



# Se logra corregir por edición genética la mutación que causa Distrofia Muscular de Cinturas 1F/D2 en células de pacientes

11/04/2022 Home, Noticias Médicas



El 12-13 de marzo se celebró de manera online el “8th International Istanbul Scientific Research Congress” en el que participaron de manera conjunta el Grupo de Investigación de Enfermedades Neuromusculares y Ataxias, liderado por el D. Juan J. Vilchez, y el Grupo de Investigación de Genética Traslacional, liderado por el D. Rubén Artero. La estudiante predoctoral Marta Selva presentó en este congreso el trabajo “CRISPR-Cas9 editing of the TNPO3 mutation causing Limb-Girdle Muscular Dystrophy Type D2 in a muscle cell model” como comunicación oral. Ambos grupos han trabajado

Utilizamos cookies para optimizar nuestro sitio web y nuestro servicio.

Aceptar cookies

Sólo funcional

Ver preferencias



Compartir:



## Categorías

[Eventos](#)[Home](#)[Noticias Médicas](#)[Otros](#)[Prensa](#)[Sin categoría](#)[Sorteos](#)

Utilizamos cookies para optimizar nuestro sitio web y nuestro servicio.

[Aceptar cookies](#)[Sólo funcional](#)[Ver preferencias](#)