



Revista Latinoamericana y del Caribe de Diversidad Sexual

Edición especial Segunda Parte

Intersex

"La efectividad del activismo intersex está de hecho comprometida por una multiplicidad de factores:

Porque somos ex pacientes que contamos historias pesadillezas.

Porque nuestras historias desmienten uno de los sueños iluministas más preciados de nuestra cultura.

Porque esas mismas historias posicionan a nuestros benefactores en la incómoda posición de carniceros involuntarios.

Porque estamos allí para decir “no, no resultó”

Y también está comprometida por el ideal de autenticidad que va desde la interioridad generizada de la comprobación pericial de la identidad, tan frecuente en el “cambio de sexo” (y en quienes dicen “esperemos el sexo cerebral verdadero para asignar”).

Por el lugar de la verdad en la cultura y del testimonio como puesta irrefutable de la verdad."

Mauro Cabral

"Cuando digo intersex"

Un diálogo introductorio a la intersexualidad

Declaración intersex internacional

De no ser por el empeño y constante esfuerzo de las organizaciones intersex y de sus activistas sus vidas pasarían inadvertidas, sus sueños nos se hubieran cristalizado en algunas latitudes y el mundo estaría incompleto sin sus aportes.

Las personas intersexuales enriquecen la diversidad y la atrocidad que la humanidad ha hecho con ellas y ellos lo menos que merece es que se les respete y se les brinde oportunidades para hacer más grande y humano este planeta tan venido a menos por las injusticias.

El fruto de sus esfuerzos se ha plasmado en el Tercer Foro Intersex Internacional se ofrece una síntesis.

Nosotr*s afirmamos que las personas intersex son reales, y que existen en todas las regiones y en todos los países del mundo. Por lo tanto, las personas intersex deben ser reconocidas como l*s agentes de los cambios sociales, políticos y legislativos que les conciernen.

Reafirmamos los principios del Primer y Segundo Foro Intersex Internacional y extendemos las demandas con el fin de terminar con la discriminación contra las personas intersex y asegurar el derecho a la integridad corporal, la autonomía física y la auto-determinación.



Demandas

- ▶ Poner fin a las prácticas mutiladoras y ‘normalizadoras’ tales como cirugías genitales, tratamientos psicológicos y otros tratamientos médicos, por vía legislativa y por otros medios. Las personas intersex deben ser respaldadas en la toma de decisiones sobre su propia integridad corporal, autonomía física y auto-determinación.
- ▶ Poner fin a los diagnósticos genéticos pre-implantacionales, testeo y tratamiento pre-natales, y al aborto selectivo de los fetos intersex.
- ▶ Poner fin al infanticidio y asesinato de personas intersex.
- ▶ Poner fin a la esterilización no consentida de las personas intersex.
- ▶ Despatologizar las variaciones de las características sexuales en el contexto de las guías, protocolos y clasificaciones médicas tales como la Clasificación Internacional de Enfermedades de la Organización Mundial de la Salud.

▶ Registrar a l*s niñ*s intersex como mujeres o varones, sabiendo que, como todas las personas, ell*s pueden identificarse en un sexo o género diferente al crecer.

▶ Asegurar que las clasificaciones de sexo o género sean rectificables con un simple procedimiento administrativo bajo el pedido de las personas interesadas.

Tod*s l*s adult*s y menores capaces deberían poder elegir entre mujer (M), varón (V), opciones no-binarias o múltiples.

En el futuro, así como la raza o la religión, el sexo o el género no deberían ser categorías en los certificados de nacimiento o los documentos de identificación de ninguna persona. mutiladoras y ‘normalizadoras’





- ▶ Concientizar en torno a cuestiones intersex y a los derechos de las personas intersex en el contexto de la sociedad en general.
- ▶ Crear y facilitar espacios de apoyo que sean seguros y celebratorios para las personas intersex, sus familiares y allegad*s.
- ▶ Asegurar que las personas intersex tengan derecho a la información y acceso completo a sus propios expedientes e historias clínicas.
- ▶ Asegurar que tod*s l*s profesionales y proveedor*s de salud que jueguen un específico en el bienestar de las personas intersex tengan capacitación adecuada para proporcionar servicios de calidad.
- ▶ Brindar el debido reconocimiento del sufrimiento y la injusticia causada a las personas intersex en el pasado, y proporcionar debida compensación, reparación, acceso a la justicia y derecho a la verdad.
- ▶ Añadir intersex a otras causales en legislación antidiscriminatoria, y asegurar la protección contra la discriminación interseccional.
- ▶ Asegurar el cumplimiento de todos los derechos humanos y derechos a la ciudadanía de todas las personas intersex, incluyendo el derecho a casarse y a formar una familia.
- ▶ Asegurar que las personas intersex sean capaces de participar en deportes competitivos, en todos los niveles, conforme a su sexo legal. L*s atletas intersex que han sido humillad*s o privad*s de sus títulos deberán recibir reparación y readmisión.
- ▶ El reconocimiento de que la medicalización y la estigmatización de personas intersex produce trauma significativo y problemas de salud mental.
- ▶ Con el fin de de garantizar la integridad corporal y el bienestar de las personas intersex, el apoyo psicosocial, autónomo y no patologizante, y el apoyo de pares deben estar disponibles tanto para las personas intersex, a lo largo de su vida (y en tanto sea requerido por las mismas), así como para sus familias y/o prestador*s de salud.

Organizaciones intersex

La defensa, el lobby y las propuestas por la dignificación de las personas intersex nacieron, crecieron y fructificaron gracias al extraordinario aporte de las organizaciones intersex, que tienen muy claro que solo luchando se consiguen las reivindicaciones .

Seguidamente se presentan las principales organizaciones y sus aportes a las personas intersex.

Organisation Internationale des Intersexués (OII)



Es una red global descentralizada de organizaciones intersexuales.

Tiene filiales en veinte países, en seis continentes, hablando diez idiomas, incluyendo mandarín, chino, español, alemán, francés y árabe.

OII fue fundada en 2003 por y para las personas intersexuales, por Intersex estadounidense Curtis Hinkle.

Su misión fue la de alcanzar los derechos humanos para los bebés intersexuales, niños y adultos, en particular el derecho a la integridad física y la autodeterminación.

