



Jordi Pérez Tur

Generat des de: Editor CVN de FECYT

Data del document: 21/05/2021

v 1.4.3

04983794c17b12707b91a9d34a5abc4d

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/>



Resum lliure 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.

Scientific Researcher assigned to the Institute of Biomedicine of Valencia (CSIC) where he directs the Molecular Genetics Unit and the DNA Analysis core facility. Also belongs to the Centro de Investigación Biomédica en Red en Enfermedades Neurodegenerativas (CIBERNED) and to the Institut de Investigació Sanitària La Fe.

Between 2014 and 2019 he also served as the director of the IBV-CSIC. Having previously been head of the department of genomics and proteomics (2000-2011) and deputy director of the Institute (2011-2013) position he left to join the Commission of the Biology and Biomedicine Area of the CSIC until his appointment as director.

His scientific career has been focused, after his doctoral thesis, in the study of the genetic influence on the appearance of neurological diseases with special interest in those neurodegenerative habitually associated with aging, having participated in several discoveries with some impact in this area. Thus, he participated in the team that confirmed the involvement of the gene coding for Presenilin 1 in familial Alzheimer's disease, being also co-first author of the work in which a mutation is described in this gene (known as PS1-delta9) that allowed the development of experimental models of the disease. In addition, he has participated in the identification of genes that cause autosomal dominant lateral lateral epilepsy (LGI1) or familial Parkinson's disease (LRRK2). On the other hand, he has also identified loci related to non-Mendelian family forms of Alzheimer's disease on chromosome 12 or a rare familial form of progressive supranuclear paralysis on chromosome 1. Finally, his interest also lies in understanding how Mutations it describes affect the function of the proteins in which they appear and how this alteration of function has relevance in the pathological process.

On the other hand, he has been involved in scientific management work, in addition to those mentioned above, having been part of the ANEP Biomedicine Commission (now integrated into the State Research Agency) and equivalent bodies such as the Academy of Finland, in which he served as part of the panel responsible for the evaluation of projects in the area of neurosciences. Likewise, it regularly collaborates with the ANEP / AEI in the evaluation of projects as well as with various regional agencies (Catalunya, Andalucía) and other countries (Singapore, Italy, Czech Republic)



Indicadors generals de qualitat de la producció 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.

Sexenios de Investigación: 4. Último periodo activo: 2009-2014

Capacidad formativa

Número de tesis doctorales dirigidas: 8

Número de trabajos Fin de Máster/Fin de Grado dirigidos: 11

On May 20, 2021:

Total number of citations (overall/last 5 years): 10,224/1,858 (Scopus); 10,127/1,905 (Web of Science); 14,519/2,934 (Google Acadèmic)

Citations/year during 2016-2021: 371.6 (Scopus);

Total number of publications: 116 (Scopus); 139 (Web of Science); 171 (Google Acadèmic)

Of which 50 in Q1 and 39 in D1

h index=44 (Scopus); 45 (Web of Science); 53 (Google Acadèmic)



Jordi Pérez Tur

Cognoms: **Pérez Tur**
Nom: **Jordi**
ORCID: **0000-0002-9111-1712**
ScopusID: **7003618645**
ResearcherID: **A-2143-2010**
Província de contacte: **València**
Adreça de contacte: **Jaume Roig, 11**
Codi postal: **46010**
País de contacte: **Espanya**
CA/Regió de contacte: **Comunitat Valenciana**
Ciutat de contacte: **València**

Situació professional actual, només si treballa (no situació d'atur)

Entitat ocupadora: Consejo Superior de Investigaciones Científicas

Departament: Unitat de Genètica Molecular, Institut de Biomedicina de València

Categoria professional: Investigador Científico

Ciutat de l'entitat ocupadora: C/. Jaume Roig, 11 46010 València,

Telèfon: 96 339 1755

Fax: 96 339 3774

Correu electrònic: jpereztur@ib
v.csic.es

Data d'inici: 01/2009

Modalitat del contracte: Contratado

Tipus de dedicació: Temps complet

Càrrecs i activitats ocupats desenvolupats amb anterioritat

	Entitat ocupadora	Categoria professional	Data d'inici
1	Institut de Biomedicina de València-CSIC	Vicedirector del IBV	2011
2	Institut de Biomedicina de València-CSIC	Director del IBV	14/12/2014
3	Consejo Superior de Investigaciones Científicas	Comisión Área2 CSIC	2013
4	Institut de Biomedicina de València-CSIC	Jefe de Departamento	2003
5	Consejo Superior de Investigaciones Científicas	Científico Titular	01/10/2000
6	Institut de Biomedicina de València (Espanya)	Científico Titular	2001
7	Consejo Superior de Investigaciones Científicas	Investigador contratado	01/07/2000
8	Institut de Biomedicina de València (Espanya)	Científico Titular Interino	04/1999
9	Mayo Clinic (Jacksonville)	Assistant Professor	01/01/1998
10	Mayo Clinic (Jacksonville)	Associate Consultant	01/01/1998
11	Mayo Clinic (Jacksonville)	Research Associate	01/08/1996



	Entitat ocupadora	Categoria professional	Data d'inici
12	University of South Florida	Research Associate	01/08/1995
13	INSERM-U156	Poste-verte	01/05/1993

- 1 **Entitat ocupadora:** Institut de Biomedicina de València-CSIC
Categoria professional: Vicedirector del IBV
Data d'inici-fi: 2011 - 2103
- 2 **Entitat ocupadora:** Institut de Biomedicina de València-CSIC
Categoria professional: Director del IBV
Data d'inici-fi: 14/12/2014 - 25/11/2019
- 3 **Entitat ocupadora:** Consejo Superior de Investigaciones Científicas
Categoria professional: Comisión Área2 CSIC
Data d'inici-fi: 2013 - 2015
- 4 **Entitat ocupadora:** Institut de Biomedicina de València-CSIC
Categoria professional: Jefe de Departamento
Data d'inici-fi: 2003 - 2011
Tipus d'entitat: Agència estatal
- 5 **Entitat ocupadora:** Consejo Superior de Investigaciones Científicas
Categoria professional: Científico Titular
Data d'inici-fi: 01/10/2000 - 31/12/2008
Tipus d'entitat: Agència estatal
- 6 **Entitat ocupadora:** Institut de Biomedicina de València (España)
Categoria professional: Científico Titular
Data d'inici-fi: 2001 - 2008
- 7 **Entitat ocupadora:** Consejo Superior de Investigaciones Científicas
Categoria professional: Investigador contratado
Data d'inici-fi: 01/07/2000 - 30/09/2001
Tipus d'entitat: Agència estatal
- 8 **Entitat ocupadora:** Institut de Biomedicina de València (España)
Categoria professional: Científico Titular Interino
Data d'inici-fi: 04/1999 - 06/2000
- 9 **Entitat ocupadora:** Mayo Clinic (Jacksonville)
Categoria professional: Assistant Professor
Data d'inici-fi: 01/01/1998 - 16/04/1999
Tipus d'entitat: Institucions sanitàries
Durada: 1 any - 3 mesos - 15 dies
- 10 **Entitat ocupadora:** Mayo Clinic (Jacksonville)
Categoria professional: Associate Consultant
Data d'inici-fi: 01/01/1998 - 04/1999
- 11 **Entitat ocupadora:** Mayo Clinic (Jacksonville)
Categoria professional: Research Associate
Data d'inici-fi: 01/08/1996 - 31/12/1997



12 Entitat ocupadora: University of South Florida
Categoria professional: Research Associate
Data d'inici-fi: 01/08/1995 - 31/07/1996

Tipus d'entitat: Universitat

13 Entitat ocupadora: INSERM-U156
Categoria professional: Poste-verte
Data d'inici-fi: 01/05/1993 - 31/07/1995

Tipus d'entitat: Organisme públic d'investigació



Formació acadèmica rebuda

Titulació universitària

Estudis de primer i segon cicle i antics cicles (Llicenciats, Diplomats, Enginyers Superiors, Enginyers Tècnics, Arquitectes)

Titulació universitària: Titulat Superior

Nom del títol: Licenciado en Biología

Entitat de la titulació: Universitat de València-Estudi **Tipus d'entitat:** Universitat General

Data de la titulació: 1987

Doctorats

Doctorat: Doctor en Ciències Biològiques

Entitat de la titulació: Universidad Autónoma de Madrid **Tipus d'entitat:** Universitat

Ciutat de la titulació: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya

Data de la titulació: 13/02/1993

Títol de la tesi: FORMAS ASIMÉTRICAS DE LA ACETILCOLINESTERASA DEL MUSCULO ESQUELETICO DE LAS AVES: PURIFICACION Y CARACTERIZACION.

Director/a de la tesi: Galo Ramírez Ortíz

Qualificació obtinguda: APTO (Cum laude)

Formació especialitzada, continuada, tècnica, professionalitzada, de reciclatge i actualització (diferent de la formació acadèmica reglada i a la sanitària)

Títol específic: ANÁLISIS DE CORRELACIÓN Y REGRESIÓN LINEAL CON R

Entitat de la titulació: Consejo Superior de Investigaciones Científicas **Tipus d'entitat:** Agència estatal

Data de finalització: 06/11/2020

Durada en hores: 40 hores

Coneixement d'idiomes

Idioma	Comprensió auditiva	Comprensió lectora	Interacció oral	Expressió oral	Expressió escrita
Anglès	B2	B2	B2	B2	B2
Francès	C1	C1	B1	C1	C1
Català	C2	C2	C2	C2	C2
Espanyol	C2	C2	C2	C2	C2



Experiència docent

Docència impartida

- 1 Nom de l'assignatura/curs:** Bases genéticas de las enfermedades neurodegenerativas
Titulació universitària: Doctorado
Data d'inici: 2002 **Data de finalització:** 2008
Entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Facultat, institut, centre: Facultat de Ciències Biològiques
- 2 Nom de l'assignatura/curs:** Bases moleculares de la patología (2h)
Titulació universitària: Doctorado
Data d'inici: 2001 **Data de finalització:** 2003
Entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Facultat, institut, centre: Facultat de Medicina i Odontologia
- 3 Nom de l'assignatura/curs:** Involución cerebral y demencia
Titulació universitària: Doctorado en Ciencias
Data d'inici: 1999 **Data de finalització:** 2000
Entitat de realització: Universidad de Alcalá **Tipus d'entitat:** Universitat
Facultat, institut, centre: Facultad de Medicina
- 4 Nom de l'assignatura/curs:** Análisis genético de enfermedad multifactoriales
Titulació universitària: Doctorado
Data d'inici: 2009
Entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia **Tipus d'entitat:** Universitat
Facultat, institut, centre: Escuela Técnica Superior de Ingenieros Agrónomos
- 5 Nom de l'assignatura/curs:** Genética de enfermedades complejas
Titulació universitària: Doctorado
Data d'inici: 2009
Entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia **Tipus d'entitat:** Universitat
Facultat, institut, centre: Escuela Técnica Superior de Ingenieros Agrónomos
- 6 Nom de l'assignatura/curs:** Genética de enfermedades neurológicas
Titulació universitària: Doctorado
Data d'inici: 2009
Entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia **Tipus d'entitat:** Universitat
Facultat, institut, centre: Escuela Técnica Superior de Ingenieros Agrónomos
- 7 Nom de l'assignatura/curs:** Tecnologías Genéticas (I y II)
Titulació universitària: Doctorado
Data d'inici: 2005
Entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Facultat, institut, centre: Facultat de Medicina i Odontologia



Direcció de tesis doctorals o projectes de fi de carrera

- 1** **Títol del treball:** Caracterización funcional de un nuevo SNP asociado a la Discinesia Paroxística Cinesigénica Familiar
Universitat de l'entitat de realització: Consejo Superior de Investigaciones Científicas
Alumne: Laura Martínez Sotodosos
Data de lectura: 13/09/2018
Tipus d'entitat: Agència estatal
- 2** **Títol del treball:** Desarrollo de panel de genes en esclerosis lateral amiotrófica y entidades relacionadas
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de València
Alumne: Aida Pous Granero
Data de lectura: 09/2017
Tipus d'entitat: Universitat
- 3** **Títol del treball:** Desarrollo de un método rápido de detección de expansiones en C9orf72 relacionadas con la ELA
Tipus de projecte: Projecte de fi de carrera
Codirector de la tesi: Fernando Cardona Serrate
Universitat de l'entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia
Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Alumne: Paula Esteller Cucala
Qualificació obtinguda: 9/10
Data de lectura: 2016
Tipus d'entitat: Universitat
- 4** **Títol del treball:** Estudio de la regulación transcripcional del gen LRRK2 (PARK8)
Tipus de projecte: Projecte de fi de carrera
Codirector de la tesi: Fernando Cardona Serrate
Universitat de l'entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia
Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Alumne: Anna Baquero Vaquer
Qualificació obtinguda: 9/10
Data de lectura: 2016
Tipus d'entitat: Universitat
- 5** **Títol del treball:** Estudio de factores genéticos de susceptibilidad en la enfermedad de Parkinson.
Tipus de projecte: Trabajo Final de Máster
Universitat de l'entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia
Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Alumne: Concepción Rubio Granero
Qualificació obtinguda: 9/10
Data de lectura: 2016
Tipus d'entitat: Universitat
- 6** **Títol del treball:** Parkinson-related polymorphisms and their effect on DJ-1 splicing and expression.
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de Lleida
Alumne: Maksym Vasquin
Qualificació obtinguda: 8/10
Tipus d'entitat: Universitat



Data de lectura: 2016

- 7** **Títol del treball:** Alteración de las formas de splicing de DJ-1 (PARK7) en mutaciones relacionadas con la EP.
Tipus de projecte: Projecte de fi de carrera
Codirector de la tesi: Fernando Cardona Serrate
Universitat de l'entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia **Tipus d'entitat:** Universitat
Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Alumne: Júlia Hernández Baixauli
Qualificació obtinguda: 9/10
Data de lectura: 2015
- 8** **Títol del treball:** Causas genéticas de la Esclerosis Lateral Amiotrófica: Expansiones y cambios puntuales
Tipus de projecte: Trabajo Final de Master
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Alumne: M^a Eva Beltrán Valls
Qualificació obtinguda: APTO
Data de lectura: 2015
- 9** **Títol del treball:** Genetics and epigenetics in Parkinson's disease
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: Luis Navarro Sánchez
Data de lectura: 20/06/2014
- 10** **Títol del treball:** Análisis de polimorfismos por técnicas de biología molecular en parálisis supranuclear progresiva y epilepsia lateral temporal autosómica dominante
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: Juan Ramón Berenguer Marí
Data de lectura: 2014
- 11** **Títol del treball:** Identificación de factores genéticos susceptibles de producir la enfermedad de Parkinson
Universitat de l'entitat de realització: Universidad Católica de Valencia San Vicente Mártir **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: Antonio Bahilo Gómez
Data de lectura: 2014
- 12** **Títol del treball:** Identificación de los elementos reguladores del promotor del gen LRRK2
Tipus de projecte: Treball conduent a l'obtenció del DEA
Codirector de la tesi: José Rafael Blesa Blesa
Universitat de l'entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia **Tipus d'entitat:** Universitat
Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Alumne: Carmen González González
Qualificació obtinguda: APTO
Data de lectura: 2011



