

## ENFERMEDAD DE ALZHEIMER

Por JAVIER MARIATEGUI

### PRESENTACION

Considerada en un tiempo una forma más bien rara de demencia, la Enfermedad de Alzheimer es, en las últimas décadas, uno de los cuadros orgánico-cerebrales más frecuentes puesto que representa más del setenta por ciento de los trastornos degenerativos primarios del encéfalo. Y no sólo se presenta en el *presenium*, como corrientemente se le caracterizaba, sino que es una demencia que se puede encontrar a partir de la tercera década de la vida y, en la edad avanzada, es la más frecuente de las enfermedades cerebrales, por lo que fue confundida a menudo con el envejecimiento normal, hasta que los síntomas y los signos se hacían claramente ostensibles. De etiología desconocida, tenemos hoy no sólo notables progresos neuropatológicos y neuroquímicos, sino avances en los recursos diagnósticos, en imagenología cerebral principalmente, aunque el tratamien-

to no ha avanzado de la misma manera, siendo nulo el pronóstico *quod sanation* (confiamos que cambie en el futuro próximo), y de 6 a 8 años el pronóstico *quod vitam*, así de célere es el proceso destructivo de la corteza cerebral y el deterioro del cuadro psíquico.

El epónimo de esta demencia, Alzheimer, fue puesto por Emil KRAEPELIN, para relevar la observación *princeps* de Alois ALZHEIMER en 1907, en una sobria y precisa historia clínica. En el Perú, los primeros casos reconocidos —o los más resonantes— afectaron a médicos distinguidos, por lo que se extendió el interés por el conocimiento y diagnóstico de esta demencia. Honorio DELGADO, en su *Curso de Psiquiatría* (Primera edición, 1953<sup>1</sup>), revisa la enfermedad de Alzheimer entre las demencias seniles. En la *Revista de Neuro-Psiquiatría* se presenta, en 1943, una primera observación de "demencia senil hereditaria por atrofia cortical", por José BEBÍN y Víctor

1 Honorio Delgado: *Curso de Psiquiatría*. Primera Edición. Imprenta Santa María. Lima. 1953.

2 J. Bebín y V. Paredes: "Demencia senil hereditaria por atrofia cortical (Enfermedad de Pick). *Revista de Neuro-Psiquiatría*. 10: 177-188. 1943.

PAREDES<sup>2</sup>. Se trataba de un paciente de 52 años, con carga hereditaria homóloga por línea materna, con historia clínica, examen mental y neurológico detallados, y neumoencefalografía (Dr. E. D. Rocca), reveladora de hidrocefalia pasiva ("¿Atrofia cerebral de Pick?"). El diagnóstico diferencial del caso revisa las demencias preseniles de Alzheimer y Pick.

El presente número de la *Revista de Neuro-Psiquiatría* está dedicado exclusivamente a la revisión de Enfermedad de Alzheimer, con la participación de un conjunto de trabajos de autores peruanos escritos especialmente. Sucesiva-

mente se presentan los aspectos históricos, el envejecimiento normal, la epidemiología, la fisiopatología, el cuadro clínico, la evaluación neuro-psicológica, el diagnóstico diferencial, los exámenes auxiliares y los tratamientos del mal de Alzheimer.

Reproducimos también, para abrir este número, el artículo original de Alois ALZHEIMER, traducido al español de la versión al inglés, como una viñeta histórica.

Este número monográfico se publica con los auspicios de los Laboratorios Parke-Davis: agradecemos la comprensión y el apoyo de sus directivos.



*Heimer*