

非侵襲性出生前遺伝学的検査 NIPT につきまして

NIPT とは

母体の採血により、お腹の中の赤ちゃんに 21 トリソミー、18 トリソミー、13 トリソミーという染色体数の変化があるかどうかの可能性を調べる検査です。あくまで可能性であり、確定的な検査ではありません。

NIPT の対象となる疾患

21 トリソミー、18 トリソミー、13 トリソミー

* その他の疾患につきましては、現時点で検査精度の検証が十分に確立されておらず、認定施設では対象としておりません

検査が選択肢となる方

- ・ 上記対象疾患の発生頻度が高くなる方
高年齢の方
母体血清マーカー・超音波検査で染色体異常の可能性が高いことを指摘された方
過去に対象疾患児を妊娠・出産されたことがある方
- ・ 上記対象疾患について特に不安が強い方

検査（採血）時期

妊娠 10 週 0 日以降

費用

110,000 円（税込み）

* 陽性時の確定検査（羊水染色体検査）の検査料および入院料はかかりません

検査の流れ

- ① 受付、お電話にて周産期遺伝カウンセリング外来をご予約
- ② 遺伝カウンセリング（ご夫婦そろってのご受診をお勧めいたします）、検査同意書説明
- ③ 同意書提出、採血
- ④ 結果開示（約 2 週間後）

* 陽性または判定保留の場合は、名古屋大学医学部附属病院で遺伝カウンセリング、確定検査