

Puntualización sobre Síndrome de Turner

Los seres humanos tenemos en cada célula 23 pares de cromosomas (46 cromosomas en total), son estructuras que se encuentran en el núcleo de las células y que transportan fragmentos largos de ADN (información genética), material que contiene los genes. Estos cromosomas, pilares fundamentales del cuerpo, son la herencia, a partes iguales de la madre y del padre.

Dos de estos cromosomas, los sexuales, determinan el sexo de la persona. Las mujeres normalmente tienen estos dos cromosomas sexuales iguales, que se denominan XX, mientras que los hombres tienen un cromosoma X y un cromosoma Y (XY). En el síndrome de Turner, que sólo afecta a las mujeres, a las células les falta todo o parte de un cromosoma X. Lo más común es que la paciente femenina tenga sólo un cromosoma X, mientras que otras pueden tener dos cromosomas X, pero uno de ellos incompleto. Incluso algunas veces, una mujer tiene algunas células con los dos cromosomas X, pero otras sólo con uno.

Esto provoca ciertos problemas y alteraciones en el crecimiento y desarrollo normal de la niña. Por ello es conveniente detectarlo lo antes posible para poner todos los medios al alcance y mitigar o evitar sus consecuencias, como darlo a conocer al público en general e incluso a los propios afectados, para enseñar las pautas a seguir y así integrar con normalidad a las niñas afectadas.

No es una enfermedad es un síndrome.
No tiene retraso mental.
Nace una niña Turner por cada 2500.
Es importante que se diagnostique lo antes posible.
La talla puede ser 20 cm. menos que la media.
La hormona del crecimiento aumenta la talla.
Los avances en tratamiento estéticos permiten corregir manifestaciones físicas.
Los padres tendrán una información completa y lo antes posible.
Se informara a las niñas por sus padres con un contenido adecuado a su edad.



Nuestros fines

Ayudar a las mujeres y familias afectadas por este síndrome. Para ello pretendemos desarrollar una serie de proyectos encaminados a la divulgación, formación, asistencia, promoción de la investigación, actividades culturales y sociales, etc. con la intención de sensibilizar a la sociedad y procurar mejorar la calidad de vida de las afectadas y sus familiares. Como ofrecer cada día la información más completa y actualizada que se vaya produciendo sobre el síndrome.-----

FEDERACIÓN ESPAÑOLA SÍNDROME DE TURNER (FESTURNER)



HOJA DE INSCRIPCIÓN

NOMBRE.....

1º APELLIDO.....

2º APELLIDO.....

D. N. I......

DIRECCION.....

POBLACIÓN.....

PROVINCIA.....

C.P......**TELÉFONO**.....

eMAIL.....

AFECTADA.....

FAMILIAR.....

OTROS.....

COTA MENSUAL.....

Manifiesto mi deseo de inscribirme en la asociación como socio colaborador, abonando la cota anual de socio en la cuenta:

Fdo.