



Germán Morís de la Tassa

Generado desde: Editor CVN de FECYT

Fecha del documento: 17/04/2024

v 1.4.3

e1607e9b750941218a69d4c9a3605aa9

Este fichero electrónico (PDF) contiene incrustada la tecnología CVN (CVN-XML). La tecnología CVN de este fichero permite exportar e importar los datos curriculares desde y hacia cualquier base de datos compatible. Listado de Bases de Datos adaptadas disponible en <http://cvn.fecyt.es/>



Resumen libre del currículum

Descripción breve de la trayectoria científica, los principales logros científico-técnicos obtenidos, los intereses y objetivos científico-técnicos a medio/largo plazo de la línea de investigación. Incluye también otros aspectos o peculiaridades importantes.

El solicitante comienza la docencia universitaria en la Universidad de Oviedo, primero como Colaborador de Honor, y posteriormente, desde el curso 2012/2013 hasta la actualidad como Profesor Asociado. Esto hace que tenga una vinculación universitaria de más de 11 años a tiempo parcial. Esto significa haber impartido casi 1000 horas de docencia oficial universitaria en los Grados de Logopedia, Fisioterapia, Odontología, Enfermería y, sobre todo, en Medicina y de Postgrado en Máster de Bioquímica y Enfermería; con evaluaciones docentes positivas por parte del alumnado. He participado en proyectos de Innovación Docente a desarrollar en el Grado de Logopedia y Medicina, gracias a lo que he sido invitado como Docente en 3 ediciones del Congreso de Estudiantes de Medicina de la Universidad de Oviedo. Es importante destacar la Certificación a la mejor docencia de la asignatura en la que participo en el 1º Curso de Logopedia en el Curso 21-22.

Indicadores generales de calidad de la producción científica

Información sobre el número de sexenios de investigación y la fecha del último concedido, número de tesis doctorales dirigidas en los últimos 10 años, citas totales, promedio de citas/año durante los últimos 5 años (sin incluir el año actual), publicaciones totales en primer cuartil (Q1), índice h. Incluye otros indicadores considerados de importancia.

1. The challenge of drug-induced aseptic meningitis (1999) En este estudio se revisaron los casos de meningitis inducida por fármacos a través de una búsqueda en la literatura de MEDLINE para identificar posibles características clínicas y de laboratorio que podrían ser útiles para distinguirlas de otras formas de meningitis o para identificar un fármaco específico como el responsable, tras el análisis estadístico de los datos obtenidos. En base a los resultados se identificaron fármacos responsables, se recomendaron unas pautas clínicas de diagnóstica y un esquema terapéutico ante la sospecha clínica de una meningitis aséptica inducida por fármacos, obviando pruebas diagnósticas y tratamientos innecesarios. Debido a la trascendencia clínica de este estudio, como lo demuestran la alta tasa de citas en la literatura, se realizó una actualización años después en la misma revista de alto impacto.
2. Neurologic disorders associated with inflammatory bowel disease (2011). European Journal of Neurology. El objetivo del estudio fue conocer y describir las manifestaciones neurológicas en pacientes diagnosticados de enfermedad inflamatoria intestinal. En este estudio se revisaron todos los pacientes diagnosticados de enfermedad inflamatoria intestinal en el Principado de Asturias que hubieran desarrollado cualquier tipo de complicación neurológica, realizándose una descripción clínica detallada de los pacientes estudiados. La trascendencia de este estudio radica en que una revisión retrospectiva de datos clínicos ayuda a avanzar en su conocimiento de las complicaciones neurológicas para que los profesionales que tratan estos pacientes de forma habitual puedan iniciar una prevención, así como un diagnóstico y tratamiento precoz.
3. Fecal microbiota profile in a group of myasthenia gravis patients (2018) Scientific Reports. Con el fin de desenmascarar la etiopatogenia de la miastenia gravis, se realizó un estudio de la microbiota de pacientes en las primeras fases del diagnóstico la enfermedad, este es el primer estudio a nivel mundial que aporta datos que sugieren una relación de los cambios a nivel de la flora intestinal y el desarrollo de la miastenia gravis. Es un estudio innovador porque consigue abrir un camino para el tratamiento de esta enfermedad autoinmune con medidas no farmacológicas que pueda mejorar la calidad de vida de los pacientes.
4. Características clínicas del dolor de miembro fantasma en pacientes con amputación de miembro inferior en una población española, Se trata de la primera publicación en España se exponen los datos clínicos de una cohorte de pacientes con amputación de miembro inferior que desarrollaron dolor neuropático tipo síndrome de miembro fantasma. Se estudiaron 43 pacientes con 53 amputaciones con el fin de identificar los factores de riesgo para el desarrollo de miembro fantasma. El análisis de los datos obtenidos demostró que el dolor de miembro fantasma es frecuente en pacientes amputados de miembro inferior, aparece rápidamente tras la cirugía y tiende a cronificarse y el dolor de miembro residual es un factor predisponente para el desarrollo del dolor de miembro fantasma. Todos estos datos tienen la trascendencia clínica, recalando que la identificación precoz y el enfoque neurológico del dolor de miembro fantasma es primordial para su mejor tratamiento.



Germán Morís de la Tassa

Apellidos: **Morís de la Tassa**
Nombre: **Germán**
ORCID: **0000-0001-7608-2194**
C. Autón./Reg. de contacto: **Principado de Asturias**

Situación profesional actual

Entidad empleadora: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Departamento: Medicina, Facultad de Ciencias de la Salud
Categoría profesional: Profesor Asociado
Fecha de inicio: 01/09/2012
Modalidad de contrato: Contrato laboral temporal

Entidad empleadora: Servicio de Salud del Principado de Asturias
Departamento: Neurología, HUCA
Categoría profesional: Neurologo
Fecha de inicio: 01/03/1998
Modalidad de contrato: Estatuario/a



Formación académica recibida

Titulación universitaria

Estudios de 1º y 2º ciclo, y antiguos ciclos (Licenciados, Diplomados, Ingenieros Superiores, Ingenieros Técnicos, Arquitectos)

1 Titulación universitaria: MIR

Nombre del título: Facultativo especialista en Neurología

Entidad de titulación: Hospital Universitario
Marqués de Valdecilla

Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias

Fecha de titulación: 31/12/1997

2 Titulación universitaria: Doctor

Nombre del título: Licenciado en Medicina y Cirugía

Entidad de titulación: Universidad de Oviedo

Tipo de entidad: Universidad

Fecha de titulación: 20/06/1991

Doctorados

Programa de doctorado: Programa Oficial de Doctorado en Medicina y Cirugía

Entidad de titulación: Universidad de Oviedo

Tipo de entidad: Universidad

Fecha de titulación: 15/02/2002

Otra formación universitaria de posgrado

Titulación de posgrado: Master en Dirección Médica y Gestión Clínica

Entidad de titulación: Universidad Nacional de
Educación a Distancia

Tipo de entidad: Universidad

Facultad, instituto, centro: escuela nacional de salud

Fecha de titulación: 2020

Formación especializada, continuada, técnica, profesionalizada, de reciclaje y actualización (distinta a la formación académica reglada y a la sanitaria)

1 Título de la formación: SOBRE BAREMO DE VALORACION DE LA DISCAPACIDAD. Nuevo RD 888/2022 para valoración del grado de discapacidad

Entidad de titulación: Fundación de Médicos de Asturias

Fecha de finalización: 10/10/2023

Duración en horas: 3 horas

2 Título de la formación: MIOPATÍAS

Entidad de titulación: Sociedad Española de
Neurología

Tipo de entidad: Asociaciones y Agrupaciones

Fecha de finalización: 29/04/2017

Duración en horas: 40 horas



Cursos y seminarios recibidos de perfeccionamiento, innovación y mejora docente, nuevas tecnologías, etc., cuyo objetivo sea la mejora de la docencia

Título del curso/seminario: CURSO FORMACIÓN DOCENTE PARA TUTORES MIR

Objetivos del curso/seminario: Profundizar en las competencias para la formación de residentes

Entidad organizadora: Fundación para la Formación de **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias la OMC (FFOMC)

Duración en horas: 97 horas

Fecha de inicio-fin: 27/10/2021 - 25/03/2022

Conocimiento de idiomas

Idioma	Comprensión auditiva	Comprensión de lectura	Interacción oral	Expresión oral	Expresión escrita
Inglés	B1	B1	B1	B1	B1

Actividad docente

Formación sanitaria especializada impartida

Título de la especialidad: Neurología

Título de la subespecialidad: Tutor de Residentes de Neurología

Entidad de titulación: Hospital Universitario Central de Asturias **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias

Fecha de inicio: 17/07/2022

Dirección de tesis doctorales y/o proyectos fin de carrera

- Título del trabajo:** Impacto de la aplicación de grupos de apoyo desde enfermería para reducir la sobrecarga del cuidador informal de pacientes con enfermedad de Alzheimer

Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad

Fecha de defensa: 06/2023
- Título del trabajo:** Inmunización en pacientes diagnosticados de Miastenia Gravis

Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad

Fecha de defensa: 06/2023
- Título del trabajo:** Dificultades de enfermería en la detección precoz del ictus intrahospitalario en el Hospital del Oriente de Asturias

Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad

Fecha de defensa: 06/2022
- Título del trabajo:** Efectividad de los complementos vitamínicos para elevar los niveles de vitamina D en pacientes que toman anticonvulsivos de manera crónica

Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad



Fecha de defensa: 06/2022

- 5 Título del trabajo:** El papel de la enfermería en la activación precoz del Código Ictus Intrahospitalario
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 06/2022
- 6 Título del trabajo:** Estudio de la calidad de vida en pacientes con polineuropatía hereditaria sensitivomotora. Charcot-Marie-Tooth 1A
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 06/2022
- 7 Título del trabajo:** Gestión de Casos en el Paciente Neurológico Complejo
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 06/2022
- 8 Título del trabajo:** Impacto de la pandemia de COVID-19 en los pacientes con la enfermedad de Alzheimer
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 06/2022
- 9 Título del trabajo:** Impacto de las distrofias musculares en la calidad de vida de los pacientes
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 06/2022
- 10 Título del trabajo:** Nivel de conocimientos del alumnado sobre reanimación cardiopulmonar básica y manejo de desfibrilador externo semiautomático en la etapa de educación secundaria
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 06/2022
- 11 Título del trabajo:** Presencia de disautonomía en pacientes diagnosticados de distrofia miotónica tipo 1
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 06/2022
- 12 Título del trabajo:** Utilización de fármacos anticrisis en una consulta especializada de epilepsia
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 06/2022
- 13 Título del trabajo:** Complicaciones neurológicas de la infección por SARS-CoV-2
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de defensa: 02/2021
- 14 Título del trabajo:** Prevalencia y características clínicas del dolor de cabeza en pacientes diagnosticados de enfermedad inflamatoria intestinal
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Alumno/a: Melisa Capelas
Fecha de defensa: 06/2014
- 15 Título del trabajo:** Prevalencia y características clínicas del dolor de cabeza en pacientes en régimen de hemodiálisis
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Alumno/a: María Fernández
Fecha de defensa: 06/2014



- 16 Título del trabajo:** Estudio de los pacientes diagnosticados de Síndrome de Guillain-Barré ingresados en las Unidades de Cuidados Intensivos del Principado de Asturias
Entidad de realización: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Alumno/a: Raquel Yano
Fecha de defensa: 22/11/2011

Participación en proyectos de innovación docente

- 1 Título del proyecto:** Cambio del método docente a través del vídeo y la simulación en Patología del Sistema Nervioso
Tipo de participación: Investigador principal
Tipo duración relación laboral: De duración indeterminada o indefinida
Entidad financiadora: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de inicio-fin: 01/01/2017 - 01/01/2018 **Duración:** 1 año
- 2 Título del proyecto:** Gamificación a través de Kahoot como innovación docente en el Grado de Logopedia
Tipo de participación: Investigador principal
Tipo duración relación laboral: De duración indeterminada o indefinida
Entidad financiadora: Universidad de Oviedo **Tipo de entidad:** Universidad
Fecha de inicio-fin: 01/01/2016 - 01/01/2017 **Duración:** 1 año

Participación en congresos con ponencias orientadas a la formación docente

Nombre del evento: Gamificación a través de Kahoot como innovación docente en el Grado de Logopedia.
Tipo de evento: Congreso
Ciudad de celebración: Valencia, Comunidad Valenciana, España
Fecha de presentación: 25/10/2017
Entidad organizadora: Universitat Politècnica de Valencia

Premios de innovación docente recibidos

Nombre del premio: Premio a la Mejor Presentación por la ponencia "Gamificación a través de Kahoot como innovación docente en el grado de Logopedia"
Ciudad entidad concesionaria: Comunidad Valenciana, España
Fecha de concesión: 2017

Actividad sanitaria

**Actividad en cooperación practicando la atención de salud en países en desarrollo****Resultados relevantes:** Differential Diagnosis with other Movement Disorders**Entidad de realización:** international parkinson and movement disorders society**Tipo de entidad:** Sociedad Científica**Fecha de inicio-fin:** 2013 - 2014**Experiencia científica y tecnológica****Actividad científica o tecnológica****Proyectos de I+D+i financiados en convocatorias competitivas de Administraciones o entidades públicas y privadas**

- 1** **Nombre del proyecto:** Enfermedad de parkinson y deterioro cognitivo: identificación de marcadores genéticos predictivos mediante secuenciación masiva
Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Victoria Alavrez; German Moris
Fecha de inicio-fin: 2015 - 2018
- 2** **Nombre del proyecto:** MicroRNAs en la Enfermedad de Parkinson: expresión diferencial en el plasma como biomarcador para el diagnostico y seguimiento
Entidad de realización: Servicio de Salud del Principado de Asturias
Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud
Ciudad entidad realización: Oviedo, Principado de Asturias, España
Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Victoria Alvarez
Fecha de inicio-fin: 2012 - 2014
- 3** **Nombre del proyecto:** Migran? a crónica: potenciales repercusiones vasculares, traducción neuropsicológica y marcadores biológicos
Entidad de realización: Servicio de Salud del Principado de Asturias
Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud
Ciudad entidad realización: Oviedo, Principado de Asturias, España
Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): Victoria Alvarez
Fecha de inicio-fin: 2011 - 2013
- 4** **Nombre del proyecto:** Enfermedad de Parkinson: Variación en microRNAs y regiones reguladoras de la expresión de los genes PARK, SNCA y LRRK2
Entidad de realización: Servicio de Salud del Principado de Asturias
Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud
Ciudad entidad realización: Oviedo, Principado de Asturias, España
Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): M^a Victoria Alvarez
Fecha de inicio-fin: 2009 - 2011
- 5** **Nombre del proyecto:** Genes del sistema parkina/alpha-sinucleína: análisis funcional de las variantes alélicas y su papel en la enfermedad de Parkinson
Entidad de realización: Hospital Universitario Central de Asturias
Tipo de entidad: Instituciones Sanitarias



Ciudad entidad realización: Oviedo, Principado de Asturias, España

Nombres investigadores principales (IP, Co-IP,...): M^a Victoria Alvarez; German Moris de la Tassa

Fecha de inicio-fin: 2003 - 2005

- 6 Nombre del proyecto:** Mediadores inflamatorios en la enfermedad de Alzheimer: papel de los polimorfismos genéticos en su progresión
- Entidad de realización:** Hospital Universitario Central de Asturias
- Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias
- Ciudad entidad realización:** Oviedo, España
- Fecha de inicio-fin:** 01/01/2000 - 31/12/2002

Contratos, convenios o proyectos de I+D+i no competitivos con Administraciones o entidades públicas o privadas

Nombre del proyecto: Terutroban versus aspirin in patients with cerebral ischaemic events (PERFORM): a randomised, double-blind, parallel-group trial

Grado de contribución: Investigador/a

Nº de investigadores/as: 1

Fecha de inicio: 01/08/2009

Duración: 2 años

Actividades científicas y tecnológicas

Producción científica

Publicaciones, documentos científicos y técnicos

- 1** Alternative splicing expands the clinical spectrum of NDUFS6-related mitochondrial disorders. Genet Med. 2024.
Tipo de producción: Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista
- 2** Características clínicas del dolor de miembro fantasma en pacientes con amputación de miembro inferior en una población española. Neurología. 2024.
Tipo de producción: Artículo científico **Tipo de soporte:** Revista
Autor de correspondencia: Sí
- 3** Description of clinical and genetic features of 122 patients included in the Spanish Pompe registry. Neuromuscul Disord .2024.
Tipo de producción: Artículo científico
- 4** García-Cabo C.; Carvajal-García P.; Fernández-Vega I.; Peña-Suárez J.; Mateos-Marcos V.; Suárez-Santos P.; Álvarez-Martínez V.; Morís-de la Tassa G.. Adult-onset sensory neuropathy and ataxia as a clinical manifestation of POLG gene mutations. Revista de neurologia. 76, pp. 75 - 81. 2023.
DOI: 10.33588/rn.7603.2022322
Tipo de producción: Artículo científico
- 5** 0000-0002-1428-1072; Álvarez-Velasco R.; Pla-Junca F.; Rojas-García R.; Paradas C.; Sevilla T.; 0000-0003-1170-2676; Gómez-Caravaca M.T.; Pardo J.; Ramos-Fransi A.; Pelayo-Negro A.L.; Gutiérrez-Gutiérrez G.; Turon-Sans J.; López de Munain A.; Guerrero-Sola A.; Jericó I.; Martín M.A.; Mendoza M.D.; Morís G.; Vélez-Gómez B.; García-Sobrino T.; 0000-0001-7336-4305; Reyes-Leiva D.; Illa I.; Gallardo E.. Drug-refractory

myasthenia gravis: Clinical characteristics, treatments, and outcome. *Annals of Clinical and Translational Neurology*. 9, pp. 122 - 131. 2022.

