

CONVOCATORIA DE PRENSA

LA PROBLEMÁTICA DE LOS PACIENTES DE ENFERMEDADES RARAS Y SU TRATAMIENTO EN LAS POLÍTICAS EUROPEAS, NACIONALES Y REGIONALES, A DEBATE EN EL COLEGIO DE FARMACÉUTICOS DE SEVILLA

El Colegio de Farmacéuticos de Sevilla, sede también de la Fundación Mehuer, acoge el **lunes 20 de enero, a partir de las 16.00 horas**, la mesa redonda **‘Iniciativas políticas y planes de acción en el campo de las enfermedades raras’**, organizada en el marco del Master Oficial en Conocimiento actual de las enfermedades raras, que promueveN la Universidad Pablo de Olavide y la Universidad Internacional de Andalucía.

A lo largo de la sesión **se abordará la problemática de los pacientes aquejadas por las patologías de baja prevalencia**, que en España afectan a unos tres millones de personas. Asimismo, **se analizarán las distintas políticas europeas, nacionales y regionales** que se están llevando a cabo a fin de ofrecer una mejor calidad de vida a las personas afectadas, abundando en las deficiencias existentes en la atención que se les ofrece.

Mesa redonda ‘INICIATIVAS POLÍTICAS Y PLANES DE ACCIÓN EN EL CAMPO DE LAS ENFERMEDADES RARAS’

DÍA: Lunes, 20 de enero de 2014

HORA: 16.00 horas

LUGAR: Salón de actos del Colegio de Farmacéuticos de Sevilla (C/ Alfonso XII, 51 – Sevilla)

INTERVIENEN:

- **Dr. Manuel Posada de la Paz**, director del Área de Genética Clínica y Epidemiología Genética. Director del Instituto de Investigación en Enfermedades Raras (Instituto de Salud Carlos III de Madrid).
- **Dr. Rafael Camino**, coordinador de la Unidad de Neuropediatría del Hospital Reina Sofía de Córdoba y actual director del Plan Andaluz de Atención a Pacientes con Enfermedades Raras.

- **Manuel Pérez**, presidente del Colegio de Farmacéuticos de Sevilla y la Fundación Mehuer.
- **Dr. Antonio González-Meneses**, jefe del Área de Dismorfología y Síndrome de Down del Hospital Virgen del Rocío de Sevilla.
- **Dr. Plácido Navas-Lloret**, catedrático de Biología Celular de la Universidad Pablo de Olavide de Sevilla e investigador del programa de investigación de Medicina Mitocondrial del CIBERER (Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras).
- **Mercedes Camero**, representante de la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER), que aglutina a más de 250 entidades relacionadas con las patologías de baja prevalencia.

Para más información:

Gabinete de comunicación del Colegio de Farmacéuticos de Sevilla y la Fundación Mehuer: Manuela Hernández (95 462 27 27 / 651 867 278) y Tomás Muriel (95 462 27 27 / 605 603 382)