- 13** **Títol del treball:** Análisis genético de enfermedades neurológicas: Enfermedad de Parkinson y Esquizofrenia
Universitat de l'entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: Leire Almandoz Gil
Data de lectura: 2011
- 14** **Títol del treball:** Caracterización de la familia génica LGI1
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: Vicente Herranz Pérez
Data de lectura: 24/09/2010
- 15** **Títol del treball:** Estudios de estructura y de interacciones de LRRK2, una proteína implicada en la Enfermedad de Parkinson TIPO: Trabajo Fin de Carrera ALUMNO: Marta TORMOS PÉREZ
Tipus de projecte: Projecte de fi de carrera
Universitat de l'entitat de realització: Universidad Politécnica de Valencia **Tipus d'entitat:** Universitat
Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Alumne: Marta Tormos Pérez
Qualificació obtinguda: APTO
Data de lectura: 2010
- 16** **Títol del treball:** Genetic basis of Parkinson's disease and related disorders
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: Javier Simón Sánchez
Data de lectura: 12/12/2008
- 17** **Títol del treball:** Análisis genético de los parálogos y caracterización funcional de LGI1
Universitat de l'entitat de realització: Universidad del País Vasco **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: Anetxu Ayerdi Izquierdo
Data de lectura: 21/07/2007
- 18** **Títol del treball:** Caracterización funcional del gen responsable de la epilepsia lateral temporal autosómica dominante, LGI1, en modelos animales vertebrados
Universitat de l'entitat de realització: Universidad del País Vasco **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: Ana Gorostidi Pagola
Data de lectura: 15/12/2006
- 19** **Títol del treball:** Caracterización funcional de LGI1/Epitempina mediante modelos celulares
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: María Salomé Sirerol Piquer
Data de lectura: 15/10/2006
- 20** **Títol del treball:** Caracterización genética y funcional del gen causante de la epilepsia lateral temporal autosómica dominante
Universitat de l'entitat de realització: Universitat de València **Tipus d'entitat:** Universitat
Alumne: José Manuel Morante Redolat



Data de lectura: 15/09/2006

Experiència científica i tecnològica

Activitat científica o tecnològica

Participació en projectes d'R+D+I finançats en convocatòries competitives d'Administracions d'entitats públiques o privades

- 1 Denominació del projecte:** Papel de la traducción génica en la activación de las células madre adultas (TRASTEM)

Modalitat del projecte: D'investigació fonamental (incloses les excavacions arqueològiques, etc.).

Grau de contribució: Investigador/a

Entitat de realització: Institut de Biomedicina de València-CSIC **Tipus d'entitat:** Agència estatal

Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Helena Mira; Nuria Flames Bonilla; Marta Casado Pinna; Jerónimo Bravo Sicilia; Marçal Vilar Cerveró; Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 6

Tipus de participació: Miembro de equipo

Denominació del programa: PROMETEO

Codi segons l'entitat de finançament: PROMETEO2018/055

Data d'inici-fi: 01/01/2018 - 31/12/2021 **Durada:** 4 anys

Quantia total: 315.490 €
- 2 Denominació del projecte:** Variabilidad en genes de respuesta inmune y predicción de infección grave por SARS-CoV-2

Entitat de realització: Institut de Biomedicina de València-CSIC **Tipus d'entitat:** Agència estatal

Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Anna Planas Obradors

Nombre d'investigadors: 8

Entitats de finançament: Consejo Superior de Investigaciones Científicas **Tipus d'entitat:** Agència estatal

Ciutat de l'entitat de finançament: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya

Data d'inici-fi: 01/04/2020 - 31/12/2020

Quantia total: 235.000 €
- 3 Denominació del projecte:** Equipamiento informático para el cálculo y análisis de datos ómicos y estructurales de interés en biomedicina

Entitat de realització: Instituto de Biomedicina de Valencia **Tipus d'entitat:** Agència estatal

Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 17

Entitats de finançament: Conselleria d'Innovació, Universitats, Ciència i Societat Digital **Tipus d'entitat:** Agència estatal



Ciutat de l'entitat de finançament: València, Comunitat Valenciana, Espanya

Data d'inici-fi: 01/01/2020 - 31/12/2020

Quantia total: 111.569 €

- 4 Denominació del projecte:** A la caza de genes esquivos: ELA, Epilepsia y PSP
Entitat de realització: Instituto de Biomedicina de Valencia **Tipus d'entitat:** Agència estatal
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 2
Entitats de finançament: Ministerio de Economía y CompetitividadSAF2014-59469-R
Data d'inici-fi: 01/01/2015 - 31/12/2018
Entitats participants: IBV-CSIC
Quantia total: 60.000 €

- 5 Denominació del projecte:** Búsqueda de biomarcadores para la detección temprana de la enfermedad de Alzheimer en la cohorte del proyecto Vallecas
Entitat de realització: Institut de Biomedicina de València-CSIC **Tipus d'entitat:** Agència estatal
Ciutat de l'entitat de realització: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Cardona F; Perez Tur J
Nombre d'investigadors: 2
Entitats de finançament: Instituto de Salud Carlos III **Tipus d'entitat:** Organisme públic d'investigació
Ciutat de l'entitat de finançament: Majadahonda, Comunitat de Madrid, Espanya
Data d'inici-fi: 01/05/2017 - 30/04/2018
Quantia total: 40.000 €

- 6 Denominació del projecte:** Perfiles metabólicos diferenciales en enfermedad de Parkinson
Entitat de realització: Instituto de Biomedicina de Valencia **Tipus d'entitat:** Agència estatal
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur (Coordinador: José M. Fuentes)
Nombre d'investigadors: 2
Entitats de finançament: Ministerio de Economía y Competitividad-CIBERNEDPI2015/03
Data d'inici-fi: 01/10/2015 - 31/12/2017
Entitats participants: IBV-CSIC
Quantia total: 70.000 €

- 7 Denominació del projecte:** Adquisición de un equipo de Análisis genético de segunda generación para su uso por varias instituciones científicas.
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 17
Entitats de finançament: Mº de Ciencia e Innovación CSIC08-3E-035
Entitats participants: IATA-CSIC; IBMCP-CSIC; IBV-CSIC; Univ. València
Quantia total: 393.000 €



- 8 Denominació del projecte:** Adquisición de un pirosecuenciador para el análisis epigenético de enfermedades humanas.
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 12
Entitats de finançament:
Mº de Educación y Ciencia Acción Complementaria: SAF2007-29432-E
Entitats participants: IBV
Quantia total: 75.000 €
- 9 Denominació del projecte:** Análisis genético de la enfermedad de Parkinson
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 6
Entitats de finançament:
Mº de Ciencia e Innovación SAF2009-10434
Entitats participants: IBV-CSIC
Quantia total: 387.000 €
- 10 Denominació del projecte:** Análisis genético de la enfermedad de Parkinson.
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 6
Entitats de finançament:
Generalitat Valenciana ACOMP/2010/096
Entitats participants: IBV-CSIC
Quantia total: 5.500 €
- 11 Denominació del projecte:** Análisis genético y funcional de enfermedades del sistema nervioso central en humanos.
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 4
Entitats de finançament:
Generalitat Valenciana ACOMP/2009/209
Entitats participants: IBV-CSIC
Quantia total: 9.000 €
- 12 Denominació del projecte:** Análisis genético y funcional de enfermedades del sistema nervioso central en humanos.
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 5
Entitats de finançament:
Mº de Educación y Ciencia SAF2006-00724
Entitats participants: IBV
- 13 Denominació del projecte:** Ayuda Complementaria para el proyecto "Análisis Genético de la Enfermedad de Parkinson"
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 3
Entitats de finançament:
Generalitat Valenciana ACOMP/2012/024



Entitats participants: IBV-CSIC

Quantia total: 9.000 €

14 Denominació del projecte: Ayudas para la Organización de Congresos: International Symposium on Protein Phosphorylation and Dephosphorylation in Neurodegenerative Diseases

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 2

Entitats de finançament:

Mº de Ciencia e Innovación SAF2009-08196-E

Entitats participants: IBV-CSIC

Quantia total: 12.000 €

15 Denominació del projecte: Ayudas para la Organización de Congresos: International Symposium on Protein Phosphorylation and Dephosphorylation in Neurodegenerative Diseases

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 2

Entitats de finançament:

CSIC CNG002422

Entitats participants: CSIC

Quantia total: 4.000 €

16 Denominació del projecte: Ayudas para la Organización de Congresos: International Symposium on Protein Phosphorylation and Dephosphorylation in Neurodegenerative Diseases

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 2

Entitats de finançament:

Generalitat Valenciana AORG/2010/037

Entitats participants: IBV-CSIC

Quantia total: 9.000 €

17 Denominació del projecte: Biología molecular y celular de la acetilcolinesterasa asimétrica

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Galo Ramírez

Nombre d'investigadors: 4

Entitats de finançament:

Dirección Gral. de Investigación Científica y Técnica (PB87-0244)

Entitats participants: Centro de Biología Molecular

18 Denominació del projecte: Caracterització funcional de l'epitempina mitjançant la determinació de la seua estructura.

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 2

Entitats de finançament:

Escola Valenciana d'Estudis per la Salut-Generalita Valenciana (BM-022/02)

Entitats participants: IBV

19 Denominació del projecte: Caracterización funcional de epitempina, el gen responsable de la epilepsia lateral temporal

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 3



Entitats de finançament:

M^o de Ciencia y Tecnología

Plan Nal. de Biomedicina (SAF2002-0060)

Entitats participants: IBV

20 Denominació del projecte: Caracterización funcional del gen responsable de la epilepsia lateral temporal

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 2

Entitats de finançament:

Generalitat Valenciana

Entitats participants: Hospital Ntra. Sra. De Aránzazu; IBV

21 Denominació del projecte: Caracterización genómica y proteómica de la enfermedad de Parkinson.

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 6

Entitats de finançament:

Acción Estratégica en Genómica y Proteómica GEN2001-4851-C06-01

M^o de Ciencia y Tecnología

Entitats participants: Hospital Donostia; IBV

22 Denominació del projecte: Centro de Investigación en Red sobre Enfermedades Neurodegenerativas (CIBERNED).

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 5

Entitats de finançament:

M^o de Sanidad y Consumo CB06/05/1123-5

Entitats participants: IBV

Quantia total: 300.000 €

23 Denominació del projecte: Estudios genéticos de la Esclerosis Múltiple en España (00/0900)

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 2

Entitats de finançament:

Fondo de Investigaciones Sanitarias

Entitats participants: Hospital Vall d'Hebró; IBV

24 Denominació del projecte: Estudios genéticos preliminares sobre la enfermedad de Alzheimer (AE99-57)

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur

Nombre d'investigadors: 2

Entitats de finançament:

Generalitat Valenciana

Entitats participants: Hospital La Fé; IBV

25 Denominació del projecte: Formas asimétricas de acetilcolinesterasa en el sistema neuromuscular

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Galo Ramírez

Nombre d'investigadors: 3

Entitats de finançament:



Dirección Gral. de Investigación Científica y Técnica (PB90-0077)

Entitats participants: Centro de Biología Molecular

- 26 Denominació del projecte:** Genetic Study into the LRP receptor in Alzheimer's disease
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): John Hardy
Nombre d'investigadors: 3
Entitats de finançament:
National Institute of Health
Entitats participants: Mayo Clinic
- 27 Denominació del projecte:** Genética Molecular de las Demencias Familiares (GV99-20-1-12)
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 2
Entitats de finançament:
Generalitat Valenciana
Entitats participants: Hospital Ramón y Cajal (Madrid); IBV
- 28 Denominació del projecte:** Identificación de dianas terapéuticas relacionadas con la enfermedad de Parkinson
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 6
Entitats de finançament:
Fundación Ramón Areces
Entitats participants: Hospital Donostia; IBV
- 29 Denominació del projecte:** Papel de LGI1 y sus parálogos en el desarrollo y proliferación neural.
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 5
Entitats de finançament:
Mº de Educación y Ciencia SAF2005-00136
Entitats participants: IBV
- 30 Denominació del projecte:** Reassessing the role of apolipoprotein E in Alzheimer's disease
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): Jordi Pérez Tur
Nombre d'investigadors: 1
Entitats de finançament:
National Institute of Aging/Mayo Clinic Alzheimer's disease Research Center
Entitats participants: Mayo Clinic
- 31 Denominació del projecte:** Role of the presenilins in Alzheimer's disease
Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): John Hardy
Nombre d'investigadors: 5
Entitats de finançament:
National Institute of Health
Entitats participants: Mayo Clinic



Contractes, convenis o projectes d'R+D+I, no competitiu amb Administracions o entitats públiques o privades

Denominació del projecte: CENIT-MIND: ABORDAJE MULTIDISCIPLINAR DE LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER

Grau de contribució: ?????

