

Primære forskningsområder

Craniofacial disorders, including on-going research field of the aspects of facial and cranial asymmetry. Skeletal Dysplasias, In-born connective tissue defects; Neurofibromatosis von Recklinghausen (participation with Danish Cancer Society Research Center)

Ansættelse

Overlæge

Afdeling for Børn og Unge

Region Hovedstaden

1 jan. 2017 → present

Publikationer

Sleep-disordered breathing in children with achondroplasia assessed by polysomnography: a retrospective chart review

Buciek, L. H., Jacobsen, J. R., Raj, S., Adams, A.-M., Vandeleur, M., Hove, H. B., Buchwald, C. V., Kiaer, E. K., Griffiths, A. & Savarirayan, R., 17 jul. 2025, (E-pub ahead of print) I: Archives of Disease in Childhood.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Loss of DOT1L disrupts neuronal transcription and leads to a neurodevelopmental disorder

Maroni, M. J., Barton, M., Lynch, K., Deshwar, A. R., Campbell, P. D., Millard, J., Lee, R., Cohen, A., Ahmad, R., Paranjapey, A., Faundes, V., Repetto, G. M., McKenna, C., Shillington, A. L., Phorpnphutkul, C., Hove, H. B., Mancini, G. M. S., Schot, R., Barakat, T. S. & Richmond, C. M. & 34 flere, Lauzon, J., Ibrahim, A. I. E., Nava, C., Héron, D., van Aalst, M. M. A., Atemin, S., Sleptsova, M., Aleksandrova, I., Todorova, A., Watkins, D. L., Kozenko, M. A., Natera-de Benito, D., Ortez, C., Estevez-Arias, B., Lecoquierre, F., Cassinari, K., Guerrot, A.-M., Levy, J., Latypova, X., Verloes, A., Innes, A. M., Yang, X.-R., Banka, S., Vill, K., Jacob, M., Kruer, M., Skidmore, P., Galaz-Montoya, C. I., Bakhtiari, S., Mester, J. L., Granato, M., Armache, K.-J., Costain, G. & Korb, E., 11 jun. 2025, (E-pub ahead of print) I: Brain : a journal of neurology.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Neurocognitive functioning in adults with neurofibromatosis type 1- a nationwide population-based study

Doser, K., Jepsen, J. R. M., Kenborg, L., Miskowiak, K. W., Albieri, V., Dalton, S. O., Krøyer, A., Hove, H., Østergaard, J. R., Johansen, C., Sørensen, S. A., Mulvihill, J., Falck Winther, J. & Bidstrup, P. E., dec. 2024, I: Orphanet Journal of Rare Diseases. 19, 1, 441.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

The role of pathogenic TCF12 variants in children with coronal craniosynostosis-a systematic review with addition of two novel cases

Foss-Skjættesvik, J., Larsen, C. C., Stoltze, U. K., Kofod, T., Hove, H., Bøgeskov, L. & Østergaard, E., nov. 2024, I: Child's nervous system : ChNS : official journal of the International Society for Pediatric Neurosurgery. 40, 11, s. 3655-3671 17 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Review › peer review

Medfødte misdannelser på hånd og fingre

Ottesen, C. S., Hove, H. & Weis, T., 5 aug. 2024, I: Ugeskrift for Laeger. 186, 32, V04230238.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Review › peer review

Prevalence and Patient Characteristics of Ectodermal Dysplasias in Denmark

Herlin, L. K., Schmidt, S. A. J., Hermann, X. B., Rønholt, K., Bygum, A., Schuster, A., Lei, U., Mogensen, M., Vinding, G. R., Djursby, M., Hove, H., Blechingberg, J., Graversen, L., Mogensen, T. H., Gjørup, H., Langan, S. M. & Sommerlund, M., 1 maj 2024, I: JAMA Dermatology. 160, 5, s. 502-510 9 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Novel Alu insertion in the ZEB2 gene causing Mowat-Wilson syndrome

Barington, M., Bak, M., Kjartansdóttir, K. R., Hansen, T. V. O., Birkedal, U., Østergaard, E. & Hove, H. B., 2024, I: American Journal of Medical Genetics. Part A. 194, 8, e63581.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Novel biallelic PISD missense variants cause spondyloepimetaphyseal dysplasia with disproportionate short stature and fragmented mitochondrial morphology

Aagaard Nolting, L., Holling, T., Nishimura, G., Ek, J., Bak, M., Ljungberg, M., Kutsche, K. & Hove, H., 2024, I: Clinical Genetics. 106, 3, s. 360-366 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Employment, occupation, and income in adults with neurofibromatosis 1 in Denmark: a population- and register-based cohort study

Kenborg, L., Frederiksen, L. E., Galanakis, M., Doser, K., Nielsen, T. T., Doherty, M. A., Hove, H., Østergaard, J. R., Handrup, M. M., Ejerskov, C., Mulvihill, J. J. & Winther, J. F., 6 nov. 2023, I: Orphanet Journal of Rare Diseases. 18, 1, 346.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Endocrine morbidity in neurofibromatosis 1: A nationwide, register-based cohort study

Kenborg, L., Ebbehoj, A., Ejerskov, C., Handrup, M. M., Østergaard, J. R., Hove, H., Doser, K., Krøyer, A., Mulvihill, J. J., Winther, J. F. & Stochholm, K., 2 aug. 2023, I: European Journal of Endocrinology. 189, 2, s. 190-198 9 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

School performance of children with neurofibromatosis 1: a nationwide population-based study

Doser, K., Belmonte, F., Andersen, K. K., Østergaard, J. R., Hove, H., Handrup, M. M., Ejerskov, C., Mulvihill, J. J., Winther, J. F. & Kenborg, L., dec. 2022, I: European journal of human genetics : EJHG. 30, 12, s. 1405-1412 8 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Early diagnosis enabling precision medicine treatment in a young boy with PIK3R1-related overgrowth

