

MPS II (Mucopolissacaridose II ou Síndrome de Hunter)

Para identificar, é preciso conhecer os seus sinais e sintomas



ALTERAÇÕES NO FORMATO DA FACE¹



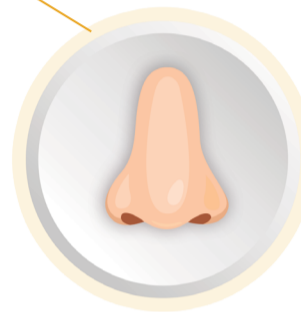
INFECCÕES DE OUVIDO FREQUENTES^{1,2}



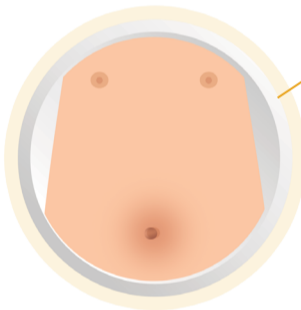
MÃOS EM GARRA^{1,2}



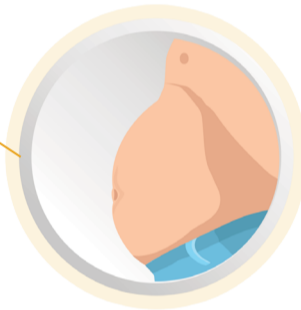
INFECCÕES RESPIRATÓRIAS FREQUENTES^{1,2}



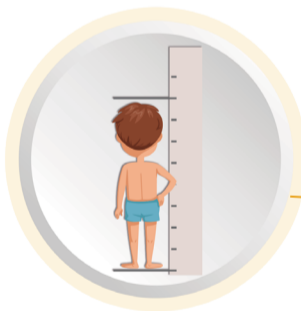
HÉRNIA UMBILICAL^{1,2}



ABDOME SALIENTE^{1,2}



BAIXA ESTATURA¹



CAMINHAR NA PONTA DOS PÉS⁴



O que é MPS II ? (Síndrome de Hunter)

- Doença genética rara¹
- Causada pela falta ou falha de uma enzima que pode impactar vários órgãos²
- Afeta principalmente meninos/homens³
- É comum em membros da mesma família³

PARA SABER MAIS, acesse mps2.com.br



EM CASOS DE SUSPEITA, UM MÉDICO DEVE SER CONSULTADO

Referências Bibliográficas: 1. Martin, R et al. Recognition and diagnosis of mucopolysaccharidosis II (Hunter syndrome). Pediatrics 121, 377-86 (2008). 2. 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. 3. Scarpa, M. Mucopolysaccharidosis Type II. GeneReviews® [Internet] (2018). Available from: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1274>. 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/0064 – SETEMBRO/2021. Material destinado ao público geral. 6506101_CARTAZ - DISEASE AWARENESS MPS II. Imagem cedida e autorizada pelo paciente para este fim.

