

ЛЕЧЕЊЕ МУКОПОЛИСАХАРИДОЗЕ

Азам А. Ахмед, Муна М. Ахмед

Универзитет у Мосулу, Медицински факултет, Мосул, Ирак

САЖЕТАК

Циљ. Мукополисахаридозе (МПС) јесу ретке болести ускладиштених лизозома, које се разликују по агрегацији гликозаминогликана (ГАГ) у различитим регионима ока. Праћење је неопходно да би се омогућио прави избор терапије. Циљ овог истраживања било је дефинисање клиничке слике и начина лечења пацијената са МПС.

Методe. Праћено је укупно 16 деце са дијагнозом МПС 10 година. Сви случајеви у овој студији подвргнути су циклоплегичној рефракцији коришћењем 1% циклопентолата (АПИ) и ретиноскопа у облику трака (Keeler).

Резултати. Налази су потврдили да су сви пацијенти (100%) имали замућење рожњаче, половина њих (50%) имала је дијагнозу глаукома, а нешто више од трећине деце (37,5%) пати од ретинопатије.

Закључак. Рано откривање и дијагноза од кључне су важности за заштиту визуелне функције, а за постављање тачне дијагнозе потребно је искуство на различитим нивоима.

Кључне речи: мукополисахаридозе, гликозаминогликани, око