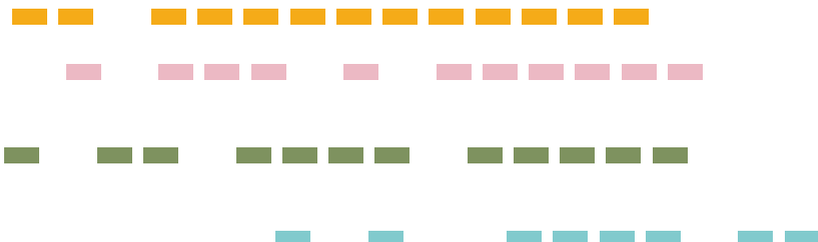


NEW 全方位選擇

NIPT 非侵入性胎兒染色體檢測

及附加檢測項目之風險評估



提供保險保障，非損害性賠償

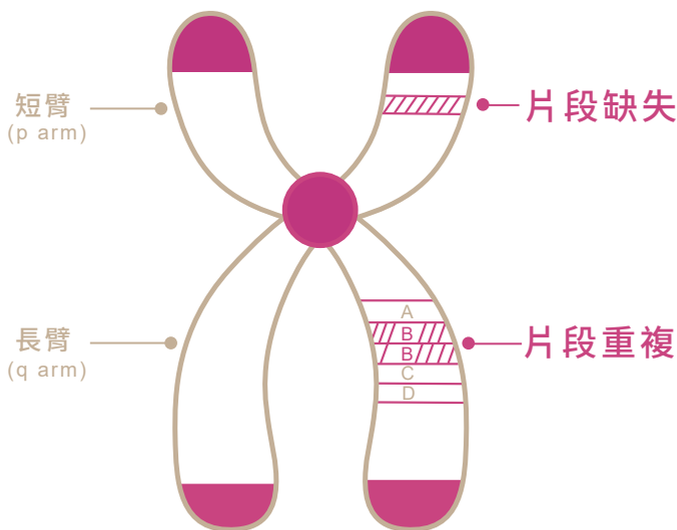
精準醫學時代的聰明選擇

什麼是染色體異常？

人體有22對染色體和1對性染色體，總共為23對(46條)。每條染色體都包含數百個基因，而染色體片段的重複或缺失，會導致該片段內的基因有太多或太少的情形，進而影響人體的正常發展。

大於10Mb長度的染色體片段，可能包含幾十個或上百個基因，其異常更可能導致嚴重的影響。

訊聯針對特定染色體區域，做片段異常的掃描，報告以症候群方式呈現，檢測項目更多元。



染色體缺失or重複後可能發生的症狀



心血管
系統異常



顎裂



免疫不全



生長遲緩

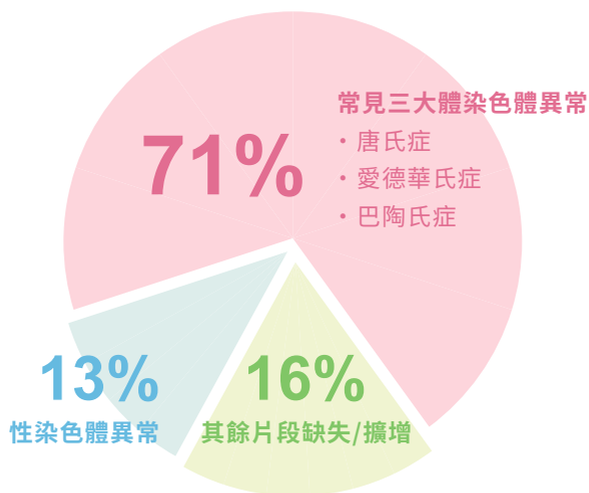


精神疾病

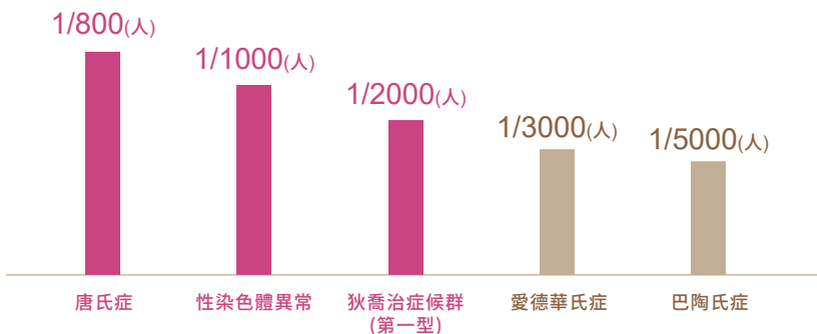


如何選擇檢測項目？

想要健康的寶寶媽媽需要做的很多染色體疾病的發生原因至今不明，染色體微缺失/微重複的發生原因也與年齡無顯著相關性。每位媽媽皆可能生育患有染色體疾病的寶寶。



染色體異常疾病發生率



國

際

學

會

肯

定

NIPT 可作為第一線產前篩檢

NIPT+幹細胞

NIPT 非侵入性胎兒染色體檢測

適用週數

適用胎數

體染色體異常

- 唐氏症 (Trisomy 21)
- 愛德華氏症 (Trisomy 18)
- 巴陶氏症 (Trisomy 13)

