

Per un registro nazionale delle persone con SLA

12 dicembre 2017

L'Associazione Italiana Sclerosi Laterale Amiotrofica (Aisla) ha promosso la costruzione, con finalità di ricerca, del primo Registro Nazionale sulla SLA. I pazienti stessi sono chiamati a comunicare i propri dati tramite un questionario online. Qui la [pagina informativa](#).