

# Progéria:

Progresso em direção à cura



## O que é progéria

(HGPS)

A progéria, também conhecida como Síndrome de Hutchinson-Gilford Progeria (HGPS), é uma condição genética rara e fatal de envelhecimento acelerado em crianças.



Sem tratamento, as crianças com progéria morrem de doenças cardíacas com uma idade média de 14 anos e meio.



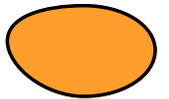
1 em 18 milhões de pessoas tem progéria. Em abril de 2024, a PRF sabia de mais de 140 casos em 50 países.

## Características



## O que causa a progéria

Uma mutação no gene LMNA cria uma proteína, chamada **progerina**, que torna o núcleo de uma célula instável e causa envelhecimento prematuro.



Núcleo celular saudável



Núcleo celular com progéria

## Sobre a Fundação de Pesquisa Progéria (Progeria Research Foundation - PRF)

### Missão

Descobrir tratamentos e a cura para a progéria e seus distúrbios relacionados ao envelhecimento, incluindo doenças cardíacas

### Programmes et services de la FRP



Financiamento de Pesquisa



Registro Internacional de Pacientes



Testes clínicos



Banco de células e tecidos



Manual de Diretrizes de Tratamento



Teste de diagnóstico



Workshops Científicos Internacionais



Conscientização do público

Juntos encontraremos a cura!



Para saber mais,  
Visite [www.progeriaresearch.org](http://www.progeriaresearch.org)  
E-mail [info@progeriaresearch.org](mailto:info@progeriaresearch.org)  
Ligue para +1(978)535-2594