

ID paziente

Data della visita

/ /

(O) Regione di esordio

- | | |
|--|---|
| ☐ O1) Esordio alla testa, Esordio con disartria o disfagia, anche detto "esordio bulbare". | |
| ☐ O2d) Esordio arto superiore distale, Esordio con debolezza o rallentamento/impaccio dei movimenti volontari a livello dell'arto superiore distale (mano). | ☐ O2p) Esordio arto superiore prossimale, Esordio con debolezza a livello dell'arto superiore prossimale (spalla). |
| ☐ O3r) Esordio al tronco - respiratorio, Esordio con debolezza dei muscoli del tronco con ipoventilazione concomitante. | ☐ O3a) Esordio al tronco - assiale, Esordio con debolezza dei muscoli del tronco senza ipoventilazione concomitante. |
| ☐ O4d) Esordio arto inferiore distale, Esordio con debolezza o rallentamento/impaccio dei movimenti volontari a livello dell'arto inferiore distale (piede) | ☐ O4p) Esordio arto inferiore prossimale, Esordio con debolezza o rallentamento/impaccio dei movimenti volontari a livello dell'arto inferiore prossimale (anca e della coscia). |

(P) Propagazione ("diffusione")

- ☐ PE) Propagazione precoce, Propagazione della debolezza o del rallentamento/impaccio dei movimenti volontari dalla regione di esordio a un'altra regione corporea sita verticalmente ad essa entro 12 mesi dall'insorgenza dei sintomi.
- PL) Propagazione tardiva, Propagazione della debolezza o del rallentamento/impaccio dei movimenti volontari dalla regione di esordio a un'altra regione corporea sita verticalmente ad essa dopo più di 12 mesi dall'insorgenza dei sintomi. Include: O1, PL anche "paralisi bulbare progressiva, PBP", O2d/p, PL (denominata anche "sindrome flail arm") e O4d/p, PL (denominata anche "sindrome flail leg").
- ☐ PN) Propagazione non classificabile, Propagazione della debolezza o del rallentamento/impaccio dei movimenti volontari non ancora classificabile poiché il tempo trascorso dall'insorgenza dei sintomi è inferiore a 12 mesi.

(M) Disfunzione del motoneurone

- ☐ M0) Disfunzione bilanciata, Combinazione bilanciata di sintomi di disfunzione del primo motoneurone (rallentamento/ impaccio dei movimenti volontari, aumento dei riflessi e/o spasticità) e del secondo motoneurone (debolezza con atrofia associata), denominata anche "SLA classica".
- | | |
|--|--|
| ☐ M1d) Disfunzione predominante del primo motoneurone (UMN),
predominanti di disfunzione del primo motoneurone (rallentamento/impaccio dei movimenti volontari, aumento dei riflessi e/o spasticità) e sintomi solo lievi di disfunzione del secondo motoneurone (debolezza con atrofia associata) | ☐ M1p) Disfunzione UMN pura, Sintomi puri di disfunzione del primo motoneurone (rallentamento/impaccio dei movimenti volontari, aumento dei riflessi e/o spasticità) e nessuna evidenza di sintomi di disfunzione del secondo motoneurone (debolezza con atrofia associata); denominata anche "sclerosi laterale primaria (PLS)" dopo una durata di malattia superiore a 48 mesi |
| ☐ M2d) Disfunzione predominante del secondo motoneurone (LMN),
Sintomi predominanti di disfunzione del secondo motoneurone (debolezza con atrofia associata) e sintomi solo lievi di disfunzione del primo motoneurone (rallentamento/impaccio dei movimenti volontari, aumento dei riflessi e/o spasticità) | ☐ M2p) Disfunzione LMN pura, Sintomi puri di disfunzione del secondo motoneurone (debolezza con atrofia associata) e nessuna evidenza di sintomi di disfunzione del primo motoneurone (rallentamento/impaccio dei movimenti volontari, aumento dei riflessi e/o spasticità); denominata anche "atrofia muscolare progressiva (PMA)" dopo una durata di malattia superiore a 48 mesi |
- ☐ M3) Disfunzione dissociata di UMN e LMN, Sintomi predominanti di disfunzione del secondo motoneurone (debolezza con atrofia associata) agli arti superiori e sintomi predominanti di disfunzione del primo motoneurone (rallentamento/impaccio dei movimenti volontari, aumento dei riflessi e/o spasticità) negli arti inferiori