

# **NI RARAS NI DIFERENTES: PONTE EN SU PIEL**

"Yo participo en el Día Mundial de las  
Enfermedades Raras"

**18:00 APERTURA DEL ACTO. DRA. GEMA ESTEBAN BUENO. (DISTRITO ALMERÍA. ASOCIAC. ESPAÑOLA INVESTIGACIÓN & AYUDA SD. WOLFRAM -AEIASW-. COORDINADORA EQUIPO MULTIDISCIPLINAR SD. WOLFRAM Y GRUPO SAMFYC GENÉTICA CLÍNICA & ENFERMEDADES RARAS). REPRESENTANTE DE LA FAAM. Y AUTORIDADES.**

**18:20 FAMILIAS Y PROFESIONALES UNIDOS POR UN FUTURO. EL SINDROME DE WOLFRAM COMO MODELO. DRA. GEMA ESTEBAN BUENO.**

**19:10 TESTIMONIOS**

**19:40 EL VOLUNTARIADO. MOVIMIENTO SOCIAL NECESARIO E IMPRESCINDIBLE. DOLORES SOFÍA FERNANDEZ MORENO. (TRABAJADORA SOCIAL AEIASW).**

**20:00 EL TRABAJO SOCIAL EN LAS ENFERMEDADES MINORITARIAS. ADELA LÓPEZ BERNABEU. (TRABAJADORA SOCIAL DISTRITO ALMERIA).**

**20:15 CONSULTA DE ENFERMEDADES MINORITARIAS HOSPITAL TORRECÁRDENAS. DRA. BELÉN MURCIA. (INTERNISTA HOSPITAL TORRECARDENAS).**

**faam**



23 de febrero a las 18h.

Salón de actos de

**RESIDENCIA DE PERSONAS CON DICAPACIDAD  
GRAVEMENTE AFECTADAS DE LA FAAM**

**Carretera del Mami. La Cañada de San Urbano**

**Inscripción: [ts.wolfram@gmail.com](mailto:ts.wolfram@gmail.com)**



Asociación Española para la  
Investigación y Ayuda al  
Síndrome de Wolfram

**Junta  
de Andalucía**