Nom dels investigadors principals (IP, Co-IP...): JORDI PÉREZ-TUR

Nombre d'investigadors: 1

Entitats participants: SS.GG. IBV-CSIC

Entitats de finançament:

SISTEMAS GENÓMICOS

Data d'inici: 10/2011

Durada: 2 mesos

Quantia total: 247.758,13 €

Resultats

Propietat intel·lectual i industrial

Títol de propietat industrial registrada: LGI, Lingo and p75NTR family members: Novel modulators of neuronal growth

Inventors/autors/obtentors: P.A. Barker; A. Fournier, J.M. Morante-Redolat, J. Pérez-Tur

Entitat titular de drets: McGill University

Núm. de sol·licitud: 2006/0007

Data de registre: 2016

Activitats científiques i tecnològiques

Producció científica

Publicacions, documents científics i tècnics

- 1 Hernán Ramos; Juan Pardo; Rafael Sánchez Roy; Esteve Puchades; Jordi Pérez-Tur; Andrés Navarro; Lucrecia Moreno. Pharmacist-Physician Interprofessional Collaboration to Promote Early Detection of Cognitive Impairment: Increasing Diagnosis Rate. *Frontiers in Pharmacology*. 12, pp. 579489. *Frontiers*, 27/04/2021. ISSN 1663-9812

DOI: 10.3389/fphar.2021.579489

Tipus de producció: Artículo científico

Posició de signatura: 5

Nombre total d'autors: 7

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 4,225

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Pharmacology

- 2** Manuel Castro de Moura; Verónica Davalos; Laura Planas-Serra; Damiana Álvarez-Errico; Carles Arribas; Montserrat Ruíz; Sergio Aguilera-Albesa; Jesús Troya; Juan Valencia-Ramos; Valentina Vélez-Santamaría; Agustí Rodríguez-Palmero; Judit Villar-García; Juan P. Horcajada; Sergiu Albu; Carlos Casasnovas; Anna Rull; Laia Reverte; Beatriz Dietl; David Dalmau; María J. Arranz; Laia Llucà-Carol; Anna Maria Planas; Jordi Pérez-Tur; Israel Fernández-Cadenas; Paula Villares; Jair Tenorio; Roger Colobran; Andrea Martín-Nalda; Pere Soler-Palacin; Francesc Vidal; Aurora Pujol; Manel Esteller. Epigenome-wide association study of COVID-19 severity with respiratory failure. *EBioMedicine*. 66, pp. 103339. Elsevier, 15/04/2021. ISSN 2352-3964
DOI: 10.1016/j.ebiom.2021.103339
Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 23
Nombre total d'autors: 32
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 5,736
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
- 3** Sonia Moreno-Grau; Jordi Pérez-Tur. Long runs of homozygosity are associated with Alzheimer's disease. *Translational Psychiatry*. 11 - 1, pp. 142. Nature Publishing Group, 24/02/2021. ISSN 2158-3188
Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 18
Nombre total d'autors: 46
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 5,28
Posició de publicació: 18
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Psiquiatria
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 146
- 4** Sohkna MS Yakhine-Diop; José A. Morales-García; Mireia Niso-Santano; Rosa A. González-Polo; Elisabet Uribe-Carretero; Guadalupe Martínez-Chacon; Sylvere Durand; Maria Chiara Maiuri; Ana Aiastui; Miren Zulaica; Javier Ruíz-Martínez; Adolfo López de Munain; Jordi Pérez-Tur; Ana Pérez-Castillo; Guido Kroemer; José M. Bravo-San Pedro; José M. Fuentes. Metabolic alterations in plasma from patients with familial and idiopathic Parkinson's disease. *Aging (Albany)*. 12 - 17, pp. 16690 - 16708. Impact Journals, 09/09/2020.
Tipus de producció: Artículo científico
Tipus de suport: Revista
- 5** Adolfo López de Munain; José Félix Martí Massó; Jordi Pérez-Tur. The Discovery of the Dardarin Gene 15 Years Later: A Globalized Local History. *Movement Disorders*. 35 - 4, pp. 708 - 708. Wiley, 17/04/2020.
Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: No
Tipus de suport: Revista
- 6** Luis Navarro Sánchez; Beatriz Águeda Gómez; Silvia Aparicio Domingo; Jordi Pérez Tur. Epigenetic Study in Parkinson's Disease: A Pilot Analysis of DNA Methylation in Candidate Genes in Brain. *Cells*. 7 - 10, pp. 150 - 155. Basilea(Suïssa): MDPI, 26/09/2018. ISSN 2073-4409
DOI: 10.3390/cells7100150
Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 4
Nombre total d'autors: 4
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 4,829
Posició de publicació: 55
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: Sí
Categoria: Biología Celular
Revista dins del 25%: No
Nombre de revistes a la categoria: 190

- 7** Juan Francisco Vázquez Costa; Sara Carratalá Boscá; José I. Tembl; Victoria Fornés Ferrer; Jordi Pérez Tur; Luis Martí Bonmatí; Teresa Sevilla Mantecón. The width of the third ventricle associates with cognition and behaviour in motor neuron disease. *Acta Neurologica Scandinavica*. Wiley-Blackwell, 05/09/2018. ISSN 1600-0404
DOI: 10.1111/ane.13022
Tipus de producció: Article científico
Tipus de suport: Revista
Posició de signatura: 5
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 7
Font d'impacte: ISI
Categoria: Clinical Neurology
Índex d'impacte: 3,126
Revista dins del 25%: No
Posició de publicació: 73
Nombre de revistes a la categoria: 197
- 8** J.V. Sánchez Mut; H. Heyn; B.A. Silva; L. Dixsaut; P. García Esparcia; E. Vidal; S. Sayols; L. Glauser; A. Monteagudo Sánchez; J. Pérez Tur; I. Ferrer; D. Monk; B. Schneider; M. Esteller; J. Gräff. PM20D1 is a quantitative trait locus associated with Alzheimer's disease. *Nature Medicine*. Springer-Nature, 01/05/2018.
Tipus de producció: Article científico
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: No
- 9** J.F. Vázquez Costa; M. Mazón; J. Carreres Polo; D. Hervás; J. Pérez Tur; L. Martí Bonmatí; T. Sevilla. Brain signal intensity changes as biomarkers in amyotrophic lateral sclerosis. *Acta Neurologica Scandinavica*. 137 - 2, pp. 262 - 271. John Wiley & Sons, 29/10/2017.
Tipus de producció: Article científico
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: No
- 10** Vázquez-Costa JF; Arlandis S; Hervas D; Martínez-Cuenca E; Cardona F; Pérez-Tur J; Broseta E; Sevilla T. Clinical profile of motor neuron disease patients with lower urinary tract symptoms and neurogenic bladder. *Journal of the Neurological Sciences*. 378, pp. 130 - 136. 2017.
Tipus de producció: Article científico
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: No
- 11** Vázquez-Costa JF; Tembl JI; Fornés-Ferrer V; Cardona F; Morales-Caba L; Fortea G; Pérez-Tur J; Sevilla T. Genetic and constitutional factors are major contributors to substantia nigra hyperechogenicity. *Scientific Reports*. 7 - 1, pp. 7119-1 - 7119-9. 2017.
Tipus de producció: Article científico
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: No
- 12** Dols-Icardo O; Iborra O; Valdivia J; Pastor P; Ruiz A; López de Munain A; Sánchez-Valle R; Álvarez A; Sánchez-Juan P; Lleó A; Fortea J; Blesa R; Cardona F; Baquero M; Alonso MD; Ortega-Cubero S; Pastor MA; Razkin C; Boada M; Hernández I; Gorostidi A; Moreno F; Zulaika M; Lladó A; Coto E; Combarros O; Pérez-Tur J; Clarimón J; Dementia Genetics Spanish Consortium (DEGESCO).. Assessing the role of TUBA4A gene in frontotemporal degeneration. *Neurobiology of Aging*. 38, pp. 215.e13 - 215.e14. 2016.
DOI: 10.1016/j.neurobiolaging.2015.10.030
Tipus de producció: Article científico
Tipus de suport: Catàleg d'obra artística
Posició de signatura: 27
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 29
Autor de correspondència: No
Font d'impacte: ISI
Categoria: Neuroscience
Índex d'impacte: 5.117
Revista dins del 25%: Sí
Posició de publicació: 39
Nombre de revistes a la categoria: 259



- 13** Vázquez-Costa J.F.; Beltrán E.; Sopena P.; Sabater A.; Cardona F.; Vílchez J.J.; Pérez-Tur J.; Sevilla T.. Clinical and neuroimaging characterization of two C9orf72-positive siblings with amyotrophic lateral sclerosis and schizophrenia. *Amyotrophic Lateral Sclerosis and Frontotemporal Degeneration*. 17, pp. 297 - 300. 2016.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 14** Dols-Icardo O; Nebot I; Gorostidi A; Hernández I; Rojas-García R; García-Redondo A; Povedano M; Lladó A; Alvarez V; Sánchez-Juan P; Pardo J; Jericó I; Vázquez-Costa J; Sevilla T; Cardona F; Indakoetxea B; Moreno F; Fernández-Torrón R; Muñoz-Llahuna L; Moreno-Grau S; Rosende-Roca M; Guerrero A; Muñoz-Blanco JL; Combarros O; Coto E; Alcolea D; Fortea J; Lleó A; Sánchez-Valle R; Esteban-Pérez J; Ruiz A; Pastor P; López de Munain A; Pérez-Tur J; Clarimon J. Analysis of the CHCHD10 gene in patients with frontotemporal dementia and amyotrophic lateral sclerosis from Spain. *Brain* (2015) 138:e400. 138, pp. e400-1 - e400-. 2015.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 15** Hu L; Diez-Fernandez C; Rüfenacht V; Hismi BÖ; Ünal Ö; Soyucen E; Çoker M; Bayraktar BT; Gunduz M; Kiykim E; Olgac A; Pérez-Tur J; Rubio V; Häberle J.. Recurrence of carbamoyl phosphate synthetase 1 (CPS1) deficiency in Turkish patients: characterization of a founder mutation by use of recombinant CPS1 from insect cells expression. *Molecular Genetics and Metabolism*. 113, pp. 267 - 273. 2014.
DOI: 10.1016/j.ymgme.2014.09.014
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 12 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 14 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Genetics & Heredity
Índex d'impacte: 2.625 **Revista dins del 25%:** No
Posició de publicació: 78 **Nombre de revistes a la categoria:** 167
- 16** Cardona F; Tormos-Pérez N; Pérez-Tur J. Structural and functional analysis of LRRK2 missense substitutions. *Molecular Biology Reports*. 45, pp. 2529 - 2542. 2014.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 3 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 3 **Autor de correspondència:** Sí
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Biochemistry & Molecular Biology
Índex d'impacte: 2.024 **Revista dins del 25%:** No
Posició de publicació: 202 **Nombre de revistes a la categoria:** 290
- 17** García-Redondo A; Dols-Icardo O; Rojas-García R; Esteban-Pérez J; Cordero-Vázquez P; Muñoz-Blanco JL; Catalina I; González-Muñoz M; Varona L; Sarasola E; Povedano M; Sevilla T; Guerrero A; Pardo J; López de Munain A; Márquez-Infante C; de Rivera FJ; Pastor P; Jerico I; de Arcaya AA; Mora JS; Clarimon J; C9ORF72 Spanish Study Group. Analysis of the C9orf72 gene in patients with amyotrophic lateral sclerosis in Spain and different populations worldwide. *Human Mutation*. 34, pp. 79 - 82. 2013.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 18** Ruiz A; Dols-Icardo O; Bullido MJ; Pastor P; Rodríguez-Rodríguez E; López de Munain A; de Pancorbo MM; Pérez-Tur J; Álvarez V; Antonell A; López-Arrieta J; Hernández I; Tàrraga L; Boada M; Lleó A; Blesa R; Frank-García A; Sastre I; Razquin C; Oretga-Cubero S; Lorenzo E; Sánchez-Juan P; Combarros O; Moreno F; Gorostidi A; Elcoroaristizabal X; Baquero M; Coto E; Sánchez-Valle R; Clarimón J; Dementia Genetic Spanish Consortium. Assessing the role of the TREM2 p.R47H variant as a risk factor for Alzheimer's disease and frontotemporal dementia. *Neurobiology of Aging*. 35, pp. 444e1 - 444e14. 2013.



DOI: 10.1016/j.neurobiolaging.2013.08.011

Tipus de producció: Article científic

Posició de signatura: 8

Nombre total d'autors: 31

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 4.853

Posició de publicació: 50

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Neurosciences

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 252

- 19** Sempere AP; Aparicio S; Mola S; Pérez-Tur J. Benign hereditary chorea: Clinical features and long-term follow-up in a Spanish family. *Parkinsonism & Related Disorders*. 19, pp. 394 - 396. 2013.

DOI: 10.1016/j.parkreldis.2012.08.006

Tipus de producció: Article científic

Posició de signatura: 4

Nombre total d'autors: 4

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 4.126

Posició de publicació: 31

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Clinical Neurology

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 194

- 20** Rubio-Moscardo F; Setó-Salvia N; Pera M; Bosch-Morató M; Plata C; Belbin O; Gené G; Dols-Icardo O; Ingelsson M; Helisalmi S; Soininen H; Hiltunen M; Giedraitis V; Lannfelt L; Frank A; Bullido MJ; Combarros O; Sánchez-Juan P; Boada M; Tárraga L; Pastor P; Pérez-Tur J; Baquero M; Molinuevo JL; Sánchez-Valle R. Rare variants in calcium homeostasis modulator 1 (CALHM1) found in early onset Alzheimer's disease patients alter calcium homeostasis. *PLoS One* (2013) 17:e74023. 17, pp. e74023-1 - e74023-8. 2013.

DOI: 10.1371/journal.pone.0074203

Tipus de producció: Article científic

Posició de signatura: 22

Nombre total d'autors: 25

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 3.534

Posició de publicació: 8

Font de citació: Blesa R

Font de citació: Clarimón J.

Font de citació: Fortea J

Font de citació: Lleó A

Font de citació: Muñoz FJ

Font de citació: Valverde MA

Font de citació: s-Prior P

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Multidisciplinary Sciences

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 55

- 21** Lorenzo-Betancor O; Samaranch L; Ezquerro M; Tolosa E; Lorenzo E; Irigoyen J; Gaig C; Pastor MA; Soto-Ortolaza AI; Ross OA; Rodríguez-Oroz MC; Valldeoriola F; Martí MJ; Luquin MR; Perez-Tur J; Burguera JA; Obeso JA; Pastor P. LRRK2 haplotype-sharing analysis in Parkinson's disease reveals a novel p.S1761R mutation. *Movement Disorders*. 27, pp. 146 - 151. 2012.

DOI: 10.1002/mds.21114

Tipus de producció: Article científic

Tipus de suport: Revista



Posició de signatura: 15

Nombre total d'autors: 18

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 5.680

Posició de publicació: 24

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Clinical Neurology

Revista dins del 25%: No

Nombre de revistes a la categoria: 193

- 22** Cardona-Serrate F; Dopazo H; Sánchez-Mut JV; Pérez-Tur J. Phylogenetic and in silico analysis of the Parkinson disease related kinase PINK1. *Human Mutation*. 32, pp. 369 - 378. 2011.

Tipus de producció: Artículo científico

Tipus de suport: Revista

Autor de correspondència: Sí

- 23** Maloney B; Ge Y-W; Petersen R; Hardy J; Rogers; JT; Pérez-Tur J; Lahiri DK. Functional characterization of three single-nucleotide polymorphisms present in the human APOE promoter sequence: Differential effects in neuronal cells and on DNA-protein interactions. *American Journal of Medical Genetics. Part B: Neuropsychiatric Genetics*. 153B, pp. 185 - 201. 2010.

Tipus de producció: Artículo científico

Tipus de suport: Revista

Autor de correspondència: No

- 24** Guerreiro RJ; Baquero M; Blesa R; Boada M; Brás JM; Bullido MJ; Calado A; Crook R; Ferreira C; Frank A; Gómez-Isla T; Hernández I; Lleó A; Machado A; Martínez-Lage P; Masdeu J; Molina-Porcel L; Molinuevo JL; Pastor P; Pérez-Tur J; Relvas R; Oliveira CR; Ribeiro MH; Rogaeva E; Sa A; Samaranch L; Sánchez-Valle R; Santana I; Tàrraga L; Valdivieso F; Singleton A; Hardy J; Clarimón J.. Genetic screening of Alzheimer's disease genes in Iberian and African samples yields novel mutations in presenilins and African samples yields novel mutations in presenilins and APP. *Neurobiology of Aging*. 31, pp. 725 - 731. 2010.

