

患者ID

访问日期

/ /

**(O) 起病部位**

- O1) 头部起病, 以构音障碍或吞咽困难起病, 亦称为"球部起病"
- O2d) 上肢远端起病, 以上肢远端 (手) 无力或随意运动迟缓、不协调起病
- O2p) 上肢近端起病, 以上肢近端 (肩) 无力起病
- O3r) 躯干呼吸起病, 以躯干部位低通气表现起病
- O3a) 躯干轴性起病, 以躯干肌肉无力起病, 但不伴发低通气
- O4d) 下肢远端起病, 以下肢远端 (足) 无力或随意运动迟缓、不协调起病
- O4p) 下肢近端起病, 以下肢近端 (髌部与大腿肌肉) 无力或随意运动迟缓、不协调起病

**(P) 传播 ("播散")**

- PE) 早期传播, 起病12个月内, 无力或随意运动迟缓、不协调表现由起病部位垂直传播到另一个远隔部位
- PL) 后期 (later) 传播, 起病12个月后, 无力或随意运动迟缓、不协调表现由起病部位垂直传播到另一个远隔部位。包 O1,PL (亦称为"进行性延髓麻痹, PBP")、O2d/p,PL (亦称为"连枷臂综合征") 和 O4d/p, PL (亦称为"连枷腿综合征")。
- PN) 传播无法分类, 无力或随意运动迟缓、不协调表现由起病部位垂直传播到另一个远隔部位, 但由于症状出现时间少于12个月, 尚无法分类。

**(M) 运动神经元功能障碍, 上运动和/或下运动神经元功能障碍的程度**

- M0) 均衡的运动神经元功能障碍, 上运动神经元表现 (随意运动迟缓、不协调、反射亢进和/或痉挛) 和下运动神经元表现 (无力和相关的肌肉萎缩) 均衡共存, 亦称为"经典型ALS"
- M1d) 上运动神经元 (UMN) 功能障碍为主, 以上运动神经元表现 (随意运动迟缓、不协调、反射亢进和/或痉挛) 为主, 仅伴有轻微的下运动神经元表现 (无力和相关的肌肉萎缩)
- M1p) 纯上运动神经元功能障碍, 单纯的上运动神经元表现 (随意运动迟缓、不协调、反射亢进和/或痉挛), 且无下运动神经元表现 (无力和相关的肌肉萎缩) 的证据; 在病程达到48个月后, 亦称为"原发性侧索硬化 (PLS)"
- M2d) 下运动神经元功能障碍为主, 以下运动神经元表现 (无力和相关的肌肉萎缩) 为主, 仅伴有轻微的上运动神经元表现 (随意运动迟缓、不协调、反射亢进和/或痉挛)
- M2p) 纯下运动神经元功能障碍, 单纯的下运动神经元表现 (无力和相关的肌肉萎缩), 且无上运动神经元表现 (随意运动迟缓、不协调、反射亢进和/或痉挛) 的证据; 当病程超过48个月后, 亦称为"进行性肌萎缩 (PMA)"
- M3) 分离性运动神经元功能障碍, 上肢主要为下运动神经元表现 (无力和相关的肌肉萎缩), 而下肢主要为上运动神经元表现 (随意运动迟缓、不协调、反射亢进和/或痉挛)