

<b>Zeitschrift:</b>	Bulletin der Schweizerischen Akademie der Medizinischen Wissenschaften = Bulletin de l'Académie suisse des sciences médicales = Bollettino dell' Accademia svizzera delle scienze mediche
<b>Herausgeber:</b>	Schweizerische Akademie der Medizinischen Wissenschaften
<b>Band:</b>	17 (1961)
<b>Artikel:</b>	Über Cystinosis des Auges
<b>Autor:</b>	Bürki, E.
<b>DOI:</b>	<a href="https://doi.org/10.5169/seals-307503">https://doi.org/10.5169/seals-307503</a>

### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

### **Terms of use**

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

**Download PDF:** 30.01.2026

**ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>**

## Über Cystinosis des Auges

*Von E. Bürki, Basel*

Beschreibung des 1. Falles von Cystinosis des Auges, den der Sprechende im Jahre 1940 untersuchen konnte: Ein 7jähriger Knabe mit renaler Rachitis bzw. renalem Zwergwuchs, der bereits seit 5 ½ Jahren in ärztlicher Behandlung und Kontrolle stand. Die Corneae beider Augen waren im auffallenden Licht leicht hauchig getrübt und der Patient zeigte eine deutliche Lichtscheu. Biomikroskopisch erschien die Hornhaut jedoch wie mit Broncestaub bedeckt. Im optischen Schnitt der Spaltlampe löste sich die hauchige Trübung in zahllose feinste, weiß-gelbliche, asbestartig glänzende, aus Kristallablagerungen bestehende Punkte auf (Abb. 1), die das ganze Hornhautparenchym durchsetzten. An der Spaltlampe ließen sich Kristalle auch in der Bindehaut nachweisen: Vom Limbus corneae bis zum Lidrand war diese von graugelblichen Punkten verschiedener Größe durchsetzt. Bei stärkerer Vergrößerung schien jedes dieser Gebilde aus Kristallkonglomeraten zu bestehen, die den Eindruck von zerstoßenem Glas bewirkten. Die Iris war von normaler Struktur; Kristallablagerungen waren infolge der Hornhauttrübung nicht mit Sicherheit zu erkennen. Linse und Glaskörper waren klar. Fundus: bds. Papillenödem infolge zunehmender Niereninsuffizienz; sonstige Details waren jedoch wegen der Medientrübung nicht zu erkennen. Korr. Visus bds. 0,4–0,5.

Im Zupfpräparat eines exzidierten Stückchens von Conjunctiva fornicis fanden sich Kristalle, die an Harnsäure- oder Uratablagerungen denken ließen. Verschiedene mikrochemische Reaktionen sprachen jedoch sehr für die S-haltige Aminosäure Cystin. Durch diese Untersuchungen konnte die Diagnose «Cystinosis» intra vitam wahrscheinlich gemacht werden. Leider ließ sich der entscheidende mikrochemische Schwefelnachweis mit dem kleinen Gewebsstück nicht durchführen.

Die progressive Niereninsuffizienz führte im September 1940 zum Tode an Urämie. Die pathologisch-anatomische und chemische Untersuchung bestätigte die Vermutungsdiagnose «Cystinosis».

Am Auge zeigen außer Cornea und Conjunctiva vor allem auch die ganze Uvea – speziell das Corpus ciliare –, in geringem Grade aber auch

