

SKRÍNING RETINOPATIE PREMATÚRNYCH DETÍ (ROP)

Prepiaková Z., Tomčíková D.,
Kostolná B., Gerinec A.

Klinika detskej oftalmológie DFNsP-
LFUK Bratislava, prednosta kliniky
prof. MUDr. Anton Gerinec, CSc.

SÚHRN

Retinopatia prenatálnych detí (ROP) je vazoproliferatívne, potenciálne oslepujúce ochorenie sietnice. Skrínigový program prináša harmonogram správneho načasovania vyšetrovaní prenatálnych detí na včasné zachytenie a liečbu ROP.

Kľúčové slová: retinopatia prenatálnych detí, skrínig, timing vyšetrovaní

SUMMARY

Screening Retinopathy of Prematurity (ROP)

Retinopathy of prematurity (ROP) is abnormal blood vessel development in the retina of the eye in a premature infant that potentially leads to blindness. The guidelines present the timing of initial examination and subsequent reexamination intervals for screening and treating ROP.

Key words: retinopathy of prematurity, screening, timing of the examination

Čes. a slov. Oftal., 70, 2014, No. 2, p. 59–60

Adaptované podľa odporúčaní American Academy of Pediatrics 2013 (3)

Veľmi dôležitú úlohu na výsledku liečby retinopatie nedonosených detí (ROP) zohráva efektívny skrínig a správne načasovanie chirurgickej intervencie. Od zavedenia výsledkov ETROP do praxe sa výrazne zlepšila prognóza liečby ROP a už len veľmi malý počet očí dospeje do anatomicke nepriaznivého stavu na sietnici. Skrínigový program je zameraný na včasnú identifikáciu prahového (threshold) a u posteriórnych foriem predprahového (prethreshold) štádia retinopatie nedonosených detí.

1. Rutinne sa vyšetrujú všetky deti, narodené pred 32. gestačným týždňom (g. t.) s pôrodnou hmotnosťou (p. h.) menšou ako 1 500 g, vybrané deti s pôrodnou hmotnosťou 1 500–2 000 g alebo s gestačným vekom viac ako 32. g. t. pri nestabilnom klinickom stave, pri výskyte rizikových faktorov (perinatálne postihnutie pľúc a kardiovaskulárneho systému, prolongovaná oxygenoterapia, respiračný distress syndróm, chronické ochorenie pľúc, apnoické pauzy, anémia a početné transfúzie, sepsa, perzistujúci ductus arteriosus, operácie v celkovej anestéze, intraventrikulárne hemoragie, viacpočetná tehotnosť...) podľa indikácie neonatológa, pričom pri vyšetrovaní najmenších rizikových detí je vhodná prítomnosť neonatológa, vzhľadom na možné celkové komplikácie počas vyšetrovania (zástava dýchania, bradykardia).

2. Vyšetrenie má vykonávať erudovaný oftalmológ, s dostatočnými skúsenosťami a znalosťami v identifikácii lokalizácie a štádia ROP podľa medzinárodnej klasifikácie ROP (International Committee for the Classification of Retinopathy of Prematurity) (2, 4, 5).

3. Vyšetruje sa v topickej anestéze (0,5% Tetracain gtt, 0,4% Benoxi gtt) nepriamym oftalmoskopom s použitím 28 alebo 20-dioptrovej spojivej šošovky, zásadne s použitím rozvierača a háčika na sklerálnu indentáciu, pričom počas vyšetrovania je potrebná imobilizácia dieťaťa. Vyšetrenie sa vykonáva v maximálnej mydriáze, mydriatika je vhodné podať 3x za sebou v 5–10-minútových intervaloch. Vhodná je kombinácia mydriatik 0,5 % Homatropin gtt, 0,5 % Unitropic gtt, 2,5% Phenylephrin gtt. Pri aplikácii kvapiek a obzvlášť Phenylephrin gtt je potrebné zatlačiť na slzný bod na zníženie systémovej absorpcie liekov a ich nežiadúcich účinkov (tachykardia, systémová hypertenzia, paralytický ileus...). Na minimalizáciu dyskomfortu a bolesti je možné podanie jedného ml 25% glukózy orálne 2 minúty pred oftalmologickým vyšetrovaním (1).

