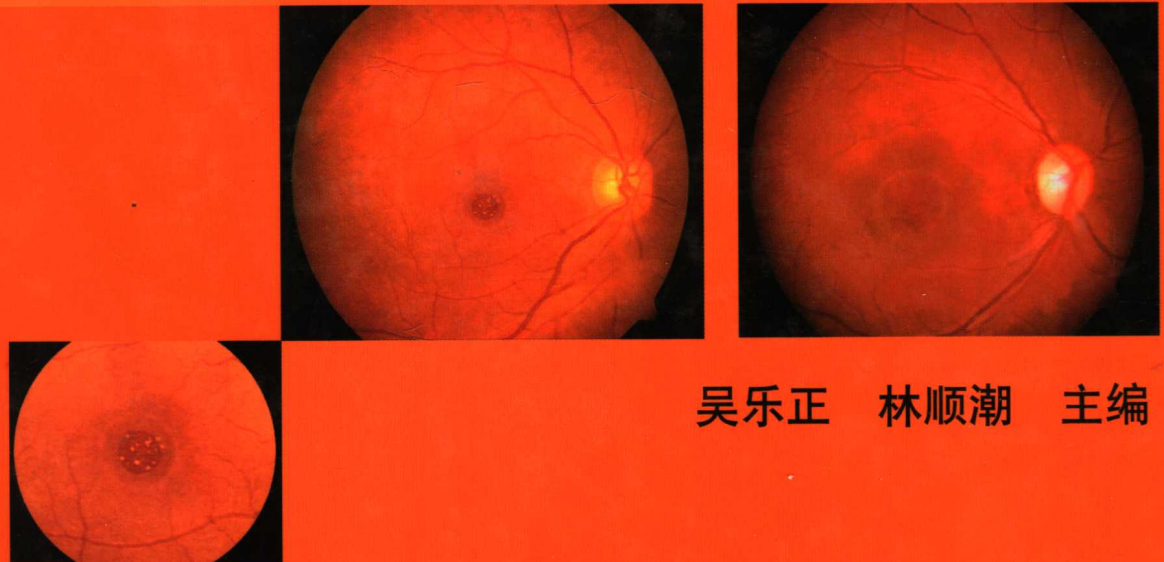


临床眼黄斑病学

CLINICAL MACULOPATHY



吴乐正 林顺潮 主编



北京科学出版社

临床眼黄斑病学

Clinical Maculopathy

主编

吴乐正 林顺潮

 北京科学技术出版社

图书在版编目(CIP)数据

临床眼黄斑病学 / 吴乐正, 林顺潮主编. - 北京: 北京科学技术出版社, 2007. 1
ISBN 978-7-5304-3352-2

I . 临… II . ①吴… ②林… III . 黄斑 - 眼病 -
诊疗 IV . R774.5

中国版本图书馆CIP数据核字 (2006) 第039323号

临床眼黄斑病学

主 编: 吴乐正 林顺潮
责任编辑: 李金莉 白 桦
责任校对: 黄立辉
封面设计: 耕者设计工作室
版式设计: 李婷婷
图文制作: 李婷婷 魏月玲
出版人: 张敬德
出版发行: 北京科学技术出版社
社 址: 北京西直门南大街 16 号
邮政编码: 100035
电话传真: 0086-10-66161951(总编室)
0086-10-66113227
0086-10-66161952(发行部)
电子信箱: bjkjpress@163.com
网 址: www.bkjpress.com
经 销: 新华书店
印 刷: 北京博海升彩色印刷有限公司
开 本: 889mm × 1194mm 1/16
字 数: 500 千
印 张: 20.25
版 次: 2007 年 1 月第 1 版
印 次: 2007 年 1 月第 1 次印刷
ISBN 978-7-5304-3352-2/R · 881

定 价: 192.00 元

 京科版图书, 版权所有, 侵权必究。
 京科版图书, 印装差错, 负责退换。

著译者名单·

著 者

吴乐正	中山大学中山眼科中心
林顺潮	香港中文大学医学院
孙葆忱	北京市眼科研究所
Paul Mitchell	澳大利亚 Sydney 大学
Ronald Klein	美国 Wisconsin 大学
黄智申	中山大学中山眼科中心
余扬桂	广州中医药大学
王 玲	上海交通大学瑞金医院
刘 杏	中山大学中山眼科中心
黄时洲	中山大学中山眼科中心
文 峰	中山大学中山眼科中心
于 健	南方医科大学南方医院
管怀进	南通大学医学院
赵秀琴	汕头大学国际眼科中心
William V Padula	美国 Padula 视光学与康复研究所
Randall T Jose	美国 Houston 大学眼科研究所
金 捷(Wang JJ)	澳大利亚 Melbourne 大学
赖维均	香港中文大学医学院
罗光伟	中山大学中山眼科中心
吴 京	南方医科大学南方医院
张士胜	上海交通大学瑞金医院
姜利斌	北京同仁医院眼科中心
陈长征	武汉大学人民医院
凌运兰	中山大学中山眼科中心
盛艳娟	济南市第二人民医院
王 红	北京解放军总医院
孙祖华	温州医学院视光学医院
陈艳丽	重庆爱尔眼科医院
李士清	中山大学中山眼科中心
吴为菊	中山大学中山眼科中心

