

Biochemical diagnosis of classical galactosemia and mucopolysaccharidoses in Estonia = Klassikalise galaktoseemia ja mukopolüsahharidooside biokeemiline diagnostika Eestis
Krabbi, Külliki 2012 <https://digi.lib.ttu.ee/I/?736>

Investigation of porphyrias : 10-year experience at the North Estonia Medical Centre
Zemtsovskaja, Galina; Pikta, Marika; Borissova, Julia; Pille, Viive; Luman, Merike; Viigimaa, Margus Eesti Arst 2016 / p. 61
<http://ojs.utlib.ee/index.php/EA/article/viewFile/12917/8000> http://www.estar.ee/record=b4600434*est

Läbimurre geeniravis: sünnist saati liikumisvõimetu noormees õpib 27 aastaselt rääkima ja kõndima
Vainküla, Kirsti Eesti Ekspress 2021 / Lk. 20-22 : fot "[Läbimurre geeniravis](#)" <https://dea.digar.ee/publication/eestiekspres>

Structural and functional analysis of APOA5 mutations identified in patients with severe hypertriglyceridemia
Mendoza-Barbera, Elena; Lõokene, Aivar Journal of lipid research 2013 / p. 649-661

Suur meditsiini ime! Sünnist saati liikumisvõimetu noormees õpib 27aastaselt kõndima ja rääkima [Võrguväljaanne]
Vainküla, Kirsti ekspress.delfi.ee 2021 <https://ekspress.delfi.ee/artikel/92591245/meditsiini-ime-sunnist-saati-liikumisvoimetu-noormees-õpib-27aastaselt-kondima-ja-raakima>

The diagnostics of inherited metabolic diseases in Estonia
Õunap, Katrin; Joost, Kairit; Kall, K.; Krabbi, Külliki; Laht, Tiiu-Maie; Zordania, Riina Laboratorine medicina 2008 / p. 17-18

Чудо медицины! Неподвижный с рождения молодой человек в 28 лет учится ходить и говорить [Online resource]
Vainküla, Kirsti rus.delfi.ee 2021 "[Чудо медицины! Неподвижный с рождения молодой человек в 28 лет учится ходить и говорить](#)"