4. Dôležité je určiť termín prvého vyšetrovania tak, aby sa zachytilo vznikajúce prahové (predprahové) štádium ROP, ale súčasne je potrebné obmedziť zbytočné vyšetrovania, ktoré sú záťažou pre prenatálne deti hlavne pri nestabilnom

✉ Do redakcie doručeno dne 6. 1. 2014

✍ Do tisku prijato dne 22. 4. 2014

MUDr. Zuzana Prepiaková
Klinika detskej oftalmológie LF UK a DFNsP
Limbova 1
833 40 Bratislava

klinickom stave. Prahové (predprahové) štádium ROP, ktoré je indikované na liečbu sa vyvíja najčastejšie v období medzi **34. a 37. postkoncepčným týždňom**, pričom u veľmi nezrelých detí sa retinopatia vyvíja neskôr, priemerne medzi 10.–12. postnatálnym týždňom a u zrelejších detí vzniká skôr, medzi 5.–7. postnatálnym týždňom. Preto prvé vyšetrovanie indikujeme vzhľadom na gestačný vek pri narodení (tab. 1.). **Všobecne, deti narodené pred 28. g. t. vyšetrujeme prvýkrát v 31. postkoncepčnom týždni, deti narodené po 28. g. t. vo veku 3.–4. postnatálneho týždňa.**

5. Termíny nasledujúcich vyšetrovaní sú doporučené vyšetrujúcim oftalmológom podľa stavu vaskularizácie a nálezu na sietnici podľa medzinárodnej klasifikácie a celkového klinického stavu dieťaťa, pričom sa odporúča ďalšia kontrola v závislosti od nálezu (tab. 2.).

Pri prítomnosti plus (pre-plus) formy ochorenia v zóne I alebo II v závislosti od nálezu je potrebné zvažovať skôr indikáciu na liečbu ako ďalšie sledovanie. U nejednoznačného nálezu, pri prítomnosti pre-plus formy, u rizikových detí s nestabilným klinickým stavom a u menej skúseného vyšetrujúceho je vhodné indikovať vyšetrovanie skôr. Pozor na zabudnuté kontroly pri preklade dieťaťa na iné oddelenie a pri prepustení domov. Termín nasledujúceho vyšetrovania musí byť písomne určený a rodič musí byť poučený o riziku straty zraku pri nedodržaní termínu kontroly.

Tab. 1 Timing prvého očného vyšetrenia u prenatúrnych detí – adaptované podľa odporúčanií American Academy of Pediatrics 2013 (3).

Gestačný vek (týždne)	Postnatálny vek pri 1. vyšetrení	Postkoncepčný vek pri 1. vyšetrení
22	9	31
23	8	31
24	7	31
25	6	31
26	5	31
27	4	31
28	4	32
29	4	33
30	3	33
31	3	34
32	3	35

Gestačný vek = trvanie tehotenstva v týždňoch, postnatálny vek = vek v týždňoch od dátumu narodenia, postkoncepčný vek = gestačný vek + postnatálny vek

Tab. 2 Timing kontrolných očných vyšetrení u prenatúrnych detí podľa nálezu na sietnici.

Nález na sietnici	Lokalizácia- zóna	Interval kontrol (týždne)
Fundus immaturus	z. I.	1 a menej
Fundus immaturus	z. II centrum	1 a menej
Fundus immaturus	z. II periféria	1
Fundus immaturus	z. III	2
ROP 1. št.	z. I	1 a menej
ROP 1. št.	z. II	1–2
ROP 1. št.	z. III	2
ROP 2. št.	z. I	1 a menej
ROP 2. št.	z. II	1–2
ROP 2. št.	z. III	2
ROP 3. št.	z. II	1 a menej
ROP 3. št.	z. III	1

6. Ukončenie skríningových vyšetrení akútnej retinopatie nedonosených detí je možné v závislosti od veku a nálezu na sietnici ak:
- je sietnica kompletne vaskularizovaná do periférie k ora serrata – obzvlášť dôležité ak by bola ROP liečená v monoterapii anti-VEGF (za fyziologických okolností dorastá k ora v období termínu pôrodu medzi 38.–42. g.t.) alebo
 - pri dosiahnutí 50 týždňov postkoncepčného veku, pokiaľ nebolo predtým prítomné pre-threshold štádium ROP alebo
 - pri jednoznačnej regresii ROP, pokiaľ nie je prítomné abnormálne tkanivo, progresia alebo reaktivácia ROP.

