

## **Seznam odborných a vědeckých prací**

**Doc. MUDr. Petr Vondráček, Ph.D.**

*Aktualizováno k 6.7.2013*

### **VYŽÁDANÉ PŘEDNÁŠKY**

- [1] Vondráček P. Naše zkušenosti s diagnostikou a péčí o pacienty s CMT chorobou. N/L  
Symposium o všech aspektech CMT. Parlament ČR Senát, Valdštejnské nám. 4,  
Praha, 7.11.2000.

### **ABSTRAKTA SPOJENÁ S AKTIVNÍ ÚČASTÍ NA KONFERENCÍCH**

- [1] Stourac P, Vondracek P. Diagnostic problems in the cytologic evaluation of M \*\*\*  
cerebrospinal fluid for lymphoma. J Neurol Sci 1997; 150 (Suppl.).
- [2] Nemeč M, Bednarik J, Jankovych J, Vondracek P, Elleder M, Dvorak K, Kadanka M \*\*\*  
Z. Adult - onset Krabbe's disease. J Neurol 1999; 246 (Suppl.1): I/129.
- [3] Vondracek P, Bednarik J, Kadanka Z, Vohanka S, Cundrle I, Dvorak K, Lukas Z. M \*\*  
The value of EMG in the evaluation of critical illness polyneuromyopathy -  
prospective series case study. Clin. Neurophysiol. 1999; 110 (Suppl.1), S230.
- [4] Bednarik J, Vondracek P, Kadanka Z. Electrophysiological differentiation between M \*\*\*  
critical illness neuropathy and myopathy: prospective case series study. Neurology  
2000; 54 (Suppl.3): A: 377.
- [5] Bednarik J, Vondracek P, Lukas Z, Dusek L, Cundrle I. Critical Illness M \*\*\*  
Polyneuropathy: Is it a part of the Multiple Organ Failure (A Neuromuscular  
Failure)? Neurology 2002; 58(Suppl 3): A159.
- [6] Bednarik J, Lukas Z, Vondracek P. The relevance of electrophysiological N/L\*\*  
parameters in the diagnosis of critical illness polyneuromyopathy. Czech and  
Slovak Society of Clinical Neurophysiology / Clinical Neurophysiology 115  
(2004), 1949.
- [7] Vondracek P, Bednarik J, Stepankova D. Polyneuromyopathy in critically ill N/L\*\*  
children – clinical, electrophysiological and prognostic aspects. Czech and Slovak  
Society of Clinical Neurophysiology / Clinical Neurophysiology 115 (2004), 1949.
- [8] Sedlackova J, Chrobakova T, Hermanova M, Kroupova I, Vondracek P, Marikova M \*\*\*  
T, Mazanec R, Zamecnik J, Fajkusova L. Mutation in Czech LGMD2A patients  
revealed by analysis of calpain3 mRNA and their phenotypic outcome.  
Neuromuscul Disord. 2004.
- [9] Hermanova M, Fajkusova L, Zapletalova E, Sedlackova J, Vondracek P, Zamecnik M \*\*\*  
J. Analysis of histopathologic and molecular genetic findings in Czech LGMD2A  
patients. Neuromuscul Disord. 2005; 690. L.P.2.01.

