



**Torsten Grehl**

**Kontakt**

Torsten Grehl

## Publikationen (7)

Petri S, Grehl T, Grosskreutz J, Hecht M, Hermann A, Jesse S, Lingor P, Löscher W, Maier A, Schoser B, Weber M, Ludolph A. Guideline "Motor neuron diseases" of the German Society of Neurology (Deutsche Gesellschaft für Neurologie). *Neurol Res Pract* 2023; 5:25.

German ALS network MND-NET, Weis J, Dorst J, Volk A, Borck G, Sperfeld A, de Carvalho M, Klopstock T, Sendtner M, Otto M, Schuster J, Weishaupt J, Andersen P, Ludolph A, Meitinger T, Freischmidt A, Danzer K, Braak H, Del Tredici K, Jablonka S, Kubisch C, Zeller D, Weydt P, Grosskreutz J, Meyer T, Petri S, Grehl T, Müller K, Yilmaz R, Rosenbohm A, Ruf W, Neuwirth C, Hübers A, Günther K, Knehr A, Jordan B, Schrank B, Claeys K, Pinto S, Weber M, Brenner D. Reply: Adult-onset distal spinal muscular atrophy: a new phenotype associated with KIF5A mutations. *Brain* 2019; 142:e67.

Weishaupt J, Weis J, Dorst J, Volk A, Borck G, Sperfeld A, de Carvalho M, Klopstock T, Sendtner M, Otto M, Schuster J, Andersen P, Ludolph A, Strom T, Meitinger T, Freischmidt A, Danzer K, Braak H, Del Tredici K, Jablonka S, Kubisch C, German ALS network MND-NET, Ruf W, Weydt P, Grosskreutz J, Meyer T, Petri S, Grehl T, Müller K, Yilmaz R, Neuwirth C, Weber M, Zeller D, Hübers A, Günther K, Knehr A, Jordan B, Schrank B, Claeys K, Pinto S, Brenner D. Hot-spot KIF5A mutations cause familial ALS. *Brain* 2018

van den Berg L, Silani V, Shaw P, Salachas F, Povedano Panades M, Petri S, Nygren I, Mora Pardina J, Mitre Ropero B, Staaf G, Svenstrup K, Hardiman O, Wolf J, Weydt P, Weber M, van der Kooi A, Van Damme P, Tysnes O, Talbot K, Meyer T, McDermott C, Ludolph A, Desnuelle C, de Carvalho M, Danielsson O, Couratier P, Corcia P, Chio A, Chandran S, Andersen P, Grehl T, Grosskreutz J, Laaksovirta H, KuzmaKozakiewicz M, Koritnik B, Koch J, Cleveland G, Karlsborg M, Ingre C, Holmøy T, Al-Chalabi A. July 2017 ENCALs statement on edaravone. *Amyotroph Lateral Scler Frontotemporal Degener* 2017; 18:471-474.

Nordin A, Burkhardt C, Neuwirth C, Holmøy T, Morita M, Tysnes O, Benatar M, Wu J, Lange D, Bisgård C, Asgari N, Tarvainen I, Brännström T, Weber M, Schweikert K, Grehl T, Akimoto C, Wuolikainen A, Alstermark H, Forsberg K, Baumann P, Pinto S, de Carvalho M, Hübers A, Nordin F, Ludolph A, Weishaupt J, Meyer T, Andersen P. Sequence variations in C9orf72 downstream of the hexanucleotide repeat region and its effect on repeat-primed PCR interpretation: a large multinational screening study. *Amyotroph Lateral Scler Frontotemporal Degener* 2016; 18:256-264.

Dorst J, Schrank B, Grehl T, Kettemann D, Frisch G, Meyer T, Vielhaber S, Hanisch F, Burkhardt C, Czell D, Weber M, Wolf J, Abdulla S, Kollwe K, Petri S, Dupuis L, Ludolph A. Percutaneous endoscopic gastrostomy in amyotrophic lateral sclerosis: a prospective observational study. *J Neurol* 2015; 262:849-58.

Lee T, Andersen P, Bonini N, Gispert S, Auburger G, Tysnes O, Meyer T, de Carvalho M, Gredal O, Grehl T, Weber M, Ingre C, Li Y, Gitler A. Ataxin-2 intermediate-length polyglutamine expansions in European ALS patients. *Hum Mol Genet* 2011; 20:1697-700.

## 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](mailto:support.forschung@kssg.ch)