

1 TRAUMATISMES OCULAIRES

1.1 TRAUMATISME DU SEGMENT ANTÉRIEUR

- 1.1.1 Plaie palpébrale
- 1.1.2 Hémorragie sous-conjonctivale
- 1.1.3 Plaie conjonctivale
- 1.1.4 Brûlure chimique
- 1.1.5 Ulcération de cornée
- 1.1.6 Corps étranger cornéen
- 1.1.7 Plaie cornéenne
- 1.1.8 Traumatisme de l'iris
- 1.1.9 Traumatisme du sphincter irien
- 1.1.10 Iridodialyse
- 1.1.11 Subluxation du cristallin
- 1.1.12 Microhyphéma/hyphéma
- 1.1.13 Plaie du globe oculaire

1.2 TRAUMATISME DU SEGMENT POSTÉRIEUR

- 1.2.1 Cyclodialyse
- 1.2.2 Contusion rétinienne
- 1.2.3 Rupture de la choroïde
- 1.2.4 Déchirure géante de la rétine
- 1.2.5 Corps étranger intra-oculaire
- 1.2.6 Neuropathie optique traumatique

1.3 TRAUMATISME ORBITAIRE

- 1.3.1 Contusion orbitaire
- 1.3.2 Fracture de l'orbite
- 1.3.3 Hémorragie rétro-bulbaire

2 PAUPIÈRES ET VOIES LACRYMALES

2.1 ECTROPION

2.2 ENTROPION

2.3 PTOSIS

2.4 BLÉPHAROCHALASIS OU DERMATOCHALASIS

2.5 RÉTRACTION PALPÉBRALE

2.6 SYNDROME « FLOPPY EYELID »

2.7 CHALAZION

- 2.8 KYSTE (GLANDE DE MOLL, GLANDE DE ZEIS, GLANDES SÉBACÉES)
- 2.9 ŒDÈME PALPÉBRAL
- 2.10 PTOSIS ET BLÉPHAROPHIMOSIS
- 2.11 ÉPIBLÉPHARON
- 2.12 ÉPICANTHUS
- 2.13 COLOBOME PALPÉBRAL
- 2.14 TUMEUR PALPÉBRALE
 - 2.14.1 Papillome
 - 2.14.2 Kératose séborrhéique (verruve séborrhéique)
 - 2.14.3 Kératose actinique (kératose sénile ou solaire)
 - 2.14.4 Kérato-acanthome
 - 2.14.5 Molluscum contagiosum
 - 2.14.6 Nævi
 - 2.14.6.1 *Nævus dermique bénin*
 - 2.14.6.2 *Nævus composé*
 - 2.14.6.3 *Nævus d'Ota*
 - 2.14.7 Xanthélasma
 - 2.14.8 Tricho-épithéliome
 - 2.14.9 Syringome
 - 2.14.10 Neurofibrome
 - 2.15.1 Carcinome basocellulaire
 - 2.15.2 Carcinome épidermoïde
 - 2.15.3 Carcinome sébacé
 - 2.15.4 Mélanome cutané malin
- 2.16 DYSTICHIASIS ET TRICHIASIS
- 2.17 ANOMALIES DES VOIES LACRYMALES
 - 2.17.1 Canaliculite
 - 2.17.2 Dacryocystite
 - 2.17.3 Obstruction du canal lacrymo-nasal

3 INFECTIONS ORBITAIRES, INFLAMMATIONS ET TUMEURS

- 3.1 CELLULITE PRÉSEPTALE
- 3.2 INFLAMMATION ORBITAIRE
 - 3.2.1 Cellulite orbitaire, abcès sous-périosté, thrombose du sinus caverneux
 - 3.2.2 Opthalmopathie basedowienne ou orbitopathie (maladie de Grave)
 - 3.2.3 Pseudo-tumeur inflammatoire
 - 3.2.4 Hyperplasie lymphoïde réactionnelle (bénigne)

- 3.2.5 Lymphome orbitaire
- 3.3 AUTRES TUMEURS ORBITAIRES
 - 3.3.1 Kyste dermoïde, kyste épidermoïde
 - 3.3.2 Hémangiome capillaire
 - 3.3.3 Lymphangiome
 - 3.3.4 Rhabdomyosarcome
 - 3.3.5 Hémangiome caverneux
 - 3.3.6 Fistule carotido-caverneuse
 - 3.3.7 Varices orbitaires
 - 3.3.8 Mucocèle
 - 3.3.9 Métastases orbitaires
 - 3.3.10 Neurofibrome (des paupières et de l'orbite)

3.4 TUMÉFACTION DE LA GLANDE LACRYMALE

- 3.4.1 Inflammation de la glande lacrymale
- 3.4.2 Tumeur de la glande lacrymale
 - 3.4.2.1 *Tumeur mixte bénigne (adénome pléomorphe)*
 - 3.4.2.2 *Adénocarcinome kystique*
- 3.4.3 Kyste lacrymal

