

MÅL:

Målet med studien er å kartlegge hvorvidt individuelle, målrettede og systematiske stimulerings-tiltak har innvirkning på sykdomsutviklingen ved demens.

Delmål:

Å kartlegge om et av de mest brukte medikamentene i behandlingen av demens, (Aricept) har noen tilleggseffekt.

METODE:

Det er ni kommuner som deltar i studien. Disse er inndelt i to grupper:

Kontrollkommunene

Lenvik, Brønnøy, Sømna og Vefsn.
- Skal drive demensomsorgen som tidligere.

Intervensjonskommunene Vestvågøy, Sortland, Fauske, Ballangen og Steigen.
- Skal drive med målrettede og systematiske stimulerings-tiltak tilrettelagt ut fra hver enkelts bakgrunn og funksjonsnivå.

Hver enkelt pasient i intervensjonskommunene får individuelt tilrettelagte stimulerings-tiltak en halv time, fem dager i uka.

DELTAKERE:

Nydiagnostiserte demente over 65 år vil få en forespørsel fra helsepersonell om han / hun ønsker å delta i studiet. Deltagelse i studiet er frivillig.

Hver deltaker bør være med i ett år.

Pasienter som er med i prosjektet kan når som helst trekke seg uten begrunnelse.

For pasientene i kontroll- og intervensjonskommunene skal det i tillegg kartlegges om bruk av Aricept gir noen tilleggseffekt med å forsinke sykdomsutviklingen. Pasientene i denne kommunegruppen skal på helt tilfeldig grunnlag deles i to grupper. Den ene gruppen vil få aktiv medisin. Den andre gruppen vil få placebo (narremedisin). Verken pasientene, betjeningen eller ledelsen av prosjektet skal vite hvem som får hva.

OPPFØLGING:

Etter at pasientene er blitt registrert i prosjektet blir de kontaktet av testteknikerne som skal følge sykdomsutviklingen ca. hver fjerde mnd. (3 ganger pr. år).

Studien skal gå over 2-3 år, med oppstart februar 2006.