

「無創性胎兒DNA產前篩檢」的優點



【無創性・無風險】

避免入侵式檢測(如抽羊水)，無創技術，不涉及流產風險。



【早孕檢測】

懷孕10週即可進行檢測*。



【檢測項目全面】

相比傳統的篩選測試，能提供更全面的染色體疾病檢驗。



【快捷簡易】

只需10mL靜脈血液(母需空腹)，約3-10個工作日出報告。



【檢測準確】

檢測唐氏綜合症，愛德華氏綜合症，巴陶氏綜合症的準確性>99.9%。



【信心保證】

全球首個CFDA認證產品，由香港CAP認證實驗室檢測和香港註冊醫療化驗師簽發報告。

適用對象：

- 35歲或以上的孕婦
- 拒絕接受侵入性檢查後流產風險的孕婦
- 唐氏綜合症篩查為高風險的孕婦
- 過去或家族有染色體異常病史
- 試管嬰兒或多次流產的孕婦
- 希望接受高準確度產前唐氏綜合症篩查的孕婦

*雙胞胎孕婦：

- 敏兒安 safeT21：需12週或以上
- 康盛 T21：不適合雙胞胎



毅力綜合醫護體檢中心 Kinetics Integrated Medical & Health Centre

- 【佐敦 Jordan】** 九龍佐敦彌敦道363號恒成大廈14樓1409-12室
Room 1409-1412, 14/F, Hang Shing Building, 363 Nathan Road, Jordan, Kowloon
Tel : 3426 9771
- 【銅鑼灣 Causeway Bay】** 香港銅鑼灣軒尼詩道555號東角中心(舊翼)17樓1709室
Room 1709, 17/F, East Point Center (Old Wing), 555 Hennessy Road, Causeway Bay, H.K.
Tel : 3520 3292
- 【荃灣 Tsuen Wan】** 新界荃灣青山公路(荃灣段)264-298號南豐中心19樓1912室
Room 1912, 19/F, Nan Fung Centre, 264-298 Castle Peak Road (Tsuen Wan), Tsuen Wan, N.T.
Tel : 3101 4866

服務時間 Service Hours : ● 星期一至五 Mon-Fri : 09:00 - 13:00, 14:00 - 19:00 / 星期六 Sat : 09:00 - 14:00
● 星期日及公眾假期 Sun & Public Holiday : 休息 Closed

WhatsApp 查詢/預約 : 9336 8186 (辦公時間內回覆，只接受文字訊息 Text Only)

一般查詢 General Enquiry : 2310 2997 / enquiry@kinetics.hk 客戶服務電郵 Customer Service E-mail : cs@kinetics.hk

網址 Website : www.kinetics.hk 網上商店 E-SHOP : www.kinetics-eshop.hk



E-SHOP

條款及細則：1.有效期至2025年12月31日。2.如有任何更改，恕不另行通知，以最新版本為準。3.網上或WhatsApp預約只接受一星期以後之預約，所有預約必須待中心職員回覆作實方為有效。未經確定的預約將不獲受理，不便之處，敬請原諒。4.如有任何爭議，毅力醫護健康集團保留解釋和終止服務之最終決定權。版權所有，不得轉載。

