

FUNDACIÓN
AFECTADOS Y AFECTADAS
FIBROMIALGIA Y SÍNDROME
FATIGA CRÓNICA



memòria 2006

SUMARIO

1. Órganos de gobierno

- Patronato
- Comité Científico
- Comité Jurídico
- Comité Ejecutivo

2. Presentación

3. Actividades 2006

Investigación

- Investigaciones propias
- Investigaciones en colaboración
- Apoyo a investigaciones externas
- Premios a la investigación
- Comité Científico Estatal

Publicaciones

- Documentos divulgación científica
- Programas
- Documentación corporativa
- Boletín

Proyección exterior

- Jornadas y Congresos
- Presentaciones
- Artículos
- Día Mundial Fm y Sfc

Programas

- Codo con codo
- Fundación FF y Ciencia
- Fundación FF y Sociedad
- Fundación FF y Formación

Convenios colaboración

- Mutua Universal
- Fundación Salud, Innovación y Sociedad
- Fundación Grünenthal
- Universidad de Salamanca
- Universidad de Zaragoza

Web

1. ÓRGANOS DE GOBIERNO

PATRONATO

Presidente de Honor
Dr. Moisés Broggi Vallès

Presidenta
Emília Altarriba Alberch

Vicepresidente
Federico Major Zaragoza

Vocales
Jose M Ballesteros López
Jordi Carbonell Abelló
Joan García Lop
José Manuel Lara Bosch
Manuela de Madre Ortega
Luís del Olmo Marote
Miquel Vilardell Tarrés

Secretario
Miquel Roca Junyent

Tesorero
Carles Tusquets Trias de Bes

Vicesecretaria
Cristina Manent Blasco

COMITÉ CIENTÍFICO FUNDACIÓN FF

Dr. Jordi Carbonell Padró
Presidente

Dr. Andres Peña Arrebola
*Sociedad Española de Medicina Física y Rehabilitación (SERMEF)
Delegación del Presidente*

Dr. Luis Aguilera García
*Sociedad Española de Medicina Familiar y Comunitaria (SEMFYC)
Presidente*

Dr. Josep Blanch
*Sociedad Española de Reumatología (SER)
Presidente*

Dr. Ramón Pujol
*Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI)
Presidente*

Dr. Miguel A. Vallejo Parera
Sociedad Española de Psicología Clínica SE (Presidente)

Dr. E. Baca Baldomero
Sociedad Española de Psiquiatría (Presidente)

Dr. Carlos Barutell
Sociedad Española del Dolor (SED)

Dr. Cayetano Alegre
Societat Catalana de Reumatologia

Dr. Antonio Collado
Reumatólogo- Jefe de la Unitat de Fm de l'Hospital Clínic de BCN

Dr. Javier Ribera
Reumatólogo Hospital Guadalajara

Dr. José Alegre
Internista Jefe de la Unitat de SFC de l'Hospital de la Vall d'Hebron

Dr. Emili Gómez
Societat Catalana de Teràpia Familiar (Delegació)

Dra. Mercè Solà
*Societat Catalana de Medicina Familiar i Comunitària (SEMFIC)
Delegación presidente*

Dra. Carme Valls
Endocrinóloga

Sr. Xavier Torres
Societat Catalana de Psicologia Clínica

COMITÉ JURÍDICO

Pilar Rivas

Maria Toro

Corona Quesada

Cristina Manent

COMITÉ EJECUTIVO

2. PRESENTACIÓN

La Fundació FF continua treballant en accions que es corresponen amb els seus objectius fundacionals i amb els mandats del Patronat.

En el camp de la **Investigació**, s'han elaborat projectes d'investigació per part del propi Comitè Científic, s'ha iniciat la col·laboració amb altres grups d'investigadors i s'ha continuat amb el programa de suport a investigacions externes.

