

# MICROTIA

March of Dimes • University of South Florida • Florida Department of Health

## Dándole la bienvenida a su nuevo bebé.

Su bebé tiene un problema especial. Este problema se conoce como microtia. Nosotros sabemos que esto no es nada fácil para usted. Quizás no sepa como lidiar con sus sentimientos. Es normal. Los padres de niños con microtia al principio sienten pena, niegan la realidad, y hasta pueden tener rabia. Está bien sentirse así y nadie la culpará por ello. Pero todo mejorará. Usted no está sola. Pronto encontrará muchas personas y muchos programas que le ayudarán. Conozca a su bebé. Disfrute a su bebé.

## ¿Qué es Microtia?

- La microtia es un problema en la formación del oído. Esto quiere decir que la oreja no está completamente formada. También, puede que no tenga el conducto por donde se transmite el sonido y que haya problemas en el oído interno.
- La microtia usualmente afecta una oreja, pero a veces las dos orejas pueden estar afectadas.
- A veces la microtia se presenta como una deformidad aislada. Otras veces se presenta con otros defectos de nacimiento en distintas partes del cuerpo del bebé.
- Puede ser que haya un bulto de piel en el lugar donde la oreja normalmente se debería encontrar. Otras veces, la parte inferior de la oreja está bien formada, pero la parte superior no lo está. En casos más serios el oído completo no se forma y hay ausencia del conducto auditivo. Esto se conoce como **anotia**.
- Esto pasa en las primeras semanas del embarazo, antes de que muchas mujeres se den cuenta que están embarazadas.

## ¿Por qué ocurrió esto?

- No sabemos porque la microtia aparece en algunos bebés.
- A veces la microtia es familiar (hereditaria). Esto quiere decir que un bebé con microtia puede que tenga algún familiar con microtia.
- Usted no ha hecho nada malo para causar esta condición.

## ¿Mi bebé, está sordo?

- Los niños con microtia tienden a tener problemas en el oído interno. Esto quiere decir que pueden tener problemas auditivos del oído afectado.
- El doctor de su bebé usará varias pruebas para ver si existe algún problema de audición.
- Si existe algún problema con la audición, es posible que los especialistas le pongan audífonos (instrumento que ayuda a oír) antes de los 6 meses de edad.

## ¿Cómo afectará esto a mi bebé?

Es común que los bebés con microtia presenten algunos o todos los siguientes problemas:

- Problemas de audición
- Problemas con el balance
- Problemas para distinguir de donde viene un sonido o donde está ubicada la persona que lo llama.
- Es importante buscar atención médica cuando existen infecciones en el oído no afectado. Cuando hay muchas infecciones del oído, se puede afectar la audición.
- Esto no quiere decir que su bebé tendrá todos estos problemas.

## Mi bebé, ¿necesitará cirugía?

- Puede ser que su bebé necesite cirugía (operación) o una prótesis para que la oreja afectada se parezca a una oreja normal. Una prótesis es un oído artificial (falso) que parece ser verdadero.
- Comuníquese con su doctor para discutir las opciones de cirugía que más beneficien a su hijo (a).
- Usualmente las operaciones se hacen cuando su hijo(a) comienza la escuela. El doctor de su bebé le dirá el mejor tiempo para comenzar las operaciones.
- Usualmente es un proceso de 3 a 4 operaciones separadas.

## Si tuviera más niños, ¿ellos también tendrán el mismo problema?

Una vez que usted tiene un bebé con microtia, el riesgo (chance) de tener otro bebé con microtia es mínimo.

## ¿Dónde puedo conseguir ayuda?

- Su doctor le dará un referido para ver un equipo de expertos en atención médica (Equipo Craneofacial). Este equipo diseñará un plan para suplir todas las necesidades de su bebé.
- Si su bebé tiene otros problemas, el (ella) debe ser visto por un especialista de genética para ver si tiene algún síndrome. Un geneticista es un doctor que se especializa en enfermedades que corren en la familia (hereditarias).

## Otros Recursos

- Children's Medical Services (CMS): Llame al departamento de salud en su condado para conseguir una clínica en su área o visite: [www.cms-kids.com](http://www.cms-kids.com)
- Faces: The National Craniofacial Association: 1-800-332-2373 para más información, recursos y ayuda financiera para gastos de viaje a centros de tratamientos.
- Florida Directory of Early Childhood Services: 1-800-654-4440. Ellos le darán información sobre el Programa de Intervención Temprana ("Early Steps") y otros programas.
- Florida Family Support Network para conseguir un Equipo Craneofacial, recursos, geneticistas: 1-800-726-2029 o visite: [www.floridacleft.org](http://www.floridacleft.org)
- March of Dimes: visite [nacersano.org](http://nacersano.org)
- MUMS National Parent to Parent Organization: 1-877-336-5333 (llamada gratuita) para conseguir padres con niños que hayan nacido con microtia en su área.

Financiado por el programa de fondos comunitarios de March of Dimes.

