

KAZUISTIKA

VZŤAH MORFOLOGICKÝCH A FUNKČNÝCH ZMIEN U DETÍ S DYSTROFICKÝM OCHORENÍM SIETNICE

SOUHRN

CIEĽ: Charakterizovať vzájomnú koreláciu funkčných a morfologických zmien na sietniči u detí s dystrofickým ochorením sietnice.

METÓDY: V súbore 6 pacientov s vybranými diagnostickými jednotkami bol analyzovaný morfologický nález na sietniči zobrazený optickou koherentnou tomografiou a bola hodnotená vzájomná korelácia s nálezmi elektrofiziologického vyšetrenia.

VÝSLEDKY: U všetkých vyšetrených pacientov sa potvrdili morfologické zmeny typické pre dané ochorenie, ktoré zodpovedali poklesu zrakových funkcií (zniženie zrakovej ostrosti, zúženie zorného poľa, poruchy farbocitu, svetloplachosť nyctalopia). Tomu zodpovedali aj výsledky elektrofiziologickejho vyšetrenia, kde sa funkčné zmeny prejavili patologickou konfiguráciou kriviek.

ZÁVER: V diagnostike dystrofických ochorení sietnice sú okrem štandardných vyšetrovacích postupov ne nahraditeľné elektrofiziologickej metódy a optická koherentná tomografia. Korelácia výsledkov týchto vyšetrení, ako sa potvrdilo aj v súbore našich pacientov, nám umožňuje presnejšie diagnostikovať, sledovať a lepšie pochopiť dynamiku zmien po morfologickej a funkčnej stránke a dáva možnosť ich využitia v terapii, sledovaní jej účinnosti a prevencii patologických stavov cestou genetických metód.

Kľúčová slova: Optická koherentná tomografia, Elektroretinografia, Elektrookulografia, korelácia, tapetoretinálne dystrofie, deti

SUMMARY

The Relations of Morphological and Functional Changes in Children with Retinal Dystrophy Disease

PURPOSE: To characterize the correlation between functional and morphological changes in the retina in the retinal dystrophies in children.

METHODS: In the group of six patients with selected types of retinal dystrophies was analysed the morphological findings obtained by the Optical coherence tomography (OCT) and their correlation with the electrophysiological findings.

RESULTS: Typical morphological retinal changes visualised by OCT were confirmed in all examined patients and were in correlation with progressive loss of visual function (decrease of visual acuity, constriction of visual field or scotomas in visual field, colour vision defect, nyctalopia) and abnormal values of the electrophysiological findings.

CONCLUSIONS: Optical coherence tomography and electrophysiological methods are essential in approaching patient with tapetoretinal dystrophies. Correlation of these findings enables us to make diagnose easier, to understand better the dynamic of the morphological and functional changes in these patients. It can also be implicated as prognostic indicators for visual progression in patients with retinal dystrophy and also in prevention by means of genetic methods.

Key words: optical coherence tomography, electroretinography, electrooculography, correlation, retinal dystrophies, children

Čes. a slov. Oftal., 69, 2013, No. 5 , p. 208-212

ÚVOD

Dystrofie sietnice zahrňujú veľkú heterogénnu skupinu ochorení, z ktorých veľká časť postihuje makulárnu oblasť sietnice. Ochorenia vznikajú na genetickom podklade a pri mnohých bola identifikovaná ich

molekulárny genetická podstata (9, 12). Následkom génovej mutácie je porucha metabolismu fotoreceptorov, retinálneho pigmentového epitelu alebo iných štruktúr, čo vedie k narušeniu zrakových funkcií v rôznom rozsahu.

Všeobecná charakteristika je typická pre všetky diagnostické jednotky: patologický oftalmoskopický nález, dedičný

Porubanová M., Gerinec A.,
Bušányová B.

Klinika detskej oftalmológie LFUK
DFNsP Bratislava, prednosta prof.
MUDr. Anton Gerinec, CSc.