kinetics.medical kineticsmedical

Copyright 2025 Mar

胎兒DNA 產前篩檢

無創性 Non-Invasive

Analysis of Fetal DNA for
Prenatal Screening



敏兒安 safeT21 express

Prévue 預康檢



認真專注 關懷
Precise, Focus and Care

www.kinetics.hk

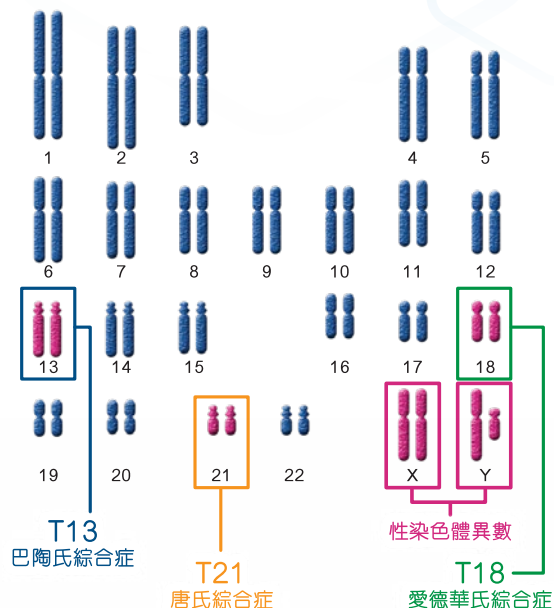
www.kinetics-eshop.hk



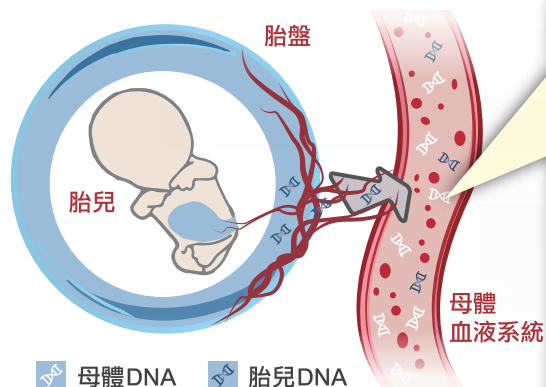
認識染色體(DNA)疾病

細胞內的染色體藏著DNA遺傳密碼，正常人體每個細胞內含有23對共46條染色體。染色體三體綜合症是發病率最高的一類染色體疾病，細胞內會發現其中1對染色體不是正常的2條而是3條。

染色體疾病絕大多數是發生於受精卵形成之時，屬於隨機性突變。所以每對父母也有機會誕下患有染色體疾病的BB。從過往統計得知，父母年紀越大，機會會越高。現時醫學上並沒有方法治癒，故靠安全快速的產前檢查可為家庭提供更周全的準備。



「無創性胎兒DNA產前篩檢」是一項高敏性胎兒染色體疾病檢測技術，利用孕婦懷孕期間，其胎兒釋放於母體血循環中的DNA作出分析。採用新一代DNA測序技術對媽媽和BB的游離DNA進行深度測序，並將測序結果進行生物信息分析，可以從中得知BB的遺傳信息。



- 胎兒細胞內的染色體藏著DNA遺傳信息，孕婦懷孕期間，胎兒的染色體會釋放於母體血循環中。
- 透過抽取母親 10ml 血液便能夠間接獲取胎兒的DNA。
- 檢測採用新一代DNA測序技術對媽媽和BB的游離DNA進行深度測序，並將測序結果進行生物資訊分析。
- 分析後便可以得到BB的遺傳信息，包括「唐氏綜合症」(T21)、「愛德華氏綜合症」(T18)、「巴陶氏綜合症」(T13)、性染色體異數相關資訊以及微缺失相關的分析。

《產前篩查技術比較表》

篩查項目	敏兒安 safe 21 express		Prévue 預康檢		Oscar 早孕超聲波血清篩術	CVS 絨毛穿刺術	Amniocentesis 羊膜穿刺術 (俗稱抽羊水)
	進階版	標準版	Premium	Basic			
	\$6,800 153種篩檢項目	\$5,800 15種篩檢項目	\$5,200 143種篩檢項目	\$4,200 16種篩檢項目			
準確率	👍 >99.9%	👍 >99.9%	👍 >99.9%	👍 >99.9%	80-90% 👍 >99.9%	👍 >99.9%	👍 >99.9%
檢測孕週	👍 ≥ 10 週	👍 ≥ 10 週	👍 ≥ 10 週	👍 ≥ 10 週	11-14 週	11-13 週	16-22 週
導致流產率	👍 無流產風險	👍 無流產風險	👍 無流產風險	👍 無流產風險	👍 無流產風險	約 1%	約 0.5-1%
報告時間	約 7-14 天		約 10-14 天		👍 約 1-2 天	約 7-21 天	約 7-21 天
染色體三體症							
T21 唐氏綜合症	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓
T18 愛德華氏綜合症	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓
T13 巴陶氏綜合症	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓
三倍體綜合症							
9號染色體三倍體 (T9)	✓	---	✓	✓	---	---	---
16號染色體三倍體 (T16)	✓	---	✓	✓	---	---	---
22號染色體三倍體 (T22)	✓	---	✓	✓	---	---	---
其他	✓ 尚餘 16 項 ...	---	✓ 尚餘 16 項 ...	---	---	---	---
性染色體相關疾病							
XO 染色體單體症	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
XXX 超雌綜合症	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
XXY 柯林菲氏症	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
XYY 超雄綜合症	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
微缺失篩檢分析							
1p36 deletion syndrome	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
2q33.1 deletion syndrome	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
Angelman syndrome (天使綜合症)	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
Cri-du-chat syndrome (貓鳴症候群)	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
Digeorge syndrome (狄喬治症候群)	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
Langer-Giedion syndrome	✓	✓	---	---	---	✓	✓
Prader-Willi syndrome	✓	✓	✓	✓	---	✓	✓
其他	✓ 尚餘 119 項 ...	---	✓ 尚餘 110 項 ...	✓ 尚餘 2 項 ...	---	---	---

* 如客人未能成功檢測而需退款，中心將收取 \$300 行政費用。