

بیماری آلزهایمر: دیروز، امروز، فردا

دکتر فربد فدائی، دکتر زهرا نیکنام

چکیده:

بیماری آلزهایمر شایع ترین علت خردزدودگی (دمانس) است، یک نابسامانی پیش رونده و برگشت ناپذیر مغزی که بر کارکرد شناختی، شخصیت، اندیشه، ادرار و رفتار تأثیر می‌گذارد. بیماری آلزهایمر چهارمین علت مرگ در کشورهای غربی است. جالب است بدانیم که این بیماری تا یکصد سال پیش از این برای جامعه پژوهشی ناشناخته بود و مشخصاً نامی هم نداشت. دکتر آلویز آلزهایمر با بررسی‌های دقیق بالینی روانپاتولوژیک و نوروآناتومیک چند مورد، از جمله نخستین مورد شناخته شده این بیماری که خانم موسوم به آگوسته دتر بود، وجود این بیماری را حدس زد و مستند نمود. سپس امیل کرپاپین با آگاهی از مواردی که دکتر آلزهایمر بررسی کرده بود و نیز موارد دیگری که در نخستین دهه قرن پیش از این بیماری منتشر شده بود، نام آلزهایمر را بر این بیماری نهاد. توصیف‌های آلزهایمر و کرپاپین با آنچه امروز به عنوان بیماری آلزهایمر می‌دانیم مطابقت دارد. میکروسکوپ الکترونی، شکل شناسی کمی و بیوشیمی مدرن از نیمه دوم قرن پیشتر می‌توان دوره نوینی را در پژوهش‌های مربوط به دمانس با توصیف فوق ساختاری و بیوشیمیابی از پلاکهای پیری و نوروفیزیولوژی بیماری آلزهایمر می‌باشد گشوده است. پژوهش بنیادی موجب پیشنهاد کوتاه‌مدت راهکشای درمان بیماری آلزهایمر در آینده باشد.

کوشش‌های آینده احتمالاً بیشتر بر پیشگیری از وقوع بیماری متوجه است. استرس اکسیداتیو، یونهای فلزی و پروتئین‌های تجمع یافته نایجا و التهاب همه از مواردی است که احتمالاً در سبب شناسی آلزهایمر نقش دارند و پژوهش‌های آینده متوجه بر شناخت بهتر و جلوگیری از رویدادن آنها خواهد بود و سرانجام اینکه پیوند سلولهای بنیادی که در جانوران منجر به بهبود چشمگیر در کارکرد مغز شده است می‌تواند راهکشای درمان بیماری آلزهایمر در آینده باشد.

کلید واژه‌ها: آلزهایمر، پاتوفیزیولوژی، نشانه‌های بالینی.

به بالا را مبتلا می‌کند (Sadock BJ, ۲۰۰۵). با توجه به افزایش تعداد مطلق و نیز درصد افراد سالمندان نسبت به کل جمعیت، اهمیت بیماری آلزهایمر مشخص تر می‌شود. این بیماری که امروزه مسئله شناخته شده ای است و بسیاری از افراد غیرمتخصص جامعه هم دست کم نام آن را شنیده اند تا یکصد سال پیش از این برای جامعه پژوهشی معلوم نبود و نامی هم نداشت. داستان کشف و نامگذاری این بیماری خود موضوع جالبی است که در نخستین بخش این بازبینی به آن می‌پردازیم.

بیماری آلزهایمر: دیروز

از دکتر آلویز آلزهایمر به عنوان کسی نام بده می‌شود

بیماری آلزهایمر شایعترین و شناخته شده ترین علت خردزدودگی (دمانس) است. بیماری آلزهایمر، یک نابسامانی پیش رونده و برگشت ناپذیر مغزی است که بر کارکرد شناختی (حافظه، توجه، زبان، حوزه بینایی - فضایی، برنامه ریزی و تصمیم‌گیری)، شخصیت، محتوای اندیشه، ادرار، و رفتار تأثیر می‌گذارد. بیماری آلزهایمر چهارمین علت مرگ در کشورهای غربی است که قبل از آن بیماریهای قلبی، سرطان، و سکته مغزی هستند (Wilsson AK, ۲۰۰۰).