Schönewolf-Greulich, B., Karstensen, H. G., Hjortshøj, T. D., Jørgensen, F. S., Harder, K. M., Frevert, S., Hove, H. & Diness, B. R., okt. 2022, I: European Journal of Medical Genetics. 65, 10, 104590.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Cohort profile: life with neurofibromatosis 1 - the Danish NF1 cohort

Doser, K., Hove, H., Østergaard, J. R., Bidstrup, P. E., Dalton, S. O., Handrup, M. M., Ejerskov, C., Krøyer, A., Doherty, M. A., Møllegaard Jepsen, J. R., Mulvihill, J. J., Winther, J. F. & Kenborg, L., 20 sep. 2022, I: BMJ Paediatrics Open. 12, 9 , s. e065340 e065340.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Phenotypic spectrum of the recurrent TRPM3 p.(Val837Met) substitution in seven individuals with global developmental delay and hypotonia

Lines, M. A., Goldenberg, P., Wong, A., Srivastava, S., Bayat, A., Hove, H., Karstensen, H. G., Anyane-Yeboa, K., Liao, J., Jiang, N., May, A., Guzman, E., Morleo, M., D'Arrigo, S., Ciaccio, C., Pantaleoni, C., Castello, R., McKee, S., Ong, J. & Zibdeh-Lough, H. & 12 flere, Tran-Mau-Them, F., Gerasimenko, A., Heron, D., Keren, B., Margot, H., de Sainte Agathe, J.-M., Burglen, L., Voets, T., Vriens, J., Innes, A. M., Dyment, D. A. & TUDP Study Group, jun. 2022, I: American Journal of Medical Genetics. Part A. 188, 6, s. 1667-1675 9 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Pregnancy outcomes in women with neurofibromatosis 1: a Danish population-based cohort study

Kenborg, L., Boschini, C., Bidstrup, P. E., Dalton, S. O., Doser, K., Nielsen, T. T., Krøyer, A., Johansen, C., Frederiksen, K., Sørensen, S. A., Hove, H., Østergaard, J. R., Mulvihill, J. J. & Winther, J. F., mar. 2022, I: Journal of Medical Genetics. 59, 3, s. 237-242 6 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Psychiatric disorders in individuals with neurofibromatosis 1 in Denmark: A nationwide register-based cohort study

Kenborg, L., Andersen, E. W., Duun-Henriksen, A. K., Jepsen, J. R. M., Doser, K., Dalton, S. O., Bidstrup, P. E., Krøyer, A., Frederiksen, L. E., Johansen, C., Østergaard, J. R., Hove, H., Sørensen, S. A., Riccardi, V. M., Mulvihill, J. J. & Winther, J. F., dec. 2021, I: American Journal of Medical Genetics. Part A. 185, 12, s. 3706-3716 11 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Non-aortic cardiovascular disease in Marfan syndrome: a nationwide epidemiological study

Andersen, N. H., Groth, K. A., Berglund, A., Hove, H., Gravholt, C. H. & Stochholm, K., jul. 2021, I: Clinical research in cardiology : official journal of the German Cardiac Society. 110, 7, s. 1106-1115 10 s.

Facial Asymmetry in Nonsyndromic and Muenke Syndrome-Associated Unicoronal Synostosis: A 3-Dimensional Study Based on Facial Surfaces Extracted From CT Scans

Öwall, L., Darvann, T. A., Hove, H. B., Heliövaara, A., Dunø, M., Kreiborg, S. & Hermann, N. V., jun. 2021, I: Cleft Palate-Craniofacial Journal. 58, 6, s. 687-696 10 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Fracture Rates and Fracture Risk in Patients With Marfan Syndrome: A Nationwide Register-Based Cohort Study

Folkestad, L., Stochholm, K., Groth, K., Hove, H., Andersen, N. H. & Gravholt, C. H., maj 2021, I: Journal of bone and mineral research : the official journal of the American Society for Bone and Mineral Research. 36, 5, s. 901-909 9 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Threee dimensional facial asymmetry in non-syndromic and Muenke sydrome associated unicoronal synostosis

Öwall, L., Darvann, T. A., Hove, H. B., Heliövaara, A., Dunø, M., Kreiborg, S. & Hermann, N. V., 2021.

Publikation: Konferencebidrag › Konferenceabstrakt til konference › Forskning › peer review

Bone geometry, density, and microarchitecture in the distal radius and tibia in adults with Marfan Syndrome assessed by HR-pQCT

Folkestad, L., Groth, K. A., Shanbhogue, V., Hove, H., Kyhl, K., Østergaard, J. R., Jørgensen, N. R., Andersen, N. H. & Gravholt, C. H., dec. 2020, I: Journal of bone and mineral research : the official journal of the American Society for Bone and Mineral Research. 35, 12, s. 2335-2344 10 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Description of a family with X-linked oculo-auriculo-vertebral spectrum associated with polyalanine tract expansion in ZIC3

Trimouille, A., Tingaud-Sequeira, A., Lacombe, D., Duelund Hjortshøj, T., Kreiborg, S., Buciek Hove, H. & Rooryck, C., okt. 2020, I: Clinical Genetics. 98, 4, s. 384-389 6 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Expanding the cerebrovascular phenotype of the p.R258H variant in ACTA2 related hereditary thoracic aortic disease (HTAD)

Diness, B. R., Palmquist, R. N., Norling, R., Hove, H., Bundgaard, H., Hertz, J. M., Kondziella, D., Krieger, D., Dunø, M. & Grønborg, S., 15 aug. 2020, I: Journal of the Neurological Sciences. 415, s. 116897

