

Lechowicz, U., Pollak, A., Fraczak, A., Rydzanicz, M., Stawinski, P., Lorens, A., Skarzyński, P.H., Skarzyński, H., Ploski, R., Oldak, M. (2018), Application of next-generation sequencing to identify mitochondrial mutations: Study on m.7511T>C in patients with hearing loss. [Применение секвенирования нового поколения для выявления митохондриальных мутаций: исследование m.7511T> C у пациентов с тугоухостью.]. Molecular Medicine Reports, 17 (1), pp. 1782-1790

Цитировалось: 2 раз

Цитировалось:

Cui, Y., He, D.-J. (2018), Mitochondrial tRNA^{Ile} A4317G mutation may be associated with hearing impairment in a Han Chinese family. Molecular Medicine Reports, 18 (6), pp. 5159-5165. DOI: 10.3892/mmr.2018.9519

Lechowicz, U., Pollak, A., Raj-Koziak, D., Dziendziel, B., Skarzyński, P.H., Skarzyński, H., Oldak, M. (2018), Tinnitus in patients with hearing loss due to mitochondrial DNA pathogenic variants. European Archives of Oto-Rhino-Laryngology, 275 (8), pp. 1979-1985. DOI: 10.1007/s00405-018-5028-y