OII rechaza las etiquetas medicalizadas del trastorno, tales como trastornos del desarrollo sexual (o DSD) - que se imponen a las personas intersexuales en 2006 por la comunidad médica para describir a las personas intersexuales - porque es estigmatizante y facilita las prácticas médicas y psiquiátricas no consensuados.

También rechaza la reciente inclusión de las variaciones intersexuales, bajo el lenguaje de la DDS, en el Manual Estadístico de la Asociación Psiquiátrica Americana, el DSM-V.

Aunque la intersexualidad no es una orientación sexual o una identidad de género sociales, está en alianza con todas las personas LGBTQIA de diversas orientaciones sexuales e identidades de género ya que reconoces que las personas intersexuales son discriminadas debido a la falta de adherencia a las normas sexuales y de género.

El ethos de la Organización Internacional de Intersexuales es que las personas intersexuales sostendrán diferentes puntos de vista como apropiada para cada persona, y que todos estos puntos de vista deben ser respetados.

OII <http://oiiinternational.com/>



Interactuar juventud, es un programa para jóvenes intersexuales, a cargo de la juventud intersexuales. Todos nuestros miembros tienen 13 - 29, tienen variaciones intersexuales (a veces llamados diferencias del desarrollo sexual), y se encuentran en un lugar en el que están dispuestos a hablar sobre sus experiencias.

<http://interactyouth.org/>

Intersex Society of North America (ISNA)

La Sociedad de Intersexuales de Norteamérica (ISNA) fue fundada en 1993 en un esfuerzo para abogar por los pacientes y las familias que sentían que habían sido perjudicados por sus experiencias con el sistema de atención de la salud.

De estos principios rudimentario, valientes, y de confrontación, el ISNA se convirtió en un recurso importante para los médicos, los padres y las personas afectadas que requieren información básica acerca de los trastornos del desarrollo sexual (TDS) y de cómo mejorar la atención de la salud y el bienestar general de personas con DSD s.



Como resultado de su esfuerzo ahora existe un amplio reconocimiento entre los profesionales de la salud que ha llegado el momento de cambiar la forma en que pensamos y cuidado de las personas con DSD s. He aquí dos ejemplos recientes y sorprendentes de este cambio:

➤ Los Institutos Nacionales de 2006 de Health Plan Estratégico de Urología sonaba una alarma mediante la descripción de la gestión clínica y el tratamiento de DSD s como "en crisis" debido a los múltiples desafíos a la norma tradicional de atención, y tomando nota de "no hay datos insuficiente para guiar el familia "y clínico en la toma de decisiones sobre el tratamiento médico.

➤ En agosto de 2006, un nuevo estándar de tratamiento fue publicado en la *revista Pediatrics!* La Declaración de Consenso sobre el tratamiento de los trastornos intersexuales es una incursión importante para resolver esta crisis, e incorpora muchos de los conceptos y los cambios a largo preconizadas por ISNA.



Aunque está lejos de ser perfecto, algunos de los cambios innovadores preconizadas en la Declaración de Consenso (CS) incluyen:

➔ Los avances en la atención centrada en el paciente: La CS señala que el apoyo psicosocial es parte integral de la atención, que la comunicación abierta permanente con los pacientes y sus familias es esencial y que contribuye con el bienestar; que los exámenes genitales y la fotografía médica deben limitarse; y que la atención debería estar más centrado en hacer frente al estigma no sólo la asignación de género y la apariencia genital.

➔ Enfoque más cauteloso a la cirugía: La CS no recomienda una vaginoplastia en los niños; clitoroplastia sólo en los casos más graves "; y no dilatación vaginal antes de la pubertad.

También establece que el resultado funcional de las cirugías genitales Debe destacarse, no sólo la apariencia estética.

Tal vez lo más importante es que reconoce que no hay pruebas de que la cirugía temprana alivia la angustia de sus padres.

➔Deshacerse de la lengua engañosa: Al deshacerse de una nomenclatura basada en la "hermafroditismo," nuestra esperanza es que este cambio ayudará a los médicos se alejan del enfoque casi exclusivo sobre el género y los genitales de los verdaderos problemas que las personas médicas con la cara DSD.

La mejora de la atención ahora se puede enmarcar como la mejora de la calidad de la asistencia sanitaria, algo que los profesionales médicos a entender y encontrar convincente.

Pero tan maravilloso e histórico ya que estos cambios son, ninguna institución les ha aplicado plenamente.

No existen mecanismos existen para fomentar la aplicación ni para evaluar en qué medida estos cambios mejoran las experiencias del cuidado de la salud y los resultados para las personas y familias afectadas por DSD s.

En el entorno actual, existe una fuerte necesidad de una organización para asumir el papel de un coordinador de las partes interesadas en todo el sistema de salud y las comunidades DSD.

A pesar de que ha tenido mucho éxito en los últimos años en la creación de relaciones de colaboración, existe preocupación entre muchos profesionales de la salud, los padres, y el sistema de asistencia sanitaria convencional financiadores que las opiniones del ISNA 's son parciales o que una asociación con el ISNA será mal visto por sus colegas y compañeros.

En 2007, el ISNA patrocinó y convocó a un grupo nacional de profesionales de la salud y promoción para establecer una organización sin ánimo de lucro encargada de asegurarse de que las nuevas ideas sobre el cuidado apropiado se conocieran y aplicaran en todo el país.

Esta organización, "Acuerdo de Alianza", abrió sus puertas en marzo de 2008, y sigue al frente de los esfuerzos nacionales para mejorar la atención de la salud relacionados con la PI DSD y los resultados.

Acuerdo de Alianza cree que la mejora de la atención sanitaria es esencial para asegurar que las personas reciban los servicios y el apoyo que necesitan para llevar una vida sana y feliz.

Con Acuerdo de Alianza el ISNA cierra sus puertas con la comodidad y el conocimiento de que su trabajo continuará teniendo un impacto.

Archivos de los documentos históricos y logros serán conservados en el Instituto Kinsey de la Universidad de Indiana.

El sitio web se mantendrá como un artefacto histórico.

<http://www.isna.org/>



Consorcio Intersex

Este grupo, dirigido por el activista argentino Mauro Cabral se dedica a realizar actividades puntuales en favor de la divulgación de la realidad intersex y de las reivindicaciones que va logrando en la comunidad internacional.

