

6. BIBLIOGRAFÍA

- DONALDSON, M.D.C.; CHU, C.E.; COOKE, A., et al.: *The Prader-Willi syndrome*. Arch Dis Child, 1994; 70: 58-63.
- GILLESSEN-KAESBACH, G.; ROBINSON, W.; LOHMANN, D., et al.: *Genotype - phenotype correlation in a series of 167 deletion and non - deletion patients with Prader-Willi syndrome*. Hum Genet, 1995; 96: 638-43.
- HOLM, V.A.; CASSIDY, S. B.; BUTLER, M.G., et al.: *Prader-Willi syndrome: consensus diagnostic criteria*. Pediatrics, 1993; 91: 398-402.
- LERER, I.; MEINER, V.; PASHUT-LAVEN, I.: *Abeliovich D. Molecular diagnosis of Prader-Willi syndrome*. Am J Med Genet, 1994; 52: 79-84.
- PRADER, A.; LABHART, A.; WILLI, H.: *Ein Syndrom von Adipositas, Kleinwuchs, Kryptorchidismus und Oligophrenie nach Myatonieartigem Zustand im Neugeborenenalter*. Schweiz Med Wschr, 1956; 86: 1260-61.
- PRIETO, F.: *Genética del retraso mental*. Neurología 1998; 13: 218-222.