

Webs Enfermedades Raras

Estos son algunos de los portales más útiles para la búsqueda de información en Enfermedades Raras.

[FEDER. Federación Española de Enfermedades Raras](#)



10-01-2023

Somos la voz de más de tres millones de personas en España. Compuesta por 416 asociaciones, desde FEDER trabajamos de forma integral con las familias con enfermedades raras a través de proyectos y servicios destinados a mejorar su calidad de vida.

[Leer más](#)

[FEDER. Nuestros socios](#)



10-01-2023

FEDER cuenta con 416 socios (Asociaciones). FEDER es la organización española que representa a los pacientes y familias afectadas por enfermedades poco frecuentes en España.

[Leer más](#)

[FEDER. Servicio de Información y Orientación \(SIO\)](#)



10-01-2023

Conoce el Servicio de Información y Orientación de Enfermedades Raras de FEDER. Muy útil para afectados, familiares y, también, para profesionales.

[Leer más](#)

[Orphanet - España](#)



10-01-2023

Portal de información de enfermedades raras y medicamentos huérfanos. Ninguna enfermedad es tan rara para no merecer nuestra atención.

[Leer más](#)

[Protocolo DICE-APER](#)



10-01-2023

Bienvenidos a Protocolo DICE de ATENCIÓN PRIMARIA de ENFERMEDADES RARAS (DICE-APER)

[Leer más](#)

[CRE Enfermedades Raras \(Creer\)](#)



10-01-2023

Centro de Referencia Estatal de Atención a Personas con Enfermedades Raras y sus Familias de Burgos (Creer), dependiente del Imsero.

[Leer más](#)

[CIBERER](#)



22-01-2023

El CIBER de Enfermedades Raras es uno de los nueve consorcios públicos establecidos por iniciativa del Instituto de Salud Carlos III (ISCIII); creado para servir de referencia, coordinar y potenciar la investigación sobre las enfermedades raras en España.

[Leer más](#)

[EURORDIS - La voz de los pacientes con Enfermedades Raras en Europa](#)



22-01-2023

EURORDIS es una alianza no-gubernamental dirigida por organizaciones de pacientes y personas individuales activas en el campo de las enfermedades raras, dedicada a mejorar la calidad de vida de las personas que viven con enfermedades raras en Europa.

[Leer más](#)

[ALIBER - Alianza Iberoamericana de Enfermedades Raras](#)



22-01-2023

Tenemos como principal objetivo poner en común la situación de los derechos y desigualdades legales por las que atraviesan las personas con enfermedades poco frecuentes en Iberoamérica.

[Leer más](#)

[La Fundación 1000 sobre los defectos congénitos](#)



La Fundación 1000 es una propuesta para que la sociedad ayude a la investigación para aportar soluciones al problema de la aparición de defectos congénitos en los recién nacidos. Dispone de un servicio telefónico de información sobre teratógenos (SITE).

[Leer más](#)

Páginas

1

2

[siguiente >](#)

[última »](#)
