



50⁰ CONGRESO
SOCIETAT CATALANA
D'OFTALMOLOGIA

ACTUALIZACIÓN
EN OFTALMOLOGÍA

28, 29 y 30 de Noviembre de 2019
Auditori AXA/Barcelona



Societat
Catalana
d'Oftalmologia



DISTROFIA CORNEAL DE REIS BÜCKLERS

Halima Berrada; Maria Fideliz Dalisay De La Paz
Centro de Oftalmología Barraquer

Introducción: La distrofia corneal de Reis Bücklers es un trastorno hereditario de carácter autosómico dominante con afectación bilateral y progresiva de la membrana de Bowman llevando a cabo la pérdida de transparencia corneal. Esta alteración se traduce con la pérdida de visión y molestias. Se describe a continuación las características clínicas y el manejo clínico de un paciente afecto de distrofia corneal de Reis Bücklers.

Caso clínico: Varón de 9 años que acude a consulta por disminución de la agudeza visual en ambos ojos de manera progresiva. Refiere irritación y úlceras corneales recidivantes desde los 6 meses. No antecedentes familiares. En la exploración oftalmológica se aprecia una deformación geográfica corneal de aspecto heredo-familiar sin otras alteraciones. Visto los hallazgos clínicos, se decide realizar biopsia corneal que revela depósitos estromales y afectación de la membrana de Bowman por lo que se le diagnostica de distrofia granular. De cara al tratamiento, se realizaron queratoplastias penetrantes bilaterales con recidiva sobre el injerto. Más tarde, se le decide tratar mediante queratectomía fototerapéutica con recuperación de su visión al 0,6.

Conclusión: Aunque la mayoría de las distrofias corneales que se conocen hoy en día son hereditarias con un patrón determinado, la ausencia de historia familiar no descarta variantes de estas mismas. Manifestaciones oculares en los primeros meses de vida deben de ser consideradas por el pediatra como signos de alarma y su estrecha colaboración con el oftalmólogo es esencial para asegurar un buen pronóstico visual.