7. Liečba akútnej retinopatie nedonosených je indikovaná u vysoko rizikových ROP

V pre-threshold štádiu:

- zóna I: ROP akékoľvek štádium s plus formou,
- zóna I: ROP 3 bez plus formy,
- zóna II: ROP 2 alebo 3 s plus formou.

V threshold štádiu ROP: 3. štádium ROP, ktoré zasahuje kontinuálne rozsah 5 hodín, alebo kumulatívne rozsah 8 hodín v zóne I alebo II, pri prítomnosti plus formy ochorenia.

Liečba má byť zrealizovaná do 72 hodín od stanovenia diagnózy, preto pri ur-

čovaní termínu ďalšieho vyšetrenia, ak predpokladáme progresiu nálezu a bude nutný transport dieťaťa na špecializované pracovisko, je potrebné počítať s týmto časom.

8. Pri monoterapii intravitreálne aplikovanými anti-VEGF je indikované pravidelné sledovanie každý týždeň, až do ukončenia vaskularizácie sietnice, vzhľadom na vyššiu pravdepodobnosť recidívy ROP. Keďže žiaden z preparátov anti-VEGF ešte nebol schválený na použitie v pediatrickej praxi na liečbu ROP a nie sú presne známe dlhodobé nežiadúce účinky lieku, je pri aplikácii potrebný informovaný súhlas rodiča s podaním off label liečby (liečby mimo indikačných kritérií).
9. Výsledky skríningu sú dôkladne písomne zaznamenané, pričom je dôležitá komunikácia s rodičom, ktorý má byť v prípade vývoja závažného typu ROP informovaný o rizikách postihnutia zraku aj napriek adekvátnej liečbe.
10. Vzhľadom na vyššiu pravdepodobnosť rozvoja neskorších očných komplikácií prematurity (myopia, anizometropia, amblyopia, strabizmus, atrofia TZN...) u detí, ktoré boli zahrnuté do skríningu ROP, ostávajú v dispenzarizácii oftalmológa a je potrebné v tomto zmysle informovať rodiča. Následné oftalmologické sledovanie prenatúrnych detí je doporučené:

Deti bez ROP a po spontánnej regresii ROP:

1. vyšetrenie okolo 1. roku korigovaného veku
2. vyšetrenie medzi 24.–30. mesiacom
3. vyšetrenie pred začatím školskej dochádzky

Častejšie kontroly indikujeme v závislosti od objektívneho nálezu.

Deti po regresii ROP po liečbe:

- každé 3 mesiace počas 1. roku,
- každých 6 mesiacov do 6. roku alebo podľa objektívneho nálezu,
- dlhodobá dispenzarizácia 1x ročne, je potrebné poučiť rodiča o riziku amócie a samokontroly doma.

LITERATURA

1. Costa, M. C. D., Eckert, G. U., Fortes, B. G. B., et al.: Oral glucose for pain relief during examination for retinopathy of prematurity: a masked randomized clinical trial. Clinics, 68(2); 2013: 199–204.
2. Early Treatment for Retinopathy of Prematurity Cooperative Group: Revised indications for the treatment of retinopathy of prematurity: results of the early treatment for retinopathy of prematurity randomized trial. Arch Ophthalmol, 121(12); 2003: 1684–1694.
3. Fierson, W.M., et al.: Screening Examination of Premature Infants for Retinopathy of Prematurity. Pediatrics, 2013; 131(1): 189–195.
4. International Committee for the Classification of Retinopathy of Prematurity: The International Classification of Retinopathy of Prematurity revisited. Arch Ophthalmol, 123(7); 2005: 991–999.
5. The Committee for the Classification of Retinopathy of Prematurity: An international classification of retinopathy of prematurity Arch Ophthalmol, 102; 1984: 1130–1134.