

Обследование  
пары до  
беременности

## ГЕНЕТИЧЕСКИЙ СКРИНИНГ

### ОПРЕДЕЛЕНИЕ МУТАЦИЙ

Нет

Да

Высокий риск

Низкий риск

ЭКО + ПГТ-М

Инвазивная  
пренатальная  
диагностика

Future Inside  
**Genetico**



**FertiMed**

До  
35 лет



Genetico



FertiMed

Если есть подозрение на хромосомную аномалию, проводится кариотип. В остальных случаях, по желанию

ХМА abortивного материала – целесообразно при каждом случае неразвивающейся беременности в рамках обследования с целью выяснения причины потери беременности

Старше  
35 лет

## ПРЕКОНЦЕПЦИОННЫЙ ГЕНЕТИЧЕСКИЙ СКРИНИНГ (в любое время до наступления беременности всем планирующим по желанию)

Фолликулярный резерв АМГ

В норме

Снижен

Пройодимость  
маточных труб

Спермограмма

Пройодимы

Не пройодимы

Норма

Не норма

ВМИ со  
стимуляцией

ЭКО

Если есть подозрение на хромосомную аномалию, проводится кариотип. В остальных случаях, по желанию

ХМА абортного материала – целесообразно при каждом случае неразвивающейся беременности в рамках обследования с целью выяснения причины потери беременности

ПГТ-СП

ПГТ-А

НИПТ  
может быть выполнен  
всем беременным  
вместе с  
традиционным  
скринингом

ПГТ-М  
(при высоких рисках рождения  
ребенка с моногенным заболеванием)

Инвазивная пренатальная  
диагностика для подтверждения  
результатов ПГТ-СП

Инвазивная пренатальная  
диагностика для подтверждения  
результата ПГТ-М

Genetico



FertiMed

Для  
беременных

Беременность  
наступила  
естественным  
путем

ЭКО

ЭКО + ПГТ-А

НИПТ

future inside  
**Genetico**



Риск частых анеуплоидий  
у плода высокий

Инвазивная пренатальная  
диагностика для  
подтверждения результатов

Риск частых анеуплоидий  
у плода низкий

Тактика ведения  
беременности без изменений