



PRINCIPE FELIPE

CENTRO DE INVESTIGACION

Los Premios FEDER reconocen el trabajo y el compromiso en la mejora de la calidad de vida de las personas con enfermedades poco frecuentes.

La Alianza de Investigación Traslacional en Enfermedades Raras de la Comunitat Valenciana, Premio FEDER 2017

- La entrega de los Premios 2017 tendrá lugar el jueves 2 de marzo a las 11h en el Museo del Prado, dentro de la celebración del Acto Oficial del Día Mundial de las Enfermedades Raras
- La Alianza ha sido coordinada e impulsada por la Conselleria de Sanitat y promovida por la Universitat de València

Valencia (27/02/2017).- La Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER) ha decidido galardonar a la Alianza en Investigación Traslacional en Enfermedades Raras de la Comunitat Valenciana con el Premio FEDER 2017 “Al mejor proyecto para favorecer la investigación a través del trabajo en RED”. Esta alianza tiene entre sus objetivos asesorar en materia de enfermedades raras, promover la investigación para mejorar la calidad de vida de los pacientes y promover la formación de pregrado y postgrado en enfermedades raras.

La Alianza es un claro ejemplo de trabajo en RED y en ella están presentes todos los agentes claves en el abordaje de las enfermedades raras. Con la coordinación y apoyo de la Conselleria de Sanitat, incluye al Instituto de Investigación Sanitaria Valenciano (INCLIVA-UV), FISABIO, la Fundación Centro de Investigación Príncipe Felipe, el Instituto de Biomedicina de Valencia (IBV-CSIC), el Instituto de Investigación Sanitaria La Fe, la Fundación de Investigación del Hospital General de Valencia y la Fundación de Investigación del Hospital Provincial de Castellón. Asimismo, también participan en esta alianza dos universidades valencianas, la Universitat de Valencia, promotora de esta iniciativa, y la Universidad CEU-Cardenal Herrera), así como el Consorcio de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras (CIBER) y FEDER.

La Alianza en Investigación Traslacional en Enfermedades Raras de la Comunitat Valenciana, tiene la finalidad de abordar las enfermedades raras en la Comunitat Valenciana de manera coordinada entre la administración sanitaria, las universidades, los centros y fundaciones de investigación y las asociaciones de pacientes, con el fin de llevar a cabo una estrategia de investigación común que permita avanzar en el conocimiento de estas enfermedades.

La entrega del premio tendrá lugar en un acto oficial el jueves 2 de marzo, a las 11 horas, en el Museo del Prado (Madrid), con motivo del Día Mundial de las Enfermedades Raras. Este evento contará con la presencia de las principales autoridades institucionales y políticas, así como representantes de asociaciones de enfermedades raras de todo el país. El premio será recogido por Carmen Montón,

CON LA FINANCIACIÓN DE:



GENERALITAT VALENCIANA
CONSELLERIA DE SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA



Unión Europea

Fondo Europeo
de Desarrollo Regional



PRINCIPE FELIPE

CENTRO DE INVESTIGACION

consellera de Sanitat Universal i Salut Pública, en representación de la Alianza.

Previamente a ese acto, la Alianza organizará en el Instituto de Investigación Sanitaria INCLIVA la I Jornada "Alianza en investigación traslacional en enfermedades raras de la Comunitat Valenciana" para el martes 28 de febrero, a las 10 horas, en el salón de actos del INCLIVA en Valencia.

Prensa

prensa@cipf.es

Calle Eduardo Primo Yúfera, 3

Tel. +34 616 469 440; +34 963289 680 Ext. 5007

CON LA FINANCIACIÓN DE:



GENERALITAT VALENCIANA
CONSELLERIA DE SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA



Unión Europea

Fondo Europeo
de Desarrollo Regional