

Komorbidity Alzheimerovej choroby – výsledky multicentrickej prierezovej observačnej štúdie COSMOS v Slovenskej republike

Comorbidities of Alzheimer's disease – results of a multicentric observational COSMOS study in the Slovak Republic

Súhrn

Cieľ: Alzheimerova demencia (AD) patrí medzi najviac invalidizujúce ochorenia prevažne staršej populácie. Dáta nasvedčujú, že pridružené komorbidity komplikujú diagnostiku aj liečbu a urýchľujú progresiu AD. Epidemiologické dáta zo strednej Európy chýbajú, preto cieľom projektu COSMOS bolo odhaliť prevalenciu psychiatrických a somatických komorbidít pacientov s AD v slovenskej populácii. **Metódy:** V tejto multicentrickej prierezovej observačnej štúdií boli údaje o pacientoch s AD z celého Slovenska získané z 89 pracovísk pomocou on-line dotazníka, ktorý obsahoval demografické a klinické údaje, informácie o všetkých komorbiditách a ich vplyve na adhérenciu a účinnosť terapie. **Výsledky:** Zo všetkých 494 pacientov malo 94,53 % aspoň jednu somatickú komorbiditu, 80,16 % malo aspoň jednu psychiatrickú komorbiditu. So závažnosťou AD korelovali počet somatických ($r_s = 0,120$; $p = 0,008$) aj psychiatrických ($r_s = 0,267$; $p < 0,001$) komorbidít. Počet psychiatrických komorbidít ($b = -0,021$; $p = 0,025$) a závažnosť AD ($b = -0,071$; $p < 0,001$) predikovali horší efekt terapie. Adherentní pacienti mali väčšiu pravdepodobnosť účinnej terapie demencie (OR 5,270; 95% CI 3,061–9,073; $p < 0,001$). **Záver:** Komorbidity pri AD dokázane akcelerujú progresiu základného ochorenia a komplikujú diagnostiku a terapiu. Sú to ale najviac ovplyvniteľné faktory kognitívnej deteriorácie, preto ich aktívne vyhľadávanie, včasná diagnostika a adekvátna terapia môžu zlepšiť adhérenciu pacientov a tak zefektívniť manažment AD.

Abstract

Aim: Alzheimer's disease (AD) is one of the most disabling conditions predominantly affecting an elderly population. Data suggest that comorbidities complicate both diagnosis and treatment and accelerate AD progression. Epidemiological data from the Central Europe are missing, therefore, the aim of the COSMOS project was to reveal the prevalence of psychiatric and somatic comorbidities among AD patients in the Slovak population. **Methods:** In this multicenter, cross-sectional, observational study, data of AD patients from all Slovak regions (89 sites) were obtained using an online questionnaire. It contained demographic and clinical data, information about all comorbidities, and their impact on adherence and treatment efficacy. **Results:** Out of all 494 patients, 94.53% had at least one somatic comorbidity, 80.16% had at least one psychiatric comorbidity. The number of both somatic ($r_s = 0.120$; $P = 0.008$) and psychiatric ($r_s = 0.267$; $P < 0.001$) comorbidities correlated with the severity of AD. The number of psychiatric comorbidities ($b = -0.021$; $P = 0.025$) and the severity of AD ($b = -0.071$; $P < 0.001$) predicted a worse therapy effect. Adherent patients were more likely to have effective therapy of dementia (OR 5.270; 95% CI 3.061–9.073; $P < 0.001$). **Conclusion:** Comorbidities in AD have been shown to accelerate progression of underlying disease and complicate diagnosis and therapy. However, they represent the most modifiable factors of cognitive deterioration. Their active screening, early diagnosis and adequate therapy can improve patient's adherence and, thus, make AD management more effective.

Redakční rada potvrzuje, že rukopis práce splnil ICMJE kritéria pro publikace zasílané do biomedicínských časopisů.

The Editorial Board declares that the manuscript met the ICMJE "uniform requirements" for biomedical papers.

