

# Corpo Clínico atualizado

- Artigos científicos escritos pelos médicos da **Clínica Oftalmológica Luciano Násser**
- Publicados em **Revistas Nacionais e Internacionais** do mais alto rigor científico mundial

# Oclusão da artéria central da retina secundária a cineangiocoronariografia via artéria braquial: relato de caso

*Central retinal artery occlusion secondary to brachial cineangiocoronography: case report*

Augusto Nakashima<sup>1</sup>

Alan Diego Negretto<sup>2</sup>

Alexandre Antonio Marques Rosa<sup>3</sup>

Yoshitaka Nakashima<sup>4</sup>

Luciano Sólia Nasser<sup>5</sup>

## RESUMO

Os autores relatam o caso de um paciente com insuficiência coronariana que desenvolveu quadro de oclusão de artéria central da retina após ser submetido a cateterização cardíaca por via braquial e realização de cineangiocoronariografia. Este procedimento pode desencadear fenômenos embólicos oculares consistentes com o quadro descrito.

**Descritores:** Cateterismo cardíaco/efeitos adversos; Embolia; Oclusão da artéria retiniana/etiology; Cineangiografia; Fatores de risco; Relatos de casos [Tipo de publicação]

ARQUIVOS BRASILEIROS DE  
**Oftalmologia**



## Search

*Enter one or more words*

All indexes

This Journal

Search

**Publication of**

**Conselho Brasileiro de Oftalmologia**

*Print version ISSN 0004-2749 On-line version ISSN 1678-2925*

**Mission**

To register the scientific output in Ophthalmology, to promote the study, enhancement, and actualization of the professionals of the specialty.

**Former Title:**

*Revista de Oftalmologia de São Paulo*

# **Glaucoma de ângulo fechado secundário à inflamação orbitária inespecífica: relato de caso**

*Angle-closure glaucoma secondary to nonspecific orbital inflammatory: case report*

**Luciano Sólia Násser<sup>1</sup>**

**Vera Lucia Liendo da Costa<sup>2</sup>**

**Marcel Papa Taniguchi<sup>3</sup>**

**Anamaria Bolanho<sup>4</sup>**

**Ana Maria Noriega Petrilli<sup>5</sup>**

## **RESUMO**

Inflamação orbital não-específica apresenta diversas formas clínicas. O envolvimento do segmento posterior do olho, geralmente, por contiguidade pode trazer sérios danos à função visual. A esclerite posterior, em geral, acarreta prejuízo permanente da visão e raramente evolui com glaucoma agudo. **Relato do caso:** E.N., 24 anos, masculino, negro

ARQUIVOS BRASILEIROS DE  
**Oftalmologia**



## Search

*Enter one or more words*

All indexes

This Journal

**Search**

**Publication of**

**Conselho Brasileiro de Oftalmologia**

*Print version ISSN 0004-2749 On-line version ISSN 1678-2925*

**Mission**

To register the scientific output in Ophthalmology, to promote the study, enhancement, and actualization of the professionals of the specialty.

**Former Title:**

*Revista de Oftalmologia de São Paulo*

# Aneurisma miliar de Leber associado à síndrome de tração vítreomacular: relato de caso

*Leber's miliary aneurysms associated with vitreomacular traction syndrome: case report*

Luciano Sólia Násser<sup>1</sup>

Herbert Paulo de Almeida<sup>2</sup>

Leandro Cabral Zacarias<sup>3</sup>

Suel Abujamra<sup>4</sup>

André Marcelo Vieira Gomes<sup>5</sup>

## RESUMO

Telangiectasias retinianas são anormalidades vasculares primárias e idiopáticas caracterizadas por dilatações irregulares e incompetência dos vasos retinianos com variados graus de exsudação intra e sub-retiniana. O objetivo desse relato é documentar uma rara associação entre aneurisma miliar de Leber e síndrome de tração vítreomacular bem caracterizada à angiografia fluoresceína e tomografia de coerência óptica. O tratamento realizado foi fotocoagulação com laser de argônio nos aneurismas perimaculares e cirurgia de vitrectomia posterior via pars plana, o que resultou em melhora consistente da acuidade visual. O caso relatado confirma a importância da tomografia de coerência óptica em estudar a interface vítreorretiniana e suas alterações, o que permitiu abordagem completa da doença em questão.

