

NOVEL MOLECULAR AND CLINICAL ASPECTS OF FMR1 IN FRAGILE X SYNDROME HIGHLIGHTING SIGNIFICANCE OF MOSAICISM

Por: [Aliaga, S](#) (Aliaga, S.)^[1,2,3]; [Baker, E](#) (Baker, E.)^[1]; [Kraan, C](#) (Kraan, C.); [Arpone, M](#) (Arpone, M.)^[1,2]; [Bui, QM](#) (Bui, Q. M.)^[4]; [Li, X](#) (Li, X.)^[1]; [Ling, L](#) (Ling, L.)^[1]; [Francis, D](#) (Francis, D.)^[5,6]; [Hunter, M](#) (Hunter, M.)^[8,9]; [Elliot, J](#) (Elliot, J.)^[5,6] ...[Más](#)

JOURNAL OF INTELLECTUAL DISABILITY RESEARCH

Volumen: 62

Número: 8

Páginas: 664-664

DOI: 10.1111/jir.12507

Fecha de publicación: AUG 2018

Tipo de documento: Meeting Abstract

[Ver impacto de la revista](#)

Palabras clave

Palabras clave de autor: [autism](#); [DNA methylation](#); [epigenetics](#); [Fragile X syndrome](#); [intellectual disability](#)

Información del autor

Direcciones:

- + [1] Royal Childrens Hosp, Murdoch Childrens Res Inst, Melbourne, Vic, Australia
- + [2] Univ Melbourne, Dept Paediat, Fac Med Dent & Hlth Sci, Parkville, Vic, Australia
- + [3] INTA Univ Chile, Mol & Cytogenet Lab, Santiago, Chile
- + [4] Univ Melbourne, Ctr Mol Environm Genet & Analyt Epidemiol, Carlton, Vic, Australia
- + [5] Royal Childrens Hosp, Victorian Clin Genet Serv, Melbourne, Vic, Australia
- + [6] Royal Childrens Hosp, Murdoch Childrens Res Inst, Melbourne, Vic, Australia
- [7] Genet Learning Disabil Serv, Hunter Genet, Waratah, NSW, Australia
- [8] Monash Hlth, Monash Genet, Melbourne, Vic, Australia
- + [9] Monash Univ, Dept Paediat, Melbourne, Vic, Australia

Editorial

WILEY, 111 RIVER ST, HOBOKEN 07030-5774, NJ USA

Información de la revista

- **Impact Factor:** [Journal Citation Reports](#)

Categorías / Clasificación

Áreas de investigación:Education & Educational Research; Genetics & Heredity; Neurosciences & Neurology; Psychiatry; Rehabilitation

Categorías de Web of Science:Education, Special; Genetics & Heredity; Clinical Neurology; Psychiatry; Rehabilitation

Información del documento

Idioma:English

Número de acceso: [WOS:000438508800005](#)

ISSN: 0964-2633

eISSN: 1365-2788