

2010-04-07

Lär dig mer om läkemedelsutveckling för sällsynta diagnoser!

Inbjudan till medlemsgrupper och andra som berörs av utveckling av sär läkemedel

Riksförbundet Sällsynta diagnoser bjuder in dig till en utbildningsaktivitet om sär läkemedel i Stockholm torsdag 20 maj, kl. 17:00-20:30.

Utbildningens innehåll och föreläsare

Några frågeställningar som diskuteras:

- Vilka aktörer är inblandade i läkemedelsutveckling och forskning för sällsynta diagnoser?
- Hur får läkare och patienter veta vilka läkemedel som är tillgängliga?
- Hur kan diagnosbärare eller närstående utöva patientinflytande?
- Varför talas det så mycket om priset för sär läkemedel?
- Hur kan man öka kompetensen kring sär läkemedel i föreningar, stödgrupper och andra sammanhang?

Kerstin Westermark, ordförande i det europeiska läkemedelsverkets vetenskapliga kommitté för sär läkemedel (COMP), genomför utbildningskvällen tillsammans med engagerade personer inom förbundet. Samtliga deltagare får ett gediget utbildningsmaterial.

Aktiviteten anordnas i samband med utomhusmässan ”*Forskning och hälsa*” i Kungsträdgården mitt i Stockholm. Riksförbundet Sällsynta diagnoser kommer att delta, besök gärna vår monter! I samarbete med Ågrenska stiftelsen lyfter vi frågan om sällsynta diagnoser, vikten av att centralisera vård och kompetens och med detta möjliggöra forskning. Mässan pågår den 20 maj, kl. 10:00-17:00.

Vill du delta vid utbildningen?

Avgift: 250:- (inbetalningskort får du med bekräftelsen.)

I priset ingår: Middag, utbildningsavgift samt utbildningsmaterial.

Resekostnader, boende: Är du medlem i Riksförbundet Sällsynta diagnoser och bor utanför Stockholm bekostar förbundet resan till och från utbildningen (billigaste färd sätt) samt boende på vandrarhemmet Af Chapman på Gärdet.

Plats: Sensus möte, lokaler nära Kungsträdgården och Stockholms Central.

Tid: Torsdag 20 maj, kl. 17:00-20:30.

Begränsat deltagarantal: Varje förening får representeras av högst två deltagare.

Anmälan: Posta din anmälningsblankett (bilaga) senast **18 april** till:

Riksförbundet Sällsynta diagnoser, Box 1386, 172 27 SUNDBYBERG.

Välkommen!

Elisabeth Wallenius, förbundsordförande