



**Polskie Towarzystwo Neurologów Dziecięcych  
Zarząd Główny**

Poznań, 28.03.2018 r.

Szanowni Państwo,  
Koleżanki i Koledzy,

Zarząd Główny Polskiego Towarzystwa Neurologów Dziecięcych na posiedzeniu w dn. 6.03.2018r. podjął uchwałę o potrzebie przystąpienia do współtworzenia polskiego rejestru chorych na SM.

Dzięki przychylności i pomocy Pana dr hab. Waldemara Broli, Ordynatora Oddziału Neurologicznego w Końskich, będziemy mieć możliwość bezpłatnego uczestnictwa w tym przedsięwzięciu.

Jeśli jesteście Państwo zainteresowani udziałem, do czego gorąco zachęcam, w tworzeniu i uzupełnianiu tego rejestru, uprzejmie proszę o taką informację. Otrzymacie Państwo w osobnym piśmie kody dostępu do rejestru.

W rejestrze SM ([www.rejsm.pl](http://www.rejsm.pl)) dzięki zaplanowaniu i stworzeniu już zakładki „Dziecięce Stwardnienie Rozsiane” możemy rejestrować przypadki chorych, którymi na co dzień się opiekujemy.

Dzięki takiemu rejestrowi, razem możemy poznać nie tylko rozpowszechnienie SM dziecięcego w Polsce ale poznać też potrzeby naszych chorych.

Raz jeszcze zachęcam Państwa do przystąpienia do inicjatywy Zarządu Głównego Polskiego Towarzystwa Neurologów Dziecięcych.

Z poważaniem

Przewodnicząca Zarządu Głównego  
Polskiego Towarzystwa Neurologów Dziecięcych  
*Barbara Steinborn*  
Prof. dr hab. n. med. Barbara Steinborn