

Hvad er Triple-X?

Triple-X er en kønskromosomafvigelse, hos piger/kvinder.

Mennesker har normalt 46 kromosomer. De er ordnede i 23 par. Et af disse par er kønskromosomerne.

Kønskromosomerne bestemmer om et barn bliver en pige eller en dreng.

Drenge fødes med et X og et Y kromosom (XY), og piger fødes med to X kromosomer (XX). Af og til fødes en pige med tre X kromosomer (XXX). Det kaldes Triple-X eller Trisomi-X.

Forekomst

Triple-X er den mest almindelige kromosomafvigelse hos piger. Omkring en af hver 1000 piger har et ekstra X kromosom, men de ved det ofte ikke. I Danmark bor der ca. 2.763.000 piger/kvinder (Januar 2008). Det betyder, at der er ca. 2.700 piger/kvinder med Triple-X i Danmark. Det skønnes, at kun 10 % af piger med Triple-X er diagnosticeret. Mange piger viser kun få eller ingen symptomer på syndromet. Andre kan være mere påvirkede.

Nogle piger har 47 kromosomer (XXX) i nogle af deres celler og 46 kromosomer (XX) i andre af deres celler. Dette kaldes

mosaik. Andre piger med Triple-X har tre X kromosomer i alle kroppens celler.

Triple-X kan diagnosticeres ved hjælp af en kromosomanalyse i fosterlivet, eller senere i livet.

Hvad er årsagen til Triple-X ?

Triple-X opstår som følge af fejldeling i kvindens kønscelle og der er således en statistisk sammenhæng mellem fremskreden alder hos moderen og forekomsten af Triple-X. Fejldelingen kan også ske efter befrugtningen og her kan det ekstra X kromosom også stamme fra faren.

Triple-X Foreningen i Danmark

Foreningens formål er at samle og viderebringe information om Triple-X, at yde støtte til forældre og til piger med Triple-X samt at fremme interessen for forskning på området.

Foreningen stræber efter at etablere et velfungerende samarbejde mellem medlemmerne og sundheds- og sociale sektorerne i Danmark.

Som medlemmer optages piger/kvinder med Triple-X, forældre til piger med Triple-X og personer, som arbejder med eller har interesse i Triple-X.

På vores hjemmeside: www.triple-x.dk har vi mere information om Triple-X .

Vi afholder møder, hvor personer med erfaring med Triple-X stiller deres viden til rådighed. Det kan være forældre til piger med Triple-X eller sundhedspersonale med ekspertviden på området.

Kontakt

Hvis du vil vide mere om Triple-X Syndrom eller være med i foreningen, kan du kontakte os på: mail@triple-x.dk.



Visioner

Vi vil skabe et netværk, hvor familier kan mødes og udveksle viden og erfaringer. Foreningen henvender sig til familien som helhed og netværket består af forældre, piger/kvinder med Triple-X, søskende og bedsteforældre.

Vi vil indsamle og opdatere information om Triple-X Syndrom og gøre den tilgængelig på foreningens hjemmeside.

Vi vil knytte professionelle kapaciteter på området til foreningen til gavn for både piger/kvinder med Triple-X, forældre og professionelle i foreningen.

Støtte

Foreningen opfordrer alle forældre, pårørende og professionelle grupper til at støtte arbejdet med at skaffe bedre information om Triple-X

Man kan støtte foreningen ved at tegne medlemskab, støttemedlemskab eller ved donationer via vores hjemmeside: www.triple-x.dk.



Kontakt

Hvis du vil vide mere om Triple-X Syndrom eller være med i foreningen, kan du kontakte os på: mail@triple-x.dk.