



SOFIVA
GENOMICS

慧智基因

慧智新生兒基因篩檢 v1.0

寶貝健康基礎款

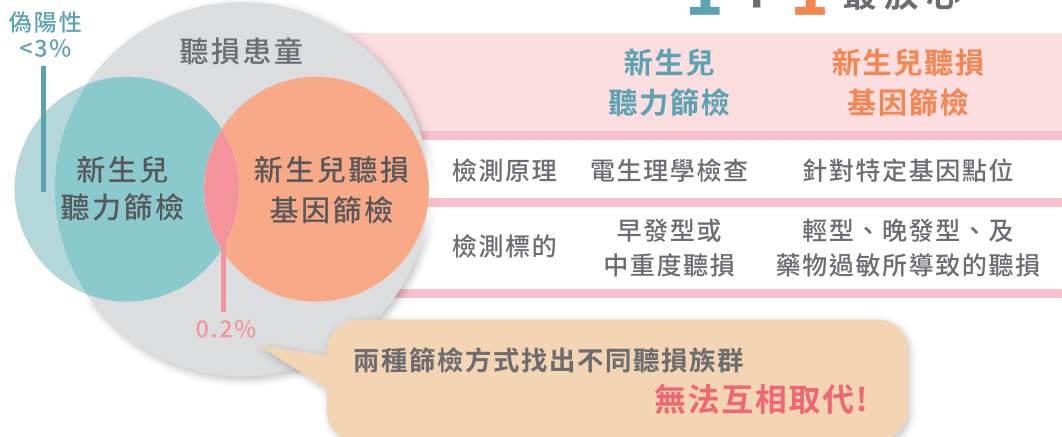
SOFIVA Baby Scan

● 守護寶貝的聽力與睡眠 ● 檢視基因異常致病點位 ● 如有異常及早進行治療

