

高標準的準確度

| 步驟 | 準確度 |
|--|--------|
| 基因測序 (DNA sequencing) | 99.9% |
| 基因變異辨認 - 單點變異 (Variant calling - SNP) | >99% * |
| 基因變異辨認 - 插入缺失標記 (Variant calling - Indel) | >99% * |

* 通過GenQA/UK NEQAS外部質量保證

分析基於當前對該基因變異的理解，隨著更多有關基因的可用信息，該變異可能會隨著時間而變化，並非所有變異都包含在此報告中

CodeX 科德施
GENETICS

關於科德施基因

科德施基因致力實踐精準醫療，通過人工智能的遺傳和臨床數據分析，為患者提供全面、臨床可靠的疾病管理解決方案。透過CoGenesis®基因檢測技術，我們加快神經退化性疾疾病診斷流程、協助治療癌症、管理疾病和提供藥物基因建議。

✉ support@codexgenetics.com

☎ 3008 2560 🌐 www.codexgenetics.com

📍 香港沙田科學園科技大道西16號16W220室

進入網站：



免責聲明：

科德施基因提供的報告和臨床註釋僅供醫療專業人員使用，並不構成科德施基因的醫療建議。此報告中顯示的檢測結果需要相關領域的專業人員作臨床詮釋。在作出有關醫療決策之前或開始和停止任何治療之前，請諮詢合資格的醫療專業人員。治療提供者應最終負責所有診斷和治療。

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 (HIPAA)」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管理，除被授權人士外任何人都無法訪問。在任何網絡存取和傳輸過程中，數據都保證加密。更多資訊，請瀏覽<https://www.codexgenetics.com/privacy-policy.html>

認識遺傳性前列腺癌



大約10%的前列腺癌具有遺傳性¹



有前列腺癌基因變異的男士前列腺癌風險比一般人高5-7倍²



如有1位近親患上前列腺癌，您的前列腺癌發病率比普通入高2-3倍³



家族性前列腺癌約佔所有前列腺癌的20%³



CoGenesis® Prostate 遺傳性前列腺癌基因檢測

評估您一生中患上前列腺癌的風險水平

CodeX 科德施
GENETICS

1. American Cancer Society. Prostate Cancer Causes, Risk Factors, and Prevention.
2. Cancer Research UK. Prostate Cancer Risk, Family history and genetic factors.
3. American Society of Clinical Oncology (ASCO). Prostate Cancer: Risk Factors and Prevention. 09/2020.
<https://www.cancer.net/cancer-types/prostate-cancer/risk-factors-and-prevention>

CoGenesis® Prostate

遺傳性前列腺癌基因檢測

檢測包括11個與遺傳性前列腺癌相關的基因：*ATM*, *BRCA1*, *BRCA2*, *CHEK2*, *EPCAM*, *MLH1*, *MSH2*, *MSH6*, *NBN*, *PMS2*, *TP53*。
CoGenesis® Prostate基因檢測透過找出與前列腺癌有關的基因變異，以評估您一生中會患上前列腺癌的風險水平。



前列腺癌不只是老人病

- 帶有前列腺癌基因變異的男性，容易在年輕時早發前列腺癌
- 有前列腺癌基因變異的患者，可比一般患者更早接受更廣泛的治療

“發現帶有前列腺癌基因變異的男士，應透過每年進行篩檢以應對較高的患癌風險。”

NCCN Genetic/Familial High-Risk Assessment: Breast, Ovarian, and Pancreatic (Version 1.2020)

若您屬於高風險人群，該怎麼辦？

- 儘早開始前列腺癌篩檢測試
- 更頻繁地篩檢前列腺癌
- 密切注意自己是否有出現前列腺癌的症狀
- 了解有助於降低前列腺癌風險的選項

“若檢測到有前列腺癌相關的基因變異，並不代表您一定會有前列腺癌，但您在一生中患上前列腺癌的機會比普通高。”