

Un enfant de votre entourage est-il atteint de la maladie de Hunter ?

La maladie de Hunter, également appelée mucopolysaccharidose de type II (MPS II), est une maladie génétique grave, progressive, qui affecte presque exclusivement les garçons. Les personnes atteintes de la maladie de Hunter présentent un **groupe de symptômes** dont les plus fréquents sont retrouvés parmi ceux listés ci-après.¹

Signes et symptômes

- Traits grossiers du visage, une macrocéphalie, des sourcils protubérants, un nez épaté et des lèvres épaisses²⁻⁴
- Des infections respiratoires récurrentes^{3,4}
- Un écoulement nasal chronique⁴
- Des problèmes respiratoires, y compris une respiration bruyante et des ronflements²⁻⁴
- Des otites récurrentes^{3,4}
- Une macroglossie des amygdales et des végétations adénoïdes²⁻⁴
- Une perte auditive^{2,4}
- Un souffle cardiaque³
- Un abdomen gonflé en raison d'une augmentation du volume du foie et de la rate²⁻⁴
- Des hernies²⁻⁴
- Une diarrhée récurrente⁴
- Une raideur des articulations entraînant des mouvements maladroits²⁻⁴
- Un retard du développement et/ou de la parole^{*3}

*Maladie sévère uniquement.

Références : 1. Neufeld EF, et al. The mucopolysaccharidoses. In: Scriver CR, Beaudet AL, Sly WS, et al, eds. *The Metabolic and Molecular Bases of Inherited Disease*. 8th ed. New York, NY: McGraw-Hill; 2001:3421-3452. 2. Martin R, et al. *Pediatrics*. 2008;121(2):e377-e386. 3. Wraith JE, et al. *Genet Med*. 2008;10(7):508-516. 4. Burton B, et al. *Eur J Pediatr*. 2012;171(4):631-639.



Case, âgé de 3 ans