

L'Associazione Debra Italia Onlus & la Fondazione REB Onlus
presentano



WEBINAR PER LA GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE:

VENERDI 25 FEBBRAIO 2022 ORE 13.00

*Aggiornamento sull'Epidermolisi
Bollosa per i pazienti e le famiglie:
Novità sulla Ricerca Internazionale,
i Trattamenti e l'Assistenza*

Collegati dalle 12.45 al link che trovi nella home page

www.debraitalia.com o www.fondazionereb.com

Per info: scrivere a info@debraitalia.com

RARE DISEASE DAY®