

PARTICIPA LA XXXIII ASAMBLEA GENERAL ORDINARIA

Tu asistencia es fundamental para seguir construyendo Asanhemo.

Te esperamos el **15 de abril** a las **10,00** en primera convocatoria y a las **10,30** en segunda en el **Salón de Actos del Hospital General del Virgen del Rocío.**,

NOS REUNIMOS CON REPRESENTANTES DE LA JUNTA DE ANDALUCÍA.

El encuentro tuvo lugar el pasado día 3 de febrero en la Consejería de Salud.

[+ Infórmate +](#)



DESPEDIDA CARMEN CAMPANO MORILLO.

Agradecemos a nuestra querida enfermera de la Unidad de Hemofilia del Hospital Universitario Virgen del Rocío su trabajo con las personas afectadas de hemofilia y otras coagulopatías congénitas.

[+ Infórmate +](#)

ACTIVIDADES POR EL DÍA MUNDIAL DE LAS ENFERMEDADES RARAS.

MESAS INFORMATIVAS

En el Hospital Virgen Macarena, Hospital Universitario Jerez de la Frontera y en la Facultad de Enfermería, Fisioterapia y Podología de la Universidad de Sevilla,

[+ Infórmate +](#)



ACTO PARLAMENTO ANDALUZ.

José Alberto Sánchez Bernal, Secretario de ASANHEMO acudió al acto institucional por el Día Mundial de las Enfermedades Raras al Parlamento Andaluz, sumándose así a las reivindicaciones de la Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER).

[+ Infórmate +](#)



APOYAMOS EL ESTUDIO DE LAS ENFERMEDADES RARAS ENTRE LOS ESTUDIANTES DE CIENCIAS DE LA SALUD.

[+ Infórmate +](#)



ASISTENCIA ENTREGA DE MEDALLAS POR EL DÍA DE ANDALUCÍA.

Juan Francisco González Muñoz, presidente de Asanhemo, asiste a la Gala de entrega de las distinciones que concede la Junta de Andalucía con motivo del Día de Andalucía.

[+ Infórmate +](#)



ASISTENCIA V EDICIÓN PREMIOS DIPGR.

[+ Infórmate +](#)



PARTICIPACIÓN

I CONFERENCIA DE ASOCIACIONES DE FEGRADI "COMO HACER INCIDENCIA POLÍTICA DESDE LAS ENTIDADES"

[+ Infórmate +](#)



JORNADA INFORMATIVA SOBRE LA CONVOCATORIA DE SUBVENCIONES PARA ENTIDADES Y ASOCIACIONES SIN ÁNIMO DE LUCRO DE LA DIPUTACIÓN DE GRANADA



APÚNTATE A NUESTRO CAMPAMENTO DE VERANO.

Dirigido a niños/as con hemofilia y otras coagulopatías congénitas, portadoras y familiares, de edades comprendidas entre los 6 y los 17 años.

[+ Infórmate +](#)



VIVIR CON HEMOFILIA HACIENDO VISIBLE LO INVISIBLE.

Nuestro socio Soulimane habla de la hemofilia y de ASANHEMO en el Diario de Sevilla, gracias al Grupo Joly.

[+ Infórmate +](#)

invisible

• La Asociación Andaluza de Hemofilia (ASANHEMO) lucha para que la enfermedad sea reconocida y los que la padecen puedan tener un vida acorde a su



NOTICIA DE INTERÉS.

NUEVOS HITOS EN EL TRATAMIENTO DE LA HEMOFILIA.

[+ Infórmate en Salud Diario +](#)



EUROPA APRUEBA LA PRIMERA TERAPIA GÉNICA PARA LA HEMOFILIA B.

[+ Infórmate en Infosalus+](#)



¡IMPORTANTE!

OS RECORDAMOS QUE TENEMOS LOS SIGUIENTES SERVICIOS A DISPOSICIÓN DE LAS PERSONAS ASOCIADAS.

CONCIERTA UNA CITA CON TU DELEGACIÓN.

+PINCHA AQUÍ PARA VER INFORMACIÓN DE CONTACTO +



**INFORMACIÓN Y
ATENCIÓN SOCIAL**

PSICOLOGÍA

FISIOTERAPIA

**ORIENTACIÓN
LABORAL**

**¿QUÉ TE GUSTARÍA QUE
HICIÉRAMOS EN EL 2023?**

**+Pincha aquí para acceder a
la encuesta y cuéntanos +**

**¡ESCRÍBENOS, TE
ESCUHAMOS!**

Si quieres publicar algún tema de interés o compartir alguna noticia importante en el boletín, no dudes en ponerte en contacto.

✉ administracion@asanhemo.org

📞 601 247 347