

## X'e bağlı Lenfoproliferatif Sendrom

## Çocuk sahibi olmak

The XLP Research Trust  
60 Winchester Road  
Romsey, SO51 8JA  
Büyük Britanya

+44 (0)1794 521077  
info@xlpresearchtrust.org  
www.xlpresearchtrust.org



Registered Charity No 1111075



**Feragatname:** Bu yazı tamamiyle eğitim amaçlı hazırlanmıştır, hiçbir şekilde tıbbi tavsiye olma amacı güdmemektedir. Burada sağlanan bilgiler bir sağlık probleminin ya da hastalığın tanısında veya tedavisinde kullanılmamalıdır.

Yayınlandı Nisan2009



Registered UK Charity Number 1111075

## Tanıtım

X'e bağlı lenfoproliferatif sendrom (XLP) nesilden nesile aktarılabilen, nadir görülen, kalıtsal bir hastalıktır. Ancak, ailesinde görülmemesine rağmen XLP'ye yakalanmış kişiler de vardır.

Bu broşürün amacı XLP hastalarının, bu hastalığı sonraki nesillere geçirme olasılığını açıklamaktır.

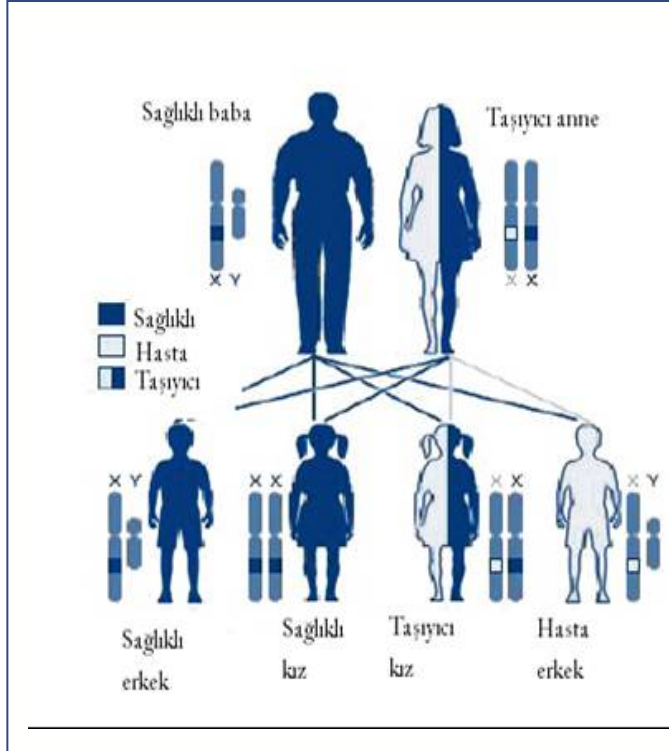
## Kadın XLP taşıyıcıları

**S:** Bir XLP taşıyıcısı olan kızımın hasta bir çocuk doğurma ihtimali nedir?

**C:** Eğer kızınız, genomunda XLP'ye yol açan mutasyonu taşımayan bir eşten çocuk sahibi olursa:

Her hamilelikte 4'te 1 ihtimalle:

- Hasta erkek çocuk
- Hasta olmayan ve dolayısıyla XLP'yi çocuklarına aktarmayacak bir erkek çocuk
- Hasta olmamasına rağmen hastalık genini taşıyan bir kız çocuk
- Hasta ve taşıyıcı olmayan bir kız çocuk sahibi olacaklardır.



**Özet:** XLP taşıyıcısı bayanlar için çocuklarının hasta olması ihtimali % 50'dir. % 25 ihtimalle hasta bir erkek çocuk ve % 25 ihtimalle sadece hastalık genini taşıyan bir kız çocuk sahibi olurlar.

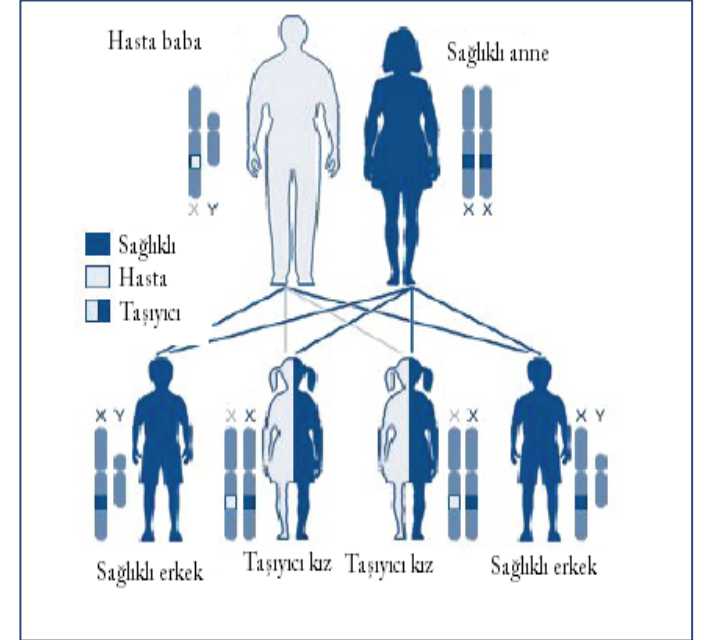
## Erkek XLP hastaları

**S:** Bir XLP hastası olan oğlumun çocuklarının da hasta olması ihtimali nedir?

**C:** X'e bağlı hastalıkların dikkat çeken bir özelliği, babanın bu hastalığı çocuklarına aktarmamasıdır. Yani, X'e bağlı hastalıklarda erkekte erkekten kalıtım söz konusu değildir.

Eğer oğlunuz XLP taşıyıcısı olmayan bir bayandan çocuk sahibi olursa:

- Erkek çocukların tümü sağlıklı olacaktır ve çocuklarına aktaracak bir hastalık geni taşımayacaktır.
- Kız çocukların tümü XLP taşıyıcısı olacaktır ve taşıdıkları hastalık genini kendilerinden sonraki nesillere aktaracaklardır.



Bununla beraber, tedavi olmak amacıyla kemik iliği nakli yapılmış XLP hastası bir erkek tedavi süresince almış olduğu kemoterapi nedeniyle kısır kalmış olabilir. Bu durumda sizin için gerekli kısırılık testlerini ayarlayacak olan doktorunuzdan tavsiye almalısınız.

## Genetik Testler

Tıbbi bilimlerdeki son gelişmelerle artık hamilelik öncesinde XLP taraması yapmak mümkün. Preimplantasyon genetik tanı denilen işlemle, tüp bebek yöntemi ile oluşturulan embriyoların genomu taranarak sadece sağlıklı olanlar, XLP hastalık genini taşımayanlar, seçilir ve anneye gebelik henüz başlamadan transfer edilir. Lütfen bu konuda daha fazla tıbbi bilgi edininiz.