



**Alexander E Volk**

**Kontakt**

Alexander E Volk

## Publikationen (5)

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

Brenner D, Danzer K, Volk A, Meitinger T, Strom T, Otto M, Kassubek J, Ludolph A, Andersen P, Wahlqvist M, Borck G, Müller K, Wieland T, Weydt P, Böhm S, Lule D, Hübers A, Neuwirth C, Weber M, Weishaupt J. NEK1 mutations in familial amyotrophic lateral sclerosis. *Brain* 2016

Kubisch C, de Carvalho M, Lloyd-Jani A, Konno T, DeJesus-Hernandez M, Angerbauer S, Daoud H, Just W, Tradowsky D, Mouzat K, Landers J, Veldink J, Andersen P, Rademakers R, Van Broeckhoven C, van den Berg L, Rouleau G, Shaw C, Gitler A, Silani V, Nordin A, Calini D, Birve A, Onodera O, Neitzel B, Camu W, Lumbroso S, Leblond C, Van den Broeck M, van Blitterswijk M, Volk A, van Rheenen W, Pinto S, Weber M, Alstermark H, van der Zee J, Ratti A, Chesi A, Keagle P, Talbot K, Proven M, Smith B, Akimoto C. A blinded international study on the reliability of genetic testing for GGGGCC-repeat expansions in C9orf72 reveals marked differences in results among 14 laboratories. *J Med Genet* 2014; 51:419-24.

Rosenbohm A, Ludolph A, Weishaupt J, Andersen P, Weber M, Huppertz H, Kubisch C, Volk A, Marroquin N, Weydt P, Kassubek J, ALS Schwaben Register Group. Can lesions to the motor cortex induce amyotrophic lateral sclerosis?. *J Neurol* 2013; 261:283-90.

## 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)