

**Приказ Департамента здравоохранения г. Москвы от 9 сентября 2024 г. N 779 "О реализации проекта по сохранению репродуктивного здоровья жителей города Москвы"**

В целях проведения популяционного скрининга женщин репродуктивного возраста для определения индивидуального временного резерва на рождение детей, сохранения и укрепления репродуктивного здоровья взрослого населения города Москвы, повышения доступности вспомогательных репродуктивных технологий и современных молекулярно-генетических исследований, повышения рождаемости приказываю:

1. Утвердить:

1.1. Регламент проведения скринингового обследования женщин на уровень антимюллерова гормона крови ([приложение 1](#) к настоящему приказу).

1.2. Регламент применения вспомогательных репродуктивных технологий в рамках проекта по сохранению репродуктивного здоровья жителей города Москвы ([приложение 2](#) к настоящему приказу).

1.3. Регламент проведения преимплантационного генетического тестирования в рамках проекта по сохранению репродуктивного здоровья жителей города Москвы ([приложение 3](#) к настоящему приказу).

2. Руководителям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы, оказывающих первичную специализированную медико-санитарную помощь, специализированную, в том числе высокотехнологичную, медицинскую помощь по профилю "акушерство и гинекология" взрослому населению:

2.1. Обеспечить работу структурных подразделений (женских консультаций, Центров женского здоровья) в соответствии с настоящим приказом.

2.2. Обеспечить наличие доступных ресурсов для записи женщин на исследования и приемы врачей-акушеров-гинекологов в соответствии с настоящим приказом в регламентированные сроки, в том числе с привлечением ресурсов подразделений стационарного типа (при необходимости).

2.3. Назначить руководителей структурных подразделений по месту прикрепления женщин (женская консультация, Центр женского здоровья) ответственными за активное информирование о проекте по сохранению репродуктивного здоровья жителей города Москвы, соблюдение срока и объема обследования, порядка направления пациенток для участия в специализированных проектах.

3. Начальнику Управления развития центров компетенции специализированной медицинской помощи Департамента здравоохранения города Москвы Сёминой Т.А. совместно с главным внештатным специалистом по гинекологии Департамента здравоохранения города Москвы Коренной В.В. разработать и организовать проведение образовательных вебинаров для врачей-акушеров-гинекологов женских консультаций медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы по реализации проекта по повышению рождаемости в городе Москве.

4. Заместителю руководителя Департамента здравоохранения Москвы Тырову И.А. обеспечить размещение на [официальном сайте](#) Департамента здравоохранения Москвы в сети "Интернет" информации о проекте и своевременную ее актуализацию по согласованию с заместителем руководителя Департамента здравоохранения города Москвы Гаджиевой С.М.

5. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя руководителя Департамента здравоохранения города Москвы Гаджиеву С.М.

6. Настоящий приказ вступает в силу с 10 сентября 2024 г.

Министр Правительства Москвы,  
руководитель Департамента  
здравоохранения города Москвы