译 者

于 靖	上海交通大学医学院眼科教研室
鲁顺婷	南通大学医学院眼科教研室
朱丹丹	南通大学医学院眼科教研室
殷小敏	南通大学医学院眼科教研室

主编简介



吴乐正教授

中山大学眼科教授，博士生导师，海伦·凯勒国际防盲会顾问、亚非眼科学会委员，《中华眼科杂志》、《国际代谢与营养眼科学杂志》等编委。1957年中山医学院医疗系本科毕业，1962年同校眼科研究生毕业。1979～1982年为美国斯坦福大学、霍普金斯大学及美国国立卫生研究院眼科研究所访问学者及研究科学家等。曾任中山医科大学中山眼科中心副主任、眼科研究所所长、眼科教研室主任、首届卫生部眼科学实验室主任、《中华眼科杂志》副总编辑、《眼科学报》总编辑。德国慕尼黑马克西梅兰大学眼科医院(1986, 1991)、巴西圣保罗大学医学院(1996)等客座教授，国际临床视觉电生理学会委员(1990～2002)，第28届

国际临床视觉电生理学术会议主席(1990)，第1届国际热带亚热带眼科学术会议主席(1994)，第12届亚非眼科大会主席(2000)，第19届国际代谢眼病学术会议当选主席(2008)。

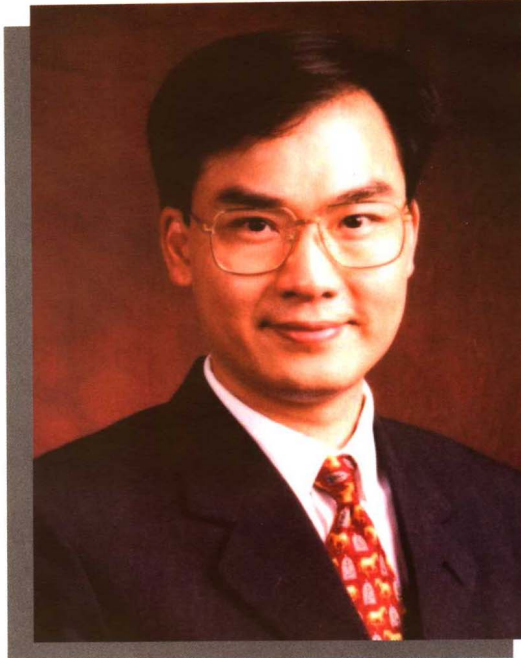
吴教授主要从事眼黄斑疾病、视觉生理和视觉补偿的诊治及研究。在国内外学术刊物已发表论文280篇。编著《人工视觉》(1980)、《视网膜电图学》(1989)、《眼病微量元素临床及实验研究》(1990)、《现代眼科门诊手术指南》(1995)、《临床视觉电生理学》(1999)、《眼部症状的鉴别诊断》(1999)、《光明使者》(2001)、《Advances in Ophthalmology》(2003)、《临床多焦视觉电生理学》(2004)等书。曾获国家级教学成果优秀奖(1989)、卫生部(1987, 1992)、国家教委(1988, 1990, 1992)等科技进步奖、广东省自然科学奖(1996)；并获美国防盲研究会奖(1981)，世界眼科基金会杰出服务奖(1982)，第13届亚洲—太平洋眼科学会杰出贡献奖(1991)，美国视光学学会及神经视光学康复学会贡献奖(2000)，美国神经视光学康复学会特殊贡献奖(2006)等国际奖项。获卫生部优秀回国留学人员(1990)，卫生部有突出贡献的中青年专家(1992)等荣誉称号。享受国务院政府特殊津贴(1991年起)。

•主编简介

林顺潮教授

1984年获得内外全科医学学士学位，1990年成为香港中文大学外科学系讲师，并于1998年被委任为眼科及视觉科学系主任及于2004年被委任为医学院副院长(外务)。