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Forming and ending marital or cohabiting relationships in a Danish population-based cohort of individuals with neurofibromatosis 1

Kjaer, T. K., Andersen, E. W., Olsen, M., Kenborg, L., Bidstrup, P. E., Doser, K., Hove, H., Østergaard, J. R., Johansen, C., Sørensen, S. A., Mulvihill, J. J., Winther, J. F. & Dalton, S. O., aug. 2020, I: European journal of human genetics : EJHG. 28, 8, s. 1028-1033 6 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Unique skeletal manifestations in patients with Primrose syndrome

Arora, V., Leon, E., Diaz, J., Hove, H. B., Carvalho, D. R., Kurosawa, K., Nishimura, N., Nishimura, G., Saxena, R., Ferreira, C., Puri, R. D. & Verma, I. C., aug. 2020, I: European Journal of Medical Genetics. 63, 8, s. 103967

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Clinical characteristics and quality of life, depression, and anxiety in adults with neurofibromatosis type 1: A nationwide study

Doser, K., Andersen, E. W., Kenborg, L., Dalton, S. O., Jepsen, J. R. M., Krøyer, A., Østergaard, J., Hove, H., Sørensen, S. A., Johansen, C., Mulvihill, J., Winther, J. F. & Bidstrup, P. E., jul. 2020, I: American Journal of Medical Genetics. Part A. 182, 7, s. 1704-1715 12 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Multisystem burden of neurofibromatosis 1 in Denmark: registry- and population-based rates of hospitalizations over the life span

Kenborg, L., Duun-Henriksen, A. K., Dalton, S. O., Bidstrup, P. E., Doser, K., Rubgjerg, K., Pedersen, C., Krøyer, A., Johansen, C., Andersen, K. K., Østergaard, J. R., Hove, H., Sørensen, S. A., Riccardi, V. M., Mulvihill, J. J. & Winther, J.

F., jun. 2020, I: Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics. 22, 6, s. 1069-1078 10 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Novel Clinical and Radiological Findings in a Family with Autosomal Recessive Omodysplasia

Bayat, A., Dunø, M., Kirchhoff, M., Jørgensen, F. S., Nishimura, G. & Hove, H. B., jun. 2020, I: Molecular Syndromology. 11, 2, s. 83-89 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Primrose syndrome: Characterization of the phenotype in 42 patients

Melis, D., Carvalho, D., Barbaro-Dieber, T., Espay, A. J., Gambello, M. J., Gener, B., Gerkes, E., Hitzert, M. M., Hove, H. B., Jansen, S., Jira, P. E., Lachlan, K., Menke, L. A., Narayanan, V., Ortiz, D., Overwater, E., Posmyk, R., Ramsey, K., Rossi, A. & Sandoval, R. L. & 10 flere, Stumpel, C., Stuurman, K. E., Cordeddu, V., Turnpenny, P., Strisciuglio, P., Tartaglia, M., Unger, S., Waters, T., Turnbull, C. & Hennekam, R. C., jun. 2020, I: Clinical Genetics. 97, 6, s. 890-901 12 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Defining the clinical phenotype of Saul-Wilson syndrome

Ferreira, C. R., Zein, W. M., Huryn, L. A., Merker, A., Berger, S. I., Wilson, W. G., Tiller, G. E., Wolfe, L. A., Merideth, M., Carvalho, D. R., Duker, A. L., Bratke, H., Haug, M. G., Rohena, L., Hove, H. B., Xia, Z.-J., Ng, B. G., Freeze, H. H., Gabriel, M. & Russi, A. H. S. & 11 flere, Brick, L., Kozenko, M., Earl, D. L., Tham, E., Nishimura, G., Phillips, J. A., Gahl, W. A., Hamid, R., Jackson, A. P., Grigelioniene, G. & Bober, M. B., maj 2020, I: Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics. 22, 5, s. 857-866 10 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Phenotypic presentations of Hajdu-Cheney syndrome according to age - 5 distinct clinical presentations

Graversen, L., Handrup, M. M., Irving, M., Hove, H., Diness, B. R., Risom, L., Svaneby, D., Aagaard, M. M., Vogel, I., Gjørup, H., Davidsen, M., Hellfritsch, M. B., Lauridsen, E. & Gregersen, P. A., feb. 2020, I: European Journal of Medical Genetics. 63, 2, s. 103650

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

The CHD4-related syndrome: a comprehensive investigation of the clinical spectrum, genotype-phenotype correlations, and molecular basis

Weiss, K., Lazar, H. P., Kurolap, A., Martinez, A. F., Paperna, T., Cohen, L., Smeland, M. F., Whalen, S., Heide, S., Keren, B., Terhal, P., Irving, M., Takaku, M., Roberts, J. D., Petrovich, R. M., Schrier Vergano, S. A., Kenney, A., Hove, H., DeChene, E. & Quinonez, S. C. & 29 flere, Colin, E., Ziegler, A., Rumple, M., Jain, M., Monteil, D., Roeder, E. R., Nugent, K., van Haeringen, A., Gambello, M., Santani, A., Medne, L., Krock, B., Skraban, C. M., Zackai, E. H., Dubbs, H. A., Smol, T., Ghoumid, J., Parker, M. J., Wright, M., Turnpenny, P., Clayton-Smith, J., Metcalfe, K., Kurumizaka, H., Gelb, B. D., Baris Feldman, H., Campeau, P. M., Muenke, M., Wade, P. A. & Lachlan, K., feb. 2020, I: Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics. 22, 2, s. 389-397 9 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Phenotypic variability in Muenke syndrome-observations from five Danish families