А.И. Хрипун

**Приложение 1  
к приказу Департамента  
здравоохранения города Москвы  
от 09.09.2024 г. N 779**

**Регламент**

## **проведения скринингового обследования женщин на уровень антимюллера гормона крови**

1. Настоящий регламент определяет правила организации проведения скринингового обследования женщин на уровень антимюллера гормона (далее - АМГ).
2. Скрининговое обследование проводится при отсутствии выполненного исследования уровня АМГ в течение одного года:
  - 2.1. Женщинам из числа прикрепленных к женским консультациям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы в возрасте 25-39 лет включительно.
  - 2.2. Женщинам из числа прикрепленных к женским консультациям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы в возрасте 18-24 года включительно с оперативным вмешательством на яичниках в анамнезе.
  - 2.3. Женщинам из числа прикрепленных к женским консультациям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы в возрасте 18-24 года включительно с ранней менопаузой у ближайших родственниц (мать, родная сестра).
3. Скрининговое обследование на уровень АМГ не проводится беременным и женщинам, имевшим факт беременности в течение последнего года.
4. Для пациенток, указанных в [пункте 2.1](#) настоящего регламента, направление на проведение скринингового обследования женщин на уровень АМГ крови формируется в автоматизированной информационной системе города Москвы "Единая медицинская информационно-аналитическая система города Москвы (далее - ЕМИАС) автоматически.
5. Для пациенток, указанных в [пунктах 2.2, 2.3](#) настоящего регламента, направление на проведение скринингового обследования женщин на уровень АМГ крови формируется по решению врача-акушера-гинеколога в рамках врачебного приема в женских консультациях медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы.
6. Срок действия направления на определение уровня АМГ крови составляет 365 дней.
7. Кровь для определения уровня АМГ забирается в процедурном кабинете женской консультации медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы по месту прикрепления женщины.
8. Результат определения уровня АМГ крови доступен пациентке в электронной медицинской карте системы ЕМИАС.
9. Если в течение 7 календарных дней после получения результата определения уровня АМГ крови пациентка с низким уровнем АМГ (здесь и далее менее 1,5 нг/мл) самостоятельно не записалась на прием врача-акушера-гинеколога женской консультации, осуществляется информирование пациентки о результате скринингового обследования с приглашением на очный прием.
10. Ответственность за информирование и своевременное приглашение на прием к врачу-акушеру-гинекологу женщин с низким уровнем АМГ возлагается на руководителя структурного подразделения по месту прикрепления пациентки (женская консультация, Центр женского здоровья).

**Приложение 2**  
**к приказу Департамента**  
**здравоохранения города Москвы**  
**от 09.09.2024 г. N 779**

### **Регламент** **применения вспомогательных репродуктивных технологий в рамках проекта по** **сохранению репродуктивного здоровья жителей города Москвы**

1. Настоящий регламент определяет правила, объем, сроки и условия применения вспомогательных репродуктивных технологий (далее - ВРТ) в рамках проекта по сохранению репродуктивного здоровья жителей города Москвы (далее - Проект).
2. В рамках Проекта женщинам, застрахованным в системе обязательного медицинского страхования в городе Москве, имеющим прикрепление к женским консультациям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы, оказывается медицинская помощь с применением ВРТ по получению и криоконсервации

половых клеток и эмбрионов (далее - специализированный проект N 1) в случае:

а) онкологических заболеваний на ранних стадиях у женщин до 40 лет, имеющих противопоказания к стимуляции яичников, до начала цитотоксической терапии;

б) соматических заболеваний у женщин до 40 лет, имеющих противопоказания к стимуляции яичников, до начала цитостатической терапии, в том числе: системные заболевания соединительной ткани и системные васкулиты до начала цитостатической терапии, рефрактерное течение ревматического заболевания с невозможностью отмены специализированной терапии, рассеянный склероз с невозможностью отмены специализированной терапии;

в) выявленного при скрининговом обследовании низкого уровня АМГ крови (от 1,2 до 1,5 нг/мл).

3. В ходе приема врач-акушер-гинеколог женской консультации информирует пациентку о возможности участия в специализированном проекте N 1, правилах и условиях, наличии у пациентки медицинских показаний.

4. При наличии показаний и согласии на участие в специализированном проекте N 1 пациентка направляется на обследование в соответствии с [Приложением N 4](#) к Порядку использования вспомогательных репродуктивных технологий, противопоказаниям и ограничениям к их применению, утвержденному [приказом](#) Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 июля 2020 г. N 803н "О порядке использования вспомогательных репродуктивных технологий, противопоказаниях и ограничениях к их применению" (далее - Приказ).

5. Женщинам, указанным в [пункте 2](#) настоящего регламента, возможность участия в специализированном проекте N 1 предоставляется однократно.

