
REVISTA DO HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE E
FACULDADE DE MEDICINA DA UNIVERSIDADE DO RIO GRANDE DO SUL

REVISTA HCPA 2005; 25 (Supl 1) :1-251

25^a Semana Científica do Hospital de Clínicas de Porto Alegre 12º Congresso de Pesquisa e Desenvolvimento em Saúde do Mercosul

Anais

REVISTA HCPA - Volume 25 (Supl 1) - Setembro 2005
International Standard Serial Numbering (ISSN) 0101-5575
Registrada no Cartório do Registro Especial de Porto Alegre sob nº 195 no livro B, n.2
Indexada no LILACS

A Correspondência deve ser encaminhada para: Editor da Revista HCPA - Largo Eduardo Zaccaro Faraco - Rua Ramiro Barcelos, 2350
90035-903 - Porto Alegre, RS - Tel: +55-51-2101.8304 - www.hcpa.ufrgs.br

DOENÇA DE STARGARDT DE INÍCIO TARDIO: RELATO DE CASO

DARCI PEGORARO CASARIN; ALINE LUTZ DE ARAUJO, FERNANDA VERÇOSA LOVATO, JOÃO BORGES FORTES FILHO

INTRODUÇÃO: A Doença de Stargardt é uma distrofia retiniana congênita, hereditária e bilateral, predominantemente autossômica recessiva. É a maior causa de perda visual severa por degeneração macular nas duas primeiras décadas de vida e tem incidência estimada de 1/1660 a 1/15000. **OBJETIVO:** Relatar o caso de um paciente com Doença de Stargardt de início tardio. **RELATO DO CASO:** Paciente de 43 anos, masculino, branco, procurou assistência médica por diminuição da acuidade visual (AV) em ambos os olhos (AO) há cinco anos. Ao exame oftalmológico apresentava AV de 20/40 e 20/50 e aspecto oftalmoscópico de máculas em