

REFERENCIAS FOXP1

- Le Fevre AK. et al. American Journal of Medical Genetics Parte A, 161a, 3166-3175, (2013). Las mutaciones de FOXP1 causan discapacidad intelectual y un fenotipo reconocible www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=24214399
- Palumbo O. et al. Gene, 516, 107-113, (2013). Microdelección 3p14.1 de novo que afecta al gen FOXP1 en un paciente adulto con autismo, retraso grave del habla y déficit de coordinación motora www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=23287644
- Lozano R. et al. Revista europea de genética humana, 23, 1702-1707, (2015). Una variante de novo de FOXP1 en un paciente con autismo, discapacidad intelectual y graves trastornos del habla y del lenguaje www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=25853299
- Song H. et al. Informes de casos clínicos, 3, 110-113, (2015). Informe de un caso de mutación FOXP1 sin sentido de novo en un paciente no caucásico con retraso global del desarrollo y trastornos graves del habla www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=25767709
- Sollis E. et al. Genética molecular humana, 25, 546-557, (2016). La identificación y caracterización funcional de variantes de novo de FOXP1 aporta nuevos conocimientos sobre la etiología del trastorno del neurodesarrollo www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=26647308
- Bekheirnia MR. et al. Genética en Medicina: Revista oficial del Colegio Americano de Genética Médica, 19, 412-420, (2017). Secuenciación del exoma completo en el diagnóstico molecular de individuos con anomalías congénitas del riñón y del tracto urinario e identificación de un nuevo gen causal www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27657687
- Meerschaut I. et al. Revista de genética médica, 54, 613-623, (2017). Síndrome de discapacidad intelectual relacionado con FOXP1: una entidad reconocible www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28735298
- Siper PM. et al. Autismo molecular, 8, 57, (2017). Investigación prospectiva del síndrome FOXP1 www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=29090079
- Rappold, G., Siper, P., Kostic, A., Braden, R., Morgan, A., Koene, S., & Klevzon, A. 2023 Sep 21. En: Adam MP, Feldman J, Mirzaa GM, et al., editores. GeneReviews® [Internet]. Seattle (WA): Universidad de Washington, Seattle; 1993-2024. Disponible en: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK594825>