6. После получения результатов обследования в соответствии с [пунктом 4](#) настоящего регламента проводится прием врача-акушера-гинеколога женской консультации с рассмотрением результатов обследования. При отсутствии медицинских противопоказаний в соответствии с [Приложением N 2](#) к Приказу врач-акушер-гинеколог женской консультации формирует направление для участия в специализированном проекте N 1 в медицинскую организацию из перечня согласно [Приложению 1](#) к настоящему регламенту.

7. Направления на участие в специализированном проекте N 1 в медицинские организации государственной системы здравоохранения города Москвы формируются в электронном виде с использованием функционала автоматизированной информационной системе города Москвы "Единая медицинская информационно-аналитическая система города Москвы", в федеральные медицинские организации и организации иных форм собственности - на бумажном носителе по форме, установленной [Приложением N 5](#) к Приказу.

8. При направлении на участие в специализированном проекте N 1 пациенток, указанных в [подпунктах а, б пункта 2](#) настоящего регламента, обеспечивается наличие у пациента заключения профильной врачебной комиссии (или городского онкологического консилиума).

9. В рамках специализированного проекта N 1 пациентки, указанные в [подпунктах а, б пункта 2](#) настоящего регламента и имеющие противопоказания к стимуляции суперооуляции, имеют право на получение медицинской помощи с применением ВРТ в естественном цикле:

9.1. Не более 2 процедур (циклов) при онкологических заболеваниях на ранних стадиях у женщин до 40 лет, до начала цитотоксической терапии.

9.2. Не более 3 процедур (циклов) при соматических заболеваниях у женщин до 40 лет до начала цитостатической терапии, в том числе при системных заболеваниях соединительной ткани и системных васкулитах до начала цитостатической терапии, рефрактерном течении ревматического заболевания с невозможностью отмены специализированной терапии, рассеянном склерозе с невозможностью отмены специализированной терапии.

10. Криоконсервация и хранение половых клеток и эмбрионов (далее - биологический материал) осуществляется медицинскими организациями, оказывающими первичную специализированную медико-санитарную помощь, специализированную, в том числе высокотехнологичную, медицинскую помощь, из перечня согласно [Приложению 1](#) к настоящему Регламенту, которые оснащены криохранилищами, при наличии лицензии на осуществление медицинской деятельности, предусматривающей выполнение работ (оказание услуг) по забору, криоконсервации и хранению половых клеток и тканей репродуктивных органов.

11. Хранение криоконсервированного биологического материала, полученного в рамках специализированного проекта N 1, обеспечивается женщинам, имеющим место жительства в

городе Москве или Московской области по сведениям регистрационного учета, застрахованным в системе обязательного медицинского страхования в городе Москве и прикрепленным к женским консультациям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы в течение всего периода хранения.

12. В рамках специализированного проекта N 1 устанавливаются следующие сроки хранения криоконсервированного биологического материала:

12.1. Для женщин, указанных в **подпунктах а, б пункта 2** настоящего регламента - в течение 2 лет с момента стабилизации состояния/излечения основного заболевания;

12.2. Для женщин, указанных в **подпункте в пункта 2** настоящего регламента - в течение 2 лет с момента криоконсервации биологического материала.

13. Руководитель структурного подразделения по месту прикрепления пациентки (женская консультация, Центр женского здоровья) обеспечивает контроль за порядком прохождения, сроками, объемом обследования и направлением на участие в специализированном проекте N 1 в соответствии с **пунктами 4, 6 - 8** настоящего регламента.

**Приложение  
к Регламенту применения  
вспомогательных репродуктивных технологий  
в рамках проекта по сохранению  
репродуктивного здоровья  
жителей города Москвы**

**Перечень**

**медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь с использованием  
вспомогательных репродуктивных технологий в рамках специализированного проекта  
по повышению рождаемости в городе Москве**

N п/п	Медицинская организация
1	Государственное бюджетное учреждение здравоохранения "Городская клиническая больница имени С.С. Юдина Департамента здравоохранения города Москвы"
2	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр акушерства, гинекологии и перинатологии имени В.И. Кулакова Министерства здравоохранения Российской Федерации"
3	Группа компаний "Мать и Дитя"

**Приложение 3  
к приказу Департамента  
здравоохранения города Москвы  
от 09.09.2024 г. N 779**

**Регламент**

**проведения преимплантационного генетического тестирования в рамках проекта по  
сохранению репродуктивного здоровья жителей города Москвы**

1. Настоящий регламент определяет правила, объем, сроки и условия проведения преимплантационного генетического тестирования в рамках проекта по сохранению репродуктивного здоровья жителей города Москвы (далее - Проект).

