

Số: /TB-TTYT

Hoài Nhơn, ngày tháng 9 năm 2023

THÔNG BÁO
GIÁ DỊCH VỤ SÀNG LỌC TRƯỚC SINH, SÀNG LỌC SƠ SINH
TẠI TRUNG TÂM Y TẾ THỊ XÃ HOÀI NHƠN

Để đảm bảo hoàn thành các chỉ tiêu, mục tiêu đề ra; đồng thời nhằm nâng cao chất lượng dân số và chăm sóc sức khỏe ban đầu cho nhân dân trên địa bàn thị xã. Trung tâm Y tế thị xã Hoài Nhơn thông báo đến các đơn vị có liên quan trên địa bàn và các Khoa, Phòng, Trạm Y tế xã, phường về các gói dịch vụ sàng lọc trước sinh, sàng lọc sơ sinh tại Trung tâm Y tế thị xã Hoài Nhơn (do đối tượng tự chi trả chi phí), như sau:

- Gói dịch vụ sàng lọc trước sinh không xâm lấn Trisure-Nipt.
- Gói dịch vụ sàng lọc sơ sinh.

(Có phụ lục kèm theo)

► Lưu ý:

- Tất cả giá các gói dịch vụ trên đều theo báo giá của Viện di truyền y học Thành phố Hồ Chí Minh.

- Giá các gói dịch vụ theo Thông báo này có hiệu lực từ ngày 01 tháng 6 năm 2023 cho đến khi có thông báo mới.

- Các đối tượng khi có nhu cầu sử dụng các gói dịch vụ trên hãy đến Trung tâm Y tế thị xã Hoài Nhơn để được lấy mẫu xét nghiệm (tự chi trả chi phí).

Giá dịch vụ sàng lọc trước sinh, sàng lọc sơ sinh tại Thông báo này thay thế cho giá dịch vụ sàng lọc trước sinh, sàng lọc sơ sinh tại thông báo số 79/TB-TTYT ngày 11 tháng 4 năm 2023 của Trung tâm Y tế thị xã Hoài Nhơn.

Nhận được Thông báo này, kính đề nghị các đơn vị liên quan và yêu cầu các Khoa, Phòng, Trạm Y tế xã, phường triển khai đến toàn thể cán bộ, viên chức và người lao động của đơn vị mình; đồng thời tuyên truyền rộng rãi cho người dân có nhu cầu sử dụng dịch vụ biết để họ tham gia./.

Nơi nhận:

- Lãnh đạo TTYT thị xã;
- Các ban, ngành, đoàn thể thị xã
- Trung tâm VH-TT-TT
- Các Khoa, Phòng
- TYT 17 xã, phường (t/h);
- Lưu: VT.

(p/h);

KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC

Lưu Kim Hoàng

Phụ lục
GIÁ DỊCH VỤ SÀNG LỌC TRƯỚC SINH, SÀNG LỌC SƠ SINH
(Kèm theo Thông báo số /TB-TTYT ngày tháng 9 năm 2023 của Trung tâm Y tế thị xã Hoài Nhơn)

1. CÁC GÓI XÉT NGHIỆM SÀNG LỌC TRƯỚC SINH KHÔNG XÂM LẤN TRISURE-NIPT

STT	TÊN SẢN PHẨM	MÔ TẢ	MẪU XÉT NGHIỆM	ĐƠN GIÁ (VNĐ)
1	triSureFirst <i>Xét nghiệm trước sinh không xâm lấn NIPT</i>	<u>Phạm vi khảo sát:</u> Khảo sát 03 bất thường phổ biến , bao gồm: - Tam nhiễm sắc thể 21 (Hội chứng Down) - Tam nhiễm sắc thể 18 (Hội chứng Edwards) - Tam nhiễm sắc thể 13 (Hội chứng Patau)	Thu mẫu: Máu	1.425.000
2	triSure3 <i>Xét nghiệm trước sinh không xâm lấn NIPT</i>	<u>Phạm vi khảo sát:</u> Khảo sát 04 bất thường phổ biến , bao gồm: - Tam nhiễm sắc thể 21 (Hội chứng Down) - Tam nhiễm sắc thể 18 (Hội chứng Edwards) - Tam nhiễm sắc thể 13 (Hội chứng Patau) - Đơn nhiễm sắc thể X0 (Hội chứng Turner)	Thu mẫu: Máu	2.090.000
3	triSure9.5 <i>Xét nghiệm trước sinh không xâm lấn NIPT</i>	<u>Phạm vi khảo sát:</u> Khảo sát 04 bất thường phổ biến , bao gồm: - Tam nhiễm sắc thể 21 (Hội chứng Down) - Tam nhiễm sắc thể 18 (Hội chứng Edwards) - Tam nhiễm sắc thể 13 (Hội chứng Patau) - Đơn nhiễm sắc thể X0 (Hội chứng Turner)	Thu mẫu: Máu	3.040.000

