

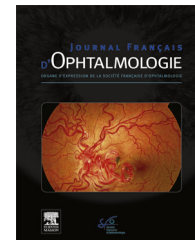


Disponible en ligne sur

ScienceDirect
www.sciencedirect.com

Elsevier Masson France

EM|consulte
www.em-consulte.com



IMAGE

Hémangioblastome capillaire rétinien au cours de la maladie de Von Hippel-Lindau



Retinal capillary hemangioblastoma in Von Hippel-Lindau disease

F. Benotmane*, M. Ez-zahraoui, O. Lezrek,
O. Charhi, I. Ben Dali, M. Laghmari, R. Daoudi

Service d'ophtalmologie A, CHU Ibn Sina, Souissi, 10000 Rabat, Maroc

Disponible sur Internet le 10 janvier 2017

La maladie de Von Hippel-Lindau (VHL) est une maladie héréditaire autosomique dominante, pluriviscérale. Les hémangioblastomes capillaires rétiens (HCR) sont présents chez environ la moitié des sujets porteurs du gène de la maladie et en constituent l'une des manifestations les plus fréquentes.

Nous rapportons l'observation d'un patient âgé de 25 ans, sans antécédent particulier, admis pour une baisse unilatérale progressive de l'acuité visuelle (AV) au niveau de l'œil droit. L'examen retrouve au niveau de l'œil droit, une AV à « compte les doigts de près », un tonus oculaire à 15 mmHg et

un segment antérieur sans particularité. L'examen du fond d'œil objective un volumineux HCR en temporal, avec au niveau de la macula, une importante exsudation lipidique et une bulle de décollement séreux rétinien. Cette tumeur est nourrie par une artère et drainée par deux veines dilatées et tortueuses (Fig. 1).

L'examen de l'œil gauche retrouve une acuité visuelle à 10/10 et ne met en évidence aucune anomalie. Le bilan lésionnel réalisé dans le cadre de la maladie de VHL à la recherche d'autres localisations tumorales n'a rien révélé.

* Auteur correspondant.

Adresse e-mail : fatimezzohra.benotmane@gmail.com
(F. Benotmane).

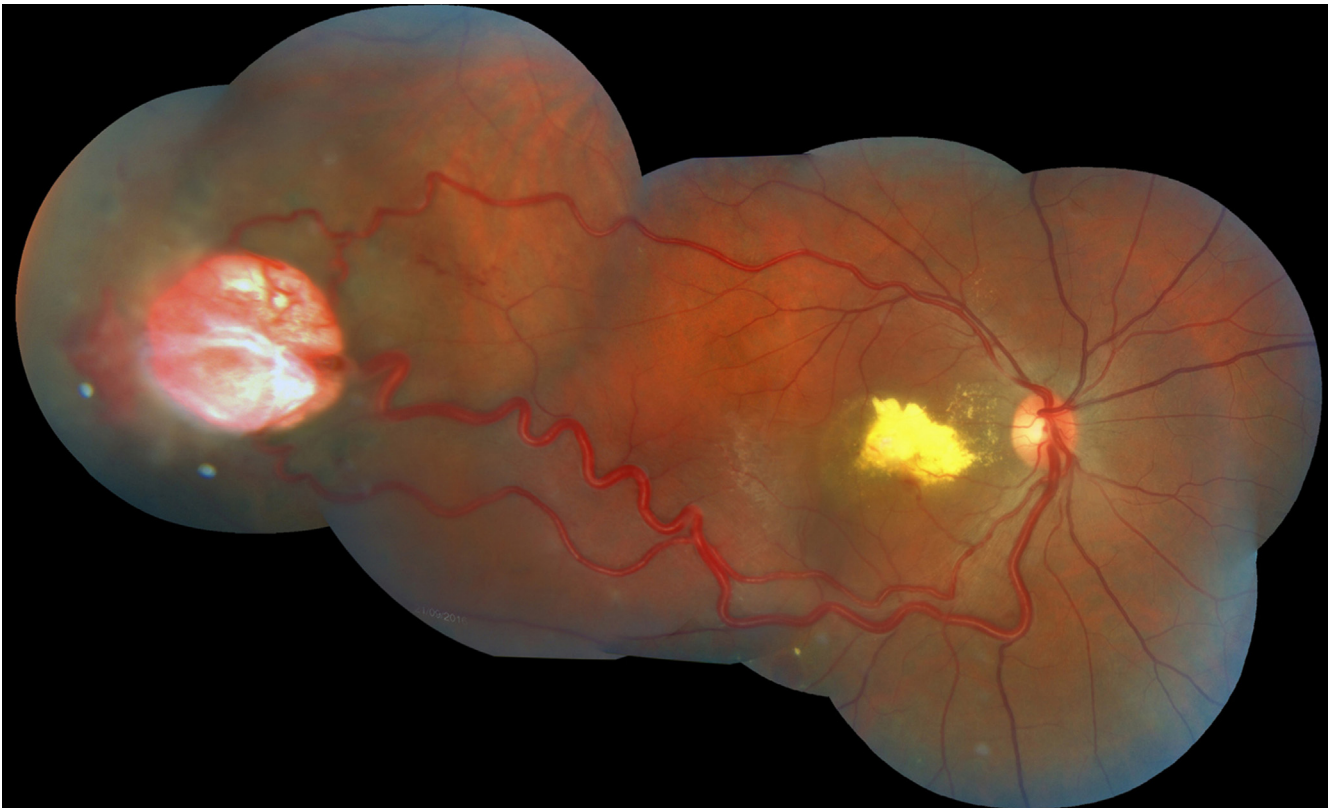


Figure 1. Photographie couleur du fond d'œil, montrant un hémangioblastome capillaire rétinien (HCR) mesurant environ trois diamètres papillaires de surface, nourri par une artère et drainé par deux veines tortueuses et dilatées, avec au niveau de la macula, des exsudats et une bulle de décollement séreux rétinien.

Déclaration de liens d'intérêts

Les auteurs déclarent ne pas avoir de liens d'intérêts.