


Retinosquiasis

La retinosquiasis se caracteriza por la presencia en la zona macular y a veces en la periferia de la retina, de una separación entre la capa de las fibras nerviosas y las restantes capas de la retina. Produce un abombamiento o pliegues de la retina. Esto conlleva una disminución lenta y progresiva, de la agudeza visual, por pérdida de la continuidad de la vía de transmisión nerviosa.



Consejo General
de Colegios
de Ópticos-Optometristas

La afectación de la visión varía mucho de unos pacientes a otros, oscilando entre una visión normal en unos casos, hasta una pérdida considerable de la visión central en otros.

TIPOS

Hay dos tipos:

- **Retinosquiasis ligada al cromosoma X (juvenil).** Es hereditaria, se desarrolla sólo en hombres jóvenes, siendo las mujeres las que transmiten la enfermedad pero no la padecen. Se caracteriza por la presencia de quistes (saco cerrado debajo de la piel que puede contener una sustancia líquida o semisólida) de pequeño tamaño, que se distribuyen de forma radial en la retina y que con el tiempo van produciendo lesiones que generan una pérdida progresiva de la agudeza visual.

Está presente desde el nacimiento y suele comenzar su desarrollo entre los 5 y los 10 años de edad. Los pacientes que la padecen deben realizar revisiones periódicas por tener un mayor riesgo de presentar desprendimiento de retina.

- **Retinosquiasis senil.** Es degenerativa, bilateral y va asociada a la edad. Generalmente es asintomática. Aparece en pacientes en la tercera década de la vida. Presenta un desarrollo muy lento y progresivo. Afecta por igual a hombres y mujeres.

MANEJO CLÍNICO USUAL

Para un tratamiento adecuado es importante realizar revisiones periódicas que incluyan examen de fondo de ojo para valorar la evolución de la enfermedad y en el caso de complicaciones, como un desprendimiento de retina, tomar otras medidas como pudiera ser la cirugía.