

il blog delle associazioni e dei pazienti

Il blog

Questo blog è stata creato da Telethon per favorire occasioni d'incontro e scambio tra persone colpite da malattie genetiche che spesso vivono in condizioni di isolamento e solitudine. Dedicato non solo ai pazienti ma anche ai loro famigliari ed amici, alle Associazioni di malattia e a tutte le persone interessate al tema delle malattie genetiche e della ricerca scientifica, il blog ospita appelli, annunci, informazioni utili per la gestione della malattia.

L'obbiettivo del Blog è coinvolgere un numero sempre maggiore di persone colpite da malattie genetiche e farle sentire parte integrante di un sistema vivo e presente.

giovedì 25 novembre 2010

L'UNIVERSITA' MILANO BICOCCA E RING14 FIRMANO UNA CONVENZIONE PER UNA NUOVA RICERCA SCIENTIFICA

Un altro passo è stato fatto per aiutare i genitori e i medici dei bambini affetti da alterazioni del cromosoma 14. Pochi giorni fa, l'associazione internazionale RING14 ha stipulato un importante accordo scientifico con il Dipartimento di Psicologia della Bicocca di Milano, per l'attivazione di una ricerca nel campo della prevenzione, diagnosi e valutazione delle difficoltà di sviluppo dei bambini portatori della sindrome ring14.

L'obiettivo della collaborazione è lo studio del linguaggio nei bambini affetti da alterazioni del cromosoma 14

Per info:

Dott. Alberto Sabatini
Ufficio Stampa RING14 Onlus
Web site: www.ring14.org
E-mail: sabatini.alberto@ring14.it
Mobile: +39.328.1204251
Ufficio: +39.0522.421037

pubblicato da bacheca delle associazioni e dei pazienti a 06:12
etichette: ring14

0 commenti:

[Posta un commento](#)

[Post più recente](#)

[Home page](#)

[Post più vecchio](#)

Iscriviti a: [Commenti sul post \(Atom\)](#)

contatore visite



contatta la bacheca



fai la tua donazione



telethon.it



cerca la malattia



Consulta Orphanet, il portale delle malattie rare e dei farmaci orfani. Telethon e Orphanet sono insieme nella lotta alle malattie genetiche rare

etichette

"Milano si-cura" (1)
A.G.S.A.S. Onlus (2)
A.I.P.A.F (1)
A.I.S.E.A.; Emiplegia Alternante (3)
AFADOC (2)
AICH Milano (1)
AICH Roma (1)
Aidel22; Sindrome di DiGeorge; Velo-Cardio-Facial Syndrome (1)
AIECC (1)
Aisla (4)
Aisla; Sla; malattie neuromuscolari (2)
Albinismo (2)
Albinit (2)
ALLAN-HERNDON-DUDLEY (1)
Alzheimer (3)
Amaurosi congenita di Leber (1)