DOI: 10.1016/j.neurobiolaging.2008.06.012

Tipus de producció: Artículo científico

Tipus de suport: Revista

Posició de signatura: 20

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Nombre total d'autors: 33

Autor de correspondència: No

Font d'impacte: ISI

Categoria: Neurosciences

Índex d'impacte: 6.634

Revista dins del 25%: Sí

Posició de publicació: 22

Nombre de revistes a la categoria: 239

- 25** Thomas R; Favell K; Morante-Redolat J; Pool M; Kent C; Wright M; Daignault K; Ferraro GB; Montcalm S; Durocher Y; Fournier A; Perez-Tur J; Barker PA.. LGI1 is a Nogo receptor 1 ligand that antagonizes myelin-based growth inhibition. *Journal of Neuroscience*. 30, pp. 6607 - 6612. 2010.

DOI: 10.1523/JNEUROSCI.5147-09.2010

Tipus de producció: Artículo científico

Tipus de suport: Revista

Posició de signatura: 12

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Nombre total d'autors: 13

Autor de correspondència: No

Font d'impacte: ISI

Categoria: Neurosciences

Índex d'impacte: 7.271

Revista dins del 25%: Sí

Posició de publicació: 17

Nombre de revistes a la categoria: 239

- 26** Herranz-Pérez V; Morante-Redolat JM; Olucha-Bordonau FE; Pérez-Tur J. Study of the expression of the LGI gene family in adult mouse brain and its relation with epilepsy. *Brain Research*. 1307, pp. 177 - 194. 2010.

Tipus de producció: Artículo científico

Tipus de suport: Revista

Autor de correspondència: No



- 27** Mutez E; Larvor L; Leprêtre F; Mouroux V; Hamalek D; Kerckaert JP; Pérez-Tur J; Waucquier N; Vanbesien-Mailliot C; Duflot A; Devos D; Defebvre L; Kreisler A; Frigard B; Destée A; Chartier-Harlin MC.. Transcriptional profile of Parkinson blood mononuclear cells with LRRK2 mutation. *Neurobiol Aging* (2010) 32:1839-48. 32, pp. 1839 - 1848. 2010.
DOI: 10.1016/j.neurobiolaging.2009.10.016
Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 7
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Neurosciences
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 239
- Nombre total d'autors:** 16
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 6.634
Posició de publicació: 22
- 28** Mari Cruz Rodríguez Oroz; Lage PM; Sánchez-Mut J; Lamet I; Panogabarraga J; Toledo JB; Clavero P; Samaranch L; Irurzun C; Matsubara JM; Irigoien J; Bescos E; Kulisevsky J; Pérez-Tur J; Obeso JA. Homocysteine and cognitive impairment in Parkinson's disease: a biochemical, MRI and genetic study. *Movement Disorders*. 24, pp. 1437 - 1444. 2009.
Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: No
Tipus de suport: Revista
- 29** Otaegui D; Irizar H; Goicoechea M; Pérez-Tur J; Belar M; López de Munain A.. Molecular Characterization of Putative Modulatory Factors in Two Spanish Families with A1555G Deafness. *Audiol and Neurootology*. 13, pp. 320 - 327. 2008.
Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: No
Tipus de suport: Revista
- 30** López de Munain A; Alzualde A; Gorostidi A; Otaegui D; Ruiz-Martínez J; Indakoetxea B; Ferrer I; Pérez-Tur J; Sáenz A; Bergareche A; Barandiarán M; Poza JJ; Zabalza R; Ruiz I; Urtasun M; Fernández-Manchola I; Olasagasti B; Espinal JB; Olaskoaga J; Ruibal M; Moreno F; Carrera N; Massó JF.. Mutations in Progranulin Gene: Clinical, Pathological, and Ribonucleic Acid Expression Findings. *Biological Psychiatry*. 63, pp. 946 - 952. 2008.
Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: No
Tipus de suport: Revista
- 31** Wavrant-De Vrieze F; Compton D; Womick M; Arepalli S; Adighibe O; Li L; Perez-Tur J; Hardy J.. ABCA1 polymorphisms and Alzheimer's disease. *Neuroscience Letters*. 416, pp. 180 - 183. 2007.
DOI: 10.1016/j.neulet.2007.02.010
Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 7
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Neuroscience
Revista dins del 25%: No
Nombre de revistes a la categoria: 211
- Nombre total d'autors:** 8
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 2.085
Posició de publicació: 125
- 32** Luzon-Toro B; de la Torre ER; Delgado A; Perez-Tur J; Hilfiker S.. Mechanistic insight into the dominant mode of the Parkinson's disease-associated G2019S LRRK2 mutation. *Human and Molecular Genetics*. 16, pp. 2031 - 2039. 2007.
Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: No
Tipus de suport: Revista

- 33** Sanjuan J; Tolosa A; González JC; Aguilar EJ; Pérez-Tur J; Nájera C; Moltó MD; Frutos R. Association between FOXP2 polymorphisms and schizophrenia with auditory hallucinations. *Psychiatric Genetics*. 16, pp. 67 - 72. 2006.
DOI: 10.1097/01.ypg.0000185029.35558.bb
Tipus de producció: Article científic
Posició de signatura: 5
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Neurosciences
Revista dins del 25%: No
Nombre de revistes a la categoria: 200
Nombre total d'autors: 8
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 2.141
Posició de publicació: 119
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 2.141
Posició de publicació: 76
Categoria: Genetics & Heredity
Revista dins del 25%: No
Nombre de revistes a la categoria: 131
- 34** Ayerdi-Izquierdo A; Stavrides G; Sellés-Martínez JJ; Larrea L; Bovo G; López de Munain A; Bisulli F; Martí-Massó JF; Michelucci R; Poza JJ; Tinuper P; Stephani U; Striano P; Striano S; Staub E; Sarafidou T; Hinzmann B; Moschonas N; Siebert R; Deloukas P; Nobile C; Pérez-Tur J. Genetic analysis of the LGI/Epitempin gene family in sporadic and familial lateral temporal lobe epilepsy. *Epilepsy Research*. 70, pp. 118 - 126. 2006.
Tipus de producció: Article científic
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: Sí
- 35** Furlan S; Nichols WC; Perez-Tur J; Mercier G; Lucotte G.. Genetic screening for two LRRK2 mutations in French patients with idiopathic Parkinson's disease. *Genetic Testing*. 10, pp. 290 - 293. 2006.
Tipus de producció: Article científic
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: No
- 36** Simón-Sánchez J; Herranz-Pérez V; Olucha-Bordonau F; Pérez-Tur J.. LRRK2 is expressed in areas affected by Parkinson's disease in the adult mouse brain. *European Journal of Neuroscience*. 23, pp. 659 - 666. 2006.
Tipus de producció: Article científic
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: Sí
- 37** Simón-Sánchez J; Martí-Massó JF; Sánchez-Mut JV; Paisan-Ruiz C; Martínez-Gil A; Ruiz-Martínez J; Sáenz A; Singleton AB; López de Munain A; Pérez-Tur J. Parkinson's disease due to the R1441G mutation in dardarin: A founder effect in the Basques. *Movement Disorders*. 21, pp. 1954 - 1959. 2006.
DOI: 10.1002/mds.21114
Tipus de producció: Article científic
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: Sí
Categoria: Clinical Neurology
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 147
Posició de signatura: 10
Nombre total d'autors: 10
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 3.323
Posició de publicació: 27
- 38** Furlan S; Roncaroli F; Forner F; Vitiello L; Calabria E; Piquer-Sirerol S; Valle G; Pérez-Tur J; Michelucci R; Nobile C. The LGI1/Epitempin gene encodes two protein isoforms differentially expressed in human brain. *Journal of Neurochemistry*. 98, pp. 985 - 991. 2006.
DOI: 10.1111/j.1471-4159.2006.03939.x
Tipus de producció: Article científic
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Posició de signatura: 8



Nombre total d'autors: 10
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 4.260
Posició de publicació: 39

Autor de correspondència: No
Categoria: Neurosciences
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 200

- 39** Sirerol-Piquer MS; Ayerdi-Izquierdo A; Morante-Redolat JM; Herranz-Pérez V; Favell K; Barker PA; Pérez-Tur J. The epilepsy gene LGI1 encodes a secreted glycoprotein that binds to the cell surface. *Human and Molecular Genetics*. 15, pp. 3436 - 3445. 2006.

Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: Sí

Tipus de suport: Revista

- 40** Zarranz JJ; Ferrer I; Lezcano E; Forcadas MI; Eizaguirre B; Atares B; Puig B; Gomez-Esteban JC; Fernandez-Maiztegui C; Rouco I; Perez-Concha T; Fernandez M; Rodriguez O; Rodriguez-Martinez AB; de Pancorbo MM; Pastor P; Perez-Tur J.. A novel mutation (K317M) in the MAPT gene causes FTDP and motor neuron disease. *Neurology*. 64 - 9, pp. 1578 - 1585. 2005.

DOI: 10.1212/01.WNL.0000160116.65034.12

Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 17

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Clinical Neurology

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 148

Nombre total d'autors: 17

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 5.068

Posició de publicació: 6

- 41** Paisan-Ruiz C; Saenz A; López de Munain A; Martí I; Martínez Gil A; Martí-Massó JF; Pérez-Tur J. Familial Parkinson's disease: Clinical and Genetic Analysis of Four Basque Families. *Annals of Neurology*. 57, pp. 365 - 372. 2005.

Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: Sí

Tipus de suport: Revista

- 42** Ros R; Gomez Garre P; Hirano M; Tai YF; Ampuero I; Vidal L; Rojo A; Fontan A; Vazquez A; Fanjul S; Hernandez J; Cantarero S; Hoenicka J; Jones A; Ahsan RL; Pavese N; Piccini P; Brooks DJ; Perez-Tur J; Nygaard T; de Yébenes JG.. Genetic linkage of autosomal dominant progressive supranuclear palsy to 1q31.1. *Annals of Neurology*. 57, pp. 634 - 641. 2005.

Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: No

Tipus de suport: Revista

- 43** Paisán-Ruiz C; Jain S; Evans EW; Gilks WP; Simón J; van der Brug M; López de Munain A; Aparicio S; Gil AM; Khan N; Johnson J; Martínez JR; Nicholl D; Carrera IM; Pena AS; de Silva R; Lees A; Martí-Massó JF; Pérez-Tur J; Wood NW; Singleton AB. Cloning of the gene containing mutations that cause PARK8-linked Parkinson's disease. *Neuron*. 44 - 4, pp. 595 - 600. 2004.

DOI: 10.1016/j.neuron.2004.10.023

Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 19

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: Sí

Categoria: Neurosciences

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 198

Nombre total d'autors: 21

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 14.439

Posició de publicació: 5

- 44** Morris HR; Steele JC; Crook R; Wavrant-De Vrieze F; Onstead-Cardinale L; Gwinn-Hardy K; Wood NW; Farrer M; Lees AJ; McGeer PL; Siddique T; Hardy J; Perez-Tur J.. Genome-wide analysis of the parkinsonism-dementia complex of Guam. *Archives of Neurology*. 61 - 12, pp. 1889 - 1897. 2004.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: Sí
- 45** Sempere AP; Perez-Tur J; Garcia-Barragan N; Sellés-Martínez J; Medrano V; Mola S. Hallazgos clinicos y de neuroimagen en una familia con cadasil asociada a la mutacion C475T. *Revista de Neurología*. 38, pp. 37 - 41. 2004.
PMID: 14730489
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 2 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 6 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Clinical Neurology
Índex d'impacte: 0.210 **Revista dins del 25%:** No
Posició de publicació: 133 **Nombre de revistes a la categoria:** 140
- 46** Otaegui D; Paisán C; Sáenz A; Martí I; Ribate M; Martí-Massó JF; Pérez-Tur J; López de Munain A. Mitochondrial polymorphisms in Parkinson's Disease. *Neuroscience Letters*. 370 - 2-3, pp. 171 - 174. 2004.
DOI: 10.1016/j.neulet.2004.08.012
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 7 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 8 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Neuroscience
Índex d'impacte: 2.019 **Revista dins del 25%:** No
Posició de publicació: 113 **Nombre de revistes a la categoria:** 198
- 47** Goertsches R; Villoslada P; Comabella M; Montalban X; Navarro A; de la Concha EG; Arroyo R; López de Munain A; Otaegui D; Palacios R; Pérez-Tur J; Jonasdottir A; Benediktsson K; Fossdal R; Sawcer S; Setakis E; Compston A; Spanish MS Genetics Group.. A genomic screen of Spanish multiple sclerosis patients reveals multiple loci associated with the disease. *Journal of Neuroimmunol*, 143:124-128 (2003). 143, pp. 124 - 128. 2003.
PMID: 14575929
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 11 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 18 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Neurosciences
Índex d'impacte: 3.054 **Revista dins del 25%:** No
Posició de publicació: 78 **Nombre de revistes a la categoria:** 200
- 48** Baron M; Jimenez-Escrig A; Orensanz L; Simon J; Perez-Tur J.. Apolipoprotein E Pittsburgh variant is not associated with the risk of late-ons. *American Journal of Medical Genetics. Part B: Neuropsychiatric Genetics*. 120B, pp. 121 - 124. 2003.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: Sí