DOI: 10.1002/acn3.51492

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Citas: 3

- 6** Arends S.; Drenthen J.; van den Bergh P.; Franssen H.; Hadden R.D.M.; Islam B.; Kuwabara S.; Reisin R.C.; Shahrizaila N.; Amino H.; Antonini G.; Attarian S.; Balducci C.; Barroso F.; Bertorini T.; Binda D.; Brannagan T.H.; Buermann J.; Casasnovas C.; Cavaletti G.; Chao C.C.; Dimachkie M.M.; Fulgenzi E.A.; Galassi G.; Gutiérrez Gutiérrez G.; Harbo T.; Hartung H.P.; Hsieh S.T.; Kiers L.; Lehmann H.C.; Manganelli F.; Marfia G.A.; Mataluni G.; Pardo J.; Péreón Y.; Rajabally Y.A.; Santoro L.; Sekiguchi Y.; Stein B.; Stettner M.; Uncini A.; Verboon C.; Verhamme C.; Vytopil M.; Waheed W.; Wang M.; Zivkovic S.; Jacobs B.C.; Cornblath D.R.; Addington J.M.; Ajroud-Driss S.; Andersen H.; Antonini G.; Attarian S.; Badrising U.A.; Balloy G.; Barroso F.A.; Bateman K.; Bella I.R.; Benedetti L.; van den Bergh P.; Bertorini T.E.; Bhavaraju-Sanka R.; Bianco M.; Brannagan T.H.; Briani C.; Buermann; Busby M.; Butterworth S.; Casasnovas C.; Chao C.C.; Chavada G.; Chen S.; Claeys K.G.; Conti M.E.; Cornblath D.R.; Cosgrove J.S.; Dalakas M.C.; van Damme P.; Dardiotis E.; Davidson A.; Derejko M.A.; van Dijk G.W.; Dimachkie M.M.; van Doorn P.A.; Dornonville de la Cour C.; Echaniz-Laguna A.; Eftimov F.; Faber C.G.; Fazio R.; Feasby T.E.; Fokke C.; Fujioka T.; Galassi G.; Garcia-Sobrino T.; Garssen M.P.J.; Gijssbers C.J.; Gilchrist J.M.; Gilhuis H.J.. Electrodagnosis of Guillain-Barre syndrome in the International GBS Outcome Study: Differences in methods and reference values. *Clinical Neurophysiology*. 138, pp. 231 - 240. 2022. ISSN 13882457

DOI: 10.1016/j.clinph.2021.12.014

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Citas: 3

- 7** 0000-0001-5151-988X; Fernández-Torrón R.; Moore U.; de Fuenmayor-Fernández de la Hoz C.P.; Vélez-Gómez B.; Cabezas J.A.; Alonso-Pérez J.; González-Mera L.; Olivé M.; García-García J.; Moris G.; León Hernández J.C.; Muelas N.; Servian-Morilla E.; Martín M.A.; 0000-0003-2941-7988; 0000-0002-6917-2236. Muscle MRI characteristic pattern for late-onset TK2 deficiency diagnosis. *Journal of Neurology*. 269, pp. 3550 - 3562. 2022. ISSN 03405354

DOI: 10.1007/s00415-021-10957-0

Tipo de producción: Artículo científico

Tipo de soporte: Revista

- 8** 0000-0002-1553-2224; Camps-Renom P.; Lleixà C.; Pascual-Goñi E.; Díaz-Manera J.; Rojas-García R.; De Luna N.; Gallardo E.; Cortés-Vicente E.; Muñoz L.; 0000-0002-3819-3245; Lleó A.; Casasnovas C.; Homedes C.; Gutiérrez-Gutiérrez G.; Jimeno-Montero M.C.; Berciano J.; Sedano-Tous M.J.; García-Sobrino T.; Pardo-Fernández J.; Márquez-Infante C.; 0000-0003-4142-4283; Jericó-Pascual I.; Martínez-Hernández E.; Moris De La Tassa G.; 0000-0001-5151-988X; Illa I.; 0000-0002-4289-8264. Serum neurofilament light chain predicts long-term prognosis in Guillain-Barré syndrome patients. *Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry*. 92, pp. 70 - 77. 2021. ISSN 00223050

DOI: 10.1136/jnnp-2020-323899

Tipo de producción: Artículo científico

Fuente de citas: SCOPUS

Tipo de soporte: Revista

Citas: 24

- 9** Clinical and therapeutic features of myasthenia gravis in adults based on age at onset.2020.

Tipo de producción: Artículo científico

- 10** A 75-year-old patient with difficulty walking due to weakness in the legs,Paciente de 75 años con dificultad para caminar por debilidad en las piernas. 2019.

Tipo de producción: Artículo científico

- 11 Current treatment practice of Guillain-Barré syndrome. 2019.
Tipo de producción: Artículo científico
- 12 Diagnostic protocol for patient with diplopia, Protocolo diagnóstico del paciente con diplopía. 2019.
Tipo de producción: Artículo científico
- 13 Myasthenia gravis and disorders of neuromuscular junction, Miastenia gravis y trastornos relacionados con la unión neuromuscular. 2019.
Tipo de producción: Artículo científico
- 14 PDGF-BB serum levels are decreased in adult onset Pompe patients. 2019.
Tipo de producción: Artículo científico
- 15 Fecal microbiota profile in a group of myasthenia gravis patients. 2018.
Tipo de producción: Artículo científico
- 16 Quantitative muscle MRI to follow up late onset Pompe patients: A prospective study. 2018.
Tipo de producción: Artículo científico
- 17 Regional variation of Guillain-Barré syndrome. 2018.
Tipo de producción: Artículo científico
- 18 International Guillain-Barré Syndrome Outcome Study: protocol of a prospective observational cohort study on clinical and biological predictors of disease course and outcome in Guillain-Barré syndrome. 2017.
Tipo de producción: Artículo científico
- 19 Netrin-1 receptor antibodies in thymoma-associated neuromyotonia with myasthenia gravis. 2017.
Tipo de producción: Artículo científico
- 20 Description of a series of hospital patients with a spinal fistula, Descripción de una serie hospitalaria de pacientes con fistula espinal. 2016.
Tipo de producción: Artículo científico
- 21 Muscle MRI findings in childhood/adult onset pompe disease correlate with muscle function. 2016.
Tipo de producción: Artículo científico
- 22 [Limbic encephalitis: a poorly known disease]. 2016.
Tipo de producción: Artículo científico
- 23 [Neuralgic amyotrophy associated to hepatitis E virus infection]. 2015.
Tipo de producción: Artículo científico
- 24 Diagnosis of parkinson's disease, Diagnóstico de la enfermedad de Parkinson. 2009.
Tipo de producción: Artículo científico



- 25** Prevalence of asymptomatic peripheral artery disease in patients with non-cardioembolic ischemic stroke, Prevalencia de enfermedad arterial periférica asintomática en pacientes con ictus isquémico no cardioembólico. 2009.
Tipo de producción: Artículo científico
- 26** Treatment of motor symptoms in parkinson's disease, Tratamiento de los síntomas motores en la enfermedad de Parkinson. 2009.
Tipo de producción: Artículo científico
- 27** Alvarez Suárez M.L.; Alvarez-Buylla Camino M.; Barbón García J.J.; Morís De La Tassa G.; Pastor Hernández L.. Painful ophthalmoplegia secondary to larynx carcinoma. Archivos de la Sociedad Española de Oftalmología. 78, pp. 43 - 46. 2003. ISSN 03656691
Tipo de producción: Artículo científico
Tipo de soporte: Revista
Fuente de citas: SCOPUS
Citas: 2
- 28** [Neurotrophic factors: basis for their clinical application]. 2003.
Tipo de producción: Artículo científico
- 29** [Painful ophthalmoplegia secondary to larynx carcinoma]. 2003.
Tipo de producción: Artículo científico
- 30** [Frequency of the APOE-4 allele in Alzheimer's disease and its variation with age in Asturias (Spain)]. 1999.
Tipo de producción: Artículo científico
- 31** Bimanual mirror letter writing: A post-traumatic case, Escritura con letras en espejo bimanual: A proposito de un caso postraumatico. 1997.
Tipo de producción: Artículo científico
- 32** [An asymmetric form of chronic spinal muscular atrophy]. 1997.
Tipo de producción: Artículo científico
- 33** Cough headache. 1996.
Tipo de producción: Artículo científico
- 34** Headache with neurological deficits and cerebrospinal fluid lymphocytosis (HaNDL) syndrome. Oxford Textbook of Headache Syndromes. Oxford University Press, 2020.
Tipo de producción: Capítulo de libro
Tipo de soporte: Libro
- 35** Drug-Induced Aseptic Meningitis and Other Mimics. CNS infections a clinical approach. pp. 249 - 272. Springer-Verlag Berlin H, 2014.
Tipo de producción: Capítulo de libro
Tipo de soporte: Libro
- 36** Encefalitis y meningitis virales. TRATADO DE NEUROLOGIA. pp. 511 - 530. LUZON5, 2012.
Tipo de producción: Capítulo de libro
Tipo de soporte: Libro
- 37** Morís G; Colunga D. Hydrocephalus and myasthenia gravis: neurological manifestations in autoimmune polyendocrine syndrome type II. Acta neurologica Belgica. 2022. ISSN 0300-9009
DOI: 10.1007/s13760-022-01867-7

