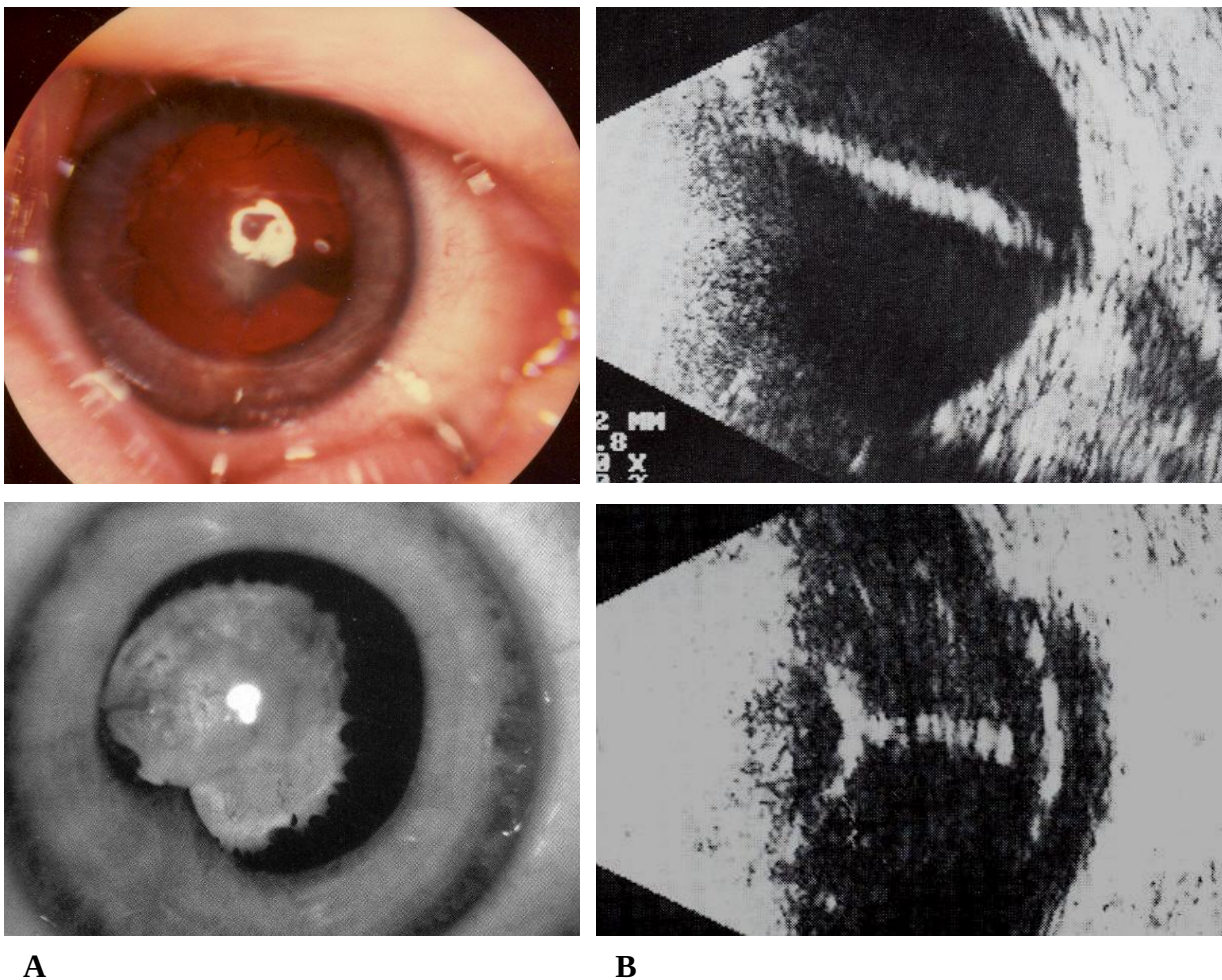
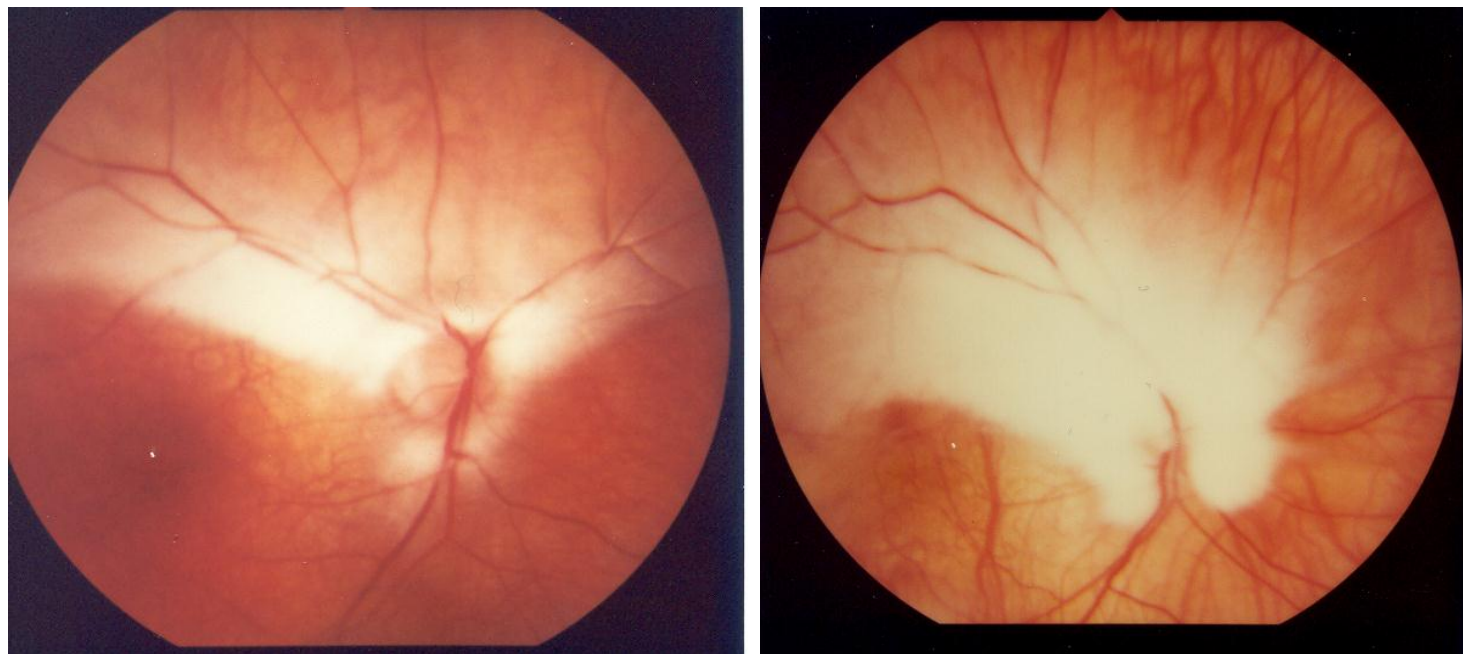
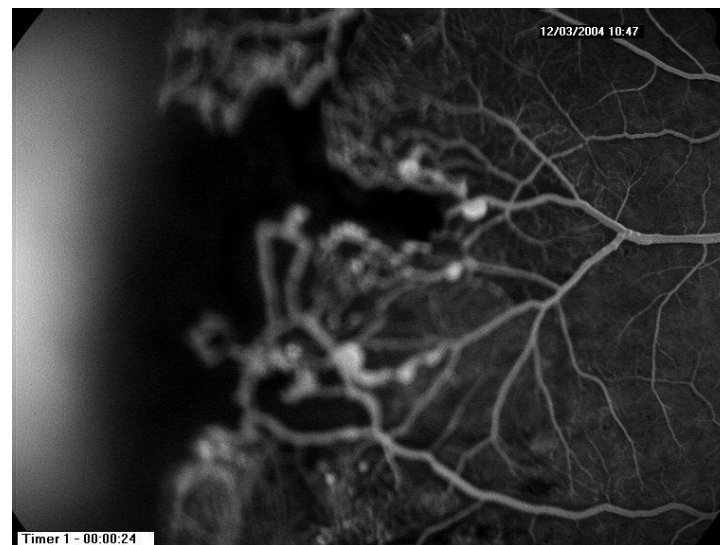
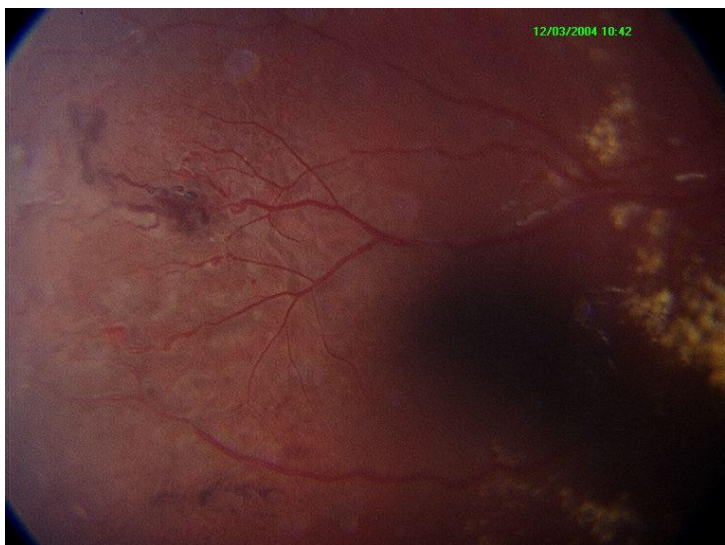
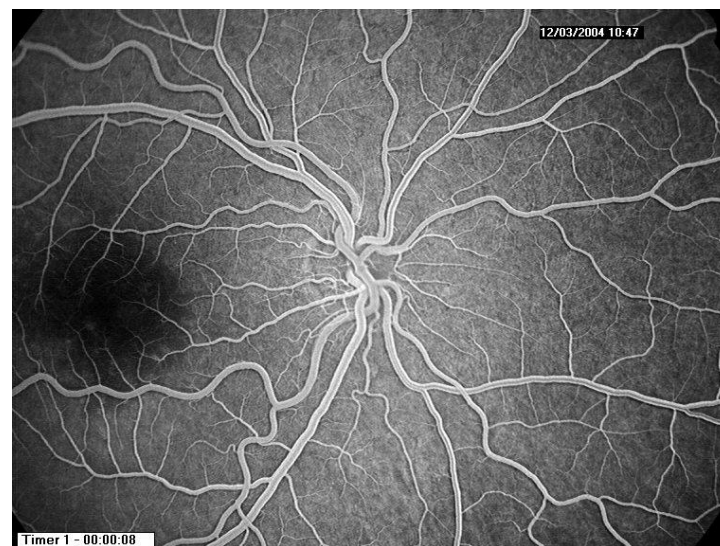
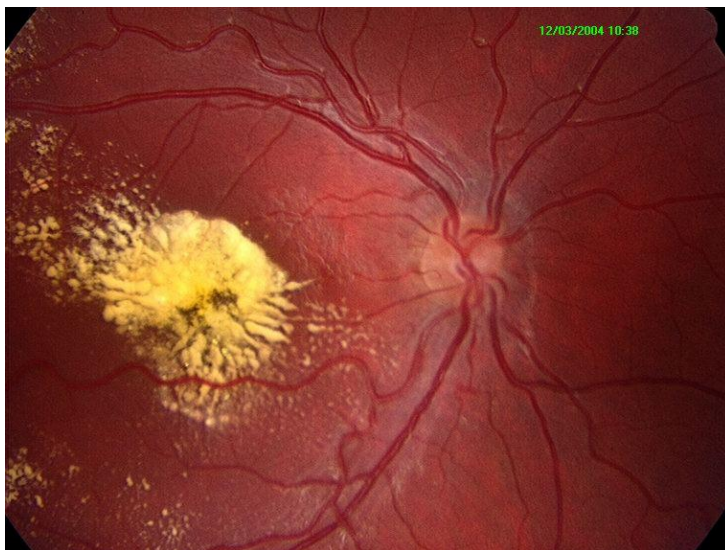