S'han consolidat el Premis a treballs d'investigació sobre Fm i Sfc i s'han signat convenis de col·laboració amb d'altres entitats per finançar els premis i les investigacions

Quant a **Publicacions**, s'han elaborat documents de divulgació de les malalties; s'ha col·laborat en l'elaboració de documents institucionals; s'han publicat articles en revistes i comunicacions

d'intervencions en congressos; s'han editat materials informatius i de formació de jornades, el Butlletí de la Fundació FF...

Quant a **Projecció externa**, la Fundació FF ha estat representada en tota mena d'Actes de caràcter professional, com Jornades, Congressos, Seminaris, conferències.

Ha organitzat Jornades, actes, conferències de suport a les associacions i a les federacions i s'ha organitzat i coordinat el Dia Mundial de la Fm i la Sfc conjuntament amb més de vuitanta associacions d'arreu de l'Estat, amb l'elaboració i difusió del III Manifest de la Fm i la Sfc.

Aquest ha estat, també, l'any de la Marató de TV3 dedicada al Dolor crònic i el d'impulsar el Banc de DNA, ambdues accions encaminades a facilitar la investigació sobre aquestes dues malalties, tant econòmicament com científicament.

BANCO PÚBLICO DE ADN PARA LA INVESTIGACIÓN EN FIBROMIALGIA Y SÍNDROME DE FATIGA CRÓNICA

Fundación de Afectados/as de Fibromialgia y Síndrome de Fatiga Crónica (*Fundación FF*)

Presidenta: *Emilia Altamba Alberch*

Unidad de Fibromialgia Hospital Clínic de Barcelona.
Universidad de Barcelona.

Coordinador: *Antonio Collado Cruz*

Unidad de Fibromialgia Hospital del Mar de Barcelona. IMAS

Coordinador: *Jordi Carbonell Abelló*

Unidad de Dolor Reumático. Fibromialgia.
Hospital de Guadalajara

Coordinador: *Javier Vidal Fuentes*

Unidad de Fatiga Crónica. Hospital Valle Hebrón de Barcelona.

Universidad Autónoma de Barcelona

Coordinador: *Jose Alegre Martín*

Unidad de Fibromialgia. Serv. de Reumatología
Instituto Provincial Rehabilitación de Madrid

Coordinador: *Javier Ribera Redondo*

Departamento de Bioquímica, Biología Molecular y Celular
Universidad de Zaragoza

Coordinador: *Manuel José López Pérez*

Banco Nacional de ADN
Universidad de Salamanca

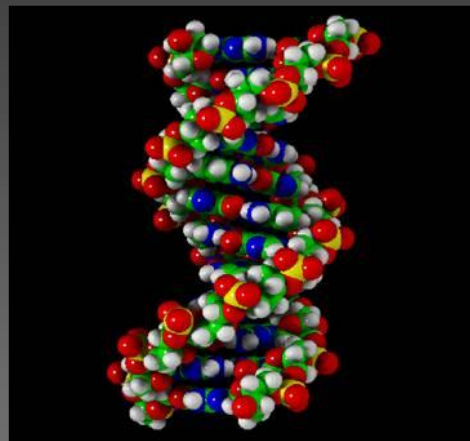
Coordinador:

Andrés C. García-Montero

Mutua Universal

Director:

Josep Maria Blanch



- Diversidad de las muestras
- Rigurosidad en la Selección
- Garantía en el Diagnóstico y estudio Clínico de los pacientes y familiares
- Control por las Sociedades Científicas
- Disponibilidad de muestras y datos clínicos para Equipos de Investigación Nacional o internacionales

Investigació

Investigacions pròpies

Banc DNA

Anys 2006-07-08

Creació i manteniment d'un Banc de DNA per la investigacions de la pròpia Fundació FF i per a subministrar dades i mostres per a investigacions externes.

En col·laboració amb el Banc de DNA de la Universitat de Salamanca, la Fundación Genoma España i la Universidad de Zaragoza.