4 MALADIE DE LA SURFACE OCULAIRE

- 4.1 BLÉPHARITE ET ROSACÉE OCULAIRE
- 4.2 CONJONCTIVITE
 - 4.2.1 Virale
 - 4.2.2 Aiguë bactérienne
 - 4.2.3 Conjonctivite subaiguë (gonococcique)
 - 4.2.4 Conjonctivite bactérienne chronique
 - 4.2.5 Trachome (*Chlamydia*)
 - 4.2.6 *Chlamydial* Conjonctivite à inclusions de l'adulte
 - 4.2.7 Syndrome oculo-glandulaire de Parinaud
 - 4.2.8 Conjonctivite à molluscum contagiosum
 - 4.2.9 Conjonctivite allergique
 - 4.2.10 Conjonctivite printanière
 - 4.2.11 Conjonctivite atopique
 - 4.2.12 Conjonctivite géanto-papillaire
 - 4.2.13 Conjonctivite ligneuse
- 4.3 ANOMALIES DE CICATRISATION
 - 4.3.1 Pemphigoïde oculaire
 - 4.3.2 Syndrome de Stevens-Johnson
- 4.4 SYNDROME DE L'ŒIL SEC
- 4.5 DÉFICIT EN VITAMINE A

- 4.6 PINGUÉCULA OU PTÉRYGION
- 4.7 CONJONCTIVITES PHLYCTÉNULAIRES
- 4.8 KÉRATOCONJONCTIVITE LIMBIQUE SUPÉRIEURE (KLS)
- 4.9 ÉPISCLÉRITE
- 4.10 SCLÉRITE
- 4.11 DILATATION DES VAISSEAUX ÉPISCLÉRAUX
- 4.12 LÉSION PIGMENTÉE CONJONCTIVALE
 - 4.12.1 Mélanose oculaire ou oculo-dermique (mélanose congénitale oculaire)
 - 4.12.2 Mélanose primitive acquise
 - 4.12.3 Pigmentation raciale
 - 4.12.4 Nævus conjonctival
 - 4.12.5 Dépôts adéno-chromiques (iatrogènes)
 - 4.12.6 Mélanome malin de la conjonctive

CORNÉE

- 5.1 INFECTION CORNÉENNE
 - 5.1.1 Herpès Simplex virus (VHS)
 - 5.1.2 Herpès Zoster virus
 - 5.1.3 Epstein-Barr virus
 - 5.1.4 Ulcère cornéen bactérien
 - 5.1.5 *Acanthamoeba* (kératite amibienne)
 - 5.1.6 Kératite fongique
- 5.2 INFLAMMATION CORNÉENNE ET MALADIE DE SURFACE
 - 5.2.1 Kératite interstitielle
 - 5.2.2 Kératite ponctuée superficielle de Thygeson
 - 5.2.3 Ulcère en plaque
- 5.3 KÉRATITE D'EXPOSITION
- 5.4 KÉRATITE FILAMENTEUSE
- 5.5 KÉRATITE NEUROTROPHIQUE
- 5.6 KÉRATALGIE RÉCIDIVANTE
- 5.7 ANOMALIES CONGÉNITALES DE LA CORNÉE
- 5.8 DYSTROPHIES CORNÉENNES
 - 5.8.1 Dystrophie cornéenne antérieure
 - 5.8.1.1 *Dystrophie épithéliale de la membrane de Bowman ou dystrophie épithéliale de Cogan*
 - 5.8.1.2 *Dystrophie de Meesmann*
 - 5.8.1.3 *Dystrophie de Reis-Bückler*
 - 5.8.2 Dystrophie cornéenne stromale
 - 5.8.2.1 *Dystrophie granulaire*

- 5.8.2.2 *Dystrophie grillagée*
- 5.8.2.3 *Dystrophie maculaire*
- 5.8.2.4 *Dystrophie centrale cristalline de Schnyder*
- 5.8.2.5 *Dystrophie de Fleck*
- 5.8.2.6 *Dystrophie centrale nuageuse de François*
- 5.8.2.7 *Dystrophie pré-descemétique*
- 5.8.2.8 *Dystrophie postérieure stromale*
- 5.8.2.9 *Dystrophie congénitale héréditaire stromale*
- 5.8.3 Dystrophie cornéenne postérieure
 - 5.8.3.1 *Cornea guttata*
 - 5.8.3.2 *Dystrophie endothéliale de Fuchs*
 - 5.8.3.3 *Dystrophie postérieure polymorphe (DPP)*
 - 5.8.3.4 *Dystrophie congénitale héréditaire endothéliale*
- 5.9 ANOMALIES ECTASIQUES
 - 5.9.1 Kératocône
 - 5.9.2 Kératoglobe
 - 5.9.3 Dégénérescence marginale pellucide
- 5.10 DÉPÔTS ET DÉGÉNÉRESCENCE CORNÉENNE
 - 5.10.1 Arc sénile ou arc cornéen
 - 5.10.2 Anneau limbique de Vogt
 - 5.10.3 Corps de Hassall-Henle
 - 5.10.4 Dégénérescence en peau de crocodile
 - 5.10.5 Kératopathie en bandelette calcique
 - 5.10.6 Dégénérescence nodulaire de Salzmann
 - 5.10.7 Dégénérescence sphéroïde
 - 5.10.8 Anneau blanc de Coats
 - 5.10.9 Dépôts d'hémosidérine
 - 5.10.10 Cornea farinata
 - 5.10.11 Anneau de Kayser-Fleischer
 - 5.10.12 Cornea verticillata
- 5.11 AMINCISSEMENT PÉRIPHÉRIQUE
 - 5.11.1 Ulcère de Mooren
 - 5.11.2 Kératite ulcéranse périphérique
 - 5.11.3 Dégénérescence marginale de Terrien
 - 5.11.4 Dégénérescence ridée
- 5.12 KÉRATOPATHIE BULLEUSE DE L'APHAKE ET DU PSEUDO-PHAKE
- 5.13 CHIRURGIE CORNÉENNE
 - 5.13.1 Kératoplastie transfixiante
 - 5.13.2 Échec du greffon

