

Įgimtų vystymosi ydū ir intelektinės negalios kompetencijos centro specialistų publikacijų ir pranešimų sąrašas

1. Zaleckas L., Neverauskienė A., Daugelavičius V., Šidlovskaitė-Baltakė D., Raugalas R., Vištartaitė B., Balčiūnaitė E.. Diagnosis and treatment of craniosynostosis: Vilnius team experience. *Acta medica Lituanica.* Vol. 22, No2 (2015). <http://www.lmaleidykla.lt/ojs/index.php/actamedicalituanica/article/view/3126/1953>

2020 m.

1. Preksaitiene E., Voisin N., Gueneau L., Benušienė E., Krasovskaja N., Blažytė E.M., Ambrozaitytė L., Rančelis T., Reymond A., Kučinskas V. Pathogenic Homozygous Variant in POMK Gene Is the Cause of Prenatally Detected Severe Ventriculomegaly in Two Lithuanian Families. *Am J Med Genet A.* 2020 Mar; 182(3):536-542. doi: 10.1002/ajmg.a.61453.
2. Maldžienė Ž., Vaitėnienė E.M., Aleksiūnienė B., Utkus A., Preikšaitienė E. A Case Report of Familial 4q13.3 Microdeletion in Three Individuals With Syndromic Intellectual Disability. *BMC Med Genomics.* 2020 Apr 16;13(1):63. doi: 10.1186/s12920-020-0711-4.
3. Serbentavičiūtė M., Petrulytė J., Mikulėnaitė L. Kineziterapijoje taikomų specialiųjų vaizdinių priemonių poveikis 3-6 metų vaikų, turinčių autizmo spektrą sutrikimų, imitacijos įgūdžių lavinimui. *Sveikatos mokslai,* 2020, 1 (30), 139- 142.
4. Petrulytė J., Perminaitė R., Mikulėnaitė L. Vaikų psichomotorinės raidos tikrinimo ir kalbos bei bendravimo sutrikimų diagnostikos sasajos. *Sveikatos mokslai,* 2020, 1 (30), 114-117.

2019 m.

1. Verkauskas G., Malcius D., Dasevicius D., Hadziselimovic F. Histopathology of Unilateral Cryptorchidism. *Pediatr Dev Pathol.* 2019 Jan-Feb; 22(1):53-58.
2. Kazlauskas V., Cekuolis A., Bilius V., Anglickis M., Verkauskas G. Diuretic Enhanced Ultrasonography in the Diagnosis of Pyeloureteral Obstruction. *Medicina (Kaunas).* 2019 Oct 3;55(10).
3. Hadziselimovic F., Verkauskas G., Vincel B., Stadler MB. Testicular expression of long non-coding RNAs is affected by curative GnRHa treatment of cryptorchidism. *Basic Clin Androl.* 2019, Dec 27;29:18. doi: 10.1186/s12610-019-0097-3.
4. Vaitėnienė [Blažytė] E. M., Šiaurytė K., Matulevičienė A., Ambrozaitytė L., Aleksiūnienė B., Burnytė B., Preikšaitienė E., Dagytė E., Tumienė B., Mikštienė V., Benušienė E., Krasovskaja N., Cimbalistienė L., Utkus A. Genotype-phenotype analysis in 22q11.2 deletion/duplication groups. 2019. European Journal of Human Genetics: Vol. 27, Suppl. 2: Abstracts from the 52nd European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 27 (Suppl.2), 1869-1870.
5. Bykovaitė R., Gendvilaitė A., Machtejevienė E., Krasovskaja N. Skeleto displazijos ir 3M sindromas. Klinikinio atvejo bei literatūros apžvalga. *Lietuvos akušerija ir ginekologija.* Kaunas: Vitae litera 2019, t. 22, Nr. 4p. 392-397.
6. Černiauskaitė M., Vaigauskaitė B., Ramašauskaitė D., Žukauskaitė I., Andruškevičienė V., Kreivėnaitė G., Urbutienė A., Stankevič K., Makaravičienė D., Krasovskaja N., Asadauskaitė L., Norkus A., Žilaitienė B., Pečeliūnienė J. FINDRISK klausimyno vertė moterų nevaisingumo rizikai vertinti. Žvalgomasis tyrimas: The value of FINDRISK questionnaire in women's risk assessment of infertility. *Lietuvos akušerija ir ginekologija = Lithuanian obstetrics & gynecology.* Kaunas : Vitae litera. 2019, t. 22, Nr. 4, p. 362-367.
7. Maldžienė Ž., Bulanovaitė E., Aleksiūnienė B., Utkus A., Preksaitiene E. 16p13.11-p12.3 Microdeletion identified in a patient with sagittal craniosynostosis and developmental delay. *Clinical Dysmorphology.* 2019, 28:195–197. Verkauskas G., Malcius D., Dasevicius D., Hadziselimovic F. Histopathology of Unilateral Cryptorchidism. *Pediatr Dev Pathol.* 2019 Jan-Feb; 22(1):53-58.