- 49** Michelucci R; Poza JJ; Sofia N; de Feo R; Binelli F; Bisulli F; Scudellaro E; Simionati B; Zimbello R; d'Orsi G; Passarelli D; Avanzini G; Tinuper P; Biondi R; Valle G; Mautner VF; Stephani U; Tassinari CA; Moschonas NK; Siebert R; Lopez de Munain A; Perez-Tur J; Nobile C. Autosomal dominant lateral temporal epilepsy: clinical and genetic findings in seven european families. *Epilepsia*. 44, pp. 1289 - 1297. 2003.
Tipus de producció: Artículo científico **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 50** Besleaga R; Montesinos-Rongen M; Perez-Tur J; Siebert R; Deckert M.. Expression of the LGI1 gene product in astrocytic gliomas: downregulation with malignant progression. *Virchow Archives*. 443, pp. 561 - 564. 2003.
DOI: 10.1007/s00428-003-0874-3
Tipus de producció: Artículo científico **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 3 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 5 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Pathology
Índex d'impacte: 2.357 **Revista dins del 25%:** No
Posició de publicació: 17 **Nombre de revistes a la categoria:** 64
- 51** Myllykangas L; Polvikoski T; Reunanen K; Wavrant-De Vrieze F; Ellis C; Hernandez D; Sulkava R; Kontula K; Verkkoniemi A; Notkola IL; Hardy J; Perez-Tur J; Haltia MJ; Tienari PJ.. ApoE epsilon3-haplotype modulates Alzheimer beta-amyloid deposition in the brain. *American Journal of Medical Genetics. Part B:: Neuropsychiatric Genetics*. 114B, pp. 288 - 291. 2002.
Tipus de producció: Artículo científico **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 52** Lambert J-C; Araria-Goumide L Myllykangas L; Ellis C; Wang JC; Bullido MJ; Harris JM; Artiga MJ; Hernandez D; Kwon JM; Frigard B; Petersen RC; Cumming AM; Pasquier F; Sastre I; Tienari PJ; Frank A; Sulkava R; Morris JC; St. Clair D; Mann DM; Wavrant-DeVrière F; Ezquerra-Trabalon M; Amouyel P; Hardy J; Haltia M; Valdivieso F; Goate AM; Pérez-Tur J; Lendon CL; Chartier-Harlin M-C. Contribution of APOE promoter polymorphisms to Alzheimer's disease risk. *Neurology*. 59, pp. 59 - 66. 2002.
PMID: 10430438
Tipus de producció: Artículo científico **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 28 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 30 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Clinical Neurology
Índex d'impacte: 5.340 **Revista dins del 25%:** Sí
Posició de publicació: 5 **Nombre de revistes a la categoria:** 138
- 53** Nobile C; Hinzmann B; Scannapieco P; Siebert R; Zimbello R; Perez-Tur J; Sarafidou T; Moschonas NK; French L; Deloukas P; Ciccodicola A; Gesk S; Poza JJ; Lo Nigro C; Seri M; Schlegelberger B; Rosenthal A; Valle G; Lopez de Munain A; Tassinari CA; Michelucci R. Identification and characterization of a novel human brain-specific gene, homologous to *S. scrofa* tmp83.5, in the chromosome 10q24 critical region for temporal lobe epilepsy and spastic paraplegia. *Gene*. 282, pp. 87 - 94. 2002.
Tipus de producció: Artículo científico **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 54** Morante-Redolat JM; Gorostidi-Pagola A; Piquer-Sirerol S; Sáenz A; Poza JJ; Galán J; Gesk S; Sarafidou T; Mautner VF; Binelli S; Staub E; Hinzmann B; French L; Prud'homme J-F; Passarelli D; Scannapieco P; Tassinari CA; Avanzini G; Martí-Massó JF; Kluwe L; Deloukas P; Moschonas NK; Michelucci R; Siebert R; Nobile C; Pérez-Tur J; López de Munain A. Mutations in the LGI1/Epitempin gene on 10q24 cause autosomal dominant lateral temporal epilepsy. *Human and Molecular Genetics*. 11, pp. 1119 - 1127. 2002.



Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: Sí

Tipus de suport: Revista

- 55** Staub E; Perez-Tur J; Siebert R; Nobile C; Moschonas NK; Deloukas P; Hinzmann B. The novel EPTP repeat defines a superfamily of proteins implicated in epileptic disorders. Trends in Biochemical Sciences. 27, pp. 441 - 444. 2002.

PMID: 12217514

Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 2

Nombre total d'autors: 7

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 13.343

Posició de publicació: 8

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Biochemistry & Molecular Biology

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 261

- 56** Morris HR; Al-Sarraj S; Schwab C; Gwinn-Hardy K; Perez-Tur J; Wood NW; Hardy J; Lees AJ; McGeer P; Daniel SE; Steele JC. A clinical and pathological study of motor neuron disease on Guam. Brain. 124, pp. 2215 - 2222. 2001.

Tipus de producció: Artículo científico

Autor de correspondència: No

- 57** Myllykangas L; Polvikoski T; Sulkava R; Notkola I-L; Rastas S; Verkkoniemi A; Tienari PJ; Niinistö L; Hardy J; Pérez-Tur J; Kontula K; Haltia M. Association of lipoprotein lipase Ser447Ter polymorphism with brain infarction: a population-based neuropathological study. Annals of Medicine., 33:486-492 (2001). 33, pp. 486 - 492. 2001.

Tipus de producció: Artículo científico

Autor de correspondència: No

- 58** Polvikoski T; Sulkava R; Myllykangas L; Notkola I-L; Niinistö L; Verkkoniemi A; Kainulainen K; Kontula K; Pérez-Tur J; Hardy J; Haltia M. Prevalence of Alzheimer's disease in very elderly people. A prospective neuropathological and molecular genetic study. Neurology. 53, pp. 1690 - 1696. 2001.

PMID: 11425935

Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 9

Nombre total d'autors: 11

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 5.212

Posició de publicació: 6

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Clinical Neurology

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 136

- 59** Morris HR; Khan MN; Janssen JC; Brown JM; Perez-Tur J; Baker M; Ozansoy M; Hardy J; Hutton M; Wood NW; Lees AJ; Revesz T; Lantos P; Rossor MN.. The Genetic and Pathological Classification of Familial Frontotemporal Dementia. Archives of Neurology. 58, pp. 1813 - 1816. 2001.

Tipus de producció: Artículo científico

Autor de correspondència: No

Tipus de suport: Revista

- 60** Tanii H; Ankarcrona M; Flood F; Nilsberth C; Mehta ND; Perez-Tur J; Winbald B; Benedikz E; Cowburn RF. Alzheimer's disease presenilin-1 exon 9 deletion and L250S mutations sensitize SH-SY5Y neuroblastoma cells to hyperosmotic stress-induced apoptosis. Neuroscience. 95, pp. 593 - 601. 2000.

PMID: 10658639

Tipus de producció: Artículo científico
Posició de signatura: 6

Tipus de suport: Revista



Nombre total d'autors: 9

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 3.563

Posició de publicació: 40

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Neurosciences

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 203

- 61** Myllykangas L; Polvikoski T; Sulkava R; Verkkoniemi A; Tienari P; Niinisto L; Kontula K; Hardy J; Haltia M; Perez-Tur J. Cardiovascular risk factors and Alzheimer's disease: a genetic association study in a population aged 85 or over. *Neuroscience Letters*. 292, pp. 195 - 198. 2000.

PMID: 11018310

Tipus de producció: Artículo científico

Posició de signatura: 10

Nombre total d'autors: 10

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 2.091

Posició de publicació: 88

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Neurosciences

Nombre de revistes a la categoria: 203

- 62** Baker M; Graff-Radford D; Wavrant-DeVrièze F; Graff-Radford N; Petersen RC; Kokmen E; Boeve B; Myllykangas L; Polvikoski T; Sulkava R; Verkoniemmi A; Tienari P; Haltia M; Hardy J; Hutton M; Perez-Tur J. No association between TAU haplotype and Alzheimer's disease in population or clinic based series or in familial disease. *Neuroscience Letters*. 285, pp. 147 - 149. 2000.

PMID: 10793248

Tipus de producció: Artículo científico

Posició de signatura: 16

Nombre total d'autors: 16

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 2.091

Posició de publicació: 88

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Neurosciences

Revista dins del 25%: No

Nombre de revistes a la categoria: 203

- 63** Myers A; Holmans P; Marshall H; Kwon J; Meyer D; Ramic D; Shears S; Booth J; Wavrant-DeVrieze F; Crook R; Hamshere M; Abraham R; Tunstall N; Rice F; Carty S; Lillystone S; Kehoe P; Rudrasingham V; Jones L; Lovestone S; Perez-Tur J; Williams J; Owen MJ; Hardy J; Goate AM. Susceptibility locus for Alzheimer's disease on chromosome 10. *Science*, 290:2304-2305 (2000). 290, pp. 22304 - 2305. 2000.

DOI: 10.1126/science.290.5500.2304

Tipus de producció: Artículo científico

Posició de signatura: 21

Nombre total d'autors: 25

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 23.872

Posició de publicació: 2

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Multidisciplinary Sciences

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 49

- 64** Lewis PA; Perez-Tur J; Golde TE; Hardy J. The presenilin 1 C92S mutation increases Abeta42 production. *Biochemical and Biophysical Research Communications*. 277, pp. 261 - 263. 2000.

Tipus de producció: Artículo científico

Autor de correspondència: No

Tipus de suport: Revista



- 65** Farrer M; Gwinn K; Muentner M; Wavrant-De Vrièze F; Crook R; Pérez-Tur J; Lincoln S; Maraganore D; Adler C; Newman S; MacElwee K; McCarthy P; Miller C; Waters C; Hardy J. A chromosome 4p haplotype segregating with familial Lewy body parkinsonism. *Human and Molecular Genetics*. 8, pp. 81 - 85. 1999.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 66** Kehoe P; Wavrant-De Vrièze F; Crook R; Wu W; Holmans P; Fenton I; Sp. A full genome scan for late-onset Alzheimer's disease. *Human and Molecular Genetics*. 8, pp. 237 - 245. 1999. Disponible en Internet en: <ock G, Norton N, Williams H, Williams N, Lovestone S, Pérez-Tur J, Hutton M, Chartier-Harlin MC, Shears S, Roehl K, Booth J, Van Voorst W, Ramic D, Williams J, Goate A, Hardy J, Owen MJ>.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 67** Kamboh M I; Aston CE; Pérez-Tur J; Kokmen E; Ferrell RE; Hardy J; DeKosky ST. A novel mutation in the apolipoprotein E gene (APOE*4 Pittsburgh) is associated with the risk of late-ons. *Neuroscience Letters*. 263, pp. 129 - 132. 1999.
PMID: 10213152
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 3 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Nombre total d'autors: 7 **Categoria:** Neuroscience
Font d'impacte: ISI **Revista dins del 25%:** No
Índex d'impacte: 2.085 **Nombre de revistes a la categoria:** 201
Posició de publicació: 80
- 68** Rudrasingham V; Wavrant-De Vrieze F; Lambert JC; Chakraverty S; Kehoe P; Crook R; Amouyel P; Wu W; Rice F; Pérez-Tur J; Frigard B; Morris JC; Carty S; Petersen R; Cattel D; Tunstall N; Lovestone S; Chartier-Harlin M-C; Goate A; Hardy J; Owen MJ; Williams J. Alpha-2 macroglobulin gene and Alzheimer disease. *Nature Genetics*. 22, pp. 17 - 19. 1999.
DOI: 10.1038/8726
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 10 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Nombre total d'autors: 22 **Categoria:** Genetics & Heredity
Font d'impacte: ISI **Revista dins del 25%:** Sí
Índex d'impacte: 30.693 **Nombre de revistes a la categoria:** 105
Posició de publicació: 1
- 69** Myllykangas L; Polvikoski T; Sulkava R; Verkkoniemi A; Tienari P; Pusa A-K; Niinisto L; O'Brien P; Kontula K; Hardy J; Haltia M; Pérez-Tur J. Alpha2-macroglobulin: Genetic association with neuropathologically verified Alzheimer" disease in a Finnish elderly population. *Annals of Neurology*. 46, pp. 382 - 390. 1999.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: Sí
- 70** Prihar G; Verkkoniem A; Perez-Tur J; Crook R; Lincoln S; Houlden H; Somer M; Paetau A; Kalimo H; Grover A; Myllykangas L; Hutton M; Hardy J; Haltia M. Alzheimer disease PS-1 exon 9 deletion defined. *Nature Medicine*. 5, pp. 1090 - 1090. 1999.
DOI: 10.1038/13383
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 3 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Nombre total d'autors: 14



Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 28.114
Posició de publicació: 1

Categoria: Medicine, Research & Experimental
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 61

- 71** Houlden H; Rizzu P; Stevens M; de Knijff P; van Duijn CM; van Swieten JC; Heutink P; Pérez-Tur J; Thomas V; Baker M; Morris H; Rossor M; Janssen JC; Petersen RC; Dodd P; Dark F; Boeve B; Dickson D; Davies P; Pickering-Brown S; Mann D; Adamson J; Lynch T; Payami H; Poorkaj P; Bird TD; Schellenberg GD; Chakraverty S; Norton J; Morris JC; Goate A; Hutton M; Hardy J. Apolipoprotein E genotype does not affect the age of onset of dementia in families with defined TAU mutations. *Neuroscience Letters*. 260, pp. 193 - 195. 1999.

PMID: 10076900

Tipus de producció: Article científico
Posició de signatura: 8

Nombre total d'autors: 33

Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 2.085
Posició de publicació: 80

Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Neurosciences
Revista dins del 25%: No
Nombre de revistes a la categoria: 201

- 72** Baker M; Litvan I; Houlden H; Adamson J; Dickson D; Perez-Tur J; Hardy J; Lynch T; Bigio E; Hutton M. Association of an extended haplotype in the tau gene with progressive supranuclear palsy. *Human and Molecular Genetics*. 8, pp. 711 - 715. 1999.

Tipus de producció: Article científico
Autor de correspondència: No

Tipus de suport: Revista

- 73** Steele JC; Morris HR; Lees AJ; Pérez-Tur J; McGeer PL. Atypical parkinsonism in the French West Indies. *Lancet*. 354, pp. 1474 - 1474. 1999.

DOI: 10.1016/S0140-6736(05)77614-5
Tipus de producció: Article científico
Posició de signatura: 4

Nombre total d'autors: 5
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 10.197
Posició de publicació: 3

Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Medicine, General & Internal
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 110

- 74** Wavrant-DeVrière F; Crook R; Holmans P; Kehoe P; Owen MJ; Williams J; Roehl K; Lahiri D; Shears S; Booth J; Wu W; Goate A; Chartier-Harlin MC; Hardy J; Pérez-Tur J.. Genetic variability at the amyloid-beta precursor protein locus may contribute to the risk of late-onset Alzheimer's disease. *Neuroscience Letters*. 269, pp. 69 - 70. 1999.