PMID: 35020165

- 38** Domínguez-González C; Hernández-Voth A; de Fuenmayor-Fernández de la Hoz CP; Guerrero LB; Morís G; García-García J; Muelas N; León Hernández JC; Rabasa M; Lora D; Blázquez A; Arenas J; Martín MÁ. Metrics of progression and prognosis in untreated adults with thymidine kinase 2 deficiency: An observational study. *Neuromuscular disorders* : NMD. 32, pp. 728 - 735. 2022. ISSN 0960-8966

DOI: 10.1016/j.nmd.2022.07.399

PMID: 35907766

- 39** Rosas I; Morís G; Coto E; Blázquez-Estrada M; Suárez E; García-Fernández C; Martínez C; Herrera ID; Pérez-Oliveira S; Álvarez V; Menéndez-González M; Spain_PD consortium. Smoking is associated with age at disease onset in Parkinson's disease. *Parkinsonism & related disorders*. 97, pp. 79 - 83. 2022. ISSN 1353-8020

DOI: 10.1016/j.parkreldis.2022.03.005

PMID: 35364453

- 40** Lleixà C; Martín-Aguilar L; Pascual-Goñi E; Franco T; Caballero M; de Luna N; Gallardo E; Suárez-Calvet X; Martínez-Martínez L; Diaz-Manera J; Rojas-García R; Cortés-Vicente E; Turón J; Casanovas C; Homedes C; Gutiérrez-Gutiérrez G; Jimeno-Montero MC; Berciano J; Sedano-Tous MJ; García-Sobrino T; Pardo-Fernández J; Márquez-Infante C; Rojas-Marcos I; Jericó-Pascual I; Martínez-Hernández E; Morís de la Tassa G; Domínguez-González C; Juárez C; Illa I; Querol L. Autoantibody screening in Guillain-Barré syndrome. *Journal of neuroinflammation*. 18, pp. 251. 2021.

DOI: 10.1186/s12974-021-02301-0

PMID: 34719386

Fuente de citas: Otros

Citas: 41

- 41** Rosas I; Morís G; Coto E; Blázquez M; Suárez E; García-Fernández C; Siso P; Martínez C; Pérez-Oliveira S; Álvarez V; Menéndez-González M. Cancer in Parkinson's Disease: An Approximation to the Main Risk Factors. *Neuro-degenerative diseases*. 21, pp. 36 - 41. 2021. ISSN 1660-2854

DOI: 10.1159/000520301

PMID: 34673649

- 42** Traschütz A; Cortese A; Reich S; Dominik N; Faber J; Jacobi H; Hartmann AM; Rujescu D; Montaut S; Echaniz-Laguna A; Erer S; Schütz VC; Tarnutzer AA; Sturm M; Haack TB; Vaucamps-Diedhiou N; Puccio H; Schöls L; Klockgether T; van de Warrenburg BP; Paucar M; Timmann D; Hilgers RD; Gazulla J; Strupp M; Moris G; Filla A; Houlden H; Anheim M; Infante J; Basak AN; Synofzik M; RFC1 Study Group. Natural History, Phenotypic Spectrum, and Discriminative Features of Multisystemic RFC1 Disease. *Neurology*. 96, pp. e1369 - e1382. 2021. ISSN 0028-3878

DOI: 10.1212/WNL.0000000000011528

PMID: 33495376

Fuente de citas: Otros

Citas: 26

- 43** de Fuenmayor-Fernández de la Hoz CP; Morís G; Jiménez-Mallebrera C; Badosa C; Hernández-Lain A; Blázquez Encinar A; Martín MÁ; Domínguez-González C. Recurrent rhabdomyolysis and exercise intolerance: A new phenotype of late-onset thymidine kinase 2 deficiency. *Molecular genetics and metabolism reports*. 26, pp. 100701. 2021. ISSN 2214-4269

DOI: 10.1016/j.ymgmr.2020.100701

PMID: 33457207

Fuente de citas: Otros

Citas: 7

- 44** Pérez Álvarez ÁI; Morís de la Tassa G. Cervical myelopathy as a form of presentation of Whipple disease. *Neurologia*. 35, pp. 583 - 585. 2019.

DOI: 10.1016/j.nrl.2019.03.007

PMID: 31053484

- 45** Gutiérrez Gutiérrez G; Díaz-Manera J; Almendrote M; Azriel S; Eulalio Bárcena J; Cabezudo García P; Camacho Salas A; Casanova Rodríguez C; Cobo AM; Díaz Guardiola P; Fernández-Torrón R; Gallano Petit MP; García Pavía P; Gómez Gallego M; Gutiérrez Martínez AJ; Jericó I; Kapetanovic García S; López de Munáin Arregui A; Martorell L; Morís de la Tassa G; Moreno Zabaleta R; Muñoz-Blanco JL; Olivar Roldán J; Pascual Pascual SI; Peinado Peinado R; Pérez H; Poza Aldea JJ; Rabasa M; Ramos A; Rosado Bartolomé A; Rubio Pérez MÁ; Urtizberea JA; Zapata-Wainberg G; Gutiérrez-Rivas E. Clinical guide for the diagnosis and follow-up of myotonic dystrophy type 1, MD1 or Steinert's disease. *Medicina clinica*. 153, pp. 82.e1 - 82.e17. 2019. ISSN 0025-7753
DOI: 10.1016/j.medcli.2018.10.028
PMID: 30685181
- 46** Gutiérrez Gutiérrez G; Díaz-Manera J; Almendrote M; Azriel S; Eulalio Bárcena J; Cabezudo García P; Camacho Salas A; Casanova Rodríguez C; Cobo AM; Díaz Guardiola P; Fernández-Torrón R; Gallano Petit MP; García Pavía P; Gómez Gallego M; Gutiérrez Martínez AJ; Jericó I; Kapetanovic García S; López de Munáin Arregui A; Martorell L; Morís de la Tassa G; Moreno Zabaleta R; Muñoz-Blanco JL; Olivar Roldán J; Pascual Pascual SI; Peinado Peinado R; Pérez H; Poza Aldea JJ; Rabasa M; Ramos A; Rosado Bartolomé A; Rubio Pérez MÁ; Urtizberea JA; Zapata-Wainberg G; Gutiérrez-Rivas E. Clinical guide for the diagnosis and follow-up of myotonic dystrophy type 1, MD1 or Steinert's disease. *Neurologia*. 35, pp. 185 - 206. 2019.
DOI: 10.1016/j.nrl.2019.01.001
PMID: 31003788
- 47** Domínguez-González C; Hernández-Lain A; Rivas E; Hernández-Voth A; Sayas Catalán J; Fernández-Torrón R; Fuiza-Luces C; García García J; Morís G; Olivé M; Miralles F; Díaz-Manera J; Caballero C; Méndez-Ferrer B; Martí R; García Arumi E; Badosa MC; Esteban J; Jimenez-Mallebrera C; Encinar AB; Arenas J; Hirano M; Martín MÁ; Paradas C. Late-onset thymidine kinase 2 deficiency: a review of 18 cases. *Orphanet journal of rare diseases*. 14, pp. 100. 2019.
DOI: 10.1186/s13023-019-1071-z
PMID: 31060578
Fuente de citas: Otros **Citas:** 29
- 48** De la Casa-Fages B; Fernández-Eulate G; Gamez J; Barahona-Hernando R; Morís G; García-Barcina M; Infante J; Zulaica M; Fernández-Pelayo U; Muñoz-Oreja M; Urtasun M; Olaskoaga A; Zelaya V; Jericó I; Saez-Villaverde R; Catalina I; Sola E; Martínez-Sáez E; Pujol A; Ruiz M; Schlüter A; Spinazzola A; Muñoz-Blanco JL; Grandas F; Holt I; Álvarez V; López de Munáin A. Parkinsonism and spastic paraplegia type 7: Expanding the spectrum of mitochondrial Parkinsonism. *Movement disorders : official journal of the Movement Disorder Society*. 34, pp. 1547 - 1561. 2019. ISSN 0885-3185
DOI: 10.1002/mds.27812
PMID: 31433872
- 49** De la Casa-Fages B; Fernández-Eulate G; Gamez J; Barahona-Hernando R; Morís G; García-Barcina M; Infante J; Zulaica M; Fernández-Pelayo U; Muñoz-Oreja M; Urtasun M; Olaskoaga A; Zelaya V; Jericó I; Saez-Villaverde R; Catalina I; Sola E; Martínez-Sáez E; Pujol A; Ruiz M; Schlüter A; Spinazzola A; Muñoz-Blanco JL; Grandas F; Holt I; Álvarez V; López de Munáin A. Reply to: "Mitochondrial Parkinsonism due to SPG7/Paraplegin variants with secondary mtDNA depletion". *Movement disorders : official journal of the Movement Disorder Society*. 34, pp. 1932 - 1933. 2019. ISSN 0885-3185
DOI: 10.1002/mds.27899
PMID: 31845766
- 50** Fernández-Simón E; Carrasco-Rozas A; Gallardo E; González-Quereda L; Alonso-Pérez J; Belmonte I; Pedrosa-Hernández I; Montiel E; Segovia S; Suárez-Calvet X; Llauger J; Mayos M; Illa I; Barba-Romero MA; Barcina J; Paradas C; Carzorra MR; Creus C; Coll-Cantí J; Díaz M; Domínguez C; Fernández-Torrón R; García-Antelo MJ; Grau JM; López de Munáin A; Martínez-García FA; Morgado Y; Moreno A; Morís G; Muñoz-Blanco MA; Nascimento A; Parajuá-Pozo JL; Querol L; Rojas R; Robledo-Strauss A; Rojas-Marcos Í;