8. Kazlauskas V., Cekuolis A., Bilius V., Anglickis M., Verkauskas G. Diuretic Enhanced Ultrasonography in the Diagnosis of Pyeloureteral Obstruction. Medicina (Kaunas). 2019 Oct 3;55(10).
9. Hadziselimovic F., Verkauskas G., Vincel B., Stadler MB. Testicular expression of long non-coding RNAs is affected by curative GnRHa treatment of cryptorchidism. Basic Clin Androl. 2019, Dec 27;29:18. doi: 10.1186/s12610-019-0097-3.
10. Vaitėnienė [Blažytė] E. M., Šiaurytė K., Matulevičienė A., Ambrozaitytė L., Aleksiūnienė B., Burnytė B., Preikšaitienė E., Dagytė E., Tumienė B., Mikštienė V., Benušienė E., Krasovskaja N., Cimbalistienė L., Utkus A. Genotype-phenotype analysis in 22q11.2 deletion/duplication groups. 2019. European Journal of Human Genetics: Vol. 27, Suppl. 2: Abstracts from the 52nd European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 27 (Suppl.2), 1869-1870.
11. Bykovaitė R., Gendvilaitė A., Machtejevienė E., Krasovskaja N. Skeleto displazijos ir 3M sindromas. Klinikinio atvejo bei literatūros apžvalga. Lietuvos akušerija ir ginekologija. Kaunas: Vitae litera 2019, t. 22, Nr. 4p. 392-397.
12. Černiauskaitė M., Vaigauskaitė B., Ramašauskaitė D., Žukauskaitė I., Andruškevičienė V., Kreivėnaitė G., Urbutienė A., Stankevič K., Makaravičienė D., Krasovskaja N., Asadauskaitė L., Norkus A., Žilaitienė B., Pečeliūnienė J. FINDRISK klausimyno vertė moterų nevaisingumo rizikai vertinti. Žvalgomasis tyrimas: The value of FINDRISK questionnaire in women's risk assessment of infertility. Lietuvos akušerija ir ginekologija = Lithuanian obstetrics & gynecology. Kaunas : Vitae litera. 2019, t. 22, Nr. 4, p. 362-367.
13. Maldžienė Ž., Bulanovaitė E., Aleksiūnienė B., Utkus A., Preiksaitiene E. 16p13.11-p12.3 Microdeletion identified in a patient with sagittal craniostenosis and developmental delay. Clinical Dysmorphology. 2019, 28:195–197.

2018 m.

