

દુર્લભ ડિમેન્શિયાએ સમજાવ્યું કે...

www.raredementiasupport.org પર વધુ માહિતી



ફ્રન્ટોટેમ્પોરલ ડિમેન્શિયા (FTD)

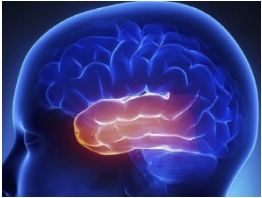
ડિમેન્શિયાનું એવું જૂથ છે જે મુખ્યત્વે વ્યક્તિત્વ અને વર્તન અથવા ભાષા અને વાણીને અસર કરે છે, કારણ કે મગજની આગળની ભાજી અથવા કિનારીઓને નુકસાન થાય છે. આ વર્તન સ્વરૂપને વર્તણૂકીય વેરિઅન્ટ ફ્રન્ટોટેમ્પોરલ ડિમેન્શિયા અથવા bvFTD કહેવામાં આવે છે.

છ મુખ્ય લક્ષણો છે • અવરોધ ઘટાડો • પ્રેરણા ગુમાવવી • મનોગ્રસ્તિઓ અને મજબૂરીઓ • ભૂખમાં ફેરફાર • સહાનુભૂતિ ગુમાવવી • આયોજન, સમસ્યાનું નિરાકરણ અને નિર્ણય લેવામાં મુશ્કેલીઓ

ભાષા સ્વરૂપને પ્રાથમિક પ્રગતિશીલ અફેસિયા અથવા PPA કહેવામાં આવે છે.

કૌટુંબિક ફ્રન્ટોટેમ્પોરલ ડિમેન્શિયા (fFTD)

લગભગ 30-40% લોકોમાં ફ્રન્ટોટેમ્પોરલ ડિમેન્શિયા હોવાનું નિદાન થયું છે, આ પરિસ્થિતિનો કૌટુંબિક ઇતિહાસ છે અને તેનું આનુવંશિક કારણ હોવાની શક્યતા છે – આને આપણે કૌટુંબિક FTD (fFTD) કહીએ છીએ. FTD ના વિવિધ સ્વરૂપોમાંથી, વર્તણૂકીય પ્રકાર એ છે જે મોટાભાગે વારસામાં મળે છે. પ્રાથમિક પ્રગતિશીલ અફેસિયા, અને ખાસ કરીને પ્રગતિશીલ બિન-અસ્ખલિત અફેસિયા સ્વરૂપ, પણ આનુવંશિક કારણ હોઈ શકે છે અને કૌટુંબિક ચાલી શકે છે પરંતુ તે ખૂબ જ દુર્લભ છે.



પ્રાથમિક પ્રગતિશીલ અફેસિયા (PPA)

એક એવો શબ્દ છે જે ડિમેન્શિયાના જૂથનો ઉલ્લેખ કરે છે જે વ્યક્તિની વાણી અને ભાષાને અસર કરે છે.

contact@raredementiasupport.org

ત્રણ મુખ્ય સ્વરૂપો છે • પ્રગતિશીલ બિન-અસ્ખલિત અફેસીયા સમસ્યાઓ વાણી ઉત્પન્ન કરવામાં અને વાક્ય નિર્માણને અસર કરે છે • સિમેન્ટીક ડિમેન્શિયા શબ્દોનો અર્થ સમજવા પર અસર કરે છે • લોગોપેનિક પ્રગતિશીલ અફેસીયા શબ્દ શોધવાને અસર કરે છે

દુર્લભ ડિમેન્શિયાએ સમજાવ્યું કે...



પોસ્ટરીયર કોર્ટિકલ એટ્રોફી (PCA)

ડિમેન્શિયાનું એક દુર્લભ સ્વરૂપ છે જે શરૂઆતમાં મગજના પાછળના ભાગમાં સંકોચનને કારણે દૃષ્ટિની સમસ્યાઓનું કારણ બની શકે છે (મગજની દૃષ્ટિ નહીં આંખનીદૃષ્ટિ).