- 5.13.3 Rejet de greffe
- 5.13.4 Abscès sur suture
- 5.13.5 Lambeau de Gundersen
- 5.14 NERFS CORNÉENS FANTÔMES
- 5.15 PANNUS
- 5.16 LEUCOCORNÉE
- 5.17 BRÛLURE CHIMIQUE

6 INFLAMMATION INTRA-OCULAIRE

- 6.1 UVÉITE ANTÉRIEURE AIGÜE NON GRANULOMATEUSE
 - 6.1.1 Uvéite associée HLA-B27
 - 6.1.1.1 *Spondylarthrite ankylosante*
 - 6.1.1.2 *Syndrome de Reiter*
 - 6.1.1.3 *Maladie inflammatoire du tube digestif*
 - 6.1.1.4 *Arthrite psoriasique*
 - 6.1.2 Glaucome-Uvéite
 - 6.1.2.1 *Syndrome de Posner-Schlossman*
 - 6.1.2.2 *Syndrome uvéite-glaucome-hyphéma*
 - 6.1.2.3 *Uvéite phakolytique/Glaucome phakolytique*
- 6.2 UVÉITE CHRONIQUE NON GRANULOMATEUSE
 - 6.2.1 Arthrite rhumatoïde juvénile (ARJ) associée à une uvéite
 - 6.2.2 Hétérochromie-uvéite de Fuchs
- 6.3 UVÉITE GRANULOMATEUSE
 - 6.3.1 Syphilis
 - 6.3.2 Sarcoidose
 - 6.3.3 Tuberculose
 - 6.3.4 Uvéite phako-antigénique
- 6.4 UVÉITE INTERMÉDIAIRE/PARS PLANITE
- 6.5 UVÉITE POSTÉRIEURE
 - 6.5.1 Toxoplasmose
 - 6.5.2 Syndrome de pseudo-histoplasmose oculaire
 - 6.5.3 Syndrome des points blancs
 - 6.5.3.1 *Choroïdite multifocale*
 - 6.5.3.2 *Syndrome des points blancs multiples évanescents (SPBME)*
 - 6.5.3.3 *Épithéliopathie en plaque aiguë multifocale (EPAMF)*
 - 6.5.3.4 *Choroïdite serpiginieuse ou géographique*
 - 6.5.3.5 *Birdshot chorio-rétinopathie (choriorétinite vitiligineuse)*

- 6.5.4 Rétinite à cytomégalovirus
- 6.5.5 Syndrome de nécrose rétinienne aiguë (NRA)
- 6.6 SYNDROME DE VOGT-KOYANAGI-HARADA
- 6.7 MALADIE DE BEHÇET
- 6.8 OPHTALMIE SYMPATHIQUE
- 6.9 ENDOPHTALMIE
 - 6.9.1 Endophtalmie traumatique
 - 6.9.2 Endophtalmie post-opératoire
 - 6.9.3 Endophtalmie endogène
- 6.10 SYNDROMES PRENANT LE MASQUE D'UNE AUTRE PATHOLOGIE
 - 6.10.1 Lymphome
 - 6.10.2 Localisation intra-oculaire des leucémies
 - 6.10.3 Rétinoblastome
 - 6.10.4 Mélanome choroïdien
 - 6.10.5 Corps étranger intra-oculaire
 - 6.10.6 Syndrome de Schwartz-Jampel
 - 6.10.7 Xanthogranulome juvénile
 - 6.10.8 Syndrome ischémique antérieur
 - 6.10.9 Syndrome paranéoplasique

7 CRISTALLIN ET CATARACTE

- 7.1 ANOMALIES CONGÉNITALES DU CRISTALLIN
 - 7.1.1 Aphakie congénitale
 - 7.1.2 Lenticône et lentiglobe
 - 7.1.3 Colobome du cristallin
- 7.2 CATARACTE CONGÉNITALE
 - 7.2.1 Cataracte polaire
 - 7.2.2 Cataracte suturale
 - 7.2.3 Cataracte totale (obturante)
 - 7.2.4 Cataracte lamellaire ou zonulaire
 - 7.2.5 Cataracte membraneuse
 - 7.2.6 Point de Mittendorf
 - 7.2.7 Persistance du vitré primitif
- 7.3 CATARACTES LIÉES À L'ÂGE
 - 7.3.1 Cataracte sénile nucléaire
 - 7.3.2 Cataracte corticale
 - 7.3.3 Cataracte sous-capsulaire postérieure
- 7.4 MALADIE SYSTÉMIQUE ET CATARACTE
 - 7.4.1 Diabète sucré
 - 7.4.2 Dystrophie myotonique (type maladie de Steinert)
 - 7.4.3 Maladie de Wilson

- 7.4.4 Cataracte des dermatites
- 7.5 CATARACTE IATROGÈNE MÉDICAMENTEUSE
- 7.6 CATARACTE TRAUMATIQUE
- 7.7 ECTOPIE DU CRISTALLIN
- 7.8 COMPLICATIONS DE LA CHIRURGIE DE CATARACTE ET DES IMPLANTS INTRA-OCULAIRES
 - 7.8.1 Œdème cornéen après phako-exérèse
 - 7.8.2 Hypotonie et fuite après intervention de cataracte (phako-exérèse)
 - 7.8.3 Élévation de pression intra-oculaire après phako-exérèse
 - 7.8.4 Œdème maculaire cystoïde après phako-exérèse
 - 7.8.5 Décollement de rétine, hémorragie choroïdienne/ Syndrome d'effusion après phako-exérèse
 - 7.8.6 Endophtalmie après phako-exérèse

