

Fundus flavimaculatus

Jedná se o onemocnění sítnice řadící se do chorob s **autozomálně recesivní** dědičností. Obdobně jako Stargardtova choroba, patří i toto onemocnění mezi tzv. **makulární dystrofie**. Vlivem poruchy výživy retiny tak dochází k jejímu nevratnému poškození.

Projevy

- Zhoršení zrakové ostrosti;
- Poruchy centrálního vidění;
- Bilaterální a symetrický nález;
- Pozdější nástup a pomalá progres;
- Lokalizovaná dystrofie retiny;
- Žlutobílá depozita různé velikosti i tvaru (juxtamakulární či rozprostřené ve fundu).

Vyšetřovací metody

- OCT- Optická Koherentní Tomografie;
- Fundoskopie/ophtalmoskopie;
- Autofluorescenční metoda;
- Fluorescenční angiografie.

FFM vs. Stargardtova choroba

Rozlišení těchto dvou makulárních dystrofií je pro jejich vzájemné klinické i genetické podobnosti poměrně složité. Stargardtova choroba je juvenilní - projevuje se časným nástupem problémů. Narozdíl od toho se FFM začíná projevovat nejdříve koncem druhé dekády života.

Geneticky jsou spojovány s mutací stejného genu. Ten narušuje propustnost membrán buněk retiny, čímž dochází k hromadění zplodin metabolismu (lipofuscinu, kyseliny hyaluronové).

Některé prameny uvádějí Fundus flavimaculatus jako *variantu* **Stargardtovy choroby**.

Odkazy

Související články

- Stargardtova choroba