

Objetivos di AISIA:

- 1) Prestar apoyo a las personas afectadas por SIA (Androgen Insensitivity Syndrome), conocido en Italia con los nombres: "Síndrome de Insensibilidad Andrógena" o "Síndrome de Morris"; garantizar el respeto de las personas y proteger la imagen y el lugar en la sociedad,
- 2) Promover el contacto y el apoyo mutuo, sea de las mujeres afectadas sea de sus familias.
- 3) Aumentar la información disponible sobre el SIA y contribuir a su propagación.
- 4) Fomento de los médicos, los padres y la sociedad a una mayor apertura hacia los problemas asociados con los trastornos de la diferenciación sexual;
- 5) Mejorar la información de salud y tratamiento médico y quirúrgico.
- 6) Apoyar un enfoque integral de los problemas de los profesionales de la salud.
- 7) Establecer y mantener contactos con otras Asociaciones que se ocupan de SIA en Italia y en el extranjero.
- 8) Colaborar con los grupos en Italia o en el extranjero, son algunos de los objetivos de apoyo a las personas con trastornos de la diferenciación sexual (DSD) y sus familias.

ASOCIACION ONLUS

C.F. 97434230583

Puede contactar con Aisia por:

Correo: AISIA

c.p. n°5

00187 Roma VR

Tel. +39 334 2178009

Email: info@sindromedimorris.org

genitori@sindromedimorris.org

¿Qué es AIS?

SIA síndrome de insensibilidad andrógena provoca un cambio en el desarrollo del tracto reproductivo durante la vida fetal causado por insensibilidad a los andrógenos completo o parcial (hormonas masculinas). la niña nacerà sana, pero no tendrà ovarios ni útero, y tendrà las gónadas de tipo masculino, y un cromosoma 46XY.

El SIA, conocido en Italia como el síndrome de Morris, se presenta en dos formas:

El CASI (forma completa), el más Frecuente, en el que la insensibilidad a los andrógenos es completa. Esta forma generalmente se hereda.

El PAIS (forma incompleta), la forma más rara, que tiene una falta de sensibilidad parcial. En general, el PAIS no es hereditario.

CAIS

Una niña con CAIS tiene genitales externos femeninos y, al crecer, su cuerpo se desarrolla en una mujer.

PAIS

en este caso los genitales externos no están totalmente definidos en términos de hombre o mujer. La decisión de crecer al niño como hombre o mujer, debe hacerse caso por caso.

Consecuencia SIA

Una mujer con SIA es una mujer sin útero ni ovarios, la vagina, a veces se corta. A menudo, durante la infancia, se producen hernias inguinales y en ese momento nos damos cuenta de los CAIS. Si no sucede esto descubrirá el Cais en la pubertad cuando la menstruación no aparece.

Las gónadas, aun siendo de tipo masculino, producen hormonas femeninas y en la pubertad, el cuerpo se desarrolla de forma femenina. Si las gónadas se extirpan quirúrgicamente, es necesario tomar una terapia de reemplazo hormonal. (Sobre la oportunidad y la edad en la cual eventualmente practicar la intervención, la discusión entre los expertos aún está abierta.)

Sexualidad

el SIA se refiere a menudo como una forma de intersexualidad. Esta definición puede ser aceptable si se quiere decir simplemente que el cuerpo de una persona con SIA no tiene características exclusivamente masculinas o femeninas.

La identidad sexual y orientación sexual de una persona con SIA, así como su aspecto son claramente femeninos. La incidencia de problemas de identidad sexual o la homosexualidad no es diferente que en la población general. La SIA no impide llevar una vida sexual satisfactoria.

Qué hacer

El SIA es uno de varios **trastornos de la diferenciación sexual**, muchos de los cuales presentan características similares. Por lo tanto lo primero que hacer es obtener un diagnóstico preciso. Sólo sucesivamente se podrá evaluar el tratamiento más adecuado. Para obtener un diagnóstico más preciso hay que recurrir a un centro especializado que cuenta con los recursos y la experiencia necesaria. Hay centros especializados en Italia y en el extranjero. Es aconsejable ponerse en contacto con personas que comparten la misma condición. El **Grupo de Apoyo** puede ofrecer información útil, consejos y orientación tanto a los directamente afectados, como a los padres. También puede proporcionar ayuda psicológica valiosa porque puedes conocer gente con quien intercambiar experiencias y hablar libremente sobre propias emociones y problemas .

Qué no hacer

El SIA, sin duda, plantea delicados problemas, pero pueden ser tratados o aceptado con bastante serenidad y calma. Por tanto, no deben vivir con angustia esta situación, ni mantener en secreto ni sentirlo como una vergüenza. No tome decisiones apresuradas, sobre todo respecto a la cirugía. Es mejor escuchar más de una opinión, asegúrese de la competencia de los médicos, ponganse en contacto con el Grupo de Apoyo, Acuerdense que en unos pocos años el conocimiento médico habrá avanzado. Por ejemplo, mientras que hasta hace poco se recurría a la cirugía para aumentar el tamaño de la vagina, ahora sabemos que esto no es necesario.