



Digital lunchföreläsning om Epidermolysis bullosa (EB)

För att uppmärksamma och sprida kunskap om det sällsynta tillståndet Epidermolysis bullosa (EB) bjuder Chiesi global rare diseases in till en digital lunchföreläsning för allmänhet och sjukvårdspersonal i samband med EB-Awareness Week.

DATUM & TID 25 okt, kl. 12.00-13.00

PLATS Digitalt via Zoom

PROGRAM

Introduktion och välkommen	Chiesi Global Rare Diseases
Vad är Epidermolysis bullosa (EB)?	Katja Holmgren, Hudläkare, Akademiska Sjukhuset
Hur är det att leva med EB?	
- Två patientberättelser	Marta Szemfeld & Jenny Tilldal
Föräldraperspektivet	Darko Tilldal & Jenny Tilldal
Avslut	Chiesi Global Rare Diseases

REGISTRERING

För att delta vänligen registrera din medverkan via denna länk:

https://ttv-se.zoom.us/webinar/register/WN_FKkflItiRsyb3SNi6siD8A

Vi ber om din registrering så snart som möjligt.

Vid frågor, kontakta Stefan Engström, s.engstrom@chiesi.com, 076-772 25 00

Chiesi Pharma AB | Klara Norra Kyrkogata 34, 111 22 Stockholm
+46 8 753 35 20 | infonordic@chiesi.com | Chiesipharma.se

Mötet riktar sig till allmänheten och arrangeras av det nordiska dotterbolaget till Chiesi global rare diseases, som betalar föreläsarnas arvode. Mötet är kostnadsfritt.

ID-nummer: 10275-01.10.2024