آنچه می‌شود که این بیماری، ۱۰ تا ۱۵ درصد افراد ۶۵ سال و

دکتر فربد فدائی - دانشیار گروه روانپژوهی دانشگاه

علوم بهزیستی و توانبخشی (نویسنده مسئول)

دکتر زهرا نیکنام - متخصص مغز و اعصاب دانشگاه

علوم بهزیستی و توانبخشی

نشانی: گروه روانپژوهی دانشگاه علوم بهزیستی و

توانبخشی - تهران - ایران

تلفن: ۰۲۲ - ۶۹۳۱۴۲۲ - تکن: ۶۲۷۹۴۲۴۲۲

تلفن همراه: ۰۹۰۰ ۱۲۱۰۵۱۳

Email: farbodfadai@uswr.ac.ir

آغاز می شود و سپس با یافته های بالینی، جزئیات سیر بیماری او، و گزارشی درباره مرگ او ادامه می یابد که شامل تشخیص هیستوپاتولوژیک است. یک برگ کاغذ کوچک با دستخط آگوسته که به وسیله آلزهایمر تاریخ گذاری شده است، نشان دهنده اختلال نوشتاری یادزدودگی، آنگونه که آلزهایمر نام گذاشته است می باشد. یادداشت‌های آلزهایمر، نشانه های بیمار او را در نخستین چهار روز اقامت در بیمارستان به طور مشروح مستند می سازد. بین یادداشت های آلزهایمر نمونه های دیگری هم از کوشش های آگوسته برای نوشتن نام خود وجود دارد. این پرونده در ضمن شامل چهار عکس از او و گزارشی درباره سیر بیماری وی است که شامل یادداشت های کوتاهی است که از ۲۹ ژوئن ۱۹۰۵ آغاز و در روز مرگ او در ۸ آوریل ۱۹۰۶ پایان می یابد.

چندین گواهی و یک فرم درخواست برای بستره کردن بیمار روانی همراه با گزارش مورد یک صفحه ای از دپارتمان پادشاهی روانپزشکی مونیخ که به وسیله آلزهایمر تاریخ Maurer K گذاری شده است این پرونده را خاتمه می دهد (۲۰۰۴). تاریخ مرگ آگوسته نه به وسیله آلزهایمر که آن زمان در مونیخ مشغول کار بود، بلکه توسط دو پزشک دیگر آسایشگاه روانی شهرداری فرانکفورت قید شده است که گزارش زیر را به لاتین درباره مرگ و تشخیص نوروپاتولوژیک نوشه اند:

۸ آوریل ۱۹۰۶ مرگ در صبح؛ علت مرگ: سپتی سمی در اثر زخم بستر؛ تشخیص آناتومیک: هیدروسفالی متوسط (بیرونی - درونی)؛ آتروفی مغزی؛ آرتیوسکلروز عروق کوچک مغزی؛ پنومونی هر دو لوب تحتانی ریه ها؛ نفریت. خوانندگان محترم برای آگاهی مشروح از وضعیت آگوسته دتر و پرونده پزشکی او می توانند به مقاله نگارنده تحت عنوان: کشف بیماری آلزهایمر (فدادی، فرید، ۲۰۰۶) مراجعه نمایند.

پس از مرگ آگوسته دتر، آلزهایمر که از ۱۹۰۳ در مونیخ به عنوان دستیار و همکار کرپلین مشغول بود، تقاضا کرد مدارک و مغز بیمار به مونیخ فرستاده شود. یافته های او از پلاکها و فیبرولها، پیش فرض وی را که عاملی عضوی برای وضعیت آگوسته دتر وجود دارد شکل داد. شش ماه بعد وی یافته های خود را در سی و هفتین همایش «انجمن روانپزشکان جنوب غربی آلمان» در سوم نوامبر ۱۹۰۶ در

که پیش از وی، آن بیماری که اکنون به نام او خوانده می شود شناخته شده نبود (Beach TG ۱۹۸۷). آیا دکتر آلزهایمر واقعاً آن بیماری را کشف کرد؟ برای بررسی این موضوع باید به منابع موجود مراجعه کنیم.

دکتر الوبیز آلزهایمر سال ۱۸۶۴ در باواریا واقع در جنوب غربی آلمان به دنیا آمد. او در دانشگاههای آشافن بورگ، تویینگن، برلین، و وورتسبورگ تحصیل کرد. در ۱۸۸۷ به اخذ درجه پزشکی نائل شد. پنج ماه در مرکزی به ارائه خدمات به زنان بیمار روانی پرداخت. سپس در آسایشگاه روانی شهرداری در فرانکفورت آم ماین به کار پرداخت که در آن زمان امیل زیولی ریاست آن را برعهده داشت (۲۰۰۲ Maurer K).

