

INVITO

Convegno

Il Diritto alla diagnosi e alla cura dei pazienti con Fibrosi Polmonare Idiopatica

***La Carta Europea del Paziente e il riconoscimento dell'IPF come malattia rara in
tutte le regioni d'Italia per superare le disparità di trattamento***

Martedì 1 Marzo 2016 - ore 10.30

**Biblioteca della Camera dei Deputati - Sala del Refettorio
Palazzo San Macuto - Via del Seminario, 76 Roma**

INTERVERRANNO:

Mario Marazziti* - Presidente della XII Commissione Affari Sociali della Camera

Paola Binetti* - Presidente Intergruppo Parlamentare Malattie Rare

Carlo Vancheri - Professore Ordinario di Malattie Respiratorie Università degli Studi di Catania

Elena Gentile - Parlamentare Europeo
Membro della Commissione per l'Ambiente, la Sanità Pubblica e la Sicurezza Alimentare

Domenica Taruscio - Direttore del Centro Nazionale Malattie Rare Istituto Superiore di Sanità

Giovanni Monchiero - Parlamentare Italiano
Membro della XII Commissione Affari Sociali della Camera dei Deputati

Luca Richeldi - Professore di Medicina Respiratoria
Cattedra di Patologia Polmonare Interstiziale Università di Southampton

Fulvio Moirano* - Direttore Generale della Sanità, Regione Piemonte

Rosalba Mele - Presidente dell'Associazione AMA Fuori Dal Buio

Fabrizio Luppi - Direttore del Centro Interdipartimentale per le Malattie Rare del Polmone
Università di Modena

Paziente del gruppo di supporto, AMA Fuori dal Buio

* In attesa di conferma

*Si ricorda che l'accesso alla sala sarà consentito solo con la presentazione di un documento di riconoscimento valido.
Per gli uomini è obbligatorio indossare la giacca.*

Segreteria Organizzativa - Weber Shandwick Italia *Ilaria Durante* T 06 84043494 M 3381438347 E idurante@webershandwick.com

con il supporto incondizionato di