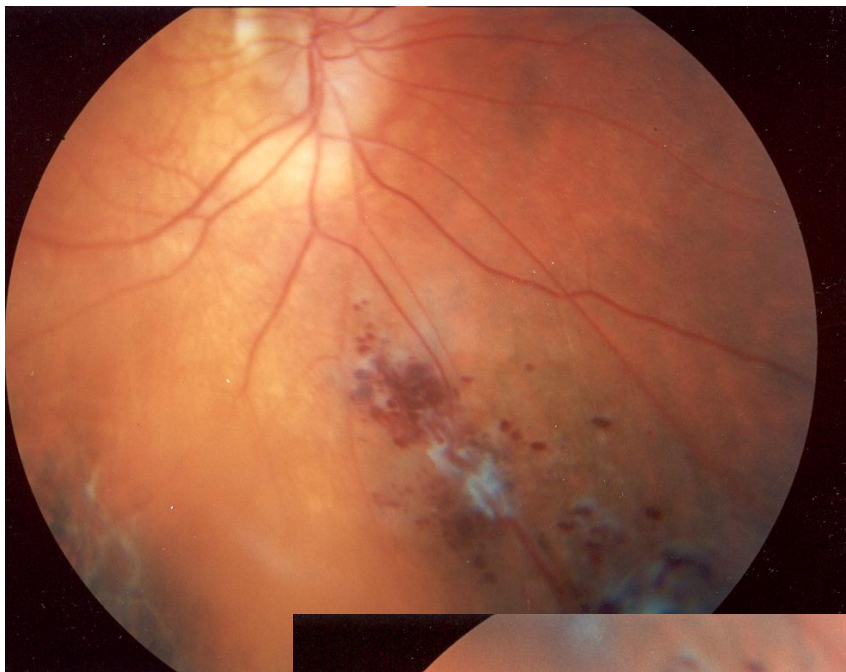
Obr. 16.4.1. Perzistence hyperplastického primárního sklivce. Klinický obraz (A) a korespondující nález při ultrazvukovém vyšetření (B)



