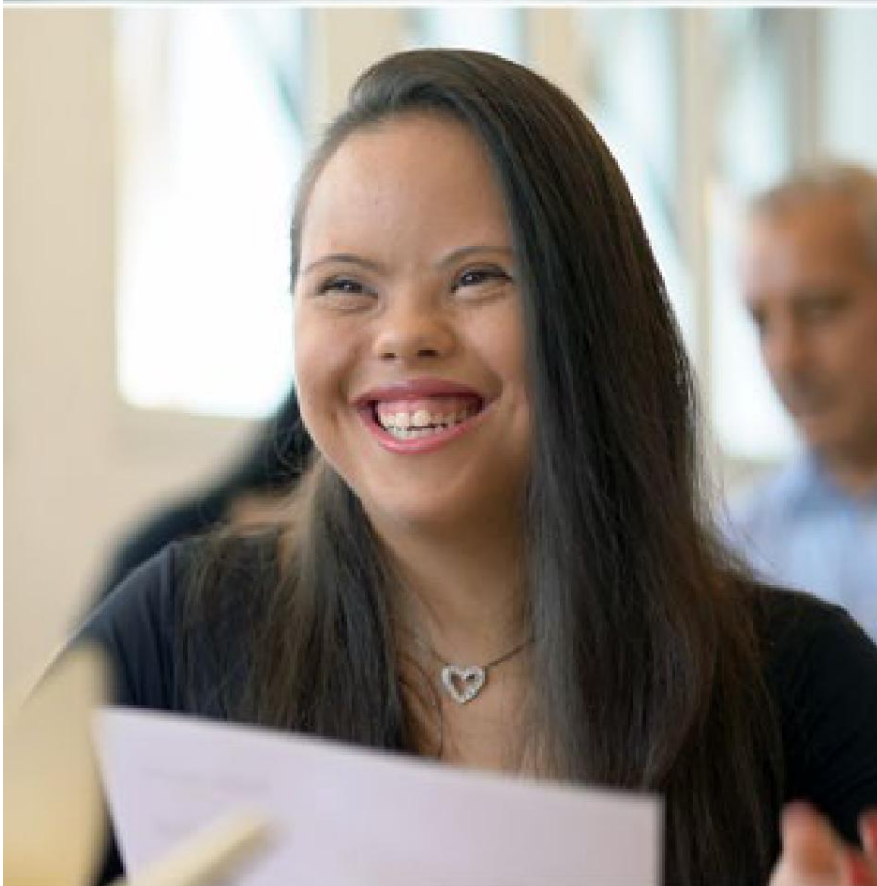




Síndrome de Down (trisomía 21)



Descripción general

Esta es una afección con la que nace un bebé. Es causada por un "paquete" adicional de información genética llamado "cromosoma", dentro de las células del cuerpo. El síndrome de Down afecta el cuerpo y el cerebro.

¿Qué lo causa?

¿Qué causa el síndrome de Down? Bien, este tiene lugar cuando las células se forman y se dividen para crear un bebé. Las instrucciones para estas células están agrupadas en pares de cromosomas. Por lo general, cada progenitor aporta la mitad de cada par de cromosomas. Sin embargo, en el síndrome de Down, hay una copia adicional de un cromosoma. La copia adicional puede provenir de uno de los padres. O se puede formar, si las células del bebé no se dividen correctamente. El riesgo del síndrome de Down en un bebé es mayor, si la madre tiene 35 años o más.

Síntomas

Las personas con síndrome de Down a menudo tienen características físicas similares. Pueden tener rasgos como una cara aplanada, ojos en forma almendrada y orejas pequeñas. A menudo tienen una estatura más baja. El síndrome de Down está asociado con defectos cardíacos, enfermedades oculares y otros problemas. El síndrome de Down también conduce a problemas en el intelecto y el habla. Sin embargo, diferentes personas tienen diferentes habilidades. Cada persona con síndrome de Down es única.

Manejo del síndrome de Down

El síndrome de Down es una afección de por vida. Pero se puede manejar con éxito. La terapia del habla, la fisioterapia y la terapia ocupacional pueden ayudar. Los niños con síndrome de Down se ven beneficiados con una mayor atención en la escuela. Una organización local de Síndrome de Down puede ayudarlo a obtener más información sobre los recursos que están a su disposición. Consulte con su médico para obtener más información.