Studienteilnahme für Menschen mit Friedreich-Ataxie:

SHIFT-FRDA

Study of Heterogeneity in Friedreich's Ataxia Trajectories

Wir möchten Sie herzlich einladen, an einer Studie der Neurologischen Klinik des TUM Universitätsklinikums teilzunehmen. Ziel der Studie ist es, mithilfe moderner genetischer Verfahren (Long-Read-Sequenzierung) besser zu verstehen, warum die Erkrankung bei manchen Menschen einen besonderen Verlauf nimmt.

Wen suchen wir?

Besonders freuen wir uns über die Teilnahme von:

- Menschen, bei denen die ersten Symptome erst nach dem 25. Lebensjahr aufgetreten sind
- Familien mit mindestens zwei betroffenen Geschwistern, insbesondere wenn der Krankheitsverlauf unterschiedlich ausgeprägt ist
- Patientinnen und Patienten mit erhaltenen Muskeleigenreflexen

Was erwartet Sie?

- Eine ausführliche Untersuchung in unserer Spezialambulanz (bei Einwilligung auch mit Foto-/Videodokumentation)
- Eine Blutabnahme zur genetischen Untersuchung (einmalig)

Wie können Sie teilnehmen?

Wenn Sie Interesse haben, melden Sie sich bitte beim Friedreich-Ataxie Förderverein e.V.. Von dort wird der Kontakt zu uns hergestellt.

Wir freuen uns sehr, wenn Sie uns bei dieser Forschung unterstützen möchten!



Dr. med. Isabell Cordts, Leitung des Projekts

Das Team der Ambulanz, AG "Translationale Neurogenetik"

Neuro-Kopf-Zentrum