

هل رأيت متلازمة هنتر؟

متلازمة هنتر – المعروفة أيضًا ببدء عديد السكاريد المخاطي من النمط الثاني Mucopolysaccharidosis Type II – اضطراب وراثي تصاعدي خطر، يُصيب الفتيان بشكل شبه حصري^{1,2}.

للأشخاص المُصابين بمتلازمة هنتر مجموعة عوارض تشمل أحيانًا ما يلي³.

العلامات والعوارض^{2,3}

- خشونة ملامح الوجه، على غرار رأس وجبين كبيرين، وأنف عريض، وشفتين ممتلئتين
- التهابات تنفسية متكررة
- رشح مزمن
- مشاكل في التنفس، بما في ذلك التنفس القوي والشخير
- التهابات الأذن المتكررة
- تضخم اللسان والزائدة اللحمية واللوزتين
- فقدان السمع
- نفخة قلبية
- انتفاخ في البطن بسبب تضخم الكبد والطحال
- فتاقات
- إسهال مائي متكرر
- تيبس المفاصل، ما يؤدي إلى حركات غير مستقيمة
- تأخر في النمو و/أو تأخر في النطق

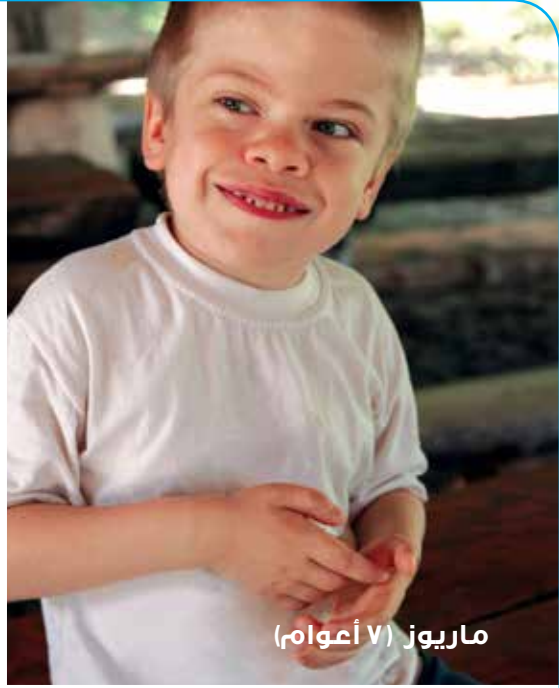
* في حالات المرض الحاد

كايس، ٣ أعوام

إذا كنت تشك في وجود حالة متلازمة هنتر، يُرجى مراجعة أخصائي رعاية صحية.



جايمس (١٦ عامًا)



ماريوز (٧ أعوام)



لودفيك (٩ أعوام)



دايفيس (١٤ عامًا)

المراجع:

1. Wraith JE. *Therapy* 2007;4: 231-40.
2. Neufeld & Muenzer. In: *The Metabolic and Molecular Bases of Inherited Disease*. 2001; 3421-52.
3. Burton B, et al. *Eur J Pediatr*. 2012;171(4):631-639.

إذا كنت تشكّ في وجود حالة متلازمة هنتر، يُرجى مراجعة أخصائي رعاية صحيّة.