<http://elconsorciointersex.blogspot.com/>

International Lesbian, Gay, Bisexual, Trans & Intersex Association



La Asociación Internacional de Gays, Lesbianas, Bisexuales, Trans e Intersexuales (ILGA) - es una federación que congrega a grupos de distintas nacionalidades dedicados a promover la defensa de la igualdad de derecho las poblaciones LGTBI de todo el mundo.

La ILGA reúne entre sus miembros a más de 650 organizaciones de alrededor de 90 países oriundos de todos los continentes.

Entre sus objetivos:

Crea plataformas para lesbianas gais, bisexuales, transexuales e intersexuales a nivel internacional en su búsqueda de reconocimiento igualdad y liberación, en particular a través de los encuentros mundiales y regionales.

Apoya las organizaciones creadas localmente en todas partes del mundo.

Trabaja hacia una representación equitativa en todas las regiones para lesbianas gais, bisexuales, transexuales e intersexuales.

Recopila información, realizar investigaciones, publicar materiales, organizar seminarios, formación y conferencias específicas.

Ofrece ayuda para la coordinación de actividades a nivel internacional.

<http://ilga.org/>



Mulabi es un espacio latinoamericano de Sexualidades y Derechos. Es una organización dedicada al lobby en los organismos internacionales para conseguir reivindicaciones para las poblaciones trans e intersex.

Tiene estatus consultivo en la Comisión Interamericana de Derechos Humanos de la OEA y en el primer fondo Intersex de ASTRAEA.

Actualmente Mulabi tiene la representación de la Secretaría Intersex de la ILGA.

<http://www.mulabi.org/>

Activismo intersex



Los orígenes del activismo intersex se remontan al año 1993, cuando fue creada la Sociedad Intersex de Norte América (ISNA, por sus siglas en inglés) en Estados Unidos.

En la actualidad hay redes, grupos y activistas intersex militando en muchos países, y articulando sus acciones a nivel nacional, regional e internacional.

Desde sus mismos inicios el activismo intersex se propuso como objetivo dismantelar las concepciones hegemónicas en torno al cuerpo, la identidad y la sexualidad en Occidente.

Estas concepciones, medicalizadas y patologizantes, eran y son el fundamento principal de los tratamientos “normalizadores” a los que se ha venido sometiendo a las personas intersex desde mediados del siglo XX.

Enfrentarlas requirió -y requiere- un adentramiento constante, profundo y crítico en la lógica, tecnología y práctica biomédicas, así como en sus correlatos bioéticos y jurídico-normativos.

También fue –y sigue siendo- necesario desafiar el estigma tradicionalmente asociado a las experiencias intersex y sus consecuencias en términos de silencio, vergüenza y ocultamiento, y revertirlo en las formas de la visibilidad, la denuncia y la celebración.

A lo largo de sus más de veinte años de existencia el activismo político intersex ha desplegado una intensa actividad en torno a un número cada vez más amplio de cuestiones, partiendo, como al principio, de una demanda principal: el cese de todo tratamiento médicamente innecesario y el no consentido destinado a “normalizar” el cuerpo sexuado de infantes, niños/as y adolescentes intersex.

A esta demanda se le suman el derecho a la verdad, al acompañamiento, la información y la contención, la protección contra la discriminación y la violencia, el derecho a la salud integral, al cumplimiento pleno de los derechos sexuales y reproductivos, el acceso a cambios registrales, y el derecho a la reparación.

El movimiento intersex también trabaja activamente en la protección de atletas de elite contra el requisito de intervenciones “normalizantes” para poder competir, así como en la oposición a terapias de “normalización” pre-natal, prácticas de selección genética y abortos selectivos.

Si bien se trata de un movimiento por la diversidad corporal, el activismo intersex ha construido alianzas estratégicas con otros movimientos – tales como feministas, posfeministas, queer y LGTB.

Al mismo tiempo mantiene su insistencia en la necesidad de evitar por todos los medios la instrumentalización de la intersexualidad con fines académicos, políticos o artísticos.

En ese mismo sentido, la participación central de personas intersex en la elaboración, monitoreo e implementación de políticas públicas es un objetivo político de primer orden para el movimiento intersex.

Desde el año 2006 gran parte de la militancia intersex resiste y desafía la imposición del vocabulario del Consenso de Chicago, un nuevo intento de patologizar la diversidad corporal intersex a través de la imposición del rótulo ‘trastornos del desarrollo sexual’.



Aunque las denuncias del activismo intersex suelen toparse con una fuerte negación médico, esa fortaleza comienza a derruirse ante los avances obtenidos en el campo de los derechos humanos.

En 2013 la Comisión Interamericana de Derechos Humanos realizó la primera Audiencia Temática sobre intersexualidad y, ese mismo año, el Relator Especial de Naciones Unidas sobre la tortura y otros tratos o penas crueles, inhumanos o degradantes hizo lugar a las denuncias de activistas intersex sobre violaciones a los derechos humanos en instituciones sanitarias.

En marzo de 2014 tuvo lugar el primer panel sobre cuestiones intersex en el Consejo Internacional de Derechos Humanos en Naciones Unidas, diez años después de la primera presentación ante la Comisión de Derechos Humanos del mismo organismo.

