



MALATTIE RARE E MALATTIE MITOCONDRIALI: LA RICERCA, I LIVELLI DI ASSISTENZA, LE POLITICHE DI SOSTEGNO

GIOVEDÌ 16 DICEMBRE 2010 ORE 19,00

HOTEL PARCO DEI PRINCIPI

VIA GEROLAMO FRESCOBALDI, 5 ROMA

TAVOLA ROTONDA

MODERA: **GIOVANNI FLORIS**

RENATA POLVERINI

PRESIDENTE REGIONE LAZIO (INVITATO)

IGNAZIO MARINO

*PRESIDENTE DELLA COMMISSIONE PARLAMENTARE DI INCHIESTA SULL'EFFICACIA E L'EFFICIENZA DEL
SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE*

LUCIA MONACO

DIRETTORE SCIENTIFICO TELETHON

DOMENICA TARUSCIO

DIRETTORE CENTRO NAZIONALE MALATTIE RARE

GIUSEPPE RECCHIA

VICE PRESIDENTE GLAXOSMITHKLINE SPA

ANDREA MANTO

DIRETTORE UFFICIO NAZIONALE PER LA PASTORALE DELLA SANITÀ DELLA CEI

ORE 20,30 - **CENA DI BENEFICENZA**

PER SOSTENERE LA RICERCA SULLE MALATTIE MITOCONDRIALI

CONTRIBUTO: 75€ A PERSONA

PER INFORMAZIONI E PRENOTAZIONI

TEL: 340 7569156



Mitocon
ONLUS
Insieme per lo studio e la cura delle malattie mitocondriali

VIA CHIANA, 35 - 00198 ROMA - WWW.MITOCON.IT - CONTATTO@MITOCON.IT

C/C POSTALE N° 86 98 35 33 - C/C UNICREDIT IBAN: IT 16 E 02008 05210 000010974114