

# SARKOIDÓZA A JEJÍ OČNÍ MANIFESTACE (ROZBOR ŠESTI KAZUISTIK)

## SOUHRN

**Cíl:** Na jednotlivých kazuistikách seznámit s rozsahem očních změn při sarkoidóze.

**Materiál:** V letech 1998 až 2015 bylo na Oční klinice FN Královské Vinohrady vyšetřeno a léčeno šest pacientů s očními formami sarkoidózy. U tří pacientů se jednalo o jednostranné postižení slzné žlázy bez systémových příznaků. U jedné nemocné se projevil orbitální zánětlivý syndrom, který doprovázela hilová forma plicní sarkoidózy. Další dva nemocní prodělali nitrooční zánět, a to panuveitidu/iridocyklitidu a oboustrannou intermediální uveitidu. Oba dva současně měli i systémové postižení mediastina a plic, u prvního se projeví nejprve příznaky neurosarkoidózy.

**Výsledky:** U postižení slzných žláz byla diagnóza stanovena histologickým vyšetřením odebrané slzné žlázy při zevních orbitotomiích, rovněž i orbitální proces byl verifikován na základě biopsie a teprve následné komplexní vyšetření stanovilo systémový proces. U uveitidy byla biopstick stanovena definitivní diagnóza sarkoidóza a byla prokázána rovněž při zobrazovacích metodikách včetně galliové scintigrafie. Všichni pacienti byli úspěšně léčeni celkově podanými kortikosteroidy.

**Závěr:** Biopstické výsledky byly vždy u orbitálních procesů překvapením. Uveitidy souvisely se systémovým postižením a iniciovaly komplexní vyšetření, která ukázala na nutnost mezioborové spolupráce při diagnóze i léčbě sarkoidózy.

**Klíčová slova:** sarkoidóza, biopsie, galliová scintigrafie, kortikosteroidy, MR, uveitida

## SUMMARY

### SARKOIDOSIS AND ITS EYE OCULAR MANIFESTATION (AN ANALYSIS OF SIX CASE REPORT)

**Aim:** To introduce the range of eye changes in sarcoidosis in the individual casuistics.

**Materials:** At the Ophthalmic Clinic of Teaching Hospital Královské Vinohrady in Prague were examined and treated six patients with ocular forms of sarcoidosis in the years from 1998 to 2015. Three patients were unilateral lesions of the lacrimal gland without systemic symptoms. One patient experienced orbital inflammatory syndrome that accompanied the hilar form of pulmonary sarcoidosis. Two other patients underwent intraocular inflammation, panuveitis / iridocyclitis and bilateral intermedial uveitis. Both of these patients also had systemic affections of mediastinal lymph nodes and lung, in the first of these, signs of neurosarcoidosis first appeared.

**Results:** In the treatment of lacrimal glands, the diagnosis was determined by histological examination of the removed lacrimal gland in external orbitotomies, also, the orbital process has been verified by biopsy and the subsequent comprehensive examination revealed the systemic process. Definitive diagnosis of sarcoidosis was established biopstickly in both uveitides and has also been demonstrated in imaging methodologies including galli scintigraphy. All patients were successfully treated with corticosteroid therapy.

**Conclusion:** Biopsy results have always been a surprise in orbital processes. Both cases of uveitis were associated with systemic involvement and initiated comprehensive investigation which showed the need for interdisciplinary collaboration in the diagnosis and treatment of sarcoidosis.

**Key words:** sarcoidosis, biopsy, corticosteroids, galli scintigraphy, MRI, uveitis

Čes. a slov. Oftal., 73, 2017, No. 5–6, p. 189–197

## ÚVOD

Sarkoidóza je chronické multisystémové granulomatózní onemocnění nejasné etiologie charakterizované výskytem nekaseifikujících granulomů. Z imunologického pohledu lze hovořit o abnormální imunitní reakci na neznámou noxu antigenní povahy. Jedná se o chronické zánětlivé onemocně-

ní, při kterém jsou cílem zánětlivé reakce jednotlivé orgány. Objevuje se aktivace makrofágů a T-lymfocytů následované produkcí mediátorů zánětu. Klinické projevy sarkoidózy jsou velmi pestré. Podle lokalizace postižení se dělí na formu plicní a mimoplicní, kam se řadí oční projevy, a to orbitální, spojivkové a uveální a postižení optického nervu. Průběh sarkoidózy je akutní (subakutní) a chronický. Rozsah projevů

Sokačová P.<sup>1</sup>, Krásný J.<sup>1</sup>, Kozák J.<sup>2</sup>,  
Srp A.<sup>3</sup>, Šach J.<sup>4</sup>, Tomášová Borovanská J.<sup>1</sup>,  
Votava V.<sup>5</sup>

<sup>1</sup>Oční klinika FN Královské, Vinohrady, Praha,  
přednosta prof. MUDr. P. Kuchynka, CSc.

<sup>2</sup>Stomatologická klinika FN Motol, Praha,  
přednosta doc. MUDr. J. Kozák, CSc.

<sup>3</sup>Radiodiagnostická klinika FN Královské Vinohrady, Praha,  
přednosta doc. MUDr. V. Janík CSc.

<sup>4</sup>Ústav patologie FN Královské Vinohrady a 3. LF UK, Praha,  
přednosta doc. MUDr. T. Jirásek, Ph.D.

<sup>5</sup>Klinika tuberkulózy a respiračních nemocí VFN, Praha,  
přednosta prof. MUDr. J. Homolka, DrSc.

Pozn.: Sdělení zpracovává atestační práci z roku 2016

*Autoři práce prohlašují, že vznik i téma odborného sdělení a jeho zveřejnění není ve střetu zájmu a není podpořeno žádnou farmaceutickou firmou.*



Do redakce doručeno dne 19. 6. 2017  
Do tisku přijato dne 26. 1. 2018

MUDr. Petra Sokačová  
Oční klinika FN Královské Vinohrady  
Šrobárova 50, 100 34 Praha 10  
e-mail adresa jan.krasny@fnkv.cz

může být asymptomatický, oligosymptomatický a generalizovaný. Vývoj onemocnění není vždy stejný, je možné buď zhojení ad integrum, zhojení s defektem, který může i progredovat, nebo přechod do klinické latence s detekovatelnými orgánovými lézemi, ale funkčně se však stav normalizuje. V současné době jsou názory na etiologii sarkoidózy dosti pestré. Jednak je posuzován význam predispozice a na druhé straně se pátrá po hypotetickém vyvolávajícím agens. Zatím nebyla žádná teorie etiopatogeneze spolehlivě prokázána a není vyloučena možnost více faktorů podílejících se na vzniku této choroby.

Sarkoidóza proto stále zůstává v zájmu vědeckého výzkumu na celém světě, s cílem zlepšit schopnost cílené diagnostiky i léčby. Svědčí o tom četné publikace v posledních letech. V roce 2016 bylo možno na PUBMEDu vyhledat zhruba 750 citací, z toho i dvě multidisciplinární sdělení od českých autorů. V odborném oftalmologickém tisku bylo od 50. let minulého století v Československé a později České a Slovenské oftalmologii dosud publikováno 7 článků s celkem 10 pozorováními. Na základě atestační práce jsme se rozhodli předložit komplexní pohled na tuto problematiku s literárním přehledem a ukázat na nutnost mezioborové spolupráce.

### Diagnostika sarkoidózy

K potvrzení diagnózy sarkoidózy je potřeba provádět komplexní vyšetření. Pro rozmanitost postižení bývá diagnostika obtížná, svědčí o tom náš následující soubor. Jsou uvedeny metodiky, které mají pro diagnostiku zásadní význam či patří k tradičním vyšetřením.

