

Revista Médica del Instituto Mexicano del Seguro Social ISSN: 0443-5117 revista.medica@imss.gob.mx Instituto Mexicano del Seguro Social México

# Deleciones atípicas en el síndrome Williams-Beuren

Ramírez-Velazco, Azubel; Domínguez-Quezada, Ma. Guadalupe
Deleciones atípicas en el síndrome Williams-Beuren
Revista Médica del Instituto Mexicano del Seguro Social, vol. 55, núm. 5, 2017
Instituto Mexicano del Seguro Social, México
Disponible en: http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=457754996016



Artículos de revisión

## Deleciones atípicas en el síndrome Williams-Beuren

Atypical deletions in Williams-Beuren syndrome

Azubel Ramírez-Velazco Instituto Mexicano del Seguro Social, México

Ma. Guadalupe Domínguez-Quezada Instituto Mexicano del Seguro Social, México madq67@yahoo.com.mx Redalyc: http://www.redalyc.org/articulo.oa? id=457754996016

Recepción: 18 Diciembre 2015 Aprobación: 26 Septiembre 2016

#### RESUMEN:

El síndrome Williams-Beuren (SWB; OMIM 194050) es un trastorno multisistémico autosómico dominante que ocurre en ~ 1 de cada 20 000 nacidos vivos, y se debe a una deleción en 7q11.23 de ~ 28 genes. Esta deleción resulta de una recombinación homóloga no alélica entre repeticiones de bajo número de copias presentes en dicha región. El fenotipo SWB se caracteriza por hipercalcemia neonatal, discapacidad mental, personalidad y perfil cognitivo distintivos, baja estatura, facies dismórficas, trastornos del tejido conectivo y estenosis aórtica supravalvular. El 90% de las deleciones son de 1.5 Mb, 8% de 1.84 Mb, y solo el 2% son atípicas. Aunque solo se han descrito ~ 40 deleciones atípicas, estas han contribuido a esclarecer la correlación genotipo-fenotipo y permitido un manejo integral. En esta revisión se destaca la importancia de la detección de deleciones atípicas en pacientes con SWB.

PALABRAS CLAVE: Deleción cromosómica, Síndrome de Williams, Hibridación fluorescente in situ.

#### ABSTRACT:

The Williams-Beuren (SWB; OMIM 194050) syndrome is an autosomal dominant multisystem disorder that occurs in  $\sim$  1 in 20,000 live births and results from a 7q11.23 deletion spanning  $\sim$  28 genes. This deletion is caused by a non-allelic homologous recombination (NAHR) between low copy repeats present therein. The SWB phenotype is characterized by neonatal hypercalcemia, mental disability, distinctive personality and cognitive profile, short stature, dysmorphic facies, connective tissue disorders and supravalvular aortic stenosis. Ninety percent of the deletions are of 1.5 Mb, 8% of 1.84Mb, and only 2% are atypical. Although only  $\sim$  40 atypical deletions have been described, they have contributed to clarify the genotype-phenotype correlation and allowed for a more integrative management. In this review we highlight the importance of detecting atypical deletions in patients with SWB.

KEYWORDS: Chromosome deletion, Williams syndrome, In situ hybridization, fluorescence.

#### Introducción

El síndrome Williams-Beuren (SWB) (OMIM: 194050) fue descrito en 1961 por John Williams y Alois Beuren de forma independiente como una enfermedad genética que afecta al desarrollo del sistema nervioso central. El SWB es causado por una deleción en la región 7q11.23 que abarca ~ 28 genes y constituye un prototipo de los llamados síndromes de genes contiguos; su incidencia es de 1/20 000-50 000 nacidos vivos. 

La deleción de ~ 1.5 Mb es la más común y ocurre en un 90% de los casos mientras que el 8% presenta una pérdida de 1.84 Mb; el 2% restante presenta una deleción atípica que, en contraste con las típicas, puede o no incluir al gen de la elastina (ELN). 