ARQUIVOS BRASILEIROS DE  
**Oftalmologia**



## Search

*Enter one or more words*

All indexes

This Journal

**Search**

**Publication of**

**Conselho Brasileiro de Oftalmologia**

*Print version ISSN 0004-2749 On-line version ISSN 1678-2925*

**Mission**

To register the scientific output in Ophthalmology, to promote the study, enhancement, and actualization of the professionals of the specialty.

**Former Title:**

*Revista de Oftalmologia de São Paulo*

## Achados oculares em crianças com toxoplasmose congênita

*Ocular findings in children with congenital toxoplasmosis*

JANER APARECIDA SILVEIRA SOARES<sup>1</sup>, LUCIANO SÓLIA NÄSSER<sup>2</sup>, SÍLVIO FERNANDO GUIMARÃES CARVALHO<sup>1</sup>, ANTÔNIO PRATES CALDEIRA<sup>1</sup>

### RESUMO

**Objetivo:** Conhecer as lesões oculares mais frequentes encontradas em crianças expostas à toxoplasmose congênita.

**Métodos:** Trata-se de um estudo retrospectivo, a partir de uma coorte histórica, de abordagem quantitativa. Foram avaliadas crianças encaminhadas de um serviço de infectologia pediátrica e inseridas apenas aquelas com diagnóstico confirmado de toxoplasmose congênita. A avaliação oftalmológica incluiu o mapeamento de retina sequencial, sob dilatação pupilar.

**Resultados:** Das 58 crianças presumivelmente expostas ao risco de doença durante a gestação, 20 apresentaram lesões oftalmológicas ao longo do primeiro ano de vida (34 olhos). Destas, 12 estavam assintomáticas ao nascimento. Estrabismo foi registrado em 14 crianças (70%). Em uma criança observou-se ptose palpebral e em outra diminuição da fenda palpebral (microftalmia). Retinocoroidite foi a complicação mais frequente, presente em todas as 20 crianças. Sete crianças apresentaram alterações unilaterais (35%) e 13 crianças apresentaram alterações bilaterais (65%), prevalecendo a localização no polo posterior e mácula.

**Conclusão:** Retinocoroidite e estrabismo destacaram-se como importantes sequelas da toxoplasmose congênita.

**Descritores:** Toxoplasmose congênita; Coriorretinite; Criança; Infecções oculares parasitárias; Sinais e sintomas

### ABSTRACT

**Purpose:** This study aimed to know the most common ocular findings in children with congenital toxoplasmosis.

**Methods:** This is a retrospective study carried out from a historical cohort, with a quantitative approach. We evaluated children referred to a pediatric infectious disease service and included only those with confirmed diagnosis of congenital toxoplasmosis. The ophthalmologic evaluation included regular fundus examination under pupil dilation.

**Results:** Of 58 children presumably exposed to risk of the disease during the pregnancy, 20 had ocular lesions during the first year of life (34 eyes). Of these, 12 were asymptomatic at birth. Strabismus was noted in 14 children (70%). In one child there was ptosis, and another had decrease in the palpebral fissure (microphthalmia). Retinocoroiditis was the most common complication, present in all 20 children. Seven children (35%) showed unilateral changes and 13 children showed bilateral changes (65%), with emphasis on the location in the posterior pole and macula.

**Conclusion:** Retinocoroiditis and strabismus were outstanding as important sequelae of congenital toxoplasmosis.

**Keywords:** Toxoplasmosis, congenital; Retinocoroiditis; Child; Eye infections, parasitic; Signs and symptoms

ARQUIVOS BRASILEIROS DE  
**Oftalmologia**



## Search

*Enter one or more words*

All indexes

This Journal

Search

**Publication of**

**Conselho Brasileiro de Oftalmologia**

*Print version ISSN 0004-2749 On-line version ISSN 1678-2925*

**Mission**

To register the scientific output in Ophthalmology, to promote the study, enhancement, and actualization of the professionals of the specialty.