到目前为止，林教授已在国际眼科医学杂志发表超过400篇关于眼科临床或基础视觉科学的研究的文章。林教授一直注重生物科学的发展，于1999年在部门内设立分子基因实验室，做遗传眼疾基因研究，并已在国际上发表超过40篇相关的文章，在2001年成立亚太区眼基因协会，成为创会主席。林教授同时亦是香港眼科学刊的创刊总编辑。除了学术发展外，林教授更致力参与及推动有关防盲、治盲、除盲的小区及扶贫工作，不但帮助香港有需要的病人，更走遍大江南北，为国内同胞服务。林教授是现任中华海外联谊会理事、香港光明行动护眼基金创会主席及健康快车香港基金创会执委会委员、光明大使及现任顾问。在2004年12月，林教授在潮汕地区发起了“关心是潮流”——一个崭新的扶贫医疗模式。在偏远贫困的县镇、乡村成立扶持点，通过筹款捐赠仪器，培训当地医生，再配以做大量手术和高效的现代管理模式，大大降低手术成本，使当地白内障患者可以享用质优价廉的医疗服务，而各扶持点亦能自负盈亏，持续发展。此计划以复明手术为起点，计划在三年内使潮汕地区成为“无白内障失明地区”，最终希望能够推广至眼科以外的手术，由国内伸延至国外。林教授亦曾担任香港特别行政区政府政策组非全职顾问三年；创办香港医疗论坛（医疗政策论政团体）和 www.inspireandshare.org 网站（启迪心灵、分享视觉艺术和生活哲学的网页），出版了关于医疗政策《香港医疗面面观》、逆境自强《穷小子·杰青医生——我的成长剪影》和专业精神《穷小子·杰青医生——我的实习剪影》三本眼科以外的书籍。林教授曾在国际及本地获多个奖项，其中包括在1993及1994年被病人选为韦尔斯医院“最有礼貌医生”、1994年“香港十大杰出青年”、1995年“世界十大杰出青年”、1998年“香港杰出青年领袖”和2000年“百位明日世界领袖”等，并于2004年被委任为“太平绅士”。



序言一

黄斑病是眼部最重要的疾病之一，由于黄斑的精细结构和特殊功能，容易患病致盲，因此，黄斑病的防治更为重要。现代眼科学取得了众多新进展，对黄斑病知识更新也不例外。

近年来眼科领域应用很多新技术，出现了很多新概念。继眼底荧光血管造影 (FFA) 和吲哚菁绿血管造影 (ICGA) 之后，光学相干断层扫描 (OCT)、多焦视网膜电图 (mfERG) 及计算机视野检测等技术对黄斑病的诊断及发病机制探讨有很大的促进。因此，写好《临床眼黄斑病学》这本专著势必需要编著者们以不懈的学术劳动，使之为眼科医生们提供有价值的参考书。

现在，由中国、中国香港特别行政区、美国及澳大利亚等眼科专家、学者共同合作编写了《临床眼黄斑病学》，它体现了多国学者间的互相合作，发挥各方面智慧。我相信它将为我国眼黄斑病的防治做出积极的贡献，并造福于人类。

袁佳琴

2005年12月

序言二

黄斑部是眼球极其重要的部位，具有极其重要的功能。许多原因可导致获得性、血管及血液性、炎症性、遗传性及先天性黄斑部疾病，产生严重后果；轻者可引起视物模糊、变形，重者致盲。这种情况在老年人中尤为多见。随着我国传染性眼病和白内障等致盲性眼病逐步得以控制，因此，黄斑部疾病的防治在防盲治盲中的意义越来越重要。长期以来，一般认为黄斑部疾病难以治疗，但实际上，随着近年来眼科学的进步和科学技术的发展，对诊断和治疗黄斑部疾病的认识有了明显的提高。由吴乐正教授和林顺潮教授主编的《临床眼黄斑病学》详细地介绍了黄斑部疾病的應用基础、特殊检查、视功能测定和流行病学等，并分设章节详细地介绍了获得性、血管及血液性、炎症性、遗传性、先天性及与全身病有关的黄斑部疾病。对于黄斑部疾病的药物、激光和手术治疗也做了详尽的介绍。所有这些内容都充分反映了黄斑部疾病的诊断和治疗的进展，这对于从事眼病防治的眼科医师和眼保健工作者大有裨益。本书的作者既有我国的眼科专家学者，又有来自于美国、澳大利亚的国外专家学者。他们的学识和长期积累的经验保证了本书的高质量。

作为一个多年从事眼科和防盲治盲的工作者，我谨对本书的出版表示衷心的祝贺。

赵家良

2006年2月5日

前言

黄斑是位于视网膜中央部位的最重要结构，是正常视轴的聚焦点，也是最敏锐的视觉部位。黄斑具有解剖学、胚胎发育学和生理学等的特点，承担着精细视觉、对比觉和色觉等重要功能。侵及黄斑的病变可能导致严重的视觉损害。

黄斑病的发病易受眼其他部位和全身疾病的影响，很多先天性或后天性疾病都容易与黄斑部发病发生联系，因此在探讨黄斑疾病时不能忽视众多的有关因素。

黄斑病的诊治进展是当代高科技发展在眼科领域中突出的成就之一，无论在诊断技术、测试或治疗药物及仪器设备等方面都有令人惊喜的进步。这也是广大眼科医生们所关注的。

为了对黄斑病有较系统的认识，并为更好反映当前在黄斑病诊治上的新进展。本书编写既有基础知识又强调充分结合临床应用的各有关章节，如应用眼底荧光血管造影(FFA)、吲哚菁绿血管造影(ICGA)、多种视功能测定和光学相干断层扫描(OCT)等临床检测技术，以利于对黄斑疾病的诊断、鉴别诊断、预后判断，也利于对黄斑病发病机制的了解。本书更针对不同原因和类型，从获得性、血管性及血液性、炎症性、遗传性、先天性和综合征等各个领域提供多方面的黄斑疾病专业知识及包括中西医药、激光、手术等的黄斑疾病治疗，以体现很多新的进展。此外，还有对黄斑疾病患者视觉康复训练的重要章节。