**Obr. 16.4.2. Perzistence myelinových pochev
nervových vláken sítnice- Fibrae medullares**



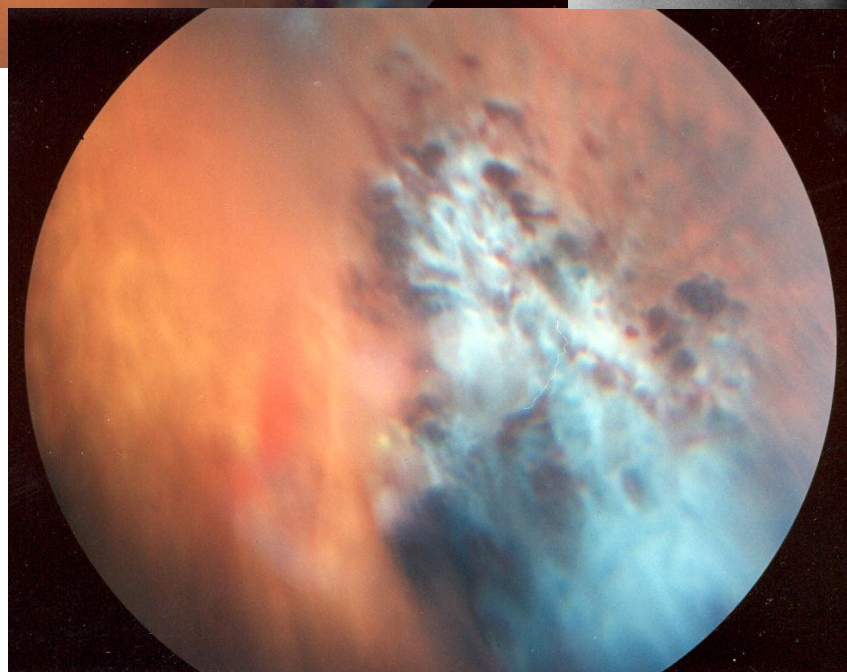
Obr. 16.4.3. Coatsova choroba u 7-letého chlapce, oftalmoskopický obraz (A) a typické změny při FAG vyšetření (B) u počínajícího stadia choroby.



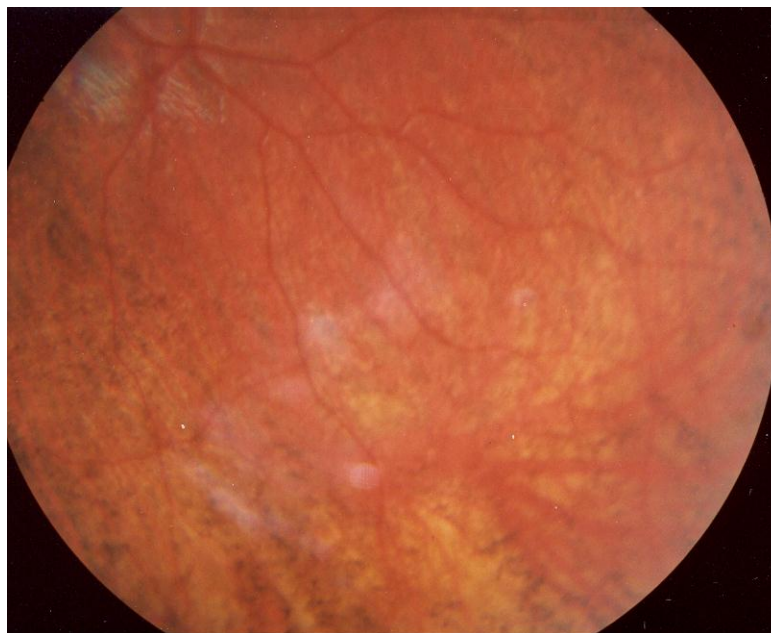
A



B



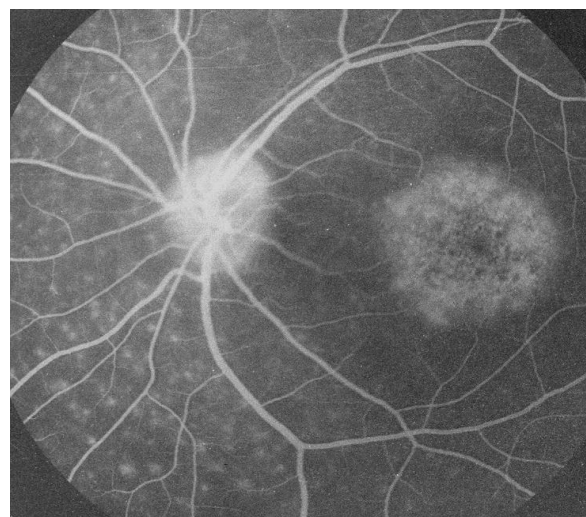
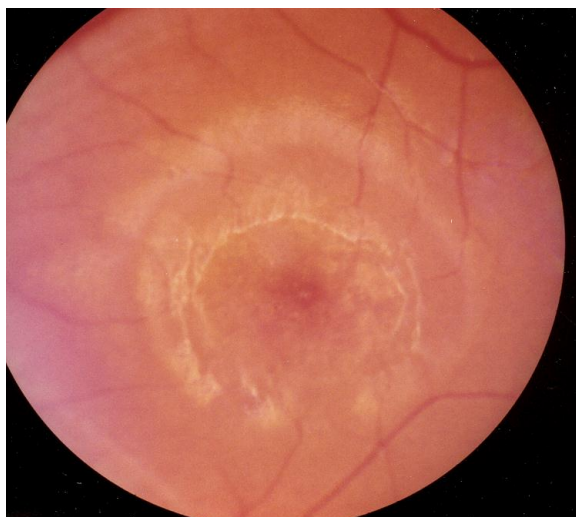
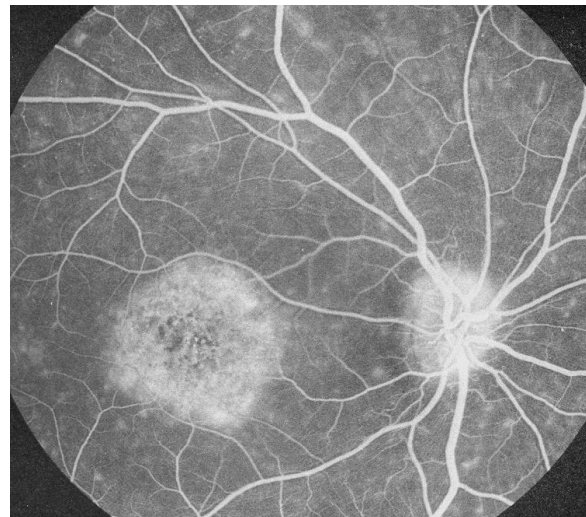
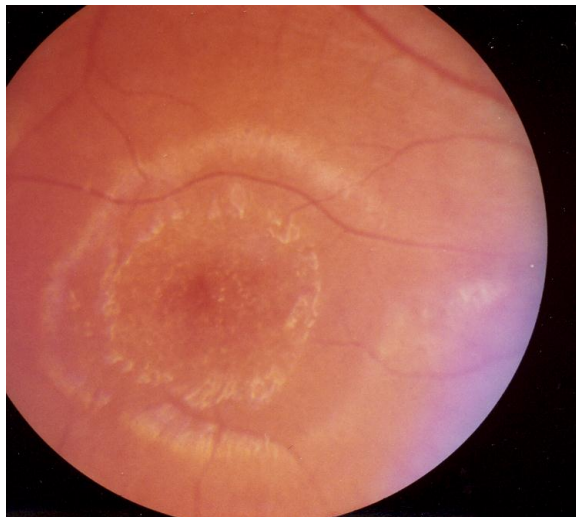
Obr. 16.4.3. Coatsova choroba u 12-letého chlapce, oftalmoskopický obraz (A) a změny při FAG vyšetření (B) u pokročilejšího stadia choroby.



Obr. 16.4.4. X-vázaná recesívní retinoschíza



Obr. 16.4.5. Sticklerův syndrom (nález u 11-letého chlapce)



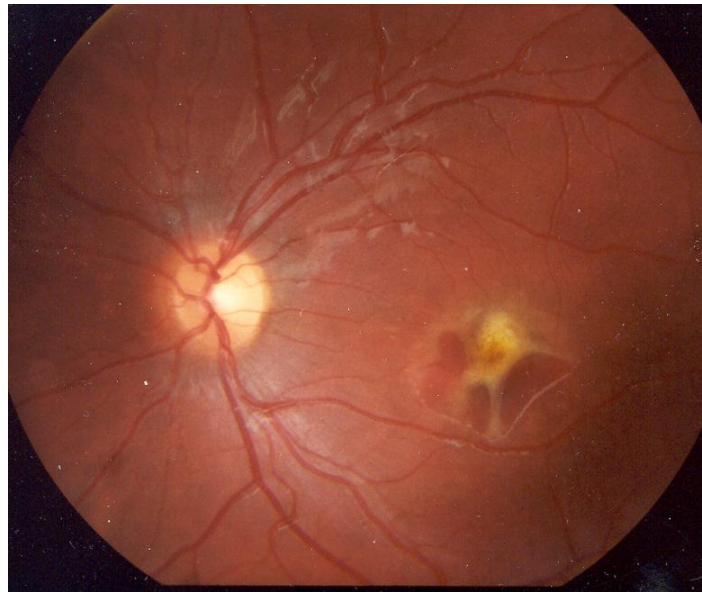
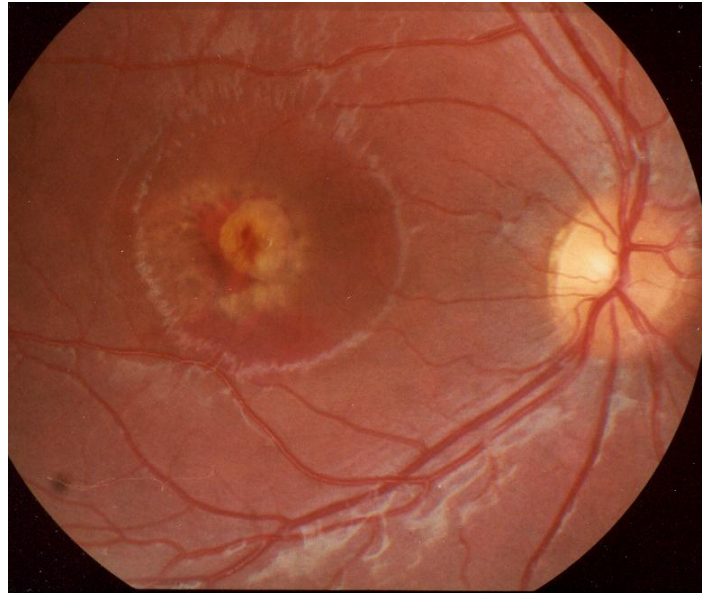
A

B

Obr. 16.4.6. Stargardtova choroba - oftalmoskopický obraz makuly (A) a typický nález při FAG vyšetření (B); (8-letá dívka)



Obr. 16.4.7. Bestova vitelliformní makulární degenerace, asymetrický oftalmoskopický obraz na obou očích u 9-leté dívky



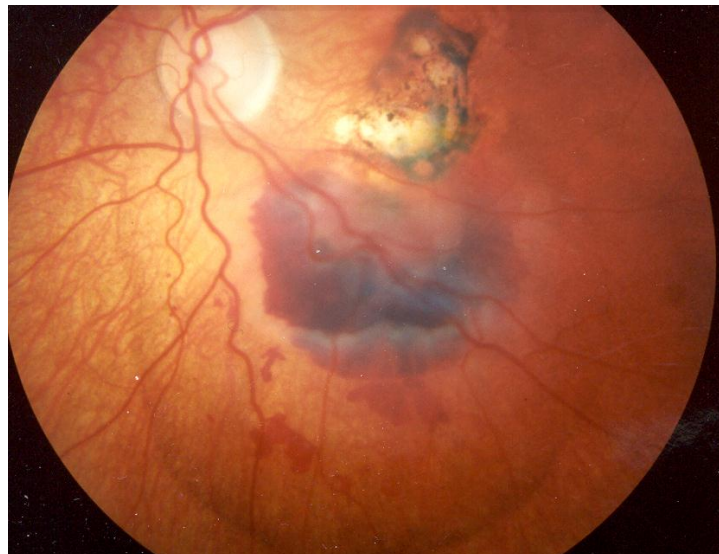
Obr. 16.4.8. Pseudozánětlivá Sorsbyho makulární degenerace (8-letý chlapec)



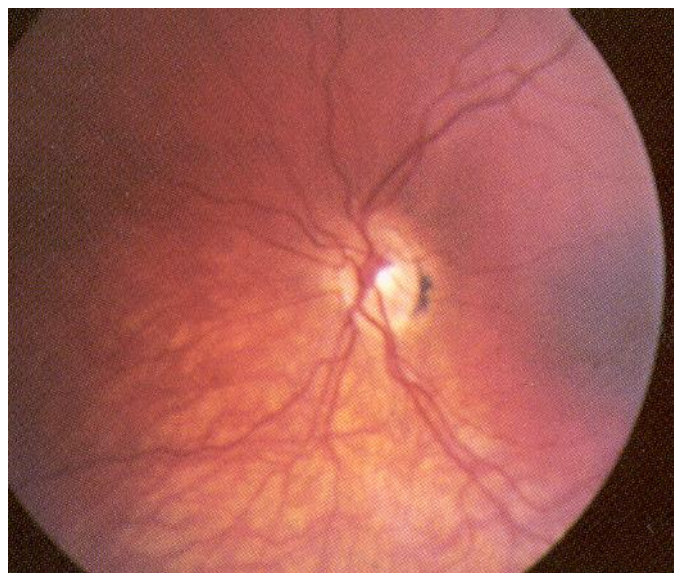
Obr. 16.4.9. Degeneratio retinae pigmentosa - klasický obraz pigmentací ve tvaru kostních buněk, koncentrické zúžení zorného pole na 10 st. , centrální vizus 6/6 (12-letý chlapec)



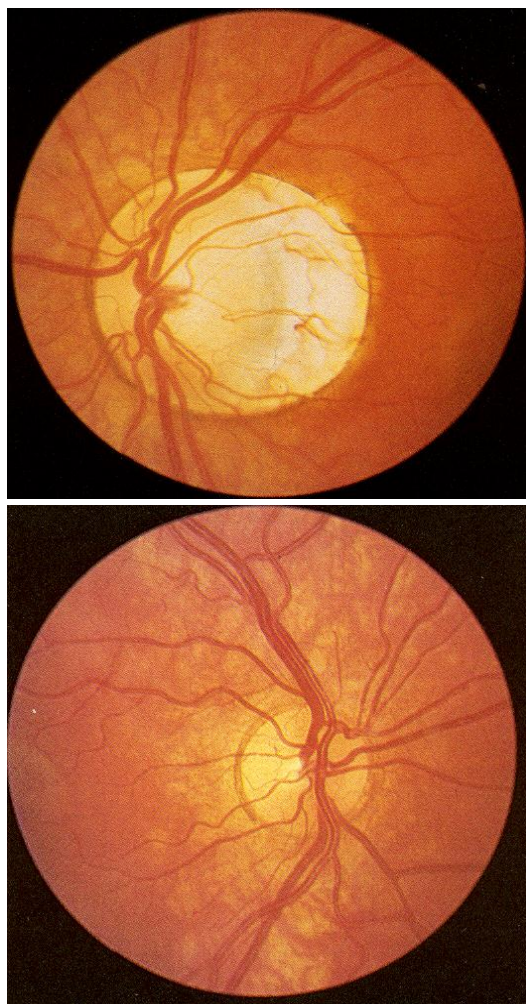
Obr. 16.4.10. Atrophia gyrata (oftalmoskopický nález u 7-letého chlapce)



