

Évènement placé sous le haut patronage de Mme Frédérique Vidal, Ministre de l'Enseignement supérieur, de la Recherche et de l'Innovation M Olivier Véran, Ministre des Solidarités et de la Santé

Le Congrès des Rencontres RARE est devenu un rendez-vous incontournable pour tous les acteurs de la communauté maladies rares : décideurs publics, représentants de malades, professionnels de la santé et de la recherche, entreprises du médicament, des dispositifs médicaux et des technologies de santé.

Ce congrès organisé tous les deux ans, offre un espace de réflexion centré plus particulièrement sur la recherche dans toutes les dimensions du parcours du patient (diagnostic, développement de solutions thérapeutiques, innovations organisationnelles et sociales, etc.).

- Le programme et les 63 intervenants : https://rareparis.com/wp-content/uploads/2021/09/21RARE_Programme1.pdf

- Les abstracts des 67 eposters présentés : <https://rareparis.com/#eposters>

- Les partenaires : <https://rareparis.com/partenaires/>

Les inscriptions pour y participer seront gratuites. La plateforme du Congrès ouvrira le 7 octobre 2021.

Le lien de la plateforme sera communiqué sur

<https://rareparis.com>

Cette 7^e édition **des Rencontres RARE** sera virtuelle avec une diffusion depuis un plateau TV. Pendant les deux jours, vous pourrez suivre sur la plateforme du Congrès les conférences plénières et les tables-rondes scientifiques, découvrir les e-posters avec la présence des chercheurs le jeudi midi et échanger avec les partenaires sur des stands virtuels.

A l'issue de ce Congrès, une conférence de presse sera organisée.

Le Comité d'organisation est composé :

•

Pour les associations de malades : Michèle AUZIAS, Membre du bureau de l'Alliance Maladie Rares

Congrès des Rencontres RARE Jeudi 14 et vendredi 15 octobre 2021

Écrit par Congrès des Rencontres RARE

Dimanche, 03 Octobre 2021 19:54 - Mis à jour Dimanche, 03 Octobre 2021 19:56

- Pour les acteurs académiques et institutionnels : Pr Alexis Brice, Directeur général de l'Institut du Cerveau
- Pour les acteurs industriels : Mme Catherine Raynaud, Présidente du Comité MR du Leem
- Pour la Fondation Maladies Rares : Pr Daniel Scherman, Directeur de la Fondation Maladies Rares / Mme Anne-Sophie Blancher, Responsable du Pôle Communication et Partenariat