

Прогерия: На пути к излечению



Что такое прогерия?

(HGPS)

Прогерия, также известная как синдром прогерии Хатчинсона-Гилфорда, это редкое генетическое нарушение, приводящее к ускоренному старению у детей.



Без лечения, дети с прогерией умирают от болезней сердца в среднем в возрасте 14,5 лет.



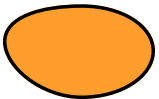
1 из 18 миллионов человек более прогерией. На апрель 2024 года, ФИП знает о более чем 140 случаях в 50 странах.

Признаки

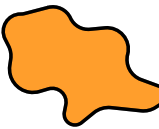


Что вызывает прогерия?

Мутация в гене LMNA создаёт белок под названием прогерин, который делает ядро клетки нестабильным и приводит к преждевременному старению.



Здоровое ядро



Ядро поражённое прогерией

О Фонде Исследования Прогерии (ФИП)

Миссия

Найти методы лечения и лекарство от прогерии и связанных с ней заболеваниями, включая болезни сердца.

Программы и услуги ФИП



Финансирование исследований



Международный реестр пациентов



Клинические исследования



Банк культур и тканей



Книга с рекомендациями по



Диагностика



Международные научные семинары



Информирование общественности

Вместе мы НАЙДЁМ лекарство.



Чтобы узнать больше:
посетите www.ProgeriaResearch.org
email: info@progeriaresearch.org
Тел. +1(978)535-2594