**M. Minár¹, J. Dragašek²,
I. Mátéffy³, P. Valkovič^{1,4}**

¹ II. neurologická klinika
LF UK a UN Bratislava, Slovensko

² I. psychiatrická klinika
LF UPJŠ Košice, Slovensko

³ Psychiatrická klinika
SZU UN Bratislava, Slovensko

⁴ Ústav normálnej a patologickej
fyziológie, Slovenská akadémia vied,
Bratislava, Slovensko



doc. MUDr. Michal Minár, PhD.
II. neurologická klinika
LF UK a UN
Limbová 5
833 05 Bratislava
Slovensko
e-mail: mmminar@gmail.com

Přijato k recenzi: 1. 5. 2019

Přijato do tisku: 13. 1. 2020

Klíčové slová

Alzheimerova choroba – komorbidity – psychiatrické – somatické – terapia – adhérencia

Key words

Alzheimer's disease – comorbidities – psychiatric – somatic – therapy – adherence

Úvod

Alzheimerova demencia (AD) je stále považovaná za najčastejšie neurodegeneratívne ochorenie s maximálnym výskytom po 65. roku života. So stúpajúcim vekom však narastá aj počet somatických komorbidít – mortalitu pacientov s AD najviac zvyšujú imobilizácia, malnutícia, dekubity, diabetes mellitus a kardiovaskulárne ochorenia [1]. Väčšina pacientov má navyše minimálne tri súbežné komorbidity, a ich počet sa zvyšuje s progresiou AD [2]. Pribúdajú predovšetkým neuropsychiatrické komplikácie samotnej demencie – apatia, depresia, anxieta, poruchy spánku a príjmu potravy, halucinácie či delírium [3]. Komorbidity pri AD sú dokázane spojené s rýchlejším kognitívnym úpadkom [4], predlžujú čas hospitalizácie [5] a navyšujú náklady spojené s manažmentom pacientov [6,7]. U pacientov s demenciou s Lewyho telieskami sa udáva vyššia prevalencia depresie (OR = 2,12) či migrény (OR = 3,65) [8]. Vaskulárna demencia je na druhej strane spojená s vyšším výskytom kardiovaskulárnych a cerebrovaskulárnych komplikácií [9]. Hoci majú tieto vyššiu prevalenciu komorbidít, pri výraznej častejšej

AD sú ich následky v tomto prípade oveľa výraznejšie.

Epidemiologické údaje o prevalencii a vplyve komorbidít na neurologické a psychiatrické ochorenia v našej populácii v literatúre chýbajú. Navyše údaje z randomizovaných kontrolných štúdií nie celkom odrážajú skutočnosť v reálnej praxi (striktné inklúzne aj exklúzne kritéria aj protokol). Projekt COSMOS (COMorbidityS in MOst severe neurology and psychiatric disorders in Slovakia) si dal za primárny cieľ odhaliť prevalenciu psychiatrických a somatických komorbidít u najčastejších neurologických a psychiatrických ochorení v slovenskej populácii pacientov. Okrem AD sa sledovala Parkinsonova choroba, depresia, bipolárna afektívna porucha a schizofrénia. Sekundárnym cieľom bolo zistiť vplyv komorbidít na manažment pacientov s AD.

Metódy

Do tejto multicentrickej prierezovej neintervencnej observačnej štúdie sme zaradili pacientov s klinicky pravdepodobnou AD sledovaných v ordinácii neurológa alebo psychiatra (celkovo bolo za-

pojených 89 pracovísk – 38 neurologických a 51 psychiatrických).

Pomocou elektronického dotazníka sme zozbierali relevantné demografické a klinické údaje:

- vek,
- pohlavie,
- trvanie AD,
- forma AD,
- závažnosť AD,
- všetky psychiatrické a somatické komorbidity;

a otázky, týkajúce sa:

1. adekvátnej liečby komorbidity,
2. adherencie pacientov ku farmakoterapii a
3. celkovej účinnosti terapie podľa názoru ošetrojúceho lekára.

Dáta boli spracované v štatistickom programe IBM® SPSS Statistics® 23 (IBM, Armonk, NY, USA). Na hodnotenie demografických a klinických údajov boli použité metódy deskriptívnej štatistiky. Parametrické premenné sme porovnali pomocou Studentovho T-testu, neparametrické pomocou Mann-Whitneyho U testu. Vzťah parametrických premenných sme posudzovali pomocou Pearsonovho korelačného koeficientu, pre neparametrické premenné sme použili Spearmanov korelačný koeficient. Na potvrdenie závislosti sme použili lineárnu regresiu v prípade lineárnych vzťahov medzi premennými, v prípade binárnych premenných bola využitá binárna logistická regresia. Hladina významnosti bola $p < 0,05$.