Öwall, L., Kreiborg, S., Dunø, M., Hermann, N. V., Darvann, T. A. & Hove, H., 2020, I: Coronary Artery Disease. 29, 1, s. 1-9 9 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Validity of First-Time Diagnoses of Inherited Ichthyosis in the Danish National Patient Registry and the Danish Pathology Registry

Kristensen, M. H., Schmidt, S. A. J., Kibsgaard, L., Hove, H., Sommerlund, M. & Koppelhus, U., 2020, I: Clinical Epidemiology. 12, s. 651-657 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Multiple Fractures and Impaired Bone Fracture Healing in a Patient with Pycnodysostosis and Hypophosphatasia

Hepp, N., Frederiksen, A. L., Dunø, M., Jørgensen, N. R., Langdahl, B., Hove, H. B., Vedtofte, P., Hindsø, K. & Jensen, J.-E. B., dec. 2019, I: Calcified Tissue International. 105, 6, s. 681-686 6 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Correction: Educational delay and attainment in persons with neurofibromatosis 1 in Denmark

Doser, K., Kenborg, L., Andersen, E. W., Bidstrup, P. E., Kroyer, A., Hove, H., Østergaard, J., Sørensen, S. A., Johansen, C., Mulvihill, J., Winther, J. F. & Dalton, S. O., jun. 2019, 3 s.

Publikation: Andet > Andet bidrag > Forskning

Novel de novo mutation in ZBTB20 in primrose syndrome in boy with short stature

Grímsdóttir, S., Hove, H. B., Kreiborg, S., Ek, J., Johansen, A., Darvann, T. A. & Hermann, N. V., jan. 2019, I: Clinical Dysmorphology. 28, 1, s. 41-45 5 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

Aortic aneurysm: An underestimated serious finding in the EP300 mutation phenotypical spectrum

Luyckx, I., Bolar, N., Diness, B. R., Hove, H. B., Verstraeten, A. & Loeys, B. L., 2019, I: European Journal of Medical Genetics. 62, 2, s. 96-96 1 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

Educational delay and attainment in persons with neurofibromatosis 1 in Denmark

Doser, K., Kenborg, L., Andersen, E. W., Bidstrup, P. E., Kroyer, A., Hove, H., Østergaard, J., Sørensen, S. A., Johansen, C., Mulvihill, J., Winther, J. F. & Dalton, S. O., 2019, I: European journal of human genetics : EJHG. 27, 6, s. 857-868 12 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

Spatially Detailed 3D Quantification of Improved Facial Symmetry After Surgery in Children With Unicoronal Synostosis

Öwall, L., Darvann, T. A., Hove, H. B., Bøgeskov, L., Kreiborg, S. & Hermann, N. V., 2019, I: Cleft Palate-Craniofacial Journal. 56, 7, s. 918-928 11 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

A Recurrent De Novo Heterozygous COG4 Substitution Leads to Saul-Wilson Syndrome, Disrupted Vesicular Trafficking, and Altered Proteoglycan Glycosylation

Ferreira, C. R., Xia, Z.-J., Clément, A., Parry, D. A., Davids, M., Taylan, F., Sharma, P., Turgeon, C. T., Blanco-Sánchez, B., Ng, B. G., Logan, C. V., Wolfe, L. A., Solomon, B. D., Cho, M. T., Douglas, G., Carvalho, D. R., Bratke, H., Haug, M. G., Phillips, J. B. & Wegner, J. & 31 flere, Tiemeyer, M., Aoki, K., Nordgren, A., Hammarsjö, A., Duker, A. L., Rohena, L., Hove, H. B., Ek, J., Adams, D., Tiftt, C. J., Onyekweli, T., Weixel, T., Macnamara, E., Radtke, K., Powis, Z., Earl, D., Gabriel, M., Russi, A. H. S., Brick, L., Kozenko, M., Tham, E., Raymond, K. M., Phillips, J. A., Tiller, G. E., Wilson, W. G., Hamid, R., Malicdan, M. C. V., Nishimura, G., Grigelioniene, G., Jackson, A. & Undiagnosed Diseases Network, 4 okt. 2018, I: American Journal of Human Genetics. 103, 4, s. 553-567 15 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

Causes of Mortality in the Marfan Syndrome(from a Nationwide Register Study)

Groth, K. A., Stockholm, K., Hove, H., Andersen, N. H. & Gravholt, C. H., 1 okt. 2018, I: The American journal of cardiology. 122, 7, s. 1231-1235 5 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

A study of familial Char syndrome involving the TFAP2B gene with a focus on facial shape characteristics

Nyboe, D., Kreiborg, S., Darvann, T., Dunø, M., Nissen, K. R. & Hove, H. B., jul. 2018, I: Clinical Dysmorphology. 27, 3, s. 71-77 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

Biomechanical properties of the patellar tendon in children with heritable connective tissue disorders

Jensen, J. K., Nygaard, R. H., Svensson, R. B., Hove, H. D., Magnusson, S. P., Kjær, M. & Couppé, C., jul. 2018, I: European Journal of Applied Physiology. 118, 7, s. 1301-1307 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

A complex phenotype in a family with a pathogenic SOX3 missense variant

Jelsig, A. M., Diness, B. R., Kreiborg, S., Main, K. M., Larsen, V. A. & Hove, H., 2018, I: European Journal of Medical Genetics. 61, 3, s. 168-72

Publikation: Bidrag til tidsskrift > Tidsskriftartikel > Forskning > peer review

Improvement of Facial Symmetry after Surgery in Children with Unilateral Coronal Synostosis (UCS) Analyzed by Spatially Detailed 3D Quantification.

Öwall, B. L. C., Darvann, T. A., Hove, H. B., Hermann, N. V. & Kreiborg, S., 2018.