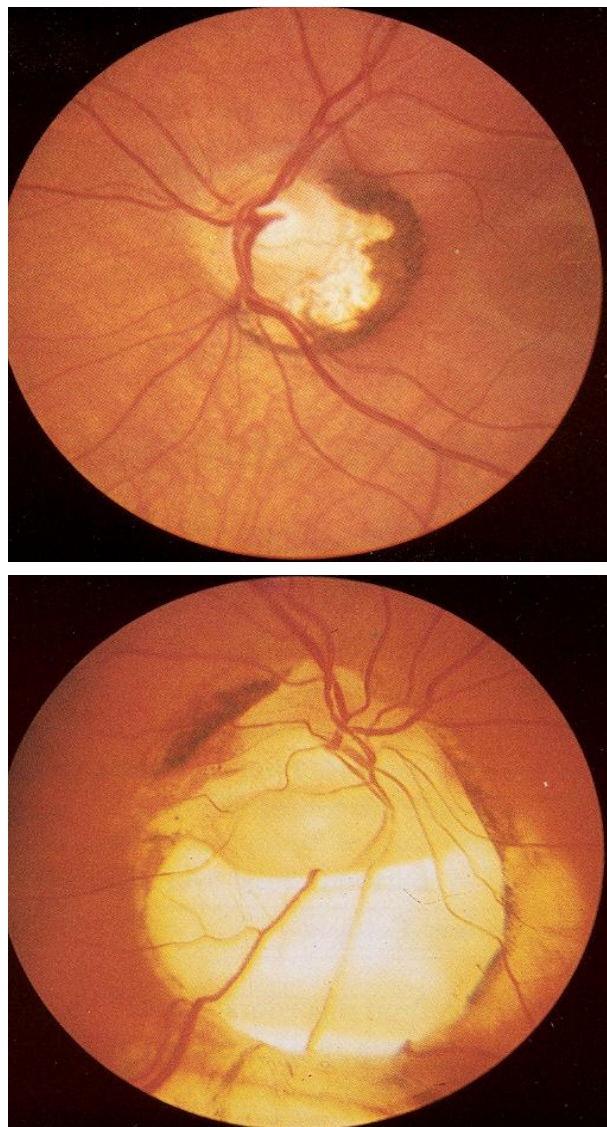
Obr. 16.4.11. Toxoplazmóza s oboustranným postižením makuly (oftalmoskopický nález u 5-leté dívky)



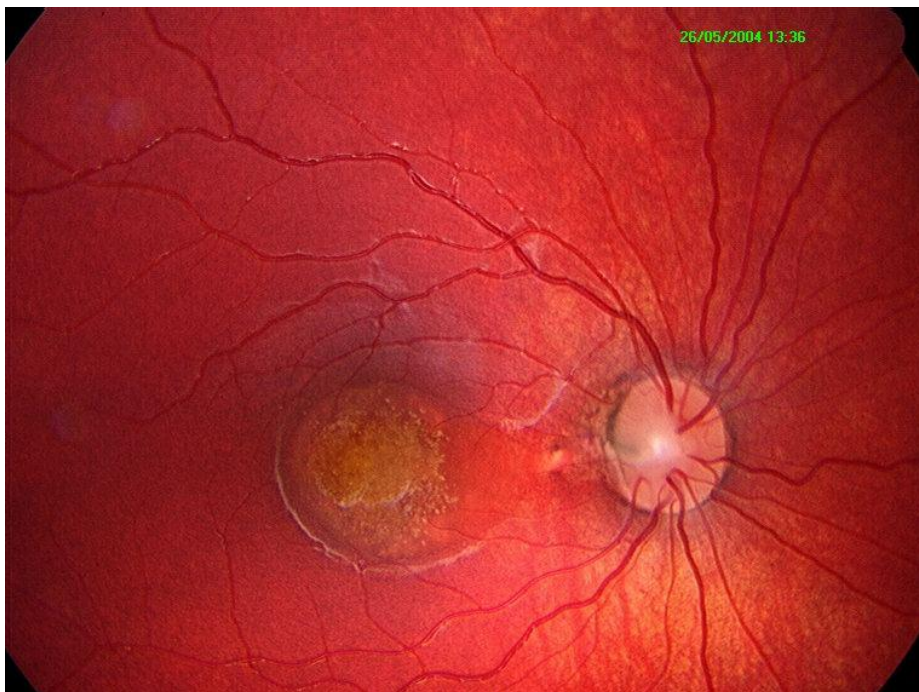
Obr. 16.4.12. Hypoplázie zrakového nervu



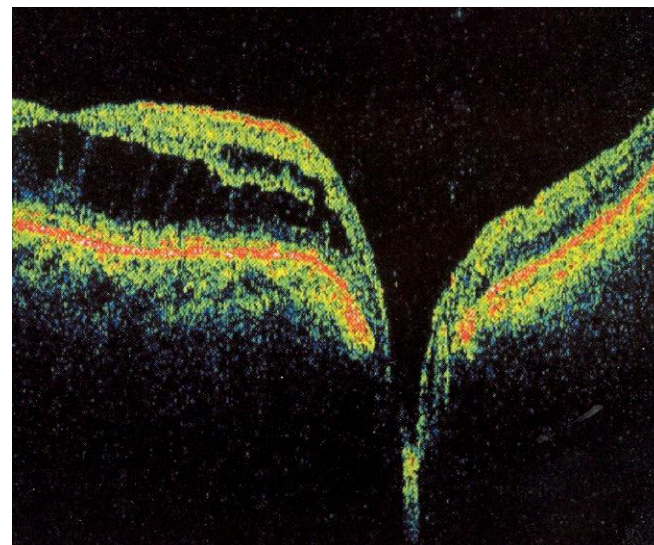
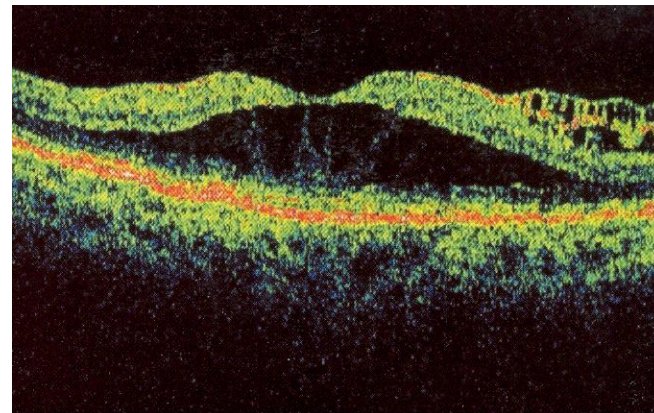
Obr. 16.4.13. Megalopapila ve srovnání s normální velikostí terče ZN



Obr. 16.4.14. Kolobomy terče zrakového nervu



A)

