

# 非侵入式產前檢查結果 重新檢查請求

作為您產前護理的一部分，您進行了一次驗血，以篩檢胎兒的染色體疾病。

## 未能獲得非侵入式產前檢查 (NIPT) 結果

### 我為何沒有獲得 NIPT 結果？

一小部分非侵入式產前檢查 (Non-invasive Prenatal Testing Result, NIPT) 樣本返回結果為「無結果」(亦稱為「重新檢查請求」)。通常情況下，出現此情況的原因為沒有足夠的胎兒退氧核糖核酸基因 (Deoxyribonucleic Acid, DNA) 進行檢測，或樣本未能通過化驗室的全部質量控制步驟。體重較重的女性、懷有雙胞胎的女性、體外受精 (in-vitro fertilization, IVF) 懷孕的女性，以及某些懷孕時伴有染色體疾病的女性進行 NIPT 時，檢查結果更有可能顯示為「無結果」。

### 這是否意味著此次懷孕有問題？

**通常沒有問題**...NIPT 檢查結果為「無結果」的大多數孕婦孕期都很健康。

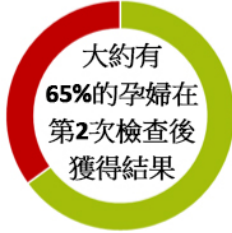
### 接下來我該怎麼做？

當您沒有獲得 NIPT 篩檢結果時，您可以選擇以下幾種方案，以採取下一步措施。

- **再次進行 NIPT 篩檢** - NIPT 可能會在您進行二次檢查後給出結果。您將會在 2 週內得知再次檢查是否成功。再次檢查只進行一次。如果進行第二次 NIPT 嘗試後仍無結果，如果進行第二次 NIPT 嘗試後仍無結果，我們將為您提供其他檢查。如需進行更多檢查，您可能會在數週後才能獲得關於寶寶的資訊。若為雙胞胎，則再次檢查不太可能給出結果。
- **選擇其他篩檢測試** - 您可以用狀態篩檢來代替 NIPT。狀態篩檢是一項針對出生缺陷的常規篩檢測試。其包含檢測唐氏症及 18 三體綜合症。也可識別其他染色體疾病。如您孕期未滿 14 週，則可能包含頸部透明帶 (Nuchal Translucency, NT) 超音波檢查。若懷的是雙胞胎，需要用超音波來篩檢 18 三體綜合症。
- **選擇進行診斷檢測** - 診斷檢測不像篩檢測試，它可以為您給出關於染色體疾病的最終答案。診斷檢測（如絨毛膜絨毛取樣 [Chorionic Villus Sampling, CVS] 或羊膜穿刺）可以確定胎兒是否真正患有染色體疾病。這些檢測有較小幾率（五分之一）導致流產。
- **拒絕所有後續檢測** - 染色體疾病檢測為自願進行，並且您無需再做任何進一步檢測。

### 您知道嗎？

- NIPT 檢測的胎兒退氧核糖核酸基因 (DNA) 是來自胎盤，而非直接來自寶寶。
- 孕婦血液中僅含有少量胎兒 DNA。樣本中的大部分 DNA 來自受檢孕婦。
- NIPT 會盡量識別來自母親和寶寶的微小片段 DNA。
- 胎兒 DNA 較為複雜，因此有時很難獲得檢查結果。



大約有  
65% 的孕婦在  
第 2 次檢查後  
獲得結果