



# NORD®

## ¡Únase a la Organización Nacional de Trastornos Raros (NORD) en persona para una sesión de escucha comunitaria!

Estamos organizando conversaciones comunitarias para pacientes con enfermedades raras, y sus familias y cuidadores. NORD quiere escuchar más sobre su experiencia al ser diagnosticado y al vivir con una enfermedad rara.

- Toda la información compartida durante las sesiones permanecerá confidencial y no se compartirá.
- Se proporcionará una compensación por la participación en persona.
- Las sesiones de escucha son aptas para la familia de las personas que están registradas para asistir a la sesión de escucha. ¡Habrà juegos para niños, comida deliciosa y cosas de NORD gratis!
- Estas sesiones de escucha son eventos privados y están abiertas solo a pacientes latinos y cuidadores de enfermedades raras, es necesario registrarse para asistir.



## Fechas y lugares de las sesiones de escucha

### HOUSTON, TX 17 de mayo de 2023

Ubicación: La oficina de United Way en 50 Waugh Dr.

4pm-5:30pm O 6pm-7:30pm

Únase a nosotros para cenar de 5:30 pm a 6:30 pm

Estacionamiento gratuito

### WASHINGTON, DC 5 de mayo de 2023

Ubicación: Renaissance Downtown Hotel, 999 9th Street NW

3:30pm-5pm

Después, únase a nosotros para cenar en nuestra recepción de bienvenida del Foro de Pacientes y Familias Living Rare Living Stronger de 5 p.m. a 7 p.m. NORD cubrirá los gastos de estacionamiento en el recinto.

### LANHAM, MD 7 de mayo de 2023

Ubicación: Children's National Prince George's County, 2900 North Campus Way

1:00pm-3:00pm

¡El almuerzo será servido!

Estacionamiento gratuito

### CIUDAD DE NUEVA YORK, NY abril 22, 2023

Ubicación: West Side YMCA, 5 West 63rd Street

10:00am-11:30am (se servirá el desayuno) O 12:30pm-2:00pm (se servirá el almuerzo)

¿No puedes asistir en persona? ¡Estamos organizando sesiones de escucha virtual en Zoom!

Houston: 6/13/23  
7:00pm-8:15pm CT

Neuva York: 5/1/23  
7:30pm-8:30pm ET

Área metropolitana de DC: 5/22/23  
7:00pm-8:00pm ET

Nacional: 6/1/23  
7:00pm-8:00pm CT

La participación en la sesión nacional está abierta a todos los pacientes y familias de enfermedades raras latinos de los Estados Unidos.

**REGISTRAR AQUÍ**