

商品	特徴	基本検査	父方検体	オプション									価格	備考
				全染色体		微笑欠失			遺伝子					
				全染色体	染色体内部の増減を7Mbで細かく検査	6疾患*	4疾患**	9疾患***	両親由来 [100疾患]	父方加齢由来 [44疾患]	両親由来難聴など4遺伝子			
第1世代	ベリファイプラス	○	—	○	—	○	—	—	—	—	—	—	198,000	
第2世代	マルチNIPT	カリオ7	○	—	○	○	—	—	○	—	—	—	264,000	
		デノボ	—	要	—	—	—	—	—	—	○	—	154,000	単品の場合は27.5万円(税込)
		デノボプラス	○	要	○	○	—	—	○	—	○	—	352,000	
第3世代	スーパーNIPT	ベーシック	○	—	—	—	—	—	—	—	—	—	176,000	
		ペアレントコンプリート※	○	要	—	—	—	—	—	—	○	—	308,000	
		プラス	○	—	—	—	—	○	—	—	—	—	198,000	
		プラスペアレントコンプリート※	○	要	—	—	—	○	—	—	○	—	330,000	
		geneプラス	○	要	—	—	—	○	—	—	○	—	236,500	
		geneプラスペアレントコンプリート※	○	要	—	—	—	○	—	—	○	○	—	352,000
第2 + 第3世代		コンプリートNIPT	○	要	○	○	—	○	○	○	—	—	385,000	
		コンプリートNIPTデノボプラス	○	要	○	○	—	○	○	○	○	○	440,000	

* 1p36 欠失症候群、4p16.3 欠失症候群、5p- 症候群、15q12 欠失症候群 (Prader-Willi 症候群、Angelman 症候群)、22q11.2 欠失症候群

** 1p36 欠失症候群、4p16.3 欠失症候群、Smith-Magenis 症候群 (17p11.2)、22q11.2 欠失症候群

*** 1p36 欠失症候群、4p16.3 欠失症候群、5p- 症候群、8q24.11-q24.13 欠失症候群、11q23-q24.3 欠失症候群 (Jacobsen 症候群)、15q12 欠失症候群 (Prader-Willi 症候群、Angelman 症候群)、Smith-Magenis 症候群(17p11.2)、22q11.2 欠失症候群

※ペアレントコンプリート: 染色体の異常は母体側に原因があることがほとんどですが、denovo 変異は父親側に原因があることがほとんどです。ペアレントコンプリートでは、これらを組み合わせてご両親で最も多い原因を一気にカバーすることを可能としました。

※先天性難聴で最多のGJB2 遺伝子は保険診療で可能ですが患者本人のみでご両親の検査は出来ません。コンプリートデノボプラスには一人最低4万円ほどかかるGJB2遺伝子検査をご両親胎児3人分含まれています。