

“线粒体融合蛋白2基因”项目组织是由患此病儿童的父母及亲朋好友成立的。这种非常罕见的疾病是由于线粒体融合蛋白2基因（**MFN2**）突变而引发的周围神经病变。

腓骨肌齿综合征是一种罕见的疾病。该病影响周围神经细胞负责控制运动和感觉功能。患者会遭受运动障碍，肌肉无力和其他生理病症，从而导致无法生活自理。

“线粒体融合蛋白2基因”项目组织是非营利性的。这一组织的目的旨在为意大利以及其他国家的患病儿童父母创造交流沟通的平台，促进研究人员和医生之间的合作，为研发筹集基金。

我们有自己的科学研究项目，致力于腓骨肌齿综合征治疗，我们有个特殊的项目：开发利用干细胞的方法治疗与线粒体融合蛋白2的基因突变相关的腓骨肌齿综合征。

这是在这一领域唯一的研究项目，用于识别当前运行的线粒体融合蛋白2基因突变相关的腓骨肌齿综合征的治疗。这一项目是由米兰大学神经科学部 **Giacomo Comi**教授负责的。如果你想了解得更多，请访问网页的“疾病和研发”板块。

该组织同时也组织和促进相关的会议和活动，旨在增加人们对该疾病的了解。

如果您或您认识的人有相关的病症，但你们不了解病因，请通过以下邮箱与我们联系：

info@progettomitofusina2.com