Do redakce doručeno dne 17. 6. 2013

Do tisku prijato dne 20. 12. 2013

MUDr. Miroslava Porubanová
Klinika detskej oftalmológie LF UK DFNsP
Limbová 1
833 40 Bratislava
mporubanova@gmail.com

podklad, výskyt vo všetkých vekových kategóriách, bilateralita nálezu, progresia choroby, redukcia zrakových funkcií (3).

V diagnostike tapetoretinálnych dystrofii (TRD) je vzhľadom na genetickú podstatu dôležitá podrobnejšia rodinná anamnéza a aj vyšetrenie rodinných príslušníkov.

Štandardná oftalmoskopia (priama aj nepriama) ostáva základom v diagnostike

TRD. Ďalšími doplňujúcimi vyšetreniami sú: automatická perimetria, vyšetrenie farbocitu, fluoresceínová angiografia, genetické vyšetrenie, elektrofiziologické vyšetrenie a optická koherentná tomografia (OCT).

V našej práci sme sa zamerali na výsledky vyšetrenia pomocou OCT, ktoré nám vizualizuje morfológické zmeny na sietnici a ich následnú koreláciu s funkčnými zmenami zistenými elektrofiziologickým vyšetrením u detí s dystrofickým ochorením sietnice. V predklinickom štádiu ochorenia alebo pri netypickom náleze v detskom veku, je často možné upresniť diagnózu dystrofie sietnice len pomocou funkčných testov a OCT.

Optická koherentná tomografia (OCT)

OCT umožňuje kvalitatívnu analýzu mikroštruktúry sietnice s vysokým rozlíšením od 1,5–15 mikrometrov. V diagnostike a sledovaní progresívnych zmien je veľmi prínosné aj kvantitatívne hodnotenie – meranie hrúbky sietnice, jej vrstiev, patologických ložísk, objemu makuly na lineárnych skenoch, mapách a následné porovnanie s normatívnou databázou.

Elektrofiziologické vyšetrovacie metódy

Elektrofiziologické vyšetrovacie metódy majú nezastupiteľnú úlohu v diagnostike tapetoretinálnych dystrofii. Znázorňujú elektrickú aktivitu sietnice objektívne, neinvazívne a aj v predklinickom štádiu ochorenia (5, 8). Základné typy elektrofiziologického vyšetrenia sú: elektroretinografia, elektrookulografia, zrakové evokované potenciály.

Elektroretinografia (ERG) – zaznamenáva elektrickú aktivitu generovanú fotoceptormi a ostatnými nervovými bunkami sietnice, ktorá vzniká po svetelnom stíname a jeho ukončení. Podľa typu stimulu a rozsahu sietnice, ktorý je testovaný, rozlišujeme niekoľko typov ERG: štandardná (full field ERG), fokálna, multifokálna, flicker ERG, pattern ERG.

Elektrookulografia – zaznamenáva zmenu pokojového potenciálu v dôsledku elektrochemických zmien na úrovni RPE, Bruchovej membrány a fotoceptorkov ako elektrický potenciál – elektrookulogram.

Zrakové evokované potenciály (VEP) – majú využitie pri hodnotení integrity a funkcie zrakovej dráhy a obzvlášť zrakových nervov a optickej chiazmy. Predstavujú odpoveď zrakových kôrových centier mozgu na svetelnú stimuláciu. Ide teda o hodnotenie zrakovej dráhy v celom jej rozsahu. Podľa druhu podnetu rozlišujeme VEP na zábleskové (flash VEP) a štruktúrované (pattern VEP).

MATERIÁL A METÓDY

Na Klinike detskej oftalmológie sme zisťovali koreláciu medzi nálezom zobrazeným pomocou OCT a výsledkom elektrofiziologického vyšetrenia u 6 pacientov s makulárnu dystrofiu sietnice.

