

## **Publikacijos**

1. Petraitytė, G., Mikštienė, V., Siavrienė, E., Cimbalistienė, L., Maldžienė, Ž., Rančelis, T., Vaitėnienė, E. M., Ambrozaitytė, L., Dapkūnas, J., Dzindzalieta, R., Pranckevičienė, E., Kučinskas, V., Utkus, A., & Preikšaitienė, E. (2022). Donor Splice Site Variant in SLC9A6 Causes Christianson Syndrome in a Lithuanian Family: A Case Report. Medicina (Kaunas, Lithuania), 58(3), 351. <https://doi.org/10.3390/medicina58030351>
2. Žukauskaitė, G., Domarkienė, I., Matulevičienė, A., Vaitėnienė, E. M., Arasimavičius, J., Smailytė, G., Kučinskas, V., & Ambrozaitytė, L. (2021). Possible Protective Effect of LOXL1 Variant in the Cohort of Chernobyl Catastrophe Clean-Up Workers. Genes, 12(8), 1231. <https://doi.org/10.3390/genes12081231>
3. Maldžienė, Ž., Vaitėnienė, E. M., Aleksiūnienė, B., Utkus, A., & Preikšaitienė, E. (2020). A case report of familial 4q13.3 microdeletion in three individuals with syndromic intellectual disability. BMC medical genomics, 13(1), 63. <https://doi.org/10.1186/s12920-020-0711-4>
4. Preiksaitiene, E., Voisin, N., Gueneau, L., Benušienė, E., Krasovskaja, N., Blažytė (Vaitėnienė), E. M., Ambrozaitytė, L., Rančelis, T., Reymond, A., & Kučinskas, V. (2020). Pathogenic homozygous variant in POMK gene is the cause of prenatally detected severe ventriculomegaly in two Lithuanian families. American journal of medical genetics. Part A, 182(3), 536–542. <https://doi.org/10.1002/ajmg.a.61453>
5. Samsonė V.G., Vaitėnienė E.V, Krančiukaitė-Butylkinienė D., Utkus A. Estimates of the economic implications of congenital heart defects: literature review. Laboratory medicine, 2022, t. 24, Nr. 2(92).