PMID: 10430506
Tipus de producció: Article científico
Posició de signatura: 15

Nombre total d'autors: 15
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 2.085
Posició de publicació: 80

Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Neurosciences
Revista dins del 25%: No
Nombre de revistes a la categoria: 201



- 75** Morris HR; Pérez-Tur J; Janssen JC; Brown JM; Lees AJ; Wood NW; Hardy J; Hutton M; Rossor MN. Mutation in the TAU exon 10 splice site region in familial frontotemporal dementia. *Annals of Neurology*. 45, pp. 270 - 271. 1999.
Tipus de producció: Article científico **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 76** Wavrant-De Vrièze F; Rudrasingham V; Lambert J-C; Chakraverty S; Kehoe P; Crook R; Amouyel P; Wu W; Rice F; Pérez-Tur J; Frigard B; Morris JC; Carty S; Petersen R; Cottel D; Tunstall N; Lovestone S; Chartier-Harlin M-C; Goate A; Owen MJ; Williams J; Hardy J. No association, but evidence for linkage, between the Alpha-2 macroglobulin I1000V polymorphism and Alzheimer disease. *Neuroscience Letters*. 262, pp. 137 - 139. 1999.
PMID: 10203250
Tipus de producció: Article científico **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 10 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 22 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Neurosciences
Índex d'impacte: 2.085 **Revista dins del 25%:** No
Posició de publicació: 80 **Nombre de revistes a la categoria:** 201
- 77** Hoenicka J; Pérez M; Pérez-Tur J; Barabash A; Godoy M; Astarloa R; Avila J; Nygaards T; García de Yébenes J. The TAU gene A0 allele and progressive supranuclear palsy. *Neurology*. 53, pp. 1219 - 1225. 1999.
PMID: 10522876
Tipus de producció: Article científico **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 3 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 9 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Clinical Neurology
Índex d'impacte: 5.232 **Revista dins del 25%:** Sí
Posició de publicació: 7 **Nombre de revistes a la categoria:** 132
- 78** Crook R; Verkkoniemi A; Pérez-Tur J; Mehta N; Baker M; Farrer M; Hutton M; Lincoln S; Hardy J; Gwinn K; Somer M; Paetau A; Kalimo H; Ylikoski R; Pöyhönen M; Kucera S; Haltia M. A variant of Alzheimer's disease with spastic paraparesis and unusual plaques due to a deletion of exon 9 of the presenilin 1 gene. *Nature Medicine*. 4, pp. 452 - 455. 1998.
PMID: 9546792
Tipus de producció: Article científico **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 3 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 17 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Medicine, Research & Experimental
Índex d'impacte: 27.930 **Revista dins del 25%:** Sí
Posició de publicació: 1 **Nombre de revistes a la categoria:** 72
- 79** Pennypacker KR; Fuldner R; Xu R; Hernandez H; Dawbarn D; Mehta N; Pérez-Tur J; Baker M; Hutton M. Cloning and characterization of the presenilin 2 gene promoter. *Molecular Brain Research*. 56, pp. 57 - 65. 1998.
Tipus de producció: Article científico **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 7 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Nombre total d'autors: 9 **Autor de correspondència:** No
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Neurosciences



Índex d'impacte: 2.475
Posició de publicació: 62

Revista dins del 25%: No
Nombre de revistes a la categoria: 202

- 80** Hardy J.; Pérez-Tur J.; Baker M.; Farrer M; Crook R; Hutton M; Johnson WG; Gwinn K; Muentner M; Rocca WA; Maraganore D. Exclusion of genetic linkage to 4q21-23 and 17q21 in a family with parkinsonism dementia. American Journal of Medical Genetics. Part B: Neuropsychiatric Genetics. 81B, pp. 166 - 171. 1998.

Tipus de producció: Article científico
Autor de correspondència: No

Tipus de suport: Revista

- 81** . Hardy J; Duff K; Gwinn-Hardy K; Pérez-Tur J; Hutton M. Genetic dissection of Alzheimer's disease and related dementias: amyloid and its relationship to tau. Nature Neuroscience. 1, pp. 355 - 358. Nature, 1998.

Tipus de producció: Article científico
Autor de correspondència: No

- 82** Wu B; Holmans P; Wavrant-De Vrièze F; Shears S; Kehoe P; Crook R; Booth J; Williams N; Pérez-Tur J; Roehl K; Williams J; Chartier-Harlin MC; Lovestone S; Fenton I; Hutton M; Hardy J; Owen M; Goate A. Genetic studies on chromosome 12 in Late onset Alzheimer disease. JAMA-The Journal of the American Medical Association. 280, pp. 619 - 622. 1998.

PMID: 9718053
Tipus de producció: Article científico
Posició de signatura: 9

Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Nombre total d'autors: 18
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 9.522
Posició de publicació: 4

Autor de correspondència: No
Categoria: Medicine, General & Internal
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 107

- 83** Mehta ND; Eckman C; Refolo L; Sanders S; Yager D; Pérez-Tur J; Younkin S; Duff K; Hardy J; Hutton M. Increased Abeta42(43) from cell lines expressing presenilin 1 mutations. Annals of Neurology. 43, pp. 256 - 258. 1998.

Tipus de producció: Article científico
Autor de correspondència: No

Tipus de suport: Revista

- 84** Farrer M; Wavrant-De Vrièze F; Crook R; Bole L; Pérez-Tur J; Hardy J; Johnson WG; Steele J; Maraganore D; Gwinn K; Lynch T. Low frequency of alpha-synuclein mutations in familial Parkinson's disease. Annals of Neurology. 43, pp. 394 - 397. 1998.

Tipus de producció: Article científico
Autor de correspondència: No

Tipus de suport: Revista

- 85** Pérez-Tur J; Buée L; Morris H; Waring S; Onstead L; Wavrant-De Vrièze F; Crook R; Buée-Scherrer V; Hof; PR; Petersen RC; McGeer PL; Delacourte A; Hutton M; Siddique T; Ahlskog EJ; Hardy J; Steele JC.. Neurodegenerative diseases of Guam: Analysis of the TAU gene. Neurology. 53, pp. 411 - 413. 1998.

Tipus de producció: Article científico
Autor de correspondència: Sí

Tipus de suport: Revista

- 86** Lambert JC; Berr C; Pasquier F; Delacourte A; Frigard B; Cotel D; Pérez-Tur J; Mouroux V; Mohr M; Galasko D; Lendon C; Poirier J; Hardy J; Mann D; Amouyel P; Chartier-Harlin MC. Pronounced impact of Th1/E47cs mutation compared with -491 AT mutation on neural APOE gene expression and risk of developing Alzheimer's disease. Human and Molecular Genetics. 7, pp. 1511 - 1516. 1998.

Tipus de producció: Article científico
Autor de correspondència: No

Tipus de suport: Revista



- 87** Eckman C; Metha N; Crook R; Pérez-Tur J; Hutton M; Prihar G; Pfeiffer E; Zenk B; Graff-Radford N; Hardy J. A new pathogenic mutation in the APP gene (I716V) increases the proportion of A β 42(43) in transfected cells. *Human and Molecular Genetics*. 6, pp. 2087 - 2089. 1997.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 88** Bickeboller H; Champion D; Brice A; Amouyel P; Hannequin D; Didierjean O; Penet C; Martin C; Pérez-Tur J; Michon A; Dubois B; Ledoze F; Thomas-Anterion C; Pasquier F; Puel M; Demonet F; Moreaud O; Babron MC; Meulien D; Guez D; Chartier-Harlin M-C; Frebourg T; Agid Y; Clerget-Darpoux F. Apolipoprotein E and Alzheimer's disease: genotype-specific risks by age and sex. *Americal Journal of Human Genetics*.60, pp. 439 - 446. 1997.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 89** Wavrant-De Vrièze F; Pérez-Tur J; Lambert J-C; Frigard B; Pasquier F; Delacourte A; Amouyel P; Hardy J; Chartier-Harlin M-C. Association between the low density lipoprotein receptor-related protein and Alzheimer's disease. *Neuroscience Letters*. 227, pp. 68 - 70. 1997.
PMID: 9178861
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 2 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Nombre total d'autors: 9 **Categoria:** Neuroscience
Font d'impacte: ISI **Revista dins del 25%:** No
Índex d'impacte: 1.768 **Nombre de revistes a la categoria:** 150
Posició de publicació: 81
- 90** Lambert J.C.; Pérez-Tur J.; Dupire M.J.; Galasko D.; Mann D.; Amouyel P.; Hardy J.; Delacourte A.; Chartier-Harlin M.C. Distortion of allelic expression of apolipoprotein E in Alzheimer's disease. *Human and Molecular Genetics*. 6, pp. 2151 - 2154. 1997.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 91** Crook R; Ellis R; Shanks M; Thal LJ; Pérez-Tur J; Baker M; Hutton M; Haltia T; Hardy J; Galasko D. Early-onset Alzheimer's disease with a presenilin-1 mutation at the site corresponding to the Volga German presenilin-2 mutation. *Annals of Neurology*. 42, pp. 124 - 128. 1997.
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: No
- 92** Lambert J.C.; Pérez-Tur J.; Dupire M.J.; Delacourte A.; Frigard B.; Chartier-Harlin M.-C.. Analysis of the APOE alleles impact in Down's syndrome. *Neuroscience Letters*. 220, pp. 57 - 60. 1996.
PMID: 8977148
Tipus de producció: Article científic **Tipus de suport:** Revista
Posició de signatura: 2 **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Nombre total d'autors: 6 **Categoria:** Neuroscience
Font d'impacte: ISI **Revista dins del 25%:** No
Índex d'impacte: 1.768 **Nombre de revistes a la categoria:** 150
Posició de publicació: 81



- 93** Hutton M; Clark R; Crook R; Busfield F; Pérez-Tur J; Wragg M; Prihar G; Talbot C; Phillips H; Wright K; Baker M; Lendon C; Duff K; Martinez A; Houlden H; Morris JC; Fox N; Harvey R; Kennedy A; Roques P; Lantos P; Nichols A; Karran E; Roberts GW; Venter JC; Adams MD; Cline RT; Philips CA; Fuldner R; Rossor M; Hardy J; Goate A. Complete analysis of the presenilin-1 gene in a series of families with Alzheimer's disease with a mean onset below 60 years: identification of further mutation. Neuroreport. 7, pp. 801 - 805. 1996.

PMID: 8733749

Tipus de producció: Article científico

Posició de signatura: 5

Nombre total d'autors: 32

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 2.262

Posició de publicació: 59

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Neurosciences

Revista dins del 25%: No

Nombre de revistes a la categoria: 150

- 94** Duff K; Eckman C; Zehr C; Yu C; Prada CM; Pérez-Tur J; Hutton M; Buée L; Harigaya Y; Yager D; Morgan D; Gordon MN; Holcomb L. Increased amyloid-beta₄₂(43) in brains of mice expressing mutant presenilin 1. Nature. 383, pp. 710 - 713. 1996.

DOI: 10.1038/383710a0

Tipus de producció: Article científico

Posició de signatura: 6

Nombre total d'autors: 13

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 27.368

Posició de publicació: 1

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Multidisciplinary Sciences

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 56

- 95** Pérez-Tur J; Wavrant-De Vrièze F; Lambert JC; Chartier-Harlin MC and the Alzheimer's Disease Study Group. Presenilin-1 polymorphism and Alzheimer's disease. The Alzheimer's Study Group. Lancet. 347, pp. 1560 - 1561. 1996.

PMID: 8684137

Tipus de producció: Article científico

Posició de signatura: 1

Nombre total d'autors: 4

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 16.135

Posició de publicació: 2

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Medicine, General & Internal

Revista dins del 25%: Sí

Nombre de revistes a la categoria: 100

- 96** Prihar G; Fuldner R; Pérez-Tur J; Lincoln S; Duff K; Crook R; Hardy J; Philips CA; Venter JC; Talbot C; Clark R; Lendon C; Wragg M; Busfield F; Behrens MI; Myers A; Goate A; Li J; Potter H; Karran E; Roberts GW; Hutton M; Adams MD. Structure and alternative splicing of the presenilin-2 gene. Neuroreport. 7, pp. 1680 - 1684. 1996.

PMID: 8904781

Tipus de producció: Article científico

Posició de signatura: 3

Nombre total d'autors: 23

Font d'impacte: ISI

Índex d'impacte: 2.262

Posició de publicació: 59

Tipus de suport: Revista

Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern

Autor de correspondència: No

Categoria: Neurosciences

Revista dins del 25%: No

Nombre de revistes a la categoria: 150



- 97** Pérez-Tur J; Froelich S; Prihar G; Crook R; Baker M; Duff K; Wragg M; Busfield F; Clark R; Roques P; Fuldner R; Forsell L; Axelman K; Lilius L; Houlden H; Rossor M; Adams MD; Hardy J; Goate A; Lannfelt L; Hutton M. A mutation in Alzheimer's disease destroying a splice acceptor site in the presenilin-1 gene. *Neuroreport*. 7, pp. 297 - 301. 1995.
PMID: 8742474
Tipus de producció: Article científico
Posició de signatura: 1
Nombre total d'autors: 21
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 2.262
Posició de publicació: 59
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Neurosciences
Revista dins del 25%: No
Nombre de revistes a la categoria: 150
- 98** Buée L; Permanne B; Pérez-Tur J; Chartier-Harlin MC; Delacourte A. Alzheimer's disease, A or ApoE amyloidosis? (carta). *Lancet*. 346, pp. 59 - 59. 1995.
PMID: 7603172
Tipus de producció: Article científico
Posició de signatura: 3
Nombre total d'autors: 5
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 16.135
Posició de publicació: 3
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Medicine, General & Internal
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 105
- 99** Buée L; Pérez-Tur J; Leveugle B; Buée-Scherrer V; Mufson EJ; Loerzel AJ; Chartier-Harlin MC; Perl DP; Delacourte A; Hof PR. Apolipoprotein E genotypes in Guamanian Amyotrophic lateral sclerosis/Parkinsonism dementia: Relationship to neuropathology. *Acta Neuropathologica*. 91, pp. 247 - 253. 1995.
Tipus de producció: Article científico
Autor de correspondència: No
Tipus de suport: Revista
- 100** Pérez-Tur J; Champion D; Martinez M; Brice A; Tardieu S; Hannequin D; Agid Y; Delacourte A; Clerget-Darpoux F; Chartier-Harlin MC and the French Alzheimer's Disease Collaborative Group. Evidence for Apolipoprotein E 4 association in early-onset Alzheimer's patients with late-onset relatives. *American Journal of Medical Genetics. Part A*. 60, pp. 550 - 553. 1995.
Tipus de producció: Article científico
Tipus de suport: Revista
- 101** Clark R; Hutton M; Fuldner R; Froelich S; Karran E; Talbot C; Crook R; Lendon C; Prihar G; He C; Korenblat K; Martinez A; Wragg M; Busfield F; Behrens MI; Myers A; Norton J; Morris J; Mehta N; Pearson C; Lincoln S; Baker M; Duff K; Zehr C; Pérez-Tur J; Houlden H; Ruiz A; Ossa J; Lopera F; Arcos M; Madrigal L; Collinge J; Humphreys C; Ashworth A; Sarnier S; Fox N; Harvey R; Kennedy A; Roques P; Cline RT; Phillips CA; Venter JC; Forsell L; Axelman K; Lilius L; Johnston J; Cowburn R; Viitanen M; Winblad B; Kosik K; Haltia M; Poyhonen M; Dickson D; Mann D; Neary D; Snowden J; Lantos P; Lannfelt L; Rossor M; Roberts GW; Adams MD; Hardy J; Goate A. The structure of the Presenilin 1 (S182) gene and identification of 6 novel mutations in early-onset families. *Nature Genetics*. 11, pp. 2219 - 2229. 1995.
DOI: 10.1038/8726
Tipus de producció: Article científico
Posició de signatura: 25
Nombre total d'autors: 63
Font d'impacte: ISI
Índex d'impacte: 38.854
Posició de publicació: 1
Tipus de suport: Revista
Grau de contribució: Autor/a o coautor/a d'article en revista amb comitè avaluador d'admissió extern
Autor de correspondència: No
Categoria: Genetics & Heredity
Revista dins del 25%: Sí
Nombre de revistes a la categoria: 90