در ۲۵ نوامبر ۱۹۰۱ خانمی ۵۱ ساله به نام آگوسته دتر در آن آسایشگاه پذیرش شد. آلوبیز آلزهایمر در آن هنگام پزشک ارشد بیمارستان بود. این زن دچار نارساییهای شناختی و گفتاری، توهمات شنوایی، هذیانها، پارانویا، و رفتار پرخاشگرانه بود. وی ابتداء توسط دکتر آلزهایمر مورد بررسی قرار گرفت. آگوسته دتر امروز به عنوان نخستین مورد مستند بیماری آلزهایمر معروفیت دارد (Davices RR ۲۰۰۵).

لازم است برای دنبال کردن موضوع از سال ۱۹۰۱؛ نود و چهار سال به جلو برویم. در ۱۹ دسامبر ۱۹۹۵، هشتادمین سالمرگ آلزهایمر با گشایش خانه او به عنوان موزه و سالن کنفرانس در زادگاه وی گرامی داشته شد. این خانه زیر نظر اولریکه ماورر بازسازی شد. پیش از آن جستجوی زیادی برای یافتن پرونده آگوسته دتر، که پس از توصیف آن توسط پروسینی در ۱۹۰۹ ناپدید شده به عمل آمده بود. تنها دو روز پس از مراسم هشتادمین سالمرگ آلزهایمر، دکتر کنراد ماورر، دکتر اشتفان فولک و دکتر هکتور گربالدو که در دپارتمان روانپزشکی و روان درمانی در دانشگاه یوهان ولگانگ گوته در فرانکفورت به کار مشغولند، این پرونده را در بایکانی های دپارتمان خویش یافتند (Croisile B ۲۰۰۵).

پرونده مقواپی قهوه ای رنگ پس از ۹۰ سال هنوز در وضعیت خوبی بود. روی آن نوشته شده بود پذیرش ۲۵ نوامبر ۱۹۰۱، مرگ ۸ آوریل ۱۹۰۶. این پرونده در مجموع ۳۲ برگ داشت که شامل گزارش پذیرش بیمار، گواهی، و سه متن از تاریخچه بیماری او بود، یکی به لاتین و دو تا به آلمانی. این متن ها با پرسش هایی درباره شوهر آگوسته

به دنبال این گزارشها، مقالات دیگری هم به تدریج درباره موارد مشابه در مجلات پژوهشکی آن دوره منتشر شد: بونفیلیو در سال ۱۹۰۸ از بیماری ۶۰ ساله که نشانه‌ها و هیستوپاتولوژی مشابهی داشت گزارش داد (Beach TG, ۱۹۸۷). فیشر توصیفی مسروچ از دگرگونیهای هیستوپاتولوژیک در دمانس منتشر کرد (Fischer O, ۱۹۰۷). سپس گزارش ۱۹۱۱ آلزهایمر بود که وی در آن دومین مورد دمانس مشاهده شده توسط خود را معرفی کرد (بوهان اف). در قسمت بحث این مقاله طرحهایی از دگرگونیهای تیپیک در نوروفیبریل ها وجود داشت که از نخستین مورد وی (آگوسته دتر) اخذ شده بود (Alzheimer A, ۱۹۱۱).

در هشتادمین نشر کتاب مسروچ روانپزشکی (۱۹۱۰)، کرپلین عنوان کرد که «گروهی ویژه از مواردی با تغییرات به غایت شدید سلولی به وسیله آلزهایمر توصیف شده است». بررسیهای پس از مرگ، دگرگونیهایی را نشان داد که «نماینده شدیدترین شکل‌های دمانس پیری هستند، پلاکها بیش از حد فراوان هستند و تقریباً ۱/۳ یاخته‌های قشری از بین رفته‌اند. به جای آنها بسته‌های ویژه عمیقاً رنگ گرفته نوروفیبریلها قرار دارند». وی برای نخستین بار به «بیماری آلزهایمر» اشاره کرد، با این بیان که: «تعییر بالینی این بیماری آلزهایمر هنوز نامشخص است، گرچه یافته‌های آناتومیک دلالت دارد ما با شکل بویژه شدیدی از دمانس پیری روبرو هستیم، اما واقعیت این است که این بیماری گاهی خیلی زود، برای نمونه، در انتهای سالهای چهل آغاز می‌گردد» (Kraepelin E, ۱۹۱۰).