V laboratorním vyšetření lze detekovat nespecifické změny v krevním obraze, např. je to normochromní a normocytární anémie, leukopenie, lymfopenie, monocytóza a eozinofilie. Sedimentace bývá zvýšena asi u 30 % nemocných, rovněž mohou být patologické jaterní testy, především alkalická fosfatáza. Přítomná hyperkalcémie nad 2,6 mmol/l a hyperkalciurie nad 7,5 mmol/24 hod už ztrácí diagnostický i prognostický význam. Též imunologické vyšetření pomocí specifických krevních testů zatím pouze doplňuje klinické

informace. Samostatně stojí vyšetření **angiotenzin konvertujícího enzymu I (ACE)**, což je enzym, který produkují především endotelie plicních kapilár a cirkulující monocyty. Protože však je při sarkoidóze monocytomakrofágový systém aktivován, dochází ke zvýšené tvorbě ACE, kterou lze detekovat v bronchoaleveolární tekutině a v séru. Nevýhodou je nižší senzitivita (30 až 60 %), proto negativita ACE sarkoidózu nevylučuje.

Zobrazovací metody patří vzhledem k plicní formě sarkoidózy k základním diagnostickým metodikám. **Skigram hrudníku** je uznáván za standardní vyšetření, pro svou jednoduchost a univerzálnost. Změny bývají pro sarkoidózu velmi charakteristické: stadium I. charakterizuje bilaterální hilová lymfadenopatie a při současném postižení plicního parenchymu se jedná o stadium II. Parenchymatózní plicní postižení s retikulonodulací bez známek lymfadenopatie představuje stadium III. a při objevení fibrotických změn se hovoří o stadiu IV. **Galliová scintigrafie** (izotop gallia 67 je nespecificky vychytáván aktivovanými makrofágy, nádorovými a retikulárními buňkami). Jediným specifickým nálezem pro sarkoidózu (90 % nemocných) je obraz tzv. „Lambda panda“. Na scintigramu se prokazuje symetrická aktivita v slzných a slinných žlázách a v nosní sliznici – hlava nemocného připomíná medvídku pandu. Zároveň zobrazená bilaterální lymfadenopatie připomíná písmeno lambda. **Výpočetní tomografie s vysokým rozlišením (HRCT)** patří k základním metodám vhodným k diagnostice a monitorování sarkoidózy. **Magnetická rezonance (MR)** se u sarkoidózy využívá především v diagnostice a monitorování neurosarkoidózy, kde velmi přesně zobrazí intraparenchymatózní i meningeální změny CNS (centrální nervový systém). Zásadní význam má i pro diagnostiku orbitálních procesů z hlediska topografického nálezu pro zadání **biopsie**.

Mezi další vyšetřovací metody patří **bronchoskopie**, která může v diferenciální diagnostice

jednak vyloučit jiné choroby bronchů a pak především sloužit k potvrzení diagnózy pomocí plicní **biopsie**. Většinou ji doplňuje **bronchoalveolární laváž (BAL)**, kdy je aspirovaná

Tab. 1 Klinicko-diagnostické nálezy u pacientů se zánětlivým pseudotumorem slzné žlázy

Klinický obraz	Kazuistika č. 1	Kazuistika č. 2	Kazuistika č. 3
Symptomatologie	levostranná	pravostranná	levostranná
Oční štěrбина	náznak zúžení jen temporálně	zúžení v celém rozsahu	nepatrné zúžení přes protruzi
Spojivka	chemóza bulbární části ve fornixu horního temporálního kvadrantu		
Poloha bulbu	protruze a deprese 2 mm	axiální protruze 1–2 mm	protruze 3 mm, deprese 4 mm
Vlastní orbita	při hraně v horním temporálním kvadrantu je hmatná tuhá nebolestivá rezistence, hladkého okraje, která je reponovatelná do hloubi		
Motilita bulbu	zcela volná, bez diplopie		
Přední segment	fyziologický a nález odpovídá věku, bez zánětlivých příznaků		
Zadní segment	nález odpovídá věku, bez zánětlivých příznaků (včetně sklivce)		
Vizus	oboustranně 6/6 nat.	oboustranně 6/6 nat.	oboustranně 6/9 s +2,0 D
Zánětlivé markry	Lymfocytóza	v normě	Lymfopenie
ACE	Negativní		
Jaterní testy	v normě		
RTG srdce a plic	bez patologických změn		
MR orbit	zduření slzné žlázy proti zdravé straně, setřelé kontury (postkontrastní enhacement)		

bronchoalveolární tekutina vyšetřena cytologicky (lymfocytární alveolitida má nespecifické zvýšení absolutního počtu zánětlivých buněk v 90 %) a také se provádí imunologické testy.

**Diagnostika oční formy sarkoidózy** (přesněji nitroočních zánětů) se opírá o závěr „1<sup>st</sup> International Workshop on Ocular Sarcoidosis“ z roku 2006. Pokud není výsledek biopsie pozitivní, používá kombinace diagnostických kritérií a vyšetření viz níže.

#### Vlastní sestava

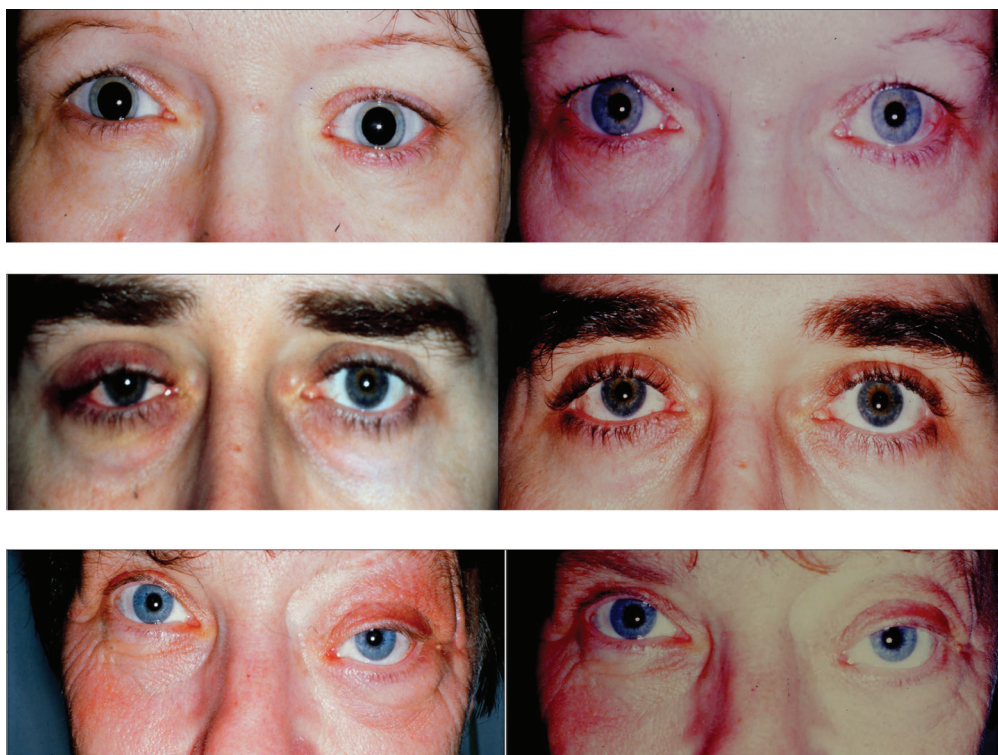
V letech 1998 až 2015 bylo na Oční klinice FN Královské Vinohrady v Praze vyšetřeno a léčeno celkem šest pacientů s projevy orbitální a nitrooční sarkoidózy. Vzhledem k rozdílné lokalizaci a formě jsou pacienti seřazeni do čtyř diagnostických pozorování, jak postupně přicházeli se svými symptomy.

