



**CIDP**  
**ITALIA**  
o n l u s

CIDP Italia Onlus rappresenta i pazienti con Neuropatie Disimmuni Acquisite. Dal 2012, investiamo nella ricerca e adottiamo una visione plurale su tutti gli aspetti legati alle patologie: dai diritti della persona ai servizi socio-sanitari, dalla sensibilizzazione verso l'esterno alla rete sociale tra i pazienti. In particolare, rappresentiamo le persone con polineuropatia infiammatoria demielinizzante cronica (CIDP), sindrome di Guillain Barrè, neuropatia motoria multifocale (MMN) e sindrome di Lewis-Sumner.

INVITO A PARTECIPARE ALLA  
Campagna #lenostrestorie di CIDP Italia onlus: mettiamo in circolo l'empatia  
# La Storia di Valentina

**Gestione e trattamento delle patologie disimmuni:  
traguardi raggiunti e questioni aperte**

*Cross-talk tra:*

**Dr.ssa Cecilia Berni**

Responsabile Rete integrata delle Malattie Rare e dei difetti congeniti, Regione Toscana

**Prof. Gabriele Siciliano**

UO Neurologia Università di Pisa

**Valentina Carmignani**

in rappresentanza di CIDP Italia ONLUS

L'incontro si terrà

**VENERDÌ 5 APRILE 2019 - Ore 11.00**

Sala Turandot - Grand Hotel Principe di Piemonte - Piazza Puccini, 1 - Viareggio  
durante il

III MEETING DELLE NEUROSCIENZE TOSCANE