1. Jonuškaitė D., Praninskienė R., Čerkauskienė R. Kaip miega vaikai, sergantys lėtinėmis inkstų ligomis? = How do children with chronic kidney diseases sleep?//Laboratorinė medicina. Vilnius: Lietuvos laboratorinės medicinos draugija. ISSN 1392-6470. 2018, t. 20, Nr. 1, p. 84-88.
2. Sutkus V., Judickienė A., Praninskienė R., Čerkauskienė R. Antro tipo neuronų ceroidinės lipofuscinozės diagnostika ir gydymas: literatūros apžvalga. Diagnostics and treatment of neuronal ceroid lipofuscinosis type 2: literature review//Laboratorinė medicina. Vilnius: Lietuvos laboratorinės medicinos draugija. ISSN 1392-6470. 2018, t. 20, Nr. 1, p. 46-50.
3. Praninskienė R., Jonuškaitė D., Judickienė A., Vitenaitė J., Čerkauskienė R. Sunki kūdikių ir mažų vaikų miokloninė epilepsija (*Dravet* sindromas): literatūros apžvalga ir šeši atvejai. Severe infantile myoclonic epilepsy (*Dravet* syndrome): literature review and six case reports//Laboratorinė medicina. Vilnius: Lietuvos laboratorinės medicinos draugija. ISSN 1392-6470. 2018, t. 20, Nr. 1, p. 34-40.
4. Kučikienė D., Praninskienė R. The impact of music on the bioelectrical oscillations of the brain. ACTA MEDICA LITUANICA. 2018. Vol. 25. No. 2. P. 101–106, 2018
5. Lesinskienė S., Girdzijauskienė S., Gintilienė G., Butkienė D., Pūras D., Goodman R., Heiervang E. Epidemiological study of child and adolescent psychiatric disorders in Lithuania. BMC Public Health, 2018; 18:548. doi.org/10.1186/s12889-018-5436-3.
6. Andziule V., Aleksiūnienė V., Lesinskiene S. Music therapy in *Rett Syndrome* Cases. Society. Integration. Education: proceedings of the scientific conference, May 25th-26th, 2018. Vol. III: 17-26 Special pedagogy, social pedagogy, innovation in language education. Rēzeknes Tehnoloģiju akadēmija, ISSN 1691-5887, doi: 10.17770/sie2018; vol3.3416.
7. Vaišvilas M., Dirse V., Aleksiuniene B., Tamuliene I., Cimbalistiene L., Utkus A., Rascon J. Acute pre-B lymphoblastic leukemia and congenital anomalies in a child with a *de novo* 22q11.1q11.22 duplication. Balkan J Med Genet, 21 (1), 2018, 87-92, doi: 10.2478/bjmg-2018-0002.
8. Aleksiūnienė B., Preikšaitiene E., Morkūnienė A., Ambrozaitytė L., Utkus A. A *de novo* 1q22q23.1 Interstitial Microdeletion in a Girl with Intellectual Disability and Multiple Congenital Anomalies Including Congenital Heart Defect. Cytogenet Genome Res. 2018;154(1):6-11. doi: 10.1159/000486947.

9. Zentelytė A., Baronaitė S., Krasovskaja N., Savickienė J., Navakauskienė R. Characteristics and differentiation profiles of human stem cells isolated from amniotic fluid of healthy and pathological pregnancies. 15th International Conference of the Lithuanian Biochemical Society, Dubingiai, June 26-29, 2018: Programme and Abstract Book, 34.
10. Gasiūnienė M., Petkus G., Krasovskaja N., Utkus A., Navakauskienė R. Investigation of TGF-β1 and Angiotensin II as potential cardiomyogenic differentiation inducers of human amniotic fluid mesenchymal stem cells. 15th International Conference of the Lithuanian Biochemical Society, Dubingiai, June 26-29, 2018: Programme and Abstract Book, 63-64.
11. Gasiūnienė M., Petkus G., Krasovskaja N., Utkus A., Navakauskienė R. Assessement of the efficacy of TGF-β1 and Angiotensin II to induce cardiomyogenic differentiation of human amniotic fluid-derived mesenchymal stem cells. FEBS Open Bio, 2018, 8(S1), 59-60.
12. Zentelytė A., Treigytė G., Baronaitė S., Krasovskaja N., Savickienė J., Borutinskaitė V. V., Navakauskienė R. Epigenetics of adipogenic and osteogenic differentiation of MSCs isolated from amniotic fluid of healthy and fetus-affected pregnancies. 2018. Cambridge International Stem Cell Symposium, 33.
13. Ambrozaitytė L., Benušienė E., Krasovskaja N., Bakšienė M., Butkevičienė E., Aleksiūnienė B., Dagytė E., Grigalionienė K., Laimutė R., Meškienė R., Mikštienė V., Morkūnienė A., Šliužas V., Kučinskas V., Utkus A. The complexity of genetic diagnostics of prenatal cases. Laboratorinė medicina. Vilnius: Lietuvos laboratorinės medicinos draugija. 2018, T. 20, Spec. suppl. p. s18. ISSN: 1392-6470.