



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, Pećzkowska M, Szmigielski C, Glaesker S, Manz T, Munk R, Bausch B, McWhinney S, Bender B, Gimm O, Franke G, Schipper J, Klisch J, Altehoefer 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, Hörl 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