



## 遺傳性癌症及心臟病全基因篩查

20個人當中便有一人患有嚴重的健康遺傳風險，但我們大部人都不知道...

對於一些希望透過了解自己的遺傳基因而作出重要而可行的醫療保健的人群，我們會透過醫療機構為客戶提供來自美國加洲經CAP和CLIA認證的實驗室的精準全基因檢測。如有需要報告內容會以中英文註譯。

### 甚麼是遺傳性癌症及心臟病全基因篩查？

該測試將幫助您了解你的基因變動而引致的重要健康風險的可能性。此檢測計劃全面精準地篩查超過130個不同的基因，45種與癌症，心血管有關的遺傳疾病風險，從而給予客戶及醫護人員方向，作出預防措施而保持健康。

#### 癌症、心臟病風險全基因篩查 (可二選一或全選)

每20個人中有一個是帶有嚴重的遺傳病風險，可是大部份人卻忽略了...

檢測超過139個全基因，45種疾病

癌症 (57個基因)	心血管疾病 (75個基因)	其它疾病 (8個基因)
1. 乳腺癌 2. 結腸直腸癌 3. 皮膚黑色素瘤 4. 胃癌 5. 卵巢癌 6. 腺癌 7. 前列腺癌 8. 腎細胞癌 9. 甲狀腺癌 10. 其遺傳性癌症狀況	1. 血管性病變 2. 心律失常 3. 心肌病 4. 遺傳形式的高血壓 5. 高膽固醇的遺傳形式 6. 易栓症 7. 其他心血管病	1. 低鉀週期性麻痺 2. 遺傳性血色素沉著症，包括帶病狀態 3. 惡性高熱易感 Alpha-1抗胰蛋白酶缺乏症，包括載體狀態

報告會隨着新的研究發現而為客人更新

#### 此檢測特色：

1. 精準新一代測序全基因及基因位置重複、缺失檢視；
2. 報告也包涵一些隱性遺傳病帶病者風險 (客戶本身沒有任何徵狀)；
3. 報告會隨着新的國際研究發現而為客人更新；
4. 報告只會顯著增加發生疾病風險的遺傳變異 (pathogenic /likely pathogenic)：
  - 這些變體分類為甚高風險 “致病性” 或高風險 “可能致病”；
  - 致病基因變化是已經在科學文獻中描述為具有與特定健康狀況有很強關聯的變體；



## 合適人群

沒有明顯/ 很強的家族史，卻希望更能做好健康管理的人群

了解自己的遺傳基因，再進一步透過體檢計劃及生活模式改變，重點作早期預防



## 我應如何看待檢測結果？

檢測結果讓你可以積極行動，避開可引致疾病的其他因素，以及採取必要的預防措施。你可以諮詢家庭醫生，研究哪些措施最切合你的健康及醫療狀況。

最後，知道自己患上哪些疾病的風險較高，你就能留意相關症狀，並知道要定期進行哪些醫學檢查。假如疾病最終出現，上述措施就有助及早發現疾病，那常常可以救病人一命。

## 對某種疾病呈陽性反應是什麼意思？

假如檢測結果顯示你對某種疾病呈陽性反應，那表示你的基因中有一些變異或，令你較一般人容易患上該疾病。但要留意的是，檢測結果呈陽性，只是決定一種健康風險的因素之一。你亦需考慮其他因素，包括環境、生活模式和飲食因素。因此，檢測結果絕不表示你已患上，或必定會患上某種疾病。

雖然如此，你亦應該諮詢你的醫生，了解其他風險因素，以及避開它們的方法。

## 對某種疾病的檢測結果呈陰性反應是什麼意思？

檢測結果顯示你對某種疾病呈陰性反應，表示你的基因組成不大可能導致你患上該疾病。那並不表示你絕不會患上該疾病，因為該疾病的其他成因(例如吸煙)亦可以引發疾病。簡單來說，陰性結果表示，就你的情況而言，多種疾病的一個主因 - 基因因素，不大可能使你患上該疾病。因此，你患上該疾病的其中一個風險因素就減少了。



本檢測在經CLIA及CAP國際認証的美國基因實驗室進行，  
檢測標準附合國際水平或以上。



geneDecode™ Co., Ltd.

電話：(852) 2157 1252

電郵：[info@gene-decode.com](mailto:info@gene-decode.com)

[www.gene-decode.com](http://www.gene-decode.com)