

## 引用・参考文献

- 安藤広子(1996). 高齢初産婦の胎児異常に対する不安と不安への対処 羊水検査との関連から. 日本赤十字看護大学紀要, (10), 43-54.
- Antenatal Results and Choices (ARC). <http://www.arc-uk.org>
- ACOG Committee on Practice Bulletins. (2007). ACOG practice bulletin no. 77: Screening for fetal chromosomal abnormalities. *Obstetrics and Gynecology*, 109(1), 217-227. doi:109/1/217 [pii]
- 荒木奈緒(2012). 出生前診断相談を受ける妊婦のニーズ 一般病院妊婦健診受診者を対象とした分析. *母性衛生*, 53(1), 73-80.
- 荒木奈緒(2010). 胎児異常を診断された妊婦の経験に関する文献レビュー. *日本助産学会誌*, 24(2), 358-365.
- 荒木奈緒(2011). 異常を診断された胎児と生きる妊婦の経験. *日本看護科学会誌*, 31(2), 3-12.
- Askelsdottir, B., Conroy, S., & Rempel, G. (2008). From diagnosis to birth: Parents' experience when expecting a child with congenital anomaly. *Advances in Neonatal Care : Official Journal of the National Association of Neonatal Nurses*, 8(6), 348-354. doi:10.1097/01.ANC.0000342768.94734.23 [doi]
- 栗津文葉, 米田昌代, 曽山小織(2015). 出生前診断において胎児異常を告げられた女性の心理に関する文献的考察. *石川看護雑誌*, 12, 105-114.
- Bevilacqua, F., Palatta, S., Mirante, N., Cuttini, M., Seganti, G., Dotta, A., & Piersigilli, F. (2013). Birth of a child with congenital heart disease: Emotional reactions of mothers and fathers according to time of diagnosis. *The Journal of Maternal-Fetal & Neonatal Medicine : The Official Journal of the European Association of Perinatal Medicine, the Federation of Asia and Oceania Perinatal Societies, the International Society of Perinatal Obstetricians*, 26(12), 1249-1253. doi:10.3109/14767058.2013.776536 [doi]
- Chueh, H. Y., Cheng, P. J., Shaw, S. W., Lin, C. T., Hsu, J. J., & Hsieh, T. T. (2007). Maternal anxiety about first trimester nuchal translucency screening and impact of positive screening results. *Acta Obstetricia Et Gynecologica Scandinavica*,

86(12), 1437-1441. doi:781815553 [pii]

Fonseca, A., Nazare, B., & Canavarro, M. C. (2013). Parenting an infant with a congenital anomaly: An exploratory study on patterns of adjustment from diagnosis to six months post birth. *Journal of Child Health Care : For Professionals Working with Children in the Hospital and Community*, 18(2), 111-122.  
doi:1367493512473856 [pii]

深谷久子, 横尾京子, 中込さと子. (2006). Drotar らの先天奇形を持つ子どもを出産した親の反応仮説モデルの信頼性の検証. *日本新生児看護学会誌*, 12(1), 21-32.

深谷久子, 横尾京子, 中込さと子, 村上 真理, 藤本 紗央里 (2007). 先天奇形を持つ子どもの親の出産および子どもに対する反応に関する記述研究. *日本新生児看護学会誌*, 13(2), 2-16.

Georgsson Ohman, S., Grunewald, C., & Waldenstrom, U. (2009). Perception of risk in relation to ultrasound screening for down's syndrome during pregnancy. *Midwifery*, 25(3), 264-276. doi:S0266-6138(07)00067-8 [pii]

Goel, V., Glazier, R., Summers, A., & Holzapfel, S. (1998). Psychological outcomes following maternal serum screening: A cohort study. *CMAJ : Canadian Medical Association Journal = Journal De l'Association Medicale Canadienne*, 159(6), 651-656.

Green, J. M., Hewison, J., Bekker, H. L., Bryant, L. D., & Cuckle, H. S. (2004). Psychosocial aspects of genetic screening of pregnant women and newborns: A systematic review. *Health Technology Assessment (Winchester, England)*, 8(33), iii, ix-x, 1-109. doi:93-56-99 [pii]

Hall, S., Bobrow, M., & Marteau, T. M. (1997). Parents attributions of blame for the birth of a child with down syndrome: A pilot study. *Psychology & Health*, 12(4), 579-587

Hall, S., Bobrow, M., & Marteau, T. M. (2000). Psychological consequences for parents of false negative results on prenatal screening for down's syndrome: Retrospective interview study. *BMJ (Clinical Research Ed.)*, 320(7232), 407-412.

