

Publikationen | PEM

Originalarbeiten | PEM

Eiseler K, Nepl L, Schmidt AW, Rauscher B, Ewers M, Masson E, Chen JM, Férec C, Rebours V, Grammatikopoulos T, Fokkett P, Greenhalf W, Halloran C, Neoptolemos J, Haack TB, Ossowski S, Sturm M, Rosendahl J, Laumen H, **Witt H**. Genetic and functional analysis of chymotrypsin-like protease (CTRL) in chronic pancreatitis. *Pancreatology* 2023; 23(8): 957-963. doi: 10.1016/j.pan.2023.11.002. PMID: 37949771.

Masson E, Ewers M, Paliwal S, Kume K, Scotet V, Cooper DN, Rebours V, Buscail L, Rouault K; GREPAN (Genetic REsearch on PANcreatitis) Study Group; Abrantes A, Aguilera Munoz L, Albouys J, Alric L, Amiot X, Archambeaud I, Audiau S, Bastide L, Baudon J, Bellaiche G, Bellon S, Bertrand V, Bideau K, Billiemaz K, Billioud C, Bonnefoy S, Borderon C, Bournet B, Breton E, Brugel M, Buscail L, Cadiot G, Camus M, Carpentier-Pourquier M, Chamouard P, Chaput U, Chen JM, Cholet F, Ciocan DM, Clavel C, Coffin B, Coimet-Berger L, Cosconea S, Creveaux I, Culetto A, Daboussi O, De Mestier L, Degand T, D'engremont C, Denis B, Dermine S, Desgrippes, Drouet D'Aubigny A, Enaud R, Fabre A, Férec C, Gargot D, Gelsi E, Gentilcore E, Gincul R, Ginglinger-Favre E, Giovannini M, Gomercic C, Gondran H, Grainville T, Grandval P, Grasset D, Grimaldi S, Grimbert S, Hagege H, Heissat S, Hentic O, Herber-Mayne A, Hervouet M, Hoibian S, Jacques J, Jais B, Kaassis M, Koch S, Lacaze E, Lacroute J, Lamireau T, Laurent L, Le Guillou X, Le Rhun M, Leblanc S, Levy P, Lievre A, Lorenzo D, Maire F, Marcel K, Masson E, Mauillon J, Morgant S, Moussata D, Muller N, Nambot S, Napoleon B, Olivier A, Pagenault M, Pelletier AL, Penne O, Pinard F, Pioche M, Prost B, Queneherve L, Rebours V, Reboux N, Rekik S, Riachi G, Rohmer B, Roquelaure B, Hezode IR, Rostain F, Saurin JC, Servais L, Stan-luga R, Subtil C, Tanneche J, Texier C, Thomassin L, Tougeron D, Vuitton L, Wallenhorst T, Wangerme M, Zanicaldi H, Zerbib F, Bhaskar S, Kikuta K, Rao GV, Hamada S, Reddy DN, Masamune A, Chandak GR, **Witt H**, Férec C, Chen JM. The PRSS3P2 and TRY7 deletion copy number variant modifies risk for chronic pancreatitis. *Pancreatology* 2023; 23(1): 48-56. doi: 10.1016/j.pan.2022.11.013. PMID: 36517351.

Wasnick R, Korfei M, Piskulak K, Henneke I, Wilhelm J, Mahavadi P, Dartsch RC, von der Beck D, Koch M, Shalashova I, Weiss A, Klymenko O, Askevold I, Fink L, **Witt H**, Hackstein H, El Agha E, Bellusci S, Klepetko W, Königshoff M, Eickelberg O, Schermuly RT, Braun T, Seeger W, Ruppert C, Guenther A. Notch1 Induces Defective Epithelial Surfactant Processing and Pulmonary Fibrosis. *Am J Respir Crit Care Med*. 2023; 207(3): 283-299. doi: 10.1164/rccm.202105-1284OC. PMID: 36047984.

Übersichtsartikel | PEM

Witt H. Erkrankungen des exokrinen Pankreas. *Pädiatrie up2date* 2023; 18(04): 337-356.

Buchkapitel | PEM

Beger HG, Büchler MW, Hruban RH, Mayerle J, Neoptolemos JP, Shimosegawa T, Warshaw AL, Whitcomb DC, Zhao Y (Editors). In: *The Pancreas (4th Edition)*. Witt H, Zenker M. Congenital and Inherited Anomalies of the Pancreas. 2023; 23-34.

Pschyrembel Klinisches Wörterbuch (269. Auflage), 2023, 92 Einträge zur Pädiatrischen Gastroenterologie