

[Mutations in amphiphysin 2 (BIN1) cause autosomal recessive centronuclear myopathy.]

Anne Toussaint, Anne-Sophie Nicot, Jean-Louis Mandel, Jocelyn Laporte

► **To cite this version:**

Anne Toussaint, Anne-Sophie Nicot, Jean-Louis Mandel, Jocelyn Laporte. [Mutations in amphiphysin 2 (BIN1) cause autosomal recessive centronuclear myopathy.]. médecine/sciences, EDP Sciences, 2007, 23 (12), pp.1080-1082. inserm-00203227

HAL Id: inserm-00203227

<https://www.hal.inserm.fr/inserm-00203227>

Submitted on 13 Jun 2008

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.

