

Coloboma

Guia de Informações para Pacientes – O que você deve saber, o que você deve perguntar

O que é coloboma?

Coloboma é uma malformação rara do olho que ocorre quando parte do tecido que compõe o olho está ausente. É uma causa importante de deficiência visual em crianças.

Como o coloboma ocorre?

O coloboma acontece devido à falta de fechamento dos tecidos precoces do olho, particularmente na fissura coroidal. Em alguns casos, especialmente quando afeta ambos os olhos, deve-se investigar um distúrbio genético.

Quando o coloboma é suspeitado?

O coloboma pode ser suspeitado quando há histórico familiar de doenças oculares ou síndromes oculares, em casos em que os olhos do feto são encontrados no ultrassom como sendo muito pequenos (microftalmia) ou quando cistos são vistos ao nível dos globos oculares no ultrassom pré-natal. Às vezes, os colobomas podem ser detectados após um exame de rotina dos olhos fetais durante a gravidez.

Como é estabelecido o diagnóstico suspeito de coloboma?

É necessário realizar um exame completo do feto por ultrassom e ressonância magnética (RM) para confirmar se o coloboma é isolado. Testes genéticos são geralmente oferecidos para complementar a avaliação.

Qual é o prognóstico do coloboma?

Se o coloboma afetar apenas um olho (unilateral), com exame normal do outro olho e sem outros defeitos fetais ou distúrbios genéticos, a visão da criança no olho afetado pode ser prejudicada. As consequências variam desde uma visão reduzida no olho afetado até cegueira unilateral.

O que isso significa para o meu bebê após o nascimento?

É importante que o bebê passe por uma avaliação oftalmológica completa após o nascimento. Se o coloboma afetar ambos os olhos (bilateral), é provável que o bebê tenha uma deficiência visual grave, incluindo cegueira.

Última atualização Junho 2023