

**TÜP BEBEK İLE GENETİK HASTALIK AŞILDI**

# OMÜ'den müjdeli haber!

Samsun'da, nadir görülen bir genetik hastalığı olan kişinin hastalıklı genlerinin çocuklarına geçmesi, Samsun Ondokuz Mayıs Üniversitesi (OMÜ) Tıp Fakültesi Kadın Hastalıkları ve Doğum Ana Bilim Dalında uygulanan tedavi ile önlendi



**TOPLUMDA** 500 bin kişide bir görülen Peutz-Jeghers sendromu (PJS) olan Orhan Sarı (34) ile kardeşi Seyit Ahmet Sarı (28), OMÜ'de sahip olmak istedikleri çocuklarına genetik hastalığı geçirmemek için OMÜ Tüp Bebek Merkezi'nde tüp bebek ile genetik ayıklama tedavisi gördü. Orhan Sarı ile Sümeyye Kübra Sarı (32) çifti, tedavi sonrası 5 Kasım Salı günü sezaryenle kız çocukları Alya'yı kucaklarına aldı. Seyit Ahmet Sarı ile Hayriye Sarı (24) çifti ise 13 Kasım'da gerçekleşecek doğum için gün sayıyor. OMÜ Tıp Fakültesi Kadın Hastalıkları ve Doğum Ana Bilim Dalı Öğretim Üyesi Prof. Dr. İdris Koçak, yapılan tedaviyle hastalığın ebeveynlerden çocuğa geçmesine engel olduklarını söyledi. Anne ve babadan biri hasta ise bunu çocuğa aktarma ihtimalinin yüzde 50 olduğunun altını çizen Koçak, "Bu hastalığın bloke edilmesi günümüzdeki tıbbın, koruyucu hekimliğin en önemli alanlarından biri" dedi.

## İKİ YIL ÖNCE GELMİŞLERDİ

PJS olan Orhan Sarı ve kardeşi Seyit Ahmet Sarı'nın sağlıklı çocuk sahibi olmak için hastanelerine başvurduklarına işaret eden Koçak, şunları kaydetti: "Çocuklarına bu hastalığın aktarılmaması için genetik ayıklama ve tüp bebek yaptık. Sümeyye Hanım'ın doğumunu gerçekleştirdik. Hayriye Hanım'ın doğumunu da

önümüzdeki hafta çarşamba günü gerçekleştireceğiz. Çocukların sağlıklı olması bizim için gerçekten mutlu edici bir durum. Bu hastalığın anne ve babadan çocuğa geçmesi engellenmiş oluyor. İki yıl önce gelmişlerdi. Sonucunu da bu günlerde almaya başladık."

## KUVÖZDE TUTULDU

Alya bebeğin babası Orhan Sarı da tedavilerinin ardından sağlıklı bir kız çocuğuna sahip olmanın mutluluğunu yaşadıklarını söyledi. Bebeklerinin erken doğduğu için kuvözde tutulduğunu anlatan Sarı, "Gen ayrıştırılmalı tüp bebek tedavisi yaptırıldı. Doğan çocuğumuza bu hastalık geçmemiş oldu. Bundan sonraki neslimiz böyle bir hastalıkla karşılaşmayacak. O yüzden çok mutluyuz" ifadelerini kullandı.

## TARİFSİZ MUTLULUK

Sarı, yaşadıkları sorunları evlatları aşamayacağı için tarifsiz mutluluk yaşadıklarını belirterek, "Bizim hastalığımızın tedavisi için

kök hücre tedavisi var. Bu tedavi yöntemi çok pahalı. Bunu bizim yapma gücümüz yok. Devletimiz, Sağlık Bakanlığı ve Sayın Cumhurbaşkanımız Recep Tayyip Erdoğan'ın yardımlarıyla bu tedaviyi almak istiyoruz." diye konuştu.

## AYLA SAĞLIKLI DOĞDU

Ev hanımı Sümeyye Kübra Sarı ise eşi ve kayınbiraderinin hastalığını çocuklarının yaşamaması için bu tedavi yöntemini istediklerini vurguladı. Sekiz aylık hamilelik süreci sonunda sağlıklı şekilde 2 kilo 100 gram ağırlığında Alya ismini koydukları kız çocukları dünyaya geldiği için mutlu olduklarına dikkati çeken Sarı, "Gayet sağlıklı bebeğimiz var. Yaklaşık 2 yıl sürdü bu serüven. Süreçte iki kez başarısız olduk. Daha sonra sağlıklı bebeğimiz oldu" dedi.

## ALPARSLANI BEKLİYORLAR

Seyit Ahmet ve Hayriye Sarı çifti ise normal geçen hamileliğin ardından "Alparslan" ismini verecekleri çocuklarını kucaklarına almayı beklediklerini dile getirdi. AA