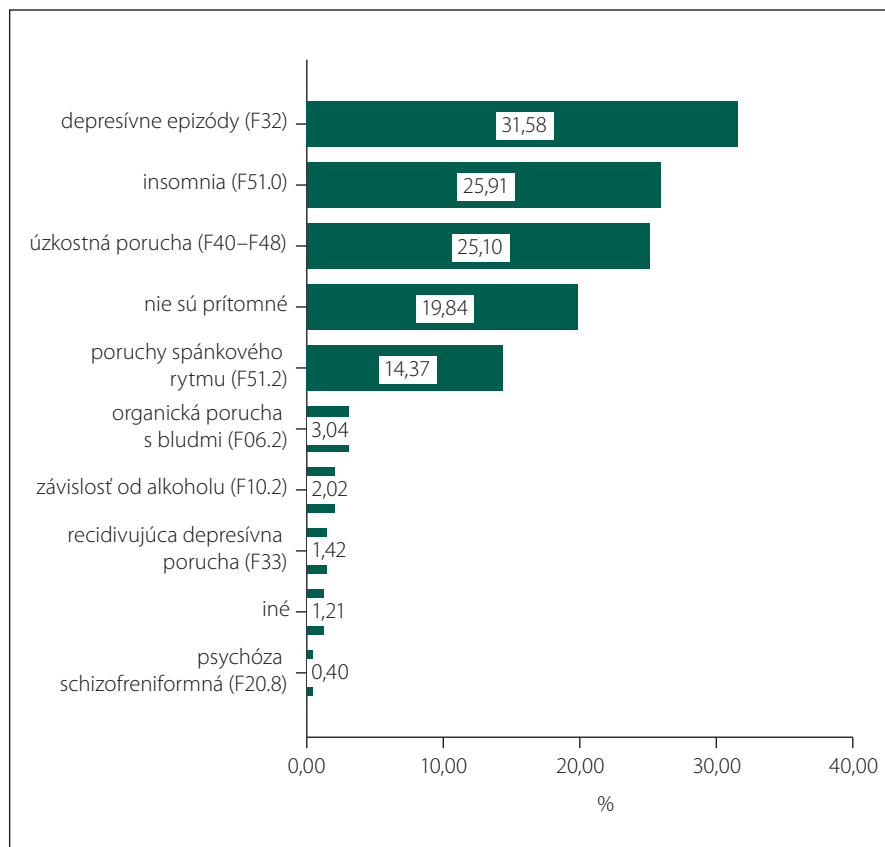
Výsledky

Celkovo bolo zaradených 494 pacientov. Priemerný vek bol $75,51 \pm 8,41$ (40–96) rokov, trvanie $3,75 \pm 2,58$ (1–20) rokov. Ženy tvorili 61,34 %.

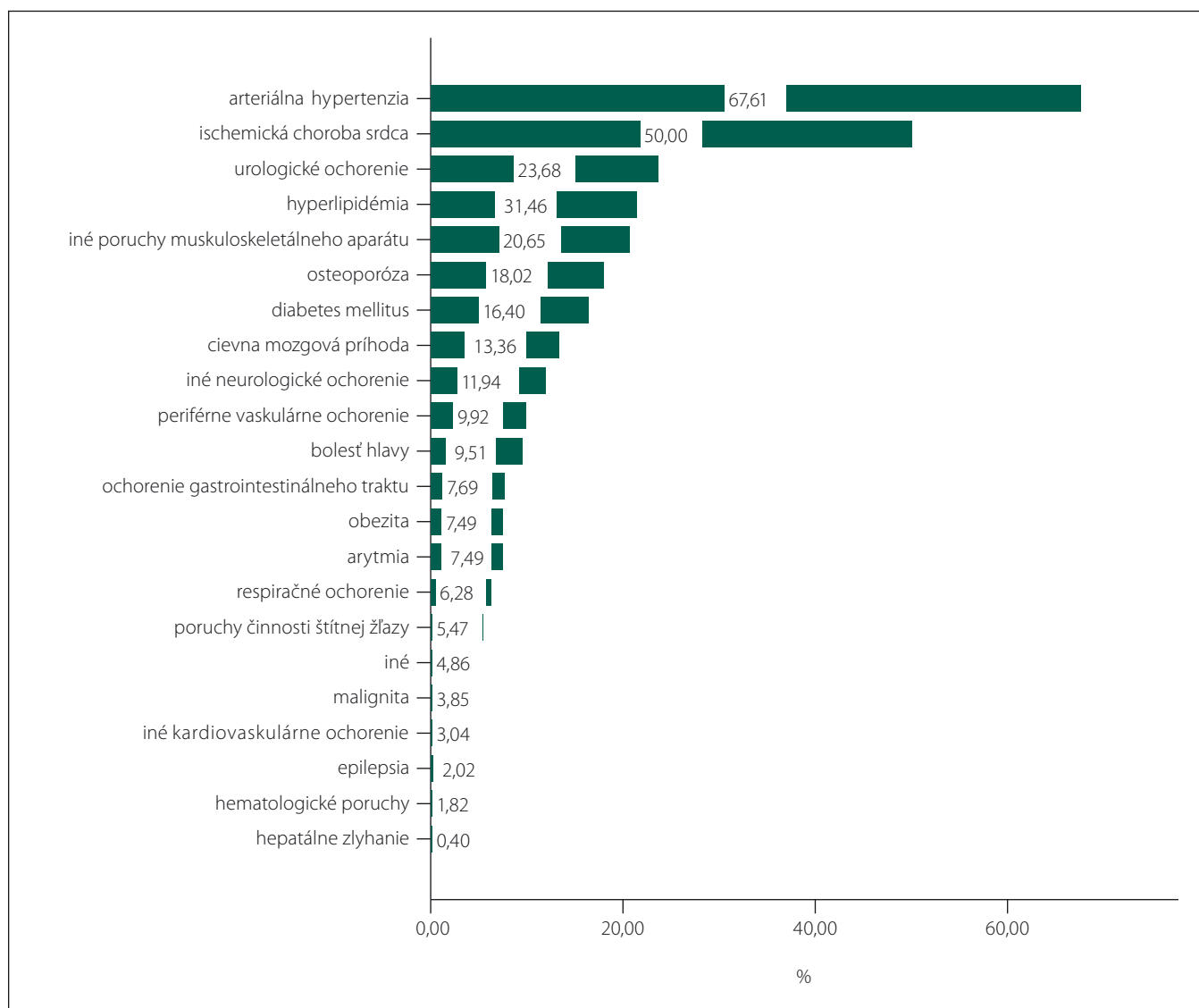
Zo všetkých pacientov malo 12,5 % AD so skorým začiatkom, 47,4 % s neskorým začiatkom, 35,4 % malo zmiešanú (atrofickú a vaskulárnu) alebo atypickú formu a 4,7 % nešpecifikovanú formu. Podľa závažnosti bola začínajúca AD u 2,8 %, mierna AD u 18,8 %, stredne ťažká AD u 48,4 %, ťažká AD u 23,7 % a veľmi ťažká u 6,3 %.

