



CARACTERIZACIÓN DE UNA COHORTE DE VASCULITIS RETINIANAS AISLADAS

Laura Pelegrín, José Fernández-Rodríguez, Gerard Espinosa, Víctor Llorens, Maite Sainz de la Maza, José Ramón Fontenla, José Antonio Martínez, Alfredo Adán
Hospital Clínic

Introducción: La vasculitis retiniana (VR) aislada es una enfermedad inflamatoria de etiología desconocida que no ha sido bien caracterizada. **Objetivo:** Describir y caracterizar las formas aisladas de VR. **Métodos:** Estudio retrospectivo (2006-2016) de pacientes con VR aisladas. El diagnóstico se basó en fondo de ojo y la angiografía fluoresceínica. Para distinguir entre VR secundaria y aislada, se realizó una exploración oftalmológica con pruebas de laboratorio (marcadores autoinmunes y microbiológicos) y radiografía de tórax. Se registraron las características oftalmológicas, tratamientos, brotes oculares, resultados de laboratorio. **Resultados:** Entre 192 pacientes con VR, 11 (5,7%) fueron diagnosticados de VR aislada. En nuestra serie, la VR aislada afectó más a mujeres adultas de forma bilateral y en forma de flebitis retiniana. El 72% de los pacientes debutó con pérdida de la visión, que fue severa en el 27%. Los tratamientos utilizados incluyeron glucocorticoides sistémicos (82%), inmunosupresores (27%), terapia intravítrea (37%), fotocoagulación retiniana (37%) y vitrectomía (26%). La tasa de brotes oculares fue de 0.46 brotes/año. La agudeza visual final fue buena en el 86%, un 45% empeoraron y sólo el 27% mejoró. **Conclusiones:** Las VR aisladas son una entidad rara que puede provocar pérdida de visión. A pesar de un tratamiento intensivo local y sistémico, la mejora visual se observó sólo en el 27% de los casos. Cuando se sospecha una VR aislada siempre debe realizarse la exclusión de una enfermedad sistémica. Un enfoque multidisciplinario con un estudio de laboratorio e imagen ha demostrado ser útil para distinguir las VR aisladas de las secundarias.

