



Llega CincELA 2021, el foro donde debatir y consensuar los retos a los que se enfrentan los afectados de la ELA

La Fundación Francisco Luzón organiza el II Congreso Internacional de la Comunidad de la ELA (CincELA 2021), un encuentro en el que se darán cita expertos nacionales e internacionales del ámbito de la investigación, del área de la asistencia y de la clínica, además de dar voz a todos aquellos agentes que se encargan de dar visibilidad a la enfermedad de la ELA.

El encuentro, que se celebrará en formato virtual los días 10 y 11 de mayo, tiene como objetivo el transmitir conocimiento para la mejora de la atención integral a los afectados y encontrar nuevos modelos asistenciales innovadores y también impulsar aquellas acciones que permitan acabar con la falta de inversión para impulsar la investigación.

CincELA 2021 contará con seis sesiones que abordarán desde los últimos resultados en investigación clínica, innovación y tecnologías hasta asociaciones de pacientes, atención sanitaria y cuidados y los retos que se están llevando a cabo en España para dar visibilidad a la ELA. Cada sesión contará con tres ponencias de 15 minutos seguidos de una discusión abierta de 45 minutos moderada por un experto en la materia. El congreso tendrá a ponentes de la talla de Orla Hardiman, Chris McDermott, Leonard van den Berg, Antonio Oliviero y Christian Lunneta, entre otros.

Este congreso representa un foro y un lugar de encuentro para compartir las mejores y las más innovadoras prácticas a nivel global, así como un espacio para reflexionar, debatir y consensuar de forma colectiva los retos a los que se enfrentan los afectados por la ELA.

El proyecto cuenta con la ayuda de la Fundación La Caixa, Samsung y Biogen.

El registro a **CincELA 2021** es completamente gratuito y el link es:
<https://kuonicongress.eventsair.com/cincela21/inscripcion/Site/Register>

Sobre la Fundación Luzón

La Fundación Luzón tiene como misión mejorar la calidad de vida de los enfermos de ELA y sus familias mejorando la calidad de su asistencia socio-sanitaria e impulsando la investigación. Para conseguirlo, la Fundación promueve la creación y dinamización de una Comunidad Nacional e Internacional de la ELA en la que el paciente y su familia son el centro de su actividad y en la que están alineados y cohesionados en su acción todos los agentes implicados: investigadores y entidades de investigación, clínicos, centros sanitarios y administraciones del ámbito sanitario, personal y administraciones del ámbito social, innovadores, industria y medios de comunicación.



Contacto de prensa:

Malena Mangas / Anabel Torres
comunicacion@bestoptionmedia.com
917940600
bestoptionmedia.com