



BRASCRS 2022

XIX Congresso Internacional de Catarata e Cirurgia Refrativa

XIII Congresso Internacional de Administração em Oftalmologia

III Curso de Auxiliares em Oftalmologia

25 A 28 DE MAIO | SALVADOR - BAHIA

E-PÔSTER

CATARATA SUTURAL EM PACIENTE COM SÍNDROME DE ALPORT

Autor(es): *Thiago Sande Miguel
Amanda Dinalli Francisco
Maurício Bastos Pereira*

Palavras-chave: catarata sutural, lenticone, síndrome de alport

Universidade Federal Fluminense, Niterói, RJ, Brasil

INTRODUÇÃO

A catarata congênita é uma causa importante de deficiência visual, principalmente por ambliopia, com prevalência aproximada de 0,4%. Estima-se que existam cerca de 200.000 crianças cegas no mundo devido à catarata congênita bilateral, e no Brasil, ela é responsável por 5,5 a 12% dos pacientes com visão subnormal.

A catarata sutural é a opacificação das suturas em “Y” do cristalino e, raramente compromete a visão, sendo seu diagnóstico feito em exames de rotina.

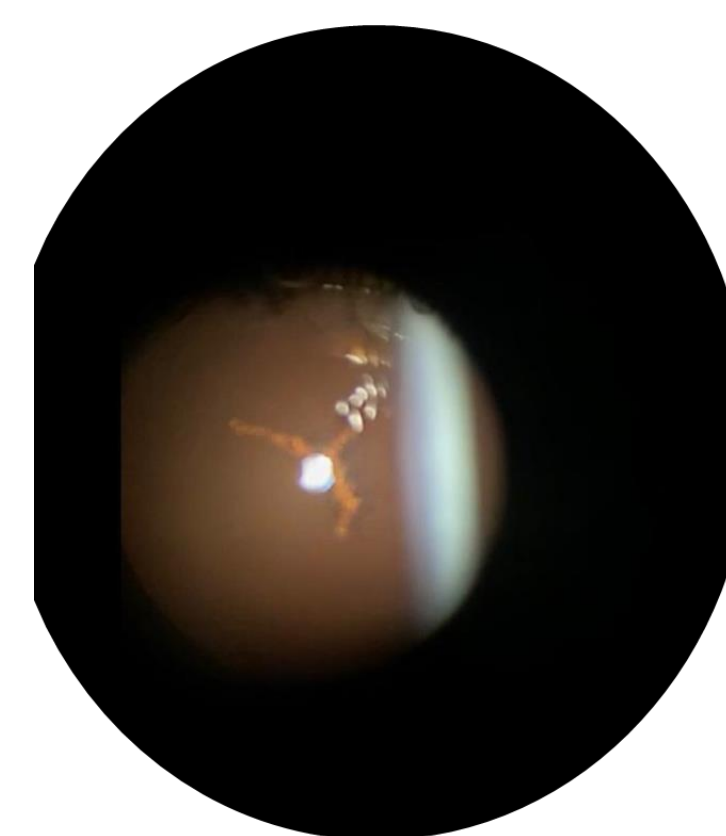
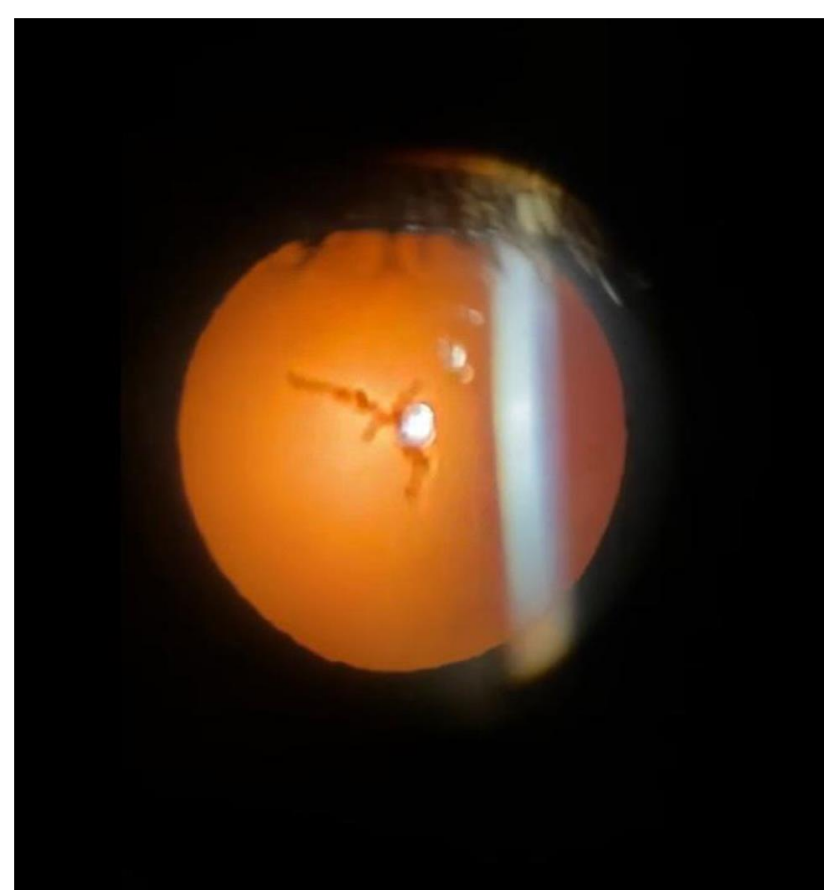
OBJETIVO

Relatar o caso de um paciente atendido no Ambulatório de Oftalmologia do Hospital Universitário Antônio Pedro em consulta de rotina sem queixas específicas, alegando discreta diminuição da acuidade visual em olho esquerdo há, aproximadamente, 01 ano.

RELATO DE CASO

P.A.L., 27 anos, sexo masculino, natural de Niterói-RJ, comparece ao ambulatório de Oftalmologia para consulta oftalmológica sem queixas específicas, alegando apenas discreto borramento visual à esquerda de início há 01 ano. Alega acompanhamento com a Nefrologia em tratamento conservador decorrente à Síndrome de Alport diagnosticada na infância, sendo manifestada por edema de membros inferiores, anemia e discreto aumento das escórias nitrogenadas. Após 3 anos do início do quadro nefrológico, iniciou com hipoacusia bilateral. Ao Exame, acuidade visual sem correção de 20/30 em olho direito e 20/40 em olho esquerdo. Pio: 11/12 mmHg (09:00). Biomicroscopia evidenciou, no olho esquerdo, catarata sutural. Sem demais alterações.

FO: achados compatíveis com hipertensão crônica leve-moderada. Sem demais alterações.



CONCLUSÃO

No presente relato, temos um paciente com catarata sutural unilateral e Síndrome de Alport. Apesar de raro, esse tipo de catarata não costuma se manifestar com opacificações cristalínicas que ocasionem diminuição significativa da acuidade visual.

Diante disso, conclui-se que o oftalmologista tem papel essencial no diagnóstico precoce desses casos a fim de se evitar complicações, como a ambliopia.

REFERÊNCIA BIBLIOGRÁFICA

Zetterström C, Lundvall A, Kugelberg M. Cataracts in children. J Cataract Refract Surg. 2005;31(4):824-40.

Brito PR, Veitzman S. Causas de cegueira e baixa visão em crianças. Arq Bras Oftalmol 2000; 63 (1): 49-52.