

Gritsouk T. E, Glinskaia E.N.
LES MÉTHODES DE DIAGNOSTIC PRÉNATAL
Les chef du travail scientifique Korneva Z.F.
Département des langues étrangères
Université médicale d'Etat du Bélarus

L'introduction: Notre travail est dédié au problème très important. Actuellement on observe de plus en plus les cas de naissance des enfants avec des pathologies natives. Définir une présence de cetttes pathologies et, peut-être, les guérir encore de la naissance on peut grâce aux méthodes de diagnostic prénatal.

Le diagnostic prénatal est l'ensemble des pratiques médicales ayant pour but de détecter in vitro chez l'embryon ou le fœtus une affection grave (anomalie génétique ou malformation congénitale, par exemple), afin de donner aux futurs parents le choix d'interrompre ou non la grossesse et de permettre une meilleure prise en charge médicale de la pathologie si la grossesse est poursuivie

Le diagnostic se distingue du dépistage. Le dépistage est une analyse qui permet d'estimer le risque pour une femme enceinte d'avoir un fœtus porteur d'une anomalie génétique telle que la trisomy 21. Un diagnostic consiste dans l'analyse des chromosomes du fœtus à partir d'un prélèvement invasive (amniocentèse ou choriocentèse).

Le but de notre recherche consiste à rechercher, à analyser et aux études des données publiées dans les éditions médicales, à la presse et à l'internet sur les questions de diagnostic prénatal.

Nos études du problème ont prouvé que le développement et le perfectionnement des méthodes de diagnostic prénatale sont très important. Ces méthodes permettent de découvrir des maladies héréditaires graves et d'alléger le déroulement de ces maladies.