

## 關於科德施基因

科德施基因成立於 2013 年，主要致力於管理遺傳性疾病。我們通過人工智能的遺傳和臨床數據分析，為患有神經系統疾病或癌症的患者提供全面、臨床可靠的疾病管理解決方案。憑藉我們在市場上所獲得的成功，科德施基因有信心向特別是在香港和中國地區的公眾，實現和推廣我們最新的個性化疾病管理解決方案。



## 隱私和數據使用說明

科德施所使用的平台遵循「健康保險攜帶和責任法案」(HIPPA) 指南，包括保護如診斷數據、臨床數據、實驗室結果等健康資訊。您所有的數據都會被仔細監控，除被授權人士外任何人都無法訪問。在任何網絡存儲和傳輸過程中，數據都保證加密。更多資訊，請訪問：

[www.codexgenetics.com/privacy-policy.html](http://www.codexgenetics.com/privacy-policy.html)

## 如何訂購 CoGENESIS® BRCA 測試?



### 第一步

在科德施網站訂購檢測劑盒或與我公司客戶服務聯絡。



### 第二步

訂單確認後，我們將會在 2 個工作天內向您郵寄唾液收集套件。



### 第三步

您只需要在收到貨品後，在線註冊唾液採集管上的條碼，綁定您的帳戶，並按照用戶使用說明書進行唾液樣本的採集。



### 第四步

請您將已包裝好的樣本盒郵寄回我公司處。您的 DNA 信息將會由 CoGENESIS® 生物信息學流程基於種族信息進行分析。



### 第五步

您可以隨時用您的帳號登陸科德施基因網站查看檢測進度。您將會在大約兩個月內收到您的檢測結果。

### ! DISCLAIMER 免責聲明

該測試並不提供任何診斷，僅可為醫生提供輔助診斷，並僅可通過醫生轉介書訂購。本報告僅供研究使用，不應被解讀為專業的醫學意見。在做出相應的醫學決策之前或開始和停止任何治療之前，請保留遺傳測序結果並諮詢專業的醫療保健人員。該報告的內容僅基於基因檢測和其他提供的資訊，並未考慮到所有的個人因素。

香港每年新確診多於 **4,000** 宗乳癌個案

每 **10** 個個案中就有 **1** 個  
被確定是基因變異導致的乳癌

# 及早發現基因變異及進行預防 可減低乳癌風險達 **9** 成

CoGENESIS® BRCA  
基因檢測篩選技術



## 如果我有癌症家族史， 為甚麼基因組檢測很重要？

如果您有乳腺癌家族史，您及家中的其他成員可以得益於基因測試。  
若你們當中有基因突變的一員，您可以：

- ⌄ 儘早開始癌症篩查測試
- ⌄ 更頻繁地篩查該類癌症
- 🔍 密切注意自己是否有出現乳腺癌的症狀
- ☰ 了解有助於降低乳腺癌風險的選項，例如藥物或手術



加強臨床診斷



提供早期及準確的診斷



有計劃地實施  
個人化的臨床治療



家庭及生活規劃

## 甚麼是 CoGENESIS® BRCA

檢測涵蓋11個與遺傳性乳癌及卵巢癌相關的基因：  
BRCA1, BRCA2, ATM, TP53, CHEK2, PTEN, CDH1,  
STK11, PALB2, RAD51C, RAD51D。

CoGenesis® BRCA-Pro基因檢測透過找出與乳癌及卵巢癌有關的基因變異，以評估您一生中會患上乳癌及卵巢癌的風險水平。

### 什麼人應該考慮 CoGENESIS® BRCA 測試？



有乳癌、卵巢癌  
及前列腺癌家族史



基因突變者的  
直系親屬



基因突變者的  
部分遠親



### 有遺傳風險 (增加患上癌症風險)

#### 建議程序

- 6-12 個月進行一次臨床乳房檢查
- 每年進行一次 X 光乳房造影或磁力共振檢查
- 減低風險的藥物治療

#### 若檢測到有BRCA基因變異怎麼辦？

若 BRCA 基因突變為正數，並不代表您您一定會有乳癌，  
但您在一生中患上乳癌的機會比普通人高 10 倍。

## BRCA+

有BRCA基因變異

! 乳腺癌風險 × 10

BRCA基因變異

普通人

個人或家族乳腺癌或卵巢癌病史

遺傳性乳腺癌  
及卵巢癌  
危險信號！

## BRCA-

沒有BRCA基因變異



一般風險

建議程序

- 每年進行一次臨床乳房檢查
- 每年進行一次 X 光乳房造影檢查



家族風險

建議程序

- 6-12 個月進行一次臨床乳房檢查
- 每年進行一次 X 光乳房造影檢查