性染色體異常

- 透納氏症 (45,X)
- 三X染色體症候群 (47,XXX)
- 柯林菲特氏症 (47,XXY)
- 47,XYY症候群 (47,XYY)

微小片段缺失

- 第一型狄喬治症候群 (22q11.2 deletion syndrome)
- 1p36缺失症候群 (1p36 deletion syndrome)
- 2q33.1缺失症候群 (2q33.1 deletion syndrome)
- 天使症候群 (Angelman syndrome)
- 小胖威利症後群 (Prader-Willi syndrome)
- 貓哭症候群 (Cri-Du-Chat syndrome)
- LGS症候群 (Lander-Giedion syndrome)

安心保險保障

陽性後續追蹤加值服務

檢測異常總項目數

*【附加檢測項目-陽性後續追蹤加值服務】全面補助SNP羊晶檢測費用；此外為協助媽媽更確實地追蹤，若第6、7、11、14、15、20號染色體測得高風險，額外補助父母血比對服務

儲存，訊聯全面守護寶寶健康

Q寶七合一	Q寶 ^{Plus} 十四合一	Q寶 ^{Plus} 三十八合一
-------	-------------------------	--------------------------

另提供19項附加檢測項目*	另提供12項附加檢測項目*
---------------	---------------

懷孕10週以上

單胞胎	單/雙胞胎	
○	○	<p>左側14項疾病，額外包含：</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ 9項體染色體異常 第7、8、9、14、19、20、22號染色體三倍體&第21、22染色體單倍體 ✓ 1項性染色體異常 48,XXXX症候群(48,XXXX) ✓ 14項>10Mb片段缺失/擴增症候群 <ul style="list-style-type: none"> • 1p部分缺失症候群 • 2q部分缺失症候群 • 3p25→pter部分缺失症候群 • 4q21→q31部分缺失症候群 • 6q部分缺失症候群 • 8p部分缺失症候群 • 8p部分擴增症候群 • 9p部分擴增症候群 • 10p部分缺失症候群 • 11q部分缺失症候群 • 11q部分擴增症候群 • 16p部分擴增症候群 • 18p部分缺失症候群 • 20p擴增症候群
○	○	
○	○	

每份 Q寶報告均有保險保障服務 (詳情請詳閱檢測同意書)

補助羊水核型分析檢測費用	依異常項目，補助羊水核型分析或SNP羊晶檢測費用	
--------------	--------------------------	--

26 項	33 項	50 項
------	------	------

全新升級，安心選擇

25年再生醫學專業品牌 陪伴您守護寶寶健康

選擇訊聯NIPT的理由

1. **高準確度**：相較於傳統唐氏症篩檢偽陽性比例低^(註)
2. **多項檢測**：相較於傳統唐氏症篩檢，檢測項目更多
3. **保險保障**：完善的保險理賠流程
4. **後續服務**：檢測項目報告異常，提供確診檢測全額補助
5. **加選幹細胞儲存，享專屬優惠價，守護寶寶健康更全面**



免費報名幸福健康講座 >>

註: N Engl J Med. 2014;370:799-808

陽性後續追蹤服務 提供最高規格SNP羊水晶片

	SNP羊水晶片	他牌晶片
探針數	高	低
染色體套數異常/ 微小片段缺失 所致疾病(如唐氏症、狄喬氏症)	○	○
單親二體症 所致疾病(如小胖威力症、天使症)	○	×
檢出率	較高	較低

NIPT檢測流程



Step1 懷孕10週以上孕婦



Step2 簽訂「檢測同意書」



Step3 抽取靜脈血 (無需空腹)



Step4 收檢後10個工作日內
發出報告 (複檢報告不在此限)

檢測限制, 如有以下情況, 不建議檢測, 請洽詢醫師:

- 體重>100kg
- 發現胚胎萎縮的1個月內
- 1年內有接受異體輸血
- 孕婦患有惡性腫瘤
- 父母患有染色體疾病

更多NIPT服務方案



貼心小叮嚀:

1. 本項檢測屬於篩檢而非診斷性質。
2. 若欲接受檢測或有相關疑問, 請洽詢您的產檢醫師。
3. 檢測侷限及注意事項請詳閱檢測同意書。
4. 準確度可達99%, 是依照臨床試驗結果。
5. 報告僅供醫療人員參考, 其臨床意義及建議須由醫師綜合評估。

