



Ministero della Salute – Direzione Generale della Ricerca e dell’Innovazione in Sanità

Rendiconto 5 per mille ANNO 2023
Contributo percepito € 2.058.872,63 In data 2 ottobre 2024

Ente della Ricerca Sanitaria
Denominazione Ente: Fondazione Italiana Sclerosi Multipla ETS
Codice fiscale: 95051730109
Sede legale: Via Operai, 40 - 16149 Genova
Indirizzo di posta elettronica dell'ente: fism@pec.aism.it
Dati del rappresentante legale: Mario Alberto Battaglia, CF
BTTMLB54T29D969Z Domiciliato per la carica presso la sede legale di cui sopra

Titolo del progetto: FAMILY CAREGIVERS 2.0 Sviluppo e implementazione di un intervento in supporto dei caregivers e familiari di persone con SM al fine di ridurre il burden e migliorare il senso di competenza

Data di inizio progetto: 01/07/2025	Data di fine progetto: 30/06/2027
Fondi 5 per mille assegnati al progetto: € 73.500,00	Di cui: Quota sostenuta entro l’anno di rendicontazione: € Quota accantonata, da sostenere, per progetti pluriennali (durata massima tre anni): € 73.500,00

VOCI DI SPESA	Quota sostenuta entro l'anno di rendicontazione	Quota accantonata, da sostenere, per progetti pluriennali (durata massima tre anni)
Personale di ricerca (borsista, a contratto e di ruolo in quota parte)		€ 58.000,00
Apparecchiature (ammortamento, canone di locazione/leasing)		
Materiale d'uso destinato alla ricerca (per laboratori di ricerca, acquisto farmaci ecc.)		€ 1.000,00
Spese di organizzazione (manifestazioni e convegni, viaggi e missioni ecc.)		€ 2.000,00
Elaborazione dati		
Spese amministrative		€ 3.500,00
Altro (indicare quali) Pubblicazioni		€ 9.000,00
TOTALE		€ 73.500,00

Data
15 luglio 2025

Il Responsabile del Progetto

Il Legale Rappresentante



Si autorizza al trattamento dei dati ai sensi del d.lgs. 196/2003

Il Legale Rappresentante



FAMILY CAREGIVERS 2.0 Sviluppo e implementazione di un intervento in supporto dei caregivers e familiari di persone con SM al fine di ridurre il burden e migliorare il senso di competenza

Molte persone con sclerosi multipla (SM), soprattutto con disabilità più avanzata, possono richiedere un supporto emotivo, fisico e pratico per gestire le sfide quotidiane e per mantenere l'autonomia. L'assistenza e il supporto ricadono principalmente su un membro della famiglia, identificato come caregiver. Il 30% delle persone con SM a causa della disabilità ha bisogno di un'assistenza continua nelle attività quotidiane, che nell'80% dei casi è fornita dai caregiver familiari. Il ruolo del caregiver è ricoperto in più della metà dei casi dal compagno o compagna e nel 25% dai figli o genitori. La quantità di tempo dedicata all'assistenza e le restrizioni alla vita personale sono fattori che aumentano il "peso" psicologico, sociale, fisico ed economico del caregiver.

Obiettivi

Sviluppare e implementare un intervento in supporto dei caregivers di persone con SM per ridurre il burden e migliorare il senso di competenza.

Fase 1: sviluppo di una scala che misuri i bisogni dei caregiver di persone con SM in grado di catturare un ampio spettro di bisogni