Hall, S., & Marteau, T. (2003). Causal attributions and blame: Associations with mothers' adjustment to the birth of a child with down syndrome. *Psychology, Health*

& Medicine, 8(4), 415-423. doi:10.1080/1354850310001604559 [doi]

堀田法子, 松下美惠, 種村光代, 鈴森薫(2000). 胎児異常の告知を受けた母親の悲嘆反応. 母性衛生, 41(4), 382-387.

堀田法子, 鈴森薫, 種村光代, 松下美惠, 古田真司, 江口昇勇(2005). 胎児異常の告知を受けた母親の妊娠中から出産後1年までの悲嘆過程. 母性衛生, 46(1), 77-86.

堀田法子, 種村光代, 鈴森薫, 山口孝子, 下方浩史, 二宮昭(2007). 胎児異常の告知から産後36カ月までの母親の不安と抑うつの縦断的研究 健常児をもつ母親との比較から. 母性衛生, 48(1), 29-37.

五十嵐ゆかり(2015). 妊娠期の看護. 有森直子編, アセスメントスキルを修得し質の高い周産期ケアを追求する(pp. 1-43). 東京: 医歯薬出版.

Kagan, K. O., Etchegaray, A., Zhou, Y., Wright, D., & Nicolaides, K. H. (2009). Prospective validation of first-trimester combined screening for trisomy 21. Ultrasound in Obstetrics & Gynecology : The Official Journal of the International Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, 34(1), 14-18. doi:10.1002/uog.6412 [doi]

上條陽子(2003). 妊娠中期以降に胎児異常を診断された妊産婦の体験 妊娠中から分娩後1カ月までの継続ケアを通して. 日本助産学会誌, 17(2), 16-26.

川目裕(2011). 染色体異常症: ダウン症候群. 福嶋義光編. 染色体異常遺伝カウンセリングハンドブック(pp.299-302). 大阪: メディカルドウ.

Kleinwald, J. H., Timmermans, D. R., de Smit, D. J., Ader, H. J., van der Wal, G., & ten Kate, L. P. (2006). Does prenatal screening influence anxiety levels of pregnant women? A longitudinal randomised controlled trial. Prenatal Diagnosis, 26(4), 354-361. doi:10.1002/pd.1419 [doi]

小西郁生, 山田重人, 三宅秀彦, 久具宏司, 平原史樹, …, 吉橋博史(2015). 厚生労働科学研究「出生前診断における遺伝カウンセリングの実施体制及び支援体制のあり方に関する研究(小西班)」

厚生統計協会(2015). 図説国民衛生の動向 2015/2016.

Kowalcek, I., Huber, G., Lammers, C., Brunk, J., Bieniakiewicz, I., & Gembruch, U. (2003). Anxiety scores before and after prenatal testing for congenital anomalies. Archives of Gynecology and Obstetrics, 267(3), 126-129.

doi:10.1007/s00404-002-0295-6 [doi]

Kristjansdottir, H., & Gottfredsdottir, H. (2014). Making sense of the situation: Women's reflection of positive fetal screening 11–21 months after giving birth. *Midwifery*, 30(6), 643–649. doi:10.1016/j.midw.2013.10.024 [doi]

黒田緑, 東裕美, 前田徹(1997). 先天異常児を持つ母親のサポート状況調査. 母性衛生, 38(4), 378–381.

ラボコープ・ジャパン合同会社(2015). 母体血清マーカー検査 クアトロ検査™医療関係者用資料

Lai, F. M., Ng, C. C., & Yeo, G. S. (2004). Does maternal serum screening for down syndrome induce anxiety in younger mothers? *Singapore Medical Journal*, 45(8), 375–378.

