

## Mesa redonda

### «Investigación y tratamiento en enfermedades raras»

Martes 15 de marzo. 19:00 horas. Ateneo de Madrid

**Cada día, tres millones de personas en España ven mermados sus derechos por tener una enfermedad rara. Se sienten aislados e indefensos porque la baja prevalencia de su enfermedad provoca que tengan que vivir de forma diaria situaciones injustas.**

La falta de equidad hacia las familias, se percibe así en cada fase de la enfermedad: en el acceso al diagnóstico, al tratamiento, en el momento a un empleo o a la hora de tener una correcta educación...

**España entera se va a unir para luchar contra las enfermedades raras, contra sus consecuencias y contra todo lo que implica sufrir una de estas graves patologías que afectan a 3 millones de personas...**

Desde FEDER pedimos equidad, basándonos prioritariamente en 3 principios:

- Equidad para los pacientes en la asistencia social y sanitaria
- Equidad en sus derechos sociales básicos: salud, educación, empleo y vivienda
- Equidad en los tratamientos, terapias y medicamentos huérfanos necesarios para el abordaje de su enfermedad.

#### **Mesa redonda «Investigación y tratamiento en enfermedades raras»**

Abre el acto Carlos París, presidente del Ateneo. Modera Daniel Pacheco, Sección de Farmacia.

Intervienen: Manuel Pérez, COF Sevilla, Rafael Puerto, Asociación Española de Farmacéuticos Formulistas, Moisés Abascal, Fundación FEDER, Carmen Ayuso, Fundación Jiménez Díaz. Cierra el acto Alfonso Jiménez, Director General de Farmacia Ministerio de Sanidad. Salón de Actos. 19.00 horas.

Organiza Sección de Farmacia, en colaboración con la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER)