

Un prelievo di sangue per scoprire malattie genetiche

Pubblicato: Giovedì 19 Dicembre 2013



Tutti gli essere umani presentano anomalie nel proprio DNA. Nella maggior parte dei casi queste non hanno alcuna conseguenza. **Alcune, però, sono responsabili di patologie, sindromi gravi, predisposizione a malattie.** È sulla ricerca di questi difetti e del loro significato che si concentra la **genetica medica** i cui progressi sono costanti grazie all'**evoluzione tecnologica**: « La possibilità di queste indagini – spiega il **dottor Rosario Casalone**, primario dell'unità operativa dipartimentale SMEL specializzato in Citogenetica e Genetica Medica, dell'**Ospedale di Circolo di Varese** afferente al Dipartimento Materno Infantile – è strettamente legata alle innovazioni tecnologiche. È un ambito di studio in continua evoluzione e **negli ultimi due anni sono state introdotte metodologie di indagine che hanno permesso enormi passi avanti**».

[continua a leggere dal blog Mamma e Bambino](#)

Redazione VareseNews
redazione@varesenews.it