

## Estudio de la viabilidad de un tratamiento de terapia génica mediante autotrasplante de células madre hematopoyéticas editadas con CRISPR-Cas para la Enfermedad de Gaucher.

Nuria Sanclemente Planes<sup>a</sup>, María Pulido Cortázar<sup>b</sup>, Montserrat Pérez Ruiz<sup>c</sup>,  
Sheila Torres Sanz<sup>d</sup>, Patricia Santos González<sup>e</sup>, Natalia Pérez Serrano

a. nuria.sanclemente23@gmail.com b. mariapcortazar@gmail.com c. montse19111@hotmail.com d. sheilatorressanz@gmail.com e. patriciasg99@live.com

III Congreso de Señalización Celular, SECUAH 2018.

20-22 de marzo, 2018. Universidad de Alcalá. Alcalá de Henares, Madrid. España.

Sesión C2 – Enfermedades Raras: Investigación como Aprendizaje-Servicio

Premio a la mejor comunicación.

**Cita:** Sanclemente Planes, Nuria; Pulido Cortázar, María; Pérez Ruiz, Montserrat; Torres Sanz, Sheila; Santos González, Patricia; Pérez Serrano, Natalia (2018) Estudio de la viabilidad de un tratamiento de terapia génica mediante autotrasplante de células madre hematopoyéticas editadas con CRISPR-Cas para la Enfermedad de Gaucher. Actas del III Congreso de Señalización Celular, SECUAH 2018. 20-22 de marzo, 2018. Universidad de Alcalá. Alcalá de Henares, Madrid. España. Sesión C2 – Enfermedades Raras: Investigación como Aprendizaje-Servicio. Premio a la mejor comunicación. *dianas* 7 (1): e201803c21. ISSN 1886-8746 (electronic) [journal.dianas.e201803c21](http://journal.dianas.e201803c21) <https://dianas.web.uah.es/journal/e201803c21>.  
URI <http://hdl.handle.net/10017/15181>

**Copyright:** © Sanclemente-Planes N, Pulido-Cortázar M, Pérez-Ruiz M, Torres-Sanz S, Santos-González P, Pérez-Serrano N. Algunos derechos reservados. Este es un artículo open-access distribuido bajo los términos de una licencia de Creative Commons Reconocimiento-NoComercial-SinObraDerivada 4.0 Internacional. <http://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/4.0/>