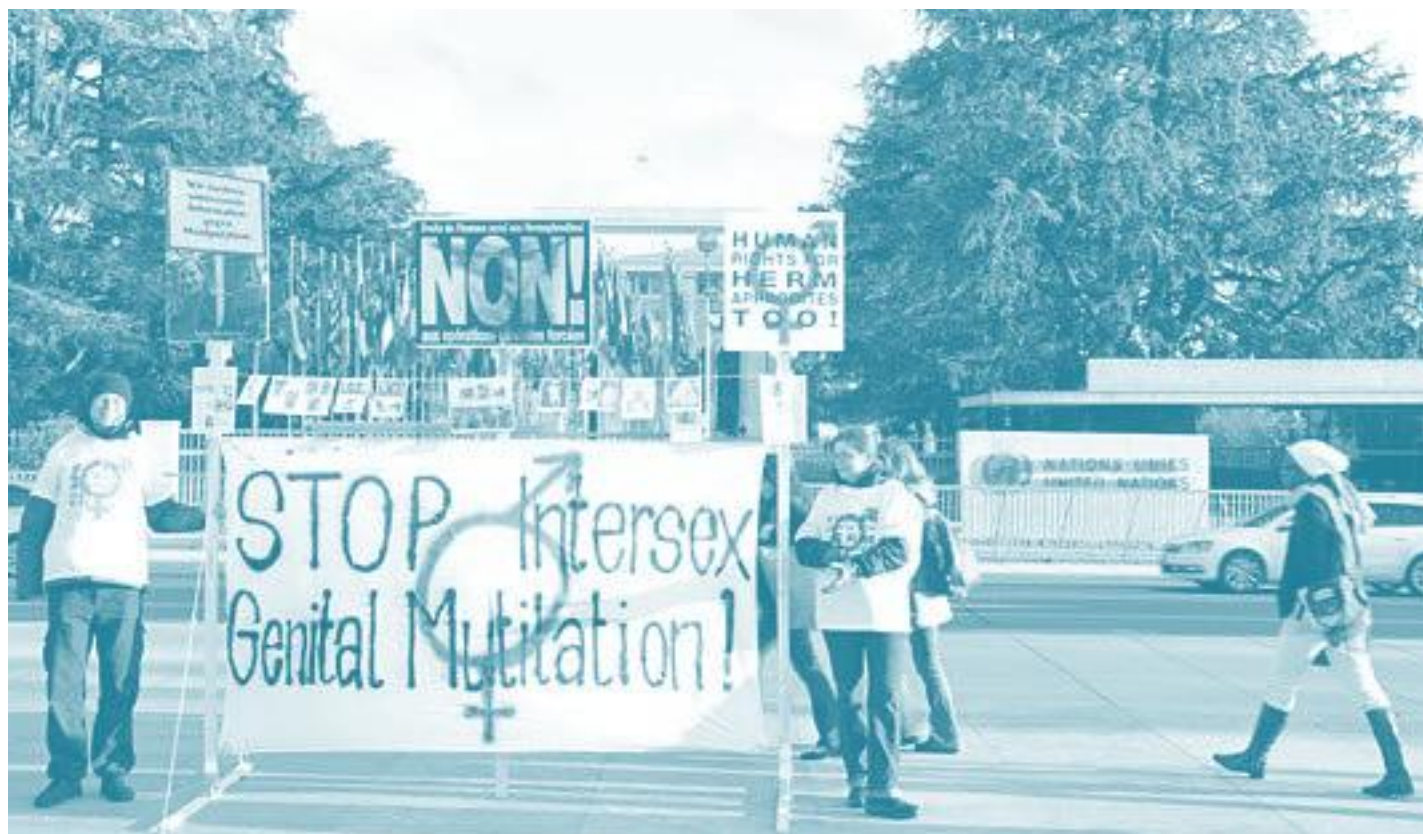
Desde el año 2011 el movimiento intersex ha tenido la oportunidad de reunirse en tres Foros Internacionales en Bruselas, Estocolmo y Malta.

A nivel nacional, las primeras intervenciones públicas sobre intersexualidad comenzaron en 1995 y en 2006 el activista intersex argentino Mauro Cabral fue convocado a participar en la elaboración de los Principios de Yogyakarta.

Un año antes, y desde el Área Trans e Intersex de la Comisión para los Derechos Humanos de Gays y Lesbianas, se había realizado en La Falda (Córdoba) el primer Instituto de Formación para activistas trans e intersex de Latinoamérica y el Caribe.

En 2009, la publicación argentina Interdicciones. Escrituras de la Intersexualidad en castellano consolidó a la región en la producción de saberes críticos sobre intersexualidad, dando espacio a un consorcio de activistas e investigadores/as que se sostiene hasta nuestros días.

A través de sus distintas articulaciones políticas y académicas a lo largo de los últimos veinte años, ha contribuido a instalar la discusión sobre cuestiones intersex y de derechos humanos a través de talleres y espacios de discusión, seminarios de formación, intervenciones mediáticas, asesoramiento y acompañamiento, y colaboración con organismos públicos.





Mauro Cabral

Es un activista argentino por los derechos de las personas intersex y trans. Es Codirector de GATE (Acción Global para la Igualdad Trans). En julio de 2015, Cabral recibió el Premio a la Igualdad Bob Hepple.

Es activista trans e intersex desde 2005 en que coordinó el Área Trans e Intersex de la IGLHRC Latinoamérica.

En 2006 participó en la producción de los Principios de Yogyakarta, luego laboró con Mulabi. Es miembro del Consorcio Latinoamericano de Asuntos Intersex y del Consejo Asesor Internacional de Derechos Humanos del Programa de Derechos Humanos Watch LGBT. Gracias a su rol como activista colaboró significativamente a que se aprobara la Ley n° 26.743 de Identidad de Género en Argentina.



Paula Sandrine Machado

Es licenciada en Psicología en la Universidad Federal de Rio Grande do Sul (2000), maestría en Antropología Social de la Universidad Federal do Rio Grande do Sul (2004) y doctora en Antropología Social de la Universidad Federal de Rio Grande do Sul (2008).

Cuenta con experiencia en el campo de la antropología del cuerpo y de la Salud. Es investigadora en sexualidad, el género, intersexualidad y los derechos sexuales y reproductivos. Ha contribuido significativamente en el campo de la intersexualidad.



Natasha Jiménez Mata

Es una activista trans/intersex de Costa Rica. Coordinadora General Mulabi/Espacio Latinoamericano de Sexualidades y Derechos y representante intersex ante la ILGA.

Tiene una larga trayectoria en la prevención del VIH/Sida y demás ITS, movimientos feministas y movimientos LGBT.

Ha colaborado con la Asociación Costarricense de Lucha contra el Sida, (ILPES) Instituto Latinoamericano de Prevención y Educación en Salud, la Asociación Triangulo Rosa y (CIPAC) Centro de Investigación para América Central, así como en diversas publicaciones. Además es técnica en diseño web y diseño gráfico.

Celebraciones intersex

Día Internacional de la Visibilidad Intersex

El Día de la Visibilidad Intersex se celebra el 26 de octubre y marca la primera demostración pública hecha por personas intersex en América del Norte.

Morgan Holmes y Max Beck de la Intersex Society of North America (ISNA) se unieron a los aliados de Transexual Menace y otras organizaciones.

Tuvo lugar el 26 de Octubre de 1996 en Boston, Massachusetts, afuera de una conferencia de la Academia Americana de Pediatría.

Hace veinte años, el nascente movimiento intersex, aun estaba tratando de encontrar su camino en un mundo en el que pocas personas sabían lo que era la intersexualidad, y aún menos personas tenían la apertura para hablar acerca de su variación intersex.