#### Pozorování zánětlivého pseudotumoru slzné žlázy bez celkových projevů sarkoidózy

V roce 1998 byla v dubnu vyšetřena 43letá žena (kazuistika č. 1) a v květnu 45letý muž (kazuistika č. 2). Poslední pacientkou v roce 2007 s obdobnými obtížemi byla 61letá žena (kazuistika č. 3).

Pacienti udávali dlouhodobé slzení oka s nepravidelným otokem horního víčka, který postupně progredoval v průběhu dvou až tří měsíců a stával se trvalým příznakem, pouze u nejstarší pacientky byl nástup problémů akutnější, a to v průběhu šesti týdnů. Tyto obtíže provázel pocit tlaku za bulbem. Poruchy motility očí ve smyslu zdvojeného vidění neudávali. Orbitální nález před a po operaci

uvádí obr. 1. (jen u poslední jmenované se jedná o obraz 2 týdny po histologické verifikaci vylučující lymfom, kdy ještě přetrvávala protruze a deprese bulbu, potvrzení sarkoidózy bylo následné). Klinické příznaky a soubor vyšetření shrnuje tabulka 1. Podle nálezu na MR rezonanci orbit (a CNS) nebylo možno vyloučit izolovaný maligní proces ve smyslu alveolárního karcinomu s eventuální možností lymfomu v oblasti slzné žlázy. Byla proto zvolena chirurgická intervence s cílem v celku odstranit slznou žlázu. Zevní osteoplastická orbitotomie sec. Krönlain byla provedena ve spolupráci se Stomatochirurgickou klinikou FN Motol nejpozději do dvou měsíců od počátečního vyšetření. Histologická verifikace prokázala ohraničený granulomatózní nekaseifikující zánět slzné žlázy s vícejadernými buňkami. Histologický obraz byl vždy hodnocen jako sarkoidóza. Z tohoto důvodu bylo vyšetření doplněno o ACE a jaterní testy, znovu byl posouzen skiagram hrudníku a provedena galliová scintigrafie plic. Neurologické vyšetření neodhalilo postižení hlavových nervů nebo další příznaky. Komplexní vyšetření tedy neprokázalo zřejmou klinickou systémovou formu sarkoidózy. Přesto byla pneumology doporučena celková imunosupresivní léčba kortikoidy. Byl podán Medrol v dávce 1 mg/kg/den po dobu 14 dní s postupným vysazováním v průběhu tří měsíců. Klinický orbitální obraz po operaci a následné léčbě se normalizoval, jen u 61leté pacientky přetrvávala mírná deprese pro obtížnější hojení vzhledem k věku. Při opakovaných půlročních kontrolách se neobjevil relaps ani jiné další příznaky systémové sarkoidózy a po třech letech bylo od dalšího sledování upuštěno.



Obr. 1. Klinický nález před stanovení histologické diagnózy (vpravo) a stav po zklidnění po zevní orbitotomii (vlevo) u pacientů se zánětlivým pseudotumorem slzné žlázy. Nahoře kazuistika č. 1, uprostřed kazuistika č. 2, dole kazuistika č. 3



### Pozorování orbitální sarkoidózy – orbitální zánětlivý syndrom a intrathorakální projev

Kazuistika č. 4 uvádí 55letou ženu, která byla poprvé vyšetřena v březnu 2001, kdy si sama nahmatala útvar při dolní hraně pravé očnice. Při vyšetření na ambulanci (obr. 2) byla při dolním okraji pravé orbity hmatná palpačně tuhá, nebolestivá, reponovatelná rezistence, motilita bulbu volná všemi směry, bez diplopie. Nález na předním segmentu byl bez patologických změn a na očním pozadí byla papila ohraničená, zavzata do myopického kónu, – fundus myopicus s difúzním prořídnutím RPE. VOP 6/9 p. s vlastní korekcí – 11,0 D.

Vlevo je bulbus v naznačené konvergenci, vážne při pohybu v abdukci a nahoru temporálně. Nález na předním segmentu až na spojivkové jizvy nazálně a temporálně a nález na fundu byl obdobný jako vpravo. VOL prsty na ½ m s vl. korekcí -12,0 D (v anamnéze dvakrát operace strabismu a amblyopie) NOT 18/17 mm Hg, Hertl 18–105–17.

MR orbit: Neenhancující útvar 12,3 x 8,8 mm při dolním okraji orbity vpravo, podle charakteru podezření na lymfom, zánětlivé změny či jinou etiologii nelze vyloučit (obr. 2) Týž měsíc byla provedena dolní přední orbitotomie z důvodu histologické verifikace procesu.

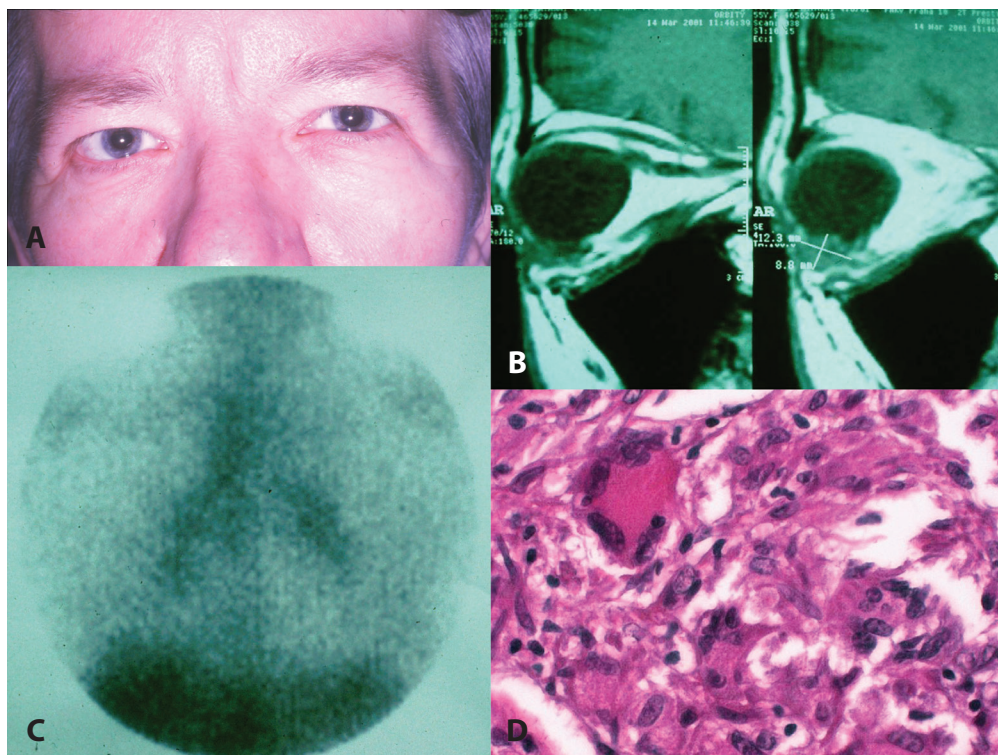
Histologický nález: granulomatózně zánětlivý infiltrát orbity, nekaseifikující, vícejaderné buňky převážně Langhansova typu, nejpravděpodobněji sarkoidóza orbity (obr. 2).

Komplexní vyšetření bylo provedeno za hospitalizace na Klinice tuberkulózy a respiračních nemocí VFN s těmito výsledky: HRCT prokázala mediastinální a hilovou lymfadenopatii, galliový scan prokázal lambda sing (obr. 2) a BAL

potvrdil lymfocytární alveolitidu. Diagnóza: intrathorakální sarkoidóza II. st. Léčba zahájena v dubnu 2001, a to Prednisonem 40 mg ráno denně dva týdny se sestupnou tendencí do února 2002. Kontrolní MR v říjnu 2001 prokázalo v pravé orbitě postoperační jizevnaté změny, ale bez patologického útvaru. Pacientka byla nadále sledována, poslední vyšetření v roce 2014 bez známek recidivy.

