

¿ESTÁ PASANDO POR ALTO EL SÍNDROME DE HUNTER?

Aiden, 3

Aiden, 5

ACTÚE DE INMEDIATO*
EL SÍNDROME DE HUNTER ES UNA
ENFERMEDAD GENÉTICA PROGRESIVA

Una **combinación rara** de molestias frecuentes que se presentan en la infancia podría indicar la presencia del **síndrome de Hunter (MPS II)**



+



+



1 a 2 años de edad

El 78 % de los pacientes de la HOS desarrollaron una **hernia abdominal**¹

El 72 % de los pacientes de la HOS padecían de **otitis media**²

2 a 3 años de edad

El 68 % de los pacientes de la HOS presentaban agrandamiento de las **amígdalas** o **adenoides**¹

Se describió que el 95 % de los pacientes de la HOS presentaban **dismorfismo facial**¹

Para obtener más información, visite:
sindromedehunter.com.mx



MPS II= mucopolisacaridosis tipo II
Datos sobre la mediana de edad al inicio y la prevalencia provenientes de la Encuesta de resultados del síndrome de Hunter (Hunter Outcome Survey, HOS). 1. Wraith JE *et al.* Genet Med 2008; 10(7): 508-516. 2. Keilmann A *et al.* J Inherit Metab Dis 2012; 35(2): 343-353.

Copyright 2023 Takeda Pharmaceutical Company Limited. Todos los derechos reservados.
Takeda y el logotipo de Takeda son marcas registradas de Takeda Pharmaceutical Company Limited. C-ANPROM/MX/ELA/0022 Febrero 2023



Aiden, 1



Nacimiento y primeros síntomas

“Aiden era un bebé hermoso y saludable. Sufría de infecciones auditivas frecuentes pero nuestro pediatra nos decía que era algo ‘común’. A los 18 meses, cuando nació su hermano AJ, le operaron las adenoides, pero aún era un bebé feliz. Adoraba jugar con su hermano menor, hacían todo juntos”.

Primera mención de una enfermedad subyacente

“A los 2 años, noté un retraso en el desarrollo del habla en Aiden. Se lo mencioné a su pediatra y lo refirió para una evaluación. Confirmaron que necesitaba terapia ocupacional, isioterapia y terapia del lenguaje. Pensamos que, por ser varón, no era gran problema, solo estaba siendo perezoso. Después de un año, el pediatra sugirió que viéramos a un genetista”.

“Sufría de infecciones auditivas frecuentes pero nuestro pediatra nos decía que era algo ‘común.’”

Diagnóstico del síndrome de Hunter

“Para entonces, su hermano AJ ya tenía 12 meses y Aiden, 2 años y medio. AJ vino con nosotros a la cita porque no teníamos una niñera.

Apenas nos sentamos, el genetista comenzó a señalar todas las cosas que no estaban bien con Aiden, que los extremos de sus dedos estaban torcidos, que el puente de la nariz era plano, y que tenía mucho vello. Luego prestó atención a mi otro hijo, el bebé AJ, y dijo que podía afirmar que él tenía los mismos síntomas.

Sospechaba que era MPS II... Fue algo muy duro de escuchar. Me dije a mi misma que ella estaba equivocada, pero al llegar a casa, vi fotos de otros niños con MPS II y eran iguales a mis hijos”.



Aiden y AJ



“Los extremos de sus dedos estaban torcidos, el puente de la nariz era plano y tenía mucho vello”.

Gravedad de la enfermedad actual e impacto en la vida

“Adoran jugar, son muy sociables. Tienen un vínculo muy especial y creo que es porque todo lo que deben atravesar, deben hacerlo juntos.

Hemos aprendido mucho de nuestros hijos. Si bien no pueden hablar mucho, definitivamente nos han cambiado como personas.

Veo todo lo que tienen que pasar día tras día y lo hacen todo con una sonrisa, una risita y una carcajada”.



ACTÚE DE INMEDIATO*

Para obtener más información, visite:
sindromedehunter.com.mx



Copyright 2023 Takeda Pharmaceutical Company Limited. Todos los derechos reservados.
Takeda y el logotipo de Takeda son marcas registradas de Takeda Pharmaceutical Company Limited. C-ANPROM/MX/ELA/0022 Febrero 2023