

Demenze rare: scheda informativa

Per ulteriori informazioni: www.raredementiasupport.org



Demenza frontotemporale (FTD)

Gruppo di demenze che colpisce principalmente la personalità e il comportamento oppure il linguaggio, a causa di un danno alla zona frontale o laterale del cervello. La forma comportamentale è detta **variante comportamentale della demenza frontotemporale** (bvFTD).

I SEI SINTOMI PRINCIPALI SONO • **disinibizione** • **perdita di motivazione** • **comportamento ossessivo-compulsivo** • **alterazioni dell'appetito** • **perdita di empatia** • **difficoltà nella pianificazione, nel problem-solving e nei processi decisionali**

La forma che colpisce il linguaggio è chiamata **afasia progressiva primaria** (PPA).

Demenza frontotemporale familiare (fFTD)

Circa il 30-40% delle persone colpite da demenza frontotemporale presenta una storia familiare della malattia, che ha quindi un'alta probabilità di avere una causa genetica e viene definita FTD familiare (fFTD). Fra le diverse forme di FTD, quella che viene ereditata più di frequente è la variante comportamentale. Anche l'afasia progressiva primaria, in particolare l'afasia progressiva di tipo non fluente, può avere una causa genetica e un'incidenza familiare, ma molto più di rado.



Afasia progressiva primaria (PPA)

Termine che si riferisce a un gruppo di demenze che compromettono il linguaggio.

LE TRE FORME PRINCIPALI SONO • **Afasia progressiva di tipo non fluente** causa problemi nella produzione del linguaggio e nella costruzione delle frasi

contact@raredementiasupport.org

- **Demenza semantica** compromette la comprensione del significato delle parole
- **Afasia progressiva logopenica** determina difficoltà nel trovare le parole

SELTENE DEMENZEN EINFACH ERKLÄRT...

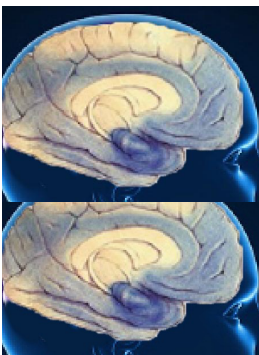


Atrofia corticale posteriore (PCA)

Rara forma di demenza che inizialmente può causare problemi visivi a causa dell'atrofizzazione della parte posteriore del cervello (disturbo dell'elaborazione visiva, non della vista).

I SINTOMI INCLUDONO • **problemi visivi e spaziali nel vedere e localizzare le cose** • **difficoltà di calcolo, scrittura e ortografia**
• **difficoltà nell'udire e percepire dove sono le cose**

LE DIFFICOLTÀ INIZIALI COMPREDONO: **perdersi sulla pagina durante la lettura** • **difficoltà nella guida e nel parcheggio** • **problemi visivi al lavoro**



Malattia di Alzheimer familiare (FAD)

Forma ereditaria della malattia di Alzheimer, causata da una anomalia genetica familiare. Le persone con FAD sviluppano i primi sintomi in età inferiore a 65 anni, tipicamente fra i 40 e i 60 anni. I sintomi iniziali della FAD sono in genere simili a quelli tipici della malattia di Alzheimer, primo fra tutti la perdita di memoria.

Malattia di Alzheimer a esordio giovanile (YOAD)

Benché spesso si pensi alla malattia di Alzheimer come a una malattia che colpisce le persone anziane, circa il 5% delle persone che ne sono affette ha meno di 65 anni. In questo caso si chiama malattia di Alzheimer a esordio giovanile, e in genere colpisce persone sopra i 40 anni e sotto i 65 anni. Nella maggior parte dei casi non è ereditaria. Oltre alle difficoltà di memoria, le persone con la YOAD hanno maggiori probabilità di avere problemi linguistici, percettivi o comportamentali.



Demenza a corpi di Lewy (LBD)

Termine complessivo che include la demenza con corpi di Lewy propriamente detta e la demenza associata alla malattia di Parkinson.

I SINTOMI PRINCIPALI COMPREDONO • **cambiamenti nel pensiero e**
contact@raredementiasupport.org

nel ragionamento, soprattutto nella elaborazione di informazioni visive • fluttuazioni del pensiero e della memoria (i problemi possono variare di giorno in giorno o anche di ora in ora) • allucinazioni visive (vedere cose che non sono presenti) • disturbi motori come lentezza, rigidità e cadute • disturbi del sonno che comportano il mettere in atto i sogni

contact@raredementiasupport.org