

ALS CENTRUM NEDERLAND

## Aanmeldformulier LITRA-studie

De LITRA-studie is een dubbelblinde, placebo-gecontroleerde studie naar het effect van lithium op de overleving en de functionele achteruitgang van patiënten met amyotrofische laterale sclerose. De bevindingen zullen sequentieel geanalyseerd worden. Hierdoor kan de trial gestopt worden op het moment dat er een duidelijk verschil ontstaat tussen de patiënten die behandeld worden met lithium in vergelijking tot de placebogroep. Het beoogde aantal deelnemers is 192.

Meer informatie kunt u vinden op de website behorende bij het onderzoek:  
[www.juliuscenter.com](http://www.juliuscenter.com)

Als u dit formulier invult wordt u (of de patiënt die u aanmeld) uitgenodigd voor een screeningsbezoek. Bij dit bezoek wordt gekeken of aan de criteria voor deelname wordt voldaan (zie onder de in- en exclusiecriteria).

Inclusiecriteria:	Exclusiecriteria:
1. De diagnose of probable ALS volgens de El Escorial criteria 2. Dagelijkse inname van riluzole (Rilutek), 50 mg, 2dd 3. Een ziekte duur van minder dan 36 maanden en meer dan 6 maanden. Het begin van ziekte wordt gedefinieerd als de datum van de eerste symptomen, behalve spierkrampen en <del>Gegevens patiënt</del> vitale capaciteit van $\geq 70\%$ van de normaalwaarde 5. Leeftijd tussen 18 en 85 jaar 6. In staat tot het begrijpen van de informatie die wordt gegeven 1. Ingevuld door	1. (Beademing via) tracheostoma, meer dan 16 uur/dag non-invasieve beademing of zuurstof gedurende de laatste drie maanden voor inclusie. 2. Een ziekte of intoxicatie geassocieerd met motor neuron dysfunctie waardoor de diagnose ALS minder betrouwbaar wordt. 3. Een concomitante levensbedreigende aandoening of een ziekte/beperking welke interfereert met de functionele beoordeling. 4. Contra-indicaties voor lithiumbehandeling. 5. Interactie van lithium met andere medicatie

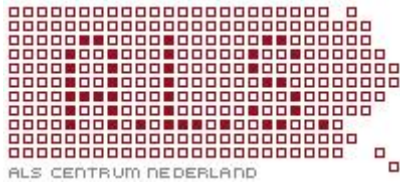
Patiënt

Familieid / bekende van patiënt

Neuroloog

Revalidatiearts

Andere behandelaar



## Overig

(verplicht)

2. Naam(*verplicht*)

3. *Geslacht*

*Man*

*Vrouw*

(*verplicht*)

4. *Geboortedatum*

5. *Straat*

6. *Postcode*

7. *Plaats*

8. *Telefoonnummer*

9. *Ziekenhuis voorkeur*

*UMC Utrecht*

*UMC St. Radboud Nijmegen*

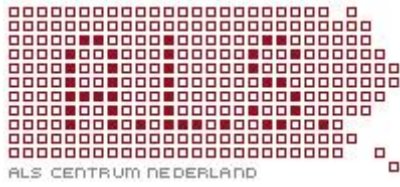
*AMC Amsterdam*

## *Gegevens Neuroloog*

1. *Naam Neuroloog*

2. *Ziekenhuis/instelling*

3. *Plaats*



#### 4. Opmerking

Voor meer informatie over het onderzoek: [www.juliuscenter.com/LITRA/nl-NL](http://www.juliuscenter.com/LITRA/nl-NL)