Finançament: Mútua Universal, venda de polseres i donacions privades.

Impacte familiar, social i laboral de la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica

Anys 2006-07-08

Projecte d'investigació sociològica sobre la problemàtica de la FM i la SFC en els aspectes familiars, socials i laborals.

Aquest estudi requerirà la creació d'un Registre de Pacients de Fibromiàlgia i Síndrome de Fatiga Crònica.

En col·laboració amb la Fundació Privada Llegat Roca i Pi.

Marató TV3

Grup de treball per presentar projectes d'investigació a la convocatòria de la Fundació Marató TV3.

Investigacions en col·laboració

Susceptibilidad genética a la fatiga crónica y la fibromiàlgia.

Dr. Manuel López Pérez.

Departamento de Bioquímica, Biología Molecular y Celular, Universidad de Zaragoza En fase estudi i col·laboració.

Suport a investigacions externes

Temporalitat: de continuïtat

Programa de suport institucional a investigacions externes que ho sol·licitin i que reuneixin les condicions fixades pel Comitè Científic.

Estudio observacional de pacientes con fibromiàlgia que utilizan cannabis

Dra. Jimena Fiz.

Unidad de Farmacología

Institut Municipal d'Investigació Mèdica IMIM

Concedit.

Frecuencia de los genotipos en los genes CYP2D6 y CYP2C9 en pacientes afectados de Fm

Dra. Albesa Caro (PoliClínico Ruber-Madrid)

Premis a la investigació

Entrega II Premi FM 2006

Convocat per la Fundació FF en col·laboració amb Fundación Grünenthal per a treball d'investigació presentats al Congrés de la Sociedad Española de Reumatología (SER).

El premi instituït i dotat amb sis mil euros (tres mil per al premi i tres mil per a la seva publicació en revista científica) fou declarat d'interès científic per la SER i entregat el mes de maig en el Congrés de la SER a València.



I Premi SFC

Convocat per la Fundació FF en col·laboració amb la Fundación Salud, Innovación y Sociedad i Novartis per a treball d'investigació presentats al Congreso de la Sociedad Española de Medicina Interna (SEMI).

El treball premiat fou donat a conèixer en el Congrés de la SEMI celebrat a Salamanca, el novembre de 2006 i serà entregat durant la Jornada: Prevención y Salud en Fm y Sfc l'11 de maig de 2007 a Barcelona.

III Premi FM 2007

El desembre de 2006 fou convocat el III Premi per a treballs d'investigació sobre FM, amb les mateixes característiques del II Premi i declarat d'interès científic per la SER i la semFYC.



II Premi Sfc

Convocat per la Fundació FF en col·laboració amb Fundación Salud, Innovación y Sociedad, amb les mateixes característiques del I Premi i declarat d'Interès científic per la SEMI i la semFYC.

Altres

La Fundació FF i el Col·legi Oficial de Metges de Barcelona varen acordar la realització del **Quadern de bona praxi en Fm i Sfc**, en l'elaboració del qual hi ha participat el dr Jordi Carbonell.

Diversos membres del Comitè científic de la Fundació FF han estat en les Comissions d'elaboració de **Pla sanitari de la Fm i la Sfc** de la Conselleria de Salut de la Generalitat de Catalunya.

I han donat assessorament per als **Plans d'Andalusia i del País Basc**.

Publicacions

Divulgació científica

El Comitè Científic de la Fundació FF va elaborar l'any 2006 un seguit de textos de caràcter científic però amb tractament de divulgació sobre la Fibromiàlgia i la Síndrome de fatiga crònica per a malalts i que han estat editats en díptics -en versió catalana i castellana- i posats a disposició de les associacions que tenen conveni amb la Fundació FF.

També per a la divulgació en diversos apartats de la web de l'entitat.

I per a les publicacions que així ho han demanat.

