

ASSOCIAZIONE LINFA organizza il settimo incontro di **Neurofibromatosi: PARLIAMONE!**

28 Febbraio
**GIORNATA DELLE
MALATTIE RARE**
ore 18

In diretta dalla sede storica del
Palazzo della Salute di Padova, si discuterà di:

**"Come si cura la
Neurofibromatosi?"**

Lo scopriremo insieme ai nostri ospiti
provenienti da diversi centri NF italiani

**Puntata speciale
in presenza e in diretta
sui nostri canali social:
Linfa Neurofibromatosi**

 YouTube  Instagram  Facebook



 373.7711091 | 320.2222568

 info@associazionelinfa.it



RARE DISEASE DAY®

linfa
Lottiamo insieme contro
le Neurofibromatosi

Unrestricted grant

ALEXION®
AstraZeneca Rare Disease