در این باره که چرا کرپلین، بیماری را به نام آلزهایمر نامید و نه تحت عنوان پروسینی، بونفیلیو، فیشر یا هر عنوان دیگری، فرضیاتی وجود دارد. از جمله مطرح شده است شاید رقابت بین دپارتمان کرپلین در مونیخ (که آلزهایمر هم در آنجا کار می‌کرد) و دپارتمان پیک در پراگ (جایی که فیشر هم کار می‌کرد) و اشتیاق برای اعتبار بخشیدن به آزمایشگاه مونیخ عامل شتاب کرپلین برای نامیدن بیماری نوین به نام آلزهایمر باشد (Berrios GE, ۱۹۸۷). اما محتمل ترین تبیین عبارتست از همکاری نزدیک بین کرپلین و آلزهایمر، و آگاهی کرپلین از کارهای بالینی و علمی آلزهایمر روی موارد خردزدودگیهای پیش از پیری.

تویننگ ارائه کرد که خلاصه مقالات آن در همان سال منتشر شد (Alzheimer A, ۱۹۰۶). اما برای همایش تنها عنوان مقاله وی با این جمله در پرانتز به اطلاع رسانده شده بود که مقاله برای انتشار به صورت خلاصه مناسب نبود (Maurer K, ۱۹۹۶).

سال بعد آلزهایمر مقاله خود را تحت عنوان «یک بیماری شدید مشخص قشر مغز» منتشر کرد (Alzheimer A, ۱۹۰۷). مقاله آلزهایمر که تنها سه صفحه است نشانه‌های بیماری آگوسته دتر را توصیف می‌کند که شامل اختلال سوکیری، زبان پریشی، توهمات شناوری، پارانویا، رفتار پیش بینی ناپذیر، و نقسان چشمگیر کارکرد روانی - اجتماعی بیمار می‌باشد. آلزهایمر در ضمن یافته‌های هیستوپاتولوژیک این بیمار را توصیف نمود. وی دگرگونی‌های خاصی را در نوروفیبریلها گزارش کرد: «در مرکز یک یاخته از سایر جهات تقریباً بهنجار، یک یا چند فیبریل جلب نظر می‌کند که ناشی از ضخامت متمایز و رنگ پذیری ویژه آنهاست». او سپس با توصیف پلاکهای تیپیکی ادامه می‌دهد که بعدها به نام او خوانده شد: «کانونهای متعدد و کوچک ارزنی^۱ در لایه‌های فوقانی یافت می‌شود. آنها در اثر انبارشدن یک ماده ویژه در قشر مغز به وجود می‌آید». آلزهایمر چنین ادامه می‌دهد: «رویهم رفته، ما با یک فرایند بیماری ویژه روبرو هستیم» (Alzheimer A, ۱۹۰۷).

درباره این بیمار در مقاله‌ای توسط پروسینی، همکار آلزهایمر در آسایشگاه بیماران روانی شهرداری فرانکفورت، مطالب بیشتری آمده است: «درباره یافته‌های هیستولوژیک و بالینی برخی بیماریهای روانپزشکی در افراد سالمند» که در سال ۱۹۰۹ بیماریهای روانپزشکی در افراد سالمند (Perusini G, ۱۹۰۹) طبق توصیه آلزهایمر، منتشر شد (Perusini G, ۱۹۰۹). طبق توصیه آلزهایمر، پروسینی چهار مورد را که به وسیله نشانه‌های بالینی و به ویژه هیستوپاتولوژیک متمایز می‌شدند بررسی کرده بود. از جمله این موارد، یکی هم آگوسته دتر بود. وی یافته‌های هیستوپاتولوژیک را به طور مسروچ همراه با ۶ تصویر که پلاکهای آمیلویید و کلافه‌های نوروفیبریلری را نشان می‌داد ارائه کرد. به طور خلاصه وی عنوان کرد: «فرآیند آسیب شناختی، ویژگیهای عمدۀ دمانس پیری را به خاطر می‌آورد؛ در عین حال، تفاوت‌هایی ژرف‌تر در مورد توصیف شده وجود دارد، گرچه برخی از آنها نماینده بیماریهای «پیش از سالمندی» است (Perusini G, ۱۹۰۹).

در حال حاضر فقط دو دسته دارو جهت درمان بیماری به ثبت رسیده اند، یکی داروهای مهار کننده آنزیم استیل کولین استراز که به آشکار سبب بهبود کارکرد شناختی می شود ولی در سیر بیماری تغییری نمی دهد و دوم داروی ممانتین که از مشتقات آدامانتین است. این دارو گیرنده های NMDA را مهار می کند بدون اینکه بر عملکرد گیرنده تأثیر داشته باشد بنابراین یک داروی محافظ نورونی^۱ به شمار می آید (Golde TE, ۲۰۰۶).