Las deleciones típicas se originan por una recombinación homóloga no alélica (RHNA) debida a un alineamiento meiótico erróneo entre dos repeticiones de bajo número de copias (LCRs) con la misma orientación. 

Aproximadamente dos tercios de los casos se originan por una recombinación intercromosómica, mientras que en el tercio restante la recombinación es intracromosómica. La mayoría de las deleciones en 7q11.23 son de novo y afectan por igual a hombres y mujeres. 

Osborne et



al. reportaron que ~ 33% de los padres de pacientes con SWB son portadores de una inversión paracéntrica de 1.5 Mb que incluye toda la región del SWB, y concluyó que la heterocigosidad para esta inversión puede conducir a un apareamiento meiótico desigual y predisponer así a la deleción del SWB. <sup>5</sup> Se han descritos ~ 40 deleciones atípicas, de las cuales solo una fue visible con bandas GTG. Aunque pocas, estas deleciones han proporcionado información sobre el papel de algunos genes en el fenotipo del SWB; sin embargo, esta correlación es difícil de precisar debido al escaso número de pacientes, al tamaño variable de las deleciones y a la imprecisión de los puntos de ruptura en algunas instancias.

### Características clínicas comunes

La facies del SWB es característica e incluye frente ancha, estrechamiento bitemporal, raíz nasal deprimida, plenitud periorbitaria, estrabismo, mejillas prominentes, punta nasal bulbosa, aplanamiento malar, filtrum largo, boca grande, labios gruesos, maloclusión dental con dientes pequeños y espaciados, micrognatia, y pabellones auriculares prominentes. <sup>2</sup> Estas características se acentúan con la edad. <sup>6</sup> En la mayoría de los casos, los niños con SWB tienen bajo peso al nacer y ganancia ponderal lenta en los primeros años de vida; el adulto presenta estatura baja y complexión delgada con extremidades relativamente robustas. <sup>7</sup>

Otras manifestaciones son hipercalcemia neonatal, vómito, constipación, cólicos en la infancia, agudeza visual disminuida, anormalidades musculoesqueléticas, diabetes mellitus y voz ronca. <sup>6</sup>

### Alteraciones cardiovasculares

Las alteraciones cardiovasculares ocurren en el 85% de los afectados y usualmente se diagnostican durante el primer año de vida. La más frecuente es la estenosis aórtica supravalvular (EAS), presente en 75% de los pacientes. <sup>8,9,10</sup> La EAS conduce a hipertrofia e insuficiencia cardíaca, e incluso a la muerte si no se trata quirúrgicamente. <sup>8,11</sup> La ausencia de defectos cardiacos en ~ 15% de los pacientes podría explicarse por un efecto epigenético. <sup>12</sup> La estenosis puede afectar a otros vasos y originar soplos, disminución de los pulsos periféricos, hipertensión arterial, cólico abdominal (secundario a estenosis de la arteria mesentérica), o infarto de miocardio. <sup>8</sup> Aproximadamente la mitad de los recién nacidos con SWB tiene obstrucción de la arteria pulmonar (o estenosis pulmonar periférica, valvular o supravalvular) que generalmente se resuelve espontáneamente en el primer año de vida, especialmente si es leve. La hipertensión se presenta en el 50% de los infantes pero es común en adultos. <sup>11</sup>

## Desarrollo cognitivo y personalidad

El perfil cognitivo de estos pacientes se caracteriza por discapacidad intelectual moderada, habilidad relativa en lenguaje y memoria verbal a corto plazo, y deficiente integración visoespacial. <sup>13</sup> También presentan una personalidad amable, afectuosa y desinhibida así como una marcada afinidad musical. <sup>14</sup> Esta última ha sido relacionada con una mayor activación de las áreas del lóbulo occipital y corteza visual. <sup>10,15</sup>

