

ゴーシェ病の患者さんご家族、そして関係する方々のための情報サイト

LYSO LIFE ゴーシェ病

ゴーシェ病といっしょに。

病気や治療について
知りたい

ゴーシェ病の患者さんの
ことが知りたい

社会保障制度について
知りたい

どこの病院に行けばいいか
知りたい

ライソライフ ゴーシェ病

<https://www.lysolife.jp/gaucher>



てとての窓口

どんな病気かなどの
お問い合わせはこちらから



フリーダイヤル



ここは つなぐ
0120-558-279

[受付時間] 9:00~17:00 月~金<土日祝日・休業日を除く>



tetote@sanofi.com

メールでのお問い合わせは、返信にお時間を頂く場合もございます。

- 免責事項**「てとての窓口」では、病気に関連する情報を可能な限りご提供いたしますが、ご期待に添えない場合もございます。また、「てとての窓口」は医療機関ではございません。法律で定められておりますので、診療や治療、薬剤の提供はいたしかねます。あらかじめご了承ください。
- 個人情報の取り扱い**「てとて」で取り扱う個人情報は、弊社の規定に従い厳重に管理いたします。また、「てとて」のサービス内のみで使用し、同意を得ることなく目的外の使用や第三者に提供することはありません。

診断・治療についてのお問い合わせ先
(施設名記入欄)

協力:日本ゴーシェ病の会

サノフィ株式会社

2019年9月作成
GZJP.GD.19.08.0724

ゴーシェ

十人十色

じゅうにんという



SANOFI GENZYME

周囲の人たちに支えられながら、 娘と過ごす時間を大切に



代わってあげられるなら、 代わってあげたい

私と妻の間には5歳になる一人娘がいます。生後3ヵ月頃、首の据わりがよくなり、夜泣きもひどかったことが症状の始まりだったように思います。5ヵ月のとき、発達障害が疑われましたが、のどがゼロゼロ鳴るなどの症状があり、てんかんの疑いで検査入院しました。その後、白血病や脳性麻痺の可能性が指摘されましたが、最終的にはゴーシェ病と確定診断されました。8ヵ月頃のことです。

聞いたことのない病名でしたが、薬があると知り、少しは安心しました。しかし、インターネットで調べるとゴーシェ病Ⅱ型の特徴にあてはまることになり、予後不良という事実。「代わってあげられるなら、代わってあげたい」と思っただけでした。妻は娘に24時間付きっきり、私は会社と病院と自宅を行き来する毎日でした。治療を始めたのは9ヵ月の頃です。

血色がよくなり、お腹の腫れも引き、初めて寝返りを打ちました。このとき、早期診断と早期治療の大切さを実感しました。ところが、神経症状やのどの症状が悪化し、胃瘻造設、気管切開による人工呼吸器装着、と立て続けに苦渋の決断を迫られました。身を削る思いの中、手術室に入る娘が笑顔を見せてくれたとき、「1歳にもなっていないのに、親を超えた」と娘を誇りに思いました。一方で、気管挿管された娘の姿を目にしたときの気持ちは今でも忘れられません。



在宅医療で家族一緒に 楽しく過ごせる時間が増えた

長期の入院生活に限界を感じ始めていた私たちは、在宅医療へ移行しようと、娘の1歳の誕生日を前に、それまで暮らしていた地方からそれぞれの実家に近い東京へ転居しました。

念願叶って帰宅できたのは1歳半の頃です。在宅でのケアには不安もありまし

たが、ソーシャルワーカーや訪問診療所のみなさんのお陰でスムーズに体制を整えることができました。2歳になるまではけいれん発作が頻発し、妻も私もほとんど眠れない毎日でしたが、3歳を過ぎると症状が落ち着くようになりました。

家では訪問看護師の方々が四季折々のイベントなどを開いてくれて、最初の頃は娘の笑顔がたくさん見ることができました。今は週に一度、近所を散歩したり、1〜2ヵ月に1度は車を借りて遠出もします。以前に比べれば目を閉じている時間が増えましたが、1日1回は必ず抱っこしないと不機嫌になったり、楽しいとちょっと口角が上がったり、家族にしかわからない感情表現があり、かわいいことに何も変わりはありません。人工呼吸器をつけたことを今では後悔していません。娘の生きたいという強い気持ちに応えるように、一緒に過ごす時間を大切にしていきたいです。