سه داروی مهار کننده آنزیم استیل کولین استراز (دانپزیل، ریواستگمین و گالانتامین) برای درجه های خفیف تا متوسط بیماری و ممانتین برای مراحل متوسط تا شدید بیماری به کار می روند اما هیچ یک در میزان امید به زندگی بیماران تأثیر نداشته است. تأثیر مهار کننده های استیل کولین استراز در حدود ۲ سال و ممانتین در حدود ۶ ماه است (p, ۲۰۰۶, Johannsen).

این داروها زمانی بیشترین تأثیر را خواهند داشت که در مراحل اولیه بیماری شروع و به صورت مداوم مصرف گرددند بنا براین تشخیص زود هنگام و درمان به موقع بیماری مهم است (Seltzer B, ۲۰۰۶).

تأثیر این داروها به طور عمده بهبود کارکرد شناختی و کارهای روزانه فرد است و اما عوارض جانبی نیز دارند (Verhey FR, ۲۰۰۶).

شایع ترین تشخیص های افتراقی خردزدودگی (دمانس) آلزهایمر، مسمومیت دارویی، دمانس ناشی از بیماری پارکینسون، دمانس همراه با بیماری هانتینگتون، دمانس عروقی، دمانس پس از ضربه و هیدروسفالی با فشار نرمال است (Rogers RL, ۱۹۸۸).

یادزدودگی^۲ ورنیکه – کورساکوف، هیپوتیروئیدی، هیپوnatرمی، پرکاری تیروئید و افت قند خون از موارد با تصویر بالینی شبیه به آلزهایمر هستند. بنابراین تاریخچه و معاینه بالینی دقیق همراه با آزمون شمارش کامل خون، آزمونهای شیمیایی خون و کارکرد تیروئید در تشخیص موارد درمان پذیر اختلال شناختی مهم است (Larson, ۱۹۸۶, EB).

البته موارد مذکور فقط شامل ۱٪ موارد خردزدودگی می شود (van Crevel H, ۱۹۹۷).

در حال حاضر تشخیص قطعی بیماری بر اساس یافته

بیماری آلزهایمر: امروز

توصیف های آلزهایمر و کرپلین از بیماری نوین کشف شده در سال ۱۹۰۶ و نامگذاری شده در سال ۱۹۱۰، با آنچه امروز تحت عنوان بیماری آلزهایمر می دانیم مطابقت دارد (Shane S, Sadock BJ, ۲۰۰۵، فدائی، ۱۹۹۸).

(۲۰۰۵).

میکرسکوپ الکترونی، شکل شناسی کمی و بیوشیمی مدرن در نیمه دوم قرن بیست دوره نوینی را در پژوهش های مربوط به دماسن با توصیف فوق ساختاری و بیوشیمیایی از پلاکهای پیری و کلافه های نوروفیبریلری که نشانگرهای عمدۀ بیماری آلزهایمر می باشند، گشوده است. متعاقباً پیشرفت در توسعه معیارهای بالینی، آسیب شناسی عصبی، و تصویرنگاری عصبی، ابزارهای نوین و الگوریتم هایی در تشخیص این نابسامانی، امکان بررسیهای درازمدت و تشخیص دقیق تر بیماری آلزهایمر و نابسامانیهای مرتبط را فراهم ساخت. از پژوهش های مشخص که جنبه نقطه عطف داشته است، ایجاد معیارهای عملیاتی برای تشخیص پس از مرگ بیماری آلزهایمر بر پایه ارزیابی «نیمه - کمی» و توسعه طرح های نمایانگرها عمدۀ این بیماری می باشد. پژوهش بنیادی موجب بینش به ژنتیک مولکولی و پاتوفیزیولژی بیماری آلزهایمر گردید، و بر پایه یافته های بیوشیمیایی، گزینشهای نوین درمان دارو شناختی ممکن شد (Jellinger KA, ۲۰۰۶).

استرس اکسیداتیو، یونهای فلزی و پروتئینهای تجمع یافته نابجا از مواردی است که امروز در سبب شناسی بیماری از آنها یاد می شود (Zhang HY, ۲۰۰۶).

پژوهش های اخیر التهاب را به عنوان یک عامل مهم در سبب شناسی بیماری معرفی می کنند. شواهد این مدعای کمی یافته شدن میکروگلیاهای فعلی شده در ضایعات مغزی است. دیگر این که افراد مبتلا به بیماری آرتریت روماتوئید تقريباً از خطر ابتلاء به آلزهایمر مصون هستند، نیز قطعاتی از کمپلمان فعل شده شامل کمپلکس تهاجمی به غشاء سلول و سیتوکین های التهابی در کنار ضایعات یافت شده است. در آزمایش های انجام شده در خارج از بدن، عوامل آزاد شده از میکروگلیاهای می توانند به سلولهای عصبی آسیب برسانند و از این امر توسط NSAIDS جلوگیری می شود، (McGeer PL, ۲۰۰۶).