### Pozorování panuveitidy vpravo a iridocyklitidy vlevo při neurosarkoidóze a hilové lymfadenopatii

Kazuistika č. 5 sleduje komplexního systémového sarkoidového onemocnění u 64letého muže od začátku roku 2009, kdy při vyšetření na pneumonologii bylo vysloveno podezření na sarkoidózu. Na Oční klinice FNKV byl poprvé vyšetřen v květnu t.r. na žádost neurologů pro periferní parézu faciálního nervu vlevo projevující se lagoftalmem. Současně byla odhalena zánětlivá reakce v předních komorách obou očí s výsevem precipitátů na endotelu vpravo a suspektním zánětlivým ložiskem na sítnici vpravo. VOP 6/9 s – 3,75 D a VOL 6/6 s – 3,5 D. Byla podána jen lokální terapie kortikosteroidy a mydriatiky. O dva měsíce později se přidružila diplopie pro incipientní parézu abducentu vpravo, pacient udal úbytek hmotnosti o 14 kg. Následovalo komplexní vyšetření: MR mozku bylo v normě, HRCT hrudníku prokázalo mediastinální i hilovou lymfadenopatii a intersticiální plicní proces, transbronchiální biopsie odhalila četné epiteloidní granulomy sarkoidního typu s obrovskými mnohojadernými buňkami a BAL doložil zvýšený počet lymfocytů. Diagnostický závěr: neurosarkoidóza II. st. Byla zahájena celková kortikoterapie Medrolem 32 mg/den v ranní dávce po dobu tři



Obr. 2. Klinický obraz orbitálního postižení vpravo (a), nález orbitálního tumoru na MR (b), obraz galliového scanu (c) a histologická verifikace orbitální biopsie (d) u pacientky s orbitálním zánětlivým syndromem a intrathorakálním projevem sarkoidózy

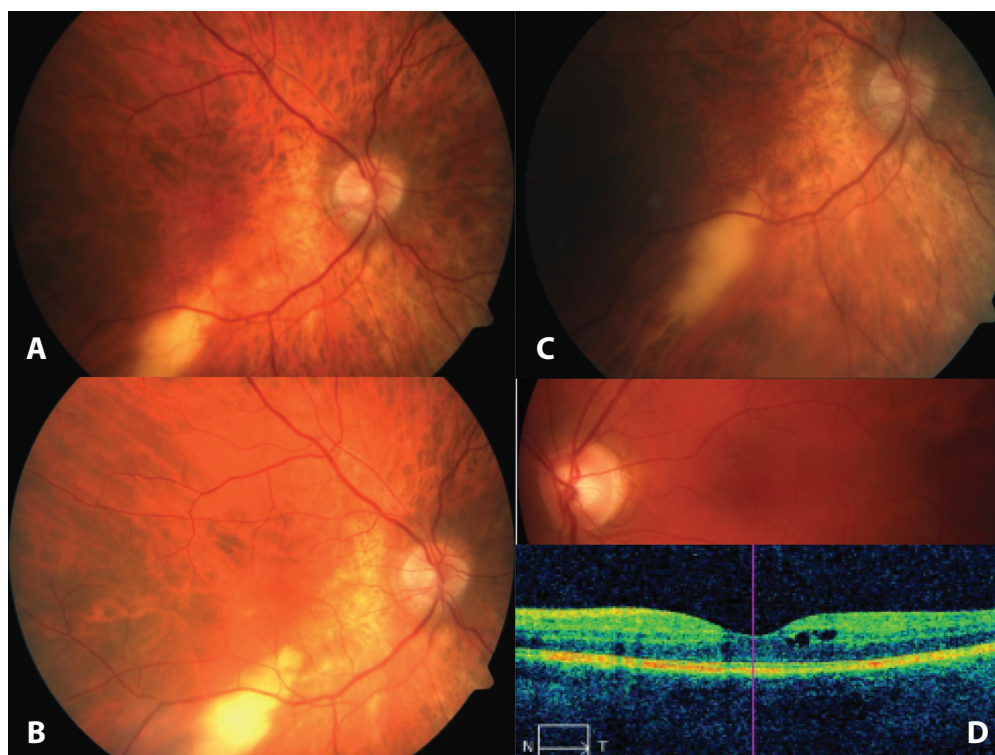
týdnů, a poté v sestupné tendenci až do srpna 2010, následně již nebyla celková terapie z plicního ani neurologického hlediska indikována, proto vysazena.

Již v listopadu téhož roku se objevila nová aktivita chorioretinálního ložiska vpravo (anamnesticky subjektivně asi ½ roku lehce neostře vidění). Oboustranně oční štěrby symetrické, bez lagoftalmu vpravo, motilita bulbů byla volná bez diplopie. Nález na předních segmentech nevykazoval zánětlivé příznaky ani trofické změny. Sklivce vykazovaly mírnou buněčnou příměs, papily byly ohraničené, růžové, s drobnou centrální exkavací, makuly zrnité, difúzně prořídilý pigmentový list sítnice. Vpravo pod dolní temporální arkádou bylo patrné větší neostře ohraničené ložisko velikosti 1 x 1,5 PD, mírně nad nivou (obr. 3a), bez známek vaskulitidy, sítnice leží. VOP 6/9 s – 4,0 VOL 6/9 s – 3,75, čte J. č. 1 nat. bilaterálně, NOT 11/12 mm Hg. OCT bilaterálně – neuroretina normální tloušťky, bez známek hromadění tekutiny, vrstva RPE zachována. FAG OPL – prokázána pouze ohraničená aktivita ložiska vpravo. Vzhledem k lokalizaci nebyla nasazena celková terapie. Probíhaly pravidelné dvouměsíční kontroly. V únoru 2012 zůstával přední segment klidný, ale zvýšila se buněčná aktivita ve sklivci. Chorioretinální ložisko vpravo pod dolní temp. arkádou bylo větší, neostře ohraničené o velikosti 1 x 2,5 PD, mírně nad nivou, oproti prvotnímu vyšetření bylo kypřejší, šířilo se směrem dolů i přes arkádu směrem do makuly. Změnil se barevný kolorit sítnice, směrem k papile nabyl žlutavé barvy pravděpodobně z prosáknutí cévnatky (obr. 3b), sítnice byla bez známek vaskulitidy. VOP 6/6 p. s – 4,5 D, VOL 6/6 p. s – 4,25 D, čte J.č.1 nat. bilaterálně, NOT 13/14 mm Hg. Byla

znovu zahájena kortikoterapie Medrolem 16 mg 1-1/2-1/2 dva týdny, a dále v sestupné dávce v průběhu čtyř měsíců. Pacient byl na udržovací dávce 4 mg Medrolu denně 1 rok, poté již jen každých 6 měsíců sledován, sledované ložisko při dolní temporální arkádě vpravo bez známek aktivity, bylo ohraničené, ploché, jizevnaté. Při poslední kontrole v srpnu 2015 byl stav stabilizován, neprogredoval po stránce zrakové ostrosti a ani nitrooční nálezy se neměnily. Chorioretinální ložisko vpravo zůstalo ploché, stejné velikosti, ohraničené a pod arkádou dolní temporální věny (obr. 3c). Dále bude pacient sledován.