- [10] Zapletalova E, Vondracek P, Jerabkova B, Gaillyova R, Fajkusova L. Correlation between SMN2 copy number, variations in expression of SMN2 mRNA and clinical outcome in SMA patients treated with phenylbutyrate and valproic acid. *Neuromuscul Disord.* 16 (2006), 652. M \*\*\*
- [11] Vondracek P, Hermanova M, Vodickova K, Fajkusova L, Oslejskova H, Blakely EL, He L, Turnbull DM, Taylor RW, Tajsharghi H. An unusual case of congenital muscular dystrophy with mitochondrial structural abnormalities. *Neuromuscul Disord.* 16 (2006), 660. M \*\*\*
- [12] Vondráček P, Ošlejšková H, Ryšavá M, Štěrba J, Kepák T. Symptomatická terapie neuropatické bolesti u dětských onkologických pacientů pregabalinem. *Bolest, supplementum* 1/2007, 21. N/L \*
- [13] Vondráček P, Bednařík J. Elektrofyziologická diferenciace mezi neuropatií a myopatií kritického stavu. XVII. Slovenský a český neurologický sjezd. Prešov, Slovensko, 25.-28.10.2000. N/L \*
- [14] Bednařík J, Moravcová E, Vondráček P. Počítačem asistované stanovení termického prahu v detekci neuropatie tenkých vláken. XVII. Slovenský a český neurologický sjezd. Prešov, Slovensko, 25.-28.10.2000. N/L \*
- [15] Vondráček P, Ošlejšková H, Šlapal R, Vacuška M. Periferní hypotonický syndrom – korelace elektrofyziologického nálezu s molekulárně genetickým a imunohistochemickým vyšetřením. XXXVII Slovensko–české dny dětské neurologie, Trenčianské Teplice, Slovensko, 23.-25.5.2002. N/L \*
- [16] Ošlejšková H, Šlapal R, Vondráček P, Vacuška M. Centrální hypotonický syndrom. XXXVII Slovensko–české dny dětské neurologie, Trenčianské Teplice, Slovensko, 23.-25.5.2002. N/L \*
- [17] Bednařík J, Vondráček P, Dušek L. Rizikové faktory polyneuromyopatie kritického stavu. Kongres klinické neurologie, Praha, 5.-7.12.2002. N/L \*
- [18] Bednařík J, Lukáš Z, Vondráček P, Dvořák K. Polyneuropatie a myopatie kritického stavu (CIPM) – jsme schopni je diferencovat elektrofyziologicky? Kongres klinické neurologie, Praha, 5. - 7.12.2002. N/L \*
- [19] Perníková I, Paděrová K, Kraus J, Vondráček P, Smíšek P, Cháňová M. Our Experience with Gabapentin in the Treatment of Neuropathic Pain of Children with Cancer or Hematological Malignancy. 8 th Prague International Symposium of Child Neurology, Prague, March 22–25, 2003. M \*\*
- [20] Vondráček P, Šlapal R, Ošlejšková H, Perníková I, Paděrová K. Symptomatická N/L \*

terapie neuropatické bolesti u dětských onkologických pacientů gabapentinem. II. Symposium o léčbě bolesti, Brno 25.-26.4.2003.

- [21] Hermanová M, Vondráček P, Muntoni F, Brockington M, Lukáš Z. Unikátní případ kongenitální svalové dystrofie. Český a slovenský patologický sjezd. Hradec Králové 25.9.2003. N/L \*
- [22] Vondráček P, Bednařík J, Štěpánková D. Polyneuromyopatie kritického stavu u pediatrických pacientů - klinické, elektrofyziologické a prognostické aspekty. 50. Společný sjezd České a Slovenské společnosti pro klinickou neurofyziologii, Brno, 24.-25.11.2003. N/L \*
- [23] Bednařík J, Lukáš Z, Vondráček P. Význam elektrofyziologických parametrů v diagnostice polyneuromyopatie kritického stavu. 50. Společný sjezd České a Slovenské společnosti pro klinickou neurofyziologii, Brno, 24. - 25.11.2003. N/L \*
- [24] Vondracek P, Pernikova I, Paderova K, Sterba J, Chanova M, Slapal R, Oslejskova H. Our Experience with Gabapentin in the Treatment of Neuropathic Pain in Children with Cancer or Hematological Malignancy. Neuropathic Pain. Changing Paradigms in Diagnosis and Treatment. Madrid, Spain, May 13-16, 2004. M \*\*\*\*
- [25] Seeman P, Mazanec R, Vondracek P, Soukupova M, Kofer J, Milucka J, Seemanova E. Novel mutations in the GJB1 - connexin 32 (Cx32) gene in Czech CMTX patients. European Human Genetics Conference, Munich, Germany, June 12-15, 2004. M \*\*\*\*
- [26] Vondráček P, Hermanová M, Muntoni F, Brockington M, Lukáš Z. Unikátní případ kongenitální svalové dystrofie (MDC). 19. Český a slovenský neurologický sjezd, Brno, 30.11. – 4.12.2004. N/L \*
- [27] Baránková L, Mikešová E, Sakmaryová I, Zuchner S, Mazanec R, Vondráček P, Bojar M, Seeman P. Výsledky vyšetření GDAP1 genu u českých CMT pacientů s již vyloučenou nejčastější mutací. 8. Celostátní konference DNA diagnostiky s mezinárodní účastí. Brno 8.-9.12.2004. N/L \*
- [28] Vondráček P., Ošlejšková H., Poul J., Fialová R. Terapie dětské spasticity botulotoxinem. XXXIX. Slovensko-české dny dětské neurologie, Košice, Slovensko, 26.-27.5.2005. N/L \*
- [29] Vondráček P., Ošlejšková H. Moderní trendy a možnosti léčby nervosvalových onemocnění v dětském věku. XXXIX. Slovensko-české dny dětské neurologie, N/L \*

Košice, Slovensko, 26.-27.5.2005.