Priemerné skóre Mini Mental State Examination (MMSE) bolo $18,52 \pm 3,56$ (8–26) bodov. CT mozgu absolvovalo 92 % pacientov, 34 % malo aj vyšetrenie MR. U 90 % pacientov bola prítomná atrofia mozgu, u 66 % boli potvrdené aj vaskulárne zmeny.

Zo všetkých 494 pacientov malo aspoň jednu psychiatrickú komorbiditu 80,16 %



Obr. 1. Jednotlivé psychiatrické komorbidity a ich prevalencia.
Fig. 1. Particular psychiatric comorbidities and their prevalence.



Obr. 2. Jednotlivé somatické komorbidity a ich prevalencia.

Fig. 2. Particular somatic comorbidities and their prevalence.

(obr. 1) a 94,53 % aspoň jednu somatickú komorbidity (obr. 2).

S trvaním AD koreloval počet psychiatrických ($r_s = 0,113$; $p = 0,012$) a nie somatických komorbidity. So závažnosťou AD korelovali počet somatických ($r_s = 0,120$; $p = 0,008$) aj psychiatrických ($r_s = 0,267$; $p < 0,001$) komorbidity.

Iba závažnosť AD bola prediktorom vyššieho počtu psychiatrických komorbidity ($b = 0,428$; $p < 0,001$) (obr. 3).

Počet somatických komorbidity predikoval vyšší počet psychiatrických komorbidity ($b = 0,407$; $p < 0,001$).

Skóre MMSE korelovalo negatívne s vekom ($r = -0,089$; $p = 0,047$), počtom psychiatrických komorbidity ($r_s = -0,130$; $p = 0,004$) a prí-

tomnosťou vaskulárnych zmien na CT/MR ($r_s = -0,139$; $p = 0,002$). Iba prítomnosť vaskulárnych zmien predikovala horšie skóre MMSE ($b = -0,856$; $p = 0,006$).

Pacienti s vaskulárnymi zmenami mali štatisticky významne horšie skóre MMSE ($18,167 \pm 3,605$, $19,21 \pm 3,398$; $p = 0,002$) (obr. 4).

Zo všetkých pacientov malo 97,05 % adekvátne liečené komorbidity (všeobecným lekárom, psychiatrom alebo príslušným špecialistom). Adekvátna liečba komorbidity korelovala s počtom somatických komorbidity ($r_s = 0,122$; $p = 0,008$), počet somatických komorbidity bol prediktorom adekvátnej liečby ($b = 0,009$; $p = 0,034$).

