



Patrick Weydt

Contact

Patrick Weydt

Publications (6)

Koch J, Leha A, Bidner H, Cordts I, Dorst J, Günther R, Zeller D, Braun N, Metelmann M, Corcia P, Depla E, Weydt P, Meyer T, Grosskreutz J, Soriani M, Attarian S, Weishaupt J, Weyen U, Kuttler J, Zurek G, Rogers M, Feneberg E, Deschauer M, Neuwirth C, Wu J, Ludolph A, Schmidt J, Remane Y, Camu W, Friede T, Benatar M, Weber M, Lingor P, ROCK-ALS Study group. Safety, tolerability, and efficacy of fasudil in amyotrophic lateral sclerosis (ROCK-ALS): a phase 2, randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet Neurol* 2024; 23:1133-1146.

German ALS network MND-NET, Weis J, Dorst J, Volk A, Borck G, Sperfeld A, de Carvalho M, Klopstock T, Sendtner M, Otto M, Schuster J, Weishaupt J, Andersen P, Ludolph A, Meitinger T, Freischmidt A, Danzer K, Braak H, Del Tredici K, Jablonka S, Kubisch C, Zeller D, Weydt P, Grosskreutz J, Meyer T, Petri S, Grehl T, Müller K, Yilmaz R, Rosenbohm A, Ruf W, Neuwirth C, Hübers A, Günther K, Knehr A, Jordan B, Schrank B, Claeys K, Pinto S, Weber M, Brenner D. Reply: Adult-onset distal spinal muscular atrophy: a new phenotype associated with KIF5A mutations. *Brain* 2019; 142:e67.

Weishaupt J, Weis J, Dorst J, Volk A, Borck G, Sperfeld A, de Carvalho M, Klopstock T, Sendtner M, Otto M, Schuster J, Andersen P, Ludolph A, Strom T, Meitinger T, Freischmidt A, Danzer K, Braak H, Del Tredici K, Jablonka S, Kubisch C, German ALS network MND-NET, Ruf W, Weydt P, Grosskreutz J, Meyer T, Petri S, Grehl T, Müller K, Yilmaz R, Neuwirth C, Weber M, Zeller D, Hübers A, Günther K, Knehr A, Jordan B, Schrank B, Claeys K, Pinto S, Brenner D. Hot-spot KIF5A mutations cause familial ALS. *Brain* 2018

van den Berg L, Silani V, Shaw P, Salachas F, Povedano Panades M, Petri S, Nygren I, Mora Pardina J, Mitre Ropero B, Staaf G, Svenstrup K, Hardiman O, Wolf J, Weydt P, Weber M, van der Kooi A, Van Damme P, Tysnes O, Talbot K, Meyer T, McDermott C, Ludolph A, Desnuelle C, de Carvalho M, Danielsson O, Couratier P, Corcia P, Chio A, Chandran S, Andersen P, Grehl T, Grosskreutz J, Laaksovirta H, KuzmaKozakiewicz M, Koritnik B, Koch J, Cleveland G, Karlsborg M, Ingre C, Holmøy T, Al-Chalabi A. July 2017 ENCALS statement on edaravone. *Amyotroph Lateral Scler Frontotemporal Degener* 2017; 18:471-474.

Brenner D, Danzer K, Volk A, Meitinger T, Strom T, Otto M, Kassubek J, Ludolph A, Andersen P, Wahlqvist M, Borck G, Müller K, Wieland T, Weydt P, Böhm S, Lule D, Hübers A, Neuwirth C, Weber M, Weishaupt J. NEK1 mutations in familial amyotrophic lateral sclerosis. *Brain* 2016

Rosenbohm A, Ludolph A, Weishaupt J, Andersen P, Weber M, Huppertz H, Kubisch C, Volk A, Marroquin N, Weydt P, Kassubek J, ALS Schwaben Register Group. Can lesions to the motor cortex induce amyotrophic lateral sclerosis?. *J Neurol* 2013; 261:283-90.

Projects (0)

No results found.

Kantonsspital St.Gallen

Rorschacher Strasse 95

CH-9007 St.Gallen

T: +41 71 494 11 11

support.forschung@kssg.ch