Publikation: Konferencebidrag › Konferenceabstrakt til konference › Forskning

Prenatal diagnosis of autosomal recessive Robinow syndrome using 3D ultrasound

Jeppeesen, B. F., Hove, H. B., Kreiborg, S., Hermann, N. V., Darvann, T. A. & Jørgensen, F. S., jul. 2017, I: AACe clinical case reports. 5, 7, s. 1072-1076 5 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

En sjælden form for overvægt hos børn og unge

Christensen, S. Ø., Holm, K. & Hove, H. B., 20 feb. 2017, I: Ugeskrift for Laeger. 179, 11, s. 985

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Aortic events in a nationwide Marfan syndrome cohort

Groth, K. A., Stockholm, K., Hove, H., Kyhl, K., Gregersen, P. A., Vejlstrup, N., Østergaard, J. R., Gravholt, C. H. & Andersen, N. H., 2017, I: Clinical research in cardiology : official journal of the German Cardiac Society. 106, s. 105-112

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Spatially detailed 3D quantification of improvement of facial symmetry after surgery in children with Unilateral Coronal Synostosis (UCS).

Öwall, B. L. C., Darvann, T. A., Larsen, P., Hove, H. B., Hermann, N. V. & Kreiborg, S., 2017.

Publikation: Konferencebidrag › Konferenceabstrakt til konference › Forskning

Specific mosaic KRAS mutations affecting codon 146 cause oculoectodermal syndrome and encephalocraniocutaneous lipomatosis

Boppudi, S., Bögershausen, N., Hove, H. B., Percin, E. F., Aslan, D., Dvorsky, R., Kayhan, G., Li, Y., Cursiefen, C., Tantcheva-Poor, I., Toft, P. B., Bartsch, O., Lissewski, C., Wieland, I., Jakubiczka, S., Wollnik, B., Ahmadian, M. R., Heindl, L. M. & Zenker, M., okt. 2016, I: Clinical Genetics. 90, 4, s. 334-42 9 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Acromelic frontonasal dysostosis and ZSWIM6 mutation: phenotypic spectrum and mosaicism

Twigg, S. R. F., Ousager, L. B., Miller, K. A., Zhou, Y., Elalaoui, S. C., Sefiani, A., Bak, G. S., Hove, H., Hansen, L. K., Fagerberg, C. R., Tajir, M. & Wilkie, A. O. M., sep. 2016, I: Clinical Genetics. 90, 3, s. 270-5 6 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Monozygotic twins presenting with isolated sagittal and bicoronal synostosis, respectively

Hove, H. D., Dunø, M., Larsen, P. & Kreiborg, S., apr. 2016, I: Clinical Dysmorphology. 25, 2, s. 86-9 4 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Facial Asymmetry in Children with Unicoronal Synostosis Who Have Undergone Craniofacial Reconstruction in Infancy

Öwall, B. L. C., Darvann, T. A., Larsen, P., Hove, H. D., Hermann, N. V., Bøgeskov, L. & Kreiborg, S., 2016, I: Cleft Palate - Craniofacial Journal. 53, 4, s. 385-93

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Monozygotic twins with a de novo 0.32Mb 16q24.3 deletion, including TUBB3 presenting with developmental delay and mild facial dysmorphism but without overt brain malformation

Grønborg, S., Kjaergaard, S., Hove, H., Larsen, V. A. & Kirchhoff, E. M., nov. 2015, I: American Journal of Medical Genetics. Part A. 167, 11, s. 2731-6 6 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

DVL1 frameshift mutations clustering in the penultimate exon cause autosomal-dominant Robinow syndrome

White, J., Mazzeu, J. F., Hoischen, A., Jhangiani, S. N., Gambin, T., Alcino, M. C., Penney, S., Saraiva, J. M., Hove, H., Skovby, F., Kayserili, H., Estrella, E., Vulfo-van Silfhout, A. T., Steehouwer, M., Muzny, D. M., Sutton, V. R., Gibbs, R. A., Lupski, J. R., Brunner, H. G. & van Bon, B. W. M. & 2 flere, Carvalho, C. M. B. & Baylor-Hopkins Center for Mendelian Genomics, 2 apr. 2015, I: American Journal of Human Genetics. 96, 4, s. 612-22 11 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

A study of the clinical and radiological features in a cohort of 93 patients with a COL2A1 mutation causing spondyloepiphyseal dysplasia congenita or a related phenotype

Terhal, P. A., Nivelstein, R. J. A. J., Verver, E. J. J., Topsakal, V., van Dommelen, P., Hoornaert, K., Le Merrer, M., Zankl, A., Simon, M. E. H., Smithson, S. F., Marcelis, C., Kerr, B., Clayton-Smith, J., Kinning, E., Mansour, S., Elmslie, F., Goodwin, L., van der Hout, A. H., Veenstra-Knol, H. E. & Herkert, J. C. & 36 flere, Lund, A. M., Hennekam, R. C. M., Mégarbané, A., Lees, M. M., Wilson, L. C., Male, A., Hurst, J., Alanay, Y., Annerén, G., Betz, R. C., Bongers, E. M. H. F., Cormier-Daire, V., Dieux, A., David, A., Elting, M. W., van den Ende, J., Green, A., van Hagen, J. M., Hertel, N. T., Holder-Espinasse, M., den Hollander, N., Homfray, T., Hove, H. D., Price, S., Raas-Rothschild, A., Rohrbach, M., Schroeter, B., Suri, M., Thompson, E. M., Tobias, E. S., Toutain, A., Vreeburg, M., Wakeling, E., Knoers, N. V., Coucke, P. & Mortier, G. R., mar. 2015, I: American Journal of Medical Genetics. Part A. 167, 3, s. 461-75 15 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Familial craniosynostosis associated with a microdeletion involving the NFIA gene

Nyboe, D., Kreiborg, S., Kirchhoff, E. M. & Hove, H. B., 24 feb. 2015, I: Clinical Dysmorphology. 24, 3, s. 109-12

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Prevalence, incidence, and age at diagnosis in Marfan Syndrome

Groth, K., Hove, H., Kyhl, K., Folkestad, L., Gaustadnes, M., Vejlstrup, N., Stockholm, K., Østergaard, J. R., Andersen, N. & Gravholt, C. H., 2015, I: Orphanet Journal of Rare Diseases. 10, s. 153

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Using CT to validate measurement of facial asymmetry in surface scans of infants with unilateral coronal synostosis.

