

תביעה: התינוק נולד עם תסמונת קשה בגלל ייעוץ גנטי לקוי

זוג הורים מבארשבע תובע 2.5 מיליון שקלים מ'שירותי בריאות כללית' בטענה שרשלנות רפואית גרמה להולדת בנם כשהוא סובל מתסמונת גנטית קשה ביותר ובעיות רפואיות חריפות ■ ה'כללית': "כתב התביעה טרם הגיע לדינו"

קה, אך אז כבר היה מאוחר מדי. לתדהמת ההורים התברר להם, כי חלה טעות וכי הם נשלחו בשעתו לבדיקה גנטית שטחית ושי גרתית, כאילו הם אינם נמצאים בסיכון מיוחד למחלה גנטית.

בחוות דעת רפואית של פרופ' גדעון כן, מומחה לגנטיקה של האדם, שצורפה לכתב התביעה, נאמר כי על קופת החוץ לים היה להפנות את ההורים לייעוץ גנטי אמיתי, שיינתן על-ידי אנשי מקצוע מוכשרים על-פי חוק, ולו מפאת העובדה כי באותה משפחה קיימת היסטוריה של לידת ילד עם אותה תסמונת גנטית.

"לו קיבלה המשפחה", קובע פרופ' כן, "את המידע המלא והנדרש באשר להשלכות הכרוכות בלידה בנסיבות האלה, היה בכוחה להחליט באופן מושכל ומודע האם להמשיך את ההריון או להפסיקו. לאור הנתונים הגנטיים האורבייקטיביים של המשפחה, היו אלה מחליטים ללא ספק על הפסקת ההריון, החלטה שהיתה מאושרת ללא קושי על-ידי כל ועדה להפסקות הריון".

מ'שירותי בריאות כללית' נמסר בתגובה: "כתב התביעה טרם הגיע לדינו, כך שלא נוכל להתייחס לנושא".

התינוק נולד עם תסמונת גנטית קשה ■ צילום אילוסטרציה: מיכאל קרמר



ילד חולה באותה מחלה שההורים נושאים בגופם. מסקנותיה של אותה יועצת, כך נטען בכתב התביעה, לא עמדו במבחן המ'ציאות ולזוג ההורים נולד תינוק הסובל מהתסמונת הגנטית הקשה. רק עשרה ימים לפני הלידה הופנתה האישה לייעוץ גנטי בבית החולים 'סורר'

ג' בבארשבע. ההורים טוענים כי הייעוץ הגנטי לא ניתן להם על-ידי רופא גנטי קאי, כי אם על-ידי אחות המרפאה, שאינה יועצת גנטית כלל וכלל. בכתב התביעה נטען, כי אותה יועצת הודיעה להורים בפסקנות לאחר ייעוץ בן כמה דקות, כי האם אינה בסיכון ללדת

זוג הורים, תושבי בארשבע, תובע פיצויים של למעלה מ-2.5 מיליון שקלים מ'שירותי בריאות כללית', לאחר שלטענתם, בנם נולד כשהוא סובל מתסמונת גנטית קשה ביותר ובעיות רפואיות חריפות בעקבות רשלנות רפואית.

בכתב התביעה, שהוגש בימים אלה בבית המשפט המחוזי בבארשבע על-ידי בא כוחם, עו"ד ר"ר שי פויירינג, עולה כי הורי התינוק, כיום בן שנתיים וארבעה חודשים, הינם נשאי מחלה גנטית הקרויה 'אפידרמילוזיס בולוזה'. מדובר בתסמונת גנטית הגורמת לפגיעה קשה בשכבות העור, שלפוחיות ענק, הרבקות איברים ופגיעה בוושט ובמערכת העיכול.

לפני כשמונה שנים נפטר בנם הבכור בגיל שמונה ימים מאותה מחלה גנטית. לפני למעלה משלוש שנים הרתה האם ומיד בתחילת מעקב ההריון דיווחה לרופא פאת הנשים שטיפלה בה על כך שהיא ובי עליה נשאי המחלה ועל עוברת פטירת בנה כתוצאה מהמחלה.

רופאת הנשים, כך נטען בכתב התביעה, עה, הפנתה את האישה לייעוץ גנטי, וזה נקבע לה להתקיים במרפאת קופת חולים



בכתב התביעה נטען כי רק עשרה ימים לפני הלידה הופנתה האישה לייעוץ גנטי ב'סורוקה', אך אז כבר היה מאוחר מדי. ההורים נדהמו לגלות שחלה טעות ושהם נשלחו בשעתו לבדיקה גנטית שטחית ושיגרתית, כאילו הם אינם נמצאים בסיכון