

TERAPIA GÉNICA

Buscando la cura para una rara enfermedad genética: el Síndrome de Wolfram

Un grupo de 8 familias y la Universidad Autónoma de Barcelona se unen en un proyecto único en el mundo



AFASW
Alianza de Familias Afectadas
por el Síndrome de Wolfram

¡SALUDOS DE AFASW!

Somos **una pequeña asociación de familias** de afectados por una grave enfermedad neurodegenerativa de origen genético: el Síndrome de Wolfram.

Estamos impulsando, **con nuestros propios recursos y la ayuda de mucha gente** como tu, un enorme proyecto.

Un proyecto de investigación de terapia génica único en el mundo para, en un plazo de 2 años, llegar a las puertas de tener un **tratamiento para la enfermedad.**



AFASW

Alianza de Familias Afectadas
por el Síndrome de Wolfram

EL PROYECTO

Este proyecto , basado en terapia génica, es llevado a cabo en España por la Universidad Autónoma de Barcelona y consta de tres fases:

- Prueba de concepto preclínica en células in vitro.
- Prueba de concepto preclínica en modelo animal
- Solicitud de la autorización de designación de Medicamento Huérfano a la Agencia Española del Medicamento

"Este proyecto, realizado por investigadores españoles, sitúa a nuestro país en la vanguardia de la lucha contra esta enfermedad"

"Esta investigación ayudará a conseguir una cura para los miles de afectados de todo el mundo"



EL EQUIPO

El proyecto es llevado a cabo por dos investigadores españoles de primer nivel con más de 25 años de experiencia en terapia génica.

Este mismo equipo investigador tiene actualmente en marcha proyectos similares para otras enfermedades en fases muy avanzadas de la investigación.

El equipo investigador



Assumpcio Bosch
Catedrática UAB

- Instituto de Neurociencias; Dept Bioquímica y Biología Molecular Universitat Autònoma Barcelona
- Instituto de Investigación del Hospital Vall d'Hebrón; Barcelona



Miguel Chillon
Investigador ICREA

- Instituto de Investigación del Hospital Vall d'Hebrón; Barcelona
- Instituto de Neurociencias; Dept Bioquímica y Biología Molecular; Universitat Autònoma Barcelona

¿A QUIEN BENEFICIA ESTA INICIATIVA?

Esta enfermedad genética minoritaria la sufren apenas 50 personas en España. Entre ellas los impulsores del proyecto. Esperamos que la investigación avance para llegar a encontrar un tratamiento.

¿QUE FINANCIARÉ CON MI APORTACIÓN?

Con tu aportación contribuirás a hacer avanzar la investigación en terapia génica para el Síndrome de Wolfram y conseguir la cura de la enfermedad.

¿CÓMO PUEDO COLABORAR?

Cuenta para donaciones:

ES30 3058 0979 9127 2001 2933
(Cajamar)

Contacto:

afasw.com
secretaria@afasw.com
634495303 · 696883769

Dona o hazte socio ahora:

