



MEDICINA DE PRECISIÓN EN AUTISMO - PROGRAMA DE INVESTIGACIÓN

# ESTUDIO PRISMA

Nuestro estudio de investigación “Un enfoque genómico para la medicina de precisión en autismo y las condiciones del neurodesarrollo” está inscribiendo a niños y adultos que hayan tenido pruebas genéticas de diagnóstico que mostraron una deleción o una duplicación en el cromosoma 17q12 para comprender cómo la genética puede afectar su atención médica. El estudio tomará aproximadamente 6 horas e implica recopilar información de salud y completar cuestionarios y evaluaciones en línea.

Para participar, comuníquese con el Dr. Daniel Moreno De Luca o el personal de investigación de PRISMA al +1 780 492 4467 o [prisma@ualberta.ca](mailto:prisma@ualberta.ca).



REB ID (Pro00129967) - DATE: August 29, 2023