

Sei convinta come Laura?

Allora parlane
col tuo pediatra



Vuoi saperne di più? Vai al sito web del gruppo europeo per la ricerca clinica sulla fibrosi cistica, che si chiama ECFS-CTN: <http://www.ecfs.eu/ctn>.

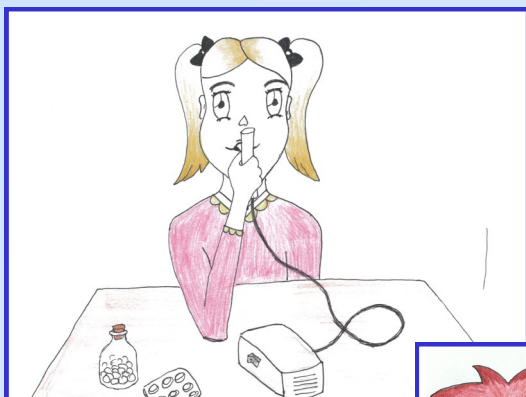
Laura partecipa alla ricerca sulla Fibrosi Cistica





Ciao, mi chiamo
Laura ho la
fibrosi cistica.

Laura partecipa alla ricerca sulla Fibrosi Cistica



Forse sai che per curarmi
devo prendere molte
medicine. Ogni tanto devo
anche andare in ospedale. Sai cosa
mi ha detto il dottore l'ultima volta?



Ha detto che altri
bambini in
diversi paesi
controlleranno questa
nuova medicina.
Mamma e papa hanno fatto
un sacco di domande al
dottore. Poi mi hanno
chiesto se avrei voluto fare
questa ricerca.

Alcuni dottori, che
si chiamano
ricercatori, lavorano
per inventare medicine
nuove e migliori. Prima però
devono fare molti esperimenti
nei loro laboratori. Tutto
questo si chiama ricerca.



Il mio dottore mi ha chiesto se voglio partecipare ad una ricerca! Questo
vuol dire che controllerò se le nuove medicine mi fanno stare meglio delle
vecchie.

Mi hanno detto che avrei
dovuto andare in ospedale
più spesso. Quel che non
mi è piaciuto è che ogni tanto mi
faranno dei prelievi, però il dottore
mi ha spiegato che potrà usare il mio
sangue per vedere se la medicina
funziona bene per vedere come sto
finchè uso la medicina. (Forse il mio
prelievo potrà persino essere
spedito a un laboratorio speciale
con un aeroplano)



Così ho deciso di dire di sì!

Spero che la nuova medicina
funzionerà bene e potrà
aiutare altri bambini con la
fibrosi cistica a sentirsi meglio.

Perchè non chiedi se
puoi provare anche tu
una nuova medicina?