



**Hartmut P H Neumann**

**Kontakt**

Hartmut P H Neumann

## Publikationen (4)

Erlic Z, Fottner C, Forrer F, Plöckinger U, Petersenn S, Zabolotny D, Kollukch O, Yaremchuk S, Januszewicz A, Walz M, Eng C, Neumann H, Klose S, Opocher G, Rybicki L, Peçzkowska M, Golcher H, Kann P, Brauckhoff M, Müssig K, Muresan M, Schäffler A, Reisch N, Schott M, Fassnacht M, European-American Pheochromocytoma Study Group. Clinical predictors and algorithm for the genetic diagnosis of pheochromocytoma patients. Clin Cancer Res 2009; 15:6378-85.

Schiavi F, Välimäki M, Kawecki A, Szutkowski Z, Schipper J, Walz M, Pigny P, Bauters C, Willet-Brozick J, Baysal B, Januszewicz A, Eng C, Opocher G, Neumann H, Forrer F, Walter M, Boedeker C, Bausch B, Peçzkowska M, Gomez C, Strassburg T, Pawlu C, Buchta M, Salzmann M, Hoffmann M, Berlis A, Brink I, Cybulla M, Muresan M, European-American Paraganglioma Study Group. Predictors and prevalence of paraganglioma syndrome associated with mutations of the SDHC gene. JAMA 2005; 294:2057-63.

Jörger M, Köberle D, Neumann H, Gillessen Sommer S. Von Hippel-Lindau disease--a rare disease important to recognize. Onkologie 2005; 28:159-63.

Neumann H, Apel T, Treier M, Reineke M, Walz M, Hoang-Vu C, Brauckhoff M, Klein-Franke A, Klose P, Schmidt H, Maier M, Peçzkowska M, Szmigielski C, Glaesker S, Manz T, Munk R, Bausch B, McWhinney S, Bender B, Gimm O, Franke G, Schipper J, Klisch J, Althoefer C, Zerres K, Januszewicz A, Eng C, Smith W, Freiburg-Warsaw-Columbus Pheochromocytoma Study Group. Germ-line mutations in nonsyndromic pheochromocytoma. N Engl J Med 2002; 346:1459-66.

## 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)