

# EL SÍNDROME DE HUNTER

A MENUDO SE PRESENTA COMO UNA RARA COMBINACIÓN DE PATOLOGÍAS FRECUENTES DE LA INFANCIA

Una larga lista de enfermedades de la infancia y repetidas visitas al pediatra pueden resultar preocupantes. Puede ser difícil encontrar una causa subyacente, pero esto también puede ser un alivio, ya que puede ayudar a guiar la atención adecuada. El síndrome de Hunter, también denominado mucopolisacáridos tipo II (MPS II), es un trastorno genético serio y progresivo que afecta principalmente a los niños varones.



Silas, 6 meses de edad



Silas, 2 años de edad



Silas, 4,5 años de edad



Silas, 6 años de edad

- Nariz ancha
- Fosas nasales ensanchadas
- Elevaciones supraorbitales prominentes
- Labios gruesos
- Papada prominente
- Circunferencia de la cabeza grande

Las personas que tienen síndrome de Hunter pueden aparecer como no afectadas al nacer; pero, con el transcurso del tiempo, los síntomas comienzan a aparecer y a empeorar, y muchos se superponen con patologías frecuentes de la infancia:



A continuación, se presentan otros síntomas que pueden observarse entre los 2 y 4 años de edad:

diarrea acuosa recurrente, problemas respiratorios, que incluyen respiración ruidosa y ronquidos, y retraso del desarrollo o del habla\*

El síndrome de Hunter afecta a las personas de diferentes maneras. No todas tienen los mismos síntomas o la misma gravedad de síntomas, y estos pueden presentarse a diferentes edades.

\*Enfermedad grave solamente.

**MPS II Y USTED** Si sospecha de síndrome de Hunter, hable con su médico.

Visite [hunterpatients.com/es](http://hunterpatients.com/es) y hable con su médico para obtener más información sobre el síndrome de Hunter.





Leander, 5 años de edad



Nash, 6 años de edad

**EL SÍNDROME  
DE HUNTER**  
A MENUDO SE  
PRESENTA COMO UNA  
RARA COMBINACIÓN  
DE PATOLOGÍAS  
FRECUENTES DE  
LA INFANCIA



Aiden, 5 años de edad



Silas, 6 años de edad

**MPS II Y USTED** Si sospecha de síndrome de Hunter, hable con su médico.

Visite [hunterpatients.com/es](https://hunterpatients.com/es) y hable con su médico para obtener más información sobre el síndrome de Hunter.

