



ALBINISMO OCULOCUTÂNEO: UM RELATO DE CASO

SEAN DE HOLANDA ANGELIM SANTOS; VITORIA HELLEN TORQUATO DE OLIVEIRA;
ORLEANCIO GOMES RIPARDO DE AZEVEDO

Introdução: O albinismo oculocutâneo (AOC) é uma condição genética rara que afeta a produção de melanina, resultando em características específicas na pele, olhos e cabelo. O albinismo compromete a visão de maneira variável e está associado a manifestações como nistagmo e fotossensibilidade. **Objetivo:** O objetivo principal deste estudo é descrever e aprofundar o entendimento sobre o albinismo oculocutâneo a partir do relato de caso de uma paciente com manifestações visuais e cutâneas típicas da condição. Além disso, busca-se ampliar o conhecimento sobre os cuidados e manejos que podem beneficiar esses pacientes. **Resultados:** paciente do sexo feminino, 29 anos, foi diagnosticada com albinismo oculocutâneo, apresentando nistagmo em ambos os olhos, ausência de pigmentação nos cílios e íris clara. A avaliação oftalmológica mostrou redução da pigmentação retiniana, acompanhada de acometimento macular. A pressão intraocular (tonometria) apresentou valores de 14 mmHg para ambos os olhos. **Discussão:** A condição da paciente ilustra as características visuais frequentemente encontradas no AOC, como a hipopigmentação da íris e retina, que levam a maior fotossensibilidade e redução da acuidade visual. O nistagmo, comum em casos de albinismo, é um fator que contribui para o comprometimento visual. A ausência de pigmentação nos cílios e a coloração clara da íris são manifestações típicas. A pressão intraocular dentro dos padrões normais exclui, neste caso, a possibilidade de comorbidades oculares relacionadas. **Conclusão:** Este estudo destaca a importância de um diagnóstico detalhado e do acompanhamento oftalmológico em pacientes com albinismo oculocutâneo. O conhecimento sobre as características visuais e clínicas da condição pode auxiliar na elaboração de estratégias para melhorar a qualidade de vida e o manejo dos sintomas.

Palavras-chave: **ALBINISMO OCULOCUTÂNEO; RELATO DE CASO; OFTALMOLOGIA**