

V Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras



Sevilla, 17, 18 y 19 de febrero de 2011

“Uniendo esfuerzos frente a las Enfermedades Raras”

*Concedido Reconocimiento de Interés Científico Sanitario por
la Consejería de Salud de la Junta de Andalucía.*

*Solicitada Acreditación a la Agencia de la Calidad Sanitaria de la Consejería
de Salud de la Junta de Andalucía*



*Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos
de la Provincia de Sevilla*



FEDER

Federación Española de Enfermedades Raras

Sede del Congreso: HOTEL MELIÁ LEBREROS - SEVILLA



Queridos congresistas:

Una vez más, y van cinco, el Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla y la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER), han puesto su empeño en la celebración del V Congreso *Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras*.

Hace más de diez años que nuestro Colegio viene desarrollando una amplia labor en el campo de las llamadas Enfermedades Raras, a la par que una estrecha colaboración con FEDER, entidad que agrupa a un número creciente de asociaciones de enfermos aquejados por alguna de estas patologías.

Los resultados que hemos obtenido del trabajo conjunto han sido amplios, como lo atestiguan, los cuatro Congresos Internacionales celebrados en nuestra ciudad desde el año 2000, las cinco Becas de Investigación otorgadas, y los premios periodísticos y fotográficos convocados, en el campo de esas patologías.

En esta ocasión además, hemos de aplaudir la creación de la Fundación MEHUER (acrónimo de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras), que nace con el propósito y la ilusión de implicar a la sociedad. El lema de la fundación es *'No siempre podemos elegir en qué queremos ser diferentes'*, ya que indudablemente los enfermos no eligieron esa patología.

No obstante, aún queda mucho por hacer. La inmensa mayoría de los ciudadanos desconoce aún que alguna de las más de 7000 enfermedades consideradas raras (menos de 5 casos por 10000 habitantes en Europa), afecta a casi tres millones de españoles, y treinta millones de europeos. A la dificultad del diagnóstico se suma el problema para conseguir tratamiento adecuado (medicamentos huérfanos), en el caso



de que exista, debido a las trabas burocráticas o a la falta de interés en su desarrollo, debido a la baja rentabilidad económica.

En Sevilla, ciudad solidaria siempre, nació hace más de diez años, el movimiento social a favor de los enfermos olvidados que padecían una enfermedad, desconocida en muchos casos. Desde aquel I Congreso Internacional, nuestra ciudad se ha convertido en un referente nacional en este campo. A principios de este mes, nuestro Colegio presentó en una cena benéfica la '*II Declaración de Sevilla sobre Enfermedades Raras*', con el objetivo de seguir recordándole a la sociedad, la deuda que mantiene con estos enfermos.

Los farmacéuticos somos los profesionales sanitarios más cercanos al paciente, y entre nuestras obligaciones legales y éticas se encuentra la de fomentar medidas que contribuyan a mejorar el acceso a los medicamentos por parte de los enfermos, para garantizar el derecho inalienable a la salud que tenemos los ciudadanos españoles y que la Constitución española especifica con toda claridad en su artículo 43.

Desde aquí, quiero agradecer a los Comités de Honor, Científico y Organizador, así como a los Ponentes, Moderadores, Patrocinadores, Congresistas, Asociaciones, Familiares de Enfermos, y a todas las personas que han colaborado, el esfuerzo realizado para lograr que este V Congreso Internacional de Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras constituya un éxito.

Reciban todos, la más cordial bienvenida a la acogedora ciudad de Sevilla en la certeza de que tendrán una experiencia inolvidable.