1-Amnesia

2-Neuroprotective

پیشرفت‌هایی به دست آمده است به نحوی که با کاربرد داروهای مهارکننده استیل کولین ترانسفراز تا حدودی نشانه های بیماری کترول می شود و با حفظ نسبی کارکردهای شناختی، کیفیت زندگی بیمار و اطرافیان او بهتر می شود. روشاهای درمان غیردارویی آלצהیر و چگونگی تعامل با بیمار نیز در چند دهه اخیر دقیق تر و کارآمدتر شده است. کوشش های آینده احتمالاً بیشتر بر پیشگیری از وقوع بیماری مرکز است. استرس اکسیداتیو، یونهای فلزی، و پروتئین های تجمع یافته نابجا، و التهاب همه از مواردی است که احتمالاً در سبب شناسی آלצהیر نقش دارند و پژوهش های آینده متمرکز بر شناخت بهتر و جلوگیری از رویدادن آنها خواهد بود.

در سالهای اخیر علیرغم استفاده از داروهای گوناگون، بیماری آלצהیر کماکان، حافظه و نیز زندگی میلیونها انسان را نابود می کند. از شیوه های مختلف درمانی که امید می رود در آینده عملی شود یکی متوقف ساختن تجمع پیتیدهای بتا آمیلوئید و در نهایت نجات نورونهای حساس از تخریب و دیگری جلوگیری از تأثیرات مخرب آپولیپو پروتئین E¹ و پروتئین تاو² است (Modrego PJ, ۲۰۰۶).

پیوند سلولهای بنیادی که در حیوانات منجر به بهبود قابل ملاحظه در عملکرد مغز شده است می تواند راهگشای درمان بیماری آלצהیر باشد. شیوه های پیشرفته تبدیل سلولهای پایه مزانشیمی از طریق تعدل متیلاسیون DNA یا بیشتر عرضه شدن یک (nanog) به سلولهای عصبی؛ تزریق مشتقات پریمیدین که منجر به تحریک تولید سلولهای پایه و نهایتاً بهبود عملکرد شناختی می شود؛ ییش فعل شدن ئن App یا App ساختگی که منجر به تمایز سلولهای پایه به سلولهای گلیا می شود، همگی دورنمایی از آینده روش در درمان بیماری آלצהیر هستند و نشانگر اینکه مغز حتی پس از بلوغ نیز قادر به ساخت مجدد نورونهای است (Sugaya K, ۲۰۰۶).

های مولکولی پیش از مرگ ضرورتی مهم است. شاخصه های بیولوژیک در بیماری آלצהیر به سه دسته تقسیم می شوند:

۱- شناخت عوامل خطر نظیر عوامل ژنتیکی و هموسیستئین که از دسته عوامل مساعد کننده بیماری می باشند.

۲- شناخت شاخصه های آزمایشگاهی تشخیص قطعی بیماری مثل بتا آمیلوئید و پروتئین تاو.

۳- شاخصه های تشخیصی مثل تصویرنگاری کارکرده مغز که به تشخیص بیماری کمک می کنند ولی بیانگر تشخیص قطعی بیماری نیستند (Palop JJ, ۲۰۰۶، Bancher C, ۲۰۰۲، Green AJ -۲۰۰۷, Fagan AM

از F-FDP PET (۱۸) در متابولیسم گلوكز مغزی و APOE epsilon ۴ می توان جهت تشخیص زودهنگام آלצהیر در مراحل اولیه بیماری (ثارسایی شناختی خفیف) استفاده کرد (Busse A, ۲۰۰۶).

قابلیت اتصال گیرنده های استیل کولین در مغز که در بیماران مبتلا به آלצהیر بطور قابل ملاحظه ای کم می شود در افراد طبیعی و نیز در مرحله MCI نرمال است (Sabagh MN, ۲۰۰۶).

