

Progeria:

Progreso patungo sa lunas



Ano ang Progeria?

(HGPS)

Progeria, kilala bilang Hutchinson-Gilford Progeria Syndrome (HGPS), ay isang bihirang, nakamamatay, genetic na kondisyon na pinabibilis ang pagtanda sa mga bata.

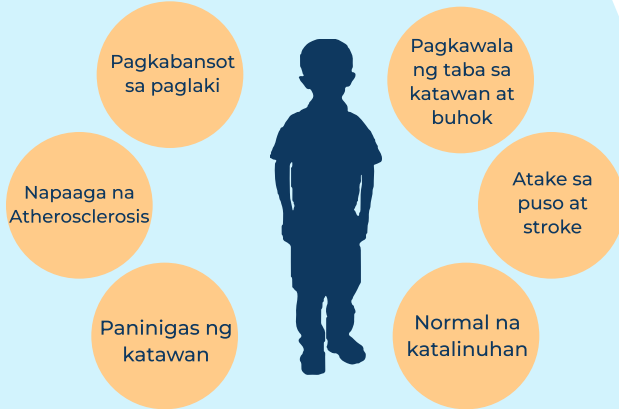


Dahil wala pang lunas ang kondisyon na ito, ang mga batang may Progeria ay namamatay sa sakit sa puso sa edad na 14.5 taon.



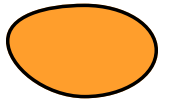
1 sa 18 milyong tao ang may Progeria. Noong Abril 2024, alam ng PRF ang higit sa 140 kaso sa 50 bansa.

Sintomas

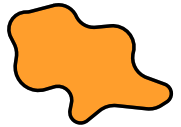


Ano ang sanhi ng Progeria?

Isang mutation ng LMNA gene ay lumilikha ng protina na tinatawag na **progerin**. Ang epekto ng progerin ay pinahihina ang nucleus ng cell na naging dahilan ng maagang pagtanda.



Malusog na nucleus



Progeria nucleus

Progeria Tungkol sa Progeria Research Foundation (PRF)

Misyon

Upang matuklasan ang mga paggamot at ang lunas para sa Progeria at ang mga sakit na nauugnay sa pagtanda nito, kabilang ang sakit sa puso.

Mga programa at serbisyo ng PRF



Pagpopondo sa Pananaliksik



Internasyonal na pagpapatala ng Pasyente



Mga Klinikal na Pagsubok



Mga cell sa Tissue Bank



Mga alituntunin at handbook sa pag gamot



Pagsusuri sa Diagnostic



Internasyonal at Siyentipikong workshop



Kamalayan ng Publiko

Juntos encontraremos a cura.



Para saber mais,
Visite www.progeriaresearch.org
E-mail info@progeriaresearch.org
Ligue para +1(978)535-2594