|  |
| --- |
| 　 |
| http://61.66.117.10/HTML/dept/1t24/intranet/serum/lucky.jpg | http://61.66.117.10/HTML/dept/1t24/intranet/chemistry/title-tube.jpg更新日期：2020/02/08 |
| 　 |

|  |  |
| --- | --- |
| 檢驗項目 | 非侵入性胎兒染色體篩檢；NIPS |
| 檢驗表單 | 精準醫學暨分子醫學特殊檢驗單（CM-T2A0） |
| 參考範圍 | 非侵入性胎兒染色體篩檢各染色體之Z score參考區間如下:染色體1~22、性染色體: -3<Z score<3 |
| 1.採檢容器(圖片)  2.檢體量3.檢體類別4.採檢須知 | roche　　　　                                          [\*採檢須知](http://web.cmuh.cmu.edu.tw/HTML/dept/1t24/andow3.5.htm)                                      血液 最低採檢量10ml                                                   Roche cell-free DNA collection tube　　　 |
| 採檢注意事項(病人準備) | **1.** 請使用21G針頭直接採血，勿使用針筒採血再打入白頭管中。**2.** 採集檢體後輕柔混和白頭管10次。**3.** 不需空腹。 |
| 檢體傳送要求 | *室溫送檢* |
| 檢體拒收準則 | 1.       檢體溶血。2.       懷胎週數<10周。3.       孕婦BMI指數≥40。 |
| 檢驗方法 | 次世代定序技術(NGS) |
| 可送檢時間 | 門檢組:星期一～星期五 AM 07:00～PM 22:00 星期六 AM 07:00～PM 16:00急檢組:24小時收件 |
| 報告完成時間 | 14個工作天 |
| 加補驗原則/條件 | 不接受加補驗 |
| 檢驗組別及聯絡方式 | 分生組   電話:04-22052121分機：1202-304 |
| 檢驗效能 | 1.依臨床試驗案結果顯示，對Trisomy21(唐氏症), trisomy18(愛德華氏症)及trisomy13(巴陶氏症)檢測準確度可達99%以上。2.性染色體非整倍體風險評估：XO(透納氏症)、XXX(三倍X染色體症候群)、XXY(柯林菲特氏症)、XYY(雅各氏症)。 |
| 檢驗結果的解讀 | 低度風險：受檢孕婦的胎兒出現三染色體症或非整倍體變異的機率非常低。高度風險：受檢孕婦的胎兒出現三染色體症或非整倍體變異的風險偏高後續應進行諸如羊膜穿刺等侵入性檢查來確診胎兒狀況。 |
| 健保代碼 | NA |
| 幾付點數 | NA |
| 自費收費 | 1T2E102,自費15000元 |
| 委外事項 | 1.是否接收代檢■是□否 |

　 |
| 　 | 　 |
|  |  |