



隱性遺傳病基因檢測

能一次性檢測 **301 種遺傳病**，

適合所有的族裔。當中包括了美國婦產科醫學會(ACOG)及美國醫學遺傳學與基因組學會(ACMG)建議需要檢測的所有遺傳病。

能檢測到的遺傳病其中包括:

- 甲型及乙型地中海貧血
- 囊腫性纖維化
- 脊髓性肌肉萎縮症(SMA)
- 脆性X綜合症
- 血友病
- 合共301種隱性遺傳病

如需要完整的疾病列表，請向你的醫生查詢



高勤生命科技有限公司
GROKEN BIOSCIENCE

高勤生命科技有限公司

是一所創新型的生物技術公司，總部設在香港。
我們致力於向香港和鄰近地區提供高品質的臨床檢測服務。

你也可到我們的網站下載中、英文版的小冊子

You can find our Chinese and English
versions of this brochure from our website

www.grokenbioscience.com

專人熱線: 香港 (852) 5933 9305
Hotline: 澳門 (853) 6545 3135

檢測夥伴:



INVITAE

CAP: 7519312
CLIA: 05D2013691

GROKEN™
BIOSCIENCE



孕前/初孕 隱性遺傳病 基因檢測

Preconception Expanded Carrier Screening

美國、澳洲及紐西蘭
婦產科醫學會指引推薦^{1,2}

“一個應該提供給所有女士的檢測”

國際認證:





什麼是隱性遺傳病攜帶者檢測?

當你懷孕或計劃懷孕時，孩子的健康是最重要。大多數嬰兒出生時都是健康的，每次懷孕時，孩子也有的可能患上遺傳性疾病。通過隱性遺傳病攜帶者檢測，您可以了解到自己是否有把風險把致病基因遺傳給孩子。這些信息可以幫助你做出明智的生殖選擇，例如如果你屬於高風險的話，你可選擇以試管嬰兒的方式懷孕，確保孩子的健康。



隱性遺傳病攜帶者檢測的重要性?

各種遺傳病當中，

80% 患有嚴重遺傳病的嬰兒，都是來自沒有遺傳病家族史的家庭，父母都是健康的;

10% 導致嬰兒住院，最重要的是.....

20% 可導致嬰兒死亡。

現在已知有7000+ 多種遺傳病，但是只有大概400種遺傳病是可醫治的。

由此可見預防患有嚴重遺傳病嬰兒的最好方法，是孕前和孕早期的隱性遺傳病檢測。

什麼人適合做此檢測?

“美國婦產科醫學會”及“澳洲及紐西蘭皇家婦產科醫學會”建議相關醫護人員應不分種族或有沒有家族史，為**所有婦女**提供隱性遺傳病攜帶者檢測。^{1,2}為了能準確檢測出下一代患上遺傳病的風險，我們也建議伴侶二人同時進行檢測。



選擇我們的優勢

國際標準

嚴格遵循 "美國醫學遺傳學會 ACMG" 及 "美國婦產科學會 ACOG" 發佈的指南，檢測跟據指南挑選出301種高發的嚴重遺傳病。

質量保證

所有樣本均會在位於美國的臨床實驗室進行檢測。實驗室擁有 "美國病理學家協會CAP"和"美國臨床實驗室改進方案CLIA" 的雙重認證，為國際上最高級別實驗室之一，質量受國際認可。

準確無誤

擁有龐大基因資料庫，檢測的準確性為99%以上。

專業報告

所有報告屬於臨床報告級別，並皆由 "美國醫學遺傳與基因組學會"(ABMGG) 認證的博士級醫學遺傳學家進行分析和審核結果，確保報告的準確性。

簡單快速

只需要唾液或血流樣本即可，最快14天出報告。

什麼是隱性遺傳病?

遺傳性疾病是指以基因為主要致病原因的疾病。每一個健康的人身體都有機會隱藏著可致病的基因突變。當伴侶雙方都有同樣的致病基因突變，他們的下一代就有很大的機會患上嚴重隱性遺傳病。

