

Hoja de acción familiar para la mucopolisacaridosis tipo II (MPS II o síndrome de Hunter)

Si el resultado de un análisis de sangre del recién nacido muestra que su bebé podría tener una afección grave llamada mucopolisacaridosis tipo II (MPS II o síndrome de Hunter), esto no significa que su bebé tenga esta afección, pero se necesitan más pruebas.

Todos los bebés nacidos en California se someten a un análisis de sangre rutinario poco después de nacer. El objetivo de este examen de recién nacidos es detectar a aquellos que corren el riesgo de padecer afecciones médicas graves. Los bebés pueden tener un aspecto saludable al nacer y aun así tener una de estas afecciones. Los bebés con estas afecciones se benefician de un diagnóstico y tratamiento tempranos.

¿Qué es MPS II?

La mucopolisacaridosis tipo II o MPS II impide que el cuerpo descomponga los azúcares adecuadamente.

Esto provoca una variedad de síntomas que afectan a muchas partes del cuerpo. Los síntomas pueden incluir problemas óseos, musculares, cardíacos y pulmonares, así como retrasos en el desarrollo.

Existen diferentes formas de la enfermedad, algunas más graves que otras. La forma más grave se puede presentar en el primer año de vida. En la forma más leve, es posible que los síntomas no se presenten hasta más adelante en la niñez.

La MPS II casi siempre afecta a los hombres. La MPS II es una afección hereditaria. Esto significa que se transmite de padres a hijos.

¿Existe tratamiento para la MPS II?

Sí, existen tratamientos para MPS II. La identificación y el tratamiento tempranos pueden ayudar a retrasar la progresión de la afección. La terapia de reemplazo enzimático y, a veces, el trasplante de células madre pueden recomendarse como tratamiento. También se están estudiando nuevos tratamientos que podrían estar disponibles en el futuro.

El análisis del recién nacido extrae sangre del talón del recién nacido para detectar condiciones médicas



Siguientes pasos

1. El proveedor médico de su bebé lo derivará a especialistas con experiencia en MPS II.

Los especialistas organizarán una evaluación adicional para determinar qué tratamiento o control puede ser necesario para su bebé.

2. Colabore estrechamente con el proveedor médico y el especialista de su bebé y siga sus recomendaciones.

Es importante que acuda a todas las citas y comience el tratamiento si se le indica.

¿Dónde puedo obtener más información?

El proveedor médico y los especialistas de su bebé son las mejores personas para enseñarle acerca de la MPS II. Puede encontrar más información en estos sitios web:

- **Baby's First Test** (<https://www.babysfirsttest.org>). Escriba "MPS II" en el cuadro "Buscar una condición". Siga el enlace. Para español, haga clic en la casilla negra superior derecha marcada «en español»
- **Administración de recursos y servicios de salud (HRSA)** (<https://newbornscreening.hrsa.gov/conditions/mucopolysaccharidosis-type-II>)

