

Validitet av kognitiv funksjonsinstrument (KFI)

Prosjektleder Knut Engedal
Knut Engedal
Geir Selbæk
Karin Persson
Anne Brækhus
Anne Brita Knapskog
Susan Jule

Prosjektinformasjon

I utredning av personer med mulig kognitiv svikt og/eller demenssykdom er det viktig å få opplysninger fra både pasienten selv og en nær pårørende. Spesielt viktig er det å få informasjon om det er tilkommet en endring av kognitiv funksjon. I utredning av pasienter med mulig mild kognitiv svikt og/eller demens samles slike opplysninger i dag inn ved å be pårørende fylle ut «Anamneseskjema for pårørende», som er navnet på det engelske evalueringsskjemaet IQCODE I Norge er dette skjema i utstrakt bruk både i primærhelsetjenesten og spesialisthelsetjenesten.

Men, lignende standardisert skjema fins ikke for pasientene. I USA har Alzheimer's Disease Cooperative Study under National Institute of Health utviklet et evalueringsskjema kalt "The Mail-In Cognitive Function Screening Instrument (MCFSI)". Det fins i to versjoner, en for selvutfylling og en for utfylling av en pårørende (proxy), se vedlegg. Skjemaene er utprøvd i USA ved at de sendes per vanlig post. Studier har vist at skjema er sensitive for endring, og kan muligens anvendes for å følge forløpet ved en demenssykdom og å måle effekt av en behandling

Det er av interesse å prøve ut skjemaene i en valideringsstudie i Norge. Med tillatelse av Alzheimer's Disease Cooperative Study har en gruppe fagpersoner bestående av Knut Engedal, Geir Selbæk, Karin Persson, Anne Brækhus, Anne Brita Knapskog og Susan Jule oversatt skjemaene til norsk.

Prosjektet har to målsettinger:

- 1) Å validere KFI mot Anamneseskjema for pårørende og mot kognitive tester som MMSE, klokketest og CERAD-10 ords test
- 2) Å sammenligne pasientenes egenvurdering av kognitiv funksjon mot pårørendes oppfatning av pasientens kognitive funksjon