**Former Title:**

*Revista de Oftalmologia de São Paulo*

## Síndrome de Waardenburg - aspectos oftalmológicos e critérios de diagnóstico: relatos de casos

*Waardenburg syndrome - ophthalmic findings and criteria for diagnosis: case reports*

LUCIANO SÓLIA NASSER<sup>1</sup>, LÍVIA MARIS RIBEIRO PARANAÍBA<sup>1</sup>, ANA CLÁUDIA FROTA<sup>2</sup>, ANDREIA GOMES<sup>3</sup>, GISELE VERSIANI<sup>4</sup>, HERCÍLIO MARTELLI JÚNIOR<sup>1</sup>

### RESUMO

**Objetivo:** Descrever as características clínicas e imaginológicas de duas famílias com a síndrome de Waardenburg, sendo uma do tipo I e outra do tipo II, enfatizando as manifestações oftalmológicas, bem como o padrão de herança genética.

**Método:** Realizou-se um estudo clínico envolvendo as duas famílias afetadas pela síndrome de Waardenburg, sendo, através dos heredogramas, determinado o padrão de herança genética presente. Também foram realizadas análises oftalmológicas abordando a medida da acuidade visual, a presença de distopia cantorum (telecanto), a avaliação da coloração da íris e o mapeamento de retina, além de exames otológicos e dermatológicos.

**Resultados:** O heredograma da família afetada pela síndrome de Waardenburg tipo I revelou um modo autossômico dominante de transmissão. A condição estava presente em 85,71% dos pacientes. A distopia cantorum foi a alteração mais frequente, seguida pela mecha branca na pele da fronte, hipopigmentação da íris e da retina e surdez neurosensorial. A família com síndrome de Waardenburg tipo II apresentou 33,33% dos familiares com a alteração. Nenhum membro apresentou distopia cantorum e hipopigmentação de íris. Três pacientes apresentaram surdez neurosensorial (12,5%), associada ao topete branco e manchas acrômicas confluentes pelo corpo.

**Conclusão:** O presente estudo mostra a importância do oftalmologista no auxílio do diagnóstico da síndrome de Waardenburg, uma vez que é o profissional que realiza

### ABSTRACT

**Purpose:** To describe the clinical and imaginological features of two families with Waardenburg syndrome: type I and II, with emphasis on ophthalmic manifestations, as well as the pattern of genetic inheritance.

**Methods:** We conducted a clinical study involving two families affected by Waardenburg syndrome, and through the pedigree, determined the present pattern of genetic inheritance. Analyses were performed including the measurement of visual acuity, the presence of dystopia cantorum (telecanthus), evaluation of iris color and retinal mapping, as well as dermatological and otological examinations.

**Results:** The pedigree of the family affected by the Waardenburg syndrome type I showed an autosomal dominant mode of transmission. The syndrome was present at 85.71% of patients. The dystopia cantorum was the most frequent feature, followed by the white streak on the skin of the forehead, hypopigmentation of the iris and retina and deafness. The Waardenburg syndrome family type II had 33.33% of family members affected by the syndrome. No member had dystopia cantorum and hypopigmentation of the iris. Three patients had sensorineural hearing loss (12.5%), associated with white forelock and achromatic spots confluent by the body.

**Conclusion:** This study shows the importance of the ophthalmologist in aiding the diagnosis of this rare genetic condition, since it includes ocular disorders such as tele-

ARQUIVOS BRASILEIROS DE  
**Oftalmologia**



## Search

*Enter one or more words*

All indexes

This Journal

Search

**Publication of**

**Conselho Brasileiro de Oftalmologia**

*Print version ISSN 0004-2749 On-line version ISSN 1678-2925*

**Mission**

To register the scientific output in Ophthalmology, to promote the study, enhancement, and actualization of the professionals of the specialty.

