



## Margarete Maier

### Kontakt

Margarete Maier

### Bereiche

Endokrinologie | Diabetologie | Osteologie | Stoffwechselerkrankungen

## Publikationen (4)

Krull I, Maier M, Bärlocher K, Koehler K, Huebner A, Brändle M. Two patients with an identical novel mutation in the AAAS gene and similar phenotype of triple A (Allgrove) syndrome. *Exp Clin Endocrinol Diabetes* 2010; 118:530-6.

Maier M, Schmid C, Galeazzi R, Krull I, Heitz P, Locher T, Schmid S, Saremaslani P, Komminoth P, Brändle M, Perren A. A novel succinate dehydrogenase subunit B gene mutation, H132P, causes familial malignant sympathetic extraadrenal paragangliomas. *The Journal of clinical endocrinology and metabolism* 2004; 89:362-7.

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.

Schlegel M, Hörler R, Maier M, Rickli H. Malfunction of a unipolar pacemaker system following development of marked subcutaneous emphysema. *Schweizerische medizinische Wochenschrift* 2000; 130:1845-7.

## Projekte (1)

### ORIGIN

*Klinische Forschung - 01.09.2004 - 01.09.2008*

*Abgeschlossen*

---

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)