8 GLAUCOME

- 8.1 GLAUCOME PRIMITIF À ANGLE OUVERT
 - 8.1.1 Suspicion de glaucome
- 8.2 GLAUCOME À TENSION NORMALE OU BASSE PRESSION
- 8.3 GLAUCOME SECONDAIRE À ANGLE OUVERT
 - 8.3.1 Glaucome à dispersion pigmentaire
 - 8.3.2 Syndrome pseudo-exfoliatif
 - 8.3.3 Glaucome induit par le cristallin
 - 8.3.4 Syndrome glaucome-uvéite
 - 8.3.5 Hyperpression des veines épisclérales
 - 8.3.6 Glaucome secondaire à la corticothérapie
- 8.4 GLAUCOME PAR FERMETURE DE L'ANGLE
 - 8.4.1 Glaucome aigu par fermeture de l'angle
 - 8.4.2 Glaucome chronique par fermeture de l'angle
 - 8.4.3 Iris plateau
 - 8.4.4 Glaucome néovasculaire
- 8.5 ŒIL AVEUGLE DOULOUREUX
- 8.6 SYNDROME ENDOTHÉLIAL IRIDO-CORNÉEN (EIC) OU SYNDROME DE PROLIFÉRATION ENDOTHÉLIALE IRIDOCORNÉENNE
- 8.7 GLAUCOME MALIN
- 8.8 COMPLICATIONS DE LA CHIRURGIE DE TRABÉCULECTOMIE
 - 8.8.1 Infection d'un bleb ou de l'incision
 - 8.8.2 Fuite au niveau de l'incision ou des blebs
 - 8.8.3 Hypotonie
 - 8.8.4 Échec par bleb

9 RÉTINE MÉDICALE

- 9.1 RÉTINOPATHIE HYPERTENSIVE
- 9.2 RÉTINOPATHIE DIABÉTIQUE
- 9.3 OCCLUSION D'UNE BRANCHE DE LA VEINE CENTRALE DE LA RÉTINE
- 9.4 OCCLUSION DE LA VEINE CENTRALE DE LA RÉTINE
- 9.5 OCCLUSION DE L'ARTÈRE CENTRALE DE LA RÉTINE/OCCLUSION DE L'ARTÈRE OPHTALMIQUE
- 9.6 OCCLUSION D'UNE BRANCHE DE L'ARTÈRE CENTRALE DE LA RÉTINE
- 9.7 SYNDROME D'ISCHÉMIE OCULAIRE
- 9.8 MACRO-ANÉVRYSME
- 9.9 HÉMORRAGIE VITRÉENNE
- 9.10 STRIES ANGIOÏDES
- 9.11 MYOPIE DÉGÉNÉRATIVE
- 9.12 CHORIO-RÉTINOPATHIE SÉREUSE CENTRALE (CRSC)
- 9.13 CÈDÈME MACULAIRE CYSTOÏDE (OMC)
- 9.14 DÉGÉNÉRESCENCE MACULAIRE LIÉE À L'ÂGE (DMLA)
- 9.15 MALADIE DE STARGARDT ET FUNDUS FLAVIMACULATUS
- 9.16 FUNDUS ALBIPUNCTATUS
- 9.17 MALADIE DE BEST : DYSTROPHIE MACULAIRE VITELLIFORME
- 9.18 TOXICITÉ RÉTINIENNE IATROGÈNE
 - 9.18.1 Thioridazine (Melleril®)
 - 9.18.2 Chlorpromazine (Largactil®)
 - 9.18.3 Chloroquine ou hydroxychloroquine (Plaquenil®)
 - 9.18.4 Rétinopathie cristalline
- 9.19 PATTERN DYSTROPHIE
- 9.20 DYSTROPHIE DES CÔNES
- 9.21 TÉLANGIECTASIE IDIOPATHIQUE PARA-FOVÉALE
- 9.22 RÉTINOPATHIE DRÉPANOCYTAIRE
- 9.23 RÉTINOPATHIE PIGMENTAIRE (RP)
- 9.24 CHOROÏDÉRÉMIE
- 9.25 ATROPHIE GYRÉE
- 9.26 RÉTINOPATHIE RADIQUE
- 9.27 RÉTINOPATHIE AUX ULTRAVIOLETS

10 RÉTINE CHIRURGICALE

- 10.1 DÉGÉNÉRESCENCE PÉRIPHÉRIQUE RÉTINIENNE
 - 10.1.1 Dégénérescence palissadique

