

## EPITELIOPATIA PIGMENTÀRIA PLACOIDE POSTERIOR MULTIFOCAL AGUDA A PARTIR D'UN CAS CLÍNIC

Ferran Llanas, Carolina Rius; Marta Bové; Carlota Salvador, Mei Martinez, Mireia Minguell

*Hospital Universitari Mútua de Terrassa*

**Introducció:** L'epiteliopatia placoide posterior multifocal aguda (EPPMA) és una coriorretinopatia inflamatòria classificada dins les síndromes de punts blancs. Afecta predominantment adults joves i pot estar precedida d'un quadre viral, però clàssicament s'ha relacionat amb patologies com la tuberculosi i la sífilis. Cursa amb pèrdua d'agudeses visual i escotomes centrals o paracentrals.

**Cas Clínic:** Pacient de 50 anys sense antecedents d'interès que consulta per pèrdua d'agudeses visual no dolorosa a ull dret de 10 dies d'evolució. Refereix haver passat un quadre gripal 2 setmanes abans. A l'exploració, destaca visió de conta dits en ull dret i una alteració d'epiteli pigmentari d'aspecte granular al pol posterior. A OCT s'observa un despreniment neurosensorial, amb inflamació de l'el·lipsoides. La retinografia mostra el típic patró hiperautofluorescent. Es cursa analític amb perfil infeccios i autoimmunitari, sent negativa, i s'amplia estudi amb una angiografia. En controls successius, el pacient refereix millora en la visió i les proves mostren una gradual resolució de la patologia. S'adopta conducta expectant amb seguiment estret. Al mes de la primera visita, l'OCT mostra important millora de capes externes de la retina, sent l'agudeses visual a l'ull dret de 1.0.

**Discussió:** L'EPPMA és una entitat autolimitada que presenta bon pronòstic visual en la majoria de pacients tot i que la recuperació pot demorar-se fins a 6 mesos. És important realitzar un bon diagnòstic diferencial amb altres síndromes de punts blancs. No existeix un consens pel que fa al tractament de la malaltia, si bé s'ha vist que els corticoides podrien prevenir recurrències posteriors.