

NIFTTM

Non-Invasive Fetal Trisomy test

無創性胎兒染色體異常產前檢測

一次檢測**95項**內容



優惠價 ~~\$5500~~ **\$4300**
(不包診金)

*懷孕**10週**或以上即可進行檢測

*只需**6mL**靜脈血液

香港
專利認可

包括: T21 T18, T13, T9, T16, T22,
XXX, XYY, XXY, 性別及
84 種染色體微缺失及微重複

NIFTTM

Non-Invasive Fetal Trisomy test

通過新一代DNA測序並結合生物信息技術，分析胎兒游離DNA，計算出胎兒患有染色體異常（如唐氏綜合症）的風險率。

產前篩查技術比較

檢測	準確度	孕週	流產風險	假陽性率	報告週期 (工作日)
血清學篩查- 早孕期篩查	80~90%	11~13 ^{*6}	0%	5%	1~2
血清學篩查- 中孕期篩查	60~90%	16~19 ^{*6}	0%	5%	1~2
胎兒頸部透明 層檢查 (NT)	60~80%	11~13 ^{*6}	0%	5%	1~2
羊膜穿刺	>99.9%	16~21	0.5~1%	<1%	14~21
絨毛膜穿刺	>99.9%	11~13	1~2%	<1%	14~21
臍帶靜脈穿刺	>99.9%	>20	1~2%	0%	5~7
NIFT^{pro}	>99%	≥10	0%	<1%	5~7

NIFT^{PRO}無創性胎兒染色體異常產前檢測技術，能夠為準媽媽們提供一種準確度高且無流產風險的唐氏綜合症及其他染色體疾病篩查方法，準確度高達**99%**以上。超過**5,000,000**個案例。

詳情請查詢本院門診部:
3971 9980