



Tema:

“Covid-19 e diritti delle persone con malattia rara”

a cura dell'Avv. Roberta Venturi

Come partecipare

La partecipazione è **gratuita**, è necessario disporre di un pc, un tablet o uno smartphone e inviare una e-mail, entro e non oltre il 15 maggio, a: presidente@aiaf-onlus.org

Nella mail indicare: nome e cognome; indirizzo mail; numero di cellulare (per essere contattati in caso di problemi tecnici) e **quesito da porre all'Avv. Venturi**.

Riceverete conferma con le istruzioni per scaricare la piattaforma "Zoom", molto semplice da utilizzare.

A.I.A.F. Onlus

Associazione Italiana Anderson-Fabry Onlus
Via Liberiana, 17 - 00185 - Roma
(presso CESV Centro Servizi Volontariato)
C.F.: 97878190582
presidente@aiaf-onlus.org
info@aiaf-onlus.org
www.aiaf-onlus.org

Ci Trovi anche:

 AIAF Onlus - Associazione Italiana Anderson-Fabry Onlus

e nel gruppo di auto-supporto:
 MALATTIA DI FABRY MALATTIA GENETICA RARA

SABATO **16** MAGGIO dalle 10.00 alle 12.00



AIAF in connessione

uno spazio virtuale dedicato alle persone con Malattia di Anderson-Fabry e alle loro famiglie