, Van Damme P, Smith B, van den Berg L. H63D polymorphism in HFE is not associated with amyotrophic lateral sclerosis. *Neurobiol Aging* 2012; 34:1517.e5-7.

van den Berg L, Heutink P, van Hilten J, Verbaan D, de Visser M, van der Kooi A, Weber M, Klein C, Waibel S, Fernández-Santiago R, Birve A, Dahlberg C, Lemmens R, Hennekam E, Cuppen E, van de Warrenburg B, Landers J, de Bakker P, Pasterkamp R, Veldink J, Ophoff R, Robberecht W, Ludolph A, Gasser T, Silani V, Brown R, Berg D, Van Damme P, Pezzoli G, Keagle P, LeClerc A, Fumoto K, Diekstra F, Koppers M, Blauw H, Schulte C, Groen E, Andersen P, Ticozzi N, van Vught P, Schelhaas H, Bloem B, Scheffer H, Goldwurm S, Mariani C, Folkerth R, Wu D, Kishikawa H, Yu W, Hu G, Lowe P, Wills A, van Rheenen W, van Blitterswijk M, van Nuenen B, van Es M. Angiogenin variants in Parkinson disease and amyotrophic lateral sclerosis. *Ann Neurol* 2011; 70:964-73.

Projekte (0)

Keine Resultate gefunden.

Kantonsspital St.Gallen

Rorschacher Strasse 95

CH-9007 St.Gallen

T: +41 71 494 11 11

support.forschung@kssg.ch