La Intersex Society of North America (ISNA), aún era fuerte, y algunas organizaciones que se dedicaban a diagnósticos específicos, aparecían en internet para informar a acerca de tipos específicos de intersexualidad.



Por primera vez, las personas con variaciones intersex, estaban hablando públicamente y como grupo de su realidad.

En el mundo, la intersexualidad poco a poco estaba saliendo a la luz.

A mediados de 2003, Emi Koyama, que había trabajado en ISNA y en ese entonces dirigía un sitio web de su propiedad llamado: The Portland Intersex Initiative, o IPDX, y Betsy Driver, cofundadora de Bodies Like Ours, comenzamos a compartir ideas sobre cómo hacer que los medios de comunicación se interesaran en la intersexualidad y que las organizaciones en los campus les dieran espacio para que un conferencista pudiera hablar de intersexualidad.

Nació entonces la idea de crear un día que reconociera la intersexualidad y a algunas personas detrás del movimiento.

A Emi a fue a quien se le ocurrió esa fecha pues era el aniversario de la protesta de la ISNA en 1996, bajo la bandera de Hermaphrodites with Attitude.

Entonces comenzaron a construir un sitio web y enviar algunos comunicados de prensa.

El Día de la Visibilidad Intersex es un esfuerzo comunitario para crear conciencia en torno a la intersexualidad.

Sin embargo, ese primer año solo lograron que se informara del día dentro del consorcio News of The Weird en la sección "Noticias de lo Extraño". Pero como se imprimieron muchos ejemplares y llegó a cantidad de localidad, fue la mejor manera de obtener publicidad.

Al llegar el año 2004, ya se había corrido la voz acerca del Día de la Visibilidad Intersex.

Se planearon eventos alrededor del mundo en los foros de la comunidad, en campus, y en centros comunitarios.

Los eventos públicos vinieron después. Y se espera que en la celebración del 20 aniversario la fiesta sea a lo grande.

Feliz Día de la Visibilidad Intersex 2016.

Día Internacional por la Solidaridad Intersexual

El Día Internacional por la Solidaridad Intersexual se celebra el 8 de noviembre en conmemoración al nacimiento de Herculine Barbin (el primer caso público de intersexualidad que quedó plasmado por escrito) y en el que se reivindica la visibilidad del colectivo intersexual.

En este día se denuncia que son discriminadas directa o indirectamente por la mayor parte de la población y los representantes públicos, pues en muchos casos no tienen constancia de su realidad.

Por la otra parte, son discriminadas tanto por los profesionales sanitarios, como por sus propias familias ya que se les quiere encasillar en un sexo de la dualidad macho-hembra.

De igual modo, se decide a desde su nacimiento a qué género deberían pertenecer, realizando mutilaciones a sus cuerpos sin su consentimiento, algo que probablemente a posteriori no coincida con su género.



Prometo ser tu voz

A todxs mis queridxs amigxs intersexuales, que han sido violados de maneras igual de terribles.

Tus derechos humanos te han sido arrebatados, porque no había leyes que protegieran tu cuerpo.

Y ahora, que de alguna manera sobreviviste para gritar desde las alturas...

Prometo sumar mi voz a tu voz.

¡Juntos seremos escuchados!

Este mundo simplemente tiene que detenerse.

Anunnaki Ray

Recomendaciones sobre niños con intersexualidad

Después de años de consulta con las personas con condiciones intersexuales, sus padres, sus proveedores de atención médica, entre otros, el siguiente modelo centrado en el paciente es lo que recomienda el ISNA.

- ✱ Los niños con intersexualidad, los padres de esos niños, y adultos con intersexuales deben ser tratados de una manera abierta, libre de vergüenza, de apoyo, y honesto.

A ellos siempre se les debe decir la verdad (esto incluye a los proveedores que son honestos acerca de la incertidumbre), y se debe dar copias de los registros médicos tan pronto y tan a menudo como le piden para ellos.

- ✱ Los niños y adultos con la intersexualidad, y sus familiares, deben contar con el acceso a los psicólogos y trabajadores sociales capacitados, especialmente cuando están en peligro.

- ✱ La angustia de los padres no debe ser tratado con cirugía "normalización" en los niños, ni debe cirujanos, endocrinólogos y otros especialistas no-psico-sociales tratará de cubrir las necesidades de asesoramiento de la familia.

- ✱ Los proveedores de cuidado también deben tratar de conectar a los niños y adultos con la intersexualidad y los padres de los niños con la intersexualidad, para que puedan dar el uno al otro apoyo de los compañeros fuera del entorno clínico.

Esto ayuda a validar sus sentimientos y experiencias.

El apoyo entre iguales ahorra familias y vidas.



☀ Después de trabajo de diagnóstico, los recién nacidos con la intersexualidad se debe dar una asignación de género como niño o niña, dependiendo de cuál de esos géneros que el niño es más probable que se sienta como él o ella crezca.

Tenga en cuenta que la asignación de género no implica cirugía. Se trata de la asignación de una etiqueta como niño o niña a un niño.

La "cirugía genital " no crea ni cimienta una identidad de género, sino que sólo toma o quita tejido para asemejar los órganos sexuales.

☀ Los procedimientos médicos necesarios para mantener la salud física de un niño se deben realizar.

Ejemplos de éstos serían tratamiento endocrinológico de un niño con pérdida de sal hiperplasia congénita, o cirugía para proporcionar una abertura de drenaje urinario cuando un niño nace sin ella.



☀ Las cirugías realizadas para hacer que los genitales se vean "más normales" no deberían llevarse a cabo hasta que el niño es lo suficientemente maduro como para tomar una decisión informada para ella o él.

Antes de que el paciente tome una decisión, él o ella deben ser introducidos a los pacientes que tienen y no han tenido la cirugía.

Una vez que él o ella están plenamente informados, él o ella deben proporcionar acceso a un cirujano centrada en el paciente.

¿Significa esto que ISNA recomienda "no hacer nada"?

De ningún modo. Por favor, vuelva a leer lo anterior, tenga en cuenta que nuestras recomendaciones difieren de la tradicional ocultación centrada en el modelo de tratamiento Intersex.

Mitos sobre la intersexualidad

Cuando los seres humanos le temen a algo, no entienden una situación o tienen dudas, inventan mitos para tratar de explicar lo.

