



## SÍNDROME UVEÍTIS-GLAUCOMA-HIPEMA: TRES CASOS, TRES CAUSAS

Carla Veiga Sánchez-Tinajero, Helena Brosa Morros, Silvia Sanz Moreno, Juan Lillo Sopena  
*Hospital Universitari de Bellvitge*

El síndrome de uveítis – glaucoma - hipema (UGH) es una complicación que puede aparecer tras la implantación de una lente intraocular (LIO). Se define clásicamente por la tríada que su nombre comprende, aunque pueden aparecer formas incompletas. La incidencia se ha visto aumentada debido al incremento de la cirugía de cristalino, ya sea por catarata o con finalidad refractiva. La patogenia se debe a la presión ejercida por los hápticos de la LIO sobre el tejido uveal y puede presentarse en paciente con lentes en cámara anterior, sulcus o saco. Presentamos 3 casos de síndrome UGH cuyo denominador común es la cirugía previa de facoemulsificación con implante de LIO. El primer paciente manifestó el cuadro 2 meses después de la colocación en sulcus de una lente de 3 piezas por ruptura capsular. En el segundo paciente, con antecedentes de miopía magna, la LIO monobloque fue implantada en saco. A los 6 meses presentó los síntomas debido a la subluxación hacia sulcus. La última paciente, también miope magna y con LIO en saco, manifestó el cuadro 6 años después por la aparición de liodonesis secundaria a debilidad zonular. Así pues, diferentes mecanismos etiopatogénicos están implicados en el síndrome UGH, apareciendo tanto en el postoperatorio precoz como tardío. Se debe sospechar ante cualquier paciente pseudofáquico con episodios recurrentes de uveítis no filiada. En estos casos, la ecografía UBM es de gran utilidad para el diagnóstico, pudiendo valorar la posición de la LIO y su relación con otras estructuras oculares.