- [30] Fajkusova L, [Zapletalova E](#), [Vondracek P](#), [Gaillyova R](#). Analysis of SMN gene regions in patients with spinal muscular atrophy. 2nd ESF Functional Genomics Conference, Oslo, Norway, September 2005. M \*\*\*
- [31] Vondráček P, Ošlejšková H, Bálintová Z. Aktuální stav výzkumu budoucí terapie Duchenneovy a Beckerovy svalové dystrofie (DMD/BMD). XVI. Bratislavské postgraduální dny dětské neurologie, Slovensko, 24. - 25.3.2006. N/L \*
- [32] Bálintová Z, Vondráček P, Ošlejšková H. Centrální databáze DMD/BMD pacientů obsahující jejich kompletní fenotypový a genotypový profil – platforma pro budoucí mezinárodní intervenční studie. XVI. Bratislavské postgraduální dny dětské neurologie, Slovensko, 24. - 25.3.2006. N/L \*
- [33] Vondracek P, Sochurkova D, Balintova Z, Hermanova M, Taylor RW, Turnbull DM. An unusual case of congenital muscular dystrophy with mitochondrial structural abnormalities. 15èmes Journées Francophones d'électroneuromyographie ENMG 2006, Grenoble, France, March 2006. M \*\*\*
- [34] Vondráček P, Bálintová Z, Ošlejšková H. Aktuální stav výzkumu budoucí terapie Duchenneovy a Beckerovy svalové dystrofie a on-line verze národního registru DMD/BMD pacientů jako platforma pro budoucí mezinárodní intervenční studie. 40. Dny dětské neurologie. Janské lázně, 18. - 20.5.2006. N/L \*
- [35] Vondracek P. State of the art in the field of development of future DMD/BMD therapy. The project of DMD/BMD National Registry. EAMDA 36th Annual General Meeting, Bratislava, Slovakia, September 2006. M \*\*\*
- [36] Zapletalova E, Hedvicakova P, Vondracek P, Fajkusova L. Analysis of point mutations in the SMN1 gene in Czech SMA patients. *Neuromuscul Disord.* 17 (2007), 779. M \*\*\*
- [37] Vondracek P, Hermanova M, Oslejskova H, Soukalova J, Gaillyova R, Malinova V, Poupetova H, Halley D, van der Ploeg A. A family with multiple members affected by late-onset Pompe disease due to the R224W(670C>T) mutation. Potential candidates for enzyme replacement therapy? *Neuromuscul Disord.* 17 (2007), 793. M \*\*\*
- [38] Vondráček P, Hermanová M, Fajkusová L. Kongenitální svalové dystrofie. *Neuromuskulární kongres. 19. neuromuskulární sympozium.* Brno, 23. - 24. 5.2008. N/L \*
- [39] Sedlackova J, Stehlikova K, Hermanova M, Vondracek P, [Fajkusova L](#). Quantitative analysis of CAPN3 transcripts: Involvement of nonsense-mediated mRNA decay. *Neuromuscul Disord.* 2008; 9-10: 816. M \*\*\*
- [40] Vondráček P, Ošlejšková H, Hermanová M, Fajkusová L. Kongenitální svalové N/L \*

dystrofie – prezentace vlastních případů. 22. český a slovenský neurologický sjezd. Olomouc, 27.-30.11.2008.