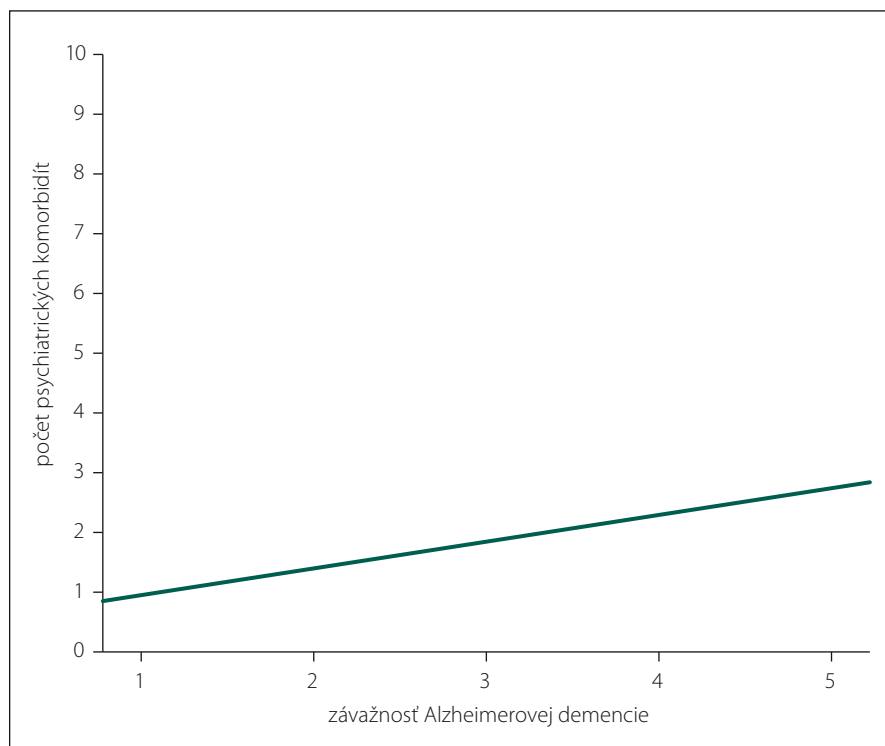
Adherencia korelovala negatívne s trvaním AD ($r_s = -0,172$; $p < 0,001$), so závažnosťou AD

($r_s = -0,293$; $p < 0,001$), počtom psychiatrických aj somatických komorbidity ($r_s = -0,184$; $p < 0,001$, resp. $r_s = -0,121$; $p = 0,007$).

Počet psychiatrických komorbidity ($b = -0,043$; $p = 0,017$) a závažnosť AD ($b = -0,173$; $p < 0,001$) predikovali horšiu adherenciu.

Účinnosť terapie korelovala pozitívne s adherenciou ($r_s = 0,253$; $p < 0,001$), negatívne so závažnosťou AD ($r_s = -0,227$; $p < 0,001$), počtom psychiatrických aj somatických komorbidity ($r_s = -0,175$; $p < 0,001$, resp. $r_s = -0,090$; $p = 0,046$).

Len počet psychiatrických komorbidity ($b = -0,021$; $p = 0,025$) a závažnosť AD ($b = -0,071$; $p < 0,001$) predikovali horší efekt terapie.



Obr. 3. Vzťah medzi závažnosťou Alzheimerovej demencie a počtom psychiatrických komorbidít (1 – ľahký; 2 – mierny; 3 – stredný; 4 – ťažký; 5 – veľmi ťažký stupeň).

Fig. 3. Relationship between the severity of Alzheimer's dementia and the number of psychiatric comorbidities (1 – very mild; 2 – mild; 3 – moderate; 4 – severe; 5 – very severe).

Adherentní pacienti mali väčšiu pravdepodobnosť účinnej terapie demencie (OR 5,270; 95% CI 3,061–9,073; $p < 0,001$).

Diskusia

Získali sme údaje od takmer 500 pacientov s klinicky pravdepodobnou AD so širokým vekovým rozmedzím (40–96 rokov) aj trvaním ochorenia (1–20 rokov) zo všetkých regiónov Slovenska. Zaradení boli pacienti vo všetkých štádiách choroby, s rôznym skóre MMSE (v rozmedzí 8–26 bodov). Hoci stále viac rezonuje význam volumetrie v diagnostike AD [10], len tretina vyšetrených pacientov absolvovala MR mozgu.

