## Muster für Publikationsverzeichnis

## Else Kröner Medical Scientist Kollegs 2024

(Stand Januar 2024)

1. Angabe der zehn wichtigsten Originalarbeiten des laufenden und der letzten zehn Jahre
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).

*Insgesamt dürfen nur die 10 wichtigsten Originalpublikationen angegeben werden. Untenstehende Mustertabelle ist exemplarisch mit vier Publikationen gefüllt, um die fortlaufende Zählung von Erst- und Letztautorenschaften zu verdeutlichen.*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | JIF | Fortlaufende Zählung | |
| EA | LA |
| **2014** |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **2015** |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **2016** |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **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 |  |
| **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** |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **2023** |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **2024** |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **Summe EA bzw. LA** |  | **2** | **1** |

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