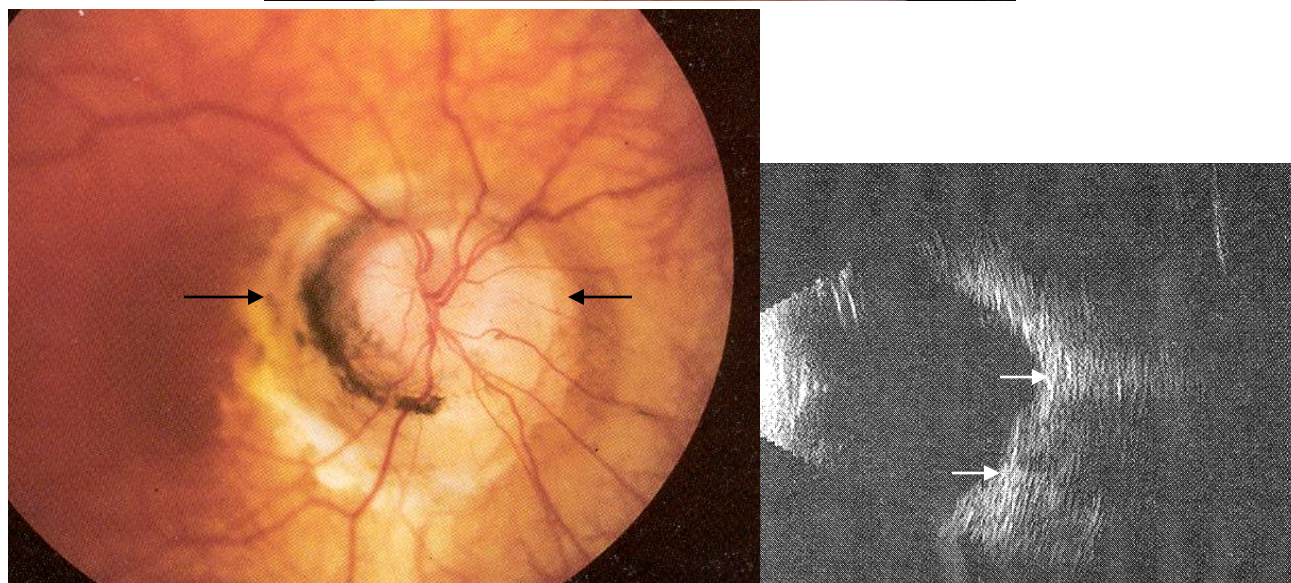


B)

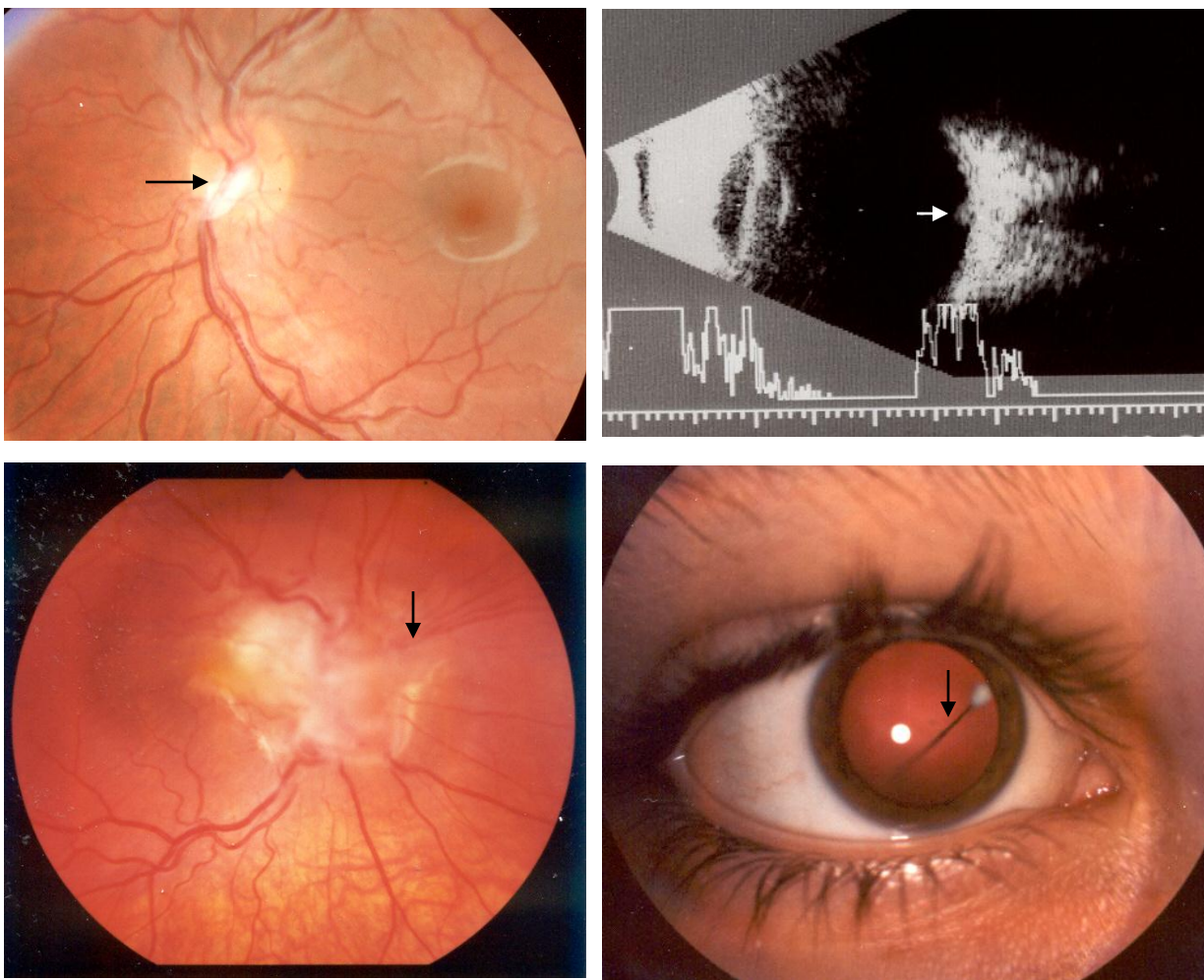
Obr. 16.4.15 Jamka na terči zrakového nervu komplikovaná cystoidní makulární degenerací již u 8-leté dívky (A) Obraz makulární komplikace při kolobomatózním defektu - jamky terče ZN při vyšetření optickou koherentní tomografií. (B)



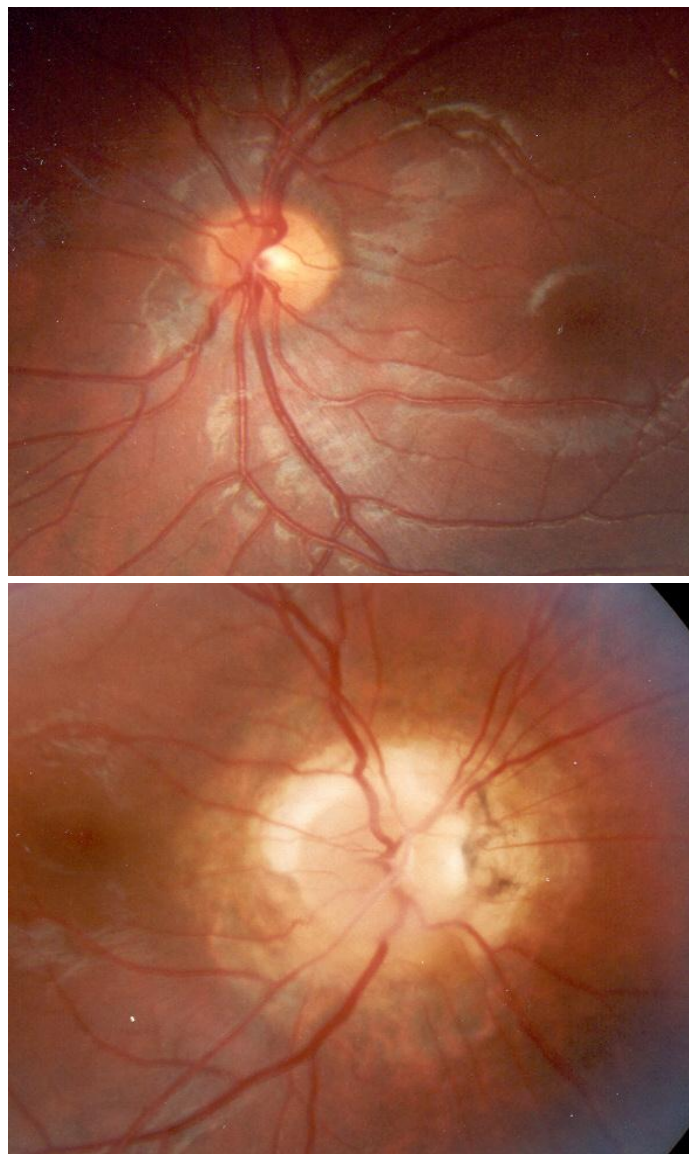
Obr. 16.4.16. Inverzní terč zrakového nervu



