

JUEVES 19/09/19	
HORARIO	ENFERMEDADES RARAS: UN DESAFÍO GLOBAL, UN DESAFÍO INTEGRAL
15:30 – 16:00 H	<p><b>X AÑOS DEL CREER. XX AÑOS DE FEDER</b></p> <p><u>Ponentes</u></p> <p><i>Sr. Manuel Martínez Domene. Director General del Imserso. Sr. Juan Carrión Tudela. Presidente de FEDER y su Fundación. Sr. Aitor Aparicio García. Director Gerente. CREER.</i></p>
16:00 – 17:30 H	<p><b>Mesa Redonda: INTERCAMBIANDO CONOCIMIENTOS Y BUENAS PRÁCTICAS ENTRE ENTIDADES.</b></p> <p><u>Ponentes</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Sra. Vlasta Zmazek. Presidenta de Debra Croacia. Debra International. Programa de atención a niños recién nacidos.</i></li> <li>• <i>Sra. Adriana Guevara. Presidenta de Asociación Española de Esclerosis Lateral Amiotrófica. ADELA. Ayudas técnicas y terapia ocupacional. Información y préstamo de productos de apoyo.</i></li> <li>• <i>Sr. Daniel Anibal García de Diego. Presidente Federación Española de Hemofilia. FEDHEMO. Campamentos de verano para enseñar a los niños a realizar autotratamientos.</i></li> <li>• <i>Sra. Inés Castellano. Presidenta Federación Argentina de Enfermedades poco Frecuentes. Trabajo en red entre entidades.</i></li> </ul> <p><u>Moderadora</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Sr. Modesto Díaz. Junta Directiva FEDER.</i></li> </ul>
17:30 H	<b>Pausa – café</b>
18:00 – 19:30 H	<p><b>Taller: SERVICIOS DE ATENCIÓN DIRECTA</b></p> <p>Taller dinámico de intercambio de información sobre puesta en marcha, desarrollo y ejecución de Servicios de Atención Directa en entidades.</p> <p><u>Moderadora:</u> <i>Sra. Fidela Mirón. Junta Directiva FEDER</i></p>
18:00 – 19:30 H	<p><b>Taller: CREACIÓN DE REDES EN ENFERMEDADES RARAS</b></p> <p>Taller dinámico de intercambio de información para crear redes entre entidades en defensa de derechos.</p> <p><u>Moderadora:</u> por definir</p>

VIERNES 20/09/19	
HORARIO	ENFERMEDADES RARAS: UN DESAFÍO GLOBAL, UN DESAFÍO INTEGRAL
09:00 – 11:00 H	<p><b>Mesa Redonda: INVESTIGACIÓN EN RED</b></p> <p><b><u>Ponencia inaugural:</u></b> Determinantes del retraso diagnóstico en las personas afectadas por Enfermedades Raras en España: repercusión social y familiar. <i>Sra. Verónica Alonso. Científico Titular Instituto Investigación ER. IIER</i></p> <p><b><u>Presenta:</u></b> <i>Sr. Aitor Aparicio. Director Gerente CREER.</i></p> <p><b><u>Ponentes</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Sr. François Lamy. Vicepresidente AFM teletón Francés a cargo de la investigación.</i></li> <li>• <i>Sra. Lauren Roberts. Directora SWAN UK.</i></li> <li>• <i>Sra. Carmen Sever. Presidenta Asociación Española contra las Leucodistrofias.</i></li> <li>• <i>Sra. María Inés Fonseca. Presidenta Asociación Todos Unidos Enfermedades Raras Uruguay. ATUERU.</i></li> </ul> <p><b><u>Modera:</u></b> <i>Sr. Raúl Vara. Asociación Corriendo con el corazón por Hugo.</i></p>
11:00 – 12:00 H	<p style="text-align: center;"><b>Pausa – café – Exposición póster</b></p> <p><b>Centros de atención especializados y modelos de atención directa: Trabajando juntos en acercar servicios a las familias.</b></p> <p>Exposición y presentación de póster para acercar los Centros de excelencia y los modelos de atención directa.</p>
12:00 – 13:30 H	<p><b>Mesa Redonda: ADVOCACY– TRANSFORMACIÓN SOCIAL EN ENFERMEDADES RARAS</b></p> <p><b><u>Ponentes</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Sra. Simona Bellagambi. Relaciones internacionales Federazione Italiana Malattie Rare – UNIAMO.</i></li> <li>• <i>Sra. Karla Ruiz de Castilla. Directora Pacientes y Usuarios de Servicios de Salud de Perú. Esperantra</i></li> <li>• <i>Sra. Paloma Tejada. Directora Rare Diseases International</i></li> <li>• <i>Sr. Antoni Montserrat. Miembro del Consejo Consultivo de Maladies Rares Luxembourg (ALAN)</i></li> </ul> <p><b><u>Modera:</u></b> <i>Sra. Alba Ancochea. Directora General de FEDER.</i></p>
13:30 Hs	<b>Comida</b>

15:00 – 17:00 H	<p><b>Mesa Redonda: LA VOZ Y REALIDAD DE LOS CENTROS DE ATENCIÓN ESPECIALIZADA</b></p> <p><u>Ponentes</u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Sra. María Joao Freitas. Directora de Asuntos Internacionales y Gestión de Proyectos. Rarissimas Casa Do Marco.</li><li>• Sr. Karsten Robert. Jefe de Departamento. Kompetansesenter for sjeldne diagnoser – Frambu.</li><li>• Sra. María Acaralitei. Trabajadora Social. Representante NoRo - Center for Rare Diseases.</li><li>• Sr. Miguel Ángel Ruiz. Director de Asociación de Enfermedades Raras D’Genes</li><li>• Sra. Carmen López. Directora Federación Galega de Enfermedades Raras e Crónicas.</li></ul> <p><u>Modera:</u> Sra. Marta Fonfría. Educadora Social CREER.</p>
17:00 H	<p><b>Clausura</b></p> <p>Sra. Ana Isabel Lima Fernández. Secretaria de Estado de Servicios Sociales. Ministerio de Sanidad, Consumo y Bienestar Social MSCBS Sr. Juan Carrión Tudela. Presidente de FEDER y su Fundación Sr. Aitor Aparicio García. Director Gerente. CREER.</p>
17:30 H	<p><b>Foto de grupo y cierre</b></p>