

**AS.MA.RA ONLUS**

Associazione Malattia Rara  
Sclerodermia ed altre Malattie Rare  
"Elisabetta GIUFFRÈ"

**FNO  
TSRM e  
PSTRP**

insieme per il webinar

# Sclerodermia:

## Specialisti e professioni sanitarie a confronto

per la Giornata mondiale della Sclerodermia promossa dalla  
**Federation of European Sclerodermia Associations**

**24 giugno 2023**

dalle ore 9.00 alle ore 14.30

Direttore scientifico:  
**Roberto Giacomelli**

partecipazione gratuita  
**ECM: 9 crediti**

per info e iscrizioni:  
[bit.ly/webinar-sclerodermia-2023](https://bit.ly/webinar-sclerodermia-2023)



Con il patrocinio di

nella foto: **Anna Conte**  
affetta da Sclerosi Sistemica



Patrocinio della Camera dei Deputati



Senato della  
Repubblica

Patrocinio del Senato della Repubblica



sotto l'alto patrocinio  
del Parlamento europeo

Con il patrocinio del  
*Ministero della Salute*



REGIONE  
LAZIO

Istituto Superiore di Sanità

**UNIAMO**  
Federazione Italiana Malattie Rare

**OMAR**  
OSSERVATORIO MALATTIE RARE



Coordinamento Associazioni Malattie Croniche,  
Reumatiche e Immunologiche



ETS  
**FORUM**  
CULTURA PACE VITA

