

Lão Hóa Sớm (Progeria)

Hướng đến Biện Pháp Chữa Lành



Lão Hóa Sớm là gì?

(HGPS)

Lão Hóa Sớm, còn được gọi là Hội Chứng Lão Hóa Sớm Hutchinson Gilford (Hutchinson-Gilford Progeria Syndrome, HGPS) là một bệnh trạng di truyền hiếm gặp, gây tử vong do lão hóa nhanh ở trẻ em.



Khi không được điều trị, trẻ em bị Lão Hóa Sớm sẽ tử vong do bệnh tim ở độ tuổi trung bình là 14.5 tuổi.



Có 1 trong 18 triệu người mắc hội chứng Lão Hóa Sớm. Hội chứng có ảnh hưởng như nhau ở tất cả các giới tính cũng như các sắc tộc.

Những Điểm Nổi Bật



Nguyên Nhân Gây Lão Hóa Sớm

Đột biến trong gen LMNA tạo ra một loại protein, có tên là **progerin**, khiến cho các nhân tế bào không được ổn định và gây lão hóa sớm.



Nhân tế bào khi bị lão hóa sớm

Về Progeria Research Foundation (Quỹ Nghiên Cứu Lão Hóa Sớm, PRF)

Sứ Mệnh

Tìm ra biện pháp điều trị và chữa lành cho hội chứng Lão Hóa Sớm và các rối loạn liên quan đến tình trạng lão hóa của hội chứng này, bao gồm cả bệnh tim.

Các Chương Trình và Dịch Vụ của PRF



Tài Trợ Nghiên Cứu



Hệ Thống Đăng Ký Bệnh Nhân Quốc Tế



Thử Nghiệm Lâm Sàng



Ngân Hàng Tế Bào và Mô



Số Tay Hướng Dẫn Điều Trị



Xét Nghiệm Chẩn Đoán



Hội Thảo Khoa Học Quốc Tế



Nhận Thức Cộng Đồng và Cộng Đồng Trực Tuyến

Cùng nhau, chúng ta SẼ tìm được biện pháp chữa lành!



Để tìm hiểu thêm, hãy truy cập
www.ProgeriaResearch.org
Email info@progeriaresearch.org
Gọi số +1 (978) 535-2594