Sevilla, febrero de 2011

Manuel Pérez Fernández
Presidente del Congreso
y del RI Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla



PRESIDENCIA DE HONOR

Su Majestad La Reina

COMITÉ DE HONOR

Excmo. Sr. D. José Luis Rodríguez Zapatero
Presidente del Gobierno

Excmo. Sr. D. José Antonio Griñán Martínez
Presidente de la Junta de Andalucía

Excma. Sra. D^a Leire Pajín Iraola
Ministra de Sanidad, Política Social e Igualdad

Excma. Sra. D^a Cristina Garmendia Mendizábal
Ministra de Ciencia e Innovación

Excmo. Sr. D. Alfredo Sánchez Monteseirín
Alcalde de Sevilla

Excma. Sra. D^a M^a Luisa Cava de Llano y Carrió
Defensora del Pueblo Español

Excmo. Sr. D. José Chamizo de la Rubia
Defensor del Pueblo Andaluz

Excma. Sra. D^a M^a Jesús Montero Cuadrado
Consejera de Salud de la Junta de Andalucía

Excma. Sra. D^a Micaela Navarro Garzón
Consejera para la Igualdad y Bienestar Social de la Junta de Andalucía

Excmo. Sr. D. Fernando Rodríguez Villalobos
Presidente de la Diputación de Sevilla

Excmo. Sr. D. Francisco Moza Zapatero
Secretario General de Política Social del Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad

Excmo. Sr. D. José Martínez Olmos
Secretario General de Sanidad del Ministerio de Sanidad, Política Social e Igualdad

Excma. Sra. D^a Josefa Ruiz Fernández
Secretaria Gral. de Salud Pública y Participación de la Consejería de Salud de la Junta de Andalucía



Ilmo. Sr. D. Alfonso Jiménez Palacios
Director Gral. de Farmacia y Productos Sanitarios

Ilma. Sra. D^a María Teresa Florido Mancheño
Concejal Delegada de Salud y Consumo del Ayuntamiento de Sevilla

Ilmo. Sr. D. Enrique Lobato González
Concejal Delegado de Bienestar Social del Ayuntamiento de Sevilla

Ilmo. Sr. D. Tomás Martínez Jiménez
Delegado Provincial de la Consejería de Salud de la Junta de Andalucía

Ilmo. Sr. D. Manuel Antonio Gálvez Rodríguez
Delegado Provincial de la Consejería de Igualdad y Bienestar Social de la Junta de Andalucía

Ilma. Sra. D^a Carmen Peña López
Presidenta del Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos

Ilmo. Sr. D. Manuel Arenas Vargas
Presidente del Consejo Andaluz de Colegios Oficiales de Farmacéuticos

Ilmo. Sr. D. José Manuel Vega Pérez
Decano de la Facultad de Farmacia de la Universidad de Sevilla

Ilmo. Sr. D. Juan Ramón Lacalle Remigio
Decano de la Facultad de Medicina de la Universidad de Sevilla

Ilmo. Sr. D. Alberto Ramos Cormenzana
Presidente de la Academia Iberoamericana de Farmacia

Ilmo. Sr. D. Carlos Javier González-Vilardell Urbano
Presidente del Real Colegio Oficial de Médicos de Sevilla

Ilmo. Sr. D. Ignacio Oroquieta Menéndez
Presidente del Ilustre Colegio Oficial de Veterinarios de la Provincia de Sevilla

Ilmo. Sr. D. José María Rueda Segura
Presidente del Ilustre Colegio Oficial de Enfermería de Sevilla

Ilmo. Sr. D. Luis Cáceres Márquez
Presidente del Ilustre Colegio Oficial de Odontólogos y Estomatólogos de Sevilla

Ilmo. Sr. D. Miguel Villafaina Muñoz
Presidente del Ilustre Colegio Profesional de Fisioterapeutas de Andalucía

Ilmo Sr. D. Antonio Delgado Luna
Presidente de la Fundación Farmacéutica Avenzoar



COMITÉ CIENTÍFICO

Presidente:

Profesor D. Santiago Grisolía
Secretario de la Fundación Valenciana de Estudios Avanzados

Vocales:

D. Moisés Abascal Alonso
Farmacéutico. Presidente de la Fundación FEDER

Dra. D^a Elvira Bel Prieto
Farmacéutica. Profesora Titular de Legislación y Gestión Farmacéutica. Universidad de
Barcelona

