

Una nuova scoperta sul DNA potrebbe aprire nuove strade nelle
malattie genetiche

Un sistema ordinato, stabile e numerico nascosto in una delle parti più misteriose del nostro DNA, le quali potrebbero potenzialmente diventare la chiave per sviluppare nuovi strumenti fondamentali per lo studio delle malattie genetiche e del cancro: è quanto emerge da un nuovo studio condotto da ricercatori dell'Università Sapienza di Roma, sottoposto a revisione paritaria e pubblicato sulla rivista scientifica Science. Utilizzando tecnologie di sequenziamento di nuova generazione e alcuni particolari algoritmi computazionali, il team ha scoperto che ogni centromero - la porzione centrale dei...

Questo è un articolo di approfondimento riservato ai nostri abbonati. Scegli l'abbonamento che preferisci (al costo di un caffè la settimana) e prosegui con la lettura dell'articolo.

Se sei già abbonato effettua l'accesso qui sotto o utilizza il pulsante "accedi" in alto a destra.

ABBONATI / SOSTIENI

L'Indipendente non ha alcuna pubblicità né riceve alcun contributo pubblico. E nemmeno alcun contatto con partiti politici. **Esiste solo grazie ai suoi abbonati.** Solo così possiamo garantire ai nostri lettori un'informazione veramente libera, imparziale ma soprattutto senza padroni.

Grazie se vorrai aiutarci in questo progetto ambizioso.

Username

Password

Ricordami

Accedi

[Password dimenticata](#)