



I Premio de Periodismo  
sobre  
Enfermedades Raras



## Objetivos de los premios:



Promover la presencia de piezas periodísticas sobre tres enfermedades raras en la sociedad para que el conocimiento contribuya a **mejorar la cifra de diagnósticos** en estas enfermedades raras.



Reconocer la labor de periodistas, medios de comunicación y blogueros en la **divulgación** y acercamiento a la opinión pública de tres enfermedades raras y ultrarraras

## Categorías y cuantías asignadas:



## Alfamanosidosis

Primera categoría: 2.000 euros  
Accésit: 500 euros



## Cistinosis Nefropática

Primera categoría: 2.000 euros  
Accésit: 500 euros



## Neuropatía óptica hereditaria de Leber

Primera categoría: 2.000 euros  
Accésit: 500 euros

Finalización del plazo de presentación de trabajos: 31 de marzo de 2020 a las 23:59



## Bases:

- Pueden concurrir al Premio de Periodismo los artículos y reportajes publicados o emitidos en medios españoles de cualquier ámbito de cobertura (prensa escrita, medios on-line, radio o televisión) durante el periodo comprendido **entre el 15 de mayo de 2019 (Día Mundial de las MPS y Enfermedades Lisosomales) y el 31 de marzo de 2020**.
- Asimismo, deberán presentarse en castellano o en lenguas oficiales acompañados de la traducción correspondiente.
- El tema deberá estar relacionado con cualquiera de las enfermedades señaladas anteriormente.
- Las obras deberán ser originales, no pudiendo haber sido presentadas ni reconocidas en otra convocatoria de premios.
- La fecha límite de recepción de trabajos finalizará el 31 de marzo de 2020 a las 23:59 horas.
- El Consejo de Selección estará formado por profesionales de reconocido prestigio nacional o internacional.
- El fallo del Consejo de Selección será inapelable. En prevención de cualquier conflicto de intereses, los miembros del Consejo deberán declarar, en el transcurso de la deliberación, su relación personal o profesional con cualquiera de las candidaturas que opten al Premio.

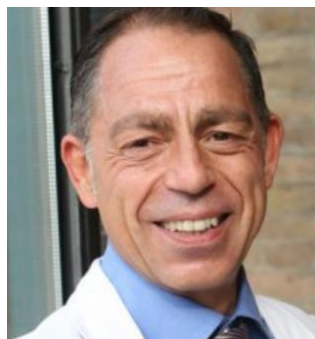


# I Premio de Periodismo sobre Enfermedades Raras

## Consejo de selección:



Miembro de la Asociación Nacional de Informadores de Salud (ANIS).



Dr. Josep Torrent-Farnell  
Director del Área del Medicamento del CatSalut



Dr. Guillem Pintos  
Director clínico de Enfermedades Minoritarias del Hospital Vall d'Hebron



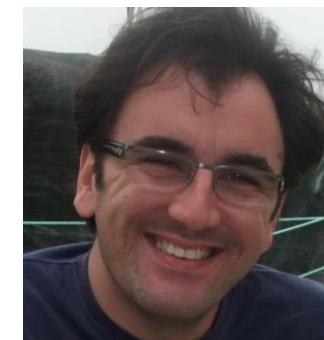
Dolors Querol  
Directora de Medical Affairs de Chiesi España



Jordi Cruz  
Director de Asociación MPS España



Javier Álvarez  
Vocal en Asociación Cistinosis España (ACE)



Pedro García Recover  
Coordinador de pacientes LHON-España

## Más información:

Rosa Horri

Responsable de Comunicación y Sostenibilidad de Chiesi España

[r.horri@chiesi.com](mailto:r.horri@chiesi.com)