

COMUNICATO STAMPA

L'Associazione Nazionale A.N.I.Ma.S.S. Onlus, impegnata, dalla sua fondazione 18.04.2005, nella tutela delle persone affette dalla Sindrome di Sjogren, malattia rara degenerativa, organizza, per l'11 marzo 2011, presso la Sala delle Colonne (Camera dei Deputati), in via Poli 19, Roma, il Convegno sulla Sindrome di Sjogren, II Edizione Progetto "Un Premio per la Vita".

L'Evento prevede, dopo il Saluto delle Autorità, Istituzionali e Politiche, le Relazioni di massimi Esperti della rara patologia e, successivamente, di alcune Case Farmaceutiche.

L'importante Convegno, che è alla sua II Edizione, per il Progetto "Un Premio per la Vita", è stato patrocinato e sostenuto dalla Farmindustria.

Tale importante Evento è stato patrocinato anche dalla Camera dei Deputati, dall'Università Cattolica di Milano, dal Campus Biomedico Università di Roma, dalla FIMMG, dall'Azienda Ospedaliera Universitaria di Verona e dall'ULSS 20 di Verona.

Al termine del Convegno, il Dott. Massimo Boriero, in rappresentanza della Farmindustria e la Dott.ssa Lucia Marotta, in qualità di Presidente di A.N.I.Ma.S.S. Onlus, conferiranno i premi ai giovani Medici Specializzandi, che hanno presentato una Tesi sulla Sindrome di Sjogren e istituite due Borse di Studio.

Il Progetto, che è alla II Edizione, si prefigge, come finalità, la sensibilizzazione e l'attenzione, da parte dei giovani Medici, nei confronti di una patologia rara, ancora poco conosciuta, perchè complessa e sistemica, che per essere affrontata seriamente, ha necessità di un Team Polispecialistico.

Per partecipare è obbligatorio iscriversi, compilando il Modulo d'Iscrizione, scaricabile dal sito.

Si allega la locandina e il pieghevole.

Grazie per la cortese attenzione e squisita collaborazione.

Cordiali saluti

La Segreteria

Dott.ssa Lucia Marotta

Presidente A.N.I.Ma.S.S. ONLUS

Via S. Chiara, 6 37129 VERONA

Cell 333 8386993

Tel-Fax Ufficio: 045 9580027

Sito:www.animass.org/sjogren

C.F.93173540233