

Oční cikatrikózní pemfigoid



Oční cikatrikózní pemfigoid (OCP) je autoimunitní onemocnění charakterizované chronickým **jizevnatým zánětem spojivky** s doprovodem mimoočních puchýřů a vředů na sliznicích (dutiny ústní, nosu, nosohltanu, hrtanu, průdušnice, močové trubice, pochvy a řitního otvoru), které následně také jizevnatí. OCP se objevuje po **4. deceniu** a s největší pravděpodobností se jedná o II. typ přecitlivělosti s produkcí protilátek proti antigenu bazální membrány epitelu. Rozlišujeme čtyři stádia nemoci, poslední končí **keratinizací** rohovky i spojivky, vzniku **symbblefaron** (srůsty mezi víčkovou a bulbární spojivkou jako následek zjizvení spojivky) a **ankyblefaron** (srůst okrajů víček).



Oční jizevnatý pemfigoid

Etiologie

Vyvolávajícím faktorem jsou zpravidla **oční infekce** a **lokálně podávané léky**. Polékový *pseudopemphigoid* je vývojově i patognomicky totožný s OCP.

Terapie

Celková **imunosupresiva** v monoterapii i v kombinaci s **kortikoidy**. Lokální terapie se zaměřuje na **trichiázu**, **transplantaci sliznic** (dutina ústní, nos) a aplikaci **umělých slz**. Transplantace rohovky je neúspěšná, defekty rohovky lze hojit našitím amniové membrány, dočasným řešením může být našití **trvalé keratoprotézy**.

Odkazy

Související články

- Pemfigoid

Použitá literatura

- ROZSÍVAL, Pavel, et al. *Oční lékařství*. 1. vydání. Galén, Karolinum, 2006. 373 s. ISBN 80-7262-404-0.