4	<p>triSure</p> <p><i>Xét nghiệm trước sinh không xâm lấn NIPT</i></p>	<p><u>Phạm vi khảo sát:</u> Khảo sát 25 bất thường lệch bội Nhiễm sắc thể (NST) cho thai phụ, bao gồm:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tam nhiễm sắc thể 21 (Hội chứng Down) - Tam nhiễm sắc thể 18 (Hội chứng Edwards) - Tam nhiễm sắc thể 13 (Hội chứng Patau) - Đơn nhiễm sắc thể XO (Hội chứng Turner) - Lệch bội nhiễm sắc thể giới tính: (47,XXX), (47,XXY) - Tam nhiễm sắc thể thường khác: 1-12; 14-17; 19-20; 22 <p>Tùy chọn: Miễn phí tầm soát 09 bệnh di truyền đơn gen lặn phổ biến cho mẹ - sàng lọc mẹ mang gen bệnh thể ẩn để dự đoán nguy cơ mắc bệnh cho thai: Tan máu bẩm sinh thể Alpha; Tan máu bẩm sinh thể Beta; Rối loạn chuyển hoá galactose (Galactosemia); Phenylketon niệu (Phenylketonuria); Thiếu hụt men G6PD; Vàng da ú mật do thiếu men citrin; Rối loạn phát triển giới tính ở nam do thiếu men 5-alpha reductase; Bệnh Pompe (rối loạn dự trữ glycogen loại 2); Bệnh Wilson (rối loạn chuyển hóa đồng).</p>	<p>Thu mẫu: Máu</p>	<p>4.560.000</p>
---	--	--	-------------------------	------------------

5	triSure Procure Xét nghiệm sàng lọc toàn diện 3 trong 1	<p><u>Phạm vi khảo sát:</u> Khảo sát toàn diện 03 loại bất thường trong thai kỳ bao gồm:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● 25 bất thường lệch bội Nhiễm sắc thể (NST) cho thai bao gồm: <ul style="list-style-type: none"> - Tam nhiễm sắc thể 21 - 18 - 13 ((Hội chứng Down – Edwards - Patau) - Đơn nhiễm sắc thể X0 (Hội chứng Turner) - Lệch bội nhiễm sắc thể giới tính: (47,XXX), (47,XXY) - Tam nhiễm sắc thể thường khác: 1-12; 14-17; 19-20; 22 ● 25 bệnh di truyền trội đơn gen phổ biến nhất cho thai. ● 9 bệnh di truyền lặn đơn gen - sàng lọc cho mẹ mang gen bệnh thể ẩn để dự đoán nguy cơ mắc bệnh cho thai (tùy chọn - không thu phí) 	Thu mẫu: Máu	8.455.000
---	---	--	-----------------	-----------

2. GÓI XÉT NGHIỆM SÀNG LỌC SƠ SINH

STT	TÊN SẢN PHẨM	MÔ TẢ	MẪU XÉT NGHIỆM	ĐƠN GIÁ (VNĐ)
1	BabySure <i>(Gói 5 bệnh)</i>	<p><u>Phạm vi khảo sát:</u> Khảo sát 05 bệnh lý phổ biến, bao gồm:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Suy giáp bẩm sinh - Thiếu men G6PD - Tăng sản thượng thận bẩm sinh - Rối loạn chuyển hóa galactose - Bệnh Phenylketon niệu 	Thu mẫu: Giấy thấm máu khô	513.000

