



URGENT INFORMATION FOR  
**UKRAINES WITH HHT**  
AND OTHER RARE DISEASES

Dear Ukrainian friends,  
We welcome you to Ireland and stand by you in this difficult time.  
This letter includes important information in case you, your family members or other refugees you know are affected by a Rare Disease.

We represent HHT Ireland- an Association for people affected by HHT (Hereditary Haemorrhagic Telangiectasia) also known as Rendu Osler Weber Syndrome.  
If you are affected by this disease you can contact us and we will give you all the help you need to have assistance and help during your stay in Ireland.  
The email to contact is: [info@hhtireland.org](mailto:info@hhtireland.org)  
If you know Ukrainians affected by HHT in other European countries we can give them assistance through other national associations so they can write to [info@hhteurope.org](mailto:info@hhteurope.org)

If instead you are affected by another rare disease and need assistance you can contact Rare Diseases Ireland - the Irish Alliance for Rare Diseases - at [advocacy@rdi.ie](mailto:advocacy@rdi.ie). They will answer and help you.

If you contact us please indicate your name, surname, telephone number and your location.

You are not alone. Count on us.  
HHT Ireland

ТЕРМІНОВА ІНФОРМАЦІЯ  
**УКРАЇНЦІ З ННТ**  
ТА ІНШІ РІДКІСНІ ЗАХВОРЮВАННЯ

Шановні українські друзі!  
Ми вітаємо вас в Італії, і ми поруч з вами в цю важку хвилину.  
Цей лист містить важливу інформацію, якщо ви, члени вашої родини чи інші біженці, яких ви знаєте, хворієте на рідкісну хворобу.

Ми представляємо HHT Onlus - Асоціацію людей із ННТ (спадкова геморагічна телеангіектазія), також відома як синдром Рендю Ослера Вебера.  
Якщо ви страждаєте від цього стану, ви можете зв'язатися з нами, і ми надамо вам всю допомогу для допомоги та допомоги під час вашого перебування в Італії.  
Адреса електронної пошти: [info@hhtireland.org](mailto:info@hhtireland.org)  
Якщо ви знаєте українців, які страждають на ГГТ в інших країнах Європи, ми можемо надати їм допомогу через інші національні асоціації, для яких вони можуть написати на [info@hhteurope.org](mailto:info@hhteurope.org)

З іншого боку, якщо ви страждаєте на іншу рідкісну хворобу і потребуєте допомоги, ви можете зв'язатися з INSERT EMAIL і Італійська федерація рідкісних захворювань відповідь і допоможе.

Якщо ви звертаєтеся до нас, будь ласка, вкажіть своє ім'я, прізвище, номер телефону та місто в Італії.

Ти не самотній. Розраховуйте на нас.  
HHT Ireland

**[www.hhtireland.org](http://www.hhtireland.org) - [info@hhtireland.org](mailto:info@hhtireland.org) -  
+353.83.4222302**