- 10.1.2 Dégénérescence périphérique cystoïde
- 10.1.3 Dégénérescence pavimenteuse
- 10.1.4 Baies de l'ora
- 10.1.5 Pli à l'équateur
- 10.1.6 Givre rétinien
- 10.1.7 Blanc sans pression
- 10.1.8 Kyste de la pars plana
- 10.2 DÉCOLLEMENT DU VITRÉ POSTÉRIEUR (DVP)
- 10.3 RUPTURE RÉTINIENNE
- 10.4 DÉCOLLEMENT DE RÉTINE
 - 10.4.1 Décollement rétinien rhégmatoïque
 - 10.4.2 Décollement rétinien exsudatif
 - 10.4.3 Décollement de rétine tractionnel
 - 10.4.4 Prolifération vitréo-rétinienne (PVR)
- 10.5 RÉTINOSCHISIS
 - 10.5.1 Rétinoschisis sénile
 - 10.5.2 Rétinoschisis juvénile
- 10.6 DÉCOLLEMENT CHOROÏDIEN
 - 10.6.1 Décollement séreux choroïdien
 - 10.6.2 Hémorragie explosive
- 10.7 RÉTINOPATHIE DIABÉTIQUE (PROLIFÉRANTE)
- 10.8 TROU MACULAIRE
- 10.9 MEMBRANE ÉPI-RÉTINIENNE IDIOPATHIQUE
- 11 TUMEURS OCULAIRES
 - 11.1 TUMEURS DE L'IRIS ET NODULES
 - 11.1.1 Nævus de l'iris
 - 11.1.2 Taches pigmentées de l'iris (iris freckle)
 - 11.1.3 Kyste épithélial pigmenté de l'iris
 - 11.1.4 Mélanome de l'iris
 - 11.1.5 Xanthogranulomatose juvénile
 - 11.1.6 Léiomyome (uvéal)
 - 11.1.7 Nodules iriens leucémiques
 - 11.1.8 Mélanose oculaire
 - 11.1.9 Taches de Brushfield (syndrome de Down. Trisomie 21)
 - 11.1.10 Nodules de Lisch (neurofibromatose)
 - 11.2 TUMEURS DU CORPS CILIAIRE
 - 11.2.1 Mélanome du corps ciliaire
 - 11.2.2 Médullo-épithéliome (de l'épithélium ciliaire)
 - 11.3 TUMEURS DE LA CHOROÏDE

- 11.3.1 Nævus de la choroïde
- 11.3.2 Mélanome choroïdien
- 11.3.3 Métastase choroïdienne
- 11.3.4 Hémangiome caverneux de la choroïde
- 11.3.5 Ostéome choroïdien
- 11.4 TUMEURS DE L'ÉPITHÉLIUM PIGMENTAIRE RÉTINIEN
 - 11.4.1 Hypertrophie congénitale de l'épithélium pigmentaire rétinien
 - 11.4.2 Hamartome combiné de l'épithélium pigmentaire rétinien et de la rétine
- 11.5 TUMEURS DE LA RÉTINE
 - 11.5.1 Rétinoblastome
 - 11.5.2 Hémangiome capillaire
 - 11.5.3 Hémangiome caverneux rétinien
 - 11.5.4 Malformation artério-veineuse
 - 11.5.5 Astrocytome
- 11.6 MÉLANOCYTOME
- 12 OPHTALMOLOGIE PÉDIATRIQUE ET STRABISME
 - 12.1 PATHOLOGIE OPHTALMOLOGIQUE DU NOUVEAU-NÉ
 - 12.1.1 Conjonctivite toxique
 - 12.1.2 Conjonctivite bactérienne
 - 12.1.3 Conjonctivite gonococcique
 - 12.1.4 Conjonctivite à *Chlamydia*
 - 12.1.5 Conjonctivite herpétique
 - 12.2 LEUCOCORIE
 - 12.2.1 Anomalie congénitale et du développement du cristallin et cataracte
 - 12.2.2 Rétinoblastome
 - 12.2.3 Maladie de Coats
 - 12.2.4 Rétinopathie des prématurés (RP)
 - 12.2.5 Toxocarose
 - 12.3 OBSTRUCTION CONGÉNITALE DU CANAL LACRYMO-NASAL
 - 12.4 DACRYOCYSTOCÈLE OU MUCOCÈLE
 - 12.5 GLAUCOME CONGÉNITAL
 - 12.6 ANOMALIES DU SEGMENT ANTÉRIEUR
 - 12.6.1 Traumatisme obstétrical
 - 12.6.2 Mégalocornée
 - 12.6.3 Microcornée
 - 12.6.4 Embryotoxon postérieur
 - 12.6.5 Syndrome d'Axenfeld-Rieger

