

Características neurológicas comuns da MPS, por subtipo⁶

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 neurosensorial	++	++	++	++	++	++	+	++	+
Papiledema/atrofia óptica	++	++	-	++	++	+	-	++	+
Subluxação de C1-C2/comp. da medula	+	-	-	-	-	-	++	+	+
Paquimeningite cervical	+	++	+	-	+	-	-	++	-
Síndrome do túnel do carpo	++	++	++	++	++	-	+	++	-

++ Comum + Frequente - Rare 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.