

傳統羊膜穿刺檢查正常

出生變罕病兒!?

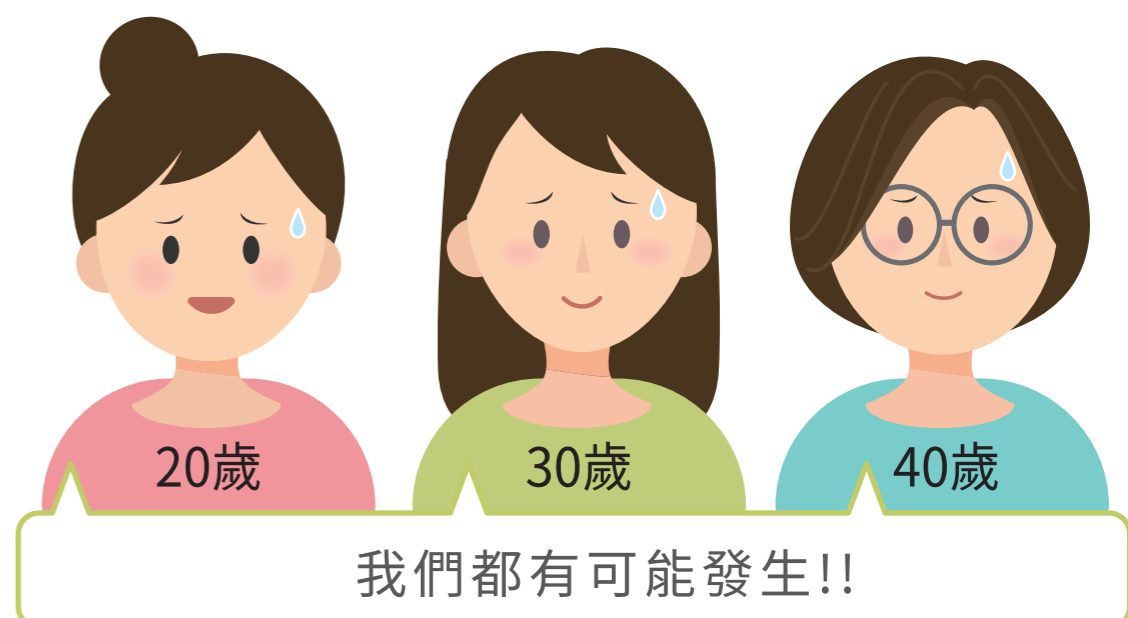


想給寶寶完整的產檢?
立即掃我了解費用

37歲的林小姐，32歲生了第一胎，當時一切正常，所以當她五年後再度懷孕時，林小姐覺得只要做羊膜穿刺傳統羊水染色體檢查就好，後續超音波也未發現異常情況，只是寶寶出生之後體重較輕。

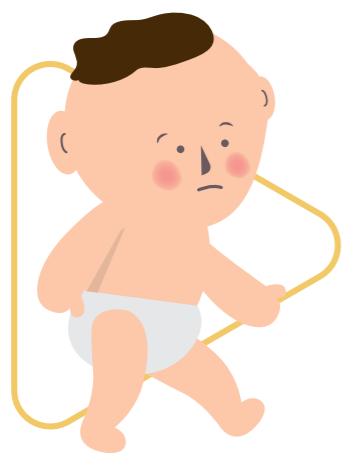
當林小姐再度抱著寶寶求診時，她表示寶寶一直都無法順利喝奶，儘管長到兩歲，體重卻只有八公斤！直到進一步檢查才知道，寶寶的染色體有微小片段異常，原來罹患罕見疾病「威廉氏症候群」。兒科醫師遺憾的表示，如果林小姐當時產檢有合併羊水晶片，就能早點發現這個遺憾！

「微小片段異常的發生率，與孕婦年齡無關」



以下罕見疾病 羊膜穿刺傳統羊水檢查驗不到!

※ 以下僅列出臨床常見的部分疾病供參考



羅素西佛氏症

- 學習障礙、缺乏肌力
- 大多患者須終身照顧



天使症候群

- 智能遲緩、語言障礙
- 大多患者須終身照顧

威廉氏症候群

- 智能不足、心血管問題
- 大多患者須終身照顧



小胖威力症

- 智能障礙、過度飲食
- 平均活到30-40歲



羊膜穿刺的傳統羊水檢查可以看**大片段異常**(例:唐氏症)

一些染色體的**微小片段異常**無法看到，需要羊水晶片輔助分析。



羊膜穿刺 傳統羊水檢查

檢測範圍:大片段染色體
如:Google城市



SNP羊水晶片

檢測範圍:小片段染色體
如:Google街道

雙重把關 安心順產