EL SÍNDROME DE HUNTER AMENUDO SE PRESENTA COMO UNA RARA COMBINACIÓN DE PATOLOGÍAS ESPECIENTES DE LA INFANCIA

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 años de edad

- Nariz ancha
- Elevaciones supraorbitales prominentes
- 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 V USTED Si sospecha de síndrome de Hunter, hable con su médico.

Visite hunterpatients.com/es y hable con su médico para obtener más información sobre el síndrome de Hunter.





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

Visite hunterpatients.com/es y hable con su médico para obtener más información sobre el síndrome de Hunter.