**Former Title:**

*Revista de Oftalmologia de São Paulo*

# Cirurgia combinada de catarata e glaucoma com ponto escleral perilímbico: técnica cirúrgica e resultados a longo prazo

*Combined cataract and glaucoma surgery with scleral peri-limbic suture: surgical technique and long-term results*

Luciano Sólia Násser<sup>1</sup>, Pedro Eleutério dos Santos Neto<sup>2</sup>, Lívia Máris Ribeiro Paranaíba<sup>3</sup>, Luciana dos Mares Guia Ribeiro<sup>4</sup>, Luciano Pimenta de Figueiredo<sup>5</sup>, Hercílio Martelli Júnior<sup>3</sup>

## RESUMO

**Objetivo:** Analisar os resultados da cirurgia combinada de catarata e glaucoma (FACO-TREC) e apresentar a técnica com o ponto escleral perilímbico. **Métodos:** Estudo retrospectivo por levantamento de prontuários com informações sobre a pressão intraocular, acuidade visual, medicação hipotensora antes e depois da cirurgia e descrição do ato cirúrgico combinado (FACO-TREC), com acompanhamento mínimo de seis meses. Foram selecionados 10 pacientes com glaucoma e catarata (15 olhos), acompanhados de janeiro de 2005 a junho de 2007, no Departamento de Glaucoma da Santa Casa Olhos de Montes Claros (MG). A cirurgia de TREC utilizada foi a de base fórnix, sem uso de Mitomicina C, com a incisão principal da cirurgia de catarata realizada no mesmo sítio da TREC. A confecção do ponto escleral perilímbico se dá como uma sutura que se inicia na esclera nua, passa por cima do retalho escleral e é ancorada na esclera do outro lado do retalho. A conjuntiva é suturada com pontos simples por sobre o ponto.

# Revista Brasileira de Oftalmologia

Desde 1942

ISSN 0034-7280  
Versão impressa

Publicação bimestral

## Pesquisa

Entre uma ou mais palavras

Todos os índices ▼

Neste Periódico ▼

**Pesquisa**

## Publicação de

## Sociedade Brasileira de Oftalmologia

versão impressa ISSN 0034-7280 versão On-line ISSN 1982-8551

## Missão

Colaborar na divulgação da prática, da pesquisa e do ensino da oftalmologia e especialidades afins.

# Corpo Clínico atualizado

- Artigos científicos escritos pelos médicos da **Clínica Oftalmológica Luciano Násser**
- Publicados em **Revistas Nacionais e Internacionais** do mais alto rigor científico mundial

ORIGINAL ARTICLE

**Incidence and risk factors for retinopathy of prematurity in a Brazilian reference service**

**Incidência e fatores de risco para retinopatia da prematuridade em um serviço de referência brasileiro**

Eduardo Gonçalves<sup>I</sup>

Luciano Sólia Násser<sup>II</sup>

Daniella Reis Martelli<sup>III</sup>

Isadora Ramos Alkmim<sup>IV</sup>

Thalita Veloso Mourão<sup>V</sup>

Antônio Prates Caldeira

Hercílio Martelli-Júnior

Services on Demand

Journal

 SciELO Analytics

 Google Scholar H5M5 (2020)

Article

 text new page (beta)

 English (pdf)

 Article in xml format

 How to cite this article

 SciELO Analytics

 Curriculum ScienTI

 Automatic translation

Indicators

Related links

Share

 More

More

 Permalink

# Medical Journal

SÃO PAULO

E V I D E N C E F O R H E A L T H C A R E



Home

São Paulo Medical Journal

*Journal section: Oral Medicine and Pathology*  
*Publication Types: Research*

*doi:10.4317/medoral.20789*  
*http://dx.doi.org/doi:10.4317/medoral.20789*

## Waardenburg syndrome type I: Dental phenotypes and genetic analysis of an extended family

**Luciano Sólia-Nasser<sup>1</sup>, Sibele-Nascimento de Aquino<sup>2</sup>, Lívia-Maris-R. Paranaiba<sup>3</sup>, Andreia Gomes<sup>3</sup>, Pedro dos-Santos-Neto<sup>1</sup>, Ricardo-D. Coletta<sup>4</sup>, Aline-Francoise Cardoso<sup>1</sup>, Ana-Cláudia Frota<sup>5</sup>, Hercílio Martelli-Júnior<sup>1,3</sup>**

