

# НАЦИОНАЛНИ ЦЕНТРОВЕ НОМЕНКЛАТУРА

## Дейности



—▲ Установяване на  
—● потребностите на  
—■ национално  
ниво



Организиране  
изграждането на  
капацитет  
относно  
номенклатурата и  
инструментите на  
Orphanet



Подкрепа и  
съвети за  
внедряване и  
използване на  
ORPHAкодовете



Координиране на  
партньорите за  
обединяване на  
знанията и  
изграждане на  
капацитет

*За подкрепа на кодирането на редките болести  
в националните здравно - информационни  
системи*



*За нас:*

*Проектите OD4RD и OD4RD2  
създадоха мрежа от 20  
национални центъра за  
Orphanet номенклатура в  
Европейския съюз*

# НАЦИОНАЛЕН ЦЕНТЪР ORPHANET БЪЛГАРИЯ

Българска Асоциация за Промоция на Образование и Наука  
Институт по редки болести

[www.raredis.org](http://www.raredis.org)

## АКТИВНОСТИ ПРЕЗ 2023–2025



### Установяване на потребности



### Обучения



### Информационен център

Нашата цел е да ускорим ORPHA кодирането и улесним правилното му използване в Експертните центрове за редки болести, като:

- Установим предизвикателствата и потребностите на партньорите
- Организираме и проведем адаптирани обучения
- Улесним комуникацията чрез създаване на информационен център
- Съдействаме за стартиране пилотното въвеждане на ORPHA кодиране в здравноинформационните системи.

## СВЪРЖЕТЕ СЕ С НАС



[www.orpha.net](http://www.orpha.net)



[info@raredis.org](mailto:info@raredis.org)



(032) 575 797



<https://github.com/OD4RD/Main-Help-Desk>



[www.raredis.org/orphanet\\_bg?lang=bg](http://www.raredis.org/orphanet_bg?lang=bg)

orphanet

KNOW  
THE  
RARE  
FOR  
BETTER  
CARE



OD4RD

Orphanet Data For Rare Diseases

Co-funded by  
the European Union

Co-Funded by the European Union. Views and opinions expressed are however those of the author(s) only and do not necessarily reflect those of the European Union or HAEDA. Neither the European Union nor the granting authority can be held responsible for them