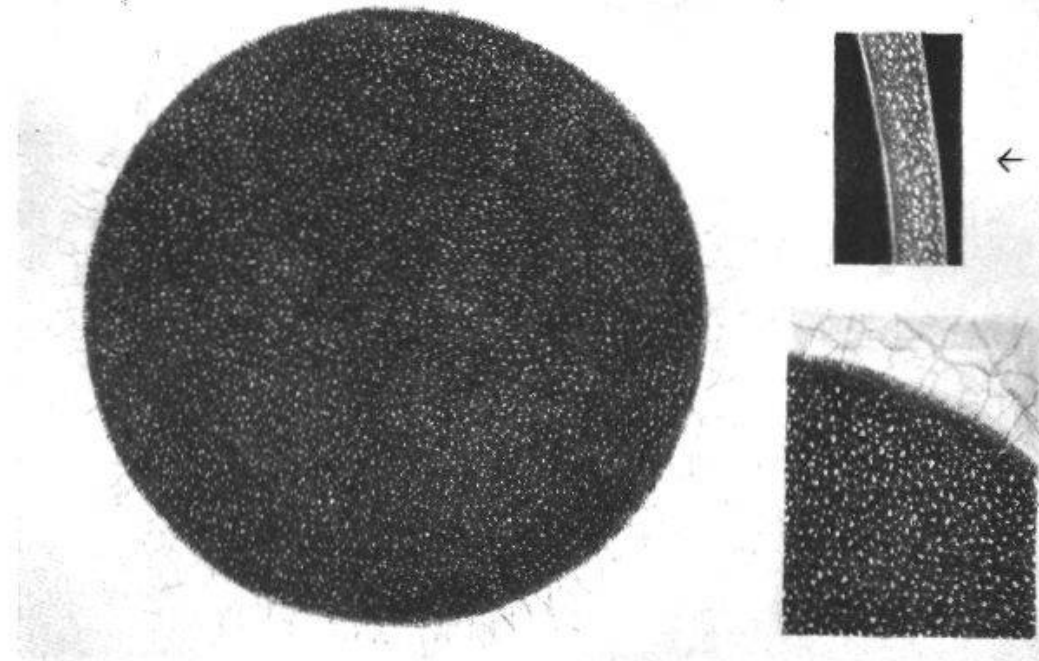


Abb. 1. Kristallablagerungen in der Hornhaut bei Cystinosis (7jähriger Knabe). Spaltlampenbild (Vergrößerung 5- und 10fach).

die Episklera und Sklera, Kristallablagerungen. Meist sind die einzelnen Kristalle intracellulär in Zellen des RES gespeichert (Histiocyten von 30–40  $\mu$  Durchmesser); oft finden sie sich aber auch extracellulär, besonders in der Cornea. Durchmesser der Kristalle: in der Cornea 1–2  $\mu$ , in der Uvea 4–8  $\mu$  und mehr. Retina, Optikus, Glaskörper und Linse sind frei von Kristallen.

Nach Beobachtung eines weiteren Falles im Jahre 1953 konnte der Vortragende feststellen, daß bei Cystinosis typische Kristallablagerungen in den äußeren, oberflächlichen Hornhautschichten schon im Alter von 12 Monaten nachzuweisen sind.

Von 1948–1959 wurden in der ophthalmologischen Literatur weitere 33 Fälle von Cystinosis mit positivem Spaltlampenbefund beschrieben und damit die eigenen Ergebnisse bestätigt. Zur Zeit der Spaltlampenuntersuchung standen die Patienten im Alter von 12 Monaten bis zu 9  $\frac{3}{4}$  Jahren. Alle Fälle betrafen das Kindesalter; keines der Kinder überlebte das 16. Altersjahr. Nur Cogan u. Mitarb. (USA) beschrieben 1957 als Ausnahme einen 23jährigen, bisher gesunden Mann mit typischer Cystinosis der Hornhaut und Bindehaut beider Augen, bei dem Cystin mikrochemisch in der Conjunctiva und im Sternalpunktat nachgewiesen werden konnte.

Von sonstigen doppelseitigen Hornhautaffektionen kommen im Kindesalter lediglich Hornhauttrübungen bei Dysostosis multiplex (*Pfaundler-Hurler*), Hydrophthalmus congenitus (im dekompensierten Stadium)

und durch Kalkablagerungen in Frage. Mittels der Spaltlampe sind alle diese Trübungsformen leicht von jenen bei Cystinosis zu unterscheiden.

Zeigt dagegen die Cornea des Erwachsenen analoge kristalline Einlagerungen – ohne daß die Bindehaut wesentlich mitbeteiligt ist – dann ist stets an eine Dys- oder Paraproteinämie zu denken (Mitteilung eines eigenen Falles bei einer 51jährigen Frau). Ob dabei ursächlich auch solche Formen in Betracht kommen, die nicht von einem Myelom (Plasmacytom) begleitet sind, bleibt noch abzuklären. Auch scheinen nur besondere Formen von Plasmacytom zu den erwähnten Hornhautveränderungen zu führen.

*Zusammenfassend* ergibt sich, daß das Krankheitsbild der Cystinosis im Kleinkindesalter mittels der Spaltlampenuntersuchung der Hornhaut und Bindehaut schon in den frühesten Stadien leicht zu erkennen ist. – Beim Erwachsenen jedoch ist beim Vorliegen ähnlicher Kristallablagerungen in der Cornea stets an eine Dysproteinämie oder an ein multiples Myelom (Plasmacytom) zu denken.

#### *Résumé*

On peut dire que l'image clinique de la cystinose peut être reconnue, dès la plus petite enfance, par l'examen avec la lampe à fente de la cornée et de la conjonctive, qui permet d'en reconnaître le tout premier stade de développement. Chez l'adulte, par contre, l'apparition de tels cristaux dans la cornée doit toujours faire penser à une dysprotéinémie ou à un myélome multiple (plasmocytome).

#### *Riassunto*

Risulta che mediante l'esame con lampada a fessura della cornea e della congiuntiva è facile riconoscere il quadro patologico della cistinosi nel bambino già negli stadi più precoci. Nell'adulto tuttavia, in presenza di analoghi depositi cristallini nella cornea, occorre sospettare sempre una disproteinemia ed un mieloma multiplo (plasmocitoma).

#### *Summary*

The clinical picture of cystinosis in early childhood can easily be recognised by means of the slit lamp examination of the cornea and the conjunctiva, even in the earliest stages. However, in adults when there are similar deposits of crystals in the cornea, one should think of a dysproteinemia or a multiple myeloma (plasmocytoma).