

# 早衰症： 朝着治愈的方向前进



## 什么是早衰症？

(HGPS)



#

早衰症，也被称为哈钦森-吉尔福德早衰症综合征（HGPS），是一种罕见的、致命的儿童加速衰老遗传病。

若未经治疗，患有早衰症的儿童死于心脏病的平均年龄为14.5岁。

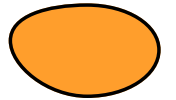
1800 萬人中有 1 人患有早衰症。截至 2024 年 4 月，PRF 知道 50 個國家的 140 多起案件。

## 特征

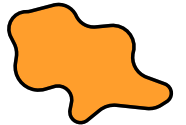


## 导致早衰症的原因是什么？

LMNA基因的突变会产生一种称为**早老素**的蛋白质，它会使细胞核变得不稳定并导致过早衰老。



健康的细胞核



早衰症细胞核

## 关于早衰症研究基金会 (PRF)

### 使命

探索早衰症及其与衰老相关的疾病（包括心脏病）的治疗及治愈方法。

### PRF的项目和服务



研究经费



国际患者登记处



临床实验



细胞和组织库



治疗指南手册



诊断测试



国际科学研讨会



公众意识

团结一致，我们终将找到治愈方法。



欲了解更多信息，  
请访问[www.ProgeriaResearch.org](http://www.ProgeriaResearch.org)  
发送电子邮件至[info@progeriaresearch.org](mailto:info@progeriaresearch.org)  
请致电 +1 (978) 535-2594