

无创性胎儿染色体筛查 (NIPT)

唐氏综合症是由于人体细胞内第21对染色体多出一条所致，大约800名新生儿中就有一个患上唐氏综合症，而机会率会随着怀孕妇女的年龄而增加，是最常见的染色体异常及遗传性智力障碍疾病。

在怀孕期间，母亲的血液里会含有少量胎儿的游离DNA，而无创性胎儿染色体筛查是透过先进的技术，分析这些游离DNA水平，从而评估胎儿患上唐氏综合症或其他染色体问题的风险，包括爱德华氏综合症、巴陶氏综合症、性染色体相关疾病和微缺失症后群等，比传统的唐氏综合症筛查更准确和全面。

由生殖医学科专科医生主理

1 医生诊症

2 超声波检查

3 敏儿安 Safe T21 Express™

	标准版	进阶版
染色体三体症	3项	22项
性染色体相关疾病	4项	4项
微缺失症候群	7项	126项 微小至3Mb的微缺失或微重复
服务价钱 (HK\$)	\$6,800	\$7,800

优点：

- ✓ 过程简单，无风险
只需抽取孕妇 10ml 血液，无流产风险
- ✓ 高准确率
对常见的染色体异常，准确率高达99%以上
- ✓ 快捷安心
怀孕 10 周或以上即可进行检测，
约 5-7 个工作日出报告。

查询及预约 | Enquiry & Appointment

香港中环德辅道中22号华懋中心一期10楼
10/F, One Chinachem Central, 22 Des Voeux Road Central, Central, HK

+852 3703 3608

heal-fertility

+852 5978 2508

info@heal-fertility.com

