

АПРЕЛЬ 2021 Г.

23-ДНЕВНАЯ ПРОГРАММА РАСШИРЕНИЯ ОСВЕДОМЛЕННОСТИ О ФОР



Воскресенье	Понедельник	Вторник	Среда	Четверг	Пятница	Суббота
				<p>1 Поделитесь информацией о первых признаках ФОР. Слышали ли вы о том, что пожертвования, сделанные в апреле, будут направлены на реализацию этой программы? Подберите себе подарок прямо сейчас на ifopa.org/awareness_day_match</p>	<p>2 Поделитесь информацией о том, насколько редким является ФОР. Хотите найти простой способ повысить осведомленность о ФОР? Зайдите на ifopa.org/awareness_day_shirts, чтобы бесплатно получить НОВЫЕ футболки, посвященные осведомленности о ФОР!</p>	<p>3 Знали ли вы о том, что ФОР — это единственное заболевание, при котором одна система организма преобразовывается в другую? Поделитесь информацией об уникальности ФОР.</p>
<p>4 Знаете ли вы, что у каждого человека эта генетическая мутация проявляется по-разному? Поделитесь этой важной информацией о классических и вариантных мутациях.</p>	<p>5 Поделитесь своим личным опытом! Поделитесь видео о Циске из Южной Африки, который живет с заболеванием ФОР. Иницируйте сбор средств через Facebook, чтобы помочь нам заработать на проведение Дня осведомленности. Начните на facebook.com/fundraisers</p>	<p>6 Поделитесь информацией о признаках, симптомах и постановке неправильного диагноза в случае ФОР.</p>	<p>7 Поделитесь информацией о том, как поставить правильный диагноз в случае ФОР.</p>	<p>8 Поделитесь своим личным опытом! Поделитесь видео о Йоки из Гонконга, чья дочь Хейли живет с заболеванием ФОР.</p>	<p>9 Поделитесь информацией о гене, который может спровоцировать возникновение ФОР. Ищите другую информацию о том, как #вылечитьФОР? Посетите ifopa.org/store</p>	<p>10 Поделитесь информацией о том, как ФОР влияет на подвижность и другие функции.</p>
<p>11 Поделитесь информацией о ФОР и потере слуха.</p>	<p>12 Поделитесь своим личным опытом! Поделитесь видео о Маэль из Франции, которая живет с заболеванием ФОР.</p>	<p>13 Поделитесь информацией об обострениях ФОР. Более 80 центов из каждого пожертвованного вами доллара будет направлено на финансирование критически важных программ и услуг Международной ассоциации ФОР. Сделайте пожертвование сейчас на веб-сайте ifopa.org/awareness_day_match</p>	<p>14 Поделитесь информацией о прогрессирующем характере заболевания ФОР. Напишите благодарственное письмо Международному клиническому совету по ФОР — независимому совету экспертов по ФОР со всего мира. Отправьте свое сообщение на ifopa.org/thank_you_icc</p>	<p>15 ФОР может быть очень непредсказуемой. Помогите другим понять это, поделившись этой информацией.</p>	<p>16 Поделитесь своим личным опытом! Поделитесь видео о Жасмин, чей сын Николас живет с заболеванием ФОР.</p>	<p>17 Поделитесь информацией о приспособлениях, используемых для ведения самостоятельной жизни при ФОР.</p>
<p>18 ФОР не влияет на умственные способности. Помогите другим узнать о достижениях людей с ФОР, поделившись этой информацией.</p>	<p>19 Поделитесь информацией о том, как собаки-поводыри помогают людям с заболеванием ФОР.</p>	<p>20 Поделитесь информацией о том, как дети и подростки могут объяснить специфику ФОР своим друзьям, с помощью видео, размещенного по ссылке ifopa.org/same_but_different</p>	<p>21 Поделитесь с другими информацией о том, что сообщество больных ФОР очень сплоченное и его члены поддерживают друг друга, словно семья. Ваше пожертвование Международной ассоциации ФОР (IFOPA) в апреле найдет достойное применение. Сделайте пожертвование на ifopa.org/awareness_day_match</p>	<p>22 Поделитесь информацией о том, что исследования ФОР могут помочь в лечении других распространенных заболеваний.</p>	<p>23 Поделитесь информацией об открытиях в области генетики, связанных с ФОР. Разместите фотографию, демонстрирующую ваше участие в мероприятиях Дня осведомленности, или в одежде с хештегом #вылечитьФОР.</p>	<p>24</p>
<p>25</p>	<p>26</p>	<p>27</p>	<p>28</p>	<p>29</p>	<p>30</p>	