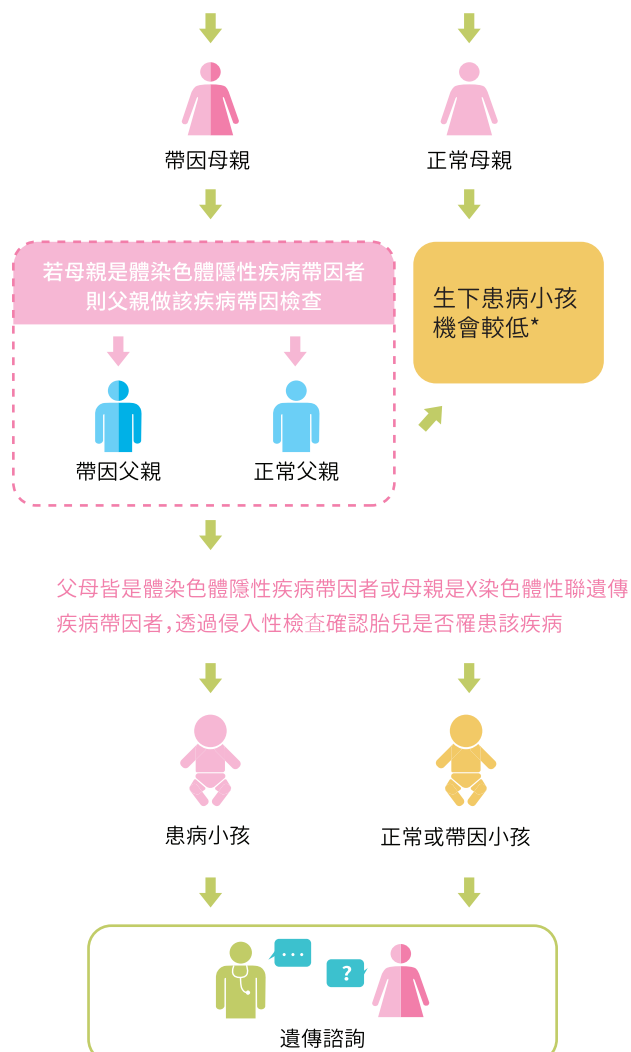




# 多疾病帶因檢測 流程示意圖

## 多疾病帶因篩檢



在孕前建議可透過Ultra PGD檢測將合適的胚胎植入；  
或選擇使用非帶因捐贈者的精子或卵子進行人工生殖

\* 每項疾病致病原因不同，透過篩檢可顯著降低後代異常風險。然篩檢平台極限可能無法偵測罕見基因變異或胎兒可能發生自發性突變，故檢測陰性或正常時，仍可能有極低的機率患病，因此寶寶出生後皆須接受新生兒篩檢

## 檢體需求

透過簡單抽血即可檢測  
成人血液：3-5 ml

## 篩檢流程



更多資訊請至  
創源官方網站

🔍 孕知因

📌 Gene好孕 好育



H01010136\_2108

免費客服專線：0800-818-777



掛牌上櫃 業界領先

# 孕知因

## 多疾病帶因篩檢



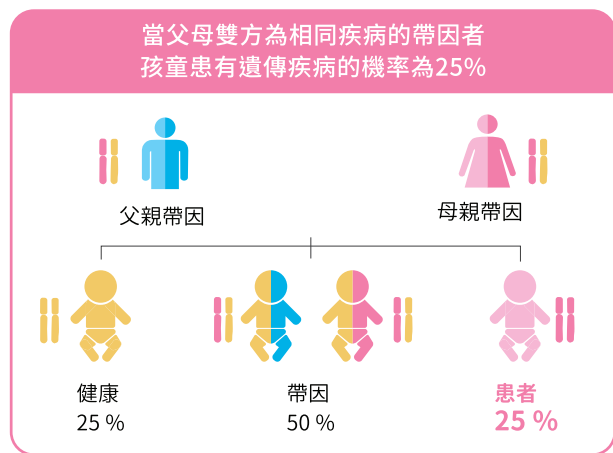
△  
△  
△  
△  
△  
△  
△

一生驗 1 次

檢測多種隱性遺傳疾病

# 您知道自己可能是帶因者嗎?

帶因者係指帶有隱性遺傳基因變異，雖然本身沒有臨床問題，但卻增加下一代罹患隱性遺傳疾病的風險。



備註：  
隱性遺傳疾病還有發生在性染色體上的X染色體性聯遺傳疾病，當媽媽為此類型疾病的帶因者時，寶寶就有較高的患病風險疑慮。



## 我是帶因者嗎?

根據統計，平均每個人身上帶有2個以上的遺傳性帶因\*，備孕及懷孕中的媽媽不可不慎!

資料來源：

\* The American Journal of Human Genetics 91, 1022-1032, 2012.

婚後孕前...

你孕知因了沒?

# 孕知因 好孕檢測二選一

全球版

涵蓋全球常見400項疾病

精選版

精選亞洲常見60+項疾病



檢測疾病類別涵蓋：

1. 國際醫學會建議篩檢
2. 發生率高
3. 具明確治療或檢測方法
4. 嚴重影響生活品質

以下列舉之單基因隱性遺傳疾病  
皆有包含在精選版與全球版方案中

**造血功能異常**  
甲型海洋性貧血  
乙型海洋性貧血

**外觀異常/發育遲緩**  
X染色體脆折症

**內分泌疾病**  
先天性腎上腺發育不全

**免疫疾病**  
性聯遺傳嚴重複合型  
免疫缺乏症



**聽力異常**  
非症候群型遺傳性聽障-  
GJB2/GJB6型

**腦部或神經病變**  
脊髓性肌肉萎縮症

**消化系統失調/代謝異常**  
楓糖尿症、蠶豆症

# 孕知因檢測 助您好孕

美國婦產科醫學會(ACOG)建議

藉由一次評估多種遺傳疾病檢測結果，提早規劃懷孕計畫，或是後續進行孕前、產前檢測。

Obstet Gynecol. 2017 Mar;129(3):595-596.

避免遺傳單基因疾病給孩子

夫婦若為相同疾病帶因者可能會遺傳疾病給寶寶，及早了解夫婦帶因狀況，降低生下患病孩子的風險。

照顧您全家人健康

家人可進一步篩檢是否有相同疾病帶因，可儘早預防或治療疾病。

超前部署的孕前規劃

檢測後如有異常，亦可提早與您的專科醫師共同評估是否要透過人工生殖技術，協助您孕育下一代。

多疾病帶因篩檢適用對象

- 想了解自己是否為某隱性遺傳疾病帶因者
- 有遺傳疾病家族史
- 血緣關係較近的夫婦
- 計畫懷孕或已懷孕者
- 精卵捐贈者

建議已懷孕婦女在孕期11-16周前進行檢測  
可以避免羊水確診時間延誤