

Patienten-ID

Visitendatum

/ /

((O) Region des Symptombeginns („Onset region“, engl.)

- ☐ O1) **Beginn am Kopf** mit Sprech- oder Schluckstörung (Syn.: bulbärer Beginn)
- ☐ O2d) **Beginn am distalen Arm** mit Schwäche oder verlangsamten und unkoordinierten Bewegungen am distalen Arm (Hand)
- ☐ O2p) **Beginn am proximalen Arm** mit Schwäche am proximalen Arm (Schulter)
- ☐ O3r) **Beginn am Rumpf** mit Atemschwäche
- ☐ O3a) **Beginn mit Rumpfinstabilität** mit Schwäche der Rumpfmuskulatur ohne gleichzeitige Atemschwäche
- ☐ O4d) **Beginn am distalen Bein** mit Schwäche oder verlangsamten und unkoordinierten Bewegungen am distalen Bein (Fuß)
- ☐ O4p) **Beginn am proximalen Bein** mit Schwäche oder verlangsamten und unkoordinierten Bewegungen am proximalen Bein (Hüft- und Oberschenkelmuskulatur)

((P) Propagation („Ausbreitung“)**Ja, innerhalb von 12 Monaten**

- ☐ PE) **Frühe Propagation** mit Ausbreitung von Schwäche oder verlangsamten und unkoordinierten Bewegungen auf andere, vertikale Regionen **innerhalb von 12 Monaten**

Nein, > 12 Monate nach Symptombeginn

- ☐ PL) **Späte Propagation** mit Ausbreitung von Schwäche oder verlangsamten und unkoordinierten Bewegungen auf andere, vertikale Regionen **nach 12 Monaten oder später**; umfasst O1, PL (Syn.: Progressive Bulbärparalyse), O2d/p, PL (Syn.: „Flail-Arm-Syndrom“), O4d/p, PL (Syn.: „Flail-Leg-Syndrom“)

Nein, < 12 Monate nach Symptombeginn

- ☐ PN) **Noch nicht klassifizierbare Propagation** mit Ausbreitung von Schwäche oder verlangsamten und unkoordinierten Bewegungen auf andere, vertikale Regionen noch nicht erkennbar, aber seit Symptombeginn **noch keine 12 Monate vergangen**

((M) Motoneuron-Symptome

- ☐ M0) **Kombinierte Symptome des ersten und zweiten Motoneurons**: Ausbalancierte, kombinierte Symptome des ersten Motoneurons (verlangsamte und unkoordinierte Bewegungen, gesteigerte Reflexe sowie Spastizität) und des zweiten Motoneurons (Muskelschwäche und Muskelschwund), (Syn.: klassische ALS)
- ☐ M1d) **Dominante Symptome des ersten Motoneurons** (verlangsamte und unkoordinierte Bewegungen, gesteigerte Reflexe und/oder Spastizität) und nur diskrete Symptome des zweiten Motoneurons (Muskelschwäche und Muskelschwund)
- ☐ M1p) **Ausschließliche („pure“) Symptome des ersten Motoneurons** (verlangsamte und unkoordinierte Bewegungen, gesteigerte Reflexe und/oder Spastizität) und keine Symptome des zweiten Motoneurons (Muskelschwäche und Muskelschwund); nach Krankheitsverlauf von 48 Monaten auch „Primäre Lateralsklerose (PLS)“ genannt
- ☐ M2d) **Dominante Symptome des zweiten Motoneurons** (Muskelschwäche und Muskelschwund) und nur diskrete Symptome des ersten Motoneurons (verlangsamte und unkoordinierte Bewegungen, gesteigerte Reflexe und/oder Spastizität)
- ☐ M2p) **Ausschließliche („pure“) Symptome des zweiten Motoneurons** (Muskelschwäche und Muskelschwund) und keine Symptome des ersten Motoneurons (verlangsamte und unkoordinierte Bewegungen, gesteigerte Reflexe und/oder Spastizität); nach Krankheitsverlauf von 48 Monaten „Progressive Muskelatrophie (PMA)“ genannt
- ☐ M3) **Dissoziierte Symptome des ersten und zweiten Motoneurons**: Dominante Symptome des zweiten Motoneurons (Muskelschwäche und Muskelschwund) an den Armen und dominante Symptome des ersten Motoneurons (verlangsamte und unkoordinierte Bewegungen, gesteigerte Reflexe und/oder Spastizität) an den Beinen (Syn.: Brachial-atroph paraspastischer Phänotyp)