

# Progeria:

Progrès vers un remède



## Qu'est-ce que la progeria?

(SHG)

La progeria, que l'on appelle aussi syndrome d'Hutchinson-Gilford, est une maladie génétique rare et mortelle d'accélération du vieillissement chez les enfants.

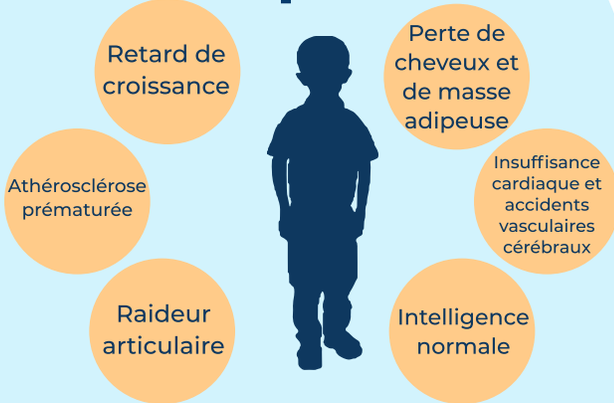


Sans traitement, les enfants qui en souffrent meurent de maladie cardiaque à l'âge moyen de 14,5 ans.



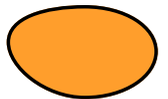
1 personne sur 18 millions souffre de progeria. En avril 2024, la FRP recense plus de 140 cas dans 50 pays.

## Caractéristiques



## Quelles sont les causes de la progeria?

Une mutation dans le gène LMNA crée une protéine, appelée **progerine**, qui rend le noyau des cellules instable et provoque un vieillissement prématuré.



Noyau de cellule en santé



Noyau de cellule avec la progeria

## À propos de la Fondation de recherche sur la progeria (FRP)

### Mission

Découvrir des traitements et un remède contre la progeria et les troubles liés au vieillissement, y compris les maladies cardiaques.

### Programmes et services de la FRP



Financement de la Recherche



Registre International de Patients



Essais Cliniques



Banque de Tissus et de Cellules



Guide des Directives de Traitement



Tests Diagnostiques



Ateliers Scientifiques Internationaux



Sensibilisation du Public

Ensemble, nous découvrirons un remède!



FOR THE CHILDREN ♥ FOR THE CURE

Pour en apprendre plus, visitez [www.progeriaresearch.org](http://www.progeriaresearch.org)  
[info@progeriaresearch.org](mailto:info@progeriaresearch.org)  
Call +1 (978) 535-2594