

## **¿Qué es un coloboma?**

Es una malformación rara del ojo. Ocurre cuando falta una parte del tejido que forma el ojo. Es una causa importante de discapacidad visual en los niños.

## **¿Cómo ocurre el coloboma?**

El coloboma se debe a una falta de cierre de los tejidos primarios del ojo, particularmente en la fisura coroidea. En algunos casos, especialmente cuando afecta a ambos ojos, se debe considerar un trastorno genético.

## **¿Cuándo se sospecha un coloboma?**

Se puede sospechar un coloboma cuando hay antecedentes familiares de enfermedades o síndromes oculares, en casos donde los ojos fetales son demasiado pequeños (microftalmia) o cuando se observan quistes en los globos oculares en la ecografía prenatal. A veces, los colobomas se detectan durante un examen de rutina de los ojos fetales durante el embarazo.

## **¿Cómo se establece un diagnóstico sospechoso de coloboma?**

Es necesario realizar un examen completo del feto mediante ultrasonido y resonancia magnética para confirmar que el coloboma está aislado. Generalmente, se ofrecen pruebas genéticas para completar la evaluación.

## **¿Cuál es el pronóstico del coloboma?**

Si el coloboma afecta solo un ojo (unilateral), el otro ojo es normal, y no hay otros defectos fetales o trastornos genéticos, la visión del niño en el ojo afectado puede estar comprometida, con consecuencias que van desde una visión reducida en el ojo afectado hasta ceguera unilateral.

## **¿Qué significa para mi bebé después de nacer?**

Es importante que el bebé reciba una evaluación oftalmológica completa después de nacer. Si el coloboma afecta ambos ojos (bilateral), es probable que el bebé tenga una discapacidad visual grave, incluida la ceguera.

*Última actualización junio 2023*