

Questionnaire pour les personnes vivant avec la SLA et leurs aidants : Partagez votre expérience !

Pourquoi participer ?

Votre contribution nous aidera à...

- **Identifier les lacunes** dans les soins et l'accompagnement
- Mieux comprendre les **expériences et besoins** des patients et aidants
- Améliorer et harmoniser la prise en charge de la SLA en Europe

Qui peut participer ?

- **Personnes vivant avec la SLA** Vous pouvez répondre au nom d'un patient ou d'une communauté de patients
- **Aidants** accompagnant une personne vivant avec la SLA
- Dans tous les pays européens (UE ou non-UE)

Scannez ce code QR pour accéder au questionnaire !



Anonyme et volontaire

Disponible en 32 langues

Date limite : 30 avril 2026

Chaque expérience compte

N'hésitez pas à partager ce questionnaire avec d'autres personnes concernées

Cette initiative est portée par le Réseau Européen de Référence pour les Maladies Neuromusculaires Rares (ERN EURO-NMD), dans le cadre de la Joint Action JARDIN (Task 6.2)

