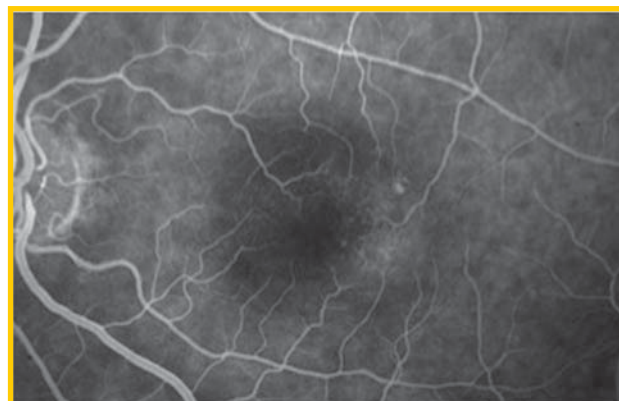
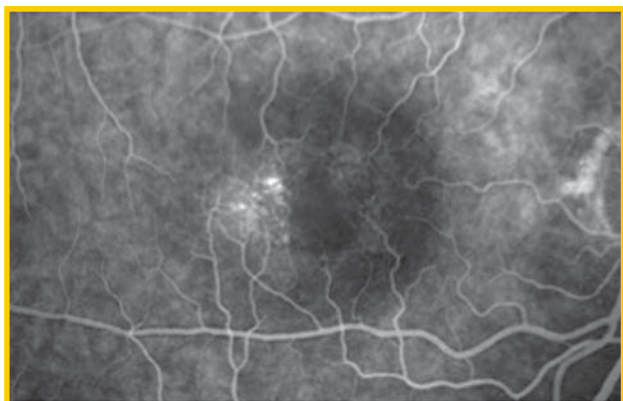


Rodzinna teleangiektazja plamkowa typu 2

Rodzinna teleangiektazja plamkowa typu 2 jest obustronnym idiopatycznym zaburzeniem siatkówki o charakterze teleangiektazji obejmujących obszar przydołkowy. Głębokie włóscizki siatkówkowe ulegają poszerzeniu, ukazując przeciek przez

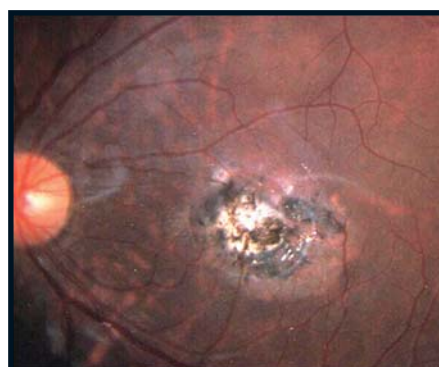
ich ściany, współistniejący z utratą pigmentacji dołeczka w obszarze wewnętrznej torbieli. U kilku rodzin rozpoznano rodzinny charakter schorzenia.



U tego pacjenta z rodzinną teleangiektazją plamkową typu 2 występują wyraźnie widoczne wewnętrzne głębokie włóscizki z przeciekiem w angiografii fluoresceinowej. W oku prawym powierzchowne łożysko naczyniowe siatkówki także objęte jest zaburzeniami naczyniowymi, wykazującymi intensywniejszy przeciek.

Rodzinna teleangiektazja plamkowa typu 2 i spastyczna paraplegia

Rodzinna teleangiektazja plamkowa typu 2 może się wiązać ze spastyczną paraplegią.

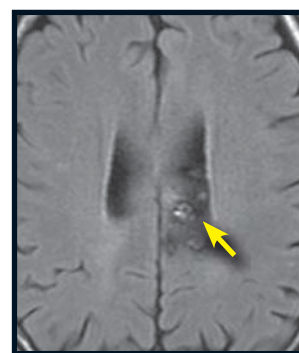
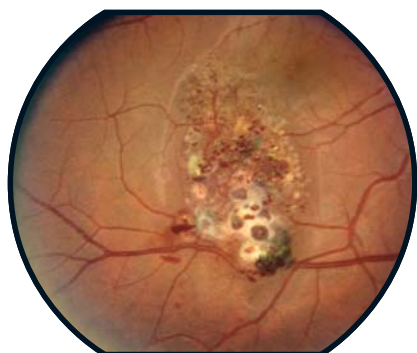


Zwraca uwagę obecność barwnikowych i zanikowych zmian bliznowatych, powstałych w długotrwałym przebiegu rodzinnej teleangiektazji plamkowej typu 2 u mężczyzny, którego brat cierpi na to samo schorzenie. U obu mężczyzn występuje spastyczna paraplegia.

Zgoda na publikację: dr Anita Leys

Naczyniak jamisty siatkówki i mózgowia

Naczyniaki jamiste mogą występować w siatkówce i mózgu, co jest wynikiem zaburzeń genetycznych, wynikających z mutacji KRIT-1.



U tego pacjenta występuje naczyniak jamisty z wieloma zmianami tętniakowatymi żyłnej części łożyska naczyniowego i włóknieniem. Angiografia fluoresceinowa pokazuje wybarwienie kanałów naczyniowych oraz granicę osoczki – erytrocyty w dużych tętniakach.

Tomografia komputerowa innego chorego pokazuje zmianę naczyniową (strzałka).

Zgoda na publikację: dr Anita Agarwal