#### Pozorování oboustranné intermediální uveitidy při sarkoidóze hilové lymfadenopatii

Kazuistika č. 6. popisuje průběh nemoci u 39leté ženy, která na Oční kliniku přichází pro akutní oboustrannou uveitidu v dubnu 2011, kdy si před dvěma měsíci uvědomila zhoršené vidění a šmouhy před pravým okem. Při vyšetření byla zjištěna buněčná aktivita a precipitáty na endotelu rohovky, v předních komorách flare i tyndalizace. Ve sklivcích byla potvrzena výrazná buněčná příměs s rozvlákněním. Na fundech byly papily ohraničené, v makulách edém a periferie sítnice bez ložiskových změn a známek vaskulitidy. VOP 1/10 p. s – 1,75, VOL 5/7,5 p s – 1,0/135, čte J.č. 8 vpravo a J.č. 2 vlevo NOT 12/12 mm Hg. OCT bilaterálně odhalilo edém v úrovni neuroretiny, více vpravo, vrstva RPE zachována. Diagnóza: Oboustranná intermediální uveitida. Okamžitě byla zahájena léčba vzhledem poklesu zrakové ostrosti: Medrol 32-24-24 mg denně po dobu 10 dnů, a poté v sestupné tendenci, lokálně kortikosteroidy a mydriatika. Následoval soubor vyšetření: MR mozku a C-páteře vyloučil demyelinizační



Obr. 3. Vývoj chorioretinálního nálezu ve třech stadiích (a, b, c) u pacienta při současné neurosarkoidóze a hilové lymfadenopatii a nález CME spolu se změnou na OCT (d) u pacientky s intermediální uveitidou při hilové lymfadenopatii při sarkoidóze



plaky. Rtg plic a srdce ukázal lehkou prominenci hilů, více vlevo, následná HRCT hrudníku doložila zvětšené hilové lymfatické uzliny oboustranně, ale i paraaortálně i paratracheálně. Galliový scan definoval lambda panda sign. Biopsie mediastinálních uzlin potvrdila nekaseifikující granulomy a BAL lymfocytózu. Závěr – biopticky verifikovaná sarkoidóza I. st. V průběhu imunopresivní terapie se zánětlivý nitrooční proces zklidnil. V červnu 2012 již bez známek intermediální uveitidy oboustranně VOP 6/6 s – 1,75 a VOL 6/6 s – 1,0/135, čte oboustranně J.g. č. 1. Na OCT byl oboustranně zcela fyziologický nále. Celková terapie pokračovala jen z plicní indikace 10 mg prednisonu denně ještě dva roky. Pacientka byla sledována z očního hlediska po půl roce. Až v červnu 2015 se dostavila pro zhoršení vidění vlevo. Při vyšetření byly bulby klidné, přední segment bez zánětlivé aktivity, sklivce s rozvlákněním, ale bez buněčné příměsi, sítnice byla bez ložiskových změn, vpravo makula bez edému, ale vlevo s prosáknutím (obr. 3d), bez známek vaskulitidy. VOP 6/6 s – 0,5 – 0,75/65, VOL 5/10 s – 0,75/125, čte J.č. 1 vpravo J.č. 4 vlevo, NOT 16/18 mm Hg, OCT vpravo byl fyziologický nále, vlevo prokázán CME s kumulací tekutiny, CST 374 um (obr. 3d). FAG vlevo znázornil jen probarvení CME bez dalších ložiskových změn. Podán proto jen lokálně vlevo 3x denně Nevanac. V následujících měsících se objevil další nárůst CME vlevo (CST 541 um), proto byl aplikován 1,0 ml Diprophosu parabolárně, po něm jen dočasně regrese nálezu (CST 274 um), avšak od října 2015 opět progresse CME a v listopadu se přidala výrazná buněčná aktivita ve sklivci a sněhové koule v dolním temporálním kvadrantu vlevo. Z personálních důvodů byla pacientka předána do péče Centra pro uveitidy v Praze s návrhem nasazení celkové imunopresivní terapie. Léčebně byl znovu podán Medrol a nemocná trvale zůstala v jejich sledování.

## DISKUSE

Výskyt sarkoidózy je vyšší u černé rasy. Postiženy jsou častěji ženy a většina studií uvádí poměr 2:1. Výskyt je nejčastěji mezi 20. až 30. a mezi 50. až 60. rokem věku, děti bývají postiženy vzácně. Zdá se, že toto onemocnění je častější v mírných a chladných klimatických podmínkách. Letalita dosahuje 2–4 %. Dýchací ústrojí bývá postiženo u 90–94 % všech zjištěných onemocnění [12]. Změny na rtg plic bývají prvním, často náhodným, vodítkem k její diagnostice. Všechny typy sarkoidózy dýchacího ústrojí bývají provázeny lymfocytární alveolitidou, která může být klinicky zcela němá [18]. Postižení uzlin bývá celkem časté, udává se u 28 až 75 % nemocných [12]. Zvětšení sleziny bývá od 6 do 42 % [18] a je většinou asymptomatické. Kožní manifestace sarkoidózy v 18 až 32 % [12] mohou být velmi pestré, a to nodózní erytém, který je nejčastějším projevem. Oproti tomu Lupus pernio, definovaný již v roce 1889 Besnierem, je nejtypičtějším popsaným kožním symptomem. Jedná se o mutilující, zřetelně ohraničené léze s dilatovanými žilkami v obličejí [12, 18]. Červenohnědé a měkké papulonodulární léze patří také ke kožním projevům sarkoidózy kdekoli na těle. Postižení kostí bývá většinou asymptomatické a výskyt kolísá

mezi 2 až 24 %. Kloubní postižení se projevuje polyartralgiemi a artritidami a je daleko častější než postižení svalů [18]. Právě kloubní postižení CSA (Childhood sarcoid arthritis) se také projevuje v dětském věku. V diferenciální diagnóze se musí odlišit od juvenilní revmatoidní artritidy (JRA) [12], nyní označovaná jako JIA (juvenilní idiopatická artritida). CSA má vysoké zastoupení uveitidy v 80–90 % a rash v 77 %, s 40 % ACE. Jedná se o polyartritidu, zatímco u JIA je to pauciartritida. U JIA je vzácný rash, nízké zastoupení uveitidy a bez positivity ACE, naopak je přítomná pozitivita ANA. Sarkoidóza může postihnout jakoukoli část nervového systému. Vyskytuje se v 5–7 % případů [12, 18]. Nejčastější je jednostranná či oboustranná paréza faciálního nervu především periferního typu, udává se až v 70 % [22]. Optický nerv bývá postižen asi v 5 % případů a je v pořadí druhým postižením hlavových nervů. Možné je i postižení okohybných nervů [18]. Diplopie byla zastížena v 15 % [22]. Přechodnou diplopii, z postižení n. abducent, jsme zaznamenali i u našeho pacienta [29]. Sarkoidóza vyvolává samostatně edém terče, méně často optickou neuritidu. Granulomatózní infiltrace optického nervu je pro onemocnění charakteristická, přestože se vyskytuje vzácně, může souviset s postižením CNS. Projevy neurosarkoidózy mohou obsáhnout prakticky celou neurologickou symptomatologii – parestázie, obrny a křeče u periferních neuropatií, ataxie, demence, afázie, epilepsie, psychózy [18]. U pacientů s již diagnostikovanou sarkoidózou se vyskytují oční projevy v závislosti na demografických a diagnostických kritériích v 21–22 % případů [12]. Velká část těchto pacientů je asymptomatických. Podle retrospektivních studií je u 3,9–5,5 % pacientů s uveitidou později biopticky potvrzena sarkoidóza [12]. Většinou se pak jedná o chronickou formu uveitid s bilaterálním postižením [12, 18]. Orbitopalpebrální postižení bývá méně časté a může zahrnovat slznou žlázu (3 %), orbitu (pod 1 %) a také spojivku, víčka [12], což ale může být součástí kožních projevů.

Akutní přední uveitida bývá častěji jednostranná s nálezem serózní, vzácněji fibrinózní iridocyklitidy a může být součástí systémových projevů jako erythema nodosum či bilaterální hilová lymfadenopatie [12], což se označuje jako Löfgrenův syndrom. Také Heerfordtův-Waldemstounův syndrom (uveo-parotická horečka) provází akutní uveitida s eventuálním postižením faciálního nervu [12]. Chronická přední uveitida bývá častější u pacientů mezi 40. až 60. rokem života s obrazem granulomatózního zánětu.

