

非侵入性胎兒染色體基因檢測-NIFTY PLUS(單胞胎)(39 項)：

T21、T18、T13、T9、T16、T22、X0、XXX、XXY、XYY、第 1 對染色體非整倍體、第 2 對染色體非整倍體、第 3 對染色體非整倍體、第 4 對染色體非整倍體、第 5 對染色體非整倍體、第 6 對染色體非整倍體、第 7 對染色體非整倍體、第 8 對染色體非整倍體、第 10 對染色體非整倍體、第 11 對染色體非整倍體、第 12 對染色體非整倍體、第 14 對染色體非整倍體、第 15 對染色體非整倍體、第 17 對染色體非整倍體、第 19 對染色體非整倍體、第 20 對染色體非整倍體、1p36 缺失症候群、2933.1 缺失症候群、貓哭症候群、Langer-Giedion 症候群、狄喬治症候群第 2 型、雅各布森症候群、小胖威利症、天使症候群、16p12.2-p11.2 缺失症候群、Smith-Magenis 症候群、18q 缺失症候群、狄喬治症候群第 1 型、其他染色體微缺失/重複(≥ 10 Mb)