Pacient č. 1

14-ročná pacientka sledovaná s diagnózou morbus Stargardt – fundus flavimaculatus od 6 rokov s pozitívou rodinnou anamnézou – v rodine je ochorenie diagnostikované u staršej sestry. Zraková ostrosť je 5/50 na oboch očiach. Na perimetri v centrálnej časti zorného pola skotómy, na očnom pozadí nález roztriateľného foveolárneho reflexu a presunov pigmentu v makulárnej oblasti, v strednej periférii drobné pisciformné ložiská.

Pacient č. 2

11-ročná pacientka s diagnózou morbus Best, s pozitívou rodinnou anamnézou (m. Best u otca). Zraková ostrosť 5/15 na oboch očiach. Na perimetri centrálne skotómy obojstranne, na očnom pozadí viteliformná, cystická lézia s radiálnymi zhýbmi pod makulárnu oblasťou, perimakulárne početné žltobelavé ložiská.

Pacient č. 3

10-ročná pacientka sledovaná od 1 roka s nystagmom, výraznou svetlopłachosťou, poruchou farbocitu. Zraková ostrosť na oboch očiach 5/50. Stav imponoval ako dystrophia conorum, po zohľadnení klinického priebehu a výsledkov vyšetrení bola z tejto heterogénnej skupiny dystrofii upresnená diagnóza ako totálna achromatopsia.

Pacient č. 4

17-ročný pacient s juvenilnou retinochízou (jeho brat sledovaný s tou istou diagnózou) so zrakovou ostrosťou 5/10 na oboch očiach. V zornom poli centrálne

skotómy, na očnom pozadí makula bez reflexu, radiálne nariasená, s intraretinálnymi vakuolami, s dezintegrovaným retinálnym pigmentovým epitelom (RPE).

Pacient č. 5

12-ročný pacient s difúznou formou tapetoretinálnej dystrofie. Zraková ostrosť na oboch očiach 5/10, na perimetri početné skotómy, viac na periférii, na očnom pozadí fundus s jemnou destrukciou RPE, menej pigmentovaný, redukcia arteriálneho riečišťa.

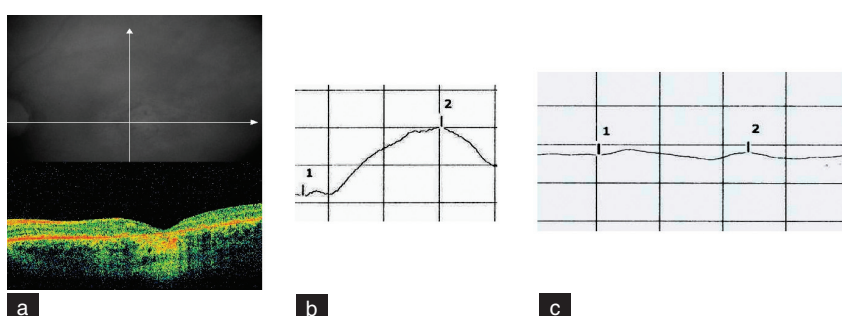
Pacient č. 6

17-ročný pacient s pigmentóznou dystrofiou sietnice. Zraková ostrosť 5/50 na oboch očiach. Na perimetri koncentrické zúženie zorného pola, na očnom pozadí na celom funde pigmentový list dezintegrovaný, osteoblastické hyperpigmentácie v ekvatoriálnej časti, k centru ich ubúda, vpravo cystoidný edém makuly.