- [41] Vondráček P. Nové perspektivy terapie DMD/BMD. Odborný seminář „Databáze pacientů s DMD/BMD“, Praha, 18.-19.02.2009. N/L \*
- [42] Vondráček P. Pompeho choroba. 15. Podkrušnohorské elektrofyziologické dny. Červený Hrádek, 27.-28.3.2009. N/L \*
- [43] Vondráček P. Aktuální stav a další perspektivy výzkumu terapie DMD/BMD. II. Neuromuskulární kongres, Bratislava, SR, 23.-24.4.2009. N/L \*\*
- [44] Vondráček P, Hermanová M, Ošlejšková H, Šoukalová J, Gaillyová R, Malinová V, Poupětová H. Pompeho choroba – multidisciplinární problém. 43. česko – slovenské dny dětské neurologie, Třeboň, 13.-16.5.2009. N/L \*
- [45] Brichtová E, Vondráček P, Pavlovský Z. Neobvyklá poranění periferních nervů u dětí. Pracovní dny České neurochirurgické společnosti. Štířín, 4.- 6. 11.2009, Česk Slov Neurol N 2009; suppl. 1, 51-52. N/L \*
- [46] Sedlackova J, Vohanka S, Hermanova M, Vondracek P, Fajkusova L. Analysis of the CLCN1 gene in Czech patients with myotonia congenita. The 14th International Congress of the World Muscle Society, Geneva, Switzerland, 9.-12.9. 2009. M \*\*\*
- [47] Vondráček P. Exon skipping a další molekulárně genetické metody v terapii DMD/BMD. 44. česko – slovenské dny dětské neurologie, Brno, 13.-15.5.2010. N/L \*\*
- [48] Mazanec R, Vondráček P, Havlová M, Kobesová A, Haberlová J, Böhm J, Novaková L, Vyhnálková E, Seeman P, Bojar M. Vliv kyseliny askorbové na fenotyp hereditární neuropatie CMT1A: Multicentrická, randomizovaná, dvojitě slepá a placebem kontrolovaná studie. III. Neuromuskulární kongres, Brno, 6. - 7.5. 2010. N/L\*\*
- [49] Ludvíková E, Lukáš Z, Vondráček P, Jahn P. Myotonie s nálezem vakuolární myopatie u koně. III. Neuromuskulární kongres, Brno, 6. - 7.5. 2010. N/L\*\*
- [50] Vondracek P. Patients with DMD in the Czech and Slovak Republic. CARE-NMD kick-off meeting. Luxembourg, 19-20 May, 2010. M \*\*\*
- [51] Fajkusová L, Stehlíková K, Vondráček P, Hermanová M. Mutation analysis of Limb girdle muscular dystrophies in the Czech Republic. XII. International Congress on Neuromuscular Diseases. Naples, Italy, 17.-22.7.2010. M \*\*\*
- [52] Mazanec R, Vondracek P, Havlova M, Kobesova A, Haberlova J, Böhm J, Novakova L, Vyhalkova E, Seeman P, Bojar M. Effect of ascorbic acid in CMT1A disease: a Czech multicentre, randomized, double-blind, placebo-controlled trial. J Neurol 2010; 257(Suppl 1): 105. M \*\*\*
- [53] Hermanová M, Stehlíková K, Vondráček P, Zámečník J, Fajkusová L. Molecular diagnostics of limb-girdle muscular dystrophies. The 6th Symposium and

Workshop on Molecular Pathology and Histo(cyto)chemistry. Olomouc, 23.-24.4. 2010.