D^a M^a Victoria Casals Pérez-Caballero
Farmacéutica del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

Dr. D. Santiago Cuéllar Rodríguez
Farmacéutico. Director del Departamento Técnico del Consejo General de Colegios
Oficiales de Farmacéuticos

D^a M^a Teresa Díaz Carmona
Farmacéutica. Secretaria Técnica del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos
de Sevilla

D. Antonio González Ruiz
Farmacéutico. Presidente del I Congreso Internacional de MHER y Ex Presidente
del Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

Dr. D. Joaquín Herrera Carranza
Farmacéutico. Ex Profesor Titular del Dpto. de Farmacia y Tecnología Farmacéutica de
la Universidad de Sevilla

Dr. D. Ángel Martín Reyes
Farmacéutico. Director Departamento Técnico del Colegio Farmacéutico de Málaga

Dr. D. José Félix Olalla Marañón
Farmacéutico. Dpto. de Relaciones Institucionales de Laboratorios Sanofi Aventis



Dr. D. Manuel Posada de la Paz

Médico. Director del Instituto de Investigación de Enfermedades Raras (IIER) del Instituto de Salud Carlos III

Dr. D. Antonio M^a Rabasco Álvarez

Farmacéutico. Director del Departamento de Farmacia y Tecnología Farmacéutica de la Universidad de Sevilla. Vocal de Docencia, Investigación e Industria del Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

Dr. D. Carlos Raposo Simón

Farmacéutico y Médico. Subdirector del Colegio Farmacéutico de Madrid

D^a Isabel Calvo García

Presidenta de la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER)

D. Josep Torrent Farnell

Representante en España del Comité de Medicamentos Huérfanos de la Agencia Europea del Medicamento (EMA). Director de la Fundación Doctor Robert

Dr. D. Francisco Zaragoza García

Farmacéutico. Catedrático de Farmacología de la Universidad de Alcalá de Henares. Vocal Nacional de Docencia e Investigación del Consejo General de Farmacéuticos



COMITÉ ORGANIZADOR

Presidente:

D. Manuel Pérez Fernández
Presidente del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

Vocales:

D. Moisés Abascal Alonso
Presidente de la Fundación FEDER

D^a M^a Isabel Andrés Martín
Vicesecretaria del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

D. Juan Luis Barea Ledesma
Tesorero del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

D^a M^a Victoria Casals Pérez-Caballero
Farmacéutica del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

D^a M^a Teresa Díaz Carmona
Secretaria Técnica del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

D^a Adela Larrey Murillo
Vocal de la Junta de Gobierno del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

D. Manuel Ojeda Casares
Vicepresidente del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

D^a Milagros Olías Valdés
Vocal de Plantas Medicinales y Homeopatía del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla

D. Juan Pedro Vaquero Prada
Secretario del Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla



Jueves, 17 de febrero

9,30 h.: Entrega de documentación.

11,15 h.: Acto de Apertura Oficial del Congreso.

12,00 h.: **I Mesa Redonda**

"LAS ENFERMEDADES RARAS Y LOS MEDIOS DE COMUNICACIÓN".

Mesa patrocinada por:

sanofi aventis
La Salud es lo esencial

Modera: D. Francisco J. Fernández. Director de 'Correo Farmacéutico'.

1. Las Enfermedades Raras en la prensa escrita.

D.ª Pilar Pérez Jiménez. Periodista especializada en el Ámbito de Salud y Enfermedades Raras. Diario 'La Razón'.

2. Las Enfermedades Raras en los medios audiovisuales: radio y televisión.

D. Enrique Jesús Moreno Cárdenas. Director del Programa "Por tu salud" de Canal Sur Radio.

3. Expectativas de los profesionales sobre el papel de los medios de comunicación.

D. Francisco Cañizares de Baya. Presidente de la Asociación Nacional de Informadores de la Salud (ANIS).

4. El papel de las Enfermedades Raras en los medios de comunicación: "Proyecto ALCERES".

D. Javier Fornieles Alcaraz y Antonio Bañón Hernández. Coordinadores del proyecto.

Coloquio.