本书由我国大陆和香港特别行政区、美国及澳大利亚等老中青专家学者，互相研究商讨，共同编写。袁佳琴教授和赵家良教授为本书作序；吕林教授、陈又昭副教授、忻岱嫣博士和童剑萍副主任医师等给予各种支持；梁炯基高级工程师在本书的编排上做了大量工作；在此一并致以衷心的感谢。由于近代眼科学技术发展迅速，限于我们的学识水平，本书如有疏漏或不尽之处，敬请读者不吝指正。

吴东正 林顺潮

2006 年春

目 录

第一章 黄斑疾病的的应用基础	1
第一节 黄斑的位置形态和分区	1
第二节 黄斑的胚胎发育	3
第三节 黄斑的组织解剖	7
第四节 黄斑生理学	9
第五节 黄斑老年性改变和病理改变	11
第二章 眼底检查及眼底血管造影	15
第三章 黄斑疾病的光学相干断层扫描	22
第一节 正常黄斑视网膜光学相干断层扫描	22
第二节 特发性黄斑裂孔	27
第三节 中心性浆液性脉络膜视网膜病变	30
第四节 年龄相关性黄斑变性（老年黄斑变性）	33
第五节 中心性渗出性脉络膜视网膜炎	38
第六节 特发性黄斑前膜	39
第七节 糖尿病视网膜病变	42
第四章 黄斑疾病的视功能测定与评价	48
第五章 黄斑疾病的流行病学	62
第一节 年龄相关性黄斑变性（老年黄斑变性）	62
第二节 其他黄斑疾病	72
第六章 获得性黄斑疾病	80
第一节 年龄相关性黄斑变性（老年黄斑变性）	80
第二节 黄斑裂孔	87
第三节 黄斑前膜	90
第四节 脉络膜新生血管	92
第五节 中心性浆液性脉络膜视网膜病变	99
第六节 脉络膜视网膜皱褶	105
第七节 血管样条纹	107

· 目 录

第八节 近视性黄斑病变 ······	109
第九节 药物中毒性黄斑病变 ······	112
第十节 外伤性脉络膜视网膜病变 ······	115
第十一节 放射性视网膜病变 ······	118
第七章 血管性及血液性黄斑疾病 ······	124
第一节 糖尿病视网膜病变 ······	124
第二节 高血压视网膜病变 ······	130
第三节 视网膜动脉阻塞 ······	133
第四节 视网膜静脉阻塞 ······	136
第五节 视网膜大动脉瘤 ······	141
第六节 白血病视网膜病变 ······	143
第八章 炎症性黄斑疾病 ······	147
第一节 弓浆虫性脉络膜视网膜病变 ······	147
第二节 急性视网膜坏死 ······	150
第三节 艾滋病（获得性免疫缺陷综合征） ······	152
第四节 类肉瘤病 ······	156
第五节 获得性梅毒 ······	158
第六节 拟眼组织胞浆菌病综合征 ······	160
第七节 念珠菌病 ······	162
第八节 多发性一过性白点综合征 ······	164
第九节 急性后极部多灶性鳞状色素上皮病变 ······	167
第十节 急性视网膜色素上皮炎 ······	169
第十一节 匍行性脉络膜病变 ······	170
第十二节 鸟枪弹样视网膜脉络膜病变 ······	173
第十三节 多灶性脉络膜炎 ······	175
第十四节 Behcet 病 ······	180
第十五节 小柳－原田综合征 ······	183
第九章 遗传性及先天性黄斑疾病 ······	187
第一节 视网膜色素变性 ······	187
第二节 进行性视锥细胞营养不良 ······	190
第三节 先天性视网膜劈裂 ······	192
第四节 Stargardt 病 ······	194
第五节 卵黄状黄斑营养不良 ······	197
第六节 无脉络膜症 ······	200
第七节 中心性晕轮样脉络膜萎缩 ······	201

