

DIÁRIO DA SAÚDE

UTENTES

PROFISSIONAIS

PRODUTOS

SERVIÇOS

ENSINO E INVESTIGAÇÃO

OPINIÃO

EVENTOS

LIFESTYLE



Universidade recebe financiamento para estudar doença que envelhece crianças

13 Out, 2015

Duas instituições americanas vão financiar uma equipa do Centro de Neurociências e Biologia (CNC) da Universidade de Coimbra (UC), liderada por Cláudia Cavadas, para estudar a doença rara incurável em que as crianças envelhecem muito rapidamente e não chegam à vida adulta.

O grupo vai investigar o potencial do Neuropeptídeo Y (NPY), uma molécula que estimula a espécie de “reciclagem” de partes envelhecidas das células, denominada de autofagia. Apoia-se a investigação a um financiamento de 160 mil euros, proveniente de uma parceria entre a UC e a Fundação de Amparo à Pesquisa do Estado de São Paulo (FAPESP).

MAIS NOTÍCIAS



Escola Superior de Ciências da Saúde de Coimbra apresenta 16 valores

Os 28 recém-licenciados da Escola Superior de Ciências da Saúde de Coimbra (ESEnFC) começaram a sua vida académica com 16 valores.

estudos realizados anteriormente em ratinhos de laboratório, a equipa do CNC considera que esta molécula poderá ser um regulador de envelhecimento, contrariando os efeitos desta doença, Síndrome de progeria de Hutchinson-Gilford.

A responsável pelo projeto, Cláudia Cavadas, afirma que «este financiamento vai permitir continuar a nossa investigação nesta doença fatal e, no futuro, poderá auxiliar na descoberta de uma estratégia terapêutica que contrarie o envelhecimento acelerado destas crianças e, quem sabe, atrasar o envelhecimento natural de todos nós.»

A Fundação The Progeria Research Foundation (PRF) e a organização Carly Cares vão financiar durante dois anos a investigação do CNC. «A fundação tem financiado projetos em todo o mundo que resultaram em descobertas importantes sobre a progeria. A parceria estabelecida permitirá o surgimento de investigação inovadora nesta doença rara», nota Audrey Gordon, Diretora Executiva da PRF.

Por seu lado, Heather Kudzia, Presidente da Carly Cares – instituição com o nome da sua filha de cinco anos de idade, diagnosticada com progeria (foto em anexo) -, explica que a sua organização «angaria verbas para financiar investigação que aumente a vida dos doentes e que tenha um impacto positivo nas famílias. A organização não poderia estar mais orgulhosa de apoiar este estudo.»

A progeria é uma doença genética rara, caracterizada por um envelhecimento acelerado. A mortalidade destas crianças é provocada por problemas cardíacos resultantes da arteriosclerose (espessamento e endurecimento das paredes das artérias), associada tipicamente à velhice, podendo ocorrer logo aos 10 anos de idade em crianças com progeria.

As capacidades mentais destas crianças permanecem intactas, apesar de apresentarem um corpo envelhecido, caracterizado, por exemplo, por rugas, perda de cabelo, problemas nas articulações e perda de massa muscular.

**Destaque****Ensino e Investigação****PARTILHAR EM**