



**Malattie rare, Macchia (OMaR): “Governo ha meno di due mesi per fare il proprio dovere”
Tanti i decreti dovuti che mancano all’appello e poche le speranze c**

Tra gli atti urgenti il Decreto Tariffe, l’ampliamento dello Screening Neonatale, il Piano Nazionale Malattie

Roma, 2 agosto 2022
[Osservatorio Malattie Rare](#)
[corsivo](#)

– “Su questo Governo due milioni di malati rari, **Erancé**

Le

richieste

fatte fin

L'approvazione del Decreto Tariffe e quindi l'applicazione dei "Nuovi LEA", con il conseguente

In teoria il Governo, seppur in attesa di legge, ha deciso di intervenire già in attesa del Parlamento degli affari.

“La scontentezza dei malati e delle loro associazioni non può che essere indirizzata al Governo perché a

“Ci sono due milioni di persone con le relative famiglie”

Macchia

UFFICIO STAMPA OSSERVATORIO MALATTIE RARE (OMaR)

Ilaria Ciancaleoni Bartoli: +39 331 4120469; direttore@osservatoriomalattierare.it

Rossella Melchionna: +39 334 3450475; melchionna@rarelab.eu

OMaR - Osservatorio Malattie Rare

www.osservatoriomalattierare.it

info@osservatoriomalattierare.it

P.IVA: 02991370541

Sede Legale: Via XXIV Maggio, 46 - 00185 Roma

Direttore Responsabile: Ilaria Ciancaleoni Bartoli