

Diagnostiska kriterier för övervakning av sporadisk Creutzfeldt-Jakobs sjukdom (sCJD)

Enligt SFS 2013:892 ska en läkare som i sin verksamhet misstänker eller konstaterar att någon insjuknat eller avlidit av Creutzfeldt-Jakobs sjukdom (CJD) eller annan besläktad human spongiform encefalopati anmäla detta till Folkhälsomyndigheten enligt lagen om anmälan av vissa allvarliga sjukdomar (1997:982). Anmälan görs via telefon till Folkhälsomyndighetens kundtjänst 010-205 24 44.

De befintliga diagnostiska kriterierna (se nedan) är framtagna av nätverket ”EuroCJD” och är giltiga från och med 1 januari 2017. Nätverket koordineras av ”The national CJD Surveillance Unit” i Edinburgh med stöd av European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC).

1.1 Säkert fall:

Progressivt neurologiskt syndrom OCH

Neuropatologisk eller immunhistokemisk eller biokemisk verifiering

1.2 Sannolikt fall:

1.2.1 I + två av II och typiskt EEG (typiskt EEG, generaliserade periodiska komplex)

eller 1.2.2 I + två av II och typisk bild vid MRT (hög signal i nukleus caudatus/putamen vid MRT; eller i minst två kortikala regioner (temporalt, parietalt eller occipitalt), i antingen DWI- eller FLAIR-sekvenser)

eller 1.2.3 I + två av II och fynd av protein 14-3-3 i likvor

eller 1.2.4 Progressivt neurologiskt syndrom och positiv RTQuIC i likvor eller annan vävnad

1.3 Möjligt fall:

I + två av II + ett sjukdomsförlopp < 2 år.

I Snabbt progredierande kognitiv nedsättning

II A Myoklonier

II B Visuella eller cerebellära störningar

II C Pyramidbane- eller extrapyramidala dysfunktioner

II D Akinetisk mutism