



PARLAMENT DE CATALUNYA



29 febrer 2012 DIA MUNDIAL DE LES MALALTIES MINORITÀRIES

Tots junts fem pinya



- SITUACIÓ DEL DIAGNÒSTIC (SI EL TÉ)
- ACEPTAR LA MALALTIA E INTENTAR ASIMILAR-LA...
- RECERCA D' ASSOCIACIONS O ENTITATS (TANT NACIONALS COM INTERNACIONALS), QUE PORTIN LA NOSTRA PATOLOGIA.



CARRERA CONTRA CORRENT



QUI POT ESCOLTAR-NOS? HI HA ALGÚ?

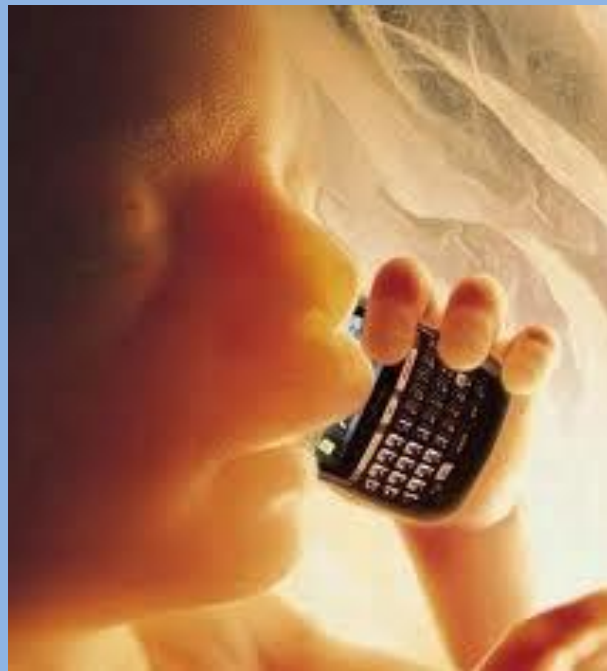


COM HA CANVIAT LA VIDA



ABANS

I ARA?



ALÇEM LA VEU!



Rare Disease Day



TREBALLEM EN EQUIP...TOTS



- AFECTATS/FAMÍLIES
- ASSOCIACIONS I FEDERAC.
- PROFESSIONALS (**TOTS**)
- INVESTIGADORS
- SOCIETAT CIENTÍFICA
- INSTITUCIONS
- INDÚSTRIA
- ADMINISTRACIONS

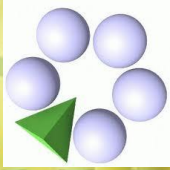


“TOTS JUNTS FEM PINYA”



RECORDAR EN AQUEST DÍA:

1. LA VEU DELS AFECTATS/FAMILIARS
2. POTENCIAR, CONSOLIDAR I COORDINAR LES POLÍTIQUES DE RECERCA DE LES CC.AA I DE L'ESTAT AMB ELS PROGRAMES EUROPEUS E INTERNACIONALS.
3. DEMANAR AL DEPARTAMENT DE SALUT DE FER UN PAS ENDAVANT PER L'ACREDITACIÓ DE CENTRE D'EXPERTS E IMPULSAR LA XARXA.
4. AFEGIR LES POLÍTIQUES D'ACCÉS O LES INTERVENCIIONS DE SALUT, TANT PEL QUE FA AL DIAGNÒSTIC, PLA D'ATENCIÓ I ACCÉS ALS MEDICAMENTS ORFES.



VIATJA AMB NOSALTRES A LA LLUM DE L'ESPERANÇA