Lo, Y. M., Corbetta, N., Chamberlain, P. F., Rai, V., Sargent, I. L., Redman, C. W., & Wainscoat, J. S. (1997). Presence of fetal DNA in maternal plasma and serum. *Lancet* (London, England), 350(9076), 485–487. doi:S0140-6736(97)02174-0 [pii]

Lou, S., Mikkelsen, L., Hvidman, L., Petersen, O. B., & Nielsen, C. P. (2015). Does screening for down's syndrome cause anxiety in pregnant women? A systematic review. *Acta Obstetricia Et Gynecologica Scandinavica*, 94(1), 15–27.  
doi:10.1111/aogs.12482 [doi]

Marteau, T. M., Cook, R., Kidd, J., Michie, S., Johnston, M., Slack, J., & Shaw, R. W. (1992). The psychological effects of false-positive results in prenatal screening for fetal abnormality: A prospective study. *Prenatal Diagnosis*, 12(3), 205–214.

Marteau, T. M., Kidd, J., Michie, S., Cook, R., Johnston, M., & Shaw, R. W. (1993). Anxiety, knowledge and satisfaction in women receiving false positive results on routine prenatal screening: A randomized controlled trial. *Journal of Psychosomatic Obstetrics and Gynaecology*, 14(3), 185–196.

McNamara, C. J., Limone, L. A., Westover, T., & Miller, R. C. (2015). Maternal source of false-positive fetal sex chromosome aneuploidy in noninvasive prenatal testing. *Obstetrics and Gynecology*, 125(2), 390–392. doi:10.1097/AOG.0000000000000547 [doi]

- McNeil, T. F., & Nimby, G. T. (1998). Anomalies and the mental health professional. *Annals of the New York Academy of Sciences*, 847, 10–20.
- 美甘祥子, 松本豊美, 河児眞美, 霞弘之, 田中宏幸, 澤井英明(2003). 羊水検査に対する妊婦の意識調査 遺伝カウンセリングから羊水検査実施をして結果判明の流れの中で. 日本遺伝カウンセリング学会誌, 24(2), 85–91.
- 美甘祥子, 井田歩美(2015). 母体血清マーカー検査の結果が陰性であった女性の思い. ヒューマンケア研究学会誌, 7(1), 45–51
- 三宅智香子, 花輪ゆみ子, 杉田節子, 森本眞寿代, 高田谷久美子(2008). 羊水検査に対する妊婦の気持ち. 山梨大学看護学会誌, 6(2), 51–58.
- 宮崎史子(2002). 障害児を抱える母親の養育体験に関する研究. 小児保健研究, 61(3), 421–427.
- Muller, M. A., Bleker, O. P., Bonsel, G. J., & Bilardo, C. M. (2006). Nuchal translucency screening and anxiety levels in pregnancy and puerperium. *Ultrasound in Obstetrics & Gynecology : The Official Journal of the International Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology*, 27(4), 357–361. doi:10.1002/uog.2761 [doi]
- 村上京子, 辻野久美子, 香脱小枝子, 飯野英親, 伊東美佐江(2011). 看護職の遺伝医療への関わりとケアに伴う困難感 山口県における周産期・小児領域看護職の現状. 日本遺伝看護学会誌, 10(1), 61–69.
- 永田雅子(2010). 周産期のこころのケア：親と子の出会いとメンタルヘルス(pp11–30). 三鷹：遠見書房.
- 中垣紀子, 間定尚子, 山田裕子, 石黒士雄(2009). ダウン症児を受容する母親に関する調査(1). 日本赤十字豊田看護大学紀要, 4(1), 15–19.
- 日本医学会 (2011) .医療における遺伝学的検査・診断に関するガイドライン
- 日本医師会, 日本医学会, 日本産科婦人科学会, 日本産婦人科医会, 日本人類遺伝学会(2013). 「母体血を用いた新しい出生前遺伝学的検査」についての共同声明
- 日本産科婦人科学会(2013). 出生前に行われる遺伝学的検査および診断に関する見解
- 日本産科婦人科学会倫理委員会, 母体血を用いた出生前遺伝学的検査に関する検討委員会(2013). 母体血を用いた新しい出生前遺伝学的検査に関する指針
- 日本産科婦人科学会 (2014) .産婦人科診療ガイドライン=産科編：  
[http://www.jsog.or.jp/activity/pdf/g1\\_sanka\\_2014.pdf](http://www.jsog.or.jp/activity/pdf/g1_sanka_2014.pdf)

