Link Zoom per partecipare all'evento



L'IMPORTANZA DELLA TELEMEDICINA NELL'EMOFILIA. IL PROGETTO REMOTE

IL VALORE DELLA CURA E DELL'ASSISTENZA NELL'EMOFILIA, UN ANNO DOPO



18 GENNAIO 2022 / 16.00 - 18.00

PROGRAMMA PRELIMINARE*

Modera: Francesco Macchia, Managing Director RARELAB, editore testata giornalistica Osservatorio Malattie Rare

16.00 SALUTI ISTITUZIONALI

Sen. Paola Binetti. Presidente Intergruppo Parlamentare per le Malattie Rare – XII Commissione Senato della Repubblica. "Igiene e Sanità"

16.10 L'IMPORTANZA DELLA TELEMEDICINA NELL'EMOFILIA

Introduzione a un anno dal Rapporto "Il valore della cura e dell'assistenza nell'emofilia"

Francesco Macchia, Managing Director RARELAB, editore testata giornalistica Osservatorio Malattie Rare

16.15 Linee di indirizzo nazionali sulla Telemedicina

Giuseppe Limongelli, Direttore Centro Coordinamento Malattie Rare, Regione Campania

16.25 L'importanza della telemedicina per il paziente

Cristina Cassone, Presidente Federazione delle Associazioni Emofilici, FedEmo

16.30 Il progetto REmoTE

Americo Cicchetti, Direttore ALTEMS, Alta scuola di economia e management dei sistemi sanitari

16.35 L'esperienza sul territorio

Giovanni Di Minno, Azienda Ospedaliera Universitaria Federico II

Gerardo Guerrino, Presidente A.R.C.E. Associazione Regionale Campana Emofilici **Giancarlo Castaman**, SODc Malattie Emorragiche e della Coagulazione, Dipartimento di Oncologia e Chirurgia ad Indirizzo Robotico, Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Firenze

Elisabetta Nardini, Presidente ATE OdV, Associazione Toscana Emofilici

16.55 IL SUPPORTO DELL'AZIENDA

Oliver Schmitt, Amministratore Delegato, CSL Behring Italia

17.00 ROUNDTABLE – TELEMEDICINA: QUALI SCENARI FUTURI SI APRONO POST COVID – 19

Cristina Cassone, Presidente Federazione delle Associazioni Emofilici (FedEmo) Maria Teresa Mechi, Direttore Sanitario Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Firenze

Paola Magri, Direzione Generale Azienda Ospedaliera Universitaria Federico II, Napoli **Teresa Petrangolini**. Direttore Patient Advocacy Lab ALTEMS, Alta scuola di economia e management dei sistemi sanitari

Francesco Gabbrielli, Direttore Centro nazionale per la telemedicina e le nuove tecnologie assistenziali – ISS

On. Fabiola Bologna, Commissione XII Affari Sociali, Camera dei Deputati

18.00 CONCLUSIONI

Francesco Macchia, Managing Director RARELAB, editore testata giornalistica Osservatorio Malattie Rare

*Il presente programma ha carattere di bozza e tutti i relatori sono stati invitati