12.6.6 Syndrome de Peters

12.7 ÉSOTROPIE

12.7.1 Pseudo-ésotropie

12.7.2 Ésotropie congénitale

12.7.3 Ésotropie accommodative

12.8 EXOTROPIE

12.8.1 Exotropie intermittente

12.8.2 Insuffisance de convergence

12.9 SYNDROMES STRABIQUES

12.9.1 Syndrome du blocage du nystagmus

12.9.2 Déviation verticale dissociée

12.9.3 Syndrome de Stilling-Duane

12.9.4 Syndrome de Brown

12.10 COMPLICATIONS DE LA CHIRURGIE DU STRABISME

12.10.1 Déviations résiduelle et secondaire

12.10.2 Anomalie conjonctivale et cornéenne

12.10.3 Muscle rétracté ou désinséré

12.11 SYNDROME DES ENFANTS BATTUS OU SYNDROME D'AMBROISE-TARDIEU-SILVERMAN

13 NEURO-OPHTALMOLOGIE

13.1 PARALYSIE DES NERFS CRÂNIENS

13.1.1 Paralysie isolée du nerf oculomoteur (III)

13.1.2 Paralysie isolée du nerf trochléaire (IV)

13.1.3 Paralysie du nerf abducens (VI)

13.1.4 Paralysie du nerf facial (VII)

13.1.5 Paralysies associées des nerfs crâniens (syndrome du sinus caverneux et syndrome de l'apex orbitaire)

13.2 ANOMALIES PUPILLAIRES

13.2.1 Anisocorie

13.2.2 Absence ou relative anomalie du réflexe photomoteur (RPM)

13.2.3 Syndrome de Horner

13.2.4 Pupille d'Argyll-Robertson

13.2.5 Pupille tonique d'Adie ou syndrome d'Adie

13.3 ANOMALIES CONGÉNITALES DU NERF OPTIQUE

13.3.1 Boucle vasculaire pré-papillaire

13.3.2 Hypoplasie (et aplasie) du nerf optique

13.3.3 Fossette colobomateuse

13.3.4 Colobome du nerf optique et syndrome de Morning Glory

- 13.3.5 Dysversion papillaire
- 13.4 PATHOLOGIE DU NERF OPTIQUE
 - 13.4.1 Névrite optique
 - 13.4.2 Atrophie optique en bande
 - 13.4.3 Œdème papillaire
 - 13.4.4 Pseudo-œdème papillaire
 - 13.4.5 Pseudo-tumeur cérébrale
 - 13.4.6 Neuropathie optique antérieure ischémique (artérite giganto-cellulaire)
 - 13.4.7 Neuropathie optique ischémique non artéritique
 - 13.4.8 Neuropathie optique toxique ou nutritionnelle
 - 13.4.9 Neuropathie optique de Leber
 - 13.4.10 Neuropathie optique compressive
 - 13.4.11 Neuropathie optique infiltrante
 - 13.4.12 Neuropathie optique radique
- 13.5 TUMEURS D'ORIGINE NERVEUSE
 - 13.5.1 Gliome du nerf optique
 - 13.5.2 Neurofibrome et schwannome
 - 13.5.3 Méningiome
- 13.6 BLÉPHAROSPASME
 - 13.6.1 Blépharospasme essentiel bénin
 - 13.6.2 Spasme de l'hémiface
- 13.7 MYASTHÉNIE
- 13.8 TROUBLES DE L'OCULOMOTRICITÉ
 - 13.8.1 Nystagmus acquis
 - 13.8.2 Nystagmus congénital
 - 13.8.3 Paralysie et parésie de l'oculomotricité
 - 13.8.4 Ophthalmoplégie internucléaire
 - 13.8.5 Paralysie progressive supra-nucléaire
 - 13.8.6 Syndrome de Parinaud
 - 13.8.7 Ophthalmoplégie externe chronique progressive
- 14 PHARMACOLOGIE OPHTHALMOLOGIQUE
 - 14.1 ANTIBIOTIQUES
 - 14.1.1 Auréomycine®
 - 14.1.2 Bacitracine
 - 14.1.3 Chloramphénicol
 - 14.1.4 Ciloxan®

- 14.1.5 Fucithalmic®
- 14.1.6 Néomycine
- 14.1.7 Gentamycine
- 14.1.8 Norfloxacin
- 14.1.9 Ofloxacin
- 14.1.10 Rifamycine
- 14.1.11 Polymyxine B, kanamycine
- 14.1.12 Polymyxine B, néomycine
- 14.1.13 Oxytétracycline
- 14.1.14 Tobramycine
- 14.2 ANTIBIOTIQUES RENFORCÉS
- 14.3 ANTIBIOTIQUES INTRA-VITRÉENS ET ENDOPHTALMIE
- 14.4 ANTIVIRAUX
 - 14.4.1 Aciclovir
 - 14.4.2 Ganciclovir
 - 14.4.3 Iduviran®
 - 14.4.4 Trifluridine
- 14.5 ANTIFONGIQUES
 - 14.5.1 Amphotéricine B
- 14.6 ANTIPARASITAIRES
- 14.7 CORTICOÏDES NON ASSOCIÉS
 - 14.7.1 Dexaméthasone
 - 14.7.2 Fluorométholone
 - 14.7.3 Prednisolone phosphate disodique
 - 14.7.4 Rimexolone
- 14.8 ANTIBIOTIQUES COMBINÉS ASSOCIÉS AUX CORTICOÏDES
 - 14.8.1 Tobramycine-dexaméthasone
 - 14.8.2 Néomycine-polymyxine B-dexaméthasone
 - 14.8.3 Néomycine-dexaméthasone
 - 14.8.4 Bacitracine-hydrocortisone
- 14.9 VASOCONSTRICTEURS ET ANTISEPTIQUES
 - 14.9.1 Vita 3®
 - 14.9.2 Hexamidine
- 14.10 ANTI-ALLERGIQUES
 - 14.10.1 Lodoxamide

- 14.10.2 Cromoglycate de sodium
- 14.10.3 Acide N-acétyl-aspartyl glutamique
- 14.10.4 Lévocabastine
- 14.10.5 Émédistine
- 14.11 ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS
 - 14.11.1 Acular®
 - 14.11.2 Diclofénac
 - 14.11.3 Flurbiprofène
 - 14.11.4 Indométacine
 - 14.11.5 Indométacine-gentamycine
 - 14.11.6 Diclofénac-gentamycine
- 14.12 MYDRIATIQUES-CYCLOPLÉGIQUES
 - 14.12.1 Tropicamide
 - 14.12.2 Néosynéphrine®
 - 14.12.3 Cyclopentolate
 - 14.12.4 Arropine
 - 14.12.5 Homatropine
- 14.13 ANESTHÉSIIQUES
 - 14.13.1 Tétracaïne
 - 14.13.2 Lidocaïne
 - 14.13.3 Bupivacaïne
 - 14.13.4 Oxybuprocaïne
- 14.14 MÉDICAMENTS ANTIGLAUCOMATEUX
 - 14.14.1 Agents osmotiques
 - 14.14.1.1 *Glycérol*
 - 14.14.1.2 *Mannitol*®
 - 14.14.2 Inhibiteur de l'anhydrase carbonique par voie orale
 - 14.14.3 Inhibiteur de l'anhydrase carbonique en collyre
 - 14.14.3.1 *Dorzolamide*
 - 14.14.3.2 *Azopt*®
 - 14.14.3.3 *Dorzolamide-timolol*
 - 14.14.4 Alpha-agonistes en collyre
 - 14.14.4.1 *Apraclonidine*
 - 14.14.4.2 *Brimonidine*
 - 14.14.5 Sympathomimétiques en collyre
 - 14.14.5.1 *Dipiwéfrine*

