



FUNDACIÓN HEFAME PREMIA LA EQUIDAD Y DERECHOS PARA LAS PERSONAS CON ENFERMEDADES RARAS

En el marco del XV CONGRESO INTERNACIONAL DE ENFERMEDADES RARAS, cuyo lema ha sido “Equidad y derechos para las personas con enfermedades raras”, Fundación Hefame ha premiado a jóvenes investigadores en esta materia.

El acto de inauguración de esta edición del congreso fue presidido, vía on line, por la Ministra de Sanidad, Carolina Dárias San Sebastián.



Los premios se otorgaron el pasado 4 de noviembre por Fundación Hefame y la directora de la entidad, la Dra. M. Enriqueta Fdez. Izdo., expresó que “un congreso internacional que contribuye a potenciar la igualdad determina un valor que forma parte de la idiosincrasia de Fundación Hefame, motivo por lo que no podemos dejar de potenciar acciones de esta categoría”.

Desde la organización del XIV Congreso Internacional de Enfermedades Raras, la Asociación de Enfermedades Raras D'Genes y la Universidad Católica San Antonio de Murcia (UCAM), han querido agradecer a Fundación Hefame su contribución a que este foro haya sido una realidad, durante los días 3 y 4 de noviembre, como congreso formativo y divulgativo en torno a las patologías poco frecuentes.

D'Genes, entidad organizadora del XV Congreso, forma parte de la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER), Alianza Iberoamericana de Enfermedades Raras (ALIBER), EURORDIS, Federación Española de Epilepsia (FEDE), Federación Española del Síndrome X Frágil y Plena Inclusión Región de Murcia.