



СЕКЦИЯ „РЕДКИ БОЛЕСТИ И ТРАНСПЛАНТАЦИИ“



ЗАЩО ИМА СМИСЪЛ?

- ✓ Първата по рода си Резолюция на ООН за хората, живеещи с редки заболявания, беше приета на 16 декември 2021 г.;
- ✓ Европейският план за хората с редки болести е в интензивен процес на обсъждане;
- ✓ Случващото се в областта на редките болести бележи голяма динамика.



Бихме искали промяната в средата за хората с редки болести в България да се случва успоредно с променящата се международна рамка в тяхна полза.



ЦЕЛИ:

- Повишаване осведомеността на обществото относно редките заболявания;
- Промяната в средата за хората с редки болести в България да се случва в унисон с променящата се международна рамка в тяхна полза.



ЕВРОПЕЙСКИ РЕГУЛАЦИИ ЗА РЕДКИ БОЛЕСТИ

- ✓ Ползи за пациентите от настоящата европейска законова рамка
- ✓ Достъпни ли са за българските пациенти достиженията на съвременната медицина в областта на редките болести?
- ✓ Обсъждани промени на европейското законодателство и очакван ефект





ОНЛАЙН КАМПАНИЯ „РЕДКИТЕ СА ВИДИМИ“

- ✓ Заснемане на видеоклипове с истории на пациенти:
 - на които заплащаното от НЗОК лечение помага да живеят по-добре;
 - които нямат достъп в България до лечение, налично в други страни от ЕС.
- ✓ Създаване на landing страница с подходящо съдържание;
- ✓ Създаване на профили във Facebook и Instagram;
- ✓ Използване на digital marketing алгоритми за повишаване на видимостта на информацията.