- 102** Chartier-Harlin MC; Parfitt M; Legrain S; Pérez-Tur J; Brousseau T; Evans A; Berr C; Vidal O; Roques P; Go. Apolipoprotein E, 4 allele as a major risk factor for sporadic early- and late-onset forms of Alzheimer's disease: Analysis of the 19q13.2 chromosomal region. *Human and Molecular Genetics*. 3, pp. 569 - 574. 1994. Disponible en Internet en: <et V, Fruchart J-C, Delacourte A, Rossor M, Amouyel P>.
Tipus de producció: Artículo científico
Autor de correspondència: No
- 103** Pérez-Tur J; Barat A; Ramos M; Ramírez G. Chondroitinases release acetylcholinesterase from chick skeletal muscle. *FEBS Letters*. 286, pp. 25 - 27. 1991.
Tipus de producció: Artículo científico
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: No
- 104** Pérez-Tur J; Barat A; Ramos M; Ramírez G. Solubilization of asymmetric acetylcholinesterase by polyanions. *Neuroscience Letters*. 126, pp. 172 - 174. 1991.
Tipus de producció: Artículo científico
- 105** Busquets X; Pérez-Tur J; Rosario P; Ramírez G. Two types of asymmetric acetylcholinesterase in chick hindlimb muscle: developmental profiles in vivo and in cell culture, and recovery after inactivation. *Cellular and Molecular Neurobiology*. 11, pp. 191 - 201. 1991.
Tipus de producció: Artículo científico
Tipus de suport: Revista
Autor de correspondència: No
- 106** Jordi Pérez Tur; Martí-Massó JF. ¿Cuándo debe sospecharse una alteración de la parkina en los pacientes con enfermedad de Parkinson de inicio antes de los 50 años?. *Trastornos del Movimiento*. 1, pp. 6 - 11. 2008.
Tipus de producció: Artículo de divulgación.
Tipus de suport: Llibre
Autor de correspondència: No
- 107** Cardona F; Perez-Tur J. Other proteins involved in Parkinson's disease and related disorders. *Current Protein and Peptide Science*. 18, pp. 765 - 778. Bentham Science, 2017.
Tipus de producció: Capítulo de libro
Tipus de suport: Llibre
Autor de correspondència: Sí
- 108** Pérez-Tur J. Clinical and molecular genetics of the synucleopathies. *Neurodegenerative disorders associated with alpha-synuclein pathology*. E Tolosa, JB Schülz, IG McKeith, I Ferrer, eds. pp. 49 - 61. Ars Medica Ediciones, 2002.
Tipus de producció: Capítulo de libro
Autor de correspondència: Sí
- 109** Pérez-Tur J. La genética de la enfermedad de Alzheimer: Situación en el año 2000. *El Alzheimer: teoría y práctica*. JM Martínez Lage y JM Láinez Andrés, eds. pp. 13 - 23. Aula Médica Ediciones, 2000.
Tipus de producció: Capítulo de libro
Tipus de suport: Llibre
Autor de correspondència: Sí
- 110** Lambert JC; Berr C; Pasquier F; Delacourte A; Frigard B; Cotel D; Pérez-Tur J; Mouroux V; Mohr M; Cécyre D; Galasko D; Lendon C; Poirier J; ardy J; Mann D; Amouyel P; Chartier-Harlin MC. The risk of developing Alzheimer's disease associated with the APOE promoter polymorphisms. *Alzheimer's disease and Related Disorders: Etiology, Pathogenesis and Therapeutics*. pp. 47 - 52. Wiley, 1999.
Tipus de producció: Capítulo de libro
Tipus de suport: Llibre
Autor de correspondència: No



- 111** Hutton M; Pérez-Tur J; Hardy J. Genetics of Alzheimer's disease. Essays in Biochemistry: Molecular biology of the brain. 33, pp. 117 - 131. Portland Press, 1998.
Tipus de producció: Capítulo de libro **Tipus de suport:** Llibre
Autor de correspondència: No
- 112** Pérez-Tur J; Wavrant-De Vrieze F; Chartier-Harlin MC. La génétique de la maladie d'Alzheimer. In 8ème série des Actualités en Pharmacie et Biologie Medicale. 127, 1995.
Tipus de producció: Capítulo de libro **Tipus de suport:** Llibre
Autor de correspondència: No
- 113** Ramos M; Prada C; Pérez-Tur J; Barat A; Ramírez G. Molecular forms of acetylcholinesterase in chick eye tissues. Cholinesterases, structure, function, mechanism, genetics and cell biology. Massoulié J, Bacou F, Barnard E, Chatonnet A, Doctor BP and Quinn DM eds., pp. 127. 1991.
Tipus de producció: Capítulo de libro **Tipus de suport:** Llibre
Autor de correspondència: No
- 114** Ramírez G.; Pérez-Tur J; Ramos M; Busquets X; Barat A. Properties of two types of molecular forms of acetylcholinesterase in chick skeletal muscle. In Cholinesterases, structure, function, mechanism, genetics and cell biology. Cholinesterases, structure, function, mechanism, genetics and cell biology. Massoulié J, Bacou F, Barnard E, Chatonnet A, Doctor BP and Quinn DM eds., pp. 62 - 65. 1991.
Tipus de producció: Capítulo de libro **Tipus de suport:** Llibre
Autor de correspondència: No
- 115** Fernando Cardona Serrate; Perez-Tur J. Proteomic alterations by mutations involved in Parkinson's disease and related disorders. Current Protein and Peptide Science. 18 - 7, Sharjah(Emirats Àrabs Units): Bentham Science, 2017. ISSN 1875-5550
Tipus de producció: Libro o monografía científica **Tipus de suport:** Llibre
Autor de correspondència: Sí
Font d'impacte: ISI **Categoria:** Science Edition - BIOCHEMISTRY & MOLECULAR BIOLOGY
Índex d'impacte: 2,576 **Revista dins del 25%:** No
Posició de publicació: 156 **Nombre de revistes a la categoria:** 286
- 116** Pérez-Tur J. Parkinson's disease genetics: a complex disease comes to the clinic. Lancet Neurology. 5, pp. 896 - 897. 2006.
Tipus de producció: Reseña **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: Sí
- 117** Pérez-Tur J. Presenilinas en la génesis de la enfermedad de Alzheimer. Revista de Neurología. 33, pp. 967 - 972. 2001.
PMID: 11785012 **Tipus de suport:** Revista
Tipus de producció: Revisión bibliográfica **Grau de contribució:** Autor/a o coautor/a de revisió
Posició de signatura: 1 **Autor de correspondència:** Sí
Nombre total d'autors: 1 **Categoria:** Clinical Neurology
Font d'impacte: ISI **Revista dins del 25%:** No
Índex d'impacte: 0.260 **Nombre de revistes a la categoria:** 137
Posició de publicació: 123
- 118** Perez-Tur J. La genética y la enfermedad de Alzheimer. Revista de Neurología. 30, pp. 161 - 169. 2000.
Tipus de producció: Revisión bibliográfica **Tipus de suport:** Revista
Autor de correspondència: Sí



119 Clark R.F.; Hutton M.; Talbot C.; Wragg M.; Lendon C.; Busfield F.; Han S.W.; Pérez-Tur J.; Adams M.; Fuldner R.; Roberts G.; Karran E.; Hardy J.; Goate A. The role of presenilin 1 in the genetics of Alzheimer's disease. Cold Spring Harbor Symposium on Quantitative Biology. 61, pp. 551 - 558. 1996.

Tipus de producció: Revisió bibliogràfica

Tipus de suport: Revista

Autor de correspondència: No

Treballs presentats en congressos nacionals o internacionals

- 1** **Títol del treball:** Identificación y caracterización de una nueva mutación en PGRN causante DFT
Nom del congrés: XIV Foro Científico CIBERNED
Autor de correspondència: Sí
Ciutat de celebració: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Data de celebració: 19/10/2020
Data de finalització: 20/10/2020
Entitat organitzadora: CIBER ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS (CIBERNED)
Ciutat de l'entitat organitzadora: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya
Fernando Cardona; Jéssica Valdivia; Alberto Rábano; Raquel Sánchez-Valle; Anna Antonell; Jordi Pérez-Tur; M^a Dolores Martínez Lozano.
- 2** **Títol del treball:** Variant rs764542666 in CR1 leading to NMD in familial Alzheimer's disease
Nom del congrés: XIV Foro Científico CIBERNED
Autor de correspondència: Sí
Ciutat de celebració: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Data de celebració: 19/10/2020
Data de finalització: 20/10/2020
Entitat organitzadora: CIBER ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS (CIBERNED)
Ciutat de l'entitat organitzadora: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya
Jacek Szymanski; Fernando Cardona; Àngel Pérez-Sempere; Jordi Pérez-Tur.
- 3** **Títol del treball:** Evaluation of a novel variant in CR1 in patients with Alzheimer's disease
Nom del congrés: ESHG Conference 2019
Autor de correspondència: Sí
Ciutat de celebració: Gothenburg, Suècia
Data de celebració: 17/07/2019
Data de finalització: 18/07/2019
Entitat organitzadora: European Society for Human Genetics **Tipus d'entitat:** Associacions i agrupacions
Ciutat de l'entitat organitzadora: Viena, Àustria
Jacek Szymanski; Fernando Cardona; Jordi Pérez-Tur.
- 4** **Títol del treball:** Development of a cellular model to study the role of CR1 in Alzheimer's disease
Nom del congrés: The European Human Genetics Conference 2019
Autor de correspondència: Sí
Ciutat de celebració: Gothenburg, Suècia
Data de celebració: 15/07/2019
Data de finalització: 18/07/2019
Entitat organitzadora: European Society for Human Genetics **Tipus d'entitat:** Associacions i agrupacions
Ciutat de l'entitat organitzadora: Viena, Àustria

Fernando Cardona; Jacek Szymanski; Jordi Pérez-Tur.

- 5** **Nom del congrés:** Congreso Internacional en Investigación e Innovación en Enfermedades Neurodegenerativas (CIIEN)
Ciutat de celebració: Santiago de Compostela, Galicia, Espanya
Data de celebració: 19/09/2018
Data de finalització: 21/09/2018
Entitat organitzadora: Fundación CIEN; Fundación Reina Sofía, Cibernet **Tipus d'entitat:** CIBER
Ciutat de l'entitat organitzadora: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya
- 6** **Nom del congrés:** Congreso Internacional en Investigación e Innovación en Enfermedades Neurodegenerativas (CIIEN)
Ciutat de celebració: Santiago de Compostela, Galicia, Espanya
Data de celebració: 19/09/2018
Data de finalització: 21/09/2018
Entitat organitzadora: Fundación CIEN; Fundación Reina Sofía, Cibernet **Tipus d'entitat:** CIBER
Ciutat de l'entitat organitzadora: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya
- 7** **Títol del treball:** Development of a dot-blot method to detect C9ORF72 expansions
Nom del congrés: Alzheimer's Global Summit
Autor de correspondència: No
Ciutat de celebració: Lisboa, Portugal
Data de celebració: 20/09/2017
Data de finalització: 22/09/2017
Entitat organitzadora: CIBER ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS (CIBERNED)
Ciutat de l'entitat organitzadora: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya
Esteller P; Vaca M; Villafranca M; Pérez-Tur J; Cardona F.
- 8** **Títol del treball:** Evaluation of a novel mutation in patients with Primary Lateral Sclerosis
Nom del congrés: Alzheimer's Global Summit
Autor de correspondència: Sí
Ciutat de celebració: Lisboa, Portugal
Data de celebració: 20/09/2017
Data de finalització: 22/09/2017
Entitat organitzadora: CIBER ENFERMEDADES NEURODEGENERATIVAS (CIBERNED)
Ciutat de l'entitat organitzadora: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya
Szymanski J; Rubio C; Cardona F; Vázquez-Costa JF; Pérez-Tur J.
- 9** **Títol del treball:** Alteration of the splicing forms of the 5'-UTR of DJ-1 (PARK7) in SNPs related to Parkinson disease in Basque population
Nom del congrés: 49th European Conference of Humang Genetics (ESHG)
Ciutat de celebració: Barcelona, Espanya
Data de celebració: 05/2016
Cardona F.; Baquero-Vaquero A.; Hernández-Baixauli J.; Andreu-Fernández V.; Nebot I.; Martí-Massó JF; López de Munain A.; Pérez-Tur J.
- 10** **Títol del treball:** Genetic Landscape in Parkinson's disease
Nom del congrés: IV International Congress on Research and Innovation in Neurodegenerative Diseases
Ciutat de celebració: Alacant, Espanya



Data de celebració: 2016

Pérez-Tur; J.

- 11** **Títol del treball:** Genetic analysis of NFE2L2 related variability in Parkinson's disease
Nom del congrés: IV International Congress on Research and Innovation in Neurodegenerative Diseases
Ciutat de celebració: Alacant, Espanya
Data de celebració: 2016
Szymanski, J.; Nebot, I.; Cardona, F.; Burguera, J.A.; Pérez-Tur, J.
- 12** **Títol del treball:** Genetic studies of susceptibility factors in Parkinson's disease
Nom del congrés: IV International Congress on Research and Innovation in Neurodegenerative Diseases
Ciutat de celebració: Alacant, Espanya
Data de celebració: 2016
Rubio-Granero, C.; Cardona, F.; Pérez-Tur, J.
- 13** **Títol del treball:** Transcriptional regulation of LRRK2 (PARK8)
Nom del congrés: IV International Congress on Research and Innovation in Neurodegenerative Diseases
Ciutat de celebració: Alacant, Espanya
Data de celebració: 2016
Cardona, F.; Esteller-Cucala, P.; Nebot, I.; González-Navarro, C.; Blesa, J.R.; Pérez-Tur, J.
- 14** **Títol del treball:** Alteración del splicing de DJ-1 (PARK7): Implicación en enfermedad de Parkinson
Nom del congrés: XXXVIII Congreso de la SEBBM
Ciutat de celebració: València,
Data de celebració: 09/2015
Cardona Serrate F.; Hernández-Bauxali J.; Andreu-Fernández V.; Nebot I.; Martí-Massó J.F.; López de Munain A.; Pérez-Tur; J.
- 15** **Títol del treball:** AMYOTROPHIC LATERAL SCLEROSIS AND SCHIZOPHRENIA IN A FAMILY WITH C9ORF72 HEXANUCLEOTID EXPANSION
Nom del congrés: 1st Congress of the European Academy of Neurology.
Ciutat de celebració: Berlín, Alemanya
Data de celebració: 06/2015
Vázquez-Costa J.F.; Pérez-Tur J.; Sabater Ferragut A.; Sopena Novales P.; Frasquet Carrera M.; Sevilla Mantecón MT."Eur. J. Neurol (2015) 22:245-P2146".
- 16** **Nom del congrés:** 3er Congreso Intnal. De Investigación, Innovación en Enfermedades Neurodegenerativas XI Simposio Intnal: Avances en la Enfermedad de Alzheimer 9º Foro científico CIBERNED
Ciutat de celebració: Málaga,
Data de celebració: 2015
- 17** Internacionales.
- 18** **Títol del treball:** ANÁLISIS DE PARK16 EN PARKINSON FAMILIAR
Nom del congrés: 4º Foro Anual CIBERNED
Ciutat de celebració: Santander, Espanya
Águeda-Gómez B.; Cardona F.; Andreu V.; Aparicio S.; Guillén L.; Wegrecki M.; Martí-Massó J.F.; López de Munain A.; Ruiz J.; Pérez-Tur J.