Diagnostická kritéria uveitid [16] zahrnují: bilaterální postižení, špekovité precipitáty a/nebo granulomatózní precipitáty a/nebo Koeppeho či Busaccovy noduly na duhovce, granulomy v komorovém úhlu a/nebo periferní přední synechie, sklivcové opacity charakteru „sněhových koulí“ nebo „šňůry perel“, mnohočetné chorioretinální aktivní či atrofické léze v periférii, periflebitidu (+/- „ukapávající vosk“) a / nebo retinální makroaneurysmata, granulomy papily zrakového nervu a/nebo solitární granulom choroidey.

Tento nále z bývá součástí klinického obrazu panuveitid (spolu s retinální vaskulitidou a makulárním edémem), které se popisují mezi 20 až 30 % [12]. Z uvedených klinických obrazů byla pozorována u dvou pacientů samostatná chronická iridocyklitida [32]. Intermediální uveitida se vyskytuje asi

v 10 % případů. Pacient přichází většinou s pocitem plovoucích zákalů a poklesem zrakové ostrosti, kterou popisovala i naše pacientka při prvotním projevu i relapsu. V klinickém obrazu se projevuje dvojím obrazem v možné kombinaci: vaskulitida s okluzí vén v periférii a vitritida různé intenzity, a to od difúzně rozptýlených buněk až po kondenzované. Pokud se tyto shluky vyskytují v řetízkách, hovoříme o výše uvedených „šňůrách perel“, charakteristických pro sarkoidózu, ale mohou se vyskytovat i u řady jiných uveálních syndromů [12]. Zadní uveitida se vyskytuje u 14 až 43 % pacientů a může být jedinou oční manifestací sarkoidózy. Zdá se, že postižení fundu může být spojeno se zvýšeným rizikem postižení centrálního nervového systému [30], což se projeví i u našeho pacienta. Projevuje se granulomatózní chorioretinitidou s mnohočetnými drobnými žlutavými granulomy. Tento obraz provázal i postižení hlavy zrakového nervu pod obrazem papilitidy [7, 32]. Zánětlivé změny papily byly součástí projevů intermediální uveitidy a vytvářel obraz panuveitidy [14], nebo byly projevem u akutní iridocyklitidy dětského pacienta [13]. Všechna publikovaná pozorování uveitid v našem regionu [7, 13, 14, 32], stejně jako u našich dvou pacientů, provázely plicní příznaky sarkoidózy.

Diagnostická vyšetření [16] v sobě kombinují: negativní tuberkulinový test, elevace ACE a/nebo elevace sérového lysozymu (u pacientů léčených inhibitory ACE), obraz hilové lymfadenopatie na skiagramu hrudníku, zvýšení jaterních enzymů a pozitivní nález na hrudním CT při negativním RTG plic. Největší význam v diagnóze systémové sarkoidózy mají neinvazivní zobrazovací metody. Patologické změny na klasické CT v 79 % [5] či abnormální HRCT až v 96,3 % byly určující pro diagnózu plicní formy [3]. MR mozku byla významná pro diagnózu neurosarkoidózy v 80 % [5].

Kombinace diagnostických kritérií určuje jistotu diagnózy sarkoidózy [16]:

- a) definitivní diagnóza sarkoidózy – pozitivní biopsie + uveitida odpovídající oční formě sarkoidózy;
- b) předpokládaná diagnóza sarkoidózy – biopsie neprovedena, na skiagramu hrudníku prokázána hilová lymfadenopatie + uveitida odpovídající oční formě sarkoidózy;
- c) pravděpodobná diagnóza sarkoidózy – biopsie neprovedena a negativní RTG hrudníku, ale jsou přítomná tři klinická kritéria + dvě pozitivní vyšetření;
- d) možná diagnóza sarkoidózy – negativní biopsie, ale jsou přítomná čtyři klinická kritéria + dvě pozitivní vyšetření.

Diferenciální diagnóza uveitid s etiologií sarkoidózy je pestrá a obtížná, protože jednotlivé uveální příznaky spojené se sarkoidózou nejsou absolutně patognomické. Dokonalá fotodokumentace napomáhá k diagnóze, jak uvádí literární údaje [28]. Do naší sestavy bylo zařazeno šest pacientů, a to vždy s pozitivním bioptickým nálezem, jednalo se o definitivní diagnózu sarkoidózy. Několik dalších pacientů s výše uvedenými příznaky u uveitid jsme do sestavy naší studie bez positivity biopsie nezařadili. Z tohoto pohledu možných kombinací hovořící pro tuto diagnózu [16], vyplynulo vyšší zastoupení sarkoidózy v etiologii uveitid. U dětí se udává 1 až 3 % [24] a u dospělých se pohybuje okolo 10 % [24] až 11,5 % [10], v našem regionu bylo naposledy zaznamenáno 4 % zastoupení, tzn. 60 pacientů z 1523 sledovaných uvei-

tid [15]. Rozložení jednotlivých typů uveitid při sarkoidóze představuje 15 až 28 % předních uveitid, 38 až 46 % intermediálních zánětů a 36 až 38 % zadních spolu s pauvetidami [24].

Orbitopalpebrální postižení zahrnuje postižení spojivky, slzné žlázy a orbity. Ve fornixu nebo na palpebrální spojivce se objevují noduly, mohou se projevit v akutní formě v podobě folikulární konjunktivitidy nebo v chronické formě s progresivním jizvením vedoucím až k tvorbě symblefar. Velké spojivkové granulomy mohou připomínat tumory [24], ale mohou i zasáhnout do odvodných slzných cest [8]. Konjunktivální postižení je často přehlíženo, velká část lézí je asymptomatická [24], proto diagnóza není častá. Navíc tyto typy zánětů jsou často lokálně léčeny lokálním kortikosteroidy, eventuálně s antibiotiky bez bioptického ověření, neboť se klinický stav po této terapii zlepšuje.

Postižení slzné žlázy představuje nejčastější extraokulární postižení (7–69 %), většinou asymptomatické s nebolestivým zvětšením a sníženou sekrecí slz [24] a má většinou jednostrannou lokalizaci. Bioptická diagnostika u slzné žlázy v 42–63 % potvrzuje sarkoidózu. Granulomatózní infiltrace slzné žlázy může zapříčinit suché oko nebo keratokonjunktivitidu sicca (KCS). [12, 24], kterou jsme primárně u našich pacientů nezastihli. Pozdější snížená produkce slz byla podmíněná ztrátou slzné žlázy, ale nebyla provázená KCS. Primární diagnostika bývá často obtížná. V diferenciální diagnostice je nutno pomýšlet především na nádor, např. karcinom. Nutná je zevní orbitotomie a následná histologická verifikace. Diagnózu jsme potvrdili u třech našich nemocných, kdy sarkoidóza byla jen monoorgánovým postižením. U všech postižených byla diagnóza nečekaná, hlavně u nejstarší pacientky s šestitýdenní anamézou, kde jsme předpokládali maligní proces. Monoorgánové postižení odhalili prakticky před šedesáti lety brněnští autoři [2]. Orbitální lokalizace jako primární lokalizace sarkoidózy je vzácná, v jediné české orbitální monografii jsou popsány dva případy za 30 let sledování orbitálních procesů [23]. Orbitální zánětlivý syndrom, zahrnující protruzi bulbu, otok víček, bolestivost a vzácně zhoršení vizu [25], nebývá častý. Celý proces může být skrytý s minimální protruzí [17] jako u naší pacientky. Ojedinelá pozorování z posledních let ukazují, že výsledek biopsie je vždy překvapením [17, 25], což potvrdilo naše první pozorování [6], které teprve rozběhlo komplexní vyšetření. Zásadní je proto správná verifikace procesu v orbitě, která potvrdí zánětlivý proces s dominancí epiteloidních buněk z transformovaných makrofágů s přítomností vícejaderných buněk Langhansova typu, zánětlivý infiltrát má charakter nekaseifikujícího granulomu. Při tomto histologickém nález je třeba ještě diferenciálně diagnosticky zvážit a v korelaci s klinickými nálezy vyloučit další možné typy granulomatózních zánětů: na prvním místě nekaseifikující produktivní formu tuberkulózního zánětu, dále mykotický zánět, granulom okolo cizího tělesa, resp. exogenně působícího materiálu, granulom okolo destruované (a možno již i sekundárně zaniklé) cysty či tzv. nekrobiotický granulom. Detailní histologické vyšetření celého materiálu je proto nezbytné, s použitím i speciálních barvení cílených k detekci případné mikroflóry či vyšetření imunohistochemických. Histologická diagnóza