目 录 •

3

第八节 回旋状脉络膜视网膜萎缩 ······	202
第九节 白点状眼底病变 ······	203
第十节 白化病眼底 ······	204
第十一节 先天性视盘异常 ······	205
 第十章 综合征 ······	211
第一节 Aland 综合征 ······	211
第二节 Amalric 综合征 ······	212
第三节 Axenfeld 综合征 ······	212
第四节 Bassen-Kornzweig 综合征 ······	213
第五节 Batten-Meyou 综合征 ······	214
第六节 Behr II 综合征 ······	215
第七节 Davis 综合征 ······	215
第八节 Ehlers-Danlos 综合征 ······	216
第九节 Fanconi I 综合征 ······	217
第十节 Farber 综合征 ······	218
第十一节 Greenfield 综合征 ······	218
第十二节 Grunertis 综合征 ······	219
第十三节 Hand-Schüller-Christian 综合征 ······	220
第十四节 Hamman-Rich 综合征 ······	221
第十五节 Hollenhorst 综合征 ······	221
第十六节 Irvine 综合征 ······	222
第十七节 Junius-Kuhnt 综合征 ······	223
第十八节 Lyme 综合征 (莱姆病) ······	224
第十九节 Morning Glory 综合征 (牵牛花综合征) ······	225
第二十节 Niemann-Pick 综合征 ······	226
第二十一节 Peter 综合征 ······	227
第二十二节 Sorsby 综合征 ······	228
第二十三节 Tay-Sachs 综合征 ······	228
第二十四节 Triangle 综合征 (三角综合征) ······	229
第二十五节 Vitreous Tug 综合征 ······	230
第二十六节 Von Hippel-Lindau 综合征 ······	231
第二十七节 Weil 综合征 ······	232
第二十八节 Wagner 综合征 ······	232
 第十一章 黄斑疾病的药物治疗 ······	234
 第十二章 黄斑疾病的中医治疗 ······	240

目 录

第十三章 黄斑疾病的激光治疗 ······	246
第一节 黄斑疾病激光治疗的机制及相关问题 ······	246
第二节 黄斑病的激光治疗 ······	246
第十四章 黄斑疾病的手术治疗 ······	254
第一节 黄斑前膜剥离术 ······	254
第二节 特发性黄斑裂孔的玻璃体手术 ······	258
第三节 近视性黄斑裂孔和黄斑劈裂的玻璃体手术 ······	262
第四节 超声乳化白内障吸除人工晶体植入术联合黄斑手术 ······	264
第五节 黄斑中心凹下脉络膜新生血管膜取出术 ······	268
第六节 黄斑下出血的手术治疗 ······	270
第七节 黄斑转位术 ······	271
第八节 色素上皮细胞移植术 ······	273
第九节 糖尿病性黄斑水肿手术治疗 ······	274
第十节 辅助内界膜剥离的各种染色剂的应用 ······	276
第十五章 黄斑变性患者的低视力和神经视光学康复 ······	282
第十六章 年龄相关性黄斑变性 (ARMD) 的视觉康复 ······	290
索引 ······	300
中文索引 ······	300
外文索引 ······	303

第一章 黃斑疾病的應用基礎

第一节 黃斑的位置形态和分区

解剖学定义黃斑 (macula) 位于视网膜后极部，从视盘颞侧缘起，直径6~7 mm (约4个视盘直径)，包括视网膜血管弓内的大部分区域 (图1-1-1)。组织学上该部视网膜有多层视网膜神经节细胞，视网膜色素上皮细胞富含有叶黃素 (xanthophyll)，在新鲜的尸体眼上呈黄色。

检眼镜下黃斑境界不明显，其中央呈横椭圆形扁平浅漏斗状凹陷，直径1.5mm (约1个视盘直径)，为中心凹 (fovea)。中心凹位于黃斑中心，是视网膜内层凹陷，该处视网膜菲薄，厚度为0.37mm。检眼镜下中心凹呈椭圆形反光，称为环状反光 (ring reflex)，这是由于旁中心凹区的视网膜和内界膜增厚所致。在中心凹的中央部位有一微小凹陷，为中心小凹 (foveola)，直径约0.35mm。中心小凹离视盘颞侧约3.0mm，在视盘中心水平下0.8mm，与视盘下缘相当 (图1-1-2)。该部没有神经节细胞，只有视锥细胞及其核，是视网膜最薄的部位，厚度为0.13mm (图1-1-3)。直接检眼镜下可见中心小凹呈针尖样明亮反光，即中心反射 (central reflex)，是因为小凹内界膜反射入射光所致。中心反射存在生理变异，出生不久的婴儿无此反光，4个月后逐渐出现，在年轻人和视网膜色素较多者反光较强，40岁后逐渐减弱，年老者不明显或完全消失。因此，对于中心凹反射消失不能完全确定为病理变化，少数正常人可以缺如。

黃斑呈暗红色或红褐色，是眼底后极部最暗的区域。由于黃斑部视网膜内层薄、视网膜色素上皮细胞色素丰富、黃斑色素的存在以及浅漏斗状斜面对入射光的反射，因此，除了中心反射和环状反光外，整个黃斑颜色较暗。其颜色随被检查者的色素多少、屈光状态和检查光线性质等因素而改变。在强光下，可表现为颗粒样外观。由于人类黃斑的发育存在两种明显的变化，即视网膜内层细胞由中心向周边迁移和视锥细胞由周边向中心的迁移，并且这种迁移分别一直持续到出生后1岁和4岁多才完成，因此，出生不久的婴儿因黃斑尚未发育成熟，可表现为稍隆起，呈现珍珠样光泽；出生后，黃斑部由于神经节细胞和内核细胞层继续向周围移位而变深，渐出现中心反射。中心反射随投射光线方向的改变可出现反光点的位置移动现象，老年人可出现弥散或密集的点状反光。这些均可能是正常变异，应双眼对比观察，并结合视力综合判断。另外，黃斑中心凹旁视网膜较厚，可呈现圆形或椭圆形反光，有时须与视网膜神经上皮脱离形成的光晕鉴别。

