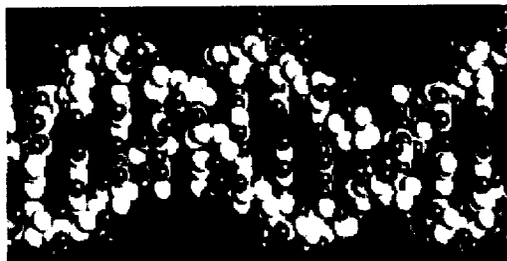


MEDICINA IDENTIFICATA LA CAUSA EREDITARIA DI UNA FORTE CARENZA DI PIASTRINE  
**Scoperta genetica firmata dall'Alma Mater**



**RICERCA** Allo studio genetico, finanziato da Telecom, ha preso parte il gruppo di Marco Seri

C'E' ANCHE la mano dell'Università di Bologna nella ricerca, finanziata da Telethon, che ha permesso di identificare la causa genetica di una rara malattia ereditaria dovuta alla forte carenza di piastrine, gli elementi del sangue responsabili dell'arresto delle emorragie. Allo studio, pubblicato sull'*American journal of human genetics* e coordinato da Carlo Balduini (direttore della terza clinica medica della Fondazione Irccs Policlinico San Matteo di Pavia), hanno infatti partecipato diversi gruppi storicamente impegnati con Telethon tra cui quello di Marco Seri dell'Alma Mater. Seri, direttore dell'unità operativa genetica medica del policlinico Sant'Orsola-Malpighi, spiega: «La scoperta di questo gene (*Ankrd-26, ndr*) è legata all'identificazione, da parte del nostro gruppo, di rare mutazioni genetiche che colpiscono il cromosoma 10». Dati preliminari indicano che queste mutazioni «determinano una delle più frequenti forme di deficit di piastrine».

Ritaglio stampa ad uso esclusivo del destinatario, non riproducibile.

