

JUVENIELE MACULADEGENERATIE

een special van de MD Vereniging



MD Vereniging

MACULADEGENERATIE VERENIGING NEDERLAND

Dit is een special van de Maculadegeneratie Vereniging Nederland. Specials zijn teksten over onderwerpen die verband houden met maculadegeneratie. Specials zijn er om voorlichting te geven. Voor dat doel zijn ze geschreven op verzoek van de vereniging. Hoewel bij het tot stand komen van dit document grote zorgvuldigheid in acht is genomen, kan geen aansprakelijkheid worden aanvaard voor tussentijdse wijzigingen of eventuele onjuistheden. Aan de specials kunnen dan ook geen rechten worden ontleend. Verveelvoudiging van dit document is niet toegestaan zonder schriftelijke toestemming vooraf.

© 2005

ISBN 90-806283-2-8

© Uitgave maart 2006

Redactie: M.J. Allin en C.B. Hoyng

Inhoudsopgave

1.	Inleiding	3
2.	Het netvlies en de macula	4
3.	Erfelijkheid	5
	3.1 DNA, genen en eiwitten	5
	3.2 Vormen van overerving	6
4.	Ziekte van Stargardt	10
	4.1. Algemeen	10
	4.2. De symptomen	11
	4.3. Het oogheelkundig onderzoek	12
	4.4. De oorzaak	14
	4.5. De behandeling	15
5.	Kegeldystrofie	16
	5.1. Algemeen	16
	5.2. De symptomen	16
	5.3. Het oogheelkundig onderzoek	17
	5.4. De oorzaak	19
	5.5. De behandeling	20
6.	Juveniele Retinoschisis	21
	6.1. Algemeen	21
	6.2. De symptomen	22
	6.3. Het oogheelkundig onderzoek	22
	6.4. De oorzaak	24
	6.5. De behandeling	24

7.	Dominant Cystoid Maculaoedeem	25
	7.1. Algemeen	25
	7.2. De symptomen	26
	7.3. Het oogheeskundig onderzoek	26
	7.4. De oorzaak	28
	7.5. De behandeling	29
8.	Ziekte van Best	29
	8.1. Algemeen	29
	8.2. De symptomen	30
	8.3. Het oogheeskundig onderzoek	31
	8.4. De oorzaak	32
	8.5. De behandeling	33
9.	Centrale Areolaire Chorioidea Dystrofie	33
	9.1. Algemeen	33
	9.2. De symptomen	34
	9.3. Het oogheeskundig onderzoek	34
	9.4. De oorzaak	36
	9.5. De behandeling	36

1. Inleiding

Juveniele maculadegeneratie (JMD) is een ziekte van het netvlies, die over het algemeen jonge mensen treft tussen de leeftijd van 10 en 30 jaar. In uitzonderlijke gevallen kan de aandoening ook later of vroeger beginnen. Het betreft een verzameling van ziektebeelden die gemeenschappelijk hebben dat ze voornamelijk de gele vlek van het netvlies aantasten (zie hoofdstuk 2).

Als de diagnose gesteld wordt, kan vaak onbegrip gecombineerd met enige wanhoop bij de patiënt en de familie optreden. Wat is er eigenlijk aan de hand? Hoe snel zal mijn gezichtsvermogen achteruitgaan? Wat kan ik nog blijven zien en ermee doen? Is er iets aan te doen of kan ik iets doen om het proces te vertragen? Hoe ziet mijn toekomst eruit? Het zijn allemaal vragen die opkomen als iemand te horen krijgt aan een chronische, progressieve oogziekte zoals JMD te lijden.

Ongeveer 3500 mensen in Nederland hebben JMD. Het is een relatief zeldzaam voorkomende ziekte. Het is dan ook niet verwonderlijk dat zelfs onder artsen de aandoening niet erg bekend is.

Wilt u verder lezen, dan dient u lid te worden van de MaculaVereniging. De special is dan te vinden achter Inloggen.

[Lid worden](#)