



MEETING 2017 PAZIENTI N F A B R Y

PROGRAMMA

Sabato 18 Marzo

11.00

Assemblea degli associati AIAF Onlus

13.00 | Pranzo

14.30 - 14.40

Saluto del Presidente [Tobaldini Stefania]

14.40 - 15.10

La Malattia di Fabry e la terapia nel bambino
[Dott.ssa Concolino Daniela]

15.10 - 15.30

Opportunità terapeutiche e focus sulla terapia chaperonica
[Prof. Pisani Antonio]

15.30 - 15.50

Lyso Gb3: che cos'è e qual'è l'utilità della sua
determinazione [Dott. Pieruzzi Federico]

15.50 - 16.10

Presentazione Progetto Borsa di Studio in memoria di Gino
Di Nella [Dott. Borsini Walter]

16.10 - 16.40

coffee break

16.40 - 17.00

Il nuovo Comitato Scientifico di AIAF
[Dott. Mignani Renzo]

17.00 - 18.30

Tavola rotonda: le domande dei pazienti ai medici del
Comitato Scientifico

19.30 | Cena

Domenica 19 Marzo

9.30 - 12.30

Lavori con l'Associazione di Promozione Sociale "Tintillà"

12.30 | Pranzo

18-19 Marzo 2017

Hotel Holiday Inn

Viale Vespucci, 16 - Rimini

A.I.A.F. Onlus

Associazione Italiana Anderson-Fabry
Onlus

Via Liberiana, 17 - 00185 Roma
(presso CESV - Centro Servizi
Volontariato)

C.F.: 97878190582

info@aiaf-onlus.org

presidente@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

Per
bambini e
ragazzi: attività
parallele ("Meeting dei
bambini e ragazzi") a
cura dell'Associazione
di Promozione Sociale
"Tintillà"



OIC - Organizzazione Internazionale Congressi Srl - rif.to Sig.ra Simona Pucci
Viale Matteotti, 7 - Firenze - Tel. 055 50 35 330