

La Terza Giornata Malattie Rare 2010

In occasione della Giornata mondiale delle Malattie Rare, il 25 febbraio presso il Teatro Valle a Roma, si è tenuto "Figli di un male minore? Il diritto alla cura è un dovere sociale". Prosegue quindi l'impegno per far crescere la sensibilità su queste patologie.

L'evento è stato organizzato dalla Fondazione Luca Barbareschi, con il sostegno di Farmindustria, il patrocinio del Senato della Repubblica, della Camera dei Deputati, del Ministero dell' Istruzione, dell' Università e della Ricerca, del Ministero della Salute, del Comune di Roma, dell' Università La Sapienza e "Tor Vergata" e in collaborazione con l' Istituto Superiore di Sanità, UNIAMO FIMR Onlus, Orphanet, Associazione G. Dossetti e il Centro Nazionale Malattie Rare (CNMR).

Interviste e Video