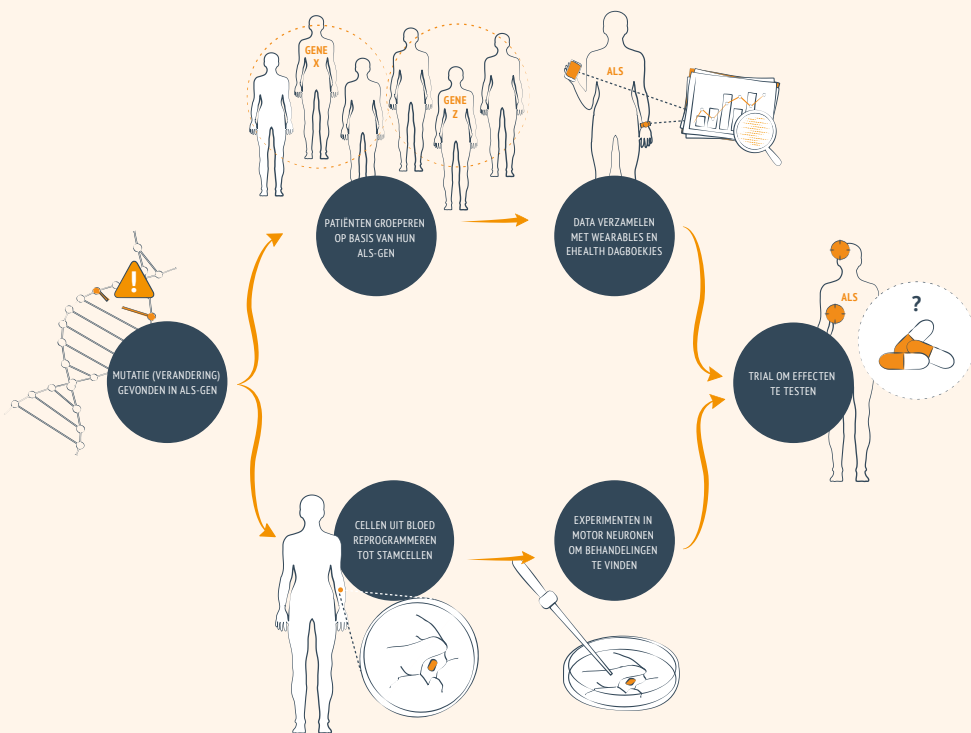


## 6 stappen om behandelingen voor ALS te vinden

De ALS-genen ontdekt in Project MinE helpen in de zoektocht naar behandelingen. Bij patiënten met een afwijking in een ALS-gen wordt bloed afgenomen. Onderzoekers herprogrammeren cellen uit het bloed tot stamcellen die uitgroeien tot zenuwcellen. Zij bestuderen waarom deze zenuwcellen afsterven en zoeken experimentele behandelingen om dit te voorkomen.

Patiënten houden hun klachten bij in een eHealth dagboek en dragen wearables, zoals een stappenteller. Zo verzamelen we meer gegevens om sneller te ontdekken welke behandelingen ALS afremmen.

Behandelingen worden getest in trials voor groepen patiënten met bijvoorbeeld een bepaalde genetische aanleg. Verschillende groepen patiënten hebben verschillende behandelingen nodig, personalized medicine.



## Doneer of start je eigen fondsenwervende campagne op projecttryme.eu



# Make it happen.



Help mee om behandelingen voor ALS te vinden

**Project TryMe**  
Versnelt de zoektocht naar een oplossing voor ALS

**ALS**  
Stichting ALS Nederland

**ALS** Centrum  
Nederland

**Contact**

[www.projecttryme.eu](http://www.projecttryme.eu)

[info@projecttryme.eu](mailto:info@projecttryme.eu)

**Volg ons**

 [twitter.com/projectTryMe](https://twitter.com/projectTryMe)

 [facebook.com/ALSnederland](https://facebook.com/ALSnederland)

Help mee om behandelingen voor ALS te vinden.

# Make it happen!



## Wat is ALS?

Amyotrofische Laterale Sclerose (ALS) is een dodelijke spier-/zenuwziekte. Doordat de motorische zenuwcellen afsterven, raken patiënten steeds verder verlamd. ALS kan op elke volwassen leeftijd ontstaan. De gemiddelde levensverwachting is slechts drie jaar.

## Wat is Project TryMe?

Project TryMe versnelt de zoektocht naar behandelingen voor ALS. ALS-patiënten hebben geen tijd te verliezen. Veel patiënten willen meedoen aan onderzoek naar nieuwe geneesmiddelen. Op dit moment kunnen maar 2% van de ALS-patiënten in Nederland deelnemen aan een trial, omdat het budget beperkt is. Met Project TryMe willen we het voor 25% van de ALS-patiënten mogelijk maken om deel te nemen aan een trial.



“Kan niet bestaan niet”

Frank



“Een snelweg richting behandeling”

Vincent



“Iets positiefs bijdragen”

Simone



## Doneer vandaag nog

Mensen met ALS, zoals Frank, Vincent en Simone, willen graag zelf meedoen aan trial onderzoek. Om de zoektocht naar een medicijn te versnellen. Voor dit onderzoek is veel geld nodig, jouw donatie helpt daarbij.



### eHealth dagboek

Geeft meer gegevens voor het onderzoek.

€25,-



### Bloedbepaling

Het monitoren van de bloedwaarden.

€75,-



### Wearable

Signaleert direct effecten van een behandeling.

€150,-



### Stamcellijn

Personalized medicine: testen individuele reactie op medicijn.

€...