

Características neurológicas comuns da MPS, por subtipo ⁶

Achados neurológicos	MPS I-H	MPS I-H/S	MPS I-S	MPS II, de progressão rápida	MPS II, de progressão lenta	MPS III	MPS IV	MPS VI	MPS VII
Atraso no desenvolvimento	++	+	—	++	—	++	—	—	++
Distúrbios comportamentais	—	—	—	++	—	++	—	—	—
Convulsões	—	—	—	++	—	++	—	—	+
Hidrocefalia	++	+	—	++	+	++	+	++	—
Atrofia cerebral	+	—	—	++	—	++	—	—	—
Cistos aracnoides	+	+	+	+	+	+	—	+	—
Lesões císticas	++	+	+	++	+	+	—	++	—
Surdez neurossensorial	++	++	++	++	++	++	+	++	+
Papiledema/atrofia óptica	++	++	—	++	++	+	—	++	+
Subluxação de C1-C2/comp. da medula	+	—	—	—	—	—	++	+	+
Paquimeningite cervical	+	++	+	—	+	—	—	++	—
Síndrome do túnel do carpo	++	++	++	++	++	—	+	++	—

++ Comum + Frequente — Raro ou não relatado

Adaptado de Kakkis *Principles of Child Neurology*, 1996.

Abreviações: MPS, mucopolissacaridose; MPS I-H, mucopolissacaridose - Síndrome de Hurler; MPS I-H/S, mucopolissacaridose - Síndrome de Hurler-Scheie; MPS I-S, mucopolissacaridose - Síndrome de Scheie.