

羊水検査や無侵襲的出生前遺伝学的検査(NIPT)を検討されている方へ

何らかの検査を受けて、赤ちゃんの遺伝学的な情報を知りたいと考えられている方は妊娠10週以降のできるだけ早い時期にパートナーの方と一緒に遺伝カウンセリングをお受けください。(妊婦さんのみのご来談では検査を実施できません)

<NIPT>

- ・ この検査は妊婦さんの腕からの採血により赤ちゃんの特定の疾患の可能性を調べる検査です
- ・ 検査対象は3つの染色体疾患(21トリソミー(ダウン症候群)、18トリソミー、13トリソミー)です。そのほかの病気や、性別については調べません。
- ・ 結果は、陽性・陰性・判定保留のいずれかで戻ってきます。この検査は非確定的検査のため、結果が陽性だった場合には羊水検査による確定診断が必要となります(詳しくはカウンセリングで説明いたします)。
- ・ 赤ちゃんの親御さんお二人ともに関わっていただくのが大切と考えております。
- ・ 検査料金は、遺伝カウンセリングとNIPTすべて含め 約23万円です。

<羊水検査>

- ・ この検査は妊婦さんのお腹から針を刺して、子宮内を満たしている羊水を採り、そこに含まれる赤ちゃん由来の情報を見る検査です。
- ・ 結果は、赤ちゃんの体を作る設計図のいれものである46本の染色体が顕微鏡写真で戻ってきます。
- ・ 検査結果は確定診断となります。
- ・ 赤ちゃんの親御さんお二人ともに関わっていただくのが大切と考えております。
- ・ 検査料金は、遺伝カウンセリングと羊水検査・日帰り入院費用すべて含め 約10万円です。

遺伝カウンセリングでは上記検査の内容や意味について詳しく説明し、これら検査について妊婦さん、パートナーの方と一緒に検討します。わからないことやご不安な点などありましたら、遺伝カウンセリングの際にお気軽にご相談ください。