VÝSLEDKY

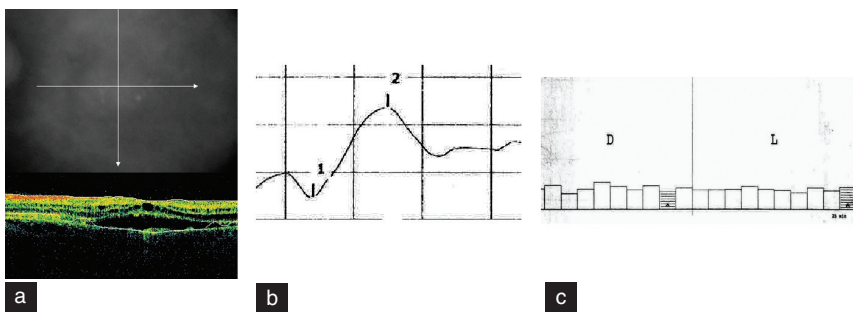
Pacientka č. 1 (m. Stargardt): Na OCT skene (obr. 1a) viditeľné výrazné stenčenie neurosenzorickej časti sietnice – centrálna hrúbka makuly (CHM) 180 mikrometrov. Nepravidelná štruktúra v oblasti spojenia vonkajšieho a vnútorného segmentu fotoreceptorov a retinálneho pigmentového epitelu (RPE). Na fotopickom ERG je predĺžená latencia vlny b (obr. 1b), na sketopickom zázname je krvka ERG výrazne amplitúdovo redukovaná s predĺženou latenciou vlny b (obr. 1c).

Pacientka č. 2 (m. Best): obráz OCT – nepravidelné zhrubnutie RPE a v oblasti lézie rozštiepenie – „prázdná“ oblasť s nízkou reflektivitou (obr. 2a). Elektroretinogram normálnej konfigurácie, amplitúdovo aj latečne v norme (obr. 2b), patologická konfigurácia záznamu EOG, Ardenov kvocient 123 (obr. 2c).



Obr. 1 Morbus Stargardt

1a Obraz OCT, 1b Fotopický záznam ERG, 1c Sketopický záznam ERG

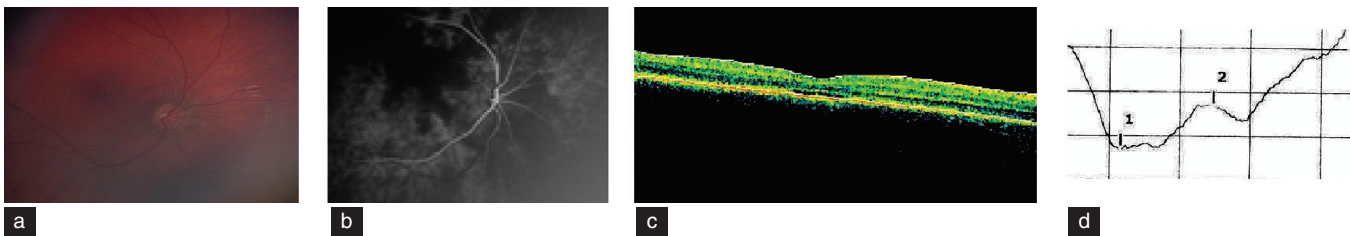


Obr. 2 Morbus Best
2a Obraz OCT, 2b Záznam ERG, 2c Záznam EOG

na fotopickom zázname ERG krvka amplitúdovo redukovaná (obr. 3d).

Pacient č. 4 (juvenilná retinoschíza): Na OCT sú viditeľné typické cystické zmeny vo vonkajšej časti sietnice, rozštiepenie vo vrstve nervových vláken (CHM 593 mikrometrov) (obr. 4a), na ERG signifikantne amplitúdovo redukovaná, až elektronegatívna vlna b (obr. 4b), záznam VEP s oslabenou odpovedou, vlna P s hričnou amplitúdou (obr. 4c).