Salazar JA; Usón M; Díaz-Manera J. Study of the effect of anti-rhGAA antibodies at low and intermediate titers in late onset Pompe patients treated with ERT. *Molecular genetics and metabolism*. 128, pp. 129 - 136. 2019. ISSN 1096-7192

DOI: 10.1016/j.ymgme.2019.07.013

PMID: 31378569

- 51** Armangue T; Spatola M; Vlasea A; Mattozzi S; Cárcelos-Cordon M; Martinez-Heras E; Llufríu S; Muchart J; Erro ME; Abaira L; Moris G; Monros-Giménez L; Corral-Corral Í; Montejo C; Toledo M; Bataller L; Secondi G; Ariño H; Martínez-Hernández E; Juan M; Marcos MA; Alsina L; Saiz A; Rosenfeld MR; Graus F; Dalmau J; Spanish Herpes Simplex Encephalitis Study Group. Frequency, symptoms, risk factors, and outcomes of autoimmune encephalitis after herpes simplex encephalitis: a prospective observational study and retrospective analysis. *The Lancet. Neurology*. 17, pp. 760 - 772. 2018. ISSN 1474-4422

DOI: 10.1016/S1474-4422(18)30244-8

PMID: 30049614

Fuente de citas: Otros

Citas: 39

- 52** Menéndez-González M; Clarimón J; Rosas-Allende I; Blázquez M; San Martín ES; García-Fernández C; Lleó A; Dols-Icardo O; Illán-Gala I; Moris G; Ribacoba R; Álvarez V; Martínez C. HTT gene intermediate alleles in neurodegeneration: evidence for association with Alzheimer's disease. *Neurobiology of aging*. 2018. ISSN 0197-4580

DOI: 10.1016/j.neurobiolaging.2018.11.014

PMID: 30583877

- 53** Alonso-Jimenez A; Kroon RHMJM; Alejandre-Monforte A; Nuñez-Peralta C; Horlings CGC; van Engelen BGM; Olivé M; González L; Verges-Gil E; Paradas C; Márquez C; Garibaldi M; Gallano P; Rodriguez MJ; Gonzalez-Quereda L; Dominguez Gonzalez C; Vissing J; Fornander F; Eisum AV; García-Sobrinho T; Pardo J; García-Figueiras R; Muelas N; Vilchez JJ; Kapetanovic S; Tasca G; Monforte M; Ricci E; Gomez MT; Bevilacqua JA; Diaz-Jara J; Zamorano II; Carlier RY; Laforet P; Pelayo-Negro A; Ramos-Fransi A; Martínez A; Marini-Bettolo C; Straub V; Gutiérrez G; Stojkovic T; Martín MA; Moris G; Fernández-Torrón R; Lopez De Munaín A; Cortes-Vicente E; Querol L; Rojas-García R; Illa I; Díaz-Manera J. Muscle MRI in a large cohort of patients with oculopharyngeal muscular dystrophy. *Journal of neurology, neurosurgery, and psychiatry*. 2018. ISSN 0022-3050

DOI: 10.1136/jnnp-2018-319578

PMID: 30530568

- 54** Fernández-Blázquez A; Castañón-Apilánez M; Álvarez-Argüelles ME; Sabater-Cabrera C; Rojo-Alba S; Boga JA; de la Tassa GM; Quindós Fernández B; Melón S. Neuroinvasion of influenza A/H3N2: a fatal case in an immunocompetent adult. *Journal of neurovirology*. 2018. ISSN 1355-0284

DOI: 10.1007/s13365-018-0690-9

PMID: 30397824

- 55** Moris G; Wood L; Fernández-Torrón R; González Coraspe JA; Turner C; Hilton-Jones D; Norwood F; Willis T; Parton M; Rogers M; Hammans S; Roberts M; Househam E; Williams M; Lochmüller H; Evangelista T. Chronic pain has a strong impact on quality of life in facioscapulohumeral muscular dystrophy. *Muscle & nerve*. 57, pp. 380 - 387. 2017. ISSN 0148-639X

DOI: 10.1002/mus.25991

PMID: 29053898

Fuente de citas: Otros

Citas: 34

- 56** García-Cabo Fernández C; Martínez-Rodríguez L; Oliva-Nacarino P; de la Tassa GM. Involuntary movements of pelvic stump. *Clinical case reports*. 5, pp. 640 - 641. 2017.

DOI: 10.1002/ccr3.909

PMID: 28469867

- 57** García-Cabo C; Morís G. Sudden paraplegia after lumbar puncture as a clue in the diagnosis of a patient with spinal dural arteriovenous fistula. *European spine journal : official publication of the European Spine Society, the European Spinal Deformity Society, and the European Section of the Cervical Spine Research Society*. 26, pp. 151 - 153. 2017. ISSN 0940-6719
DOI: 10.1007/s00586-017-4946-5
PMID: 28150050
- 58** Martínez Zapico, Aleida; Martínez Rodríguez, Laura; Moris de la Tassa, German; Caminal Montero, Luis. Limbic encephalitis: a poorly known disease. *MEDICINA CLINICA*. 146, 2016. ISSN 0025-7753
DOI: 10.1016/j.medcli.2015.11.027
PMID: 26749345
- 59** García-Cabo C; Morales-Deza ES; Martínez-Rodríguez L; Murias-Quintana E; Pérez-Alvarez A; Martínez-Ramos J; Vega-Valdes P; Suarez-Santos P; García-Rúa A; Moris G. [Description of a series of hospital patients with a spinal fistula]. *Revista de neurologia*. 63, pp. 303 - 8. 2016. ISSN 0210-0010
PMID: 27658361
- 60** Armangue, Thais; Moris, German; Cantarin-Extremera, Veronica; Enrique Conde, Carlos; Rostasy, Kevin; Elena Erro, Maria; Carlos Portilla-Cuenca, Juan; Turon-Vinas, Eulalia; Malaga, Ignacio; Munoz-Cabello, Beatriz; Torres-Torres, Carmen; Llufríu, Sara; Gonzalez-Gutierrez-Solana, Luis; Gonzalez, Guillermo; Casado-Naranjo, Ignacio; Rosenfeld, Myrna; Graus, Francesc; Dalmau, Josep; Spanish Prospective Multicentric S. Autoimmune post-herpes simplex encephalitis of adults and teenagers. *NEUROLOGY*. 85, 2015. ISSN 0028-3878
DOI: 10.1212/WNL.00000000000002125
PMID: 26491084
Fuente de citas: WOS **Citas:** 52
- 61** Pérez Álvarez AI; Ramón Carbajo C; Morís de la Tassa G; Pascual Gómez J. Marchiafava-Bignami disease triggered by poorly controlled diabetes mellitus. *Neurologia (Barcelona, Spain)*. 31, pp. 498 - 500. 2015. ISSN 0213-4853
DOI: 10.1016/j.nrl.2015.01.001
PMID: 25728951
- 62** Martínez Rodríguez, Laura; Carvajal, Paula; Moris, German. Neuralgic amyotrophy associated to hepatitis E virus infection. *MEDICINA CLINICA*. 145, 2015. ISSN 0025-7753
DOI: 10.1016/j.medcli.2015.01.021
PMID: 25817452
Fuente de citas: WOS **Citas:** 5
- 63** García-Cabo, Carmen; Moris, German. Peripheral neuropathy: An underreported neurologic manifestation of inflammatory bowel disease. *EUROPEAN JOURNAL OF INTERNAL MEDICINE*. 26, 2015. ISSN 0953-6205
DOI: 10.1016/j.ejim.2015.07.013
PMID: 26211733
Fuente de citas: WOS **Citas:** 4
- 64** Rico M; Ramón C; Santamarta E; Pascual J; Morís G. A painless burn due to lack of painkillers. *JAMA neurology*. 71, pp. 240 - 1. 2014. ISSN 2168-6149
DOI: 10.1001/jamaneurol.2013.2192
PMID: 24378339



