



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: Improving Multidisciplinary Programs with Additive Cognitive Therapy in Multiple Sclerosis - IMPACT-MS

Data di inizio progetto: 01/11/2025	Data di fine progetto: 31/10/2027
Fondi 5 per mille assegnati al progetto: € 30.000,00	Di cui: Quota sostenuta entro l'anno di rendicontazione: € Quota accantonata, da sostenere, per progetti pluriennali (durata massima tre anni): € 30.000,00

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)		€ 25.000,00

Apparecchiature (ammortamento, canone di locazione/leasing)		
Materiale d'uso destinato alla ricerca (per laboratori di ricerca, acquisto farmaci ecc.)		
Spese di organizzazione (manifestazioni e convegni, viaggi e missioni ecc.)		€ 5.000,00
Elaborazione dati		
Spese amministrative		
Altro (indicare quali)		
TOTALE		€ 30.000,00

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



Improving Multidisciplinary Programs with Additive Cognitive Therapy in Multiple Sclerosis - IMPACT-MS

Progressive Multiple Sclerosis (PMS) is a neurodegenerative disease characterized by a steady decline in physical and cognitive function. While pharmacological treatments offer limited benefit in PMS, multidisciplinary rehabilitation is emerging as a key strategy to preserve residual abilities and quality of life. This randomized controlled trial aims to evaluate the additive effect of cognitive rehabilitation (CR) alongside standard multidisciplinary rehabilitation (MDR) in people with PMS. Thirty participants with confirmed PMS (both primary and secondary) will be randomized into two groups: MDR with active CR, and MDR with placebo CR. Active CR will be delivered using RehaCom software, targeting attention and information processing speed, while placebo CR will simulate therapeutic conditions without cognitive engagement. Both groups will undergo 20 sessions of CR followed by 20 sessions of MDR. The primary outcome is the MSIS-29, with secondary outcomes including fatigue, depression, cognitive complaints, walking impact, and quality of life. Assessments will be performed at baseline, post-treatment, and follow-up. This study addresses the gap in PMS-specific rehabilitation research and explores the potential synergistic effect of combining motor and cognitive rehabilitation to enhance functional outcomes.