## Estructura de la región 7q11.23

La estructura genómica de la región 7q11.23 está compuesta por tres duplicaciones segmentarias (DS) o también conocidas como LCRs, a saber LCR centromérica (c), media (m) y telomérica (t). A su vez, cada una



de ellas contiene tres bloques llamados A, B y C. Los bloques son de aproximadamente 350 Kb y tienen una homología del 99.5% pudiendo incluso diferir en tan solo un nucleótido. La homología de LCRs contribuye a una elevada frecuencia de reordenamientos en esta región, donde predomina una recombinación entre los bloques B de los LCRs c y m debida a su separación de ~ 100 Kb. 16,17

Las LCRs centromérica y media tienen la misma orientación, mientras que la repetición telomérica presenta una orientación opuesta. El bloque B de la LCRm (Bm) contiene los genes *GTF2I, NCF1* y *GTF2IRD2* mientras los Bc y Bt contienen los pseudogenes correspondientes. <sup>18</sup> composed of different blocks (A, B, and C En la deleción más común, el punto de ruptura telomérico es variable y puede incluir, o no, al gen *NCF1*, <sup>19</sup> mientras que la ruptura centromérica ocurre en el bloque Bc que contiene los genes *POM121* y *FKBP6*, aunque puede darse en la parte distal del bloque Cm entre los genes *NSUN5* y *TRIM50*. <sup>16</sup> En la deleción de ~ 1.55 Mb están implicados los bloques Bc y Bm, mientras que en la de ~ 1.84 Mb participan los bloques Ac y Am. <sup>16,17</sup>

### Deleciones atípicas

Se han descrito ~ 40 pacientes con deleciones atípicas y fenotipo variable (cuadro I). En general, las deleciones grandes (> 1.84 Mb) determinan un fenotipo más grave; si la deleción incluye al gen *MAG12*, los pacientes presentan discapacidad cognitiva grave y espasmos infantiles. <sup>20</sup> Por el contrario, los individuos con deleciones atípicas pequeñas (< 1.5 Mb) presentan una expresión parcial del SWB dependiendo de los genes que se hayan perdido. <sup>2</sup> La primera deleción atípica fue identificada solo por bandas GTG21 y ciertamente fue > 5 Mb. La paciente presentaba facies característica del SWB pero tenía una expresión verbal deficiente y un comportamiento atípico que incluía interacción social disminuida, conducta autolesiva y trastorno del sueño. Hay otras 3 deleciones > 3 Mb pero que no eran visibles en bandas G, a saber de 3.1 Mb, <sup>17</sup> 3.3 Mb <sup>21</sup> y 4.2 Mb; <sup>22</sup> esta última y PAC determinó una deleción atípica que no incluía al gen *ELN* y cuyos puntos de ruptura ocurrieron en el primer intrón del gen *GTF2IRD1* y a 2.4-3.1 Mb hacia el telómero. Este hallazgo ayudó a relacionar al gen *GTF2IRD1* con el déficit de construcción visoespacial propio del SWB. Broadbent et al. <sup>1</sup> reportaron un paciente con fenotipo no característico del SWB y una deleción de ~ 2 Mb que abarcaba el gen *GTF21* de localización más telomérica pero no el gen *ELN*.

No obstante que las deleciones del SWB se definen cada vez con mayor exactitud, la correlación genotipofenotipo sigue siendo un reto por varios factores. Por ejemplo, la pérdida de elementos reguladores podría afectar a los genes contiguos a los puntos de ruptura. Otra limitante resulta de la variabilidad interobservador inherente en las evaluaciones clínicas y psicológicas. Además, las cada vez más numerosas deleciones atípicas (identificadas por técnicas con mayor sensibilidad y especificidad que FISH) modifican el panorama establecido por el estudio de las deleciones típicas que necesariamente incluyen al gen *ELN*. <sup>24</sup>

Los modelos de ratón con deleciones específicas prometen resolver algunos de los problemas antes mencionados y, en consecuencia, refinar la correlación genotipo-fenotipo para todos los genes incluidos en la región crítica del SWB. <sup>25</sup>



CUADRO I Deleciones atípicas en pacientes con síndrome Williams-Beuren

Deleciones > 1.84 Mb
~ 2 Mb, ~ 3.3 Mb <sup>21</sup>
3.5 Mb <sup>37</sup>
2.4 Mb <sup>1</sup>
3 Mb <sup>39</sup>
4.2 Mb <sup>22</sup>

