

EGÉSZSÉG

Bababarát helyiséggel kényelmesebb a várakozás az új genetikai tanácsadóban

Ez a tartalom archív! A cikkben szereplő információk a megjelenés óta megváltozhattak.



Megjelent: 2016.11.21. 06:00

Szerző: **Gaál Bernadett** 



Hetente 35-40 páciens és családtagja fordul meg a genetikai intézet új tanácsadó részlegében, ahol öt szakembertől kaphatnak felvilágosítást többek között a genetikai betegségek kezelésének lehetőségeiről és a magzatokat érintő kromoszóma rendellenességekről. A megújult részlegen bababarát betegváró teszi kényelmesebbé a várakozást.

Három megyéből fogad pácienseket az új helyre költözött SZTE Orvosi Genetikai Intézetének genetikai tanácsadó részlege. Itt történik többek között a terhesgondozás, itt adnak felvilágosítást a családtervezés előtt álló pároknak, illetve a ritka, genetikailag meghatározott betegségek diagnosztikáját is itt látják el. A genetikai tanácsadás a családtagok szempontjából is fontos konzultatív orvosi tevékenység – világított rá *Szell Márta* tanszékvezető egyetemi tanár, hiszen genetikai rendellenességek gyanúja esetén a kórképhez a háttérben álló sokrétű diagnosztikai folyamatokat is szükséges összehasonlítani. Sok esetben külföldi együttműködő partnereket is bevonnak a konzultációba.

Az új, megújult tanácsadó részleg november 7. óta várja a pácienseket a klinikakertben – az egykori vradó állomás helyén – mindössze néhány méterre a korábbi oktatási épülettől, ahol eddig a tanácsadást végezték. A költözéssel modernebb, 21. századi körülményeket teremtett az intézet, a váróterem is bababarát helyiség. Erre óriási szükség volt, hiszen helyhiány miatt a korábbi épületben nem volt megfelelő betegváró. A tanszékvezető elmondta, ugyanaz a

FRIS



pályázat biztosította a felújítás forrását, amelyből a legújabb klinika építését és az új klinika felújítását is finanszírozták.



A genetikai tanácsadó célja, hogy felvilágosítsák a hozzájuk fordulókat arról, milyen kezelési lehetőségei vannak a genetikai betegségeknek, vagy hogy hogyan előzhető meg a rendellenességek például egy magzat esetében. “Tizenhatan dolgozunk, közülük öt kollégának van klinikai genetikai szakvizsgálója” – folytatta Széll Márta. Ők rendelik el végül a genetikai vizsgálatokat, főleg azokban az esetekben ajánlják, ha a családtervezés előtt álló párok rokonságában előfordult már Down-szindróma vagy egyéb kromoszóma rendellenesség, anyagcsere betegség, fejlődési rendellenesség, esetleg ritka betegség. Ugyancsak a genetikai szakembereket érdemes felkeresni többek között, ha a gyermekvállalás hosszabb ideje sikertelen, illetve a 35 évnél idősebb várandós anyáknál is fontos a széleskörű szűrő- és diagnosztikai vizsgálat, hogy idejében kiszűrhető legyen a Down-szindróma.

Idén júniusban jelentették be, hogy már Szegeden is elérhető a Veracity genetikai teszt, melynek segítségével hasi szúrás nélkül, anyai vérmintából már a terhesség 8. hetében megállapítható: egészséges-e a magzat. “Vérvételre is a tanácsadóban is lehetőség van, de ezekre a vizsgálatokra bárhonnán várjuk a vizsgálati anyagot, például a szülész-nőgyógyász kollégáktól. Ezeknek a vizsgálatoknak (*Veracity-teszt – a szerk.*) a laboratóriumi lépéseit nem itt végezzük, hanem azzal az együttműködő ciprusi partnerrel együtt, amely a módszert kidolgozta és mi magunk is csatlakoztunk a fejlesztéshez két éve” – hangsúlyozta Széll Márta.

A tanácsadóban hetente körülbelül 35-40 páciens és családtagjaikat tudják ellátni. Az SZTE Orvosi Genetikai Intézetében egyre több népbetegség, többé között szív-érrendszeri, gyomor-bélrendszeri-, daganatos betegség családi halmozódása esetén lehetőség van a hajlamosító genetikai faktorok elemzésére.