



## 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 i SmiNet via klinisk anmälan eller via telefon till Folkhälsomyndighetens kundtjänst 010-205 24 44. De befintliga diagnostiska kriterierna (se nedan) är framtagna av nätverket "EuroCJD" och giltiga fr o m 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*
eller	1.2.2	I + två av II och typisk bild vid MRT**
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 RT-QuIC 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

\* Typiskt EEG, generaliserade periodiska komplex

\*\* Hög signal i nukleus caudatus/putamen vid MRT; eller i minst två kortikala regioner (temporalt, parietalt eller occipitalt), i antingen DWI- eller FLAIR-sekvenser.