

Aderisci al Progetto

Registro Italiano

della Sclerosi Multipla.

**Basta il tuo consenso,
per dare un contributo
alla ricerca.**

E anche al tuo futuro.



COS'È IL REGISTRO

È una raccolta sistematica di dati clinici di tutte le persone con SM a livello nazionale, nato come strumento di ricerca scientifica e utile per lo sviluppo di studi specifici e per azioni di programmazione sanitaria.



A COSA SERVE

La quantità di dati raccolti permette di monitorare i progressi della malattia, valutare l'efficacia dei trattamenti e contribuire a migliorare i servizi. Informazioni preziose che fanno crescere la conoscenza sulla malattia.



COSA DEVI FARE TU

Chi aderisce non deve sottoporsi a nessun esame aggiuntivo, ma solo firmare il consenso informato affinché i propri dati clinici possano essere trasmessi al Registro, rigorosamente in forma anonima, e utilizzati in modo aggregato.



*Oltre 50 mila persone
hanno già aderito al Progetto.
Se lo hai già fatto anche tu
verifica con il tuo neurologo
di avere firmato
il consenso informato
per il trattamento dei dati.*

Struttura Tecnico Operativa



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI DI BARI
ALDO MORO

Network dei Centri Clinici SM

SCLE
ROSI
MULT
IPLA
fondazione
italiana

un mondo
libero dalla SM

AI SM. INSIEME, UNA CONQUISTA DOPO L'ALTRA

www.registroitalianosm.it

