



Πανελλήνια Ένωση Σπανίων Παθήσεων  
Greek Alliance for Rare Diseases

Η Πανελλήνια Ένωση Σπανίων Παθήσεων (Π.Ε.Σ.ΠΑ.) είναι μια κίνηση, ένα μη κερδοσκοπικό σωματείο, που στόχο έχει να αναδείξει και να αναπτύξει πάνω σε κοινά θέματα των σπανίων παθήσεων, γενετικής προέλευσης ή μη, όλες τις δράσεις ενημέρωσης, έρευνας, συγκέντρωσης πληροφοριών και αλληλοβοήθειας.

Η Πανελλήνια Ένωση Σπανίων Παθήσεων ιδρύθηκε το 2003, με τους εξής στόχους:

- την ενημέρωση της επιστημονικής κοινότητας και του κοινού
- τη βελτίωση της ποιότητας και της διάρκειας της ζωής των ασθενών
- την ενίσχυση της ελπίδας για τη θεραπεία των σπάνιων παθήσεων μέσω της επιστημονικής και κλινικής έρευνας
- την επίλυση κοινών ασφαλιστικών προβλημάτων

Με την πάροδο των ετών, η Πανελλήνια Ένωση Σπανίων Παθήσεων διεύρυνε τους τομείς στους οποίους δραστηριοποιείται, με τη διεξαγωγή των ακόλουθων προγραμμάτων:

- Καταγραφή Σπανίων Παθήσεων στην Ελλάδα
- Γραμμή Βοήθειας
- Ταμείο Αρωγής
- Ψυχολογική υποστήριξη

**Θα θέλαμε να ζητήσουμε από την εταιρεία σας να μας προσφέρετε δύο κλιματιστικά (ψύξης/θέρμανσης).**

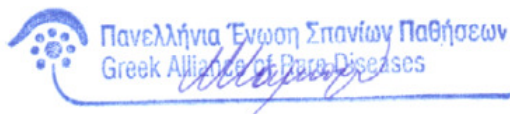
Ειδικά αυτή την περίοδο που δεχόμαστε ασθενείς για την ψυχολογική τους υποστήριξη σε ένα χώρο που δεν υπάρχει κλιματισμός, είναι απαραίτητο να υπάρξει ο ζητούμενος εξοπλισμός, προκειμένου οι συνθήκες παραμονής των ασθενών στο χώρο μας να είναι οι ιδανικές.

Γνωρίζοντας το κοινωνικό πρόσωπο της εταιρείας σας, ελπίζουμε στη στήριξη των ασθενών μας και του Φορέα μας, δεδομένου ότι είμαστε Μη Κερδοσκοπικό Σωματείο με ελάχιστα έσοδα και αδυναμία αγοράς των παραπάνω κλιματιστικών.

Χάριν ανταποδοτικότητας, το λογότυπο της εταιρείας σας θα εμφανίζεται στην ιστοσελίδα του φορέα μας ([www.pespa.gr](http://www.pespa.gr)), στη σελίδα με τους χορηγούς / υποστηρικτές της Π.Ε.Σ.ΠΑ.

Σας ευχαριστούμε εκ των προτέρων και πιστεύουμε στη θετική σας ανταπόκριση.

**Με εκτίμηση,**



**Μαριάννα Λάμπρου**  
**Πρόεδρος της Πανελλήνιας Ένωσης Σπανίων Παθήσεων**