- 14.14.5.2 *Épinéphrine-Acéclidine*
- 14.14.6 Bêtabloquants en collyre
 - 14.14.6.1 *Bétaxolol*
 - 14.14.6.2 *Cartéolol*
 - 14.14.6.3 *Lévobunolol*
 - 14.14.6.4 *Métipranolol*
 - 14.14.6.5 *Timolol*
- 14.14.7 Effet cholinergique direct en collyre : pilocarpine
- 14.14.8 Inhibiteur des cholinestérases en collyre : iodure d'écorhiopate
- 14.14.9 Analogue des prostaglandines : latanoprost
- 14.14.10 Antimétabolites
 - 14.14.10.1 *5-fluoro-uracile*
 - 14.14.10.2 *Mitomycine C*

14.15 PRODUITS À VISÉE DIAGNOSTIQUE

- 14.15.1 Hydroxyéthylcellulose
- 14.15.2 Fluorescéine
 - 14.15.2.1 *Collyre*
 - 14.15.2.2 *Intraveineux*

14.16 TOXINE BOTULIQUE

15 MANIFESTATIONS OCULAIRES DES MALADIES GÉNÉRALES

- 15.1 DIABÈTE (SUCRÉ)
- 15.2 SYNDROME D'IMMUNO-DÉFICIENCE ACQUIS (SIDA)
- 15.3 VARICELLE, ZONA ET HERPES ZOSTER VIRUS (VZV ET HZV)
- 15.4 ARTHRITE RHUMATOÏDE OU POLYARTHRITE RHUMATOÏDE (PAR)
- 15.5 LUPUS ÉRYTHÉMATEUX DISSÉMINÉ (LED)
- 15.6 SYNDROME DE SJÖGREN
- 15.7 MALADIE DE LYME
- 15.8 LÈPRE ET MALADIE DE HANSEN
- 15.9 LEUCÉMIE
- 15.10 LYMPHOME
- 15.11 GROSSESSE

- 15.12 TRISOMIE 21 OU SYNDROME DE DOWN
- 15.13 ALBINISME
- 15.14 SYNDROME DE MARFAN
- 15.15 HOMOCYSTINURIE
- 15.16 SYNDROME DE WEILL-MARCHESANI
- 15.17 MALADIE DE PAGET
- 15.18 PSEUDOXANTHOME ÉLASTIQUE
- 15.19 PHAKOMATOSES
 - 15.19.1 Neurofibromatose (maladie de Von Recklinghausen)
 - 15.19.2 Sclérose tubéreuse de Bourneville
 - 15.19.3 Syndrome de Sturge-Weber-Krabbe (ou hémangiome caverneux cérébro-facial)
 - 15.19.4 Maladie de Von Hippel-Lindau (ou hémangiome capillaire rétino-cérébelleux)
 - 15.19.5 Syndrome de Wyburn-Mason (ou hémangiomatose racémeuse)
 - 15.19.6 Syndrome ataxie-télangiectasie (syndrome de Louis-Bar)

16 CONTACTOLOGIE

16.1 ADAPTATION

- 16.1.1 Lentilles de contact souples en hydrogel
 - 16.1.1.1 *Sélection des paramètres de la lentille*
 - 16.1.1.2 *Essai de la lentille*
 - 16.1.1.3 *Évaluation de l'essai*
 - 16.1.1.4 *Réfraction*
- 16.1.2 Lentilles rigides perméables au gaz
 - 16.1.2.1 *Sélection des paramètres de la lentille de contact*
 - 16.1.2.2 *Évaluation de l'essai*
 - 16.1.2.3 *Réfraction finale*
- 16.1.3 Adaptation des lentilles de contact souples toriques
 - 16.1.3.1 *Sélection des paramètres de la lentille*
 - 16.1.3.2 *Évaluation de l'essai*
 - 16.1.3.3 *Surcorrection*
- 16.1.4 Lentilles de contact pour presbytie
- 16.1.5 Kératocône

