

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）

*別途、基幹施設である名古屋大学医学部附属病院での遺伝カウンセリング料 14,300 円がかかります

*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 ご受診時に検査希望を担当医へ申し出
- ② 検査同意書の説明、名古屋大学医学部附属病院へ紹介
- ③ 名古屋大学医学部附属病院で、ご夫婦での遺伝カウンセリング（ご本人のみでは受けられません）
- ④ 当クリニックで同意書提出、採血
- ⑤ 当クリニックで結果開示（約 2 週間後）

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