استفاده از روشاهای ویژه تصویرنگاری مغز (ERI) برای اندازه گیری حجم هیپوکامپ می تواند نشانگر میزان پاسخ N-acetyl aspartate به درمان در بیماری آלצהیر باشد. عنوان یک شاخص نورونی در آלצהیر کاهش می یابد و مشتقات کولین که نشانگر تخریب و بازسازی نورونهای است در آלצהیر افزایش می یابد. هر دو این شاخصه ها در درمان با داروهای مهارکننده آنزیم استیل کولین استراز به ترتیب افزایش و کاهش می یابند و این دگرگونیها به طور Roberson (Roberson, ۲۰۰۶) عمده در قطعه فرونتال دیده می شود (ED).

بیماری آלצהیر: فردا
امروز در شناخت پاتوفیزیولوژی بیماری آלצהیر

1- Apolipoprotein E

2- Tau protein

3- Minimal Cognitive Impairment, MCI

فدائی، فربد: کشف بیماری آلزهایمر، فصلنامه علمی پژوهشی توانبخشی. تابستان ۱۳۸۵ شماره ۲۵ صص ۸۰-۷۶.
 فدائی، فربد: مقدمه ای بر نوروپسیکولوژی - (فصل پنجم: جنبه های نوروفیزیولوژیک روانپردازی) ص ص ۶۳-۵۳.
 انتشارات دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی. تهران ۱۳۷۷.

- Alzheimer A. : Über eigenartigen schweren Erkankungsprozess der Hirnrinde. Neurologische Centralblatt ۳۶-۱۱۲۹:۲۳:۱۹۰۷.
- Alzheimer A. : Über eine eigenartigen Erkangung der Hirnrinde. Allgemeine Zeitschrift für Psychiatrie und Psychisch – Gerichtliche Medizin ۴۸-۱۴۶:۶۴:۱۹۰۷.
- Alzheimer A. : Über eigenartige Krankheitsfalle des spateren Alters. Zeitschrift für die Gesamte Neurologie und Psychiatrie ۸۵-۳۵۶:۴:۱۹۱۱.
- Bancher C: From counting neurons to the preclinical diagnosis of Alzheimer>s disease: J Alzheimers Dis. ۲۰۱ Feb;۷۳-۵۹:(۱)
- Beach TG. The history of Alzheimer>s disease: three debates. J Hist Med Allied Sci ۴۲: ۱۹۸۷ ۴۹-۳۲۷.
- Berrios GE: Alzheimer>s disease: a conceptual history. International Journal of Geriatric Psychiatry ۳۶۵-۳۵۵:۵: ۱۹۸۷ Wilsson A K et al: C_v and factor B deficient mice as a tool study the role of the complement system in the pathogenesis of AD: presented at neuroscience day, Lund, May ۲۰۰۰, ۱۲-۱۱. <http://www.Formonline.se/nd/2000/abstr/29.html>.
- Busse A, Hensel A, Guhne U: Mild cognitive impairment: long-term course of four clinical subtypesNeurology. ۲۰۰۶ Dec ۸۵-۲۱۷۶:(۱۲)۶۷-۲۶.
- Croisile B: Writing, aging, and Alzheimer's disease. Psychol. Neuropsychiatr. Vieil. ۲۰۰۵ Sep; ۹۷-۱۸۳ (۳)۳.
- Davices RR, Hodger JR, Kril JJ. The pathological basis of semantic dementia. Brain. ۲۰۰۵, Sep; ۱۲۸ (PA.۳-۱۹۶۲):۹
- Fagan AM, Roe CM, Xiong C: Cerebrospinal Fluid tau/beta-Amyloid₁₋₄₀ Ratio as a Prediction of Cognitive Decline in Nondemented Older Adults. Arch Neurol. ۲۰۰۷ Jan ۸: [Epub ahead of print]
- Fischer O. Miliare Nekrosen mit drusigen Wucherungen der Neurofibrillen, eine regelmässige Veränderung der Hirnrinde bei seniler Demenz. Monatssch Psychiatr Neurol ۷۲-۳۶۱:۲۲: ۱۹۰۷ Sadock BJ & Sadock V.A (editors): Comprehensive Textbook of Psychiatry, ۸th edition, Lippincott Williams & Wilkins, Philadelphia, ۲۰۰۵. PP: ۳۶۹۳-۳۶۸۷.
- Golde TE. Disease modifying therapy for AD? J Neurochem. ۲۰۰۶ Nov; ۷۰۷-۷۸۹:(۳)۹۹
- Green AJ: Cerebrospinal fluid brain-derived proteins in the diagnosis of Alzheimer>s disease and Creutzfeldt-Jakob disease. Neuropathol Appl Neurobiol. ۲۰۰۲ Dec; ۲۸(۴): ۴۰-۴۲۷.
- Jellinger KA: Alzheimer ۱۰۰ – highlights in the history of Alzheimer research. J Neural

