## Muster für Publikationsverzeichnis (Stand Dezember 2023)

## Erst- und Zweitantragsteller und Else Kröner Memorialstipendien

1. Angabe aller begutachteten Originalpublikationen und Übersichtsarbeiten (jeweils in separaten Listen)
2. Ausschließlich Publikationen, die veröffentlicht oder zum Druck angenommen sind.
3. Aufzählung aller Autoren, mit Markierung des antragstellenden Autors (Fettschrift)
4. Angabe der journal-impact-Faktoren (eine Dezimale) aus dem Erscheinungsjahr; sofern dieser noch nicht vorliegt derjenige aus dem nächst liegenden Jahr.
5. In den beiden letzten Spalten fortlaufende Zählung der Erstautorenschaften (EA) und Letztautorenschaften (LA)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **A Originalpublikationen** | JIF | Fortlaufende Zählung | |
| EA | LA |
| **20XX** |  |  |  |
| **2017** |  |  |  |
| **2018** |  |  |  |
| **2019** |  |  |  |
| 1. K. Khan\*, **M. Zech\* (\*equal contribution)**, A.T. Morgan, D.J. Amor, M. Skorvanek,  T.N. Khan, M.S. Hildebrand, V.E. Jackson, T.S. Scerri, M. Coleman, K.A. Rigbye, I.E.  Scheffer, M. Bahlo, M. Wagner, D.D. Lam, R. Berutti, P. Havrankova, A. Fecikova, T.M.  Strom, V. Han, P. Dosekova, Z. Gdovinova, F. Laccone, M. Jameel, M.R. Mooney, S.M.  Baig, R. Jech, E.E. Davis, N. Katsanis, J. Winkelmann, Recessive variants in ZNF142  cause a complex neurodevelopmental disorder with intellectual disability, speech  impairment, seizures, and dystonia, *Genet Med* 21(11) (2019) 2532-2542. | 5,8 | 1 |  |
| 2. xxxx |  |  |  |
| **2020** |  |  |  |
| 2.S. Singh, A. Gupta, **M. Zech**, A.N. Sigafoos, K.J. Clark, Y. Dincer, M. Wagner, J.B. Humberson, S. Green, K. van Gassen, T. Brandt, R.E. Schnur, F. Millan, Y. Si, V. Mall, J. Winkelmann, R.H. Gavrilova, E.W. Klee, K. Engleman, N.P. Safina, R. Slaugh, E.M. Bryant, W.H. Tan, J. Granadillo, S.N. Misra, G.B. Schaefer, S. Towner, E.H. Brilstra, B.P.C. Koeleman, De novo variants of NR4A2 are associated with neurodevelopmental disorder and epilepsy, *Genet Med* 22(8*)* (2020) 1413-1417. | 8,8 |  |  |
| 3. **M. Zech**, T. Brunet, M. Skorvanek, A. Blaschek, K. Vill, B. Hanker, I. Huning, V. Han, P. Dosekova, Z. Gdovinova, B. Alhaddad, R. Berutti, T.M. Strom, E. Ruzicka, E.J. Kamsteeg, J.J. van der Smagt, M. Wagner, R. Jech, J. Winkelmann, Recessive nullallele variants in MAG associated with spastic ataxia, nystagmus, neuropathy, and dystonia, *Parkinsonism Relat Disord* 77 (2020) 70-75. | 4,9 | 1 |  |
| **2021** |  |  |  |
| 4.I. Dzinovic, M. Skorvanek, P. Pavelekova, C. Zhao, B. Keren, S. Whalen, S.  Bakhtiari, S. Chih Jin, M.C. Kruer, R. Jech, J. Winkelmann, **M. Zech**, Variant recurrence confirms the existence of a FBXO31-related spastic-dystonic cerebral palsy syndrome, *Ann Clin Transl Neurol* 8(4) (2021) 951-955. | 4,5 |  | 1 |
| **2022** |  |  |  |
| 5.xx |  |  |  |
| **2023** |  |  |  |
| 6.xx |  |  |  |
| **2024** |  |  |  |
| 7.XX |  |  |  |
| **Summe EA bzw. LA** |  | **2** | **1** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **B Übersichtsarbeiten und ggf. Kasuistiken, *Comments* und *Letters\**** | JIF | Fortlaufende Zählung | |
| EA | LA |
| **2016** |  |  |  |
| 1. xx | x,x | 1 |  |
| 2. xx | x,x |  | 1 |
| **2017** |  |  |  |
| 3. xx | x,x |  | 2 |
| **2018** |  |  |  |
| 4. xx | x,x | 2 |  |
| **2019** |  |  |  |
| 5. xx | x,x | 3 |  |
| **2020** |  |  |  |
| 6. xx | x,x |  |  |
| **2021** |  |  |  |
| 7. xx | x,x |  |  |
| **2022** |  |  |  |
| 8. xx |  |  |  |
| **2023** |  |  |  |
| 9. xx |  |  |  |
| **Summe EA bzw. LA** |  | **3** | **2** |

\*Letters, die Originaldaten verwenden, können auch bei Originalpublikationen aufgenommen werden; sie sollten dort als „Letter“ kenntlich gemacht werden.