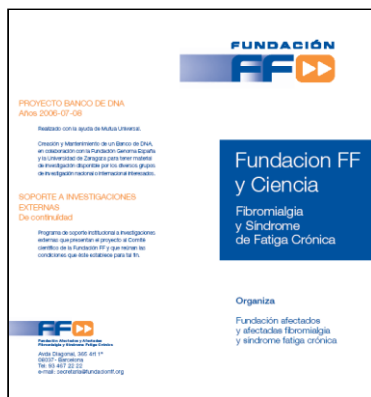
FUNDACIÓN Y SOCIEDAD

Presentat a Madrid el Febrer de 2006



Programes

PROGRAMA FUNDACIÓN Y CIENCIA
Presentat a Madrid el febrer de 2006



CODO CON CODO

II Jornades *Codo con codo*, celebrades a Madrid, amb conferències dirigides a la formació dels quadres directius de les associacions, mitjans de comunicació i relacions institucionals, Protecció de bases de dades dels malalts, la fiscalitat i l'elaboració de projectes.



Projecció exterior

Acte al Congreso de los Diputados



Membres de la Comisión de Sanidad varen rebre les 60 presidentes de les associacions que els varen fer entrega dels llibres amb les signatures. Hi eren representades totes les CCAA.

En l'acte varen intervenir la presidenta de la Comisión de Sanidad, Sra. Margarita Uría, la presidenta de la Fundació FF i Federico Mayor Zaragoza. També hi eren presents diversos membres del Patronat de la Fundació FF.

Acte d'entrega de més de tres-centes mil signatures de suport al Manifest de la Fm i la Sfc recollides per seixanta associacions de tot l'Estat a la *Comisión de Sanidad del Congreso Diputados*.



El president del Congreso, Sr. Manuel Marín, va rebre a representants de la Fundació FF, Emília Altarriba, presidenta, Federico Mayor Zaragoza, vicepresident i Manuela de Madre, vocal.

IV Jornada de avances en SFC – Vall d'Hebron

Participació en la inauguració de la Jornada, amb assistència de professionals, representants de les associacions de Sfc i malalts de tot l'Estat. Realitzades a l'Hospital de la Vall d'Hebron els dies 10 de maig de 2006. S'han convertit en un referent en el sector.

Dinars Casa Convalescència.

Assistència i participació de la presidenta en diversos actes organitzats per la Fundació Biblioteca Josep Laporte i el Fòrum Català de Pacients.

Congrés de Fm i Sfc a Valladolid

Participació i ponència de la presidenta en aquest Congrés, celebrat el mes de juny.

Memoria 2006

PROGRAMA DE SUPORT PSICOLÒGIC

Elaborat pel Dr. Gómez, a petició d'algunes associacions per demanar suport psicològic professional per als malalts de l'associació.

Marató TV3

La Fundació FF va fer a la Fundació Marató TV3 una proposta de dedicar la Marató 2006 al DOLOR CRÒNIC. La proposta va ser elaborada i presentada en comú amb les Societats científiques de Reumatologia, Dolor, Psicologia Clínica i Teràpia Familiar.

Un cop triada aquesta opció, la Fundació FF va assistir a la roda de premsa de presentació de la campanya, va col·laborar amb la difusió mitjançant la coordinació de xerrades informatives a associacions diverses, va participar en el programa de la Marató amb les intervencions del dr Carbonell, la Sra. De Madre al programa, la intervenció de la presidenta, Emília

Altarriba en la diada celebrada el dissabte a Valls i amb la participació en la Fira de les entitats celebrada a Barcelona.



Articles

Publicació d'articles institucionals i de membres del Comitè científic en diverses revistes.

Dia Mundial de la Fm i la Sfc

La Fundació d'afectats de Fm i Sfc va col·laborar en la celebració unitària del Dia Mundial de la Fm i la Sfc amb l'elaboració del **III Manifest de la Fm i la Sfc**, consensuat per més de vuitanta associacions de tot l'Estat i editat en català, castellà, gallec i basc.

