



定期做產檢寶寶健康更重要！

懷孕週數	檢查項目	
6-12 週	地中海型貧血檢查、HIV(愛滋病毒)檢查、VDRL(梅毒)檢查、德國麻疹檢查、B型肝炎	
	脊髓性肌肉萎縮症基因檢測(SMA)	
	X 染色體脆折症 子癇前症篩檢	
12-13 週	產前遺傳諮詢介紹 唐氏症抽血 羊膜穿刺術	
12-17 週	非侵入性胎兒染色體檢測〈檢出率99%〉 1.非侵入性檢測、無流產、無感染風險。 2.可直接檢測最常見之染色體異常疾病：唐氏症(第21對)、愛德華氏症(第18對)、巴陶氏症(第13對)	
	3.微小片段缺失、性染色體異常檢查(含第13、18、21對染色體)	
	16-18 週	唐氏症篩檢 四指標檢查出率83%
16-18 週	羊膜穿刺術檢查(符合以下條件) 1.滿34歲以上孕婦。 2.曾生育過先天異常兒者。 3.本人或配偶有遺傳性疾病者。 4.家族有遺傳性疾病者。 5.其他可能生育先天異常兒之高危險群者，如經超音波或孕婦血清篩檢胎兒有異常可能者(危險機率大於1/270)。	
	16-18 週	羊水染色體晶片篩檢
	24-28 週	妊娠糖尿病篩檢
28-36 週	百日咳、白喉、破傷風三合一疫苗	
29 週	VDRL(梅毒)	
35-37 週	乙型鏈球菌篩檢	

參考資料：衛生福利部國民健康署(2021)·孕婦加值手冊。
台灣婦產科醫學會



定期做產檢寶寶健康更重要！

懷孕週數	檢查項目	
6-12 週	地中海型貧血檢查、HIV(愛滋病毒)檢查、VDRL(梅毒)檢查、德國麻疹檢查、B型肝炎	
	脊髓性肌肉萎縮症基因檢測(SMA)	
	X 染色體脆折症 子癇前症篩檢	
12-13 週	產前遺傳諮詢介紹 唐氏症抽血 羊膜穿刺術	
12-17 週	非侵入性胎兒染色體檢測〈檢出率99%〉 1.非侵入性檢測、無流產、無感染風險。 2.可直接檢測最常見之染色體異常疾病：唐氏症(第21對)、愛德華氏症(第18對)、巴陶氏症(第13對)	
	3.微小片段缺失、性染色體異常檢查(含第13、18、21對染色體)	
	16-18 週	唐氏症篩檢 四指標檢查出率83%
16-18 週	羊膜穿刺術檢查(符合以下條件) 1.滿34歲以上孕婦。 2.曾生育過先天異常兒者。 3.本人或配偶有遺傳性疾病者。 4.家族有遺傳性疾病者。 5.其他可能生育先天異常兒之高危險群者，如經超音波或孕婦血清篩檢胎兒有異常可能者(危險機率大於1/270)。	
	16-18 週	羊水染色體晶片篩檢
	24-28 週	妊娠糖尿病篩檢
28-36 週	百日咳、白喉、破傷風三合一疫苗	
29 週	VDRL(梅毒)	
35-37 週	乙型鏈球菌篩檢	

參考資料：衛生福利部國民健康署(2021)·孕婦加值手冊。
台灣婦產科醫學會