<sup>1</sup> Health Science Program, State University of Montes Claros, Unimontes, Montes Claros, Minas Gerais State, Brazil

<sup>2</sup> Dental School, Federal University of Juiz de Fora, Governador Valadares, Minas Gerais, Brazil

<sup>3</sup> Dental School, State University of Montes Claros, Unimontes, Montes Claros, Minas Gerais State, Brazil

<sup>4</sup> Oral Pathology, School of Dentistry, State University of Campinas, Piracicaba, São Paulo, Brazil

<sup>5</sup> Faculty of Medicine, State University of Montes Claros, Unimontes, Montes Claros, Minas Gerais State, Brazil

*Correspondence:*

Rua Walter Ferreira Barreto, 57

Zip Code: 39401-347

Montes Claros

Minas Gerais, Brazil

*solianasser@gmail.com*

Sólia-Nasser L, de Aquino SN, Paranaiba LMR, Gomes A, dos-Santos-Neto P, Coletta RD, Cardoso AF, Frota AC, Martelli-Júnior H. Waardenburg syndrome type I: Dental phenotypes and genetic analysis of an extended family. Med Oral Patol Oral Cir Bucal. 2016 May 1;21 (3):e321-7.  
<http://www.medicinaoral.com/medoralfree01/v21i3/medoralv21i3p321.pdf>

# MEDICINA ORAL PATOLOGÍA ORAL Y CIRUGÍA BUCAL



pISSN 1698-4447 eISSN: 1698-6946

This is an open access journal without any cost for the authors

**Free full-text at PMC (US National Library of Medicine, National Institute of Health, NIH/NLM, USA) since 2012**

Medicina Oral, Patología Oral, Cirugía Bucal has an online submission and peer review website — <http://www.medoral.es/>

**ARTIGOS ORIGINAIS**

**Prevalência de Tracoma em crianças em idade escolar no município de Turmalina, MG**

Evanildo José da Silva<sup>1</sup>

Layne Alves Vieira Oliveira<sup>1</sup>

Luciano Sólia Nasser<sup>2</sup>

Luciana Fernandes Amaro Leite<sup>1</sup>

Antônio Prates Caldeira<sup>2</sup>

Leida Calegário de Oliveira<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Universidade Federal dos Vales do Jequitinhonha e Mucuri, Diamantina, MG, Brasil.

<sup>2</sup>Universidade Estadual de Montes Claros, Montes Claros, MG, Brasil.

**RESUMO**

O tracoma, tido equivocadamente como erradicado em nosso meio, encontra-se na lista de doenças negligenciadas.

**Services on Demand**

**Journal**

 SciELO Analytics

 Google Scholar H5M5 (2020)

**Article**

 text in English

 text new page (beta)

 English (pdf) | Portuguese (pdf)

 Article in xml format

 How to cite this article

 SciELO Analytics

 Curriculum ScienTI

 Automatic translation

**Indicators**

**Related links**

**Share**

 More

More

 Permalink

# Revista Brasileira de Oftalmologia

Desde 1942

ISSN 0034-7280  
Versão impressa

Publicação bimestral

## Pesquisa

*Entre uma ou mais palavras*

Todos os índices ▼

Neste Periódico ▼

**Pesquisa**

## Publicação de

## Sociedade Brasileira de Oftalmologia

*versão impressa ISSN 0034-7280 versão On-line ISSN 1982-8551*

## Missão

Colaborar na divulgação da prática, da pesquisa e do ensino da oftalmologia e especialidades afins.