Así ocurre con la intersexualidad, se han inventado muchos mitos, pero se describirán los principales.

1- La intersexualidad es extremadamente rara.

Es difícil decir exactamente cuán frecuente es la intersexualidad, porque un "tipo" se confunde imperceptiblemente con el siguiente.

En tanto que los tipos de "varón" y "mujer" son relativamente comunes, la naturaleza presenta un espectro completo de tipos sexuales y las personas deciden donde debe ser trazada la línea entre "mujer" e "intersex" o "intersex" y "varón".

Es decir, se sabe que cerca de uno en 2000 niños nacen con genitales que son muy confusos para los adultos que miran al recién nacido. Cinco niños con estas características nacen cada día solo en los Estados Unidos.



2- Solo los "verdaderos hermafroditas" son realmente personas intersex.

El término "hermafrodita verdadero" es victoriano, feo e inventado en un esfuerzo por que la intersexualidad se esfume.

El término "hermafroditismo verdadero", que suena sofisticado y especial, se refiere simplemente a la condición en la cual una persona tiene a la vez tejido ovárico y testicular, sean o no estos tejidos fisiológicamente funcionales.

Pero es tonto contar solamente a estas personas como intersex! Su anatomía interna y externa varía en gran medida y muchos de ellos lucen menos "ambiguos" que otras personas.

Algunos tienen cromosomas XX, otros XY y otros tienen variaciones del tema.

Tengan en mente que nadie tiene dos conjuntos completos de órganos sexuales, como algunas personas imaginan erróneamente.

En la práctica, el término "intersex" es utilizado para referirse a cualquiera que haya nacido con una anatomía diferente a la que, "LOS EN CONTROL", definen como "varón estándar" o "mujer estándar".

3- Si eres transexual, entonces eres intersexual.

Este mito proviene de una alocada noción cultural de que tu identidad tiene que encontrar sus bases en tu anatomía.

Las personas transexuales a veces son personas que han nacido intersexuales, pero mucho más frecuentemente son personas que nacieron con anatomía "masculina" o "femenina" estándar.

La definición comúnmente aceptable es que las personas transexuales son aquellas a las que se les asignó un género que no funciona para ellas.

4- Las organizaciones abogan por no hacer nada o criar a los niños intersex en un tercer género.

Las organizaciones lo que hacen es la guerra al género! Cómo podrían decidir quién debe contar como "tercer género.

Decidirían poder indicar dónde termina la categoría de varón y comienza la de intersex o viceversa, pero lo importante es que están tratando de hacer del mundo un lugar más seguro para los niños intersex y no creen que marcándolos como de una categoría de género que esencialmente no existe los podrían ayudar.

Tener un niño intersex puede ser sumamente difícil. Es por eso que no abogan por "no hacer nada".

La lucha es por proporcionar a los padres de bebés intersex (y, después de un tiempo, a los mismos niños intersex) información honesta y adecuada sobre la intersexualidad, ayuda psicológica por parte de profesionales que no sean génerofóbicos, ayuda médica para cualquier problema médico real y especialmente apoyo de pares.



Los niños y los adultos intersex no deben ser sometidos a cirugías diseñadas para "hacer que los genitales se vean normales", sin contar con su propio consentimiento.

Algunas personas piensan que la cirugía es la única respuesta médica a la intersexualidad.

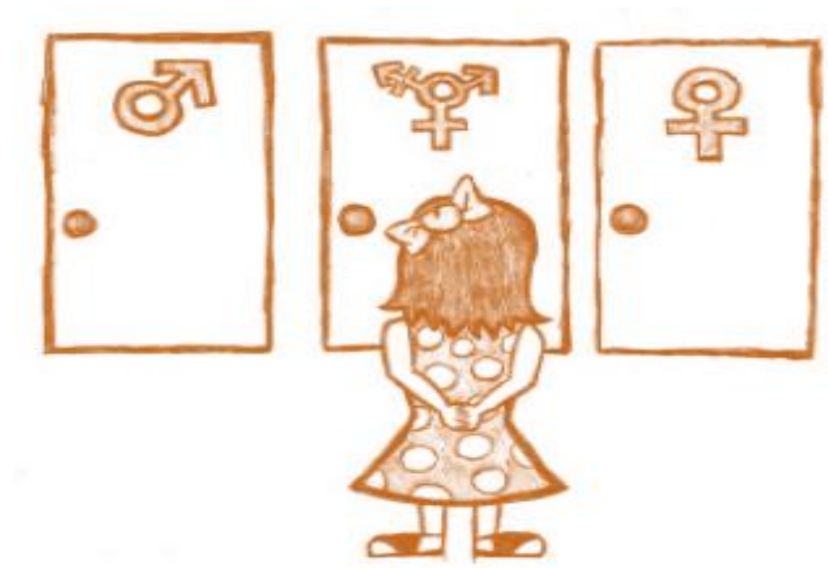
No es así. Todo el mundo está de acuerdo con que la intersexualidad es un asunto sicosocial.

Entonces, ¿por qué no tratarla ante todo y primordialmente como un asunto sicosocial?

5- No se puede criar a un niño intersex como niño o niña sin cirugía.

¡Claro que se puede! Cuando alguien pregunta si su bebé es niño o niña, nadie tiene que mostrarles sus genitales para contestar la pregunta.

Para asignar género a un niño, le ponemos la etiqueta de "niño" o "niña" y los dejamos que floten en la corriente genérica de nuestra cultura (que admitimos es a veces problemática).



¿Cómo deberíamos decidir qué género asignar a nuestro bebé intersex?

Los doctores y los padres deberían considerar los genitales y la fisiología del niño, y usando la mejor información y conocimiento sobre las diversas condiciones de intersexualidad y sobre nuestra cultura.

Decidir qué género es más probable que escoja el niño cuando crezca.

Claro que esto requiere que se reconozca que el niño podría expresar un género diferente en el futuro, pero aún con cirugía, muchos niños intersexuados cambian de género más adelante.

Además, esa también es una posibilidad en niños que no nacen intersexuados.

6- Las cirugías hacen genitales que lucen normales.

Esto sencillamente no es verdad para la vasta mayoría de los casos.

La cirugía es buena para quitar estructuras pero mucho menos útil para la creación de estructuras.

Se debe emplear la cirugía médicamente necesaria solamente cuando la salud de un niño o de un adulto está en peligro.