Psychiatrické komorbidity

Viac ako 80 % pacientov malo aspoň jednu psychiatrickú komorbiditu. Najčastejšie boli depresívne epizódy prítomné u viac ako 31 % pacientov s AD. Niektoré regionálne epidemiologické štúdie uvádzajú dokonca vyšší výskyt príznakov depresie – 32,3 % na Taiwane, dokonca 78,4 % v USA [11]. V porovnaní s bežnou populáciou je ale vyššia miera depresivity prítomná už pri miernom kognitívnom deficite [12], dokonca aj v predklinic-

kom štádiu AD, kedy negatívne vplyva na celkový kognitívny výkon [13].

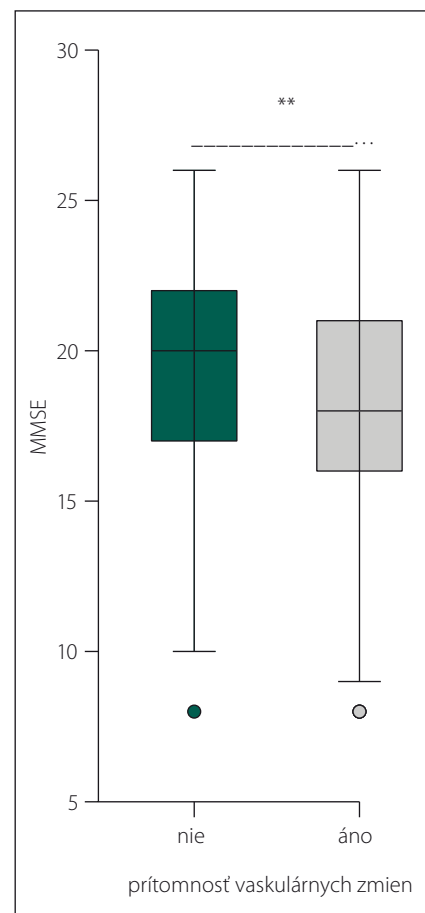
Viac ako 25 % pacientov trpelo nespavosťou a takmer 15 % inverziou spánkového rytmu. Oba symptómy sú typické pre AD a často môžu časovo predchádzať rozvoju kognitívneho deficitu. Posledný výskum navyše potvrdzuje, že poruchy spánku pravdepodobne urýchľujú samotnú patológiu AD [14].

Viac ako 25 % pacientov malo anxióznou poruchu, a hoci je úzkosť častým sprievodným symptómom demencií, dáta nasvedčujú, že výraznejšie neovplyvňujú kognitívny úpadok u pacientov [15], no môžu ďalej zhoršovať kvalitu života.

Somatické komorbidity

Takmer 95 % pacientov bolo sledovaných aspoň pre jednu somatickú komorbiditu.

Viac ako dve tretiny pacientov s AD malo arteriálnu hypertenziu a polovica pacientov trpela ischemickou chorobou srdca. Rovnako ako pri depresii aj prevalencia arteriálnej hypertenzie sa líši podľa skúmanej populácie. Wang et al potvrdili 55,1% výskyt u taiwanských pacientov s AD [16], Eldholm



Obr. 4. Signifikantný rozdiel v skóre MMSE u pacientov s Alzheimerovou demenciou bez vaskulárnych zmien na CT/MR a u pacientov s Alzheimerovou demenciou s vaskulárnymi zmenami na CT/MR.

MMSE – Mini Mental State Examination
Fig. 4. Significant difference in MMSE score in patients with Alzheimer's dementia without vascular changes on CT/MRI scans and in patients with Alzheimer's dementia with vascular changes on CT/MRI scans.

MMSE – Mini Mental State Examination

et al na nórskej populácii odhalili, že dokonca až 83 % dementných pacientov trpí arteriálnou hypertenziou [17]. Obe štúdie potvrdili vyšší výskyt cerebrovaskulárnych ochorení v porovnaní s populáciou bez AD. Druhá spomenutá štúdia sa navyše snažila nájsť súvislosť medzi progresiou AD a cerebrovaskulárnou morbiditou, no výsledky tento predpoklad nepotvrdili. Naopak, v našej štúdii mali pacienti s vaskulárnymi zmenami na CT alebo MR horšie skóre MMSE (hoci klinicky sa líšili len o 1 bod, rozdiel bol štatisticky signifikantný). Je pravdepodobné, že súbežná vaskulárna patológia zhoršuje kompenzačné

mechanizmy a narúša aj kognitívne domény inak bežne pri AD intaktné. Vzhľadom na relatívne efektívnejší manažment vaskulárnych rizikových faktorov je nutné ich ovplyvniť ešte pred rozvojom klinicky relevantného kognitívneho deficitu [18].