13,45 h.: **Presentación del Proyecto: "Mapa de Recursos Sanitarios para Enfermedades Raras en la Comunidad Autónoma de Madrid".**

14,00 h.: Cóctel de Bienvenida.

15,30 h.: **II Mesa Redonda**

"BALANCE DE LOS CONGRESOS CELEBRADOS".

Mesa patrocinada por:

farmanova
Grupo Cooperativa

Modera: D. Manuel García Abad. Editor de 'The Medical Economics'.

1. Memoria desde los coorganizadores de la Federación Española de Enfermedades Raras.

D. Moisés Abascal Alonso. Presidente de la Fundación FEDER.

2. Contribución de las Administraciones y beneficios obtenidos.

D. Manuel Posada de la Paz. Director del Instituto de Investigación en Enfermedades Raras del Instituto de Salud Carlos III.

3. Papel de la Industria Farmacéutica en los Congresos.

D. Fernando Royo Gómez. Consejero Delegado de Genzyme España.



4. Una apuesta hacia el futuro. La Fundación MEHUER.

D. Manuel Pérez Fernández. Presidente del Congreso y del RICOFSE.

Coloquio.

17,30 h.: Café. Visita a pósteres.

18,00 h.: III Mesa Redonda

"PLANES DE DESARROLLO Y CENTROS DE REFERENCIA DE ENFERMEDADES RARAS".

Mesa patrocinada por:



Modera: D^a Pilar Pérez Jiménez. Periodista especializada en el Ámbito de Salud y Enfermedades Raras. Diario 'La Razón'.

1. Plan Sectorial de Enfermedades Raras y no diagnosticadas en Castilla-La Mancha.

D. José Luis López Hernández. Director General de Ordenación y Evaluación de la Consejería de Salud de Castilla-La Mancha.

2. Plan Integral de Enfermedades Raras en Extremadura 2010-2014.

D^a Eva María Molinero San Antonio. Jefa de Servicio de Participación Comunitaria en Salud de la Dirección General de Salud Pública. Servicio Extremeño de Salud.

3. Situación del Plan Andaluz de Enfermedades Raras.

D. Antonio González-Meneses Sánchez. Director del Plan Andaluz de atención a personas afectadas por Enfermedades Raras.

4. Plan Europeo en Enfermedades Raras (EUROPLAN) y Centros de Referencia de FEDER.

D^a Claudia Delgado González. Directora de FEDER (Federación Española de Enfermedades Raras).

5. Participación de los pacientes en la designación de los CSUR.

D^a Rosario López Marfín. Presidenta de la Asociación de Extrofia Vesical.

Coloquio.

Viernes, 18 de febrero

9,00 h.: IV Mesa Redonda

"DESIGUALDADES EXISTENTES EN LA ASISTENCIA SANITARIA".

Mesa patrocinada por:



Modera: D. Joaquín Mayordomo Sánchez. Periodista, escritor y colaborador de 'El País'.

1. Problemática del cribado neonatal expandido.

D^a Elena Dulín Íñiguez. Miembro de la Junta Directiva de la Asociación Española de Cribado Neonatal.

2. Test genéticos y prevención. El binomio riesgo-beneficio.

D^a María Luisa Martínez Frías. Directora del Centro de Investigación sobre Anomalías Congénitas. Instituto de Salud Carlos III.



3. Beneficios de la pediatría social e intervención en niños con Enfermedades Raras.

D. **José Antonio Díaz Huertas**. Hospital del Niño Jesús de Madrid. Presidente de la Asociación Española de Pediatría Social.