正常瞳孔条件下用检眼镜观察黄斑部形态，可因瞳孔收缩而难以检查，尤其是老年人或高度近视患者。对于无明显禁忌证的患者可散瞳检查、采用三面镜和前置镜，以及联合眼底荧光血管造影技术和光学相干断层扫描技术进行观察。

眼底荧光血管造影技术显示中心凹内存在一个无血管区，即中心凹无血管区（foveal avascular zone, FAZ），检眼镜下用肉眼则很难确定FAZ的边界。用眼底荧光血管造影技术可以确定其具体位置和大小，一般直径约0.5 mm（图1-1-4）。FAZ可随年龄增加而变化，它对于一些视网膜循环疾病的诊断、预后和治疗有特殊意义。

根据解剖特点黄斑可分为中心凹、旁中心凹视网膜（parafoveal retina）和中心凹周围视网膜（perifoveal retina）3个区域。中心凹是中央直径1.5mm区域，感光细胞绝大多数是视锥细胞。旁中心凹视网膜是指大约0.5mm宽围绕中心凹的环带状的区域，该部位有内颗粒层细胞和6~8层神经节细胞，神经纤维层特别是视神经黄斑束增厚，内界膜从该区向中心小凹方向迅速变薄，视锥细胞与视杆细胞数量比例为1:1。中心凹周围视网膜是指大约1.5mm宽围绕中心凹的环带状的区域，该区域神经节细胞逐渐减少至单层，视锥细胞与视杆细胞数量比例为1:2。黄斑部的分区有利于黄斑疾病的定位和分期。

