

LA HISTORIA DE TESSA

Tessa nació el 11 de enero de 2006 y tiene el mosaico o síndrome Triple X.

Esta historia fue escrita en holandés por Rita, la abuela de Tessa y traducida al inglés por su mamá para efectos de poder ser utilizada en la versión en inglés del sitio web Triple X.



NUEVA ZELANDA

Cuento esta historia en representación de mi hija, quien dio a luz en Nueva Zelanda en enero de 2006 a una niña que tiene el síndrome Triple X

LA AMNIOCENTESIS

Mi hija Moana salió embarazada cuando tenía 35 años y fue durante su embarazo que descubrió que su bebé tenía el síndrome Triple X, después de hacerse una amniocentesis, a las 24 semanas de embarazo, que fue ordenada posterior a un ultrasonido que mostró posibles anomalías en el corazón. Se tomaron algunas muestras de células para poder llevar a cabo exámenes para determinar si existía fibrosis quística, síndrome de Down o alguna condición cardíaca... en lugar de ello encontraron el síndrome Triple X. Pasaron 3 semanas antes de tener los resultados y ese fue un tiempo lleno de incertidumbre y preocupación para todos nosotros.

SORPRESIVA LLAMADA TELEFONICA

Moana y Steve (su pareja) no deseaban saber el sexo de su bebé antes de su nacimiento y la partera sabía esto. La sorpresa llamada telefónica vino precisamente de la partera, quien en la tarde de un miércoles, llamó a Moana y le dijo "Felicidades, tu hija va a ser un súper modelo. Tiene el síndrome Triple X". Moana respondió "Sí? Espera un minuto ¿me estás diciendo que vamos a tener una niña? y por cierto ¿qué es eso del síndrome Triple X? Nunca hemos escuchado de esa condición". La partera más tarde nos dijo que ella ya había tratado a 3 mujeres embarazadas con niñas Triple X y que eso era un tanto común.

BÚSQUEDA EN GOOGLE

Inmediatamente comenzamos nuestra búsqueda en internet y encontramos el sitio del Dr. J. Nielses. La información que ahí encontramos sobre el síndrome Triple X fue tranquilizante. Es un tanto común (1:1000) y con dedicación y comprensión la niña crecerá como una persona totalmente normal porque muchos de los retos que presenta este síndrome también los tienen personas sin problemas genéticos. A través de este sitio también encontramos el website de las señoras van de Velde y Bakker donde hemos podido consultar mucha más información.

MOSAICO O SINDROME TRIPLE X

En una cita en el hospital con una genetista experta en la materia supimos que las células normales tienen 46 cromosomas, los cuales están clasificados en 22 pares. Los dos cromosomas restantes son el XY masculino y el XX femenino. Los resultados de los exámenes practicados a Moana mostraron que las células de su hija contenían un conjunto normal de cromosomas, pero 8 de las 45 células examinadas tenían un cromosoma X adicional. Dado que la mayoría de las células son normales (mosaico modelo/muestra), los problemas que podrían desarrollarse a causa del síndrome se espera que sean mínimos. Niñas que presentan la anomalía en todas sus células podrían ser más altas que otras niñas en la familia o quizás ser menos desarrolladas emocionalmente hablando o tener algunas dificultades en el aprendizaje o lenguaje. Después de tener esta conversación con la genetista, Moana y Steve estaban totalmente convencidos que su bebé sería sana y no veían la hora de que naciera.

UN AÑO DESPUES

Como familia decidimos no prestar demasiada atención al hecho de que Tessa tiene el síndrome Triple X. Créemos que es una gran ventaja saber que ella tiene esta condición y con este conocimiento ser capaces de ayudarla en caso de que en el futuro se le presenten problemas. Ahora, un año después podemos decir con toda certeza que Tessa es una niña totalmente normal porque ella parece estar desarrollando igual que los otros niños de su edad. Ella camina, habla, se mueve, baila, interactúa con otros... y aprende cosas nuevas cada día. !

Ella es una verdadera alegría!