- 65** Martínez J; Ramón C; Morís C; Pascual J; Morís G. Abnormal electrocardiogram in a patient with amyotrophic lateral sclerosis mimicking myocardial ischaemia. *World journal of clinical cases*. 2, pp. 211 - 4. 2014. ISSN 2307-8960
DOI: 10.12998/wjcc.v2.i6.211
PMID: 24945009
Fuente de citas: Otros **Citas:** 19
- 66** Cardo, Lucia F.; Coto, Eliecer; de Mena, Lorena; Ribacoba, Rene; Mata, Ignacio F.; Menendez, Manuel; Moris, German; Alvarez, Victoria. Alpha-synuclein transcript isoforms in three different brain regions from Parkinson's disease and healthy subjects in relation to the SNCA rs356165/rs11931074 polymorphisms. *NEUROSCIENCE LETTERS*. 562, 2014. ISSN 0304-3940
DOI: 10.1016/j.neulet.2014.01.009
PMID: 24418406
Fuente de citas: WOS **Citas:** 12
- 67** Santamarta, Elena; Meilan, Angela; Saiz, Antonio; Larrosa, Davinia; Cernuda-Morollon, Eva; Calleja, Sergio; Benavente, Lorena; Moris, German; Pascual, Julio. Chronic migraine does not increase posterior circulation territory (PCT) infarct-like lesions. *JOURNAL OF THE NEUROLOGICAL SCIENCES*. 336, 2014. ISSN 0022-510X
DOI: 10.1016/j.jns.2013.10.035
PMID: 24211062
Fuente de citas: WOS **Citas:** 3
- 68** Moris, German. Inflammatory bowel disease: An increased risk factor for neurologic complications. *WORLD JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY*. 20, 2014. ISSN 1007-9327
DOI: 10.3748/wjg.v20.i5.1228
PMID: 24574797
Fuente de citas: WOS **Citas:** 24
- 69** Cardo, Lucia F.; Coto, Eliecer; Ribacoba, Rene; Menendez, Manuel; Moris, German; Suarez, Esther; Alvarez, Victoria. MiRNA Profile in the Substantia Nigra of Parkinson's Disease and Healthy Subjects. *JOURNAL OF MOLECULAR NEUROSCIENCE*. 54, 2014. ISSN 0895-8696
DOI: 10.1007/s12031-014-0428-y
PMID: 25284245
Fuente de citas: WOS **Citas:** 19
- 70** Moris, German; Carlos Garcia-Monco, Juan. The Challenge of Drug-Induced Aseptic Meningitis Revisited. *JAMA INTERNAL MEDICINE*. 174, 2014. ISSN 2168-6106
DOI: 10.1001/jamainternmed.2014.2918
PMID: 25003798
Fuente de citas: WOS **Citas:** 14
- 71** Cardo, Lucia F.; Coto, Eliecer; Ribacoba, Rene; Mata, Ignacio F.; Moris, German; Menendez, Manuel; Alvarez, Victoria. The screening of the 3' UTR sequence of LRRK2 identified an association between the rs66737902 polymorphism and Parkinson's disease. *JOURNAL OF HUMAN GENETICS*. 59, 2014. ISSN 1434-5161
DOI: 10.1038/jhg.2014.26
PMID: 24758914
Fuente de citas: WOS **Citas:** 4

- 72** de Mena, Lorena; Samaranch, LLuis; Coto, Eliecer; Cardo, Lucia F.; Ribacoba, Rene; Lorenzo-Betancor, Oswaldo; Pastor, Pau; Wang, Li; Irigoyen, Jaione; Mata, Ignacio F.; Diaz, Marta; Moris, German; Menendez, Manuel; Corao, Ana I.; Lorenzo, Elena; Alvarez, Victoria. Mutational Screening of PARKIN Identified a 3' UTR Variant (rs62637702) Associated with Parkinson's Disease. JOURNAL OF MOLECULAR NEUROSCIENCE. 50, 2013. ISSN 0895-8696
DOI: 10.1007/s12031-012-9942-y
PMID: 23275044
Fuente de citas: WOS **Citas:** 4
- 73** Cardo, Lucia F.; Coto, Eliecer; de Mena, Lorena; Ribacoba, Renee; Moris, German; Menendez, Manuel; Alvarez, Victoria. Profile of microRNAs in the plasma of Parkinson's disease patients and healthy controls. JOURNAL OF NEUROLOGY. 260, 2013. ISSN 0340-5354
DOI: 10.1007/s00415-013-6900-8
PMID: 23543376
Fuente de citas: WOS **Citas:** 64
- 74** Sanchez-Ferrero, E.; Coto, E.; Beetz, C.; Gamez, J.; Corao, A. I.; Diaz, M.; Esteban, J.; del Castillo, E.; Moris, G.; Infante, J.; Menendez, M.; Pascual-Pascual, S. I.; Lopez de Munain, A.; Garcia-Barcina, M. J.; Alvarez, V.; Genetics Spastic Paraplegia Study. SPG7 mutational screening in spastic paraplegia patients supports a dominant effect for some mutations and a pathogenic role for p.A510V. CLINICAL GENETICS. 83, 2013. ISSN 0009-9163
DOI: 10.1111/j.1399-0004.2012.01896.x
PMID: 22571692
Fuente de citas: WOS **Citas:** 23
- 75** Moris, German; Arias, Monica; Terrero, Jose M.; Izquierdo, Carmen; Muniz, Manuel M.. Ipsilateral reversible diaphragmatic paralysis after pons stroke. JOURNAL OF NEUROLOGY. 259, 2012. ISSN 0340-5354
DOI: 10.1007/s00415-011-6260-1
PMID: 21964754
Fuente de citas: WOS **Citas:** 1
- 76** Sanchez-Ferrero, Elena; Coto, Eliecer; Corao, Ana I.; Diaz, Marta; Gamez, Josep; Esteban, Jesus; Gonzalo, Juan F.; Pascual-Pascual, Samuel I.; Lopez De Munain, Adolfo; Moris, German; Infante, Jon; Del Castillo, Emilia; Marquez, Celedonio; Alvarez, Victoria. Mitochondrial DNA polymorphisms/haplogroups in hereditary spastic paraplegia. JOURNAL OF NEUROLOGY. 259, 2012. ISSN 0340-5354
DOI: 10.1007/s00415-011-6155-1
PMID: 21725714
Fuente de citas: WOS **Citas:** 2
- 77** Alejaldre, Aida; Diaz-Manera, Jordi; Ravaglia, Sabrina; Tibaldi, Enrico Colli; D'Amore, Francesco; Moris, German; Muelas, Nuria; Vilchez, Juan J.; Garcia-Medina, Ana; Uson, Mercedes; Martinez Garcia, Francisco A.; Illa, Isabel; Pichiecchio, Anna. Trunk muscle involvement in late-onset Pompe disease: Study of thirty patients. NEUROMUSCULAR DISORDERS. 22, 2012. ISSN 0960-8966
DOI: 10.1016/j.nmd.2012.05.011
PMID: 22980766
Fuente de citas: WOS **Citas:** 17
- 78** Cardo LF; Coto E; de Mena L; Ribacoba R; Lorenzo-Betancor O; Pastor P; Samaranch L; Mata IF; Díaz M; Moris G; Menéndez M; Corao AI; Alvarez V. A search for SNCA 3' UTR variants identified SNP rs356165 as a determinant of disease risk and onset age in Parkinson's disease. Journal of molecular neuroscience : MN. 47, pp. 425 - 30. 2011. ISSN 0895-8696