També va iniciar la campanya **Pedaleja per la Fm i la Sfc** dirigit a centres esportius, de salut, clubs ciclistes i ciutadania en general.

I va editar el **Butlletí n 3**, amb la publicació del III Manifest i el llistat de totes les associacions per CCAA.

Quant a Catalunya, va participar en la celebració que les associacions varen realitzar a la Plaça de la Catedral de Barcelona.

El periodista Josep Cuní va fer la lectura pública del Manifest que va ser lliurat a mitjans de comunicació diversos.



III Manifest de la Fm i la Sfc

La Humanitat es troba tal com és en el dol i en la festa. Els afectats de fibromiàlgia i de síndrome de fatiga crònica sabem el que és compartir el mateix dolor, però això no ens priva de saber també el que és una festa. La festa de no saber-nos sols i de repassar conjuntament com la nostra malaltia s'ha anat convertint en una causa. I com la nostra causa ha penetrat, això sí, més lentament del que voldríem, en les consciències endormiscades de l'Estat del Benestar.

Avui, en aquest Tercer Manifest del Dia Mundial de la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica, no volem creure que el got és mig buit si no que està mig ple. Fins ara l'Estat del Benestar ignorava el nostre malestar. Però ha estat la feina de les associacions la que, arreu d'Espanya, ha anat conscienciant als poders públics i a l'opinió pública, perquè entenguin que no hi ha malalties inexistents. Allà on hi ha un malalt hi ha una malaltia. Les malalties no s'han d'anar a trobar en els llibres per considerar que són certes. Això passava en anys anteriors. Arribava qualsevol afectat o afectada de fibromiàlgia i de síndrome de fatiga crònica i eren molts els metges que menystenien aquell dolor i aquella simptomatologia. Tot plegat confirmant la idea absurda de que allò que ignorem no existeix.

Avui, en aquest tercer manifest, és de justícia destacar una vegada més que hi ha hagut importants canvis de percepció, tant en el col·lectiu mèdic com en els organismes públics. Els afectats de fibromiàlgia i de síndrome de fatiga crònica han passat gairebé d'haver de demanar excuses per sentir el dolor a trobar-se amb còmplices i amb ser escoltats. Això no cura, és veritat. Però ajuda a vèncer un dolor suplementari de la malaltia, que no era altra, fins ara, que el dolor de la soledat.

Destaquem avenços importants respecte a anys anteriors:

En primer lloc, la societat ha entès que la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica existeixen i han brostat professionals que

se'n han ocupat. Jornades i congressos han significat un canvi important en el tractament científic d'aquestes malalties. Allò que fa uns anys s'havia de dir en veu baixa avui està imprès a les banderoles i als frontispicis de les sales de congressos on s'han aplegat metges, afectats i administracions.

En segon lloc algunes comunitats autònomes han desplegat plans d'abordatge de la malaltia i han elaborat protocols de diagnòstic i de tractament. En el nostre manifest de l'any passat insistíem en la necessitat de que el Sistema Públic de Salut contemplés aquestes dolències amb uns protocols d'actuació que anessin més enllà de les conviccions arbitràries dels responsables sanitaris. És evident que això, en tan sols un any, ha variat notablement. Però el mal burocràtic continua. I és un mal que reposa sobre el nostre mal quotidià.

En tercer lloc s'han incrementat les investigacions. S'han estimulat mitjançant premis, convenis i col·laboracions entre la comunitat científica. S'ha involucrat als mitjans de comunicació, que ja parlen d'aquestes malalties amb una preocupació i una normalitat que les rescata de l'àmbit misteriós i escèptic en el que es trobaven. El moviment associatiu és avui més fort i està més present en la societat. Fins i tot algunes sentències ja han considerat la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica com una vessant més de les invalideses amb drets socials.