**ORIGINAL ARTICLE**

## **Ophthalmic changes in cleft lip and palate**

### **Alterações oftalmológicas na fissura lábio palatina**

**Luciano Sólia Násser<sup>1</sup>**

**Daniella Reis Barbosa Martelli<sup>1</sup>**

**Mário Sérgio Oliveira Swerts<sup>2</sup>**

**Daniela Araújo Veloso Popoff<sup>1</sup>**

**Letícia Monteiro de Barros<sup>2</sup>**

**Hercílio Martelli Júnior<sup>1 2</sup>**

**Services on Demand**

**Journal**

 SciELO Analytics

 Google Scholar H5M5 (2020)

**Article**

 text new page (beta)

 English (pdf)

 Article in xml format

 How to cite this article

 SciELO Analytics

 Curriculum ScienTI

 Automatic translation

**Indicators**

**Related links**

**Share**

 More

More

 Permalink

# Revista Brasileira de Oftalmologia

Desde 1942

ISSN 0034-7280  
Versão impressa

Publicação bimestral

## Pesquisa

*Entre uma ou mais palavras*

Todos os índices ▼

Neste Periódico ▼

**Pesquisa**

## Publicação de

## Sociedade Brasileira de Oftalmologia

*versão impressa ISSN 0034-7280 versão On-line ISSN 1982-8551*

## Missão

Colaborar na divulgação da prática, da pesquisa e do ensino da oftalmologia e especialidades afins.



European Journal of Medical Genetics

Volume 61, Issue 7, July 2018, Pages 384-387



# Report of two unrelated families with Jalili syndrome and a novel nonsense heterozygous mutation in *CNNM4* gene

Célia Márcia Fernandes Maia <sup>a</sup>, Renato Assis Machado <sup>b</sup>  , Vera Lúcia Gil-da-Silva-Lopes <sup>c</sup>, Elaine Lustosa-Mendes <sup>c</sup>, Priscila Hae Hyun Rim <sup>c</sup>, Verônica Oliveira Dias <sup>a</sup>, Daniella Reis Barbosa Martelli <sup>a</sup>, Luciano Sólia Nasser <sup>a</sup>, Ricardo D. Coletta <sup>b</sup>, Hercílio Martelli-Júnior <sup>a, b</sup>



45 (2) • 47 (1) • February 2003 • ISSN 0963-1765

EUROPEAN JOURNAL OF  
**MEDICAL  
GENETICS**



www.wiley.com  
WILEY  
INTERSCIENCE

# Facoanafilaxia por cristalino mergulhado na Síndrome de Marfan

*Phacoanaphylactic by dislocation of the lens  
in the Marfan Syndrome*

Breno Barreto Ribeiro<sup>1</sup> <https://orcid.org/0000-0002-7330-1440>

Graziella Acácio e Almeida<sup>2</sup> <https://orcid.org/0000-0001-9965-6402>

Marcela Caetano Bastos<sup>3</sup> <https://orcid.org/0000-0003-0663-0460>

Luciano Pimenta de Figueiredo<sup>4</sup> <https://orcid.org/0000-0003-3539-2844>

Luciano Sólia Násser<sup>5</sup> <https://orcid.org/0000-0002-0864-6047>

## RESUMO

A síndrome de Marfan é uma doença de herança autossômica dominante e que afeta o tecido conjuntivo com manifestações fenotípicas que envolvem os sistemas esquelético, cardiovascular e ocular. As principais manifestações oculares são a subluxação do cristalino, a miopia e o descolamento da retina. O objetivo deste artigo foi relatar a conduta clínico-cirúrgica de um paciente portador da síndrome de Marfan com cristalino luxado para a cavidade vítreia e que evoluiu com severa reação facoanafilática caracterizada por um glaucoma secundário severo e descompensação corneana.

# Revista Brasileira de Oftalmologia

Desde 1942

ISSN 0034-7280  
Versão impressa

Publicação bimestral

## Pesquisa

Entre uma ou mais palavras

Todos os índices ▼

Neste Periódico ▼

**Pesquisa**

## Publicação de

## Sociedade Brasileira de Oftalmologia

versão impressa ISSN 0034-7280 versão On-line ISSN 1982-8551

## Missão

Colaborar na divulgação da prática, da pesquisa e do ensino da oftalmologia e especialidades afins.