

母体血胎児染色体検査(NIPT)

この検査では妊婦さんから血液を採取し、お腹の赤ちゃんに染色体の病気がある可能性を調べる検査です。

妊娠 10 週～15 週（できれば 12 週～14 週）頃に行う検査です。

対象となる疾患は、21 トリソミー（ダウン症候群）、18 トリソミー、13 トリソミーについての可能性（陽性・陰性・判定保留）を調べるスクリーニングです。

当院では、地域連携室を通して、大学病院などを紹介させていただきます。

母体血胎児染色体検査
(NIPT)