- 19** **Títol del treball:** Analysis of the LRRK2 promoter.
Nom del congrés: 4º Foro Anual CIBERNED
Ciutat de celebració: Santander, Espanya
Navarro González M.C.; Rodríguez Tráver E.; Pérez-Tur J.; Blesa J.R.
- 20** **Títol del treball:** Análisis genético de GIGYF2, un gen candidato de la Enfermedad de Parkinson.
Nom del congrés: 7ª Reunión de la Red Valenciana de Genómica y Proteómica.
Ciutat de celebració: València Fecha: 12 de noviembre de 2009,
Vicente Andreu; Martí-Massó J.F.; López de Munain A.; Ruiz J.; Pérez-Tur J.
- 21** **Títol del treball:** Dementia in Parkinson disease: Genetic factors influencing its appearance.
Nom del congrés: 40th Annual Meeting of the Society for Neuroscience
Ciutat de celebració: San Diego,
Navarro-Sánchez L.; Rodríguez-Oroz M.C.; Martínez-Lage P.; Obeso J.; Kulisevsky J.; Pagonabarraga J.; López de Munain A.; Martí-Massó J.F.; Ruiz-Martínez J.; Gorostidi A.; Estanga A.; Pérez-Tur J.
- 22** **Títol del treball:** GENETIC SUSCEPTIBILITY FACTORS IN PARKINSON DISEASE
Nom del congrés: 9th AD/PD International Conference
Ciutat de celebració: Praga,
L. Navarro-Sánchez; A. Gorostidi-Pagola; V. Herranz-Pérez; M. Boscá; A. Campolongo; J. Clarimón; P. Gómez-Garre; J. Kulissevsky; M. Martínez; J. Pagonabarraga; B. Pasqual; D. Regaña; J. Ruiz; P. Mir; A. López de Munain; J.F. Martí-Massó; A. Salazar Cifre; J.A. Burguera Hernández; J. Pérez-Tur.
- 23** **Títol del treball:** HOMOCYSTEINE AND COGNITIVE IMPAIRMENT IN PARKINSON DISEASE: A GENETIC STUDY
Nom del congrés: 9th AD/PD International Conference
Ciutat de celebració: Praga,
J. Pérez-Tur; J.V. Sánchez-Mut; L. Navarro-Sánchez; P. Martínez Lage; J. Pagonabarraga; C. Izurzun; J. Kulisevsky; J.A. Obeso; M.C. Rodríguez-Oroz.
- 24** **Títol del treball:** IN SILICO ANALYSIS OF PINK1 PARKINSON RELATED KINASE - PHYLOGENETIC AND STRUCTURAL APPROACHES
Nom del congrés: 9th AD/PD International Conference
Ciutat de celebració: Praga,
F. Cardona; J.V. Sánchez-Mut; J. Pérez-Tur.
- 25** **Títol del treball:** In silico phylogenetic and structural analysis of PINK1
Nom del congrés: 4º Foro Anual CIBERNED
Ciutat de celebració: Santander, Espanya
Cardona F.; Sánchez-Mut J.V.; Dopazo H.; Pérez-Tur J.
- 26** **Títol del treball:** In silico structural analysis of LRRK2 and effects of Parkinson-related mutations
Nom del congrés: 7ª Reunión de la Red Valenciana de Genómica y Proteómica.
Ciutat de celebració: València Fecha: 12 de noviembre de 2009,
Tormos Pérez M.; Pérez-Tur J.; Cardona-Serrate F.
- 27** **Títol del treball:** In silico structural analysis of LRRK2 and effects of Parkinson-related mutations
Nom del congrés: Intnal Workshop on Protein Phosphorylation in Neurodegenerative Disorders
Ciutat de celebració: València Fecha: 28-30 de enero de 2010,
Tormos Pérez M.; Pérez-Tur J.; Cardona-Serrate F.



- 28** **Títol del treball:** LGI1 IS A NOVEL NOGO RECEPTOR 1 LIGAND THAT BLOCKS MYELIN-BASED GROWTH INHIBITION
Nom del congrés: 39th Annual Meeting of the Society for Neuroscience
Ciutat de celebració: Chicago,
R. Thomas; K. Favell; J.M. Morante-Redolat; C. Kent; M. Wright; M. Poole; K. Daignault; A. Fournier; J. Pérez-Tur; P.A. Barker.
- 29** **Títol del treball:** LGI1 IS A NOVEL NOGO RECEPTOR 1 LIGAND THAT BLOCKS MYELIN-BASED GROWTH INHIBITION
Nom del congrés: Gordon Research Conference on Neurotrophic Factors
Ciutat de celebració: Newport,
R. Thomas; K. Favell; J.M. Morante-Redolat; C. Kent; M. Wright; M. Poole; K. Daignault; A. Fournier; J. Pérez-Tur; P.A. Barker.
- 30** **Títol del treball:** Nonconvulsive status epilepticus as a form of debut of a novel CADASIL mutation.
Nom del congrés: 6th World Stroke Congress and Xth International Symposium on Thrombolysis and Acute Stroke Therapy
Ciutat de celebració: Viena, Àustria
Bonet-Valls, M; Sanchez-Roy, R; Pérez-Tur, J; López, P."International Journal of Stroke (2008) 3:187".
- 31** **Títol del treball:** SEARCHING FOR THE GENE RESPONSIBLE FOR FAMILIAR PROGRESSIVE SUPRANUCLEAR PALSY: ANALYSIS OF FAM5C
Nom del congrés: 9th AD/PD International Conference
Ciutat de celebració: Praga,
B. Águeda-Gómez; V. Herranz-Pérez; J. Ureña-Peralta; F. Cardona; J. García de Yébenes; J. Pérez-Tur.

Gestió d'R+D+i i participació en comitès científics

Comitès científics, tècnics i assessors

- 1** **Títol del comitè:** Comité Científico Congreso Nacional de Genética Humana
Primària (Codi UNESCO): 240900 - Genètica
Entitat d'afiliació: Asociación Española de Genética **Tipus d'entitat:** Associacions i agrupacions Humana
Data d'inici-fi: 2015 - 2015
- 2** **Títol del comitè:** Comité Científico Jornada de Actualización en Genética Humana
Primària (Codi UNESCO): 240900 - Genètica
Entitat d'afiliació: Asociación Española de Genética **Tipus d'entitat:** Associacions i agrupacions Humana
Data d'inici-fi: 2014 - 2014
- 3** **Títol del comitè:** Comité Científico Congreso Nacional de Genética Humana
Primària (Codi UNESCO): 240900 - Genètica
Entitat d'afiliació: Asociación Española de Genética **Tipus d'entitat:** Associacions i agrupacions Humana
Data d'inici-fi: 2013 - 2013



- 4** **Títol del comitè:** Comité Científico Jornada de Actualización en Genética Humana
Primària (Codi UNESCO): 240900 - Genètica
Entitat d'afiliació: Asociación Española de Genética **Tipus d'entitat:** Associacions i agrupacions Humana
Data d'inici-fi: 2012 - 2012
- 5** **Títol del comitè:** Comité Organizador International Symposium on Protein Phosphorylation
Primària (Codi UNESCO): 240000 - Ciències de la vida
Data d'inici-fi: 27/01/2010 - 29/01/2010
- 6** **Títol del comitè:** Comité Organizador Congreso Sociedad Española de Neurociencias
Primària (Codi UNESCO): 249000 - Neurociències
Data d'inici-fi: 06/09/2006 - 09/09/2006

Gestió d'R+D+I

Denominació de l'activitat: Miembro Comisión de Biomedicina
Tipologia de la gestió: Gestió d'accions i projectes d'R+D+I
Entitat de realització: ANEP
Data d'inici: 01/10/2005 **Durada:** 4 anys

Altres mèrits

Estades en centres d'R+D+I públics o privats

- 1** **Objectiu de l'estada:** 422.
- 2** **Objectiu de l'estada:** postdoctoral.

Resum d'altres mèrits

- 1** **Descripció del mèrit:** 1st prize of the XXI Sandalio Miguel-María Aparicio call
Entitat que acredita: Fundación DOMUS **Tipus d'entitat:** Fundació
Ciutat de l'entitat que acredita: València, Comunitat Valenciana, Espanya
Data de la concessió: 20/11/2020
- 2** **Descripció del mèrit:** 1st prize Go Health Awardsto the project of Creation of Neuroprotected Cities
Entitat que acredita: ICON Group **Tipus d'entitat:** Entitat empresarial
Ciutat de l'entitat que acredita: Madrid, Comunitat de Madrid, Espanya
Data de la concessió: 2019
- 3** **Descripció del mèrit:** 1st prize KNOW Alzheimer Foundation -STADA Laboratories.
Entitat que acredita: KNOW Alzheimer **Tipus d'entitat:** Fundació
Ciutat de l'entitat que acredita: San Sebastián, País Basc, Espanya



Data de la concessió: 2018

- 4 Descripció del mèrit:** Co-director del Curso “Trastornos Neurodegenerativos Asociados al Parkinsonismo: Perspectiva clínica, social y científica” de la Universidad Internacional Menéndez Pelayo (València, septiembre 2006)
- 5 Descripció del mèrit:** Co-director del “I Seminario de Actualización sobre Enfermedades Neurológicas: Enfermedad de Alzheimer y demencias relacionadas.” de la Universidad Internacional Menéndez Pelayo (València, septiembre 2007)
- 6 Descripció del mèrit:** Conferenciante invitado en Congresos Nacionales (7èmes Journées de l’Internat des Hopitaux de Paris. Paris (Francia) 1995; Congreso de la Sociedad Española de Neurología, Arona (España) 1996) e internacionales (International Workshop on Brain Aging and Alzheimer’s disease: From molecular to clinical approach, La Habana (Cuba) 1997) y otros.
- 7 Descripció del mèrit:** Conferenciante invitado por el Institut of Neurology (Queen’s Sq. Londres, 1997)
- 8 Descripció del mèrit:** Dirección de estudiantes de DEA en Francia
- 9 Descripció del mèrit:** Director del IBV, desde diciembre 2014 hasta noviembre 2019
- 10 Descripció del mèrit:** Evaluador ad hoc de la Fundación Progreso y Salud de la Junta de Andalucía (desde 2011)
- 11 Descripció del mèrit:** Evaluador ad hoc de proyectos de la Agència de Gestió d’Ajuts Universitaris i de Recerca de la Generalitat de Catalunya (desde 2014)
- 12 Descripció del mèrit:** Evaluador ad hoc de proyectos del National Medical Research Council (Ministerio de Sanidad, Singapur; 2011-2013)
- 13 Descripció del mèrit:** Evaluador ad hoc de proyectos para la Unión Europea (2001), la ANEP (desde el 2004) y el FIS (desde el 2002)
- 14 Descripció del mèrit:** Jefe del Dpto de Genómica y Proteómica del IBV desde 2004 a 2011
- 15 Descripció del mèrit:** Miembro de la Comisión de Área de Biomedicina y Biología Molecular del CSIC desde 01/2013 a 12/2014
- 16 Descripció del mèrit:** Miembro del Comité Científico del Banco de Tejidos de la Fundación CIEN (2015-)



- 17** **Descripció del mèrit:** Miembro del Comité Editorial de Dementia Geriatric and Cognitive Disorders.
- 18** **Descripció del mèrit:** Miembro del Panel Evaluador 4 (Neurociencias) de la Academia de Finlandia: 2008-2011
- 19** **Descripció del mèrit:** Miembro fundador y primer Tesorero de la Asociación de Neurogenética Española NEUROGENES (2011-)
- 20** **Descripció del mèrit:** Ponente de los Cursos de Verano "Genética de la Esclerosis Múltiple" y "Genética de la Enfermedad de Parkinson" en la Univ. del País Vasco (San Sebastián, 1999)
- 21** **Descripció del mèrit:** Ponente del Curso de Doctorado "Involución Cerebral y Demencia XII" de la Universidad de Alcalá de Henares (Madrid, 1999)
- 22** **Descripció del mèrit:** Ponente del Curso de Doctorado "Involución Cerebral y Demencia XIII" de la Universidad de Alcalá de Henares (Madrid, 2000)
- 23** **Descripció del mèrit:** Ponente del Curso de Genética Aplicada a la Esclerosis Múltiple, (Bayona, 2000)
- 24** **Descripció del mèrit:** Ponente del Curso "El Alzheimer: teoría y práctica" (València, 2000)
- 25** **Descripció del mèrit:** Ponente en el III Curso de Genética de la Sdad. Española de Genética, (València, 2008)
- 26** **Descripció del mèrit:** Productividad CSIC (quinquenios): 5 quinquenios reconocidos (sobre 5 solicitados) correspondientes a los periodos 1989-1993, 1994-1998, 1999-2003, 2004-2008 & 2009-2013.
- 27** **Descripció del mèrit:** Profesor invitado en el curso de Doctorado "Bases moleculares de la Patología" en el programa de doctorado Bioquímica Clínico-médica e inmunología de la Universidad de València (cursos 2001-2002 y 2002-2003)
- 28** **Descripció del mèrit:** Puesta en marcha y gestión del Servicio de Análisis de ADN del Instituto de Biomedicina de València (Noviembre 2000 -)
- 29** **Descripció del mèrit:** Revisor de Annals of Neurology, Epilepsia, Human Mutation, The Lancet Neurology, The Lancet, Neurology, Neurobiology of Aging, Neurobiology of Disease, Neuroscience Letters, Revista de Neurología, Human Molecular Genetics.
- 30** **Descripció del mèrit:** Secretario de la Asociación Española de Genética Humana (2011 - 2015)



- 31** **Descripció del mèrit:** Sexenios de Investigación: 4 sexenios reconocidos (sobre 4 solicitados) correspondientes a los periodos 1991-1996, 1997-2002, 2003-2008 & 2009-2014.

- 32** **Descripció del mèrit:** Vicedirector del IBV desde febrero de 2011 a 21 de enero de 2013

- 33** **Descripció del mèrit:** Vicepresidente de la Asociación para el Avance de la Ciencia y Tecnología en España (AACTE) 2003-2005