

NIPT 外来

< 対 象 >

胎児の染色体疾患（21トリソミー、18トリソミー、13トリソミー）についての検査希望があり、以下のいずれかの条件を満たす妊娠女性

- ・ 染色体疾患（21トリソミー、18トリソミー、13トリソミーのいずれか）に罹患した児を妊娠、分娩した既往を有する場合
- ・ 高年妊娠の場合（分娩時35歳以上）
- ・ 胎児が染色体疾患（21トリソミー、18トリソミー、13トリソミーのいずれか）に罹患している可能性の上昇を指摘された場合※
 - ※ 超音波検査、母体血清マーカー検査で可能性の上昇を指摘されている場合や両親にロバートソン転座（21/13染色体など）がある場合

< 対象とならない妊婦さん >

- ・ 胎児に超音波検査で形態異常が証明されている
（転座を含めて診断可能な羊水・絨毛染色体検査を推奨します）
- ・ 出産予定年齢が35歳未満である
（今回検出する染色体疾患の発生率が低いと考えられる妊婦さんにおいての検査制度は検討されていません。）
- ・ 両親のいずれかが転座などの染色体構造異常の保因者である
（羊水染色体検査を推奨します。ただし、21/18/13番染色体に関連する転座などでは本検査の対象になる場合があります）

内 容

- ・ 完全予約制
（かかりつけ医からの紹介が必要です。妊婦さんご本人から直接お申し込みいただくことはできません。）
- ・ 費用 検査および遺伝カウンセリングは自費診療となり保険適用されませんので、ご了承ください。
金額
遺伝カウンセリング料 ￥ 5,500（税込）初回のみ、もしくは1回につき
検 査 料 ￥ 213,400（税込） ※採血終了後に、まとめてご精算いただきます。
- ・ 受検できる時期 妊娠10週～15週
- ・ ご夫婦（またはパートナー）での来院が必要です
- ・ 検査の結果が出るまでに、約2週間かかります
- ・ 診察日・時間
完全予約制 担当医：産科婦人科専門医、臨床遺伝専門医

検査を希望する場合は以下のとおりです。

- ◎ 当院で妊婦健診を受けている妊婦さん
当院外来担当医に直接ご相談ください。
- ◎ 当院で妊婦健診を受けていない妊婦さん
かかりつけの医療機関（産婦人科）担当医にご相談ください。
 - 医療情報提供書に必要事項（年齢、分娩予定日など）をご記入の上、当院地域医療連携事務課までFAXをお願いします。
 - 予約の際、妊婦さんが妊娠10週～15週のうちに余裕をもって受診できるようご注意ください。