

# ¿ESTÁ PASANDO POR ALTO EL SÍNDROME DE HUNTER?



**ACTÚE A TIEMPO\***  
**EL SÍNDROME DE HUNTER ES UNA ENFERMEDAD GENÉTICA PROGRESIVA**

Una combinación poco frecuente de afecciones habituales de la infancia podría indicar la presencia de síndrome de Hunter (MPS II)



+



+



De 1 a 2 años

El 78 % de los pacientes en el Estudio de los resultados de Hunter (Hunter Outcome Survey, HOS) desarrollaron **una hernia abdominal**<sup>1</sup>

El 72 % de los pacientes del HOS tuvieron **otitis media**<sup>2</sup>

De 2 a 3 años

El 68 % de los pacientes del HOS tenían **amígdalas o adenoides agrandadas**<sup>1</sup>

El 95 % de los pacientes del HOS se describieron con **dimorfismo facial**<sup>1</sup>

Para obtener más información, visite:

**[sindromedehunter.com.mx](http://sindromedehunter.com.mx)**

MPS II = Mucopolisacaridosis tipo II HOS = Estudio de los resultados de Hunter  
Datos de edad media de la aparición y de prevalencia del HOS (Estudio de los resultados de Hunter) 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.

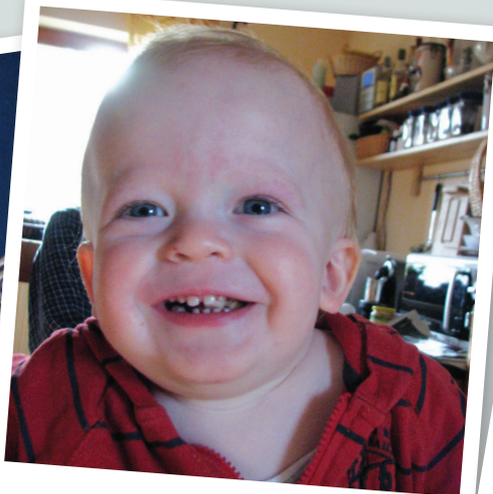


Copyright 2023 Takeda Pharmaceutical Company Limited. Todos los derechos reservados. Takeda y el logotipo de Takeda son marcas comerciales registradas de Takeda Pharmaceutical Company Limited.

C-ANPROM/MX/HUNS/0023 Febrero 2023



2.5 meses



1.5 Años



2 Años

## Nacimiento y primeros síntomas

“Cuando tenía un año, a Leander le diagnosticaron hidrocefalia y lo tuvieron que operar de urgencia. Por lo que le implantaron una derivación. Después de eso, mostró un avance en el desarrollo; tuvimos mucha suerte”

## Primera mención de una enfermedad subyacente

“A los 2 años, insistimos en el hecho de que no estaba muy bien. La audición de Leander era deficiente. No nos daban ningún diagnóstico y nos preguntábamos qué estaba sucediendo. Visitamos a diferentes médicos, pero no nos dieron ninguna respuesta.”

**“La audición de Leander era deficiente. Visitamos a diferentes médicos, pero no nos dieron ninguna respuesta.”**

## Diagnóstico del síndrome de Hunter

“A los 3 años, nos dijeron que tenía síndrome de Hunter. Me sentí muy deprimida, muy triste. Lo primero que uno hace es buscar información en Internet. Los médicos no nos pudieron explicar mucho. No tenían conocimiento de los problemas: nos derivaron a un hospital especial, un hospital con médicos especialistas para que nos explicaran el problema.”

## Gravedad actual de la enfermedad e impacto en la vida

“No podemos hacer nada juntos. Tenemos una hija de ocho años, pero no puede jugar con su hermano y la familia no puede hacer nada en conjunto. No podemos ir de vacaciones, no podemos ir al cine juntos, no podemos jugar juntos. Así que es una vida muy difícil. Pero mi consejo sería que hay que disfrutar de la vida, disfrutar de los momentos juntos, disfrutar de tener un hijo, simplemente disfrutarlo.”



3 Años



5 Años

**“Disfrutar de los momentos juntos,  
disfruten de tener un hijo, simplemente disfrutarlo.”**

# Síntomas de advertencia del síndrome de Hunter



Hepatomegalia<sup>3</sup>



Hernias umbilicales e inguinales<sup>3</sup>



Rigidez articular<sup>3</sup>



Retraso en el desarrollo cardíaco<sup>3</sup> y/o retraso del lenguaje<sup>3</sup>



Soplo

## ACTÚE A TIEMPO\*

Para obtener más información, visite:  
[sindromedehunter.com.mx](http://sindromedehunter.com.mx)

MPS II = Mucopolisacaridosis tipo II HOS = Estudio de los resultados de Hunter  
Datos de edad media de la aparición y de prevalencia del HOS (Estudio de los resultados de Hunter) 1. Wraith JE et al. Genet Med 2008; 10(7): 508-516 2. Keilmann A et al. J Inher 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 comerciales registradas de Takeda Pharmaceutical Company Limited.

C-ANPROM/MX/HUNS/0023 Febrero 2023