



Reinhold E Schmidt

Kontakt

Reinhold E Schmidt

Publikationen (3)

Knol M, Poot R, Evans T, Satizabal C, Mishra A, Sargurupremraj M, van der Auwera S, Duperron M, Jian X, Hostettler I, van Dam-Nolen D, Lamballais S, Pawlak M, Lewis C, Carrion-Castillo A, van Erp T, Reinbold C, Shin J, Scholz M, Håberg A, Kämpe A, Li G, Avinun R, Atkins J, Hsu F, Amod A, Lam M, Tsuchida A, Teunissen M, Aygün N, Patel Y, Liang D, Beiser A, Beyer F, Bis J, Bos D, Bryan R, Bülow R, Caspers S, Catheline G, Cecil C, Dalvie S, Dartigues J, DeCarli C, Enlund-Cerullo M, Ford J, Franke B, Freedman B, Friedrich N, Green M, Haworth S, Helmer C, Hoffmann P, Homuth G, Ikram M, Jack C, Jahanshad N, Jockwitz C, Kamatani Y, Knodt A, Li S, Lim K, Longstreth W, Macciardi F, Cohorts for Heart and Aging Research in Genomic Epidemiology (CHARGE) Consortium, Enhancing Neuroimaging Genetics through Meta-Analysis (ENIGMA) Consortium, Mäkitie O, Mazoyer B, Medland S, Miyamoto S, Moebus S, Mosley T, Muetzel R, Mühleisen T, Nagata M, Nakahara S, Palmer N, Pausova Z, Preda A, Quidé Y, Reay W, Roshchupkin G, Schmidt R, Schreiner P, Setoh K, Shapland C, Sidney S, St Pourcain B, Stein J, Tabara Y, Teumer A, Uhlmann A, van der Lugt A, Vernooij M, Werring D, Windham B, Witte A, Wittfeld K, Yang Q, Yoshida K, Brunner H, Le Grand Q, Sim K, Stein D, Bowden D, Cairns M, Hariri A, Cheung C, Andersson S, Villringer A, Paus T, Cichon S, Calhoun V, Crivello F, Launer L, White T, Koudstaal P, Houlden H, Fornage M, Matsuda F, Grabe H, Debette S, Thompson P, Seshadri S, Adams H. Genetic variants for head size share genes and pathways with cancer. *Cell Rep Med* 2024;101529.

MacKinnon A, Gottesman R, Schmidt R, Houlden H, Stott D, Koh J, Beekman M, Amin N, Vernooij M, Tozer D, Beiser A, Morris Z, Yang Q, Himali J, DeCarli C, Gudnason V, Markus H, Launer L, Seshadri S, Ikram M, Wardlaw J, Schmidt H, Werring D, Mosley T, Jukema J, Rost N, Wong T, Slagboom P, van Duijn C, Deary I, Kantarci K, Pirpamer L, van den Akker E, Hilal S, Giese A, Trompet S, Luciano M, Hostettler I, Liu J, Hofer E, Fornage M, Smith A, Romero J, Adams H, Traylor M, Lu D, Vojinovic D, Li S, Cheng C, Windham B, Bastin M, van der Lugt A, Saba Y, Chen C, van der Grond J, Liewald D, Satizabal C, Yilmaz P, Wilson D, Jack C, van der Lee S, Sigurdsson S, Knol M. Association of common genetic variants with brain microbleeds: A genome-wide association study. *Neurology* 2020; 95:e3331-e3343.

Li J, Gieger C, Nöthen M, Büning C, Brand S, Sullivan K, Orange J, Fevang B, Schreiber S, Lieb W, Aukrust P, Chapel H, Cunningham-Rundles C, Franke A, Karlsen T, Grimbacher B, Hakonarson H, Hammarström L, Winkelmann J, Nair R, Elder J, Jørgensen S, Maggadottir S, Bakay M, Warnatz K, Glessner J, Pandey R, Salzer U, Schmidt R, Perez E, Resnick E, Goldacker S, Buchta M, Witte T, Padyukov L, Videm V, Folseraas T, Atschekzei F, Ellinghaus E. Association of CLEC16A with human common variable immunodeficiency disorder and role in murine B cells. *Nat Commun* 2015; 6:6804.

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