DOI: 10.1007/s12031-011-9669-1

PMID: 22076805

- 79** Miar, Ana; Alvarez, Victoria; Corao, Ana I.; Diaz, Marta; Alonso, Belen; Martinez, Carmen; Calatayud, Maria T.; Menendez, Manuel; Moris, German; Coto, Eliecer. Amyloid Precursor Protein Gene (APP) Variation in Late-Onset Alzheimer's Disease. JOURNAL OF MOLECULAR NEUROSCIENCE. 45, 2011. ISSN 0895-8696

DOI: 10.1007/s12031-011-9510-x

PMID: 21424791

Fuente de citas: WOS

Citas: 2

- 80** Miar, Ana; Alvarez, Victoria; Corao, Ana I.; Alonso, Belen; Diaz, Marta; Menendez, Manuel; Martinez, Carmen; Calatayud, Maite; Moris, German; Coto, Eliecer. Lack of association between protocadherin 11-X/Y (PCDH11X and PCDH11Y) polymorphisms and late onset Alzheimer's disease. BRAIN RESEARCH. 1383, 2011. ISSN 0006-8993

DOI: 10.1016/j.brainres.2011.01.054

PMID: 21276771

Fuente de citas: WOS

Citas: 7

- 81** Coto, Eliecer; Gomez, Juan; Alonso, Belen; Corao, Ana I.; Diaz, Marta; Menendez, Manuel; Martinez, Carmen; Calatayud, Maria T.; Moris, German; Alvarez, Victoria. Late-onset Alzheimer's disease is associated with mitochondrial DNA 7028C/haplogroup H and D310 poly-C tract heteroplasmy. NEUROGENETICS. 12, 2011. ISSN 1364-6745

DOI: 10.1007/s10048-011-0295-4

PMID: 21822896

Fuente de citas: WOS

Citas: 16

- 82** Benavente, L.; Moris, G.. Neurologic disorders associated with inflammatory bowel disease. EUROPEAN JOURNAL OF NEUROLOGY. 18, 2011. ISSN 1351-5101

DOI: 10.1111/j.1468-1331.2010.03095.x

PMID: 20500801

Fuente de citas: WOS

Citas: 33

- 83** de Mena, Lorena; Coto, Eliecer; Cardo, Lucia F.; Diaz, Marta; Blazquez, Marta; Ribacoba, Rene; Salvado, Carlos; Pastor, Pau; Samaranch, LLuis; Moris, German; Menendez, Manuel; Corao, Ana I.; Alvarez, Victoria. Analysis of the Micro-RNA-133 and PITX3 Genes in Parkinson's Disease. AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART B-NEUROPSYCHIATRIC GENETICS. 153B, 2010. ISSN 1552-4841

DOI: 10.1002/ajmg.b.31086

PMID: 20468068

Fuente de citas: WOS

Citas: 41

- 84** de Mena, Lorena; Cardo, Lucia F.; Coto, Eliecer; Miar, Ana; Diaz, Marta; Corao, Ana I.; Alonso, Belen; Ribacoba, Rene; Salvador, Carlos; Menendez, Manuel; Moris, German; Alvarez, Victoria. FGF20 rs12720208 SNP and microRNA-433 variation: No association with Parkinson's disease in Spanish patients. NEUROSCIENCE LETTERS. 479, 2010. ISSN 0304-3940

DOI: 10.1016/j.neulet.2010.05.019

PMID: 20471450

Fuente de citas: WOS

Citas: 32



- 85** de la Torre RG; Morís G; Martínez DP; Montes IC. Guillain-Barré syndrome, tuberculosis and inflammatory bowel disease: a multiple association. *International archives of medicine*. 3, pp. 15. 2010.
DOI: 10.1186/1755-7682-3-15
PMID: 20637069
Fuente de citas: Otros **Citas:** 16
- 86** Moris, German; Arias, Monica; Valle Lopez, Maria; Alvarez, Victoria. Hyperintensity in the Basis Pontis: Atypical Neuroradiological Findings in a Woman with FXTAS. *MOVEMENT DISORDERS*. 25, 2010. ISSN 0885-3185
DOI: 10.1002/mds.22811
PMID: 20201003
Fuente de citas: WOS **Citas:** 5
- 87** Alvarez, Victoria; Sanchez-Ferrero, Elena; Beetz, Christian; Diaz, Marta; Alonso, Belen; Corao, Ana I.; Gamez, Josep; Esteban, Jesus; Gonzalo, Juan F.; Pascual-Pascual, Samuel I.; Lopez de Munain, Adolfo; Moris, German; Ribacoba, Renne; Marquez, Celedonio; Rosell, Jordi; Marin, Rosario; Garcia-Barcina, Maria J.; del Castillo, Emilia; Benito, Carmen; Coto, Eliecer; Grp Study Genetics Spastic. Mutational spectrum of the SPG4 (SPAST) and SPG3A (ATL1) genes in Spanish patients with hereditary spastic paraplegia. *BMC NEUROLOGY*. 10, 2010. ISSN 1471-2377
DOI: 10.1186/1471-2377-10-89
PMID: 20932283
Fuente de citas: WOS **Citas:** 29
- 88** Arias-Rodríguez M; Morís-De la Tassa G. [Diagnosis of Parkinson's disease]. *Revista de neurologia*. 48 Suppl 1, pp. S21 - 5. 2009. ISSN 0210-0010
PMID: 19222011
- 89** Morís-De la Tassa G; Arias-Rodríguez M. [Treatment of motor symptoms in Parkinson's disease]. *Revista de neurologia*. 48 Suppl 1, pp. S27 - 31. 2009. ISSN 0210-0010
PMID: 19222012
- 90** Rodriguez, S.; Calleja, S.; Moris, G.. Cluster-like headache heralding cerebral venous thrombosis. *CEPHALALGIA*. 28, 2008. ISSN 0333-1024
DOI: 10.1111/j.1468-2982.2007.01464.x
PMID: 18540872
Fuente de citas: WOS **Citas:** 10
- 91** Pérez D; de la Torre RG; Carrio I; Pinto J; Morís G. Cryoglobulinaemic neuropathy: a further cause of bilateral sciatic neuropathy. *International archives of medicine*. 1, pp. 18. 2008.
DOI: 10.1186/1755-7682-1-18
PMID: 18834546
Fuente de citas: Otros **Citas:** 16
- 92** Moris, German; Ribacoba, Renee; Gonzalez, Carmen. Delayed posterior encephalopathy syndrome following chemotherapy with oxaliplatin and gemcitabine. *JOURNAL OF NEUROLOGY*. 254, 2007. ISSN 0340-5354
DOI: 10.1007/s00415-006-0273-1
PMID: 17361348
Fuente de citas: WOS **Citas:** 9

- 93** Mata IF; Ross OA; Kachergus J; Huerta C; Ribacoba R; Moris G; Blazquez M; Guisasola LM; Salvador C; Martinez C; Farrer M; Alvarez V. LRRK2 mutations are a common cause of Parkinson's disease in Spain. *European journal of neurology*. 13, pp. 391 - 4. 2006. ISSN 1351-5101
DOI: 10.1111/j.1468-1331.2006.01256.x
PMID: 16643318
- 94** Morís G; Milla A; Ribacoba R; González C. Acute deafness as an extraintestinal manifestation of ulcerative colitis. *European journal of internal medicine*. 16, pp. 440 - 2. 2005. ISSN 0953-6205
DOI: 10.1016/j.ejim.2005.01.020
PMID: 16198906
- 95** Moris, G; Perez- Pena, M; Miranda, E; Anglada, JL; Ribacoba, R; Gonzalez, C. Trigeminal mononeuropathy: First clinical manifestation of breast cancer. *EUROPEAN NEUROLOGY*. 54, 2005. ISSN 0014-3022
DOI: 10.1159/000090711
PMID: 16401894
Fuente de citas: WOS **Citas:** 2
- 96** Morís G; Berciano J; Miró J. A clinical longitudinal study of multiple sclerosis in Cantabria, Spain. *Neurologia* (Barcelona, Spain). 18, pp. 723 - 30. 2003. ISSN 0213-4853
PMID: 14648348
- 97** Moris, G; Vega, JA. Neurotrophic factors: basis for their clinical application. *NEUROLOGIA*. 18, 2003. ISSN 0213-4853
PMID: 12590377
Fuente de citas: WOS **Citas:** 10
- 98** Moris, G; Ribacoba, R; Solar, DN; Vidal, JA. SUNCT syndrome and seborrheic dermatitis associated with cranesynostosis. *CEPHALALGIA*. 21, 2001. ISSN 0333-1024
DOI: 10.1046/j.1468-2982.2001.00183.x
PMID: 11422101
Fuente de citas: WOS **Citas:** 30
- 99** Garcia-Monco, JC; Moris, G. Amoxicillin can induce aseptic meningitis - In reply. *ARCHIVES OF INTERNAL MEDICINE*. 159, 1999. ISSN 0003-9926
- 100** Alvarez, R; Alvarez, V; Lahoz, CH; Martinez, C; Pena, J; Sanchez, JM; Guisasola, LM; Salas-Puig, J; Moris, G; Vidal, JA; Ribacoba, R; Menes, BB; Uria, D; Coto, E. Angiotensin converting enzyme and endothelial nitric oxide synthase DNA polymorphisms and late onset Alzheimer's disease. *JOURNAL OF NEUROLOGY NEUROSURGERY AND PSYCHIATRY*. 67, 1999. ISSN 0022-3050
DOI: 10.1136/jnnp.67.6.733
PMID: 10567488
Fuente de citas: WOS **Citas:** 75
- 101** Alvarez, V; Alvarez, R; Lahoz, CH; Martinez, C; Pena, J; Guisasola, LM; Salas-Puig, J; Moris, G; Uria, D; Menes, BB; Ribacoba, R; Vidal, JA; Sanchez, JM; Coto, E. Association between an alpha(2) macroglobulin DNA polymorphism and late-onset Alzheimer's disease. *BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS*. 264, 1999. ISSN 0006-291X
DOI: 10.1006/bbrc.1999.1295
PMID: 10527839
Fuente de citas: WOS **Citas:** 37

