

## INVITATION

### Séance d'information concernant le lancement du processus ordinaire de reconnaissance de la kosek

A l'occasion du lancement du processus ordinaire de reconnaissance pour Centres de Référence pour des (groupes de) maladies, la kosek, en collaboration avec ProRaris, vous invite à une séance d'information :

**Mercredi 21 septembre 2022, 16h30-18h00, en ligne, via Zoom**  
**(avec interprétation simultanée allemand/français)**

Cette séance s'adresse aux organisations de patient-e-s qui représentent les personnes concernées par une maladie rare et qui sont intéressé-e-s à participer à un réseau national avec des prestataires de services (hôpitaux, médecins, etc.). La création d'un réseau national pour la prise en charge des patient-e-s au sein d'un groupe de maladies joue un rôle central dans le processus de reconnaissance de la kosek. Le rôle particulier des organisations de patient-e-s au sein des réseaux respectifs sera abordé en détail lors de la séance.

L'objectif de cette séance est de présenter la procédure ordinaire de la kosek pour la reconnaissance des Centres de Référence pour les groupes de maladies<sup>1</sup> et de montrer, à l'aide d'un exemple concret, l'implication des organisations de patient-e-s.

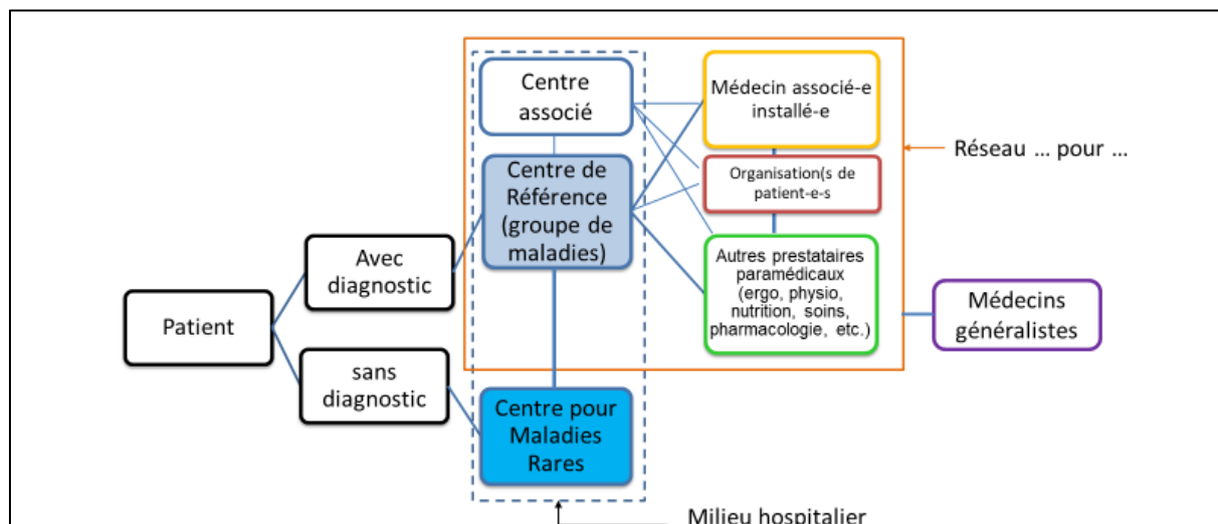


Schéma n°1 : concept de prise en charge de la kosek

<sup>1</sup> Sur la base du concept de prise en charge de la kosek (voir schéma n°1)

## PROGRAMME

---

**Séance d'information concernant le processus ordinaire  
de reconnaissance de la kosek**

---

*Mercredi 21 septembre 2022, 16h30-18h00*

**16h30 MOT DE BIENVENUE**

Dr. Jacqueline de Sá, secrétaire générale de ProRaris

**16h35 LE PROCESSUS ORDINAIRE DE RECONNAISSANCE POUR  
CENTRES DE REFERENCE DE LA KOSEK**

- Quelles étapes et conditions pour la mise en place et la reconnaissance des Centres de Référence ?
- Quelles possibilités de participation pour les organisations de patient-e-s ?

Martin Knoblauch, membre du comité de ProRaris, vice-président de la kosek, secrétaire général Schweizerische Muskelgesellschaft, coordinateur du réseau des maladies neuromusculaires rares *Myosuisse*

**17h10 SÉANCE DE QUESTIONS-REPNSES**

Modération :

Dr. Jacqueline de Sá, secrétaire générale de ProRaris

Christine Guckert, collaboratrice scientifique de la kosek

**17h50 BILAN ET CONCLUSION**

Dr. Jean-Blaise Wasserfallen, président de la kosek

Dr. Jacqueline de Sá, secrétaire générale de ProRaris

**18h00 FIN DE LA SEANCE**

*Programme sous réserve de modifications. La séance aura lieu en ligne avec interprétation simultanée (allemand-français).*

---

**Informations pratiques**

---

**INSCRIPTION**

**Jusqu'au 19 septembre 2022 via e-mail à l'adresse [info@kosekschweiz.ch](mailto:info@kosekschweiz.ch)**  
(Veuillez indiquer votre nom, prénom et l'organisation de patient-e-s que vous représentez)

Un lien Zoom vous sera envoyé lors de votre inscription.

**RENSEIGNEMENTS**

Plus d'informations : [info@kosekschweiz.ch](mailto:info@kosekschweiz.ch)

---

D'autres séances, principalement destinées aux prestataires de soins et organisés dans les Centres pour Maladies Rares, sont prévues. Les organisations de patient-e-s sont également les bienvenues à ces événements.

Toutes les séances d'information sur le processus de reconnaissance ordinaire sont disponibles sur [www.kosekschweiz.ch](http://www.kosekschweiz.ch).