લક્ષણોમાં સમાવિષ્ટ છે • શું અને ક્યાં જોવામાં દ્રશ્ય અને અવકાશી સમસ્યાઓ • ગણતરી, જોડણી અને લેખનમાં મુશ્કેલીઓ • વસ્તુઓ જ્યાં છે ત્યાં સાંભળવામાં અને અનુભવવામાં મુશ્કેલી પ્રારંભિક મુશ્કેલીઓમાં સમાવેશ થાય છે: વાંચતી વખતે ખોવાઈ જવું • ડ્રાઈવિંગ અને પાર્કિંગની સમસ્યાઓ • કામ પર દૃષ્ટિની સમસ્યા

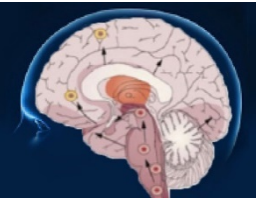


ફ્રન્ટોલોબિક અલ્ઝાઈમર રોગ (FAD)

અલ્ઝાઈમર રોગનું વારસાગત સ્વરૂપ છે. તે આનુવંશિક ખામીને કારણે થાય છે જે પરિવારોમાં ચાલતું આવે છે. FAD ધરાવતા લોકો સામાન્ય રીતે 65 વર્ષની ઉંમર પહેલાં લક્ષણો વિકસાવે છે, સામાન્ય રીતે તેમના 40 કે 50ના દાયકામાં. FADના પ્રારંભિક લક્ષણો સામાન્ય રીતે લાક્ષણિક અલ્ઝાઈમર રોગ જેવા જ હોય છે - મુખ્યત્વે યાદ શક્તિ ગુમાવવી.

યુવાનીમાં શરૂ થતો અલ્ઝાઈમર રોગ (YOAD)

જો કે ઘણીવાર વૃદ્ધ લોકોનો રોગ માનવામાં આવે, છતાં અલ્ઝાઈમર રોગ ધરાવતા લગભગ 5% લોકો 65 વર્ષથી ઓછી ઉંમરના છે. જેને યુવાનીમાં શરૂ થતો અલ્ઝાઈમર રોગ કહેવામાં આવે છે. જે સામાન્ય રીતે 40, 50 અને 60 ના દાયકાના પ્રારંભમાં લોકોને અસર કરે છે. મોટા ભાગના કિસ્સાઓમાં આ વારસાગત નથી. YOAD ધરાવતા લોકોમાં સૌથી વધુ ભાષા, ધારણા અથવા વર્તણૂકીય ફેરફારો તેમજ યાદશક્તિમાં મુશ્કેલીઓ થવાની શક્યતા વધુ હોય છે.



લેવી બોડી ડિમેન્શિયા (LBD)

એક વ્યાપક શબ્દ છે જેમાં લેવી બોડીઝ સાથે ડિમેન્શિયા અને પાર્કિન્સન ડિસીઝ ડિમેન્શિયાનો સમાવેશ થાય છે.

contact@raredementiasupport.org

મુખ્ય લક્ષણોમાં સમાવિષ્ટ છે • વિચાર અને તર્કમાં ફેરફાર, ખાસ કરીને દ્રશ્ય ચુકાદાઓ સાથે • વિચાર અને યાદશક્તિમાં વધઘટ (સમસ્યાઓ દરરોજ અથવા કલાકે કલાકે બદલાતી રહે છે) • દ્રશ્ય ભ્રમણા (ન હોય તેવી વસ્તુઓ જોવી) • હલનચલન બદલાય છે જેમ કે મંદતા, જડતા અને પડવું • ઉંઘના વિકારો જેમાં સપના સાકાર કરવાનું શામેલ છે

contact@raredementiasupport.org

Images ©2024 Alzheimer's Association. www.alz.org. All rights reserved. Illustrations by Stacy Jannis.