

Muchas organizaciones defienden la vida y los derechos de los diagnosticados

A primera vista parece un logro, pero muchas organizaciones se oponen a su método

por Ileanafernandez81@gmail.com

4 de abril de 2017 20:08

Remaining Time -0:31

Video del día: Blasting News

Cuando el obstetra y ginecólogo irlandés Peter McParland anunció orgulloso ante la Asamblea de Ciudadanos de Irlanda que en [Islandia](#): "No ha nacido un sólo bebé con Síndrome de Down en los últimos cinco años" ocurrió que por primera vez una noticia relacionada con el fin de un problema médico, que afecta a la humanidad, no fuera acogida con beneplácito por muchos y es que el dato no es el resultado de tratamientos o adelantos en el terreno de la genética, sino consecuencia del [aborto](#).

Existen varios países que le siguen muy de cerca como Dinamarca, Gran Bretaña, Estados Unidos y España donde el 90% de los presuntos casos detectados son abortados.

Thordis Inggalotin es la presidenta de la Asociación del [Síndrome de Down](#) en Islandia y ha logrado que el gobierno proporcione una amplia atención a las familias que decidan llevar el embarazo a término mediante apoyo escolar, integración social y enseñanza especial.

Alrededor del mundo existen otras organizaciones como la Fundación Jerome Lejeune en España, que defiende la vida y los derechos de las personas que nacen con esta condición genética. Uno de sus logros más relevante es la celebración del Día del Síndrome de Down cada 21 de marzo, aludiendo al par 3 del cromosoma 21 causante de la anomalía. Su presidenta, la española Mónica López Barahona defiende: "Tristemente sí podemos y debemos hablar de un **genocidio**, de una práctica **eugenésica** que niega el derecho a la vida a personas que se le discrimina por el número de cromosomas que tiene".

(La eugenesia es la ciencia que pretende eliminar todos los seres vivos cuya genética no sea perfecta).

Carmen Palacios es activista de un grupo pro vida y aclara: "Existe la errónea idea de vincular la postura antiaborto a preceptos de la iglesia y no es exactamente así. Desde el punto de vista social, esta práctica interfiere dramáticamente con el tema de la inclusión y la aceptación de estas personas, ya que resulta difícil promover la no discriminación cuando por otra parte el diagnóstico presuntivo de Síndrome de Down hace viable y justifica el aborto".

Los exámenes realizados durante los primeros meses de embarazo inicialmente tuvieron la intención de detectar malformaciones congénitas que fueran **incompatibles con la vida** del futuro bebé (ej: ausencia o disfunción de órganos vitales), pero se fue extendiendo para la detección temprana de esta irregularidad cromosómica y hoy es el centro de la mayoría de las pruebas.

Es preciso un paréntesis para mencionar datos arrojados por un estudio del año 2011 realizado por el [American Journal of Medical Genetics](#) que concluye que el 99% de los afectados por esta condición se declaran felices, así como su [Familia](#), incluidos los hermanos.

También la actriz y guionista británica Sally Phillips (madre de Olly, un niño con Síndrome de Down) ha hecho declaraciones a la revista BBC en las que narra anécdotas relacionadas con su hijo, a quien reconoce como el causante del cambio en su hogar el que ha convertido en algo "ligeramente más divertido que el del

resto de las familias" y culmina advirtiéndolo: "Sólo te dicen que existe la posibilidad de que tu bebé nazca con este desorden en los cromosomas, pero lo importante sería preguntarte ¿qué tipo de persona será?

y ¿cómo afectará tu vida? y la respuesta no te la puede dar ningún examen de sangre".

<https://mx.blastingnews.com/salud-belleza/2017/04/surge-polemica-ante-la-erradicacion-del-sindrome-de-down-en-islandia-001603101.html>