

検査の種類とその特徴

	非確定的検査（非侵襲性検査）			確定的検査（侵襲性検査）	
	超音波マーカー検査 （コンバインド検査）	母体血清マーカー検査	NIPT （非侵襲性出生前遺伝学的検査）	絨毛染色体検査	羊水染色体検査
実施可能時期	11-13週	15-18週	9-10週以降	11-14週	15-16週以降
対象染色体疾患	21トリソミー 18トリソミー (13トリソミー)	21トリソミー 18トリソミー	21トリソミー 18トリソミー 13トリソミー	染色体疾患全般	染色体疾患全般
検査内容	超音波検査（NTなど） *コンバインド検査は採血も必要	採血のみ	採血のみ	絨毛穿刺	羊水穿刺
21トリソミーについての 検出率（感度）	NT:60%程度 コンバインド検査:80%	80%	99%	99.9%	99.9%
結果の出方	確率（1/1000）および 陽性・陰性	確率（1/1000）および 陽性・陰性	陽性・陰性・判定保留	染色体の写真・核型	染色体の写真・核型
検査の特徴	偽陽性が多い 流産リスクがない 実施可能施設が限定される 安価 実施時期が早い	偽陽性が多い 流産リスクがない 実施可能施設が多い 安価	陽性的中率が高い 流産リスクがない 実施可能施設が限定される 高価 実施時期が早い	流産リスクがある（1%） 実施可能施設が限定される 実施時期が早い 胎盤性モザイク*の影響をうける	流産リスクがある（0.3%） 実施可能施設が比較的多い

料金 料金は予告なく変更することがあります

クアトロ検査 （母体血清マーカー検査）	NIPT	羊水染色体検査
遺伝カウンセリング料金： 1時間 ¥9,160 （30分毎 ¥4,580）		
超音波（胎児心拍確認）費用：¥2,000		
¥18,100 結果報告までの日数：約10日	¥85,500 結果報告までの日数：約10-14日	¥96,200~ 結果報告までの日数：約3週間

事前説明動画
出生前診断を
お考えのご夫婦へ



ご予約はホームページより→



九州大学病院 臨床遺伝

検索

検査のながれ

ご相談内容の確認や
相談に来られた経緯・
ご希望する検査などにつ
いてお伺いしたのち
遺伝カウンセリングの
日時設定を致します。

Webにて
ご予約



遺伝
カウンセリング

遺伝カウンセリングを
受けたからといって
必ずしも検査を
受けなくてはいけな
いわけではありません。
遺伝カウンセリングを
通じて
検査をよく理解し、
十分に納得した上で
決めることができます。

検査

遺伝
カウンセリング
（結果説明）