sarkoidózy je tak vlastně v rámci zmíněné diferenciální diagnózy nakonec de facto diagnózou stanovenou per exclusi-  
onem [33]. Při porovnání orbitálních biopsií nálezů za  
období 10 let jsme sarkoidózu odhalili v 4,6 % [20]. Postižení  
extraokulárních svalů a Tenonské kapsuly může způsobit di-  
plopii a bolestivou oftalmoplegii i fokální subkonjunktivální  
hyperémii [31]. Souběžnost orbitální positivity biopsie [17,  
24] se systémovým postižením se udává v 34 až 50 %, při-  
čemž absolutní většinu v 88–90 % tvoří ohraničené léze, jako  
u naší pacientky, na rozdíl od infiltrativních procesů v 10–15 %  
[24]. Orbitální proces může mít i benigní průběh [34] či na-  
opak se projevit současně s akutní iridocyklitidou a uzlino-  
vým syndromem [14].

Všeobecně v léčbě systémové sarkoidózy „zlatý standar-  
dem“ stále zůstávají celkově podávané kortikoidy [18]. U oč-  
ních forem, a to u intermediální, zadní uveitidy a panuveiti-  
dy v případě zánětů ohrožující zrak, dále u orbitálních pro-  
cesů a zánětů zrakového nervu jsou stále doporučovány na  
prvním místě kortikosteroidy podávané celkově [12, 24, 28],  
a to v dávce 0,5 až 1 mg/kg/den [28]. U zánětů, které již nere-  
agují na kortikosteroidy, se volí systémová imunosupresiva:  
azathioprin, cyklosporin A, methotrexát, mycophenolat mo-  
fetil nebo cytostatika: chlorambucil a cyklofosfamid [12, 24,  
28]. Obě skupiny léků lze také kombinovat. Při léčbě granu-  
lomatózní chorioidálního procesu byl samotný prednison  
neúčinný, teprve po kombinaci s methotrexátem se proces  
sanoval [22]. Možná je samotná kombinace systémových  
imunosupresiv v léčbě oční sarkoidózy, a to methotrexátu  
s azathioprinem [4]. Dalším stupněm terapie je biologická  
léčba indikována jen v těch případech, kde výše uvedené  
postupy nejsou tolerovány či příznivě neodpovídají [24],  
a to přes riziko, že tato léčba může granulomatózní uveitidu  
navodit. Nejčastěji se využívá anti-TNF-alfa terapie pomocí  
infiximabu [4, 26, 28] a adalimumab [1, 4, 26] u panuvei-  
tid a multifokálních choroiditid. Dalšími anti-TNF léky pro  
řešení uveitidy při sarkoidóze představují etanercept, certo-  
lizumab a golimumab [24]. U pacientů léčených interfero-  
nem-alfa může být tento příčinou rozvoje granulomatózní  
panuveitidy typu sarkoidózy [9]. Ranibizumab se uplatnil  
jako doplňující anti-VEGF léčba v řešení chorioidální neo-  
vaskularizace vzniklé při chronické panuveitidě [19]. Drobné  
neovaskularizace lze také ošetřit laserovou koagulací [12].  
Anti-VEGF terapii (bevacizumab či ranibizumab) lze uplatnit  
u chronického CME [12]. Komplikace nitrooční sarkoidózy  
vyplynou v průběhu onemocnění, ale mohou souviset i se  
způsobem léčby, patří k nim glaukom, katarakta, epiretinální  
membrány a CME [24]. Sekundární glaukom se léčí lokálními  
antiglaukomatiky a v případě nedostatečné kompenzace  
je na místě chirurgická intervence. V případě hemoftalmu či

chronických sklivcových opacit lze využít pars plana vitrekto-  
mii [12]. Je nutno si uvědomit, že chirurgické řešení těchto  
komplikací v sobě přináší nebezpečí pooperační závažné zá-  
nětlivé reakce [24].

Prognóza sarkoidózy je vcelku příznivá. U 2/3 pacientů  
dochází během jednoho roku až dvou let ke spontánní re-  
misi choroby po stránce klinické, radiologické, funkční i la-  
boratorní. U zbývajících je naopak tendence k chronicitě, tj.  
proces zůstává stacionární (chronická inaktivní forma) nebo  
progreduje (chronická aktivní forma) a vyžaduje terapii. Asi  
u 1/3 léčených lze během 2 let po ukončení léčby očekávat  
recidivu [18]. Klinický průběh nitrooční sarkoidózy může být  
různý a prognóza záleží na postižených strukturách oka. Rizí-  
ko je obecně vysoké u pacientů s chronickou uveitidou, kteří  
nejdou vůbec nebo dostatečně léčení [12]. Dlouhodobé stu-  
die ukázaly, že 51 % pacientů s oboustrannými uveitidami  
mělo vizu lepšší než 20/40 [24] či zraková ostrost byla lepšší  
než 20/50 [27] v 89 %. Jen v 5 % byl horší než 20/120 [24]  
či ve 3 % horší než 20/200 [27]. Hlavní příčinou ireverzibilní-  
ho poklesu vizu představuje sekundární glaukom a následná  
chronická makulopatie [24]. Dlouhodobé sledování pacienta  
s imunosupresivní terapií pro renální transplantaci se pre-  
zentovalo hyperkalcémií pro sarkoidózu [36].

Současný výzkum sarkoidózy zaměřuje na nové vztahy, kte-  
ré by mohly upřesnit specifikaci choroby. Stále se hledají nové  
patologické poměry v imunologických vyšetřeních. Aktivace  
alveolárních makrofágů stimuluje produkci interleukinu IL-1,  
což následně vyvolá proliferaci subpopulace T-lymfocytů CD4  
(helpery). Objevuje se vyšší počet epitelioidních buněk a další  
zvýšení produkce lymfokinů, zvyšuje se poměr CD4/CD8 [12],  
dříve označovaný jako. imunoregulační index. Zvýšení tohoto  
poměru bylo odhaleno ve 100 % v BAL u 30 nemocných [5].  
K těmto vyšetřením patří také stanovení HLA lokusu, za signi-  
fikantní se považuje HLA-DRB1 0401 alela [24] společná pro  
černošskou i bělošskou populaci. V granulomech epiretinál-  
ních membrán u pacientů s uveitidou při sarkoidóze byl de-  
tekován *Propionibacterium acnes*. Zbývá ještě určit význam  
této etiologie v patogenezi uveitidy [11].

## ZÁVĚR

Oční sarkoidóza může zahrnovat kteroukoliv část oka  
a jeho pomocných orgánů. Nejčastější manifestací jsou uvei-  
tidy, KCS a konjunktivální noduly. Oční projev se prezentuje  
svými symptomy u 20–30 % pacientů se sarkoidózou. Mul-  
tidisciplinární přístupy jsou potřebné k dosažení nejlepšího  
postupu při terapii oční i systémové manifestace choroby.  
Odpovídající léčba zaručuje dobrou prognózu vidění.

