

にふてい NIPTy(新型出生前診断) ひと目でわかるプラン一覧

ヒロクリニックではより多くのお客様のご要望にお応えできるよう様々なプランをご用意しております。プランはご来院時にスタッフと相談の上で決められます。

●厚生労働省指定難病プラン《プレミアム》

すべてを調べ尽す最上位プラン

※2026 年 9 月以降から導入予定となります

1～22 番染色体の異数性 性染色体・性別(単胎) Y 染色体の有無(双胎)
全染色体部分欠失・重複疾患 143 種の微小欠失・重複疾患
NIPTy-MONO

F143 MONO

600,000 円

660,000 円(税込)

網羅性と安心を両立。 実績十分のバランスプラン

1～22 番染色体の異数性 性染色体・性別(単胎) Y 染色体の有無(双胎)
全染色体部分欠失・重複疾患 143 種の微小欠失・重複疾患

F143

400,000 円

440,000 円(税込)

●厚生労働省指定難病プラン

全染色体のリスクをすべて検査

1～22 番染色体の異数性 性染色体・性別(単胎) Y 染色体の有無(双胎)
全染色体部分欠失・重複疾患 23 種の微小欠失・重複疾患

F23

270,000 円

297,000 円(税込)

おすすめ

多くの方に選ばれている王道プラン

13, 18, 21 番染色体の異数性 性染色体・性別(単胎) Y 染色体の有無(双胎)
全染色体部分欠失・重複疾患 23 種の微小欠失・重複疾患

G23

240,000 円

264,000 円(税込)

基本 3 疾患＋微小欠失 23 種を しっかりカバー

13, 18, 21 番染色体の異数性 性染色体・性別(単胎) Y 染色体の有無(双胎)
23 種の微小欠失・重複疾患

A23

180,000 円

198,000 円(税込)

●ライトプラン

認証施設の検査に安心をプラス

13, 18, 21 番染色体の異数性 性染色体・性別(単胎)
Y 染色体の有無(双胎) 微小欠失症候群(22q11.2)

Oms

140,000 円

154,000 円(税込)

家族に寄り添う標準プラン

13, 18, 21 番染色体の異数性 性染色体・性別(単胎)
Y 染色体の有無(双胎)

A

120,000 円

132,000 円(税込)

コンパクトに、確かな情報を。

13, 18, 21 番染色体の異数性 微小欠失症候群(22q11.2)

Om

120,000 円

132,000 円(税込)

10万円以下で調べる、安心の第一歩

13, 18, 21 番染色体の異数性

O

90,000 円

99,000 円(税込)

頻度の高い疾患を重点的に

21 番染色体の異数性 性染色体・性別(単胎) Y 染色体の有無(双胎)
微小欠失症候群(22q11.2)

Hms

120,000 円

132,000 円(税込)

気になるところを、ピンポイントで

21 番染色体の異数性 微小欠失症候群(22q11.2)

Hm

100,000 円

110,000 円(税込)

ダウン症に絞ってピンポイントに

21 番染色体の異数性

H

60,000 円

66,000 円(税込)

オプション

10週を待たずに、はやく知る選択を。

Early (妊娠10週未満)

11,000 円(税込)

届いた検体は、ただちに次の検査枠へ

特急便

44,000 円(税込)

ふたりで受ける、未来への準備。

キャリアスクリーニングテスト
231(ペア検査)

※一致した部分のみ報告

220,000 円(税込)(海外検査)

2026年9月、次世代の検査がはじまる。

NIPTy-MONO

330,000 円(税込)

羊水検査サポート (当日のみ加入可)

もしものときに、最大10万円の備え。

ライト

3,300 円(税込)

※最大10万円までを補助

20万円までしっかりサポート。

スタンダード

5,500 円(税込)

※最大20万円までを補助

最大30万円、万全の安心を。

ワイド

11,000 円(税込)

※最大30万円までを補助