Takmer štvrtina pacientov bola sledovaná pre urologické komorbidity, prevalencia inkontinencie akejkoľvek intenzity a frekvencie je dokázane vyššia v porovnaní s populáciou bez AD [19].

Bolestivé ochorenia muskuloskeletálneho aparátu sú časté a dokázane zhoršujú intenzitu depresivity a anxiety u postihnutých pacientov [20]. V našej populácii sa vyskytovala u viac ako 20 %.

Vplyv komorbidít a ich liečba

Somatické ochorenie môže zhoršovať priebeh behaviorálnych a psychiatrických symptómov demencie [21] – v našej populácii väčší počet somatických komorbidít predikoval vyšší výskyt psychiatrických komplikácií. Stúpajúci počet komorbidít tiež pravdepodobne zvyšuje rýchlosť progresie kognitívneho úpadku, a to už v predklinickom štádiu AD [22].

Zo všetkých pacientov malo viac ako 97 % adekvátne liečené komorbidity všeobecným lekárom, psychiatrom alebo príslušným špecialistom. Počet psychiatrických komorbidít a závažnosť AD predikovali tak horšiu adhérenciu k liečbe, ako aj nepriaznivejší celkový efekt terapie. Ak však boli pacienti adherentní, mali päťkrát nižšie riziko nedostatočného efektu liečby. Je známe, že adhérenca sa zhoršuje vekom aj závažnosťou kognitívneho deficitu [23]. Aktívnym prístupom by sme sa ju však mali snažiť optimalizovať. Navyše sa pacienti s AD signifikantne menej často sťažujú na príznaky, ktoré nesúvisia s poruchou pamäti (gastrointestinálne ťažkosti, bolesti, poruchy zraku apod.) [24]. To komplikuje skorý záchyt a adekvátnu liečbu komorbidít, a tým bráni možnosti spomaliť celkovú deterioráciu pacientov.

Záver

Komorbidity pri AD dokázane akcelerujú progresiu základného ochorenia a kompli-

kujú diagnostiku a terapiu. V súčasnosti nie je možné u pacienta s AD predpovedať, aká rýchla bude jej progresia či efekt liečby. Medzi ovplyvniteľné faktory, ktoré znižujú efekt liečby a pravdepodobne aj urýchľujú kognitívny úpadok, však iste patria psychiatrické aj somatické komorbidity. Ich aktívne vyhľadávanie, včasná diagnostika a adekvátna terapia zlepšia adhérenciu pacientov a zefektívnia manažment AD.

Etické princípy

Projekt COSMOS bol 22. 9. 2015 schválený etickou komisiou Košického samosprávneho kraja. Od účastníkov bol získaný informovaný súhlas.

Grantová podpora

Tento projekt bol podporený spoločnosťou Krka Slovensko s.r.o.

Konflikt záujmov

Autori deklarujú, že v súvislosti s predmetom štúdie nemajú žiadny konflikt záujmov.

Literatúra

- Gambassi G, Landi F, Lapane KL et al. Predictors of mortality in patients with Alzheimer's disease living in nursing homes. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 1999; 67(1): 59–65. doi: 10.1136/jnnp.67.1.59.
- Doraiswamy PM, Leon J, Cummings JL et al. Prevalence and impact of medical comorbidity in Alzheimer's disease. *J Gerontol A Biol Sci Med Sci* 2002; 57(3): M173–M177. doi: 10.1093/gerona/57.3.m173
- García-Alberca JM, Pablo Lara J, González-Barón S et al. Prevalence and comorbidity of neuropsychiatric symptoms in Alzheimer's disease. *Actas Esp Psiquiatr* 2008; 36(5): 265–270.
- Aubert L, Pichierri S, Hommet C et al. Association between comorbidity burden and rapid cognitive decline in individuals with mild to moderate Alzheimer's disease. *J Am Geriatr Soc* 2015; 63(3): 543–547. doi: 10.1111/jgs.13314.
- Vogelgsang J, Wolff-Menzler C, Kis B et al. Cardiovascular and metabolic comorbidities in patients with Alzheimer's disease and vascular dementia compared to a psychiatric control cohort. *Psychogeriatrics* 2018; 18(5): 393–401. doi: 10.1111/psyg.12338.
- Taylor DH, Schenkman M, Zhou J et al. The relative effect of Alzheimer's disease and related dementias, disability, and comorbidities on cost of care for elderly persons. *J Gerontol B Psychol Sci Soc Sci* 2001; 56(5): S285–S293. doi: 10.1093/geronb/56.5.s285.
- Hill JW, Futterman R, Dutttagupta S et al. Alzheimer's disease and related dementias increase costs of comorbidities in managed Medicare. *Neurology* 2002; 58(1): 62–70. doi: 10.1212/wnl.58.1.62.
- Fereshtehnejad SM, Damangir S, Cermakova P et al. Comorbidity profile in dementia with Lewy bodies versus Alzheimer's disease: a linkage study between the Swedish Dementia Registry and the Swedish Na-

tional Patient Registry. *Alzheimers Res Ther* 2014; 6(5–8): 65. doi: 10.1186/s13195-014-0065-2.

