



PGT-M

Preimplantation Genetic
Testing for Monogenic
Diseases

by Igenomix®

Ayuda a las parejas con
riesgo de transmitir una
enfermedad genética a
tener un bebé sano.



Igenomix®
PART OF VITROLIFE GROUP

¿Qué es PGT-M?

El PGT-M (antes DGP) ayuda a reducir significativamente la probabilidad de tener un hijo con un trastorno genético hereditario.

Mediante el análisis del ADN de cada embrión, los embriones no afectados pueden seleccionarse preferentemente para la transferencia.

Esta prueba está indicada para parejas con riesgo de transmitir un único trastorno genético, como la fibrosis quística, el síndrome del cromosoma X frágil, la distrofia muscular, la enfermedad de Huntington y muchos otros.

Beneficios del PGT-M

-  Identifica los embriones afectados por un trastorno genético antes de la transferencia.
-  Sonda única diseñada a medida para cada pareja.
-  Sesiones de asesoramiento genético en profundidad sin coste adicional.
-  Igenomix entiende que cada paciente y cada situación son únicos. Es nuestra promesa personalizar el proceso a las necesidades individuales de cada pareja.



¿Cómo funciona?

Metodología



