



# Presentando la cohorte de ImmunAID

# CONVOCATORIA PARA PACIENTES

Necesitamos su contribución para avanzar en el conocimiento científico sobre los trastornos autoinflamatorios sistémicos poco frecuentes (SAID, por sus siglas en inglés).

Hoy en día, existen kits que permiten diagnosticar a pacientes que tienen mutaciones genéticas asociadas a los SAID (SAID monogénicos o mSAID). Sin embargo, es mucho más complejo diagnosticar a pacientes cuya causa genética no ha sido aún determinada (pacientes “guSAID”).

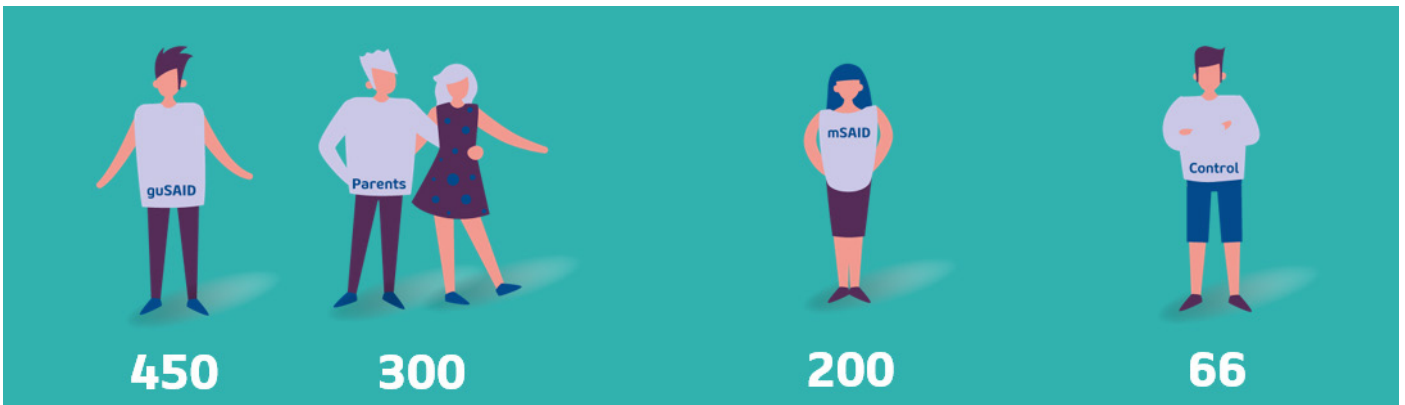
Los pacientes “guSAID” reciben hasta 5 tratamientos inapropiados antes de ser diagnosticados correctamente.

Es por esto que buscamos encontrar marcadores biológicos que ayuden al desarrollo de métodos de diagnóstico más específicos para que los médicos escojan el tratamiento mas adecuado.

**Ayúdenos a ayudarle!**



## PACIENTES



### Pacientes SAID sin diagnóstico genético

guSAID no disponen de ningún método sólido de diagnóstico. Estos pacientes representan la población más necesitada, ya que enfrentan los principales obstáculos para el diagnóstico y el manejo de la enfermedad.

También necesitamos la cooperación de los progenitores de los pacientes. Por qué motivo? Para determinar si la herencia está involucrada en cierta medida.

### Pacientes SAID monogénicos

Los pacientes mSAID pueden ser diagnosticados cuando se identifican las mutaciones específicas en sus genes. Sin embargo, un mejor refinamiento en la subcategorización de los mSAID mejoraría la atención brindada al paciente.

Igualmente, la comparación entre el mSAID y el guSAID podría ayudar a identificar una huella común dentro de todos los SAID.

### Voluntarios sanos

Usted puede ayudar incluso si no tiene ningún trastorno autoinflamatorio, ya que desempeñará el papel de un control saludable y nos ayudará a definir los límites de los SAID.



## CONTRIBUCION

Todo lo que necesitamos es un poco de su tiempo (<2h) y algunas muestras de su sangre, orina y heces.

Tenga en cuenta que todos los datos que recopilamos y generamos permanecerán anónimos y protegidos.



## OBJETIVO

Los marcadores biológicos que estamos buscando pueden estar contenidos en las muestras que estamos recolectando.

Para asegurarnos de que no perder nada y de obtener lo mas que podamos de sus muestras, utilizamos metodologías de punta, incluyendo tecnologías «multi-ómicas» y el poder de los análisis computacionales.

# UNIRSE AL GRUPO DE ESTUDIO

El desarrollo de nuevos métodos de diagnóstico requiere una gran cantidad de datos obtenidos a partir de un vasto grupo de pacientes.

Es por esto que hemos creado una gran red de centros médicos que reclutarán pacientes de todas partes de Europa. Seguro que existe uno muy cerca de su alcance!

ImmunAID es por lo tanto una gran oportunidad para que usted y la próxima generación de pacientes SAID se beneficien de una mejor atención médica en un futuro muy cercano.



## LOCALIZACIÓN

Para unirse al grupo de estudio, elija el centro de reclutamiento que más le convenga.

Ubíquelo en el siguiente mapa:

<https://www.immunaid.eu/the-patient-page/recruiting-centers>



## COMO?

Se le invitará a que acuda al centro de reclutamiento, donde el personal médico le explicará el propósito y el contenido del estudio y comprobará si puede ser incluido o no.

Tendrá derecho a aceptar o rechazar; nadie lo culpará si usted no desea participar.

Si usted acepta, se organizará una visita de reclutamiento para reunir toda la información requerida por el protocolo de investigación y se colectarán las muestras biológicas que necesitamos.

Para más información sobre el proyecto visite: [www.immunaid.eu](http://www.immunaid.eu)  
¿Tiene otras preguntas? [contact@immunaid.eu](mailto:contact@immunaid.eu)



This project has received funding from the EU's Horizon 2020 research and Innovation programme under grant agreement N°779295