



ASMD o Malattia di Niemann Pick: pazienti, associazioni e clinici fanno il punto su stato dell'arte

Al termine del mese dedicato alla patologia, un evento al MoMec di Roma promosso dall'Associazione

[SCARICA QUI](#) LA CARTELLA STAMPA

Roma, 3 novembre 2022

[Associazione Italiana Niemann Pick](#)

[Sanofi](#)

[OMaR - Osservatorio Malattie Rare](#)

Si è da poco concluso il mese di sensibilizzazione

“La malattia di Niemann Pick è una malattia metabolica, risognale, ereditaria, e si manifesta con

Per tutte queste ragioni, la diagnosi precoce è tanto necessaria quanto difficile. Afferma Dott. P. Togni

La diagnosi della ASMD, malattia di Niemann Pick tipo 1, è stata fatta da Maurizio Scarpa, Responsabile del Centro di Riferimento Regionale per

Olipudasi alfa potrebbe essere disponibile presto anche in Italia, dopo una valutazione da parte di AIFA

“L’impegno di Sanofi nel **Fulvia Filippini** malattie rare è iniziato più di 40 **Direttore Public Affairs & Reg**

Nel corso dell’evento sono **presentati anche i risultati** un’iniziativa realizzata da **panel**

“Le malattie rare e ultra-**Paoletta**, già **Presidente dell’Intergruppo Parlamentare Malattie Rare**

UFFICIO STAMPA OSSERVATORIO MALATTIE RARE (OMaR)

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

Arianna Cioffi: +39 339 2704221; cioffi@rarelab.eu

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