4. Acceso a la rehabilitación en los sistemas sanitarios, recursos y técnicas innovadoras a implementar.

D. **Yerko Pétrar Ivánovic Barbeito**. Especialista en medicina física y rehabilitación. Centro de Referencia Estatal de Enfermedades Raras (CREER).

5. Sistemas de información unificados para el acceso a los Centros de Referencia.

D^o **Isabel Calvo García**. Presidenta de FEDER. Presidenta de la Asociación de Retinosis Pigmentaria de Cataluña.

Coloquio.

11,00 h.: Café. Visita a pósteres.

11,30 h.: **V Mesa Redonda**

"ACCESIBILIDAD DE LOS PACIENTES A LOS MEDICAMENTOS HUÉRFANOS".

Mesa patrocinada por:



Moderador: D. **Javier Olave Lusarreta**. Director de 'Diario Médico'.

1. Comités de Evaluación del posible Valor Terapéutico Añadido. La experiencia en Cataluña.

D. **Josep Torrent Farnell**. Representante de España en el Comité de Medicamentos Huérfanos de la EMA (Agencia Europea de Medicamentos).

2. Visión de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) sobre los Comités de Evaluación del valor terapéutico añadido.

D. **Segundo Mariz**. Miembro del Comité de Medicamentos Huérfanos de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA).

3. Accesibilidad a los medicamentos huérfanos en fase experimental: Uso compasivo y ensayos clínicos.

D. **Manuel Alós Almiñana**. Jefe del Servicio de Farmacia del Hospital General de Castellón.

4. Dificultades de la industria para suministrar los medicamentos huérfanos antes de su aprobación.

D^o **Concha Serrano Colmenero**. Directora de Asuntos Corporativos. Laboratorios Amgen.

5. Reflexiones del gasto de los medicamentos huérfanos en el SNS: ¿debemos valorar la rareza?

D^o **Olga Delgado Sánchez**. Jefa del Servicio de Farmacia del Hospital Universitario SonEspases de Palma de Mallorca.

Coloquio.

13,30 h.: Almuerzo de trabajo.



15,30 h.: VI Mesa Redonda
"ACCIONES COORDINADAS EN
BENEFICIO DE LA SALUD".

Mesa patrocinada por:

genzyme

Modera: D. Salomón Hachuel Abecasis. Director y presentador del programa 'Hoy por hoy Sevilla' de la Cadena SER.

1. Registro epidemiológico del Programa de Investigación en Enfermedades Raras.

D. Ignacio Abaitúa Borda. Jefe de Área del Instituto de Investigación de Enfermedades Raras del Instituto de Salud Carlos III.

2. Iniciativas en el marco de la atención socio sanitaria en Enfermedades Raras.

D. Miguel Ángel Ruíz Carabias. Director Gerente del Centro de Referencia Estatal de Enfermedades Raras (CREER).

3. Plan de asistencia sanitaria en Atención Primaria. Protocolo DICE-APER.

D. Miguel García Ribes. Presidente de la Sociedad Cántabra de Medicina Familiar y Comunitaria. Responsable del Grupo de Trabajo de ER y Genética Clínica de la SEMFYC.

4. Proyecto "En enfermedades raras sumamos todos".

D. Alberto García Romero. Presidente del Colegio Oficial de Farmacéuticos de Madrid.

5. Implantación de acciones para el desarrollo de medicamentos huérfanos.

D. Teo Mayayo Faló. Director ejecutivo de By BIOTECH & SCIENCE.

Coloquio.

17,30 h.: Café. Visita a pósteres.

18,00 h.: VII Mesa Redonda
"ACCIONES EUROPEAS EN
ENFERMEDADES RARAS".

Mesa patrocinada por:

ALEXION

Modera: D^a Pilar Kraan. Periodista especializada en periodismo social. Coordinadora de la Plataforma Social Emergente y miembro de cátedra UNESCO de Interculturalidad y Derechos Humanos de la UNIA.

1. Estado actual de las acciones europeas: Papel de los distintos tipos de proyectos.

D. Antoni Montserrat Moliner. Responsable de la Política de Enfermedades Raras de la Comisión Europea. Dirección General de Salud Pública.

