

Zeitschrift: Parkinson : das Magazin von Parkinson Schweiz = le magazine de Parkinson Suisse = la rivista di Parkinson Svizzera

Herausgeber: Parkinson Schweiz

Band: - (2018)

Heft: 131: Angehörige : Rolle der Angehörigen = Proches : le rôle de l'entourage = Congiunti : il ruolo dei familiari

Artikel: Parkinsonismi atipici. Parte 3, Degenerazione corticobasale (DCB)

Autor: Sturzenegger, Mathias

DOI: <https://doi.org/10.5169/seals-842622>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

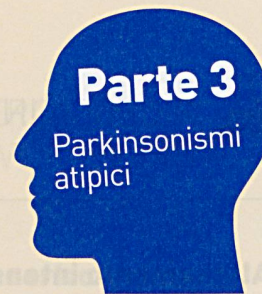
Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

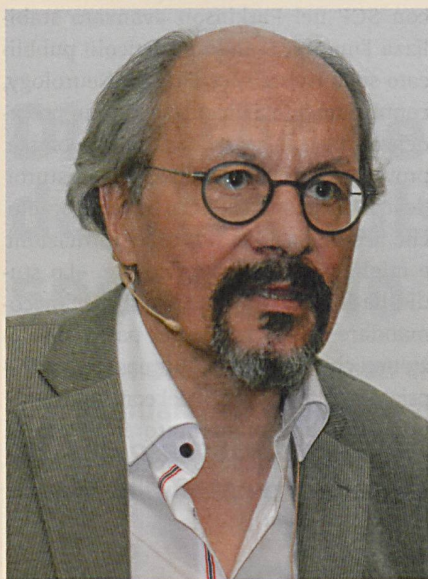
Download PDF: 12.01.2026

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>

Degenerazione corticobasale (DCB)



Analogamente all'atrofia multisistemica (AMS) la DCB – una forma rara – si differenzia dalla molto più diffusa malattia di Parkinson (o sindrome di Parkinson idiopatica SPI) per la sua progressione rapida. Una caratteristica che la distingue chiaramente dall'AMS e dalla SPI è la comparsa asimmetrica (unilaterale) dei sintomi.



Il Prof. emer. Dr. med. Mathias Sturzenegger, medico specialista in neurologia FMH, membro del Comitato e del Consiglio peritale di Parkinson Svizzera. Foto: Reto Schneider

Nella maggior parte dei casi, la DCB esordisce con la perdita di destrezza di una mano, seguita da un rallentamento (bradicinesia) e da una marcata rigidità, entrambi nettamente prevalenti da un lato. A questi sintomi si associano crampi anche dolorosi (distonie), scosse miocloniche e una crescente difficoltà a coordinare un braccio (aprassia), che spesso viene percepito come «estraneo al corpo» o «dotato di vita propria» (fenomeno dell'arto alieno). È pure frequente un forte tremore (unilaterale). Il crescente irrigidimento del braccio interessato può causare una contrattura molto forte e spiccati disturbi della sensibilità. Possono inoltre insorgere disturbi della parola e della deglutizione. Il decorso spesso rapidamente progressivo è caratterizzato da astenia, apatia e disturbi dell'attenzione.

La malattia insorge tipicamente tra i 60 e i 70 anni e colpisce nella stessa misura uomini e donne. La causa non è chiara. In una parte dei casi esiste una predisposizione genetica. Dal profilo clinico, ma anche in sede di esame del tessuto cerebrale, la DCB presenta analogie con la paralisi sopranucleare progressiva (PSP): in entrambi i casi si tratta di cosiddette taupatie, caratterizzate da aggregati anormali di proteina tau nelle cellule nervose e nelle cellule del tessuto di sostegno di talune aree cerebrali.

Formulare una diagnosi clinica affidabile di DCB è molto difficile, poiché i sintomi possono sovrapporsi a quelli di altre patologie neurodegenerative. La risonanza magnetica può essere utile per escludere altre malattie neurodegenerative, evidenziando un'atrofia del lobo frontale e parietale.

Sottotipi della DCB

Si distinguono quattro sottotipi della DCB:

- il tipo classico descritto qui sopra, la cosiddetta sindrome corticobasale
- la variante frontale con comparsa precoce di astenia e deficit dell'attenzione, oltre a disturbi del comportamento, della personalità e della percezione spaziale
- la variante con comparsa precoce di disturbi della parola, della comprensione del linguaggio e della fonazione
- la variante SPS con rigidità del tronco, marcati problemi di equilibrio associati a rischio di caduta, incontinenza urinaria e secchezza oculare

Serie

Parkinsonismi atipici

Quasi quattro diagnosi di Parkinson su cinque riguardano la sindrome di Parkinson idiopatica (o malattia di Parkinson). Essendo molto più rari, i parkinsonismi atipici sono meno noti. A loro dedichiamo una serie in quattro parti:

- l'atrofia multisistemica (AMS) con sottotipi (cfr. rivista 129)
- la paralisi sopranucleare progressiva (PSP) con sottotipi (cfr. rivista 130)
- la degenerazione corticobasale (DCB) con sottotipi (rivista 131)
- la demenza a corpi di Lewy (Lewy-Body Dementia, LBD; rivista 132)

Terapia

Si può tentare di influire su singoli sintomi. La rigidità può essere trattata con levodopa, mentre contro gli spasmi muscolari sono efficaci le benzodiazepine e altri farmaci antiepilettici. Le contratture possono essere alleviate con iniezioni di botulino. Importante è anche una terapia motoria regolare. Tuttavia per la DCB non esiste alcuna terapia capace di contrastare la causa o il decorso rapidamente progressivo.

Prof. Dr. med. Mathias Sturzenegger