



Popravki avtorjev

Popravki avtorjev: Šuštar M, Hawlina M, Brecelj J. Klinično elektrofiziološko testiranje vida: Pregled metod in indikacije za napotitev. Zdrav Vestn. 2020;89(7-8):378–97.

DOI: <https://doi.org/10.6016/ZdravVestn.2975>

Popravki avtorjev: Zdrav Vestn. 2021;90(5-6):360–360. **DOI:** <https://doi.org/10.6016/ZdravVestn.3282>



Avtorske pravice (c) 2021 Zdravniški Vestnik. To delo je licencirano pod Creative Commons Priznanje avtorstva-Nekomercialno 4.0 mednarodno licenco.

V prvotnem prispevku so bili po pomoti izpuščeni citati v legendi slik (Slika 4, Slika 8). To je sedaj popravljen, prav tako pa je posodobljena Literatura.

Slika 4: Slika očesnega ozadja (A), slika autofluorescence očesnega ozadja (B), optična koherentna tomografija (OCT) makule (C) in izvid elektrofizioloških preiskav (D) pri 8-letni deklici z genetsko potrjeno Stargardtovo distrofijo, prisotno tudi pri starejši sestri. Elektrofiziološki izvid je pokazal prizadetost delovanja čepnic in paličnic periferne mrežnice (nenormalni tako skotopični in fotopični odzivi pri SFERG) ter prizadetost makularnega delovanja (nenormalen mfERG), kar je že v zgodnji fazi bolezni govorilo o hitro napredajoči Stargardtovi distrofiji tipa 3. (Slika povzeta po Jarc Vidmar, 2021, 2015) (36,37).

Slika 8: Primer bolnika z netipičnim potekom Leberjeve hereditarne optične nevropatije. Izvid elektrofizioloških preiskav je pri obeh očeh pokazal normalen bliskovni ERG in normalen val P50 slikovnega ERG, val N95 je bil dvignjen nad raven izolinije, VEP pa ni bil izziven. (Slika povzeta po Jarc Vidmar, 2019) (38).

Literatura

36. Jarc Vidmar M, Perovšek D, Glavač D, Brecelj J, Hawlina M, Stirn Kranjc B. Morphology and function of the retina in children and young adults with Stargardt dystrophy. Zdrav Vestn. 2012;82(Suppl I):82.
37. Jarc-Vidmar M, Fakin A, Šuštar M, Brecelj J, Stirn-Kranjc B, Glavač D, Hawlina M. Interesting phenotype electrophysiological findings in a Slovene family with ABCA4 mutation. In: Hawlina M, Stirn-Kranjc B, eds. *Programme and book of abstracts*. Glasgow: International Society for Clinical Electrophysiology of Vision - ISCEV. Ljubljana: Slovenian Society of Ophthalmology; 2015. p. 78.
38. Jarc-Vidmar M, Kiraly P, Fakin A, Šuštar M, Volk M, Hawlina M. A Slovene family with LHON patients discovered after atypical presentation of LHON in a patient with occipital ischaemic stroke. *Neuro-ophthalmology*. 2019; 43(Suppl. 1):83-84.