



XVIII
Międzynarodowa
Konferencja Chorób Rzadkich
«Pacjenci z chorobami rzadkimi
- naszym priorytetem»
25 - 28 czerwca 2020



Zaproszenie

Jubileusz
30-lecia działalności Stowarzyszenia na rzecz chorych na choroby rzadkie
25 czerwca 2020 roku Serock

Z okazji jubileuszu trzydziestolecia działalności Stowarzyszenie Chorych na Mukopolisacharydozę i Choroby Rzadkie organizuje XVIII Międzynarodową Konferencję Chorób Rzadkich **«Pacjenci z chorobami rzadkimi - naszym priorytetem»**, która odbędzie się w Centrum Szkoleniowym Orange w Serocku w dniach od 25 do 28 czerwca 2020 roku.

Centrum Szkoleniowym Orange, który znajduje się w Serocku niedaleko Warszawy, w pięknym parku nad Zalewem Zegrzyńskim.

Od trzydziestu lat celem, zadaniem i priorytetem naszego Stowarzyszenia są pacjenci z chorobami rzadkimi na ich doświadczeniu i potrzebach opiera się nasza działalność. Wśród wielu zadań, jakie na ich rzecz prowadzimy są międzynarodowe konferencje, które wspólnie z Komitetem Naukowym organizujemy od osiemnastu lat. Konferencje corocznie przyciągają wielu lekarzy specjalistów i naukowców, jak i pacjentów poszukujących diagnozy, porady i ratunku dla siebie czy swoich dzieci.

Podczas konferencji wykłady i dyskusje prowadzą wybitni specjaliści z najlepszych światowych ośrodków zajmujących się chorobami rzadkimi, którzy przyjeżdżają z niezwykle ciekawymi wykładami. Dla młodych lekarzy jest to okazja do przedstawienia swoich wyników badań i rzadkich przypadków. Każdego roku na konferencję przybywa ponad 300 uczestników z wielu państw. Znaczącą grupą wśród nich są światowej sławy lekarze, naukowcy i eksperci reprezentujący międzynarodowe ośrodki i organizacje zajmujące się chorobami rzadkimi oraz świadczeniem usług medycznych.

Organizowane przez nas konferencje zaowocowały wymianą doświadczeń, nawiązaniem kontaktów i współpracą między polskimi i zagranicznymi środowiskami medycznymi i naukowymi. Trwale wpisały się w międzynarodowy kalendarz spotkań edukacyjnych i przyciągają licznych uczestników z całego świata.

Konferencję organizują i obsługują podopieczni Stowarzyszenia i dokładają wszelkich starań, aby odbywała się ona w serdecznej i rodzinnej atmosferze.

Organizatorami konferencji są Polskie Stowarzyszenie Chorych na Mukopolisacharydozę (MPS) i Choroby Rzadkie przy współpracy z Federacją Pacjentów z Europy Środkowej Wschodniej oraz stowarzyszeniami skupiającymi pacjentów z chorobami rzadkimi.

W imieniu Komitetu Naukowego, Organizacyjnego oraz członków Stowarzyszenia MPS w Polsce serdecznie zapraszamy do udziału w konferencji wszystkich, którzy chcą poznać, zrozumieć i zapewnić fachową opiekę i pomoc chorym na choroby rzadkie.

Z wyrazami szacunku

Teresa Matulka

Prezes Zarządu Stowarzyszenia
MPS i Choroby Rzadkie