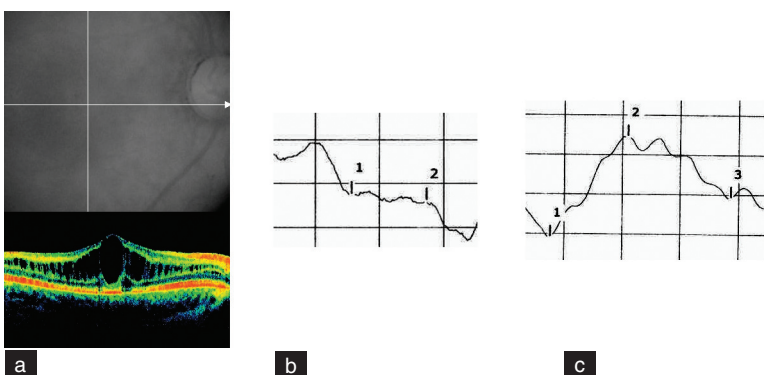
Pacient č. 5 (difúzna TRD): na očnom pozadí fundus s jemnou deštrukciou



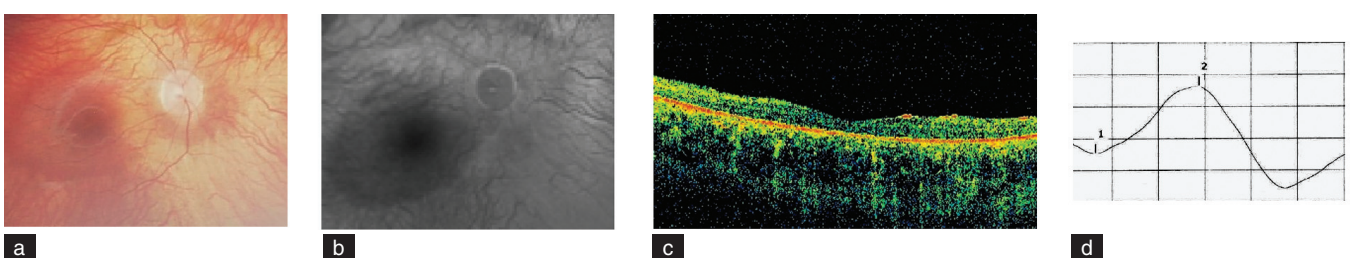
Obr. 3 Totálna achromatopsia
3a Oftalmoskopický nález, 3b Nález na FAG, 3c Obraz OCT, 3d Fotopický záznam ERG

RPE, menej pigmentovaný, redukcia arteriálneho riečišta (obr. 5a). Na FAG sa zobrazila difúzne škvŕnitá náplň v choroidey, retinálne cievy redukované, RPE výrazne redukovaný, s výnimkou makulárnej oblasti (obr. 5b). Na OCT výrazné stenčenie vrstiev sietnice (CHM 93 mikrometrov) a nepravidelnosti RPE (obr. 5c), ERG krvka amplitúdovo redukovaná (obr. 5d).

Pacient č. 6 (pigmentózna dystrofia sietnice): OCT – obraz cystoidných zmien v oblasti makuly (CHM 390 mikrometrov), periférne stenčenie celej hrúbky sietnice (150 mikrometrov), dezorganizácia v RPE



Obr. 4 Juvenilná retinoschíza
4a Obraz OCT, 4b Záznam ERG, 4c Záznam VEP

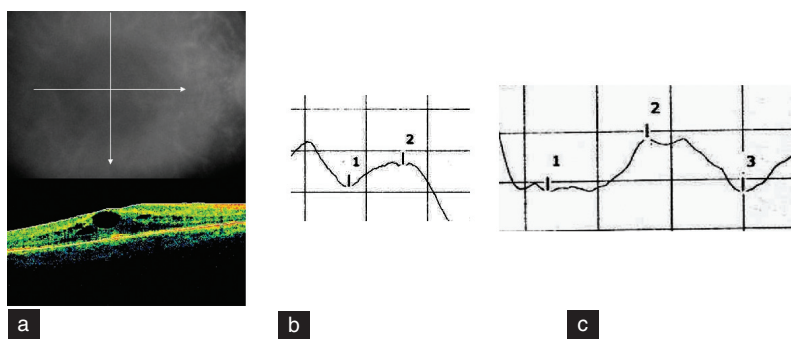


Obr. 5 Difúzna forma TRD
5a Oftalmoskopický nález, 5b FAG nález, 5c Obraz OCT, 5d Záznam ERG