Darvann, T. A., Öwall, B. L. C., Hermann, N. V., Larsen, P., Hove, H. B. & Kreiborg, S., 2015.

Publikation: Konferencebidrag › Konferenceabstrakt til konference › Forskning

The prevalence of CHD7 missense versus truncating mutations is higher in patients with Kallmann syndrome than in typical CHARGE patients

Marcos, S., Sarfati, J., Leroy, C., Fouveaut, C., Parent, P., Metz, C., Wolczynski, S., Gérard, M., Bieth, E., Kurtz, F., Verier-Mine, O., Perrin, L., Archambeaud, F., Cabrol, S., Rodien, P., Hove, H., Prescott, T., Lacombe, D., Christin-Maitre, S. & Touraine, P. & 6 flere, Hieronimus, S., Dewailly, D., Young, J., Pugeat, M., Hardelin, J.-P. & Dodé, C., okt. 2014, I: The Journal of clinical endocrinology and metabolism. 99, 10, s. E2138-43

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Facial Asymmetry in Children with Unicoronal Synostosis Who Have Undergone Craniofacial Reconstruction in Infancy.

Öwall, B. L. C., Darvann, T. A., Larsen, P., Hove, H. B., Hermann, N. V., Bøgeskov, L. & Kreiborg, S., 2014.

Publikation: Konferencebidrag › Konferenceabstrakt til konference › Forskning

Delineation of a new chromosome 20q11.2 duplication syndrome including the ASXL1 gene

Avila, M., Kirchhoff, E. M., Marle, N., Hove, H. D., Chouchane, M., Thauvin-Robinet, C., Masurel, A., Mosca-Boidron, A.-L., Callier, P., Mugneret, F., Kjaergaard, S. & Faivre, L., jul. 2013, I: American Journal of Medical Genetics. Part A. 161A, 7, s. 1594-8 5 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

The cardiac phenotype in patients with a CHD7 mutation

Corsten-Janssen, N., Kerstjens-Frederikse, W. S., du Marchie Sarvaas, G. J., Baardman, M. E., Bakker, M. K., Bergman, J. E. H., Hove, H. D., Heimdal, K. R., Rustad, C. F., Hennekam, R. C. M., Hofstra, R. M. W., Hoefsloot, L. H., Van Ravenswaaij-Arts, C. M. A. & Kapusta, L., jun. 2013, I: Circulation. Cardiovascular genetics. 6, 3, s. 248-54 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Børn med hypermobilitet

Juul-Kristensen, B., Hove, H. D. & Remvig, L., 18 mar. 2013, *Pædiatrisk Fysioterapi*. Harboe, H. & Stegger, H. (red.). 1. udg. Akademisk Forlag, s. 205-222

Publikation: Bidrag til bog/antologi/rapport › Bidrag til bog/antologi › Undervisning

Novel mutations including deletions of the entire OFD1 gene in 30 families with type 1 orofaciodigital syndrome: a study of the extensive clinical variability

Bisschoff, I. J., Zeschnigk, C., Horn, D., Wellek, B., Rieß, A., Wessels, M., Willems, P., Jensen, P., Busche, A., Bekkebraten, J., Chopra, M., Hove, H. D., Evers, A. C. W., Heimdal, K., Kaiser, A.-S., Kunstmann, E., Robinson, K. L., Linné, M., Martin, P. & McGrath, J. & 10 flere, Pradel, W., Prescott, K. E., Roesler, B., Rudolf, G., Siebers-Renelt, U., Tyshchenko, N., Wieczorek, D., Wolff, G., Dobyns, W. B. & Morris-Rosendahl, D. J., jan. 2013, I: Human Mutation. 34, 1, s. 237-47 11 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Identification of six novel PTH1R mutations in families with a history of primary failure of tooth eruption

Risom, L., Christoffersen, L., Daugaard-Jensen, J., Hove, H. D., Andersen, H. S., Andresen, B. S., Kreiborg, S. & Duno, M., 2013, I: PLoS One. 8, 9, s. e74601

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Osteopathia striata congenita with cranial sclerosis and intellectual disability due to contiguous gene deletions involving the WTX locus

Holman, S., Morgan, T., Baujat, G., Cormier-Daire, V., Cho, T.-J., Lees, M., Samanich, J., Tapon, D., Hove, H. B., Hing, A., Hennekam, R. & Robertson, S., 2013, I: Clinical Genetics. 83, 3, s. 251-256

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Phenotype in 18 Danish subjects with genetically verified CHARGE syndrome

Husu, E., Hove, H. B., Farholt, S., Bille, M., Tranebjaerg, L., Vogel, I. & Kreiborg, S., 2013, I: Clinical Genetics. 83, 2, s. 125-134 10 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Crouzon syndrome associated with acanthosis nigricans: prenatal 2D and 3D ultrasound findings and postnatal 3D CT findings

