



# AifaF

Onlus

Associazione  
Italiana  
Pazienti Anderson-Fabry

# Associazione Italiana Pazienti Anderson Fabry

Malattia lisosomiale da accumulo multiorgano, piuttosto severa

Dal 2000 c'è una terapia enzimatica sostitutiva (ert)

Camera dei Deputati - Palazzo Marini - Roma - 5 dicembre 2007





# Aipaf

Onlus

Associazione  
Italiana  
Pazienti Anderson-Fabry

## L'Aipaf vi ringrazia

- per l'impegno
- per l'assiduità
- per la tenacia

con i quali conducete la battaglia a favore dei  
malati rari

Camera dei Deputati - Palazzo Marini - Roma - 5 dicembre 2007





# Aipaf

Onlus

Associazione  
Italiana  
Pazienti Anderson-Fabry

## L'Aipaf vorrebbe vedere approvata la legge sulle malattie rare

- si è creata una forte aspettativa
- guai a tradirla!

Camera dei Deputati - Palazzo Marini - Roma - 5 dicembre 2007





# Aipaf

Onlus

Associazione  
Italiana  
Pazienti Anderson-Fabry

## **Siamo pronti ad impegnarci in maniera ancora più incisiva a favore di questi temi**

e-mail Renato Astarita (presidente Aipaf)  
[renato.astarita@libero.it](mailto:renato.astarita@libero.it)

e-mail Mauro Boccato (vicepresidente Aipaf)  
[avv.boccato@libero.it](mailto:avv.boccato@libero.it)

Camera dei Deputati - Palazzo Marini - Roma - 5 dicembre 2007





**Aipaf**

Onlus

Associazione  
Italiana  
Pazienti Anderson-Fabry

## Scuola:

**importante il coinvolgimento  
degli insegnanti nelle situazioni  
di disagio dovute alla malattia**

Camera dei Deputati - Palazzo Marini - Roma - 5 dicembre 2007





**Aipaf**

**Onlus**

Associazione  
Italiana  
Pazienti Anderson-Fabry

## **Famiglia:**

**desiderio (diritto?) dei genitori  
portatori di malattie genetiche  
ad avere dei figli sani**

Camera dei Deputati - Palazzo Marini - Roma - 5 dicembre 2007