Pacientka č. 3 (totálna achromatopsia): Na očnom pozadí fovea atrofická s presvitaním choroidey, lemovaná zrnitejším RPE (obr. 3a), na FAG sa znázornila škvŕ-

nitá hyperfluorescencia v oblasti fovey (obr. 3b). V OCT náleze je dezorganizácia vo vrstve fotoreceptorov, bez defektu v RPE, CHM 193 mikrometrov (obr. 3c),

(obr. 6a), fotopická krvka ERG s redukciami amplitúd (obr. 6b), patologický záznam VEP s latencie predĺženou, amplitúdovo redukovanou vlnou P (obr. 6c).



Obr. 6 Pigmentózna dystrofia sietnice
6a Obraz OCT, 6b Fotopický záznam ERG, 6c Záznam VEP

DISKUSIA

Hereditárne dystrofie sietnice zahŕňajú široké spektrum ochorení, ktoré sa môžu vyskytovať samostatne alebo aj v asociácii s niektorými celkovými chorobami. Ich podstatou je genetická mutácia, ktorej výsledkom je porucha metabolismu a patologický proces v niektornej časti vrstiev sietnice. Vzhľadom na rozsiahlosť a rôznorodosť retinálnych dystrofii, ich klasifikácia nie je jednotná. Deutman (1) rozdeľuje dystrofie podľa miesta anatomického vzniku (tabuľka 1).

V presnej diagnostike TRD je okrem základných vyšetrovacích metód nevhnutné zobrazenie jednotlivých vrstiev sietnice a prípadných štrukturálnych zmien, ktoré nám umožňuje optická koherentná tomografia. Poskytuje nám ako kvalitatívnu, aj kvantitatívnu analýzu vrstiev sietnice. Typickým náležom na OCT pri TRD je narušenie stratifikácie sietnice, sú prítomné nepravidelnosti v RPE, vo vrstve fotoreceptorov, vonkajšej časti sietnice, celkové stenčenie difúzne i centrálnie (11). Lim et al. (7) uvádzajú vo svojej štúdii výrazné stenčenie vo vonkajšej

časti sietnice a len mierny pokles hrúbky vo vnútorných častiach sietnice, pričom výraznejšie sú zmeny v makulárnej oblasti ako vo foveolárnej oblasti u pacientov s pigmentóznu dystrofiou. Naproti tomu u pacientov s morbus Stargardt a čapíkovou – tyčinkovou dystrofiou je výraznejšie stenčenie vonkajšej vrstvy sietnice vo foveolárnej oblasti, čo korešponduje s výraznejším poklesom centrálnej zrakovnej ostrosti u týchto pacientov. Witkin et al. vo svojej publikácii uvádzajú ako spoločný faktor v diagnostike retinálnej dystrofie stenčenie v oblasti vonkajších segmentov fotoreceptorov a pigmentového epitelu foveoly, pričom pokles hrúbky je úmerný poklesu zrakových funkcií (14). Hashem et al. vo svojej štúdii uvádzajú nález generalizovaného stenčenia sietnice v oblasti makuly, atrofii RPE u typickej aj atypickej pigmentóznej dystrofie, pričom subfoveolárne bol nález intaktného RPE u väčšiny pacientov a nebola korelácia medzi stupňom stenčenia RPE a množstvom prítomných pigmentácií na sietniči (4). Sandberg et al. (10) vo svojej štúdii uvádzajú nález cystoidného makulárneho edému u 15 % pacientov s pigmentóznu dystrofiou, s centrálnym zhrubnutím sietnice, ako je

vidieť aj u jedného z vyššie uvedených pacientov s pigmentóznu dystrofiou.