## LITERATURA

1. Achille, M., Ilaria, P., Teresa, G., et al.: Successful Treatment with Adalimumab for Severe Multifocal Chorioiditis and Panuveitis in Presumed (Early-onset) Ocular Sarcoidosis. *Int. Ophthalmol*, 36, 2016: 129–135.
2. Anton, M., Pluhoš, M., Riebel, O.: Izo-  
lovaný sarkoid slzné žlázy. *Čs Oftal*, 15,  
1959: 375–379.
3. Babu, K., Shukla, S.B., Philips, M.: High  
Resolution Chest Computerized Tomogra-  
phy in the Diagnosis of Ocular Sarcoidosis  
in a High TB Endemic Population. *Ocul Im-  
munol Inflamm*, 23, 2016: 1–6.
4. Baughman, R.P., Lower E.E., Ingledue,  
R., Kaufman, A.H.: Management of  
Ocular Sarcoidosis. *Sarcoidosis Vasc Dif-  
fuse Lung Dis*, 1, 2012: 26–33.



5. **Bezo, C., Maizoub, S., Nochez, Y., et al.:** Ocular and Neuro-ophthalmic Manifestation of Sarcoidosis: Retrospective Study of 30 Cases. *J Fr Ophthalmol*, 36, 2013: 473–480.
6. **Borovanská, J., Krásný, J., Šach, J., et al:** Granulomatózní zánět orbity – sarkoidóza, Sborník abstrakt z XI. výročního sjezdu ČOS, Hradec Králové, 2003, s. 84.
7. **Čepilová, Z., Porubská, M., Fabianová, J.:** Sarkoidóza – kazuistika. *Čes a Slov Oftal*, 64, 2008: 34–37.
8. **Dolinová, L.:** Postižení spojivky a odvodných slzných cest sarkoidózou. *Čs Oftal*, 33, 1977: 443–446.
9. **Doycheva, D., Deuter, C., Stuebiger, N., Zierhut, M.:** Interferon-alfa-associated Presumed Ocular Sarcoidosis. *Graefes Arch. Clin. Exp. Ophthalmol.* 247, 2009: 675 – 680.
10. **Engelhard, S.B., Patel, V., Reddy, A.K.:** Intermediate Uveitis, Posterior Uveitis and Panuveitis in the Mid-Atlantic USA. *Clin Ophthalmol*, 9, 2025: 1549–1555.
11. **Goto, H., Usui, Z., Umazume, A., et al.:** Propionibacterium Acne as a Possible Pathogen of Granuloma in Patients with Ocular Sarcoidosis. *Br J Ophthalmol*, 111, 2017: doi: 1136/bjophthalmol-2016-309248.
12. **Hainovici, R., Foster, C.S.:** Sarkoidosis, In: Pepose J.S., Holland G.N., Wilhelmus K.R.: *Ocular Infection and Immunity*, Mosby, St. Louis, 1996, p. 754–776.
13. **Hanušová, H.:** Oční projevy sarkoidózy v dětském věku, *Čs. oftal.*: 44, 1988: 212 – 215.
14. **Havlíková, M., Říhová, E., Kopřivová, J. et al:** Oční projevy sarkoidózy, *Čs. oftal.*, 1994: 367–370.
15. **Heissigereová, J., Říhová, E., Svozílková, P., et al.:** Uveitidy u neinfekčních systémových onemocněních. Abstrakta Den uveitid, 2010, JS Parner s.r.o., s. 11, ISBN 978-80-87036-50-1.
16. **Herbort, C.P., Rao, N.A., Mochizuki, M., et al.:** 23 Collaborated Members of Soc. Com. of 1<sup>st</sup> Internat. Workshop on Ocular Sarcoidosis: International Criteria for the Diagnosis of Ocular Sarcoidosis: Results of the 1<sup>st</sup> International Workshop on Ocular Sarcoidosis, *Ocular Immunol. Inflamm.*, 17, 2009: 160–169.
17. **Kang, J.J., Aakalu, V.K., Lin, A., Sebtabutr. P.:** Orbital Granuloma Annulare as Presentation of Systematic Sarcoidosis. *Orbit*, 32, 2013: 372–374.
18. **Kolek, V.** Sarkoidóza. Známé a neznámé. Praha: Avicenum, 1998, 239 s.
19. **Konidaris, V.E., Empeslidis, T.:** Ranibizumab in Choroidal Neovascularisation Associated with Ocular Sarcoidosis. *BMJ Case Rep.* 2013, doi: 10.136/bcr-2013-010288.
20. **Krásný, J., Šach, J., Brunnerová, R., et al.:** Orbitální tumory u dospělých – desetiletá studie, *Čes a Slov Oftal*, 64, 2008: 219–217.
21. **Mayer, G.N., Longo, M., Gomes B.B. Nobrega, M.J.:** Low Dose Corticosteroid in Association with Methotrexate for Therapy of Ocular Sarcoidosis. Report of a Case. *Int. J. Retina Vitreous.* 1, 2015: doi: 10.1186/s40942-0215-0006-7.
22. **Menezo, V., Lobo, A., Yeo, T.K., et al.:** Ocular Features in Neurosarcoidosis. *Ocul Immunol Inflamm*, 17, 2009: 170–178.
23. **Otradovec, J.:** Choroby oční, Avicenum, Praha, 1986, s. 177 – 178.
24. **Pasadhika, S., Rosenbaum, J.T.:** Ocular Sarcoidosis. *Clin. Chest Med.* 36, 2015: 669 – 683.
25. **Petrarolha, S.M., Rodrigues, B.S., Filho, F.D. et al.:** Unilateral Eyelid Edema as Initial Sign of Orbital Sarcoidosis. *Case Rep Ophthalmol Med*, 2016, doi:1.1155/2016/6912927.
26. **Riancho-Zarrabeitia, L., Calvo-Rio, V., Blanco, R., et al.:** Anti-TNF-alfa Therapy in Refractory Uveitis Associated with Sarcoidosis: Multicenter Study of 17 Patients. *Semin Arthritis Rheum*, 45, 2015: 361–368.
27. **Rochepeau, P., Jamilloux, Y., Kerever, S., et al.:** Long-term Visual and Systemic Prognoses of 83 Cases of Biopsy-proven Sarcoid Uveitis. *Br J Ophthalmol*, 110, 2016, doi: 10.1136/bjophthalmol-2016-309762.
28. **Říhová, E. et al.:** Uveitidy. Grada, Praha, 2009, s. 75 77.
29. **Sokačová, P., Šach, J., Krásný, J.:** Klinické rozhraní problematiky sarkoidózy, Abstrakta Den uveitid, 2012, JS Parner s.r.o, s. 8, ISBN 978-80-87036-61-7.
30. **Spalton D.J., Sanders M.D.:** Fundus Changes in Histologically Confirmed Sarcoidosis, *Br. J. Ophthalmol.*, 65, 1981: 348–358.
31. **Stannard K, Spalton D.J.:** Sarcoidosis with Infiltration of the External Ocular Muscles, *Br J Ophthalmol*, 69, 1985: 562–566.
32. **Szedélyová, L., Gašparová, D., Kuřátko, J.:** Očné zmeny pri sarkoidóze. *Čs Oftal*, 35, 1979: 12–15.
33. **Šach, J.:** Histopatologie. In **Kuchynka, P. a spol.:** Oční lékařství, (1. vyd.) Grada, Praha, 2008, s. 61–97.
34. **Uher, M.:** Sarkoidóza oční s benigním průběhem. *Čs oftal.* 19, 1963: 333–337.
35. **Wong, E.K., Husain, A., Sayer, J.A.:** Sarcoidosis Presenting with Hypercalcemia Following Withdrawal of Long-term Immunosuppression in Renal Transplantation. *Oxf Med Case Reports*, 5, 2014: 86–88.