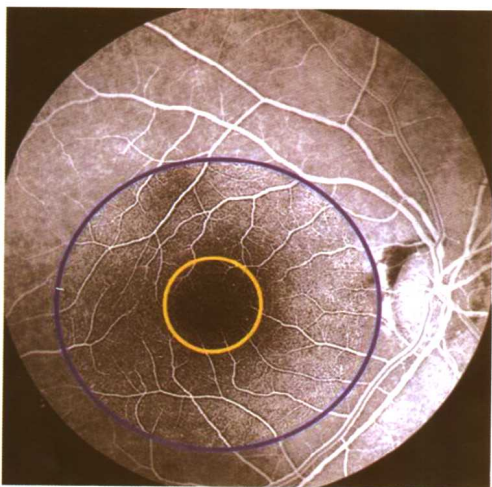


图 1-1-1 黄斑（蓝环）和中心凹（黄环）解剖位置示意图

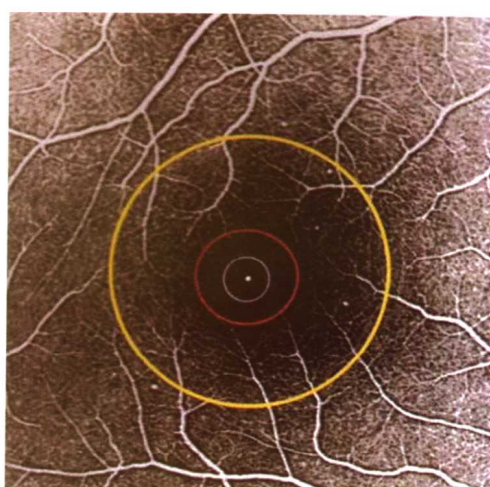


图 1-1-2 中心凹（黄环）、中心凹无血管区（红环）、中心小凹（灰环）和中心光反射（中心白点）解剖位置示意图

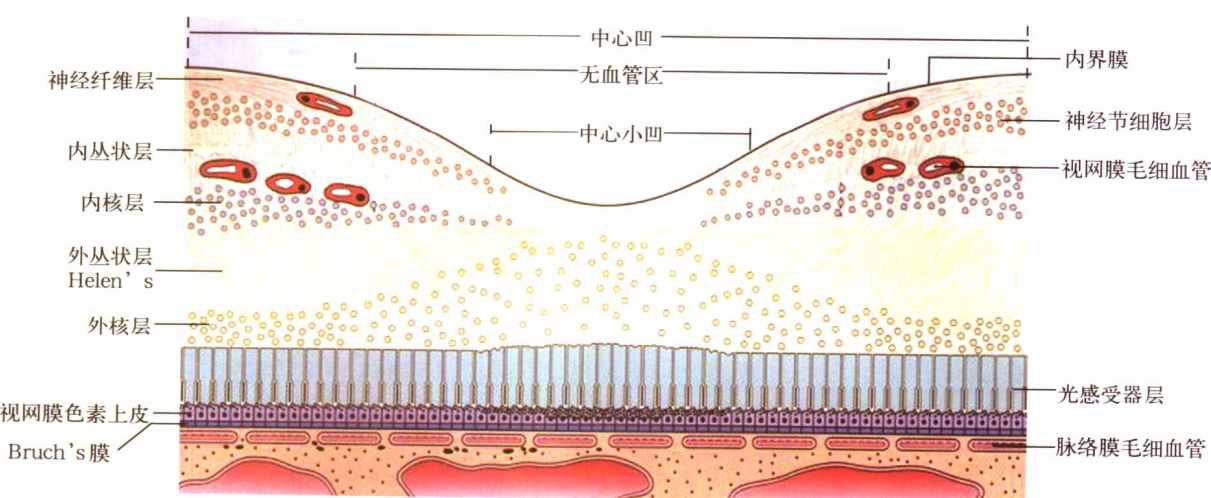


图 1-1-3 中心凹解剖切面示意图

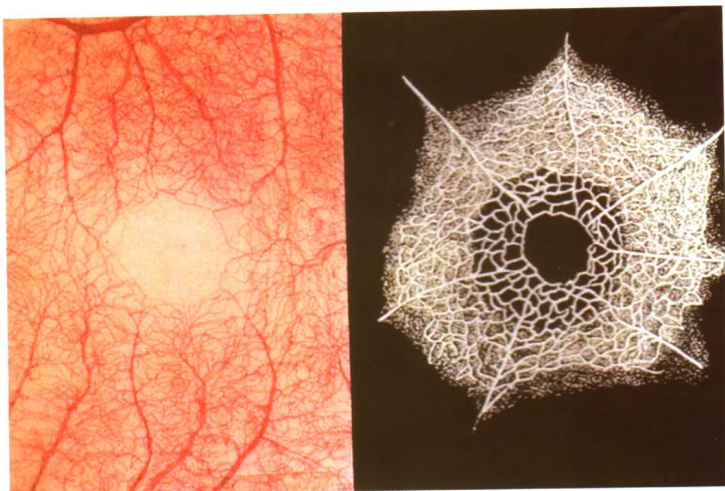


图 1-1-4 中心凹无血管区

第二节 黄斑的胚胎发育

黄斑是视网膜的特殊部位，其特殊功能的维持与整个视网膜、脉络膜以及视神经联系密切。黄斑组织高度分化，发育迟缓，经历胚胎与出生后早期婴儿阶段。在此过程中，任何外来或内在因素均可影响黄斑的发育。

一些黄斑疾病的发生与整个视网膜、脉络膜以及视神经等结构的发生和发育异常有关，如视盘小凹导致黄斑神经上皮脱离、黄斑缺损等。现介绍视网膜、视网膜血管、脉络膜、视神经以及黄斑的发生与形成。

一、胚眼的发生与形成

在胚胎3周，前脑两侧形成对称的囊样突起，即视泡（optic vesicle）。视泡向前生长，形成视茎（optic stalk），即视神经始基。胚胎4周，视泡膨大与表皮外胚叶接触，表皮外胚叶增厚形成晶状体板（lens plate），晶状体板形成晶状体泡。同时视泡的远端内陷形成一个双层细胞壁的杯，即视杯（optic cup）。视杯凹陷包围晶状体。视杯下方存在一裂缝，即胚裂（embryonic fissure），当胚长为7mm时，胚裂完全形成。中胚层组织经胚裂进入眼内，视神经纤维经胚裂到达视茎形成视神经。

二、视网膜的发育与形成

（一）视网膜色素上皮细胞发育与形成

视杯的神经上皮层分两层，外层形成视网膜色素上皮层。视网膜色素上皮层在邻近脉络膜的一面与玻璃状膜紧密连接。但另一面与光感受器细胞仅疏松连接。因此，视网膜脱离时，色素上皮往往与脉络膜相连接。视网膜色素上皮层是由视杯外层衍变而来，胚胎初期外层的细胞核排列不齐，最后逐渐排列整齐，并具有功能，足月胎儿的视网膜色素上皮细胞内可见光感受器细胞外段吞噬体。在发育过程中，视网膜色素上皮细胞的面积及增生活性由周边部向后极部逐渐增加。在胚胎第5周，开始出现细胞内色素颗粒，第6周时整个视网膜同步出现色素颗粒充满色素上皮细胞。色素颗粒包括不同发育时期的前黑色素小体、未成熟及成熟的黑色素小体等。

（二）视网膜神经上皮层发育与形成

视杯的神经上皮层的内层形成神经视网膜层。原始视泡的远端在发育过程中高度分化增厚，形成视网膜的感觉部。胚胎4~5周时，视泡壁分成原始神经上皮层和边缘区两区。其中边缘区有毛细血管长入，该区为过渡性，在胚胎7mm时完全消失。胚胎6周~3个月时，视网膜分化更为显著。在这一阶段，细胞不