Uvedeným morfológickým zmenám na sietniči zodpovedajú funkčné zmeny pri elektrofyziologickom vyšetrení sietnice, ktoré možno detektovať aj v predklinickom štádiu ochorenia. Umožňujú nám hodnotiť 'závažnosť', respektíve štádium a progresiu ochorenia. Niektorí autori uvádzajú u pacientov s klinickým náležom M. Stargardt a typickým náležom na OCT, nálež normálneho ERG v začiatcoch fázach ochorenia, zatiaľ čo v pokročilých formách je typickejší nálež abnormálneho ERG (2). Zahid et al. vo svojej štúdii zistili u pacientov s výrazne progredujúcim ochorením M. Stargardt, signifikantne nižšiu amplitúdu vlny b na skotopickom ERG pri prvom vyšetrení na začiatku ochorenia ako u tých s miernejšou progresiou (15). Kousal a kol. (6) popisujú koreláciu klinického obrazu s mutáciou v ORF 15 génu RPGR u pigmentóznej dystrofie. Prínosné je porovnanie štandardnej ERG s multifokálnou ERG, ktorá umožňuje zobrazenie mozaikovitého rozloženia dysfunkcie sietnice, aj keď je celková elektrofyziologická aktivita sietnice hodnotená ako normálna. V mnohých prípadoch tapetoretinálenj dystrofie je na začiatku ochorenia príznačná supranormálna alebo hypernormálna odpoved' ERG a táto sa s progresiou ochorenia mení na modifikovanú, jednoznačne oslabenú až nevýbavnú (13).

Pre presnejšiu diagnostiku je veľmi prínosné poznať a hodnotiť nálezy elektrofyziologického vyšetrenia spolu s klinickým prejavom a morfológickým obrazom sietnice získaným pomocou optickej koherentnej tomografie. Táto vzájomná korelácia nám umožňuje retinálne dystrofie lepšie pochopiť, charakterizovať a získané poznatky využiť v ďalšom sledovaní, stanovení prognózy ochorenia, prípadne účinnosti terapie.

Tab. 1 Rozdelenie makulárnych dystrofii podľa miesta anatomického vzniku podľa Deutmana (1).

Vrstva nervových vláken	Fotoreceptory	Pigmentový epitel	Bruchova membrána	Choroidea
Juvenilná Retinoschíza	Čapíkovo-tyčinkové dystrofie	Viteliformná dystrofia	Pseudoinflamačná dystrofia	Centrálna choroidálna dystrofia
M.Stargardt	Pericentrálna pigmentózna dystrofia	Fundus flavimaculatus	Angiod streaks	
	Progresívna makulárna anulárna dystrofia	Motýľovitá dystrofia	Myopická makulárna degenerácia	
		Retikulárna dystrofia		
		Dominantá cystoidná makulárna dystrofia		
		Skupinové familiárne pigmentácie		
		Dominantné drúzy		

ZÁVER

Dystrofické ochorenia makulárnej krajiny sietnice zahrňujú širokú skupinu diagnostických jednotiek, ktoré nie je vždy ľahké diagnostikovať a presne zatriediť v iniciálnych fázach ochorenia.

V diagnostike sú okrem štandardných vyšetrovacích postupov nenahraditeľné elektrofyziológické metódy (ERG, EOG, VEP) a optická koherentná tomografia. U všetkých pacientov v našom súbore boli pomocou OCT vizualizované mikroskopické zmeny na sietnici – stenčenie

neurosenzorickej časti sietnice, nepravidelná štruktúra, dezorganizácia vo vrstve fotoreceptorov, RPE, cystické zmeny v makulárnej oblasti. Tomu zodpovedali aj výsledky elektrofyziológického vyšetrenia – oslabenie, resp. modifikácia odpovedí jednotlivých vrstiev sietnice na stimuláciu, ktoré poukazujú na funkčné zmeny u pacientov s TRD.