- 西山深雪, nakata N. (2011). 羊水染色体分析の検査希望理由の分布及び理由に基づく染色体異常の頻度の日米比較. 日本遺伝カウンセリング学会誌, 32(3), 95-100.
- Okuyama T., Yotsumoto J., & Funato Y. (2013). 日本における妊娠中期母体血清スクリーニングの調査. The Journal of Obstetrics and Gynaecology Research, 39(5), 942-947.
- 大久保功子, 玉井真理子, 麻原きよみ, 近藤浩子, 百瀬由美子. (2003). 出生前遺伝子診断による選択的妊娠中絶の語り モノグラフ. 日本看護科学会誌, 23(2), 1-11.
- Petticrew, M. P., Sowden, A. J., Lister-Sharp, D., & Wright, K. (2000). False-negative results in screening programmes: Systematic review of impact and implications. Health Technology Assessment (Winchester, England), 4(5), 1-120.
- Rothenberg, C. H., & Thomson, E. J. (1994). Women & Prenatal Testing: Facing the Challenges of Genetic Technology, , Ohio:Ohio State University Press. 女性と出生前検査：安心という名の幻想, 堀内成子, 飯沼和三 監訳(1996). 東京: 日本アクセル・シュプリンガー出版.
- Sago, H., Sekizawa, A., & Japan NIPT consortium. (2015). Nationwide demonstration project of next-generation sequencing of cell-free DNA in maternal plasma in japan: 1-year experience. Prenatal Diagnosis, 35(4), 331-336. doi:10.1002/pd.4539 [doi]
- Santalahti, P., Hemminki, E., Latikka, A. M., & Ryynanen, M. (1998). Women's decision-making in prenatal screening. Social Science & Medicine (1982), 46(8), 1067-1076. doi:S0277953697100387 [pii]
- 佐々木愛子(2015). 【出生前検査に関する遺伝相談 現状整理】わが国における出生前検査の現状. 日本医事新報, (4768), 25-30.
- 佐藤孝道(1999). 出生前診断：いのちの品質管理への警鐘. 東京: 有斐閣.
- Smith, M., Lewis, K. M., Holmes, A., & Visootsak, J. (2014). A case of false negative NIPT for down syndrome-lessons learned. Case Reports in Genetics, 2014, 823504. doi:10.1155/2014/823504 [doi]
- Snijders, R. J., Holzgreve, W., Cuckle, H., & Nicolaides, K. H. (1994). Maternal age-specific risks for trisomies at 9-14 weeks' gestation. Prenatal Diagnosis, 14(7), 543-552.
- Solnit, A. J., & Stark, M. S. S. (1961) Mourning birth of a defective child,

Psycholoanalytic Study of the child, 16, 523-527

- Souka, A. P., Von Kaisenberg, C. S., Hyett, J. A., Sonek, J. D., & Nicolaides, K. H. (2005). Increased nuchal translucency with normal karyotype. American Journal of Obstetrics and Gynecology, 192(4), 1005-1021. doi:S0002937805001183 [pii]
- Susanne, G. O., Sissel, S., Ulla, W., Charlotta, G., & Sonja, O. L. (2006). Pregnant women's responses to information about an increased risk of carrying a baby with down syndrome. Birth (Berkeley, Calif.), 33(1), 64-73. doi:BIR075 [pii]
- 富安俊子, 松尾壽子, 穴井孝信 (1998). ダウン症児を育てている母親の不安と相談相手  
育児体験調査からの検討. 母性衛生, 39(4), 346-350.
- Weinans, M. J., Kooij, L., Muller, M. A., Bilardo, K. M., Van Lith, J. M., & Tymstra, T. (2004). A comparison of the impact of screen-positive results obtained from ultrasound and biochemical screening for down syndrome in the first trimester: A pilot study. Prenatal Diagnosis, 24(5), 347-351. doi:10.1002/pd.872 [doi]
- 山岡由季, 白井雅美, 坂梨薰(2013). 出生前診断の受検に関する意思決定についての文献  
レビュー 意思決定の特徴とその要因から看護の方向性を考える. 母性衛生, 53(4),  
564-572.
- 矢代顕子(1997). ダウン症児出生に伴う母親の障害受容 4事例の転機について. 母性衛  
生, 38(2), 218-226.
- 吉野妙子(2014). 発達障害児をもつ母親の育児上の体験 障害名を告げられてから就学前  
の時期. 小児保健研究, 73(2), 293-299.