

Suspeitar

O primeiro passo para o diagnóstico

O que é a MPS II?

- Doença genética rara²
- Causada pela falta ou falha de uma enzima que pode impactar vários órgãos³
- Afeta principalmente meninos/homens¹
- É comum em membros da mesma família¹



EM CASOS DE SUSPEITA, UM MÉDICO DEVE SER CONSULTADO

Referências Bibliográficas: **1.** Scarpa, M. Mucopolysaccharidosis Type II. GeneReviews® [Internet] (2018). Available from: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1274>. **2.** Martin, R et al. Recognition and diagnosis of mucopolysaccharidosis II (Hunter syndrome). Pediatrics 121, 377–86 (2008). **3.** Wraith, JE et al. "Initial report from the Hunter Outcome Survey." Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics vol. 10.7 (2008): 508-16. **4.** Link, B et al. "Orthopedic manifestations in patients with mucopolysaccharidosis type II (Hunter syndrome) enrolled in the Hunter Outcome Survey." Orthopedic reviews vol. 2.2 (2010): e16.

C-ANPROM/BR/ELA/0066 – SETEMBRO/2021.
Material destinado ao público geral.
6506103_FOLHETO DISEASE AWARENESS MPS II.
Imagem cedida e autorizada pelo paciente para este fim.

Serviço de atendimento ao consumidor
0800-7710345



Será MPS II?

(Mucopolissacaridose II - Síndrome de Hunter)

Saiba reconhecer os principais sinais e sintomas dessa doença genética rara



Sinais e sintomas da MPS II

Muitos dos sinais e sintomas são confundidos com sintomas comuns da infância. Por isso, é importante ficar atento à combinação desses sintomas¹

Caso você tenha alguma suspeita, um médico deverá ser consultado



Alterações no formato da face

Problemas de visão, cabeça e língua grandes. Os dentes podem ficar tortos²



Infecções respiratórias e de ouvido frequentes

Perda da audição e nariz sempre escorrendo^{2,3}



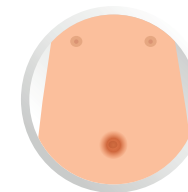
Mãos de garra

As articulações dos dedos, braços e pernas costumam ficar mais atrofiadas ou retorcidas^{2,3}



Caminhar na ponta dos pés

As deformidades ósseas e a rigidez nas juntas podem causar alteração no jeito de caminhar⁴



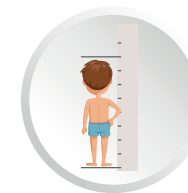
Abdome

Hérnias umbilicais e inguinais são frequentes^{2,3}

Pacientes com MPS II podem ficar com a barriga grande devido ao aumento do tamanho do fígado e do baço^{2,3}



Às vezes, o aumento dos órgãos é visível, mas somente um médico saberá avaliar corretamente^{2,3}



Ossos e articulações

Pacientes com MPS II têm baixa estatura, deformidades ósseas, rigidez nas juntas e limitação dos movimentos^{2,3}