F = Familiar



CUADRO II Relación genotipo-fenotipo de los genes en 7q11.23 (modificado de Tassabehji,  $^{40}$  Pober et al.  $^{41}$ )

0 1	
Genes en 7q11.23	Efecto de la pérdida del gen y la función de la proteína
POM121	Componente del complejo del poro nuclear que controla el tráfico bidireccional de macromoléculas.
NOL1R/NSUN5	Probablemente participa en la regulación del ciclo celular y también se le ha relacionado con envejecimiento celular.
TRIM50	Codifica una ubiquitina ligasa E3. La alteración de la proteína está relacionada con cáncer o infecciones virales. Se propuso que está implicada directamente con la ubiquitinación en el SWB.
BCL7B	La pérdida de este gen está asociada con la predisposición a leucemia de Burkkit en pacientes con SWB.
FKBP6	Relacionado con la fertilidad masculina y en el apareamiento de los cromosomas homólogos durante meiosis.
FZD9	Osteopenia. Las proteínas 'Frizzled' actúan como receptor para las proteínas de señalización de Wnt. Podría estar involucrada en la polaridad de los tejidos. Se expresa en el desarrollo de los músculos esqueléticos durante la sinapsis neuromuscular.
BAZ1B	Hipercalcemia, malformaciones intracardiacas. Podría colaborar en la regulación de la transcripción. Se ha observado que BAZIB es prescindible para la fertilidad y para eventos críticos durante la espermatogénesis.
TBL2	TBL2 es una proteína del retículo endoplasmático que aparentemente participa en las vías de señalización intracelulares y en la organización del citoesqueleto.
WBSCR18	La proteína tiene un dominio DnaJ implicado en el plegamiento de proteínas.
WBSCR22	Proteína con motivo de unión de S-adenosil-L-metionina. Podría estar implicada en la metilación del ADN. El gen codifica una proteína putativa metiltransferasa que se expresa en el corazón, musculoesquelético y riñón.
STX1A	Intolerancia a la glucosa. Proteína sintaxina1A juega un papel clave en el transporte intracelular y liberación de neurotransmisores. Se ha observado que el boqueo de la proteína inhibe el crecimiento del Glioblastoma.
CLDN4	Participa en el mantenimiento de la polaridad celular. Hay reportes que asocian la expresión de la proteína Claudin-4 con cáncer gástrico.
ELN	Arteriopatía con estenosis vascular, hipertensión, sobrecrecimiento de células de músculo liso. Piel suave, envejecimiento prematuro, voz ronca, hernia inguinal. Dismorfia facial.
LIMK1	Deterioro visoespacial.
CLIP2	Deterioro visoespacial y motor.
Familia <i>GTF2I</i> , incluyendo a <i>GTF2IRD1</i>	Anormalidad craneofacial y dental, retraso del crecimiento y mental, discapacidad intelectual, disminución del grosor de la retina.
NCF1	Reducción del riesgo de hipertensión. Componente de sistema NADPH-oxidasa fagocítico.

## Correlación genotipo-fenotipo

De los ~ 28 genes que se pierden en la deleción 7q11.23, solo en algunos se conoce la función (cuadro II).

### METODOLOGÍAS UTILIZADAS EN EL DIAGNÓSTICO DE SWB

La deleción 7q11.23 generalmente no se detecta con bandas G. El diagnóstico molecular del SWB es principalmente FISH. La desventaja de la FISH es que no determina el tamaño exacto de la deleción. Actualmente se utilizan otras técnicas como MLPA (del inglés Multiplex ligation-dependent probe amplification), PCR-tiempo real y aCGH (del inglés Array comparative genomic hybridization) para complementar y precisar los resultados de FISH.

Honjo et al. <sup>12</sup> reportaron que MLPA puede detectar eficazmente la deleción en 7q11.23 para confirmar el diagnóstico de SWB. Además de que con MLPA detectaron dos deleciones que con FISH inicialmente no fueron detectadas.