- 102** Alvarez, V; Alvarez, R; Pena, J; Lahoz, CH; Martinez, C; Menendez-Guisasola, L; Salas-Puig, J; Moris, G; Uria, D; Menes, BB; Ribacoba, R; Vidal, JA; Coto, E. Frequency of the APOE-4 allele in Alzheimer's disease and its variation with age in Asturias (Spain). MEDICINA CLINICA. 113, 1999. ISSN 0025-7753
PMID: 10570509
Fuente de citas: WOS **Citas:** 14
- 103** Moris, G; Garcia-Monco, JC. The challenge of drug-induced aseptic meningitis. ARCHIVES OF INTERNAL MEDICINE. 159, 1999. ISSN 0003-9926
DOI: 10.1001/archinte.159.11.1185
PMID: 10371226
Fuente de citas: WOS **Citas:** 92
- 104** de los Dres, C; Moris, G; Canga, A; Berciano, J. Lumbosacral polyradiculitis due to Cytomegalovirus. MEDICINA CLINICA. 111, 1998. ISSN 0025-7753
- 105** Moris, G; Roig, C; Misiego, M; Alvarez, A; Berciano, J; Pascual, J. The distinctive headache of the occipital condyle syndrome: A report of four cases. HEADACHE. 38, 1998. ISSN 0017-8748
DOI: 10.1046/j.1526-4610.1998.3804308.x
PMID: 9595872
Fuente de citas: WOS **Citas:** 10
- 106** Moris G; Quirce R; Berciano J; Pascual J. [Bimanual mirror letter writing: a post-traumatic case]. Neurologia (Barcelona, Spain). 12, pp. 418 - 20. 1998. ISSN 0213-4853
PMID: 9420427
- 107** Moris, G; Figols, J; Combarros, O; Berciano, J. Asymmetric form of chronic spinal muscle atrophy. REVISTA CLINICA ESPANOLA. 197, 1997. ISSN 0014-2565
PMID: 9424679

Trabajos presentados en congresos nacionales o internacionales

- 1** **Título del trabajo:** Vaccination in patients with myasthenia gravis: coverage and safety
Nombre del congreso: WMS
Autor de correspondencia: Sí
Ciudad de celebración: Charleston, Estados Unidos de América
Fecha de celebración: 03/10/2023
Entidad organizadora: WMS
"neuromuscular Disease".
- 2** **Título del trabajo:** Autonomic symptoms are frequent in myotonic dystrophy type 1
Nombre del congreso: WMS
Autor de correspondencia: Sí
Ciudad de celebración: Halifax, Canadá
Fecha de celebración: 11/10/2022
Entidad organizadora: WMS
"neuromuscular Disease".

- 3** **Título del trabajo:** Description of a Spanish Cohort with Cerebellar Ataxia with Neuropathy and Vestibular Areflexia Syndrome (CANVAS)
Nombre del congreso: 17th International Congress of Neuromuscular Diseases
Ciudad de celebración: Bruselas,
Fecha de celebración: 05/07/2022
Entidad organizadora: World Federation of Neurology
Ciudad entidad organizadora: Bruselas, Bélgica
- 4** **Título del trabajo:** Non-Motor Symptoms are Frequent in DM1 Patients
Nombre del congreso: 16th International Congress o Neuromuscular Diseases
Autor de correspondencia: Sí
Ciudad de celebración: Valencia, Comunidad Valenciana, España
Fecha de celebración: 11/05/2021
"neuromuscular Disease".
- 5** **Título del trabajo:** Proximal myopathy without episodic weakness in relation with a probable novel mutation of the CACNAJS gene
Nombre del congreso: WMS
Autor de correspondencia: Sí
Ciudad de celebración: Saint Malo, Francia
Fecha de celebración: 11/10/2017
Entidad organizadora: WMS
"neuromuscular Disease".
- 6** **Título del trabajo:** Quality of life in patients with facioscapulohumeral dystrophy type 1
Nombre del congreso: WMS
Autor de correspondencia: Sí
Ciudad de celebración: Saint Malo, Francia
Fecha de celebración: 11/10/2017
Entidad organizadora: WMS
"neuromuscular Disease".

Gestión de I+D+i y participación en comités científicos

Comités científicos, técnicos y/o asesores

- 1** **Título del comité:** Comisión De Tecnología y Adecuación de Medios diagnósticos Y Terapéuticos del Hospital V. Alvarez-Buylla de Mieres, como vocal
Entidad de afiliación: Servicio de Salud del Principado de Asturias
Fecha de inicio-fin: 14/04/1999 - 16/02/2100
Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud
- 2** **Título del comité:** Miembro del Grupo de trabajo redactor del Proceso Clave de Atención Interdisciplinar (PCAI) de Ictus llevado a cabo desde la Dirección General de Organización de las Prestaciones Sanitarias, como un proyecto de la línea estratégica Estrategias de Calidad para la administración Sanitaria- Asturias 2003-2007".
Entidad de afiliación: Servicio de Salud del Principado de Asturias
Fecha de inicio-fin: 2023 - 2024
Tipo de entidad: Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud



- 3** **Título del comité:** Comisión Clínica de Seguridad del Paciente del HUCA, en calidad de vocal,
Entidad de afiliación: Hospital Universitario Central de Asturias **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias
Fecha de inicio-fin: 01/01/2022 - 30/01/2023
- 4** **Título del comité:** Designado por el Principado de Asturias como evaluador en la Red de Evaluación de Medicamentos (REValMed SNS), perteneciendo al nodo de enfermedades raras no oncológicas y terapias avanzadas, subnodo de enfermedades raras no oncológicas.
Entidad de afiliación: Ministerio de Sanidad y Consumo **Tipo de entidad:** Entidad Gestora del Sistema Nacional de Salud
Fecha de inicio-fin: 20/10/2020 - 20/05/2022
- 5** **Título del comité:** Clinical guide for the diagnosis and follow-up of myotonic dystrophy type 1, MD1 or Steinert's disease
Entidad de afiliación: Sociedad Española de Neurología **Tipo de entidad:** Asociaciones y Agrupaciones
Fecha de inicio-fin: 01/04/2020 - 01/04/2020
- 6** **Título del comité:** Comité de la Unidad Multidisciplinar para la Atención del Paciente con Enfermedad de Neuromuscular del HUCA, en calidad de Presidente,
Entidad de afiliación: Hospital Universitario Central de Asturias **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias
Fecha de inicio: 01/04/2018

Otros méritos

Estancias en centros públicos o privados

Entidad de realización: John Walton Muscular Dystrophy Research Centre **Tipo de entidad:** Instituciones Sanitarias
Ciudad entidad realización: Newcastle, Northumberland and Tyne and Wear, Reino Unido
Fecha de inicio-fin: 01/01/2017 - 31/01/2017 **Duración:** 3 meses
Objetivos de la estancia: Invitado/a
Tareas contrastables: Formación en enfermedades neuromusculares

Consejos editoriales

Nombre del Consejo editorial: Associate editor Frontiers in Neurology
Fecha de inicio: 11/09/2022



C

V

n

CURRÍCULUM VITAE NORMALIZADO

e1607e9b750941218a69d4c9a3605aa9

Premios, menciones y distinciones

Descripción: Unidad de Atención Multidisciplinar al paciente con Esclerosis Lateral Amiotrófica. HUCA

Entidad concesionaria: Real Academia de Medicina y Cirugía del Principado de Asturias

Ciudad entidad concesionaria: Oviedo, Principado de Asturias, España

Fecha de concesión: 18/07/2022