



無創性胎兒染色體篩查 (NIPT)

唐氏綜合症是由於人體細胞內第21對染色體多出一條所致，大約800名新生嬰兒中就有一個患上唐氏綜合症，而機會率會隨著懷孕婦女的年齡而增加，是最常見的染色體異常及遺傳性智力障礙疾病。

在懷孕期間，母親的血液裏會含有少量胎兒的游離DNA，而無創性胎兒染色體篩查是透過先進的技術，分析這些游離DNA水平，從而評估胎兒患上唐氏綜合症或其他染色體問題的風險，包括愛德華氏綜合症、巴陶氏綜合症、性染色體相關疾病和微缺失症後群等，比傳統的唐氏綜合症篩查更準確和全面。

由生殖醫學科專科醫生主理

1 醫生診症

2 超聲波檢查

3 敏兒安 Safe T21 Express™

	標準版	進階版
染色體三體症	3項	22項
性染色體相關疾病	4項	4項
微缺失症後群	7項	126項 微小至3Mb的微缺失或微重複
服務價錢 (HK\$)	\$6,800	\$7,800

優點：

- ✓ 過程簡單，無風險
只需抽取孕婦 10ml 血液，無流產風險
- ✓ 高準確率
對常見的染色體異常，準確率高達99%以上
- ✓ 快捷安心
懷孕 10 週或以上即可進行檢測，
約 5-7 個工作天出報告。

查詢及預約 | Enquiry & Appointment

香港中環德輔道中22號華懋中心一期10樓
10/F, One Chinachem Central, 22 Des Voeux Road Central, Central, HK

+852 3703 3608

heal-fertility

+852 5978 2508

info@heal-fertility.com