9. Koopmans RT, Ekkerink JL, Sirre LG et al. Multi-infarct dementia in nursing home patients; more comorbidity and shorter life expectancy than in Alzheimer's disease. *Ned Tijdsch Geneesk* 1992; 136(45): 2223–2227.

10. Šilhán D, Ibrahim I, Tintěra J et al. Magnetic resonance imaging showing parietal atrophy of the brain in late-onset Alzheimer's disease. *Cesk Slov Neurol N* 2019; 82/115(1): 91–95. doi: 10.14735/amcsnn201991.

11. Tractenberg RE, Weiner MF, Patterson MB et al. Comorbidity of psychopathological domains in community-dwelling persons with Alzheimer's disease. *J Geriatr Psychiatry Neurol* 2003; 16(2): 94–99. doi: 10.1177/0891988703016002006.

12. Kadlecová A, Laczó J, Vyhňálek M et al. Vzťah deprese a rozeznávaní emocií z výrazu tváre u pacientů s mírnou kognitivní poruchou. *Cesk Slov Neurol N* 2013; 76/109(1): 52–55.

13. Berger AK, Fratiglioni L, Winblad B et al. Alzheimer's disease and depression: preclinical comorbidity effects on cognitive functioning. *Cortex* 2005; 41(4): 603–612.

14. Brzecka A, Leszek J, Ashraf A et al. Sleep disorders associated with Alzheimer's disease: a perspective. *Front Neurosci* 2018; 12: 330. doi: 10.3389/fnins.2018.00330.

15. Breivite MH, Hynninen MJ, Brønnekk K et al. A longitudinal study of anxiety and cognitive decline in dementia with Lewy bodies and Alzheimer's disease. *Alzheimers Res Ther* 2016; 8(1): 3. doi: 10.1186/s13195-016-0171-4.

16. Wang JH, Wu YJ, Tee BL et al. Medical comorbidity in Alzheimer's disease: a nested case-control study. *J Alzheimers Dis* 2018; 63(2): 773–781. doi: 10.3233/JAD-170786.

17. Eldholm RS, Persson K, Barca ML et al. Association between vascular comorbidity and progression of Alzheimer's disease: a two-year observational study in Norwegian memory clinics. *BMC Geriatr* 2018; 18(1): 120. doi: 10.1186/s12877-018-0813-4.

18. Urbanová B, Tomek A, Mikulík R et al. Vzťah vaskulárných rizikových faktorů a Alzheimerovy choroby. *Cesk Slov Neurol N* 2012; 75/108(6): 694–699.

19. Lee HY, Li CC, Juan YS et al. Urinary incontinence in Alzheimer's disease. *Am J Alzheimers Dis Other Demen* 2017; 32(1): 51–55. doi: 10.1177/1533317516680900.

20. Tsatali M, Papaliagkas V, Damigos D et al. Depression and anxiety levels increase chronic musculoskeletal pain in patients with Alzheimer's disease. *Curr Alzheimer Res* 2014; 11(6): 574–579. doi: 10.2174/1567205011666140618103406.

21. Rössner P, Hort J, Rektorová I et al. Doporučené postupy pro di diagnostiku Alzheimerovy nemoci a dalších onemocnění spojených s demencí. *Cesk Slov Neurol N* 2008; 71/104(4): 494–501.

22. Bäckman L, Jones S, Small BJ et al. Rate of cognitive decline in preclinical Alzheimer's disease: the role of comorbidity. *J Gerontol B Psychol Sci Soc Sci* 2003; 58(4): P228–P236. doi: 10.1093/geronb/58.4.p228.

23. Sinforiani E, Bernini S, Picascia M. Correlations among age, cognitive impairment, and comorbidities in Alzheimer's disease: report from a center for cognitive disorders. *Aging Clin Exp Res* 2017; 29(6): 1299–1300. doi: 10.1007/s40520-017-0807-7.

24. McCormick WC, Kukull WA, van Belle G et al. Symptom patterns and comorbidity in the early stages of Alzheimer's disease. *J Am Geriatr Soc* 1994; 42(5): 517–521. doi: 10.1111/j.1532-5415.1994.tb04974.x.