Nørgaard, P., Hagen, C. P., Hove, H., Dunø, M., Nissen, K. R., Kreiborg, S. & Jørgensen, F. S., 2012, I: Acta Radiologica Short Reports. 1, 4

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Crouzon syndrome associated with acanthosis nigricans: prenatal 2D and 3D ultrasound findings and postnatal 3D CT findings

nørgaard, P., Hagen, C., Hove, H. B., Dunø, M., Nissen, K., Kreiborg, S. & Jørgensen, F. S., 2012, I: Acta Radiologica Short Reports. 1, 4, s. 15-18 4 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Microdeletion in distal 17p13.1: a recognizable phenotype with microcephaly, distinctive facial features, and intellectual disability

Zeesman, S., Kjaergaard, S., Hove, H. B., Kirchhoff, E. M., Stevens, J. M. & Nowaczyk, M. J. M., 2012, I: American Journal of Medical Genetics. Part A. 158A, 8, s. 1832-6 5 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Plexiform neurofibroma of the eye region occurring in patients without neurofibromatosis type 1

Bechtold, D., Hove, H. B., Prause, J. U., Heegaard, S. & Toft, P. B., 2012, I: Ophthalmic Plastic and Reconstructive Surgery. 28, 6, s. 413-5 3 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Bohring-Opitz (Oberklaid-Danks) syndrome: clinical study, review of the literature, and discussion of possible pathogenesis

Hastings, R., Cobben, J.-M., Gillessen-Kaesbach, G., Goodship, J., Hove, H. B., Kjærgaard, S., Kemp, H., Kingston, H., Lunt, P., Mansour, S., McGowan, R., Metcalfe, K., Murdoch-Davis, C., Ray, M., Rio, M., Smithson, S., Tolmie, J., Turnpenny, P., van Bon, B. & Wieczorek, D. & 1 flere, Newbury-Ecob, R., 2011, I: European Journal of Human Genetics. 19, 5, s. 513-9 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Deficiency of the cytoskeletal protein SPECC1L leads to oblique facial clefting

Saadi, I., Alkuraya, F. S., Gisselbrecht, S. S., Goessling, W., Cavallesco, R., Turbe-Doan, A., Petrin, A. L., Harris, J., Siddiqui, U., Grix, A. W., Hove, H. B., Leboulch, P., Glover, T. W., Morton, C. C., Richieri-Costa, A., Murray, J. C., Erickson, R. P. & Maas, R. L., 2011, I: American Journal of Human Genetics. 89, 1, s. 44-55 12 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

RUNX2 analysis of Danish cleidocranial dysplasia families

Hansen, L., Riis, A. K., Silahtaroglu, A., Hove, H. B., Lauridsen, E., Eiberg, H. R. L. & Kreiborg, S., 2011, I: Clinical Genetics. 79, 3, s. 254-63 10 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Skin signs in Ehlers-Danlos syndrome: clinical tests and para-clinical methods

Remvig, L., Duhn, P., Ullman, S., Arokoski, J., Jurvelin, J., Safi, A., Jensen, F., Farholt, S., Hove, H. & Juul-Kristensen, B., 1 nov. 2010, I: Scandinavian Journal of Rheumatology. 39, 6, s. 511-7 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Prenatal 3D ultrasound diagnostics in cleidocranial dysplasia

Hermann, N. V., Hove, H. D., Jørgensen, C., Larsen, P., Darvann, T. A., Kreiborg, S. & Sundberg, K., 2009, I: Fetal Diagnosis and Therapy. 25, 1, s. 36-9 4 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

A 15q24 microduplication, reciprocal to the recently described 15q24 microdeletion, in a boy sharing clinical features with 15q24 microdeletion syndrome patients

Kiholm Lund, A.-B., Hove, H. D. & Kirchhoff, M., 30 aug. 2008, I: European Journal of Medical Genetics. 51, 6, s. 520-6 7 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Facial asymmetry associated with small and large intestinal atresia, and ipsilateral malformations of eye, skin, and extremities

Hove, H. D., Bisgaard, A.-M., Nissen, K. R. & Kirchhoff, M., apr. 2008, I: Clinical Dysmorphology. 17, 2, s. 121-2 2 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

An echo-poor spine at 13 weeks: an early sign of cleidocranial dysplasia

Hove, H. D., Hermann, N. V., Jørgensen, C., Kreiborg, S. & Sundberg, K., 2008, I: Fetal Diagnosis and Therapy. 24, 2, s. 103-5 3 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Craniofacial morphology in Muenke syndrome

Keller, M. K., Hermann, N. V., Darvann, T. A., Larsen, P., Hove, H. D., Christensen, L., Schwartz, M., Marsh, J. L. & Kreiborg, S., mar. 2007, I: The Journal of craniofacial surgery. 18, 2, s. 374-86 13 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Analysis of 65 tuberous sclerosis complex (TSC) patients by TSC2 DGGE, TSC1/TSC2 MLPA, and TSC1 long-range PCR sequencing, and report of 28 novel mutations

Rendtorff, N. D., Bjerregaard, B., Frödin, M., Kjaergaard, S., Hove, H., Skovby, F., Brøndum-Nielsen, K., Schwartz, M. & Danish Tuberous Sclerosis Group, okt. 2005, I: Human Mutation. 26, 4, s. 374-83 10 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Mapping genomic deletions down to the base: a quantitative copy number scanning approach used to characterise and clone the breakpoints of a recurrent 7p14.2p15.3 deletion

Dunø, M., Hove, H., Kirchhoff, M., Devriendt, K. & Schwartz, M., nov. 2004, I: Human Genetics. 115, 6, s. 459-67 9 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Svaer obstruktiv søvnnapnø hos et barn med kraniofacial anomalier