Avançar, però, no vol dir arribar a la fita. Estem parlant d'unes malalties que tenen un abast mundial, però encara ens quedem aturats algunes vegades en la miòpia voluntària d'unes institucions que encara no s'han adonat de la importància del problema.

Aquest tercer manifest vol constatar les diferències entre territoris a l'hora d'abordar el tractament de la malaltia.

Des d'aquí volem denunciar les diferents valoracions amb que la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica són enteses, ja

Memoria 2006

sigui per les conselleries de Benestar Social o les de Sanitat.

També, amb perplexitat, hem d'admetre la manca de relació entre els organismes de valoració mèdica i el metge responsable del tractament i control del pacient. I diem amb perplexitat ja que s'estan donant casos de hospitals que no entenen la problemàtica de la fibromiàlgia i de la síndrome de fatiga crònica, així com amb casos de rebel·lia infantil d'uns facultatius que no li donen importància. L'arbitrarietat abans denunciada és potser un dels entrebancs més evidents en la normalització dels tractaments d'aquestes malalties.

I el mateix podem dir de la posició erràtica de l'Administració Central:

No hi ha protocols unificats per a tot l'Estat. Ningú entendria que el càncer, l'hepatitis B o la sida fossin tractats de manera diferent en funció de si el pacient és gallec, andalús o aragonès. I en canvi, la fibromiàlgia i la síndrome de fatiga crònica naveguen en un mar de dubtes que van des d'esforços significatius en algunes comunitats fins a la decepcionant carícia del metge a l'espatlla del pacient mentre li diu "no pateixi, això son els nervis".

La mateixa arbitrarietat es manifesta igualment en la concessió d'invalideses, on els criteris formen part de justificacions a vegades contradictòries i allò que és bo per un és dolent per l'altra. L'Estat podria unificar criteris. Però la voluntat política no hi és. O en tot cas es manifesta simplement en un suport verbal o en aquella antiga actitud de la comprensió com a coartada

per no donar recursos ni impulsar decisions ni tampoc investigacions.

Ens trobem, doncs, en un segon estadi. El primer va consistir en fer-nos veure, en aconseguir un reconeixement social d'aquestes malalties i en abandonar la foscor en la que anàvem patint. Avui som visibles, som més, més fortes i més forts. Hem aconseguit la complicitat d'alguns metges i la decisió d'algunes administracions.

Ara, en aquest segon estadi, hem de forçar ja l'acció política integral de les administracions globals. No és per casualitat que el dia d'avui sigui el dia mundial de la Fibromiàlgia i de la Síndrome de Fatiga Crònica. Hem dit mundial perquè hem sortit del món del dolor silenciós i solitari i ara ens toca convèncer a aquells que poden fer alguna cosa de que no n'hi ha prou amb la bona voluntat d'un metge i d'un conseller. La salut no és negociable. La salut no és únicament escoltar. La salut d'un país depèn precisament de la decisió ferma de fer front a la malaltia. I això no depèn de cap miracle sobrenatural. A vegades és una simple qüestió de diàleg, de voler comprendre allò que ignorem, de deixar-nos ser en societat i de posar la signatura oficial allà on fins ara hi ha més bones i grans paraules que no pas petits fets puntuals deguts, sobre tot, a la solidaritat de les persones sensibles.

En aquest tercer manifest només hi ha un missatge per a les administracions: que siguin capaces de traduir la sensibilitat de la gent en acció política.