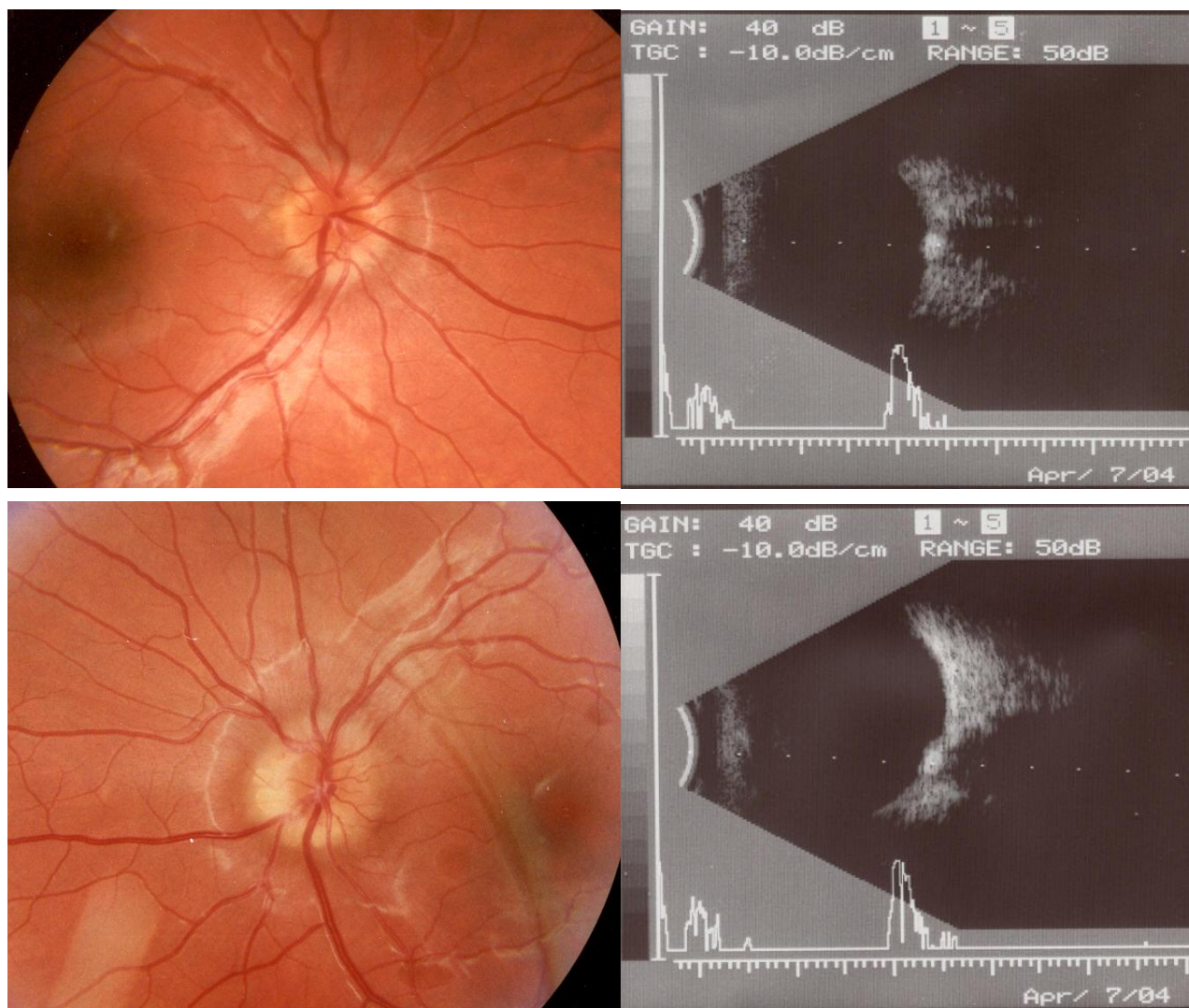
Obr. 16.4.17. Peripapilární stafylom



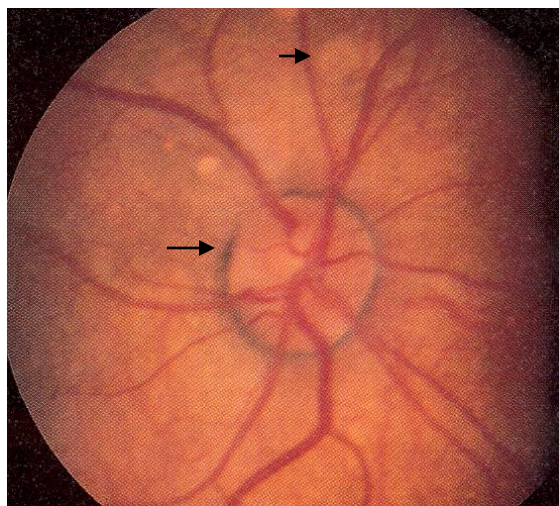
Obr. 16.4.18. Bergmeisterova papila a epipapilární membrána



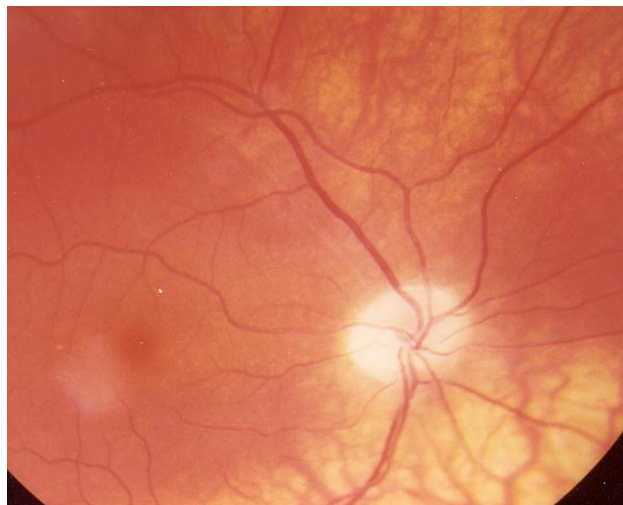
**Obr. 16.4.19. Handmannova anomálie papily (morning-glory anomálie)
ve srovnání s normálním nálezem na druhém oku téhož pacienta)**



