

## SÍNDROME DE MORNING GLORY AMB DESPRENDIMENT SERÓS DE RETINA: A PROPÒSIT D'UN CAS

Maria Calatayud Riera; Nevena Romanic Bubalo; Anna Monés Llivina

*HOSPITAL UNIVERSITARI GERMANS TRIAS I PUJOL*

La síndrome de Morning Glory és una patologia congènita rara del nervi òptic. Embiològicament es creu que és deguda a un defecte en el tancament de la fissura fetal o a una anomalia mesenquimal primària. Es manifesta amb una baixa aguda visual, leucocòria, estrabisme i/o nistagme.

Presentem una pacient de 2 anys que va acudir per endotropia esquerra des dels 3 mesos amb una aguda visual corregida de 20/200. El fons d'ull esquerre presentava un megadisc òptic amb gliosis i excavació central i una emergència radial dels vasos papil·lars, juntament amb rectificació macular. Es va realitzar una resonància magnètica cerebral per descartar encefalocèle transesfenoidal i malaltia de Moyamoya associats a la síndrome de Morning Glory. Es va procedir amb teràpia d'oclusió ocular. Al cap de 4 anys de seguiment, a la tomografia de coherència òptica, presentava un desprendiment neurosensorial (DNS).

Degut a l'edat de presentació i a la poca col·laboració, el diagnòstic és difícil. Realitzar-lo precoçment permet reduir el grau d'ambliopia. És necessari el despistatge de malalties sistèmiques i fer un seguiment estret de l'ull contralateral semestral, que pot presentar una taca de Mittendorf, cataracta, microoftalmos i desprendiment de retina. El DNS es pot manejar mitjançant vitrectomia, tot i que alguns casos resolen espontàniament.