

支持 KCNA2 癫痫

透明度和捐赠方的信心对我们非常重要。向 KCNA2 Epilepsy, Inc. 捐赠时，您的捐赠会由 KCNA2 董事会精心保管，这一点您可以放心。

KCNA2 Epilepsy, Inc. 不对我们的董事会或科学咨询委员会的时间或服务进行补偿。95% 以上的捐赠资金用于提高认识、促进研究，并为诊断患有 KCNA2 的患者寻找合适的治疗方案。

KCNA2 是一家 501c3 组织

KCNA2 Epilepsy Inc. 是一家符合 501c3 免税条款的非营利组织。所有捐赠都可以在法律允许的范围内免税。

(实体编号 4580404)

加入我们的 KCNA2 大家庭



如果您或您的孩子被诊断患有 KCNA2，请加入我们的私人 Facebook 群组。



任何人都可以在 Facebook 上加入我们的公共 KCNA2 群组。



加入我们为连接所有 KCNA 基因组而建立的 KCNA 支持群组。

世界各地的 KCNA2 Zoom 会议



2012 年发现的 KCNA2 基因突变
纳入 2015 年遗传检测



全球宣传日 5 千米募捐公益长跑



参加我们的募捐活动

KCNA2 癫痫 全球支持社区



一种罕见的癫痫

www.kcna2epilepsy.org

什么是 KCNA2 癫痫?

KCNA2 癫痫性脑病是一种由位于脑中的 KCNA2 钾通道基因变异引起的癫痫发作。KCNA2 基因变异被认为是一种罕见的癫痫。

KCNA2 基因的变异导致钾通道功能不正常。根据变异情况的不同，KCNA2 通道可能是超兴奋型（功能获得型）、电静息型（功能丧失型），或同时具有功能兴奋性（获得型）和静息（丧失型）。

KCNA2 的临床特征包括:

- 癫痫发作通常难以控制
- 整体发育延迟
- 认知和学习困难
- 语音障碍，如构音障碍
- 运动和平衡障碍，如共济失调
- 眼睛跟踪困难
- 睡眠障碍
- 肌张力过高/肌张力低下

我们的使命是促进关于 KCNA2 的教育，以便在世界各地开展以患者为中心的研究和有效治疗，从而实现治愈。

www.kcna2epilepsy.org



我们的事业

自 2017 年通过 Facebook 创建我们的母群组以来，来自 17 个国家的愈 65 个家庭加入了我们的 KCNA2 大家庭。

尽管目前尚无治愈方法，但仍需要对 KCNA2 进行研究和有效的治疗干预。我们将共同提高对这种罕见癫痫的认识，直到找到治愈方法。

KCNA2 科学咨询委员会

我们享誉世界的科学咨询委员会由来自德国、丹麦和美国的遗传学家和神经学家组成，致力于研究罕见的癫痫。2021 年，他们与我们的 KCNA2 全球社区合作，进行了有史以来第一次 KCNA2 自然史研究。

参与进来，支持我们

我们需要世界各地社区的支持。参与进来的机会很多:

- 主持或参加募捐活动
- 加入我们一年一度的 KCNA2 募捐公益长跑
- 加入我们的社交媒体群组
- 注册获取我们的 KCNA2 时事通讯
- 在我们的网站上向 KCNA2 捐款
- 发送电子邮件至: kcna2epilepsy@gmail.com