



INFORMATIVA URGENTE PER:
UCRAINI CON HHT
E ALTRE MALATTIE RARE

Cari amici Ucraini,
Vi diamo il benvenuto in Italia e vi siamo vicini in questo difficile momento.
Questa lettera include informazioni importanti qualora voi, i vostri famigliari oppure altri rifugiati che conoscete siano affetti da una Malattia Rara.

Noi rappresentiamo la HHT Onlus - Associazione per le persone affette da HHT (Teleangectasia Emorragica Ereditaria) conosciuta anche come Sindrome di Rendu Osler Weber.

Se siete affetti da questa patologia potete contattarci e vi daremo tutto l'aiuto per avere assistenza e aiuto durante la vostra permanenza in Italia.

L'email da contattare è:
rifugiati@hhtonlus.org

Se conoscete Ucraini affetti da HHT in altri paesi Europei possiamo darvi assistenza attraverso le altre associazioni nazionali per cui possono scrivere a info@hhteurope.org

Se invece siete affetti da altra malattia rara e necessitate di assistenza potete contattare info@uniamo.org e vi risponderà e aiuterà la Federazione Italiana Malattie Rare Uniamo.

Se ci contattate indicate il vostro nome, cognome, numero di telefono e città Italiana in cui vi trovate.

Non siete soli. Contate su di noi.
HHT Onlus

**www.hhtonlus.org - info@hhtonlus.org
+39.333.6159012**

Facebook: @hhtonlus - Instagram @hhtitalia

іншу корисну інформацію



ТЕРМІНОВА ІНФОРМАЦІЯ
УКРАЇНЦІ З ННТ
ТА ІНШІ РІДКІСНІ ЗАХВОРЮВАННЯ

Шановні українські друзі!
Ми вітаємо вас в Італії, і ми поруч з вами в цю важку хвилину.
Цей лист містить важливу інформацію, якщо ви, члени вашої родини чи інші біженці, яких ви знаєте, хворієте на рідкісну хворобу.

Ми представляємо HHT Onlus - Асоціацію людей із ННТ (спадкова геморагічна телеангіектазія), також відома як синдром Рендю Ослера Вебера.

Якщо ви страждаєте від цього стану, ви можете зв'язатися з нами, і ми надамо вам всю допомогу для допомоги та допомоги під час вашого перебування в Італії.

Адреса електронної пошти:

rifugiati@hhtonlus.org

Якщо ви знаєте українців, які страждають на ННТ в інших країнах Європи, ми можемо надати їм допомогу через інші національні асоціації, для яких вони можуть написати на info@hhteurope.org

З іншого боку, якщо ви страждаєте на іншу рідкісну хворобу і потребуєте допомоги, ви можете зв'язатися з info@uniamo.org і Італійська федерація рідкісних захворювань Uniamo відповідь і допоможе.

Якщо ви звертаєтеся до нас, будь ласка, вкажіть своє ім'я, прізвище, номер телефону та місто в Італії.

Ти не самотній. Розраховуйте на нас.
HHT Onlus