- Transm. ۲۰۰۶ Nov;۲۳-۱۶۰۳:(۱۱)۱۱۳. Epub ۲۰۰۶ Oct ۱۳
- Johannsen P.: Medical treatment of Alzheimer's diseaseUgeskr Laeger. ۲۰۰۶ Oct ۹-۳۴۲۴:(۴۰)۱۶۸۴۲
- Kraepelin E. Psychiatrie: Ein Lehrbuch fur Studirende und Arzte. Leipzig: Barth. -۵۹۳ :۱۹۱۰ ۶۳۲.
- Kraepelin E. Psychiatrie: Ein Lehrbuch fur Studirende und Arzte. Leipzig: Barth. -۵۹۳ :۱۹۱۰ ۶۳۲.
- Larson EB, Reifler BV,Sumi SM, : Diagnostic tests in the evaluation of dementia. A prospective study of ۲۰۰ elderly outpatients. Arch Intern Med. ۱۹۸۶ Oct;-۱۹۱۷:(۱۰)۱۴۶
- ۲۲ Maurer K and Maurer U: The Life of a Physician and the Career of a Disease (translated by Levi N and Burns A). New York, Columbia University Press. ۲۰۰۲.
- Maurer K, Volk S, Gerbaldo H: Auguste D and Alzheimer's disease. Lancet -۱۵۴۶ :۳۴۹ ;۱۹۹۶ ۱۵۴۹.
- McGeer PL,Rogers J,McGeer EG: Inflammation, anti-inflammatory agents and Alzheimer disease: the last ۱۲ years. J Alzheimers Dis. ۲۰۰۹;۲۰۰۷ Suppl):۶-۲۷۱
- Modrego PJ: The effect of drugs for Alzheimer disease assessed by means of neuroradiological techniquesCurr Med Chem. ۲۰۰۷-۲۰۱۷;(۲۸)۱۳:۲۰۰۶.
- Perusini G. Uber klinisch und histologisch eigenartige psychische Erkrankungen des spateren Lebensalters. In: Nissl F, Alzheimer A, eds. Histologische und Histopathologische Arbeiten. Jena: Verlag G. Fischer. ۲۵۱-۲۹۷ :۱۹۰۹.
- Palop JJ, Chin J,Mucke L: A network dysfunction perspective on neurodegenerative diseases. : Nature. ۲۰۰۶ Oct ۷۳-۷۱۸:(۷۱۱۳)۴۴۳:۱۹
- Roberson ED,Mucke L: ۱۰۰ years and counting: prospects for defeating Alzheimer's disease. Science. ۲۰۰۶ Nov ۴-۷۸۱:(۵۸۰۰)۳۱۴:۳.
- Rogers RL, Meyer J: Computerized history and self-assessment questionnaire for diagnostic screening among patients with dementia. J Am Geriatr Soc. ۱۹۸۸ Jan;۲۱-۱۲:(۱)۳۶. Shane S et al: Geriatric Neuropsychology: Practice Essentials. Section ۳: neuropsychology of Alzheimer's disease and other dementias. By Tylor & Francis. ۲۱۹-۲۱۷ :۲۰۰۵.
- Sabbagh MN,Shah F,Reid RT:Pathologic and nicotinic receptor binding differences between mild cognitive impairment, Alzheimer disease, and normal aging. Arch Neurol. ۲۰۰۶ Dec;۶-۱۷۷۱:(۱۲)۶۳
- Seltzer B: Cholinesterase inhibitors in the clinical management of Alzheimer's disease: importance of early and persistent treatment. J Int Med Res. ۲۰۰۶ Jul-Aug;۴۷-۴۳۹:(۴)۳۴
- Sugaya K, Alvarez A, Marutle A: Stem cell strategies for Alzheimer's disease therapy. Panminerva Med. ۲۰۰۶ Jun;۹۶-۸۷:(۲)۴۸

- Van Crevel H,van Gool WA, Walstra GJ. Early diagnosis of dementia: which tests are indicated? What are their costs? *J Neurol.* ۱۹۹۹ Feb;۲۷۳:(۲)۲۴۶
- Verhey FR: Pharmacotherapy for Alzheimer's disease. *Tijdschr Psychiatr.* -۱۷:(۱)۴۸;۲۰۰۶
- Zhang HY: Same causes, same cures. *Biochem Biophys Res Commun.* ۲۰۰۶ Dec -۵۷۸:(۳)۳۵۱;۲۲۸۱. Epub ۲۰۰۶ Oct ۲۶

Archive of SID