

Questionario per le persone che vivono con la SLA e per i loro caregiver: Condividete la vostra esperienza!

Perché partecipare?

Il vostro contributo ci aiuterà a:

- **Individuare le lacune** nell'assistenza e nel supporto
- Comprendere le **esperienze e i bisogni** dei pazienti e dei caregiver
- Migliorare e armonizzare la presa in carico della SLA in Europa

Chi può partecipare?

- **Persone che vivono con la SLA**
Anche per conto di un paziente o di una comunità di pazienti
- **Familiari o caregiver** che assistono una persona con SLA
- In tutti i Paesi europei (UE e non UE)

Scansiona il QR code per accedere al questionario!



Partecipazione **anonimo** e **volontario**

Disponibile in 32 lingue

Scadenza: **25 maggio 2026**

La vostra voce conta

Sentitevi liberi di condividerlo con chi potrebbe essere interessato!

Questa iniziativa è promossa dalla Rete di Riferimento Europea per le Malattie Neuromuscolari Rare (ERN EURO-NMD), nell'ambito della Joint Action JARDIN (Task 6.2)