- [54] Hermanová M, Stehlíková K, Vondráček P, Zámečník J, Fajkusová L. Limb-girdle muscular dystrophies in Czech Republic. World Muscle Society, P1.17. Neuromuscul Disord. 2010; 9-10: 605. M \*\*\*
- [55] Ludvikova E, Lukas Z, Vondracek P, Jahn P. Myotonia with vacuolar myopathy in the horse. World Muscle Society, P4.48. Neuromuscul Disord. 2010; 9-10:672-673. M \*\*\*
- [56] Mazanec R, Vondracek P, Havlova M, Kobesova A, Haberlova J, Böhm J, Novakova L, Vyhňalkova E, Seeman P, Bojar M. Effect of ascorbic acid in CMT1A disease: a Czech multicentre, randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Eur J Neurol 2010; 17(Suppl 3). M \*\*\*
- [57] Mrázová L, Vondráček P, Haberlová J, Ošlejšková H, Cahová P. Exon skipping – molekulárně genetická metoda léčby DMD. Posun od teorie k praxi. IV. Neuromuskulární kongres, Bratislava, SR, 5.-6.5.2011. N/L \*\*
- [58] Vondracek P. Czech Republic's participation in the project. TREAT-NMD Training Course. Best practice implementation in the management of patients with NMDs Prague, CZ, September 8, 2011. M \*\*
- [59] Vondracek P. Clinical trial of exon skipping on DMD. EAMDA 41st Annual General Meeting. Prague, September 8-11, 2011. M \*\*
- [60] Vondráček P. Výzkum a nové metody léčby SMA. Konference „Multidisciplinární péče o pacienty s nervosvalovým onemocněním se zvláštním zřetelem na spinální muskulární atrofii (SMA). Sborník abstrakt 1. vydání 2011, ZSF JU, České Budějovice. ISBN 978-80-7394-310-3. N/L \*
- [61] Hermanova M, Zapletalova E, Sedlackova J, Zamecnik J, Vondracek P, Fajkusova L. Spectrum of point mutations in Czech DMD/BMD patients and their phenotypic outcome. World Muscle Society, P1.3. Neuromuscul Disord. 2011; 9-10: 642. M \*\*\*
- [62] Fajkusova L, Paclova D, Sedlackova J, Vohanka S, Mazanec R, Vondracek P, Hermanova M. Spectrum of CLCN1 and SCN4A mutations in Czech patients with non-dystrophic myotonias. World Muscle Society, P5.13. Neuromuscul Disord. 2011; 9-10: 727. M \*\*\*
- [63] Vondráček P, Mrázová L, Haberlová J, Ošlejšková H, Cahová P. Exon skipping – Nová molekulárně genetická metoda v terapii DMD. Od teorie ke klinické studii. 25. český a slovenský neurologický sjezd, Brno, 23.-26.11.2011. N/L \*\*
- [64] Fajkusová L, Stehlíková K, Páclová D, Vohánka S, Vondráček P. Pletencové svalové dystrofie. Neuromuskulární kongres, Brno, 3.- 4.5. 2012. N/L \*\*
- [65] Mrázová L, Vondráček P, Bučková H, Fajkusová L, Hermanová M, Muchová M, Ošlejšková H. Kongenitální svalová dystrofie s epidermolysis bullosa. Kazuistika. Neuromuskulární kongres, Brno, 3.- 4.5. 2012. N/L \*\*

- [66] Mrázová L, Vondráček P, Bučková H, Fajkusová L, Hermanová M, Veselý K, Muchová M, Ošlejšková H. Plektinopatie - vzácná příčina svalových onemocnění. Kasuistika. In VII. Jánskolázeňské symposium. 2012. ISBN 978-80-260-3682-1. N/L \*
- [67] Mrazova L, Vondracek P, Buckova H, Fajkusova L, Hermanova M, Vesely K, Muchova M, Oslejskova H. Congenital muscular dystrophy with epidermolysis bullosa: A case report. World Muscle Society, G.P.24, Neuromuscul Disord. 2012; 9: 829-830. M \*\*\*
- [68] Hermanova M, Stehlikova K, Vondracek P, Mrazova L, Vohanka S, Fajkusova L. Spectrum of mutations identified in the cohort of Czech LGMD patients. World Muscle Society, G.P.44, Neuromuscul Disord. 2012; 9: 832. M \*\*\*
- [69] Rodger S, Antonova V, Brabec P, Catlin N, Garami M, Gramsch K, Guergueltcheva V, Herczegfalvi A, Kaminska A, Karcagi V, Kostera-Pruszczyk A, Lusakowska A, Mahoney A, Mrázová L, Pavlovská L, Rahbek J, Steffensen B, Stringer S, Tournev I, Vondráček P, Vry J, Wasylyszyn A, Kirschner J, Bushby K, Lochmüller H. CARE-NMD: the role of patient registries in an international study of care in Duchenne muscular dystrophy. World Muscle Society, S.P.30, Neuromuscul Disord. 2012; 9: 880. M \*\*\*
- [70] Vry J, Gramsch K, Rodger S, Antonova V, Brabec P, Catlin N, Garami M, Guergueltcheva V, Herczegfalvi A, Kaminska A, Karcagi V, Kostera-Pruszczyk A, Lusakowska A, Mahoney A, Mrázová L, Pavlovská L, Rahbek J, Steffensen B, Stringer S, Tournev I, Vondracek P, Wasylyszyn A, Bushby K, Lochmüller H, Kirschner J. Current care practice in Duchenne Muscular Dystrophy in Europe – results of the CARE-NMD cross-sectional survey. World Muscle Society, S.P.59, Neuromuscul Disord. 2012; 9: 886-887. M \*\*\*
- [71] Rahbek J, Højberg A, Mahoney A, Steffensen B, Rodger S, Bushby K, Lochmüller H, Gramsch K, Vry J, Kirschner J, Antonova V, Brabec P, Guergueltcheva V, Karcagi V, Herczegfalvi A, Kostera-Pruszczyk A, Wasylyszyn A, Lusakowska A, Catlin N, Stringer S, Mrázová L, Vondracek P. CARE-NMD: evaluation and implementation of relevant health related QoL instruments in Duchenne muscular dystrophy. World Muscle Society, S.P.47, Neuromuscul Disord. 2012; 9: 897. M \*\*\*
- [72] Mrázová L, Vondráček P, Strenková J, Pavlovská J, Brabec P, Ošlejšková H a ostatní partneři projektu CARE-NMD (Brno): CARE -NMD a výsledky. VI. Neuromuskulární kongres s mezinárodní účastí, Bratislava, SR, 25.-26.4.2013 N/L \*\*

