

MIOTI2 Estudi genètic de Distrofia miotònica tipus 2



Secció:	Genètica
Mètode:	Reacció en cadena de la polimerasa (PCR)
Tipus mostra:	Sang
Quantitat mostra:	3 mL
Contenedor:	T. LILA EDTA 3 mL
Termini de lliurament:	30 dies
Motius rebuig:	Es necessita resum d'història clínica i consentiment informat del pacient
Sinònims:	MD2, Síndrome Ricker