

Progeria:

El Progreso Hacia La Cura



¿Qué significa Progeria?

(HGPS)



La Progeria, también conocida como el Síndrome de Hutchinson-Gilford es una rara, y fatal condición genética que provoca el envejecimiento prematuro de los niños.

Sin tratamiento, los niños que sufren de Progeria, mueren a causa de fallas cardíacas dentro de un rango de edad promedio de 14.5 años.

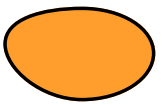
1 de 18 millones de personas tienen Progeria. Desde Abril de 2024 PRF tiene conocimiento de más de 140 casos en 50 países.

Características de la Progeria

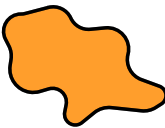
¿Qué causa la progeria?



Una mutación en el gen LMNA crea una proteína llamada **Progerina**, que hace que el núcleo sea inestable y cause envejecimiento prematuro.



Núcleo sano



Núcleo de la Progeria

Acerca de PRF

(Fundación para la investigación de la Progeria)

Misión

Descubrir tratamientos y la cura para la Progeria y sus enfermedades relacionadas al envejecimiento prematuro. Incluyendo fallas cardíacas.

Programas y servicios de PRF



Fondos de investigación



Registro internacional de pacientes



Ensayos clínicos



Banco de células y tejidos



Manual de pautas del tratamiento



Pruebas de diagnóstico



Seminarios científicos a nivel internacional



Conciencia pública

Juntos encontraremos la cura!



Para conocer más,
Visite www.ProgeriaResearch.org
Email info@progeriaresearch.org
Call +1 (978) 535-2594