Qvist, J., Hove, H. D., Welling, K.-L. K. & Kreiborg, S., 16 aug. 2004, I: Ugeskrift for Laeger. 166, 34, s. 2910-2 3 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Livstruende subgaleal blødning hos nyfødt

Dahl, K. W., Hove, H. D. & Albertsen, P., 18 nov. 2002, I: Ugeskrift for Laeger. 164, 47, s. 5525-6 2 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Lactic acid bacteria and the human gastrointestinal tract

Hove, H., Nørgaard, H. & Mortensen, P. B., maj 1999, I: European Journal of Clinical Nutrition. 53, 5, s. 339-50 12 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Review › peer review

Lactate and short chain fatty acid production in the human colon: implications for D-lactic acidosis, short-bowel syndrome, antibiotic-associated diarrhoea, colonic cancer, and inflammatory bowel disease

Hove, H., feb. 1998, I: Danish Medical Journal. 45, 1, s. 15-33 19 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Review › peer review

Colonic production of butyrate in patients with previous colonic cancer during long-term treatment with dietary fibre (Plantago ovata seeds)

Nordgaard, I., Hove, H., Clausen, M. R. & Mortensen, P. B., okt. 1996, I: Scandinavian Journal of Gastroenterology. 31, 10, s. 1011-20 10 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Antibiotic-associated diarrhoea, Clostridium difficile, and short-chain fatty acids

Hove, H., Tvede, M. & Mortensen, P. B., jul. 1996, I: Scandinavian Journal of Gastroenterology. 31, 7, s. 688-93 6 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Short-chain fatty acids in the non-adapted and adapted pelvic ileal pouch

Hove, H. & Mortensen, P. B., jun. 1996, I: Scandinavian Journal of Gastroenterology. 31, 6, s. 568-74 7 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Stimulation of butyrate absorption in the human rectum in vivo

Holtug, K., Hove, H. & Mortensen, P. B., okt. 1995, I: Scandinavian Journal of Gastroenterology. 30, 10, s. 982-8 7 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Influence of intestinal inflammation (IBD) and small and large bowel length on fecal short-chain fatty acids and lactate

Hove, H. & Mortensen, P. B., jun. 1995, I: American Journal of Digestive Diseases. 40, 6, s. 1372-80 9 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Butyrate absorption and lactate secretion in ulcerative colitis

Hove, H., Holtug, K., Jeppesen, P. B. & Mortensen, P. B., maj 1995, I: Diseases of the Colon and Rectum. 38, 5, s. 519-25 7 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Colonic lactate metabolism and D-lactic acidosis

Hove, H. & Mortensen, P. B., feb. 1995, I: American Journal of Digestive Diseases. 40, 2, s. 320-30 11 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Faecal DL-lactate concentration in 100 gastrointestinal patients

Hove, H., Nordgaard-Andersen, I. & Mortensen, P. B., mar. 1994, I: Scandinavian Journal of Gastroenterology. 29, 3, s. 255-9 5 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Effect of lactic acid bacteria on the intestinal production of lactate and short-chain fatty acids, and the absorption of lactose

Hove, H., Nordgaard-Andersen, I. & Mortensen, P. B., jan. 1994, I: The American journal of clinical nutrition. 59, 1, s. 74-9 6 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Anti-cardiolipin antibodies (IgG and IgA) in women with recurrent fetal loss correlate to clinical and serological characteristics of SLE

Bagger, P. V., Andersen, V., Baslund, B., Beck, B., Hove, H., Høier-Madsen, M., Petersen, J., Philip, J., Schaadt, O. & Skouby, S. O., aug. 1993, I: Acta Obstetricia et Gynecologica Scandinavica. 72, 6, s. 465-9 5 s.

Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Lactate and pH in faeces from patients with colonic adenomas or cancer
Hove, H., Rye Clausen, M. & Brøbech Mortensen, P., maj 1993, I: Gut. 34, 5, s. 625-9 5 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Colonic fermentation of ispaghula, wheat bran, glucose, and albumin to short-chain fatty acids and ammonia evaluated in vitro in 50 subjects
Mortensen, P. B., Clausen, M. R., Bonnén, H., Hove, H. & Holtug, K., 1 sep. 1992, I: Journal of Parenteral and Enteral Nutrition. 16, 5, s. 433-9 7 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

The colon in carbohydrate malabsorption: short-chain fatty acids, pH, and osmotic diarrhoea
Holtug, K., Clausen, M. R., Hove, H., Christiansen, J. & Mortensen, P. B., jul. 1992, I: Scandinavian Journal of Gastroenterology. 27, 7, s. 545-52 8 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Fermentation to short-chain fatty acids and lactate in human faecal batch cultures. Intra- and inter-individual variations versus variations caused by changes in fermented saccharides
Mortensen, P. B., Hove, H., Clausen, M. R. & Holtug, K., dec. 1991, I: Scandinavian Journal of Gastroenterology. 26, 12, s. 1285-94 10 s.
Publikation: Bidrag til tidsskrift › Tidsskriftartikel › Forskning › peer review

Aktiviteter

Achondroplasia - an up-date
Hove, H. B. (Foredragsholder)
21 jan. 2019

Prader-Willi syndrom
Hove, H. B. (Foredragsholder)
6 apr. 2018

Nordic Skeletal Dysplasia Symposium
Hove, H. B. (Arrangør)
8 mar. 2018 → 9 mar. 2018

Nordic network for Rare Disease (Ekstern organisation)
Hove, H. B. (Medlem)
2017 → 2019

4th Nordic Conference on Rare Diseases.
Hove, H. B. (Foredragsholder)
sep. 2016

National Strategie for Sjældne Sygdomme
Hove, H. B. (Konsulent)
2012 → 2014