

AVALUACIÓ DE GENS DE SUSCEPTIBILITAT A FORMES COMUNES DE MIGRANYA

Memòria presentada per
Roser Corominas Castiñeira

Per optar al grau de
Doctora per la Universitat de Barcelona
Programa de Genètica
Departament de Genètica
Bienni 2003-2005

Tesi dirigida pel **Dr. Bru Cormand Rifà** i el **Dr. Alfons Macaya Ruiz** al Laboratori de Neurologia Infantil i Psiquiatria Genètica de l'Hospital Universitari Vall d'Hebron i al Departament de Genètica de la Universitat de Barcelona.

Dr. Bru Cormand Rifà

Dr. Alfons Macaya Ruiz

Roser Corominas Castiñeira
2009

APÈNDIX



Cuenca-León E, Corominas R, Montfort M, Artigas J, Roig M, Bayés M, Cormand B, Macaya A.
Familial hemiplegic migraine: linkage to chromosome 14q32 in a Spanish kindred.
Neurogenetics. 2009 Jul;10(3):191-8.
Epub 2009 Jan 20. PubMed PMID:19153782.

Cuenca-León E, Corominas R, Fernàndez-Castillo N, Volpini V, Del Toro M, Roig M, Macaya A, Cormand B.
Genetic analysis of 27 Spanish patients with hemiplegic migraine, basilar-type migraine and childhood periodic syndromes.
Cephalgia. 2008 Oct;28(10):1039-47.
Epub 2008 Jul 17. PubMed PMID: 18644040.

Cuenca-León E, Banchs I, Serra SA, Latorre P, Fernàndez-Castillo N, Corominas R, Valverde MA, Volpini V, Fernández-Fernández JM, Macaya A, Cormand B.
Late-onset episodic ataxia type 2 associated with a novel loss-of-function mutation in the CACNA1A gene.
J Neurol Sci. 2009 May 15;280(1-2):10-4.
Epub 2009 Feb 20. PubMed PMID: 19232643.



Roser Corominas Castiñeira
Barcelona 2009



ROSER COROMINAS CASTIÑEIRA
Barcelona 2009