

UNIAMO

FEDERAZIONE ITALIANA
MALATTIE RARE

ONLUS

Rare Diseases Italy

NS²

nuove sfide
nuovi servizi

Progetto finanziato dal
Ministero del lavoro e delle Politiche Sociali
ai sensi dell'art.72 del d.lgs 3 luglio 2017, n.117 - anno 2017

organizza:

Partner:

 **Mitocon**

Insieme per lo studio e la cura
delle malattie mitocondriali
Onlus

 **aismme**

Incontri di formazione e informazione su diritti esigibili e presa in carico socio-sanitaria

con il patrocinio di:



Città di Pescara
Medaglia d'oro al Merito Civile

29-30 NOVEMBRE 2019

**TEATRO COMUNALE DI
CITTA' SANT'ANGELO**

**PIAZZA IV NOVEMBRE -
CITTA' SANT'ANGELO (PE)**

Programma

Venerdì 29 novembre

13.30 - 18.00

13.30 RegISTRAZIONI

Saluti istituzionali del Sindaco di Città Sant'Angelo,
dell'Assessore alle P.O. e alla disabilità,
dell'Assessore alle politiche sociali del comune di
Pescara*

14.00 IntrodUZIONI

Margherita Gregori
Vicepresidente UNIAMO FIMR

14.15 Politiche sociali del comune di Pescara: le novità
del Piano Sociale

Nicoletta Eugenia Di Nisio
Assessore Pari Opportunità Comune di Pescara

14.45 Il Coordinamento regionale MR

Silvia Di Michele
Referente regionale Coordinamento MR

15.15 Il Registro regionale MR

Lamberto Manzoli
Referente regionale Registro MR

15.45 Procedure di riconoscimento delle MR e linee
guida nazionali

Carlo Di Mascio
Coordinatore responsabile area medico - legale INPS
Pescara*

16.45 Dibattito

17.45 Conclusioni

Sabato 30 novembre

8.30 - 18.00

8.30 RegISTRAZIONI e welcome coffee

9.00 Azioni di UNIAMO per diritti esigibili e
presa in carico socio-sanitaria

Annalisa Scopinaro
Presidente UNIAMO FIMR

10.00 Progetti sul Dopo di Noi

Stefania Massacese
ANFASS Abruzzo

PANEL LAVORO

11.15 Esperienza di lavoro con le fattorie rurali
in Abruzzo - Modello fattorie rurali Nazionali

.....

11.45 Opportunità di contaminazione e di
sviluppo con l'Agricoltura Sociale in Abruzzo

.....

Forum Agricoltura Sociale

12.00 Dibattito

13.00 Lunch

14.00 Centri di competenza

.....

Responsabile Centro ERN*

14.30 ERN in Europa

....

Epag Representative*

15.00 Q&A

16.30 Conclusioni e prossimi passi

UNIAMO

FEDERAZIONE ITALIANA
MALATTIE RARE
ONLUS
Rare Diseases Italy

Hai bisogno di aiuto o di informazioni?

Scrivici: saio.informa@uniamo.org
saio.ascolto@uniamo.org

Chiamaci: 800 662541