



AGRADECEMOS:

A todos los asistentes, pacientes y familiares afectados de una enfermedad rara.

Al Ayuntamiento de Collado Villalba, Cruz Roja Collado Villalba, Laboratorios Swedish Orphan International, Red Europea de Anemias Congénitas Raras (ENERCA), Radio Villalba, Factoría Creativa, Top Creativos, Bodegas Andrés Morate, Asfa 21 Servicios Sociales, Restaurante Sidrería La Santina y Cabiria Comunicación por creer en nuestro proyecto, apoyarnos y ayudarnos en la celebración del Primer Día Europeo de las Enfermedades Raras.

A Javier Picos y Alicia Tirado (Radio Villalba), Javier Izuel e Irene Concepción (Cabiria Comunicación) por la preparación, participación difusión y seguimiento de la nota de prensa, rueda de prensa y su envío a los distintos medios de comunicación.

A los diarios El Telégrafo, El Universo de Madrid, El Faro del Guadarrama, El Diario del Noroeste, Guía Collado Villalba, Colmenarejo net, Galicia Hoxe.

A las emisoras Punto Radio, Cope Sierra, Radio Nacional de España, Onda Madrid, Radio Villalba,

A las televisiones Canal 7, Localia y Cuatro.

A Eva Plaza, Irene Saavedra, Nuria Durango, Paloma Martín, M^a Jesús Romero, Oscar Domínguez, Eduardo García-Toledano y Carlos Romo por la colaboración en la preparación y desarrollo de las jornadas.

A D. Mario Mingo, D. Juan Siso y D^a Mercedes Palatucci por acompañarnos en la inauguración de las jornadas.

A las Dras. María Teresa Ferrando, Maravillas Izquierdo Dres. Ricard Cervera, Juan Carlos García-Pagan, Joan Lluís Vives, Jesús M. Martín, Alfredo Avellaneda, a D^a. Gloria Vallejo, D^a. Yolanda García, D^a. Blanca Rubio, D^a. Manoli Medina por ser los ponentes de estas jornadas.



A María José González por coordinar a los voluntarios Ana Montalvo, Raúl Parrabera, Sandra Seminario, Patricia Postigo, Cristina Pérez, Ladislao Hernández, Alfonso Rogero, María Ángeles del Toro, Estefanía Benito, Luis Mompert, Mirta Romero, Virginia Oñoro, Betty Briceño, María Teresa Blanco, Patricia Postigo que colaboraron en el desarrollo de las jornadas.

A La Federación Española de Lupus (FELUPUS)

A las Asociaciones: Asociación Española de Osteondromas Múltiples congénitos (A.E.O.M.C.), Asociación X Frágil de Madrid, Asociación Nacional de Familiares Enfermos y Amigos Fiebre Mediterránea Familiar, Asociación Humanitaria de Enfermedades Degenerativas y Síndromes de la Infancia y Adolescencia (AHEDYSIA), Asociación de afectados por la enfermedad de Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria (HHT), Asociación para la Promoción de la Salud Mental (SUNAPTEIN), Asociación Enfermos Neurológicos y Familiares (ENYF), Asociación de Diabéticos de la Sierra (ADISA), Asociación Minusválidos Físicos de Alpedrete (ASMIFAL), Asociación Madrileña Enfermos de Lupus y Antifosfolidipicos (AMELYA), Asociación Española Contra el Cáncer(delegación de Alpedrete), Asociación Alternativas Integrales para la Rehabilitación y el Empleo (AIRE).

Espero no dejarme a nadie.

Fue una experiencia fantástica, esperamos contar de nuevo con tod@s Vosotr@s