



**Mariola Peçzkowska**

**Kontakt**

Mariola Peçzkowska

## Publikationen (3)

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.

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)