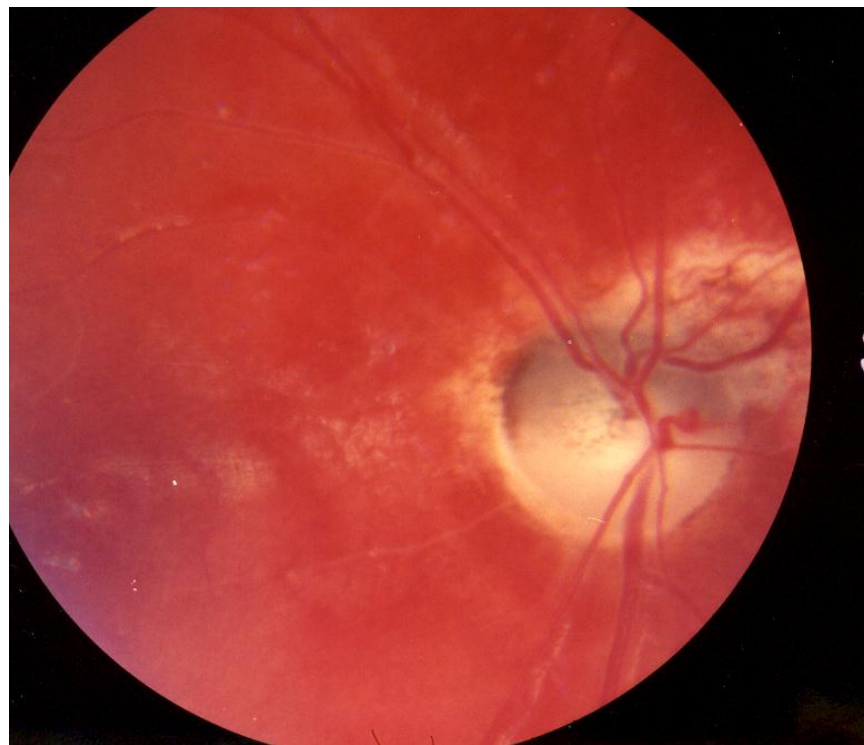
**Obr. 16.4.20. Drúzy terče ZN -oftalmoskopický obraz a
nález při ultrazvukovém vyšetření (10-letá dívka).**



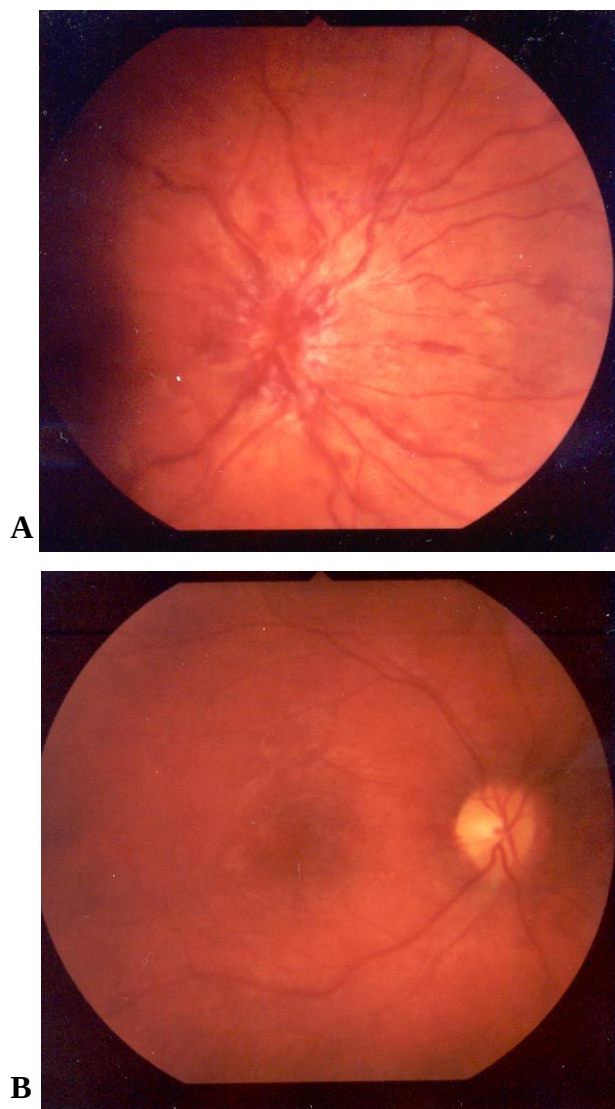
**Obr. 16.4.21. Pigmentace terče (Aicardiho syndrom
s agenezí corpus callosum)**



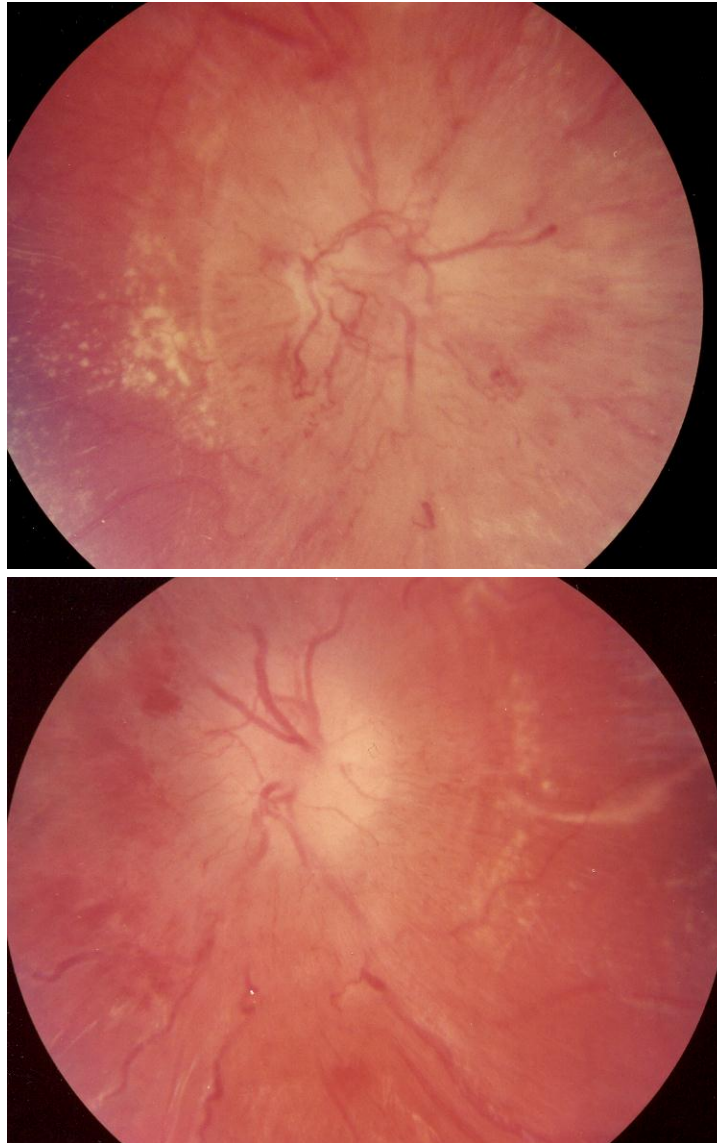
Obr. 16.4.22. Atrofie optiku oboustranná (stav po resekci rozsáhlého kraniofaryngeomu u 8-letého chlapce)



Obr. 16.4.23. Atrofie optiku po resekci gliomu optiku u 11-leté dívky



**Obr. 16.4.24. Neuritis intraocularis u 13-leté dívky,
A-stav před léčbou (visus 1m), B- nález 3 týdny po kortikoterapii (visus 6/6)**



Obr. 16.4.25. Oboustranný nález při neuromyelitis optica s optochiazmatickou arachnoiditidou a meningoencefalitidou u 11-leté dívky. Pacientka je v současnosti ve věku 18 roků těžce invalidní.