2. Red europea de histiocitosis.

D^a Itziar Astigarraga Aguirre. Jefa del Servicio de Pediatría. Hospital de Cruces de Vizcaya.

3. Red europea de anemias congénitas: ENERCA (European Network for Rare and Congenital Anaemias).

D. Joan Lluís Vives Corrons. Jefe de la Unidad de Eritropatología del Hospital Clínico de Barcelona.

4. Proyecto Europeo sobre Cánceres Raros: RARECARE (Surveillance of Rare Cancers in Europe).

D^a Carmen Martínez García. Investigadora del Proyecto. Escuela Andaluza de Salud Pública.



5. ERCUSYN: Red europea del síndrome de Cushing.

D^o **Susan M. Webb**. Servicio de Endocrinología. Instituto de Investigación del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau de Barcelona.

Coloquio.

21,30 h.: Cena de Clausura.

Sábado, 19 de febrero

9,30 h.: **Comunicaciones orales de los pósteres seleccionados y premio al mejor póster.**

10,30 h.: **VIII Mesa Redonda**

"AFECTADOS POR ENFERMEDADES RARAS: CÓMO ENFRENTARSE A LA ENFERMEDAD".

Mesa patrocinada por:

mehuer ●●●●*●●●●
Fundación Medicamentos Huérfanos y Enfermedades Raras de Sevilla

Moderador: D. José María Pino. Presidente de 'Sanitaria 2000'.

1. Presentación del Proyecto BURQOL-RD (Social Economic Burden and Health Relative Quality of Life in Patient with Rare Diseases): La carga socio-económica y la calidad de vida relacionada con la salud en pacientes con Enfermedades Raras.

D. **Julio López Bastida**. Investigador principal del proyecto.

2. Testimonio de afectado por síndrome de Pompe: 'Son rentables'

D^o **Lola Fenech Villatoro**. Responsable del Área de Comunicación Interna de la Universidad de Málaga en la Dirección General de Comunicación e Información.

3. Testimonio de afectado: 'Encontrarse con una enfermedad neuromuscular'.

D. **Juan Manuel Pámpano Rivero**. Secretario de la Federación Española de Enfermedades Neuromusculares.

4. Testimonio de afectado por glucogenosis: 'Problemas para la aplicación del conocimiento a la práctica diaria'.

D. **Jesús Sueiro Justel**. Vocal de la Junta Directiva de la Asociación Española de enfermos de glucogenosis.

5. Testimonio de afectado: 'Ataxia desde la subjetividad'

D^o **Marta Pilar Raimundo Marfín**. Miembro de la Federación Española de Ataxias (FEDAES).

6. Testimonio de afectado por epidermolisis bullosa distrófica recesiva.

D. **José Miguel Fernández Díaz**. Miembro de la Asociación de Epidermolisis Bullosa de España (DEBRA-ESPAÑA).

Coloquio.

13,00 h.: Lectura de conclusiones y acto de clausura del Congreso.



Información de Interés

FECHA: Del jueves 17 al sábado 19 de febrero de 2011.

SEDE DEL CONGRESO: Hotel Meliá Lebreros

Avd. Luis de Morales, 2. 41018 Sevilla.

Tfno. 954 57 94 00

ORGANIZADORES:

Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla,

c/ Alfonso XII, 51. 41001 Sevilla.

Tfno.: 954 97 96 00. Fax: 954 97 96 01.

E-mail: ricofse@redfarma.org

Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER)

Avd. San Francisco Javier, 9 - 10º - 24. 41018 Sevilla.

Tfno.: 954 98 98 92. Fax: 954 98 98 93.

E-mail: feder@enfermedades-raras.org

SECRETARÍA ADMINISTRATIVA Y CIENTÍFICA:

(Información general, patrocinios y colaboraciones, envío de resúmenes y pósters).

Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de Sevilla,

c/ Alfonso XII, 51. 41001 Sevilla.

Tfno.: 954 97 96 00. Fax: 954 97 96 01.

E-mail: congresomhuerfanos@redfarma.org

SECRETARÍA TÉCNICA: (Inscripciones, viajes, reserva de alojamientos, reserva de espacio para exposición)

BECOEX S. L. Avd. San Francisco Javier, 1 - 2º D.

41005 Sevilla. Tfno.: 954 64 41 64. Fax: 954 64 51 00.

E-mail: medicamentoshuerfanos5@gmail.com

INSCRIPCIONES: Complimentando boletín o bien rellenando el formato digital que figura en la página www.farmaceuticosdesevilla.es

FORMATO ELECTRÓNICO: Este programa figura en Formato Electrónico en la página web anterior.

PREMIO PERIODÍSTICO: Se concederá Premio Periodístico a trabajo publicado en Medios de Comunicación sobre Enfermedades Raras y Medicamentos Huérfanos, cuyas bases figuran en la misma página web.

PREMIO AL MEJOR PÓSTER: De entre los pósters admitidos, se han seleccionado 7 para presentación oral, que optarán al premio de mejor póster.

RELACIÓN DE ENTIDADES COLABORADORAS:

- ACOFARMA
- ALEXION PHARMA SPAIN
- ALMIRALL
- AMA
- ASISA
- AYUNTAMIENTO DE SEVILLA
- CAJA MADRID
- CAJASOL OBRA SOCIAL
- CECOFAR
- CEDIFA
- CELGENE
- CHIESI
- CINFA
- COCA COLA
- COFARES
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE ALMERÍA
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE BADAJOZ
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE CÁDIZ
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE CEUTA
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE CIUDAD REAL
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE CÓRDOBA
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE GRANADA
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE GUADALAJARA
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE HUELVA
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE LAS PALMAS
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE MADRID
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE MÁLAGA
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE MELILLA
- COLEGIO OFICIAL DE FARMACÉUTICOS DE TOLEDO
- CONGRESS AND CONVENTION BUREAU SEVILLA
- CONSEJO ANDALUZ DE COLEGIOS OFICIALES DE FARMACÉUTICOS
- CONSEJO DE COLEGIOS FARMACÉUTICOS DE CATALUÑA
- CONSEJO DE FARMACÉUTICOS DEL PAÍS VASCO
- CONSEJO GENERAL DE COLEGIOS FARMACÉUTICOS DE ESPAÑA
- DIPUTACIÓN DE SEVILLA
- EMASESA
- ESTEVE
- FACULTAD DE FARMACIA DE SEVILLA
- FARMANOVA
- FARMAOPTICS
- FUNDACIÓN ASTRA ZÉNECA
- FUNDACIÓN BANCAJA
- FUNDACIÓN FARMACÉUTICA AVENZOAR
- FUNDACIÓN MEHUER
- FUNDACIÓN ROCHE
- GENZYME
- GLAXO SMITH KLINE
- JUNTA DE ANDALUCÍA. CONSEJERÍA DE SALUD
- LILLY
- LA CAIXA
- MERCK SL
- METRO DE SEVILLA
- NORMON
- NOVARTIS
- OBRA SOCIAL LA CAIXA
- PFIZER
- PREVISIÓN SANITARIA NACIONAL
- REAL MAESTRANZA DE CABALLERÍA
- SANOFI AVENTIS
- SANOFI PASTEUR-MSD
- SHIRE HUMAN GENETICS THERAPIES
- SIGRE
- SWEDISH ORPHAN BIOVITRIUM
- TEVA
- UNICAJA
- UNIVERSIDAD DE SEVILLA

ORGANIZAN:



Real e Ilustre Colegio Oficial de Farmacéuticos de la Provincia de Sevilla



FEDER

Federación Española de Enfermedades Raras

PATROCINAN:



COLABORAN:



Trabajando juntos por un mundo más sano