2. В рамках Проекта женщинам, имеющим место жительства в городе Москве или Московской области по сведениям регистрационного учета, застрахованным в системе обязательного медицинского страхования в городе Москве и прикрепленным к женским консультациям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы, оказывается медицинская помощь с проведением преимплантационного

Приказ Департамента здравоохранения г. Москвы от 9 сентября 2024 г. N 779 "О реализации проекта по генетического тестирования эмбрионов (далее соответственно - ПГТ, специализированный проект N 2).

3. Решение о проведении ПГТ является добровольным, исследование проводится только с информированного согласия пациентов после консультации врача-акушера-гинеколога и врача-генетика.

4. В рамках специализированного проекта N 2 осуществляется проведение ПГТ на анеуплоидии (ПГТ-А), ПГТ на моногенные заболевания (ПГТ-М) и ПГТ на хромосомные структурные перестройки (ПГТ-СП).

5. Показаниями для проведения ПГТ-А являются:

- поздний репродуктивный возраст женщины - 35 лет и старше;
- привычные выкидыши (2 и более самопроизвольных прерываний беременности в анамнезе);
- повторные неудачные попытки переноса "свежих" или размороженных эмбрионов (трех у женщин моложе 35 лет, двух у женщин 35 лет и старше);
- тяжелые нарушения сперматогенеза у мужчин (олигоастенотератозооспермия, олигозооспермия, азооспермия - по заключению врача-уролога).

6. Показаниями для проведения ПГТ-М и ПГТ-СП являются:

- носительство генных мутаций, сцепленных с X-хромосомой;
- высокий риск рождения детей с наследственными заболеваниями;
- носительство генных мутаций, вызывающие моногенные заболевания (аутосомно-рецессивные, аутосомно-доминантные, имеющие высокий риск передачи наследственной патологии потомству);
- носительство хромосомных аномалий (числовых и структурных aberrаций хромосом);
- носительство генных мутаций, сцепленных с Y-хромосомой;
- носительство генных мутаций, значительно повышающих риск развития онкологических заболеваний и болезней с поздней манифестацией;
- носительство наследственных гематологических заболеваний;
- носительством женщиной мутаций митохондриальной ДНК, имеющим высокий риск тяжелого течения митохондриальной болезни у потомства;
- наличие в семье ребенка, страдающего спорадическим гематологическим заболеванием и нуждающегося в пересадке донорских стволовых гемопоэтических клеток для продолжения жизни.

7. Женщинам, указанным в п. 2 настоящего регламента, участвующим в специализированном проекте N 2 предоставляется возможность проведения ПГТ до трех эмбрионов в рамках одной программы ВРТ.

8. Проведение ПГТ в рамках специализированного проекта N 2 осуществляют медицинские организации из перечня согласно [Приложению 1](#) к настоящему регламенту, начиная с 1 января 2025 г.

**Приложение  
к Регламенту проведения  
преимплантационного  
генетического тестирования  
в рамках проекта по сохранению  
репродуктивного здоровья  
жителей города Москвы**

**Перечень**

**медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь с использованием вспомогательных репродуктивных технологий в рамках специализированного проекта по повышению рождаемости в городе Москве**

N п/п	Медицинская организация
1	Государственное бюджетное учреждение здравоохранения "Городская клиническая больница имени С.С. Юдина Департамента здравоохранения города Москвы"

2	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр акушерства, гинекологии и перинатологии имени В.И. Кулакова Министерства здравоохранения Российской Федерации"
3	Группа компаний "Мать и Дитя"