#### **Vysvětlivky:**

\* domácí konference v ČR a SR (27x)

\*\* mezinárodní konference organizované v ČR a SR (15x)

\*\*\* mezinárodní konference organizované v zahraničí (30x)

#### **ÚČELOVÉ PUBLIKACE**

- [1] Vondráček P. Polyneuromyopatie kritického stavu – komplexní klinická, elektrofyziologická a histopatologická diagnostika, rizikové faktory a prognostické aspekty. Dizertační práce k získání vědecké hodnosti Ph.D. Brno, 2004.
- [2] Vondráček P. Nové perspektivy léčby vrozených nervosvalových onemocnění. Habilitační práce. Brno, 2008.

### PROJEKTY VÝZKUMU VÝVOJE

- [1] TREAT-NMD (Translational Research in Europe – Assessment and Treatment of Neuromuscular Diseases). EC 036825. 2007-2011. (Řešitel: V. Straub, K. Bushby, University of Newcastle, Velká Británie). SŘ
- [2] Vliv kyseliny askorbové na fenotyp hereditární neuropatie Charcot Marie Tooth typ 1A. IGA NR/9517-3, 2007 – 2010. (Řešitel: R. Mazanec, 2 LF UK Praha). SR
- [3] Molekulární aspekty diagnostiky a terapie spinální svalové atrofie. IGA 1A/8608-4, 2005 – 2008. (Řešitel: L. Fajkusová, IHOK, FN Brno). Úspěšně oponováno. SŘ
- [4] Diagnostika neurodegenerativních svalových poruch pomocí analýzy mRNA/DNA vytypovaných genů a chromozomálních lokusů. IGA NR-8087-3 (2004-2006). (Řešitel: L. Fajkusová, IHOK, FN Brno). Úspěšně oponováno. SR
- [5] Polyneuromyopatie kriticky nemocných. IGA NF-5980-3, 2000-2003. (Řešitel: J. Bednařík, Neurologická kl. FN Brno). Úspěšně oponováno. SR

### PEDAGOGICKÉ PUBLIKACE

- [1] Vondráček P. Nervosvalová onemocnění v dětském věku. In: Ošlejšková H. a kol. Učebnice speciální dětské neurologie pro studenty 4. a 5. ročníku LF MU s rozšířenou výukou pediatrie. Masarykova univerzita, Lékařská fakulta, Brno, 1. vydání 2011, 79-88. ISBN 978-80-210-5659-6. N/L R
- [2] Heczková P, Vondráček P, Muchová M. The floppy infant – diferenciální diagnostika. In: Ošlejšková H. a kol. Učebnice speciální dětské neurologie pro studenty 4. a 5. ročníku LF MU s rozšířenou výukou pediatrie. Masarykova univerzita, Lékařská fakulta, Brno, 1. vydání 2011, 89-96. ISBN 978-80-210-5659-6. N/L R
- [3] Vondráček P. Nervosvalová onemocnění v dětském věku. In: Ošlejšková H. a kol. Vybrané kapitoly z dětské neurologie. Národní centrum ošetrovatelství a nelékařských zdravotnických oborů. Brno, 1. vydání 2008. ISBN 978-80-7013-479-5. N/L R
- [4] Vondráček P. Zlatý standard péče o pacienty s Duchenneovou /Beckerovou svalovou dystrofií. Parent Project. Praha, 2. vydání 2007. ISBN:978-80-254-0433-1. N/L NR
- [5] Vondráček P, Bálintová Z, Seeman P. Honzík, který začal zakopávat při fotbale. In: Lebl J, Macek M jr. Kazuistiky z molekulární genetiky: Galén Praha, 2006. 172-174. ISBN:8072624180. N/L NR