Pero las cirugías "cosméticas" diseñadas para hacer que los genitales se vean "normales" no son médicamente necesarias.

¡Los genitales intersex no están enfermos! Solo se ven diferentes.

7- Con cirugías mejoradas, no tendremos que preocuparnos por la intersexualidad.

¿Se debe arriesgar el funcionamiento sexual futuro de un bebe, e incluso su vida, solo porque sus genitales nos obligan a darnos cuenta que el género y el sexo no son simplemente dicotómicos?

¿Quién es usted para decidir si él/ella no podría ser feliz con los genitales que nació? Así mismo, tenga en mente que las cirugías diseñadas para "corregir" los genitales intersex llevan el mensaje que la intersexualidad es vergonzante y mala.

No es posible que creamos que la intersexualidad es vergonzante o mala.

8- Las cirugías cosméticas "correctivas" hacen que padres y madres se olviden de que su hijo nació diferente y evitan toda su confusión, vergüenza, culpa y miedo.

Esto podría funcionar si la cirugía realizada fuera una lobotomía a los padres. La cirugía "normalizadora" solo da a los padres este mensaje: su hijo es un monstruo, tenemos que corregirlo, no hable con nadie de esto porque es una condición realmente atemorizante, vergonzante.



No hay duda que los padres con los que he hablado cuyos hijos tienen cirugías "normalizadoras" siguen aún con toda la confusión, vergüenza, culpa y miedo después de la cirugía.

Algunos se sienten peor que antes. Otros tienen ahora hijos con problemas médicos.

Otros han terminado con más culpa después de descubrir que arriesgaron la función sexual y fertilidad de sus hijos/as.

Muchos expresan su preocupación de que más tarde sus hijos los acusen de no haberlos aceptado tal como eran.

9- Es muy poco lo que puedo hacer para transformar el mundo en un lugar seguro para las familias que lidian con la intersexualidad.

Una de las cosas más importantes que han realizado las personas intersex es su salida del closet al declarar públicamente que no están avergonzadas de quienes son.

Usted puede ayudar a incrementar la visibilidad de las personas intersex y concientizar a la gente sobre prácticas médicas dañinas, basadas en la vergüenza, el secretismo y la cirugía plástica genital mutiladora.

Para quienes estén comenzando, es bueno que se comuniquen a las distintas organizaciones, cuyos correos se aportaron en esta revista.



A large, white, stylized symbol representing intersexuality, composed of a male symbol (a circle with an arrow) and a female symbol (a circle with a cross) interlocked. The symbol is centered on a solid purple background.

**Intersexualidad
en las artes
visuales**

Videos

“La pequeña flor”

Es cuento infantil sobre la intersex escrito por Patricia L. Soto González, para su Maestría en Educación Sexual.

Tiene una duración de 7:18'

Se ubica en la dirección:

<https://brujulaintersexual.wordpress.com/2015/09/28/cuento-infantil-sobre-intersexualidad-la-pequena-flor/>



“La intersexualidad en México”

Es una entrevista a Laura Inter y Alba Pons sobre la identidad de lo intersex.

Aborda además el dilema de la asignación sexo-genérica en la infancia

Tiene una duración de 2:02:55'

Se ubica en la dirección:

<https://brujulaintersexual.wordpress.com/category/audio-y-video/>



“Violencia médica contra las personas intersex”

Recoge las intervenciones de Mauro Cabral, Natasha Jiménez y Jen Pigeon en su intervención ante la Comisión Interamericana de Derechos Humanos (CIHD) para denunciar que las personas intersex son sometidas a crueles cirugías para modificar la apariencia de sus genitales, sin el consentimiento de sus padres o porque los médicos los presionaron para que aceptaran la intervención quirúrgica.

El video tiene una duración de 4:25'

Se ubica en la dirección:

<https://www.oas.org/es/cidh/multimedia/2015/violencia-lgbti/formas-violencia-lgbti.html#intersex>



Cine

“Algo se debe romper”

Título original: Nånting måste gå sönder

Título inglés: Something Must Break

Título en español: Algo se debe romper

Directora: Ester Martin Bergsmark

Reparto: Saga Becker, Iggy Malmberg, Shima Niavarani, Mattias Åhlén

País: Suecia

Duración: 81 minutos

Año: 2014

Sinopsis: Cuando Andreas y Sebastián se conocen, saben que están hechos el uno para el otro. En plena borrachera de amor, toman la ciudad vacía en verano: hurtos en el 7-Eleven, bailes en azoteas, baños furtivos, noches eufóricas. Pero a Andreas, heterosexual, le cuesta asumir su amor por el andrógino Sebastián, pues en su frágil feminidad, no deja de ser un hombre.



“XXY”

Título original: XXY

Directora: Lucía Puenzo

Reparto: Inés Efron, Ricardo Darín, Valeria Bertuccelli, Martín Piroyansky, Germán Palacios, Carolina Peleritti, Guillermo Angelelli, César Troncoso

País: Argentina

Duración: 86 minutos

Año: 2007

Sinopsis: Álex es una singular adolescente de quince años que esconde un secreto. Poco después de su nacimiento, sus padres, Kraken y Suli), decidieron dejar Buenos Aires para vivir, aislados del mundo, en una cabaña de madera a orillas del mar. Lo que pretendían era que su hija creciera libre de cualquier tipo de prejuicios, protegida y feliz, hasta que llegara el momento de decidir qué camino debía seguir.



“Tercera persona”

Título original:: שלישי גוף

Título en inglés: Third Person

Título en español: Tercera persona

Directora: Sharon Lazon

Género: Documental

País: Israel

Duración: 54 minutos

Año: 2015

Sinopsis: Suzan nació con genitales masculinos y femeninos. A los cinco meses de edad, sus padres decidieron una cirugía, asignándole el género femenino. Durante la búsqueda de Suzan, por encontrar gente como ella (intersexual), ésta establece una relación con Ofer, un intersexual de 33 años nacido en España y procedente de una familia judía religiosa.

Los padres de Ofer, a diferencia de los padres de Suzan, se niegan a la cirugía de su hijo, dejando que él decida al ver su igualdad de sexos. Ellos lo aceptaron así desde su nacimiento, lo cual generó un gran impacto en la percepción de sí mismo.

