

TUMOR VASOPROLIFERATIVO ASOCIADO A RETINOSIS PIGMENTARIA: A PROPÓSITO DE UN CASO

Sophia Bennis, Valérie Krivosic, Marina Barraso
Mutua de Terrassa, Hôpital Lariboisière, Paris

Introducción: Los tumores vasoproliferativos (TV) retinianos son tumores vasculares benignos infrecuentes que se caracterizan por la asociación de una masa fibrosa sólida a anomalías de la vascularización retiniana. Son mayoritariamente idiopáticos, pero a veces son secundarios a ciertas patologías como retinosis pigmentaria (RP) o uveítis, como en el caso que describimos.

Caso clínico: Mujer de 40 años, con antecedente retinosis pigmentaria y de masas telangiectásicas bilaterales, que acude para seguimiento de su patología. En el fondo de ojo (FO) derecho presenta espículas óseas, adelgazamiento arteriolar y un TV tratado anteriormente con láser, así como nuevos focos de anomalías vasculares periféricos. En el ojo izquierdo (OI), presenta una amaurosis secundaria a un desprendimiento de retina crónico bajo silicona, por exudación masiva de las telangiectasias, que ha sido diagnosticado de forma tardía y tratado con vitrectomía, endoláser y taponamiento con silicona. En el control se objetiva una exacerbación de la exudación en el FO izquierdo. Además, en la tomografía por coherencia óptica (OCT) se objetiva un edema macular quístico bilateral y atrofia de fotorreceptores. Ante estos hallazgos, se decide realizar fotocoagulación con láser de las anomalías vasculares, en el OD, para preservar la visión y, en el OI, con el objetivo de preservar el globo ocular.

Conclusión: Se trata de un caso de asociación de dos patologías que ya ha sido reportada y en el que el manejo de las complicaciones asociadas al TV comporta un reto terapéutico.