4. PROGRAMES

II Jornadas Codo con codo Curs quadres directius associacions (Febrer-Madrid)

Celebrades a Madrid el febrer de 2006, inaugurades per la Viceconsejera de Calidad Asistencial, Salud Pública y Consumo, sra Belen Prado i la Directora General de Servicios Sociales, Sra M Carmen Pérez, ambdues de la Comunidad de Madrid i l'assistència del Director General Adjunto de Fundación ONCE, Sr. Miquel Sagarra; i clausurades per la Directora General de la Mujer també de la Comunidad de Madrid, sra Patricia Flores

Programa	
Jueves 9 de febrero de 2006	
MAÑANA	
10:00 h	Acreditación y entrega de material
10:30 h	Inauguración Illa. Dª Belen Prado Soropdo Viceconsejera de Calidad Asistencial, Salud Pública y Consumo de la Comunidad de Madrid, Illa. Sra. Dª Mta. del Carmen Pérez Archuleta Directora General de Servicios Sociales, Consejería de Familia y Asuntos Sociales, Sr Luis Crespo Director General Fundación ONCE Sra Emilia Altarriba Presidenta Fundación FF
10:30 h	Presentación Programa
11:00 h	Las asociaciones, Preparación actas
TARDE	
16:00 h	Las asociaciones. Fiscalidad Don David Ganzo Sanchez, Responsable de Finanzas de COOSMPE (Confederación Coordinadora Estatal de Minusválidos Fiscales de España)
17:00 h	Las asociaciones. Entidades jurídicas Don Juan José Martí López, Catedrático de Derecho Civil de la Universidad de Castilla-La Mancha.
18:00 h	Plausa-café
18:30 h	Las asociaciones. Coloquio
20:00 h	Tiempo libre
21:00 h	Cena
Viernes 10 de febrero de 2006	
MAÑANA	
10:00 h	Presentación programa formación intersectorial, educativa y asociativa

Programa de Formació de professionals sanitaris i socials, enquadrat en dues convocatòries a celebrar a Madrid (inaugurades pel Director General adjunt de Fundación ONCE, sr Miquel Sagarra) i a Barcelona (clausurades per la Diputada de Serveis Socials de la Diputació de Barcelona

Programa de resum de les matèries tractades en els cursos de formació de professionals voluntaris col·laboradors de les associacions.

Programa	
<p>GENEVA 10 de septiembre de 2006 Jueves 9 de octubre de 2006</p> <p>16:30 h. Recepción y entrega de documentación.</p> <p>16:30 h. Presentación y obra inaugural</p> <p>Dr. José Carlos delgado, Médico Neurólogo, Psiquiatra Jefe de Servicio de Neurología de los Hospitales de UCLM, del IMU y de la Espinal de la Universidad UCM, y Presidente del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Presentación y obra inaugural</p> <p>Dr. José Carlos delgado, Médico Neurólogo, Psiquiatra Jefe de Servicio de Neurología de los Hospitales de UCLM, del IMU y de la Espinal de la Universidad UCM, y Presidente del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p>	
<p>BARCELONA 10 de septiembre de 2006 Jueves 9 de octubre de 2006</p> <p>16:30 h. Recepción y entrega de documentación.</p> <p>16:30 h. Presentación y obra inaugural</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p> <p>16:30 h. Conferencia: Aspectos Neurobiológicos</p> <p>Dr. Antoni Ceballos-Cruz, Médico Neuropsiquiatra, Coordinador Unidad Psiquiátrica, Hospital Clínico Barcelona y miembro del Comité Científico de la Fundación FF</p>	
<p>FECHAS CURSOS</p> <p>Barcelona: 29 y 30 de septiembre de 2006.</p> <p>Madrid: 6 y 7 de octubre de 2006.</p> <p>Inscripción: 30 Euros</p>	

5. CONVENIS DE COL·LABORACIÓ

- Conveni amb la Universidad de Salamanca, per a la creació del Banc de DNA.
- Conveni amb la Fundación Salud, Innovación y Sociedad per a la instauració del II Premi Sfc.
- Convenis amb associacions de Fm i Sfc per a col·laboracions.
- Conveni amb Mutua Universal per a la recaptació de fons per a la creació i sosteniment del Banc DNA.
- Conveni amb la Fundación Grünenthal per a la creació del III Premi de Fm

6. WEB

Presentació de la nova web de la Fundació FF, que va guanyar l'accessit del Premi de Disseny ASPID

