

## Fokusirani na **lek**

### INSIDE LEFT PANEL - UNUTRAŠNJA LEVA STRANICA

## Šta je progerija?

Poznata i kao Hatčinson-Gilford Progerija Sindrom (HGPS), progerija je retka i fatalna bolest koja izaziva prevremeno starenje. Deca obolela od progerije umiru od srčanog udara ili izliva krvi na mozak, obično u svojim ranim tinejdžerskim godinama.

.....

## Progerija uzima živote dece širom sveta

FIP (Fondacija za istraživanje progerije) je otkrio decu obolelu od progerije u više od 30 zemalja . Ova deca po rođenju izgledaju zdravo, ali u sledećih nekoliko meseci počinju da se ispoljavaju rani znaci progerije, kao što su prestanak rasta, gubitak telesnih masti, gubitak kose i koža staračkog izgleda. U roku od samo nekoliko godina obolevaju i od ukočenih zglobova, dislokacije kukova i bolesti srca. Na kraju će im srčani udar ili izliv krvi na mozak okončati život. Deca sa progerijom žive u proseku 13 godina.

Stručnjaci veruju da u svetu 200-250 dece živi sa progerijom. Više od polovine te dece još nije otkriveno ili im nije postavljena dijagnoza. Odlučna u nameri da ih nađe, FIP je pokrenula globalnu kampanju – Pronađimo preostalih 150 (Find the Other 150).

Za više informacija, posetite [www.findtheother150.org](http://www.findtheother150.org).

**INSIDE MIDDLE PANEL- UNUTRAŠNJA SREDNJA STRANICA**

## Centralizujemo potrebe...Idemo napred... Programi i usluge FIP-a

**Kliničke studije lekova koje sponzoriše FIP** dovode decu sa svih strana sveta na tretmane koji bi mogli da im olakšaju bolest ili čak produže život.

**FIP-ov Internacionalni registar progerije** sadrži podatke o deci i porodicama sa progerijom iz preko 30 zemalja. To nam omogućava brzu razmenu novih informacija koje mogu pomoći deci.

**FIP-ov Program dijagnostičkog testiranja** nudi testiranje gena da bi se potvrdila dijagnoza progerije; tada FIP može da ponudi i intervenciju i dalje preporuke.

**FIP-ova Medicinska i istraživačka baza podataka** proučava medicinske podatke da bi se saznalo više o istoriji progerije, došlo do novih smernica u lečenju i istraživanju progerije , bolesti srca i starenja.

**FIP-ova banka ćelija i tkiva** obezbeđuje naučnicima biološki materijal, poput ćelija i DNK, omogućavajući tako napredak u istraživanju progerije i drugih bolesti povezanih sa starenjem.

**FIP-ove dotacije za medicinska istraživanja** pomažu naučnicima širom sveta stvarajući dragocena partnerstva, pomažući inovativna istraživanja progerije i otvarajući nove pristupe otkrićima na polju progerije, bolesti srca i starenja.

**FIP sponzoriše međunarodne naučne radionice** koje okupljaju naučnike i lekare da bi razmenili svoje znanje i najnovije naučne podatke.

**FIP-ov prevodilački program: U dodiru sa svetom.** FIP uklanja prepreke u komunikaciji među pacijentima, njihovim porodicama i lekarima. Program FIP-a i dokumenti o medicinskoj nezi prevedeni su na više od 20 jezika.

Kem, SAD  
Azedin, Maroko  
Hulijeta, Argentina

**Akcija podizanja svesti** ima za cilj informisanje javnosti o progeriji i njenom povezanošću sa starenjem kroz medije, društvene mreže i veb-sajt FIP-a.

**INSIDE RIGHT PANEL- UNUTRAŠNJA DESNA STRANICA**

Zoi, SAD

“Zahvaljujući sve većoj globalnoj svesti o progeriji i FIP-u, uspevamo da pronađemo više dece sa progerijom u ranoj dobi i pomognemo im.”

- Dr med. Lesli B. Gordon, medicinski direktor FIP-a

Uz Vašu pomoć FIP može da nastavi sa svojim programima i jednog dana pronađe lek i sazna više o bolestima srca i starenju . Da biste dali svoj doprinos i saznali kako još možete da nam pomognete, kontaktirajte nas na [info@progeriaresearch.org](mailto:info@progeriaresearch.org) ili pozovite **978.535.2594** ili posetite [www.progeriaresearch.org](http://www.progeriaresearch.org).

## **BACK FIRST PANEL-ZADNJA PRVA STRANICA**

Ontlametse,  
Južna Afrika

Julia, Poljska

Megan, SAD  
Megan, SAD

Hejli, Engleska  
Mikiel, Belgija

Sami, Italija

**FIP je posvećen nalaženju leka.** Fondaciju za istraživanje progerije (The Progeria Research Foundation -PRF) osnovali su 1999. godine roditelji malog Sema, deteta sa progerijom. FIP je jedina neprofitna organizacija posvećena isključivo pronalasku leka za progeriju.

**Toliko napretka.** 2003. Godine istraživački tim FIP-a je otkrio gen koji uzrokuje progeriju. Od tada, uz podršku istraživača, lekara, porodica dece sa progerijom i ljudi kao što ste Vi, došli smo do prve ikada kliničke studije lekova. FIP se sada smatra uzorom organizacijama koje se bave istraživanjem bolesti i primerom uspešnog interdisciplinarnog istraživanja koje je napredovalo od laboratorije do primene do sad neviđenom brzinom.

### **Lek za progeriju bi pomogao i milionima odraslih.**

Studije su potvrdile povezanost progerije sa bolestima srca i procesom starenja. Dalja ispitivanja uzroka progerije i načina za njeno lečenje mogla bi da pomognu milionima odraslih koji pate od ateroskleroze, kao i celoj starijoj populaciji.

Zek, SAD

“Ispitivanja lekova daju nam novu nadu da će Zekovo srce biti jače, njegov osmeh blistaviji a njegov život duži. Hvala svima u FIP-u... lekarima, istraživačima i osoblju. Vi ste naši heroji!

- Zekovi roditelji, Tina i Brendon

## BACK MIDDLE PANEL-ZADNJA SREDNJA STRANICA

Mikiel, Belgija  
Lindzi, SAD  
Amber, Belgija

Otkako je FIP osnovan, 1999. godine, progerija je od nepoznanice postala predmet kliničkih studija. FIP krupnim koracima napreduje ka nalaženju leka za progeriju. Potrebna nam je Vaša pomoć SADA da bismo stigli do cilja i dobili trku s vremenom za ovu izuzetnu decu.

**Zajedno, mi ČEMO naći lek!**



P.O. Box 3453  
Peabody, MA 01961-3453

[info@progeriaresearch.org](mailto:info@progeriaresearch.org)  
[www.progeriaresearch.org](http://www.progeriaresearch.org)