断分裂和繁殖，并向边缘区迁移。这种现象在后极部进行特别快，而在胚裂处则较迟缓。随着边缘区增厚，深层细胞开始移入，最后形成内细胞层。

在胚胎7周时，从后极部开始，在视杯内层，原始带(primitive zone)中的神经上皮增生，向边缘带(marginal zone)迁移，因而形成由多层细胞组成的两个细胞层，即外成神经细胞层及内成神经细胞层。两者之间有一窄无核层，即Chievitz过渡性纤维层。这层纤维在成人的视网膜内并不存在。到胚胎10周，这两层成神经细胞层的形成，已向前延伸到未来的锯齿缘部。这两层成神经细胞层渐渐分化，从内面向外面进行，形成各层神经细胞。神经节细胞发生最早，而光感受器层出现最晚。

胚胎3~7个月时，成神经细胞层即开始特化。内成神经细胞层发育较早，形成Müller细胞、神经节细胞和无长突细胞。胚胎11周时，眼球后极部的内成神经细胞层有细胞向内迁移，形成神经节细胞层。大部分内层的成神经细胞发育为神经节细胞，在胚长17mm时，其内层细胞已具有神经节细胞的特征。神经节细胞向视网膜玻璃体面移动，形成神经节细胞层，其轴突经视茎通向脑部。神经节细胞层的形成由后向前扩展，胚胎5个月时到视网膜的锯齿缘。神经节细胞层与内成神经节细胞层之间的无细胞边缘区即为内网状层。内成神经细胞层中的其余细胞即为Müller细胞及未来的无长突细胞。Müller细胞是高度分化的视网膜支架细胞，胚长10~13mm时即出现，其细胞长轴与视网膜平面垂直。在胎儿3个月时其突已伸达视网膜的内外表面。有人认为Müller纤维突末端分散，互相连接而构成内界膜。但有人认为两者是不同的组织，因为内界膜有的部位并没有Müller纤维。

外成神经细胞层发育较晚，形成双极细胞、水平细胞和光感受细胞。视锥细胞和视杆细胞与内核层之间的无细胞核区即为外网状层。形成外核层的视锥细胞和视杆细胞分化较早，胚长48mm时，外成神经细胞层的最外层细胞核变成肾形，即视锥细胞的前身。内侧几层的外成神经细胞内移，形成内核层后，其余的细胞形成视杆细胞。视锥细胞和视杆细胞近视泡腔部分的胞浆突出外界膜，形成内段，外段可来自原来视泡腔内面被覆的纤毛。视锥细胞和视杆细胞其细胞外段的盘膜要在胎儿7个月时才出现。新形成的盘膜排列方向并不一致，随着眼球的发育，不仅外段的长度增加，而且平行排列的盘膜方向更趋一致。

成神经细胞层于胚胎第2个月末(胚长26mm)时发育至赤道部附近，但在视杯缘的视网膜仍仅分为一有核层和一无核层。在胚胎3个月的后期时视杯前缘继续生长，成神经细胞层伸展到锯齿缘，此时神经纤维层仅在视网膜后部发育完全。在胚胎4~5个月时，从眼球后极部开始，由于外成神经细胞层的内侧7~8层细胞(即未来的双极细胞与水平细胞)内移，与内成神经细胞层中的Müller细胞及无长突细胞汇合，形成内核层，这时内外成神经细胞层间的界限消失。当胚胎在5个月时神经节细胞单独成为一层直达锯齿缘。此时视网膜后部的内核层已开始出现，而视网膜后极部除黄斑以外，其发育接近完成，视网膜内、外核层的形成向前延伸，在胚胎8个月时到达锯齿缘部。随着3个核层的分化，出现了神经纤维层、内网状层及外网状层。由于细胞内移，除黄斑部外，Chievitz纤维逐渐消失，至此视网膜乃完全形成，而黄斑部Chievitz纤维在出生后才消失。

(三) 视网膜血管的发育与形成

胚胎初期视泡和视茎本身是没有血管的，视网膜发育在胚胎长100mm时尚无血管分布。胚胎在2个月时视杯内的玻璃体血管系统和视杯外的脉络膜血管系统吻合，形成发育眼的血液循环系统。但视网膜与视神经仍然是无血管的。

在胚胎的第3个月末，视网膜中央动脉由玻璃体动脉经过视盘的地方产生。视盘处动脉壁出现血管芽，上下各一，渐长出血管分支，进入视网膜神经纤维层，同时也向外生长，直达外网状层。在视神经内玻璃体动脉的两侧各出现一个静脉管，在视盘的后面两静脉汇合为一，其分支与视网膜中央动脉平行分布。在胚胎第8个月时，血管已出现于视网膜内面几层，血管的分布达到视网膜周边部。在视网膜动脉生长的过程中，玻璃体动脉系统继续萎缩，当后者停止循环时，视网膜动脉已开始供给血液。

也有人认为视网膜血管来自进入视网膜的中胚叶组织。原始中胚叶组织分化成毛细血管网，当血液进入这些管道，分散的毛细血管网的不同部分重建，形成视网膜动脉和静脉。