Korelácia výsledkov týchto vyšetrení nám umožňuje sledovať a lepšie pochopiť dynamiku zmien po morfologickej a funkčnej stránke a dáva možnosť ich využitia v terapii, sledovaní jej účinnosti a prevencii patologických stavov cestou genetických metód. Poznanie a korelácia

OCT a elektrofyziológických nálezov patológie sietnice je zvlášť prínosné v diagnostike patologických procesov makuly u malých detí, kde v porovnaní s dospeľou populáciou nie sú OCT a elektrofyziológické nálezy z technických a vekových príčin dostatočne preskúmané. Je to dané najmä ľažšou spoluprácou a sťaženým získavaním potrebných informácií a záznamov u detského pacienta, ktorého zrakové funkcie sa ešte len vyvíjajú. O to dôležitejšie je čím skôr rozpoznať, sledovať a liečiť patologické stavy makuly u detí a tým umožniť správny vývoj zrakového aparátu, ako aj celkový psychosomatický vývoj detského organizmu.

LITERATURA

- Deutman A. F., Rumke A. M.:** Reticular dystrophy of the retinal pigment epithelium, Arch Ophthalmol, 82; 1969, 1: 4–9.
- Fishman GA, Stone EM, Grover S, Derracki DJ, Haines HL, Hockey RR:** Variation of Clinical Expression in Patients with Stargardt dystrophy and Sequence Variation in the ABCR gene. Arch Ophthalmol, 117; 1999, 4: 504–510.
- Gerinec A.:** Detská oftalmológia, Osveta, Martin, 2005, 592 s.
- Hashem HA, Salaheldine MM, Karawya SS, Kamal HF:** Optical Coherence Tomography Study of Typical and Atypical Cases of Retinitis Pigmentosa, J Amer Sci, 6; 2010, 10: 1230–1236.
- Heckenlively JR, Arden GB:** Principles and Practice of Clinical Electrophysiology of Vision 2nd ed., MIT press, London, 2006, 977 s.
- Kousal B., Skalická P., Diblík P., Kuthan P., Langrová H., Lišková P.:** Klinické nále-
- zy u členov české rodiny s retinitis pigmentosa podmíněnou mutací v ORF15 genu RPGR,** Čes a Slov Oftal, 69; 2013, 1: 8–15.
- Lim J.I, Tan O.Huang D. et al.:** A pilot study of Fourier-Domain Optical Coherence Tomography of Retinal Dystrophy Patients. Amer J Ophthalmol, 146; 2008, 3: 417–426.
- Meredith S.P., Reddy M.A., Allen L.E. et al.:** Full-field ERG responses recorded with skin electrodes in paediatric patients with retinal dystrophy. Doc Ophthalmol, 109, 2004: 57–66.
- Musarella M.A.:** Molecular genetics of macular degeneration. Doc Ophthalmol, 102; 2001, 3: 165–177.
- Sandberg MA, Brockhurst RJ, Gaudio AR, Berson EL.:** The Association between Visual Acuity and Central Retinal Thickness in Retinitis Pigmentosa. Invest. Ophthalmol Vis Sci Sep, 46; 2005, 9: 3349–54.
- Schuman J.S., Puliafito C. A., Fujimoto J.G.:** Optical Coherence Tomography of Ocular Diseases, Second edition, SLACK Incorporated, Thorofare, 2004, 714 s.
- Souied E., Kaplan J., Coscas G., Soubrane G.:** Macular dystrophies, J Fr Ophthalmol, 26; 2003, 7: 743–762.
- Štefánová T., Gerinec A.:** Diagnostika tapetoretinálnych dystrofii pomocou elektrofyziológických vyšetrovacích metód, Čes a Slov Oftal, 66; 2010, 4: 159–164.
- Witkin A.J, Ko T.H, Fujimoto J.G et al.:** Ultra-high Resolution Optical Coherence Tomography, Assessment of Photoreceptors in Retinitis Pigmentosa and Related Diseases, Am J Ophthalmol, 142; 2006 : 945–952.
- Zahid S, Jayasundera T, Heckenlively JR:** Clinical Phenotypes and Prognostic Full-field Electroretinographic Findings in Stargardt Disease, J Ophthalmol, 155; 2013: 465–473.