“El último verano de la Boyita”

Título original: El último verano de la Boyita

Directora: Julia Solomonoff

Reparto: Guadalupe Alonso, Gabo Correa, María Clara Merendino, Mirella Pascual, Guillermo Pfenning, Silvia Tavcar y Nicolás Treise

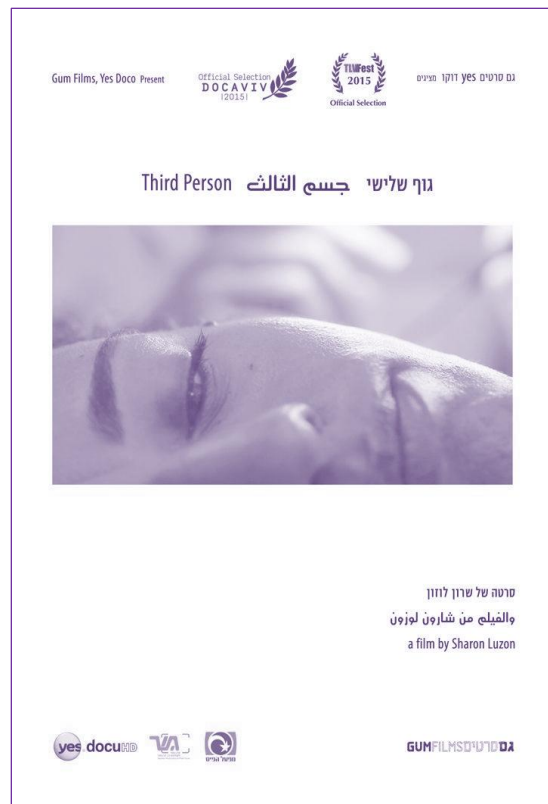
País: Argentina

Duración: 93 minutos

Año: 2009

Sinopsis: La Boyita es una casa rodante que tiene la mágica capacidad de flotar. Una especie de anfibio doméstico, un refugio para Jorgelina, una niña que está a punto de alcanzar la adolescencia.

Cuando va a pasar las vacaciones al campo junto a su papá, conoce a Mario, un niño que le plantea a Jorgelina dudas sexuales que no sabe cómo afrontar.



“Hermafrodita”

Título original: Hermafrodita

Director: Albert Xavier

Reparto: Daniel Acosta, Marilu Acosta, Amarfi Aquino, Alberto Suazo, Olga Bucarelli, Floeangel Castillo, Shantel Ciprian, Eunice Tuero De Baez, Raul Ferreras, Jean Johnny, Yinette A. Mejia, Francelys Patrocino, Francisco Pena, Hensy Pichardo e Isabel Polanco.

País: República Dominicana

Duración: 96 minutos

Año: 2009

Sinopsis: La trama se desarrolla en la década de 1960, en un pequeño pueblo de la República Dominicana. María nace hermafrodita. Criada por su abuela en un entorno racial, ella experimenta su primer amor con la Melaza, un asesino que busca refugio en su ciudad. Su amiga de la infancia, Wanda, trata de romper la relación de ambos, debido a sus celos y su amor por María. La vida de María da un giro cuando la Melaza descubre su doble sexualidad.



“La Santa”

original: La santa

Director: Mauricio López Fernández

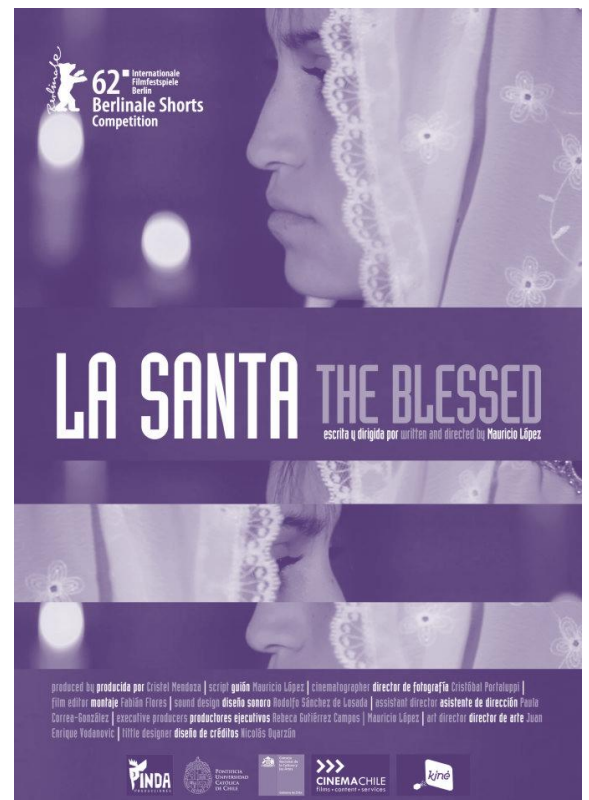
Reparto: Belén Figueroa, Conrado Canales y Rosalía Fernández

País: Chile

Duración: 14 minutos

Año: 2012

Sinopsis: María de 13 años es una niña intersexual que es obligada por su padre a encarnar a Virgen María en una procesión de su pueblo, pues creen que esta es la única manera que tiene su hija de “arreglarse”.



Intersex

Edición especial de la Revista Lesbitygay

En esta edición especial de Lesbitygay presentamos la intersexualidad como una forma natural de diversidad, como la presencia entre nosotros de personas comunes y corrientes que quizá no calzan con los parámetros comunes de entender la sexualidad, pero que merecen respeto y goce de todos los derechos.

Nuestro aporte pretende aclarar dudas, contribuir a la despatologización de las personas intersex y clarificar toda una estela de dudas u errores que ha fomentado el arte, la religión y hasta la misma medicina.

Para facilitar la lectura, Lesbitygay dividirá la temática en dos ediciones. Aquí presentamos la primera de ellas.

Gracias a Natasha Jiménez, activista intersex por todos sus aportes en el proceso de investigación y producción.

Autores



Natasha Jiménez Mata

Activista trans/intersex de Costa Rica.
Coordinadora General Mulabi/Espacio
Latinoamericano de Sexualidades y Derechos y
representante intersex ante la ILGA.

Tiene una larga trayectoria en la prevención del
VIH/Sida y demás ITS, movimientos feministas y
movimientos LGBT.

Héctor Fallas Mora

Periodista, director y editor de la Revista
Latinoamericana y del Caribe de
Diversidad Sexual Lesbitygay, por
muchos años activista LGBTI.