

Sandra Rumpel, Antonia Stolz-Koller, Marianne Leuzinger-Bohleber, Ursula Hauser Grieco: Weiterleben nach Flucht und Trauma

Die Hoffnung auf einen Neubeginn

Susanne Kunz Mehlstaub



Sandra Rumpel, Antonia Stolz-Koller, Marianne Leuzinger-Bohleber, Ursula Hauser Grieco: **Weiterleben nach Flucht und Trauma: Konzepte für die Arbeit mit besonders vulnerablen Geflüchteten**
Stadt: Psychosozial-Verlag; 2022. 325 Seiten, EUR 39.00. ISBN: 978-3-8379-3219-5

Das vorliegende Werk ist umfangreich und sehr informativ. Es besteht aus drei grossen Teilen, der erste ist eine Einführung, im zweiten und umfangreichsten werden die «aacho»-Projekte beschrieben und im dritten ausgewählte Partnerobjekte vorgestellt. Das Werk entstand nach einer Fachtagung in Zürich im September 2021. «Aacho» heisst auf Schweizerdeutsch ankommen. Das Buch informiert über Therapiemöglichkeiten sowie Inhalte und Angebote dieser «accho»-Projekte, welche der psychotherapeutischen, psychosozialen und medizinischen Unterstützung der Flüchtlinge dienen. Im einleitenden Teil wird in die Themen Trauma, Flucht und Migration eingeführt. Zudem wird auf den Ukraine-Krieg seit Februar 2022 hingewiesen, der kurz vor Erscheinen des Buches begonnen hatte und bis heute

zu grossen Flüchtlingsströmen in ganz Europa führt. Migration bedeutet für die Flüchtlinge einen erzwungenen und lebenseinschneidenden Akt, sich in einem sprachlich und kulturell anderen Land anzupassen. Ein Drittel aller Flüchtlinge leidet unter psychischen Erkrankungen wie Depressionen, Angstzuständen und posttraumatischen Belastungsstörungen. Zwei Drittel kämpfen mit Schwierigkeiten im neuen Land Fuss zu fassen.

In ihrem Beitrag im ersten Teil beschreibt die Autorin Marianne Leuzinger Bohleber die Grundbedürfnisse jedes Individuums und sein Recht auf Entwicklung und Leben. Demgegenüber steht die kriegsbedingte Zerstörung von Menschen und Kulturen, und kaum etwas scheint diese ungeheure Kriegs-Destruktivität stoppen zu können. Mit zwei Fallbeispielen zeigt die Autorin, wie Betroffene mit analytisch-adaptivem Ansatz behandelt werden können.



You will find the full article online at <https://doi.org/10.4414/sanp.2023.03387>.

Journal Club Neurology

Lecanemab in Early Alzheimer's Disease

Andreas Steck



van Dyck CH, et al. Lecanemab in Early Alzheimer's Disease
N Engl J Med. 2023;388(1):9-21.

Background

Current therapeutic agents for Alzheimer's disease temporarily improve symptoms but do not alter the underlying disease course. Some evidence suggests that amyloid removal slows the progression of the disease. While anti-amyloid antibodies have shown limited effects, a new humanized IgG1 monoclonal antibody binding to A β soluble protofibrils with high affinity, Lecanemab, has been shown to have the potential for disease modification.

Results

A total of 1795 participants were enrolled, with 898 assigned to receive Lecanemab and 897 to receive placebo. The mean CDR-SB (Clinical Dementia Rating Sum of boxes) score at baseline was approximately 3.2 in both groups, con-

sistent with early Alzheimer's disease. One of the main results was the adjusted mean change in the CDR-SB score from baseline to 18 months, which was 1.21 in the Lecanemab and 1.66 in the placebo group. In a sub-study involving 698 participants, there were greater reductions in brain amyloid burden with Lecanemab than with placebo. Other mean differences between the two groups favoring Lecanemab were found in the ADAS-cog14 score and the ADCS-MCI-ADL score. Lecanemab resulted in infusion-related reactions in 26.4% of the participants and amyloid-related imaging abnormalities with edema or effusions in 12.6%.

Conclusion

Lecanemab reduced amyloid markers in early Alzheimer's disease and resulted in a 27% reduction in cognitive decline on the CDR-SB scale at 18 months but was associated with adverse events. Longer trials are warranted to determine the efficacy and safety. Lecanemab has been approved by the FDA and EMA for patients with mild cognitive impairment or mild dementia due to Alzheimer's disease. The US launch pricing is \$26,500 per year, which is an unexpectedly reasonable price for a novel therapy. Approval by Swissmedic is pending.