

OBSAH

Předmluva	11
1. Typický a atypický parkinsonismus	13
<i>Katerína Menšíková, Petr Kaňovský</i>	
2. Nozologie a klasifikace atypických parkinsonských syndromů	21
<i>Katerína Menšíková, Petr Kaňovský</i>	
2.1. Nozologie atypického parkinsonismu	21
2.2. Klasifikace atypického parkinsonismu	30
3. Patologie atypických parkinsonských syndromů	39
<i>Lucie Tučková, Radoslav Matěj</i>	
3.1. Synukleinopatie	41
3.2. Frontotemporální lobární degenerace	52
4. Nemoc s Lewyho tělisky a její spektrum	71
<i>Petr Kaňovský, Katerína Menšíková</i>	
4.1. Idiopatická („sporadická“) a familiární Parkinsonova nemoc ..	74
4.2. Monogenní mendeliánské formy juvenilního („juvenile“) a obvyklého („common“) parkinsonismu	78
4.3. „Sporadická“ Parkinsonova nemoc	83
4.4. Parkinsonova nemoc s demencí	85
4.5. Demence s Lewyho tělisky	89
4.6. Farmakologická a nefarmakologická léčba nemoci s Lewyho tělisky	96
5. Multisystémová atrofie	107
<i>Petr Kaňovský</i>	
5.1. Výskyt a dědičnost	108
5.2. Patologie nemoci	108
5.3. Klinická manifestace a průběh	109
5.4. Diagnóza a diferenciální diagnóza	111
5.5. Paraklinická diagnostická vyšetření	116
5.6. Léčba a prognóza	117

6. Progresivní supranukleární paralýza	121
<i>Kateřina Menšíková, Petr Kaňovský, John C. Steele</i>	
6.1. Výskyt a dědičnost	122
6.2. Patologie nemoci	122
6.3. Klinický obraz nemoci	124
6.4. Paraklinická vyšetření a jejich role v diagnóze nemoci	130
6.5. Klinická diagnostická kritéria nemoci	131
6.6. Léčba nemoci	133
7. Kortikobazální degenerace	137
<i>Kateřina Menšíková</i>	
7.1. Patologie nemoci	138
7.2. Klinický obraz nemoci	139
7.3. Paraklinická a laboratorní diagnostika	145
7.4. Terapie	146
8. Parkinsonský fenotyp frontotemporální demence	149
<i>Kateřina Menšíková</i>	
8.1. Epidemiologie a historie onemocnění	149
8.2. Patologie	150
8.3. Genetika	153
8.4. Klinický obraz frontotemporálních demencí	155
8.5. Klinické charakteristiky frontotemporálních demencí s parkinsonismem	160
8.6. Diferenciální diagnostika	163
9. Endemické formy atypického parkinsonismu	171
<i>Kateřina Menšíková, Petr Kaňovský, John C. Steele</i>	
9.1. Guamský komplex	171
9.2. Guadeloupský parkinsonismus	177
9.3. ALS-parkinsonismus-demence komplex z japonského poloostrova Kii („nemoc Muro“)	179
9.4. ALS-parkinsonismus-demence komplex na ostrově Západní Papua (Irian Yaya, Nová Guinea)	180
9.5. Progresivní supranukleární paralýza v severní Francii	182
10. Dystonie a parkinsonismus	185
<i>Pavel Filip, Erica S. Teleg, Raymond Rosales, Martin Bareš</i>	
10.1. Klinické jednotky	185
10.2. Sporadická onemocnění	186
10.3. Vrozená onemocnění	189
10.4. Zvířecí modely	195
10.5. Zobrazovací metody u dystonie a parkinsonismu	195
10.6. Léčba kombinace dystonie a parkinsonismu	196
10.7. Systémové přípravky	196

10.8. Lokální přípravky	196
10.9. Chirurgická intervence	197
10.10. Závěr	197
11. Brait-Fahnova nemoc	203
<i>Igor Nestrašil</i>	
11.1. Klinické příznaky	204
11.2. Patogeneze	206
11.3. Histopatologie	206
11.4. Dědičnost	207
11.5. Zobrazovací vyšetření	207
11.6. Další syndromy s kombinací MND a parkinsonismu	207
11.7. Léčba	209
12. „Neurodegenerative overlap syndrome“	213
<i>Kateřina Menšíková, Petr Kaňovský, Igor Nestrašil, Pavel Otruba</i>	
12.1. „Neurodegenerative overlap syndrome“ ve světě a v České republice	214
12.2. První pacientka	215
12.3. Druhý pacient	217
12.4. Třetí pacientka	219
12.5. Čtvrtý pacient	220
13. Spinocerebelární ataxie	227
<i>Ivica Husárová, Martin Bareš</i>	
13.1. Klasifikace	228
13.2. Epidemiologie	229
13.3. Etiopatogeneze	231
13.4. Klinický obraz	232
13.5. Diferenciální diagnostika	234
13.6. Léčba	236
14. Diferenciální diagnostika parkinsonského syndromu	239
<i>Pavel Filip, Kateřina Menšíková, Michaela Kaiserová, Žuzana Grambalová, Markéta Večerková, Martin Bareš, Petr Kaňovský</i>	
14.1. Klinický obraz onemocnění	245
14.2. Laboratorní vyšetření séra a likvoru	246
14.3. Neurofyziologická vyšetření	249
14.4. Zobrazovací vyšetření	253
14.5. Neuropsychologické vyšetření	257
14.6. Závěr	260
Seznam zkratek	267
Rejstřík	273