- 16.2 COMPLICATIONS DU PORT DE LENTILLES DE CONTACT
 - 16.2.1 Lentilles de contact détériorées
 - 16.2.2 Dépôts sur la lentille de contact
 - 16.2.3 Conjonctive giganto-papillaire
 - 16.2.4 Port prolongé/Hypoxie
 - 16.2.5 Néovascularisation cornéenne induite par le port de lentilles de contact/Pannus cornéen
 - 16.2.6 Syndrome des lentilles de contact serrées
 - 16.2.7 Syndrome de la cornée marquée (« Corneal warpage »)
 - 16.2.8 Différents types de lésions cornéennes
 - 16.2.8.1 *Microkystes épithéliaux*
 - 16.2.8.2 *Ulcérations cornéennes*
 - 16.2.8.3 *Kératite ponctuée superficielle liée aux lentilles de contact*
 - 16.2.8.4 *Kératoconjonctive limbique supérieure liée aux lentilles de contact (ou kératoconjonctivite sur lentilles de contact)*
 - 16.2.8.5 *Marquage épithélial à 3 et 9 heures*
 - 16.2.8.6 *Marquage bulleux ou fossettes*
- 16.3 INFILTRATS DUS AUX LENTILLES DE CONTACT
 - 16.3.1 Ulcères de cornée
 - 16.3.2 Infiltrats cornéens stériles dus aux lentilles de contact
- 16.4 RÉACTIONS AUX SOLUTIONS DE CONSERVATION
 - 16.4.1 Réaction d'hypersensibilité
 - 16.4.2 Réactions toxiques
- 17 MATÉRIELS ET MÉTHODES D'OPHTALMOLOGIE. TESTS DIAGNOSTIQUES
 - 17.1 COVER TEST
 - 17.1.1 Cover test
 - 17.1.2 Cover test alternant (cover test et prismes)
 - 17.2 TEST DE LA BAGUETTE DE MADDOX
 - 17.2.1 Test de la baguette de Maddox
 - 17.2.2 Test de la double baguette de Maddox
 - 17.3 TEST DE VISION STÉRÉOSCOPIQUE ET DE FUSION
 - 17.4 TEST D'ADAPTATION PRISMATIQUE

- 17.5 TEST DU CHAMP VISUEL
 - 17.5.1 Périmétrie manuelle (par ex. champ visuel de Goldmann)
 - 17.5.2 Périmétrie automatique (par ex. champ visuel de Humphrey ou champ visuel d'Octopus)
- 17.6 TOPOGRAPHIE CORNÉENNE AUTOMATISÉE
- 17.7 MICROSCOPIE SPÉCULAIRE
- 17.8 PACHYMÉTRIE CORNÉENNE
- 17.9 ÉCHOGRAPHIE EN MODE A
- 17.10 ÉCHOGRAPHIE EN MODE B
- 17.11 LASER EN OPHTALMOLOGIE
 - 17.11.1 Iridectomie périphérique au laser
 - 17.11.2 Trabéculoplastie au laser argon
 - 17.11.3 Photocoagulation panrétinienne
 - 17.11.4 Grid maculaire ou traitement focal pour l'œdème maculaire diabétique
 - 17.11.5 Déchirure rétinienne
 - 17.11.6 Membrane choroïdienne néovasculaire
 - 17.11.7 Capsulotomie postérieure au laser YAG
- 17.12 SONDES DE CRYO-APPLICATION
- 18 GESTES CHIRURGICAUX D'OPHTALMOLOGIE EN CABINET
 - 18.1 EXÉRÈSE DE CHALAZION
 - 18.2 BIOPSIE D'ARTÈRE TEMPORALE
 - 18.3 FUITE PAR PHÉNOMÈNE DE SEIDEL
 - 18.4 EXTRACTION D'UN CORPS ÉTRANGER CORNÉEN ET UTILISATION DE LA FRAISE
 - 18.5 INJECTION SOUS-TÉNONNIENNE ET SOUS-CONJONCTIVALE
 - 18.6 INJECTION RÉTRO-BULBAIRE
 - 18.7 PONCTION STROMALE ANTÉRIEURE
 - 18.8 MISE EN PLACE DE BOUCHONS LACRYMAUX
 - 18.9 CHIRURGIE DE L'ECTROPION DU POINT LACRYMAL INFÉRIEUR
 - 18.10 LAVAGE-IRRIGATION DES CANAUX LACRYMAUX
 - 18.11 GRATTAGES ET CULTURES CORNÉENNES ET CONJONCTIVALES
 - 18.12 CHIRURGIE RÉPARATRICE D'UNE PLAIE DU BORD LIBRE
 - 18.13 EXÉRÈSE D'UN PTÉRYGION AVEC GREFFE DE CONJONCTIVE

19 CHIRURGIE RÉFRACTIVE

19.1 KÉRATOTOMIE RADIAIRE

19.2 COMPLICATIONS DE LA KÉRATOTOMIE RADIAIRE

19.2.1 Perforation

19.2.2 Incision en zone claire centrale

19.2.3 Intersection d'incisions ou incisions croisées

19.2.4 Kératite infectieuse

19.2.5 Halos et troubles de la vision invalidants

19.2.6 Fluctuation réfractive diurne

19.2.7 Décalage hypermétropique

19.2.8 Plaie du globe

19.3 KÉRATECTOMIE PHOTORÉFRACTIVE (PRK)

19.4 SÉLECTION DES COMPLICATIONS DE LA KÉRATECTOMIE PHOTORÉFRACTIVE

19.4.1 Décentrement de l'ablation

19.4.2 Îlots centraux

19.4.3 Halos et troubles de la vision invalidants

19.4.4 Ré-épithélialisation retardée

19.4.5 Kératite infectieuse

19.4.6 Opacité (haze) cornéenne et régression

19.5 LASER IN SITU KERATOMILEUSIS (LASIK)

19.6 SÉLECTION DE COMPLICATIONS DU LASER LASIK

19.6.1 Complications du capot per-opératoire

19.6.2 Déformations du capot

19.6.3 Complications de l'augmentation aiguë de pression intra-oculaire

19.6.4 Envahissement épithélial

19.6.5 Débris non épithéliaux de l'interface du capot

19.6.6 Plis cornéens du capot

Contenu protégé par copyright