Pani et al. <sup>42</sup> analizaron 42 casos con diagnóstico clínico de SWB; de ellos, 31 resultaron negativos a la deleción 7q11.23 con FISH, mientras que con microarreglos de alta densidad de SNP (250K StyI y submatrices NSPI que contienen 238,304 sondas y 262,264 SNPs) encontraron una deleción adicional en 7q11.23 y otros cinco casos con alteraciones que no involucraban la región critica del SWB.

El estudio de las deleciones atípicas mediante análisis genómicos aportará información relevante para lograr una correlación genotipo-fenotipo más precisa. Por lo tanto, se recomienda la búsqueda intencionada de tales deleciones en pacientes sin deleción por FISH incluso en aquellos pacientes con un fenotipo más grave y diagnosticados por FISH. Es importante el uso de técnicas moleculares con mayor sensibilidad y especificidad que la FISH para la caracterización de las deleciones.

### Declaración de conflicto de interés

los autores han completado y enviado la forma traducida al español de la declaración de conflictos potenciales de interés del Comité Internacional de Editores de Revistas Médicas, y no fue reportado alguno que tuviera relación con este artículo.

#### REFERENCIAS

- 1. Broadbent H, Farran EK, Chin E, Metcalfe K, Tassabehji M, Turnpenny P et al. Genetic contributions to visuospatial cognition in Williams syndrome: insights from two contrasting partial deletion patients. J Neurodev Disord. 2014;6(1):18.
- 2. Morris CA. Introduction: Williams syndrome. Am J Med Genet C Semin Med Genet. 2010;154C(2):203-208.
- 3. Pérez LA, Peoples R, Kaplan P, Hamel BC, Francke U. Molecular definition of the chromosome 7 deletion in Williams syndrome and parent of origin effects on growth. Am J Hum Genet. 1996;59(4):781-92.
- 4. Hobart H, Morris CA, Mervis CB, Pani AM, Kistler DJ, Rios CM, Kimberley KW et al. Inversion of the Williams syndrome region is a common polymorphism found more frequently in parents of children with Williams syndrome. Am J Med Genet C Semin Med Genet. 2010;154C(2):220-228.
- 5. Osborne LR, Li M, Pober B, Chitayat D, Bodurtha J, Mandel A et al. A 1.5 million base pair inversion polymorphism in families with Williams-Beuren syndrome. Nat Genet. 2001;29(3):321-5.
- 6. Pober BR, Johnson M, Urban Z. Mechanisms and treatment of cardiovascular disease in Williams-Beuren syndrome. J Clin Invest. 2008;118(5):1606-1615.
- 7. Yau EK, Lo IF, Lam ST. Williams-Beuren syndrome in the Hong Kong Chinese population: retrospective study. Hong Kong Med J. 2004;10(1):22-7.
- 8. Lin AE, Basson CT, Goldmuntz E, Magoulas PL, McDermott DA, McDonald-McGinn DM et al. Adults with genetic syndromes and cardiovascular abnormalities: Clinical history and management. Genet Med. 2008;10(7):469-494.
- 9. Collins RT. Cardiovascular disease in Williams syndrome. Circulation. 2013;127(21):2125-34.
- 10. Lense MD, Gordon RL, Key AP, Dykens EM. Neural correlates of cross-modal affective priming by music in Williams syndrome. Soc Cogn Affect Neurosci. 2014:9(4):529-53.
- 11. De Rubens FJ, Rodríguez LM, Hach JL, Del Castillo Ruíz V, Martínez HO. Cardiovascular spectrum in Williams-Beuren syndrome: the Mexican experience in 40 patients. Tex Heart Inst J. 2008;35(3):279-28.
- 12. Honjo RS, Dutra RL, Furusawa EA, Zanardo EA, Costa LS, Kulikowski LD et al. Williams-Beuren syndrome: A clinical study of 55 Brazilian patients and the diagnostic use of MLPA. Biomed Res Int. 2015;e903175. doi: 10.1155/2015/903175
- 13. Mervis CB and John AE. Cognitive and behavioral characteristics of children with Williams Syndrome: implications for intervention approaches. Am J Med Genet C Semin Med Genet. 2010;154C(2):229-248.



- 14. Järvinen A, Ng R, Crivelli D, Arnold AJ, Woo-Von Hoogenstyn N, Bellugi U. Relations between social-perceptual ability in multi and unisensory contexts, autonomic reactivity, and social functioning in individuals with Williams syndrome. Neuropsychologia. 2015;73:127-140.
- 15. Thornton-Wells TA, Cannistraci CJ, Anderson A, Kim CY, Eapen M, J Gore JC et al. Auditory attraction: activation of visual cortex by music and sound in Williams syndrome. Am J Intellect Dev Disabil. 2010;115(2):172-189.
- 16. Cuscó I, Coromina R, Bayés M, Flores R, Rivera- Brugués N, Campuzano N et al. Copy number variation at the 7q11.23 segmental duplications is a susceptibility factor for the Williams- Beuren syndrome deletion. Genome Res. 2008;18(5):683-694.
- 17. Edelmann L, Prosnitz A, Pardo S, Bhatt J, Cohen N, Lauriat T et al. An atypical deletion of the Williams–Beuren syndrome interval implicates genes associated with defective visuospatial processing and autism. J Med Genet. 2007;44(2):136-43.
- 18. Bayés M, Magano LF, Rivera N, Flores R, Pérez L. Mutational mechanisms of Williams- Beuren syndrome deletions. Am J Hum Genet. 2003;73(1):131-151.
- 19. Kozel BA, Danback J, Waxler J, Knutsen RH, De las Fuentes L, Reusz GS et al. Williams syndrome predisposes to vascular stiffnes modified by anti- hipertensive use and copy number changes in NCF1. Hypertension. 2014;63(1):74-79.
- 20. Marshall CR, Young EJ, Pani AM, Freckmann ML, Lacassie Y, Howald C et al. Infantile spasms is associated with deletion of the MAGI2 gene on chromosome 7q11.23-q21.11. Am J Hum Genet. 2008;83(1):106-11.
- 21. Porter MA, Dobson-Stone C, Kwok JB, Schofield PR, Beckett W, Tassabehji M. A role for transcription factor GTF2IRD2 in executive function in Williams- Beuren syndrome. PloS One. 2012;7(10):e47457.
- 22. Yagihashi T, Torii C, Takahashi R, Omori M, Kosaki R, Yoshihashi H et al. Clinical utility of an array comparative genomic hybridization analysis for Williams syndrome. Congenit Anom. 2014;54(4):225-7.
- 23. Frangiskakis JM, Ewart AK, Morris CA, Mervis CB, Bertrand J, Robinson BF et al. LIM-kinase1 hemizygosity implicated in impaired visuospatial constructive cognition. Cell. 1996;86(1):59-69.
- 24. Martin CL and Warburton D. Detection of chromosomal aberrations in clinical practice: From karyotype to genome sequence. Annu Rev Genomics Hum Genet. 2015;16:309-26.
- 25. Osborne L. Animal models of Williams syndrome. Am J Med Genet C Semin Med Genet. 2010;154C(2):209-219.
- 26. Botta A, Novelli G, Mari M, Novelli A, Sabani M, Korenberg J et al. Detection of an atypical 7q11.23 deletion in Williams syndrome patients which does not include the STX1A and FZD3 genes. J Med Genet. 1999;36(6):478-480.
- 27. Ferrero GB, Howald C, Micale L, Biamino E, Augello B, Fusco C et al. An atypical 7q11.23 deletion in a normal IQ Williams–Beuren syndrome patient. Eur J Hum Genet. 2010;18(1):33-38.
- 28. Gagliardi C, Bonaglia MC, Selicorni A, Borgatti R, GiordaR. Unusual cognitive and behavioural profile in a Williams syndrome patient with atypical 7q11.23 deletion. J Med Genet. 2003;40(7):526-30.
- 29. Hirota H, Matsuoka R, Chen XN, Salandanan LS, Lincoln A, Rose FE et al. Williams syndrome deficits in visual spatial processing linked to GTF2IRD1 and GTF2I on chromosome 7q11.23. Genet Med. 2003;5(4):311-21.30.
- 30. Howald C, Merla G, Digilio MC, Amenta S, Lyle R, Deutsch S et al. Two high throughput technologies to detect segmental aneuploidies identify new Williams Beuren syndrome patients with atypical deletions. J Med Genet. 2006;43(3):266-273.
- 31. Hoeft F, Dai L, Haas BW, Sheau K, Mimura M, Mills D et al. Mapping genetically controlled neural circuits of social behavior and visuo-motor integration by a preliminary examination of atypical deletions with Williams syndrome. PloS One. 2009;8;9(8):e104088.
- 32. Heller R, Rauch A, Luttgen S, Schroder B, Winterpacht A. Partial deletion of the critical 1.5 Mb interval in Williams-Beuren syndrome. J Med Genet. 2003;40(8):e99.



- 33. Karmiloff-Smith A, Grant J, Ewing S, Carette MJ, Metcalfe K, Donnai D et al. Using case study comparisons to explore genotype-phenotype correlations in Williams-Beuren syndrome. J Med Genet. 2003;40(2):136-40.
- 34. Dai L, Bellugi U, Chen N, Pulst-Korenberg AM, Järvinen-Pasley A, Tirosh-Wagner T et al. Is it Williams syndrome? GTF2IRD1 implicated in visual-spatial construction and GTF2I in sociability revealed by high-resolution arrays. Am J Med Genet A. 2009;149A(3):302-314.
- 35. Antonell A, Del Campo M, Magano LF, Kaufmann L, de la Iglesia JM, Gallastegui F et al. Partial 7q11.23 deletions further implicate GTF2I and GTF2IRD1 as the main genes responsible for the Williams-Beuren syndrome neurocognitive profile. J Med Genet. 2010;47(5):312-20.
- 36. Delgado LM, Gutierrez M, Augello B, Fusco C, Micale L, Merla G et al. A 1.3-Mb 7q11.23 atypical deletion identified in a cohort of patients with Williams-Beuren syndrome. Mol Syndromol. 2013;4(3):143-147.
- 37. Fusco C. Micale L, Augello B, Pellico MT, Menghini D, Alfieriet P et al. Smaller and larger deletions of the Williams-Beuren syndrome region implicate genes involved in mild facial phenotype, epilepsy and autistic traits. Eur J Hum Genet. 2014;22(1):64-70.
- 38. Euteneuer J, Carvalho CM, Kulkarni S, Vineyard M, Grady RM, Lupski JR et al. Molecular and phenotypic characterization of atypical Williams- Beuren syndrome. Clin Genet. 2014;86(5):487-91.
- 39. Wu Y, Nickerson E, Shaffer L, Keppler-Noreuil K, Muilenburg A. A case of Williams syndrome with a large, visible cytogenetic deletion. J Med Genet. 1999;36(12):928-932.
- 40. Tassabehji M. Williams-Beuren syndrome: a challenge for genotype-phenotype correlations. Hum Mol Gent. 2003;12(2):229-237.
- 41. Pober B, Wang E, Caprio S, Petersen K, Brandt C, Stanley L, Osborne L, Dziura J, Gulanski B. High prevalence of diabetes and pre-diabetes in adults with Williams syndrome. Am J Med Genet C Semin Med Genet. 2010;154C(2):291-298.
- 42. Pani A. Hobart H, Morris C, Mervis C, Bray-Ward P,Kimberley K, Rios C, Clark R, Gulbronson M, Gowans G, Gregg R. Genome rearrangements detected by SNP microarrays in Individuals with intellectual disability referred with possible Williams syndrome. PLoS One. 2010;5(8):e12349.

