



# 1º ENCONTRO DE SAÚDE MENTAL



## DOENÇA DE JAKOB-CREUTZFELDT E

## DEMÊNCIAS RAPIDAMENTE PROGRESSIVAS –

### REVISÃO DE LITERATURA

**EIXO TEMÁTICO:**

CLÍNICAS E PRÁTICAS DE CUIDADOS EM SAÚDE MENTAL

**UNIDADE DE SAÚDE:**

CAISM-FR

**AUTORES:**

SANTOS, Felipe Tolentino Figueiredo Guimarães; ALBERTO, Rodrigo Lancelote; KAGEYAMA, Heloísa Helena Medina; CRETAZ, Eric; FRANCISCHETTI, Daniela Vieira; ACORSI, Renata Sousa

## DEMÊNCIAS RAPIDAMENTE PROGRESSIVAS

Demências rapidamente progressivas (DRP) são classicamente definidas como transtornos cognitivos com progressão para síndrome demencial clínica em período de até dois anos. <sup>1, 2, 4, 7</sup>

## DOENÇA PRIÔNICA

Doenças priônicas (DPr) são um grupo de transtornos causados por proteínas anormalmente dobradas, denominadas príons (partículas proteináceas infecciosas). <sup>3, 10</sup>

## DOENÇA DE JAKOB-CREUTZFELDT

A doença de Jakob-Creutzfeldt (DJC) ou doença de Jakob, conforme denominação atual, é o protótipo das DPr e das DRP <sup>5, 6, 8, 9, 11</sup>.

## REFERÊNCIAS

- 1) Day, Gregory S. "Rapidly Progressive Dementia." *Continuum Journal (MINNEAP MINN)*, vol. 28, no. 3 (DEMENTIA), 2022, pp. 901–936.
- 2) Day, Gregory S. Musiek, Erik S. Morris, John C. "Rapidly Progressive Dementia in the Outpatient Clinic." *Alzheimer Disease & Associated Disorders*, Sept. 2018, p. 1, <https://doi.org/10.1097/wad.0000000000000276>. Accessed 16 Sept. 2020.
- 3) Geschwind, Michael D. "Prion Diseases." *CONTINUUM: Lifelong Learning in Neurology*, vol. 21, no. 6, Dec. 2015, pp. 1612–1638, [www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4879966/](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4879966/), <https://doi.org/10.1212/con.0000000000000251>.
- 4) Geschwind, Michael D. "Rapidly Progressive Dementia." *CONTINUUM: Lifelong Learning in Neurology*, vol. 22, no. 2, Dementia, Apr. 2016, pp. 510–537, <https://doi.org/10.1212/con.0000000000000319>.
- 5) Haddad, Natália Merheb, et al. "DOENÇA de CREUTZFELDT-JAKOB INICIANDO COMO UM SURTO PSICÓTICO: UM RELATO de CASO." *Brasília Médica*, vol. 59, 2022, <https://doi.org/10.5935/2236-5117.2022v59a219>. Accessed 31 Dec. 2022.
- 6) Hermann, Peter, et al. "Biomarkers and Diagnostic Guidelines for Sporadic Creutzfeldt-Jakob Disease." *The Lancet Neurology*, vol. 20, no. 3, 1 Mar. 2021, pp. 235–246, [www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1474442220304774](http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1474442220304774), [https://doi.org/10.1016/S1474-4422\(20\)30477-4](https://doi.org/10.1016/S1474-4422(20)30477-4).
- 7) Hermann, Peter, and Inga Zerr. "Rapidly Progressive Dementias — Aetiologies, Diagnosis and Management." *Nature Reviews Neurology*, 4 May 2022, <https://doi.org/10.1038/s41582-022-00659-0>. Accessed 5 May 2022.
- 8) Ministério da Saúde. Protocolo de Notificação e Investigação da Doença de Creutzfeldt-Jakob com Foco na Identificação da Nova Variante. Brasília-DF, 2018.
- 9) Mackenzie, Graeme, and Robert Will. "Creutzfeldt-Jakob Disease: Recent Developments." *F1000Research*, vol. 6, 27 Nov. 2017, p. 2053, <https://doi.org/10.12688/f1000research.12681.1>.
- 10) Takada, Leonel T., et al. "Chapter 29 - Prion Disease." *ScienceDirect*, Elsevier, 1 Jan. 2018, [www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780444640765000296](http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/B9780444640765000296). Accessed 13 Apr. 2023.
- 11) Watson, Neil, et al. "Validation of Revised International Creutzfeldt-Jakob Disease Surveillance Network Diagnostic Criteria for Sporadic Creutzfeldt-Jakob Disease." *JAMA Network Open*, vol. 5, no. 1, 31 Jan. 2022, p. e2146319, <https://doi.org/10.1001/jamanetworkopen.2021.46319>.