

Διαλέξεις

Αίθουσα Διατμηματικού Εργαστηρίου Πληροφορικής, (υπόγειο
Οικονομικού Τμήματος, Ρέθυμνο)

24 Μαΐου 2005,

ώρα 15.00

Περίληψεις Εισηγήσεων

Καλοκαιρινού Ελένη

«Το πρόβλημα της θαλασσαιμίας β': η εμπειρία της Κύπρου»

Το θέμα της παρούσας ομιλίας επικεντρώνεται στην θαλασσαιμία β', μια από τις κυριότερες κληρονομικές ασθένειες που έπληξε τον Κυπριακό πληθυσμό από το 1944 κ. εξ. και κορυφώθηκε κατά τη δεκαετία του 1960. Θα αναφέρω εκτενώς τις μεθόδους θεραπείας της ασθένειας αυτής, αν και θα πρέπει να διευκρινίσω εξ αρχής ότι σε περιπτώσεις γενετικών, κληρονομικά μεταδιδόμενων ασθενειών δεν μπορούμε να μιλάμε για θεραπεία της ασθένειας αλλά μάλλον για συντήρηση των ασθενών και για ένα υψηλό επίπεδο παροχής ιατρικής φροντίδας που μπορούμε να προσφέρουμε προς αυτούς. Θα αναφέρω όμως, επίσης, το πρόγραμμα ελέγχου και πρόληψης της ασθένειας το οποίο εισήγαγε και εφάρμοσε η Κυπριακή Δημοκρατία προκειμένου να ελέγξει την εξάπλωση της θαλασσαιμίας. Όπως θα δούμε, το πρόγραμμα αυτό αποδείχθηκε επιτυχές και από το 1983 σπάνια γεννιέται ένα μωρό με το στίγμα της θαλασσαιμίας.

Ενώ όμως το πρόγραμμα ελέγχου και πρόληψης της θαλασσαιμίας το οποίο εφάρμοσε η Κύπρος εστέφθη με επιτυχία και σήμερα αποτελεί μοντέλο προς μίμηση από άλλες χώρες, όπως είναι η Σαουδική Αραβία, το Ιράν, το Μπαχρέιν, εν τούτοις έχουν εκφρασθεί και ακόμη σήμερα εκφράζονται αντιρρήσεις για κάποιες από τις ιατρικές τεχνολογίες τις οποίες το εν λόγω πρόγραμμα χρησιμοποίησε. Κατά συνέπεια, στο τελευταίο μέρος της ομιλίας μου θα γίνω κάπως πιο θεωρητική και θα αναφερθώ στα ηθικά ερωτήματα που εγείρουν η χρήση του προγεννητικού ελέγχου και της προεμφυτευτικής γενετικής διάγνωσης για τον έλεγχο και την πρόληψη των γενετικά μεταδιδόμενων κληρονομικών ασθενειών.