

RETI DI RIFERIMENTO EUROPEE

AIUTARE I PAZIENTI CON MALATTIE RARE O COMPLESSE E A BASSA PREVALENZA



COSA SONO LE RETI DI RIFERIMENTO EUROPEE?

Le reti di riferimento europee (ERN) riuniscono medici e ricercatori con elevata esperienza nel campo delle malattie rare o a bassa prevalenza e complesse. Sono delle “reti virtuali” in cui si discutono le diagnosi e le migliori cure possibili per i pazienti di tutta Europa. Nel 2017 sono state create 24 reti con la partecipazione di oltre 900 team altamente specializzati nell’assistenza sanitaria, situati in più di 300 ospedali. Le ERN possono apportare le competenze specifiche spesso assenti nella tua regione o nel tuo paese.

COME ACCEDERE ALLE RETI DI RIFERIMENTO EUROPEE?

Il tuo medico ti consiglierà circa il livello adeguato di cure per la tua malattia. Dopo aver valutato le possibilità all’interno della tua regione o del tuo paese, e a seguito di un’analisi personalizzata della tua situazione specifica, il medico può suggerire la cooperazione con la rete di riferimento europea appropriata. Se devi rivolgerti a una ERN, il tuo medico rimane il tuo punto di contatto unico.

IN CHE MODO UNA RETE DI RIFERIMENTO EUROPEA AGEVOLA LA CURA?

Quando il tuo caso viene sottoposto a una ERN, il tuo medico convoca un gruppo “virtuale” di medici esperti in diverse discipline e di diversi paesi. Essi condividono i tuoi dati medici, tra cui ad esempio TAC, esami di laboratorio o radiografie, li analizzano e ne discutono insieme. Il tuo dottore può quindi raccogliere contributi di altri colleghi e usarli per migliorare la diagnosi o individuare la migliore cura possibile per te.

