

ESTUDIO DE INVESTIGACIÓN PRINCIPAL

UT Southwestern Centro Médico

Maria Chahrour, PhD

Hospitales y clínicas participantes

Hospitales UT
Southwestern University
Centro Médico Infantil
Parkland Hospital System
El Centro para el Autismo y
Discapacidades del Desarrollo

UT Southwestern
Medical Center

INFORMACIÓN DE CONTACTO:

Si desea obtener más información o participar en nuestro estudio, por favor póngase en contacto con nosotros:



Teléfono:
(214) 648-7389



Email:
maria.chahrour@utsouthwestern.edu



Sitio Web:
www.utsouthwestern.edu/labs/chahrour

Gracias por
considerar
la participación
en nuestro
estudio de
investigación!

LA GENÉTICA DEL
AUTISMO

Estudio de
Investigación

Nos ayudan a entender el porqué y el cómo
de los Trastornos del Espectro Autista

UT SOUTHWESTERN CENTRO MÉDICO

Eugene McDermott Centro
de UT Southwestern para el
Crecimiento y Desarrollo Humano
Centro de Genética Humana

5323 Harry Hines Blvd, Suite NB10.104, Dallas, TX 75390

NUESTRO ESTUDIO DE INVESTIGACIÓN

¿Quién es elegible?

Los niños o adultos con un diagnóstico de autismo, trastorno del espectro autista, o síndrome de Asperger

¿Qué se requiere?

- Completar un cuestionario
- Proporcionar una muestra de sangre

¿Dónde ir?

Hospitales UT Southwestern University, Centro Médico Infantil, El Hospital Parkland y Clínicas, El Centro para el Autismo y Discapacidades del Desarrollo



Teléfono:
(214) 648-7389



Email:
maria.chahrour@utsouthwestern.edu



Sitio Web:
www.utsouthwestern.edu/labs/chahrour

¿Conoces a alguien con un diagnóstico de autismo, trastorno del espectro autista, o el síndrome de Asperger?

Nuestro estudio está reclutando personas con estas condiciones para mejorar nuestra comprensión de la genética de los Trastornos del Espectro Autista.



DETALLES DE ESTUDIO

Aunque los trastornos del espectro autista (TEA) tienen un fuerte componente genético, nuestra comprensión de los mecanismos de la enfermedad sigue siendo incompleta.

Se trata de un estudio de investigación en busca de los niños o adultos con TEA y sus familiares a donar una muestra de sangre y llenar un cuestionario de historia médica. Vamos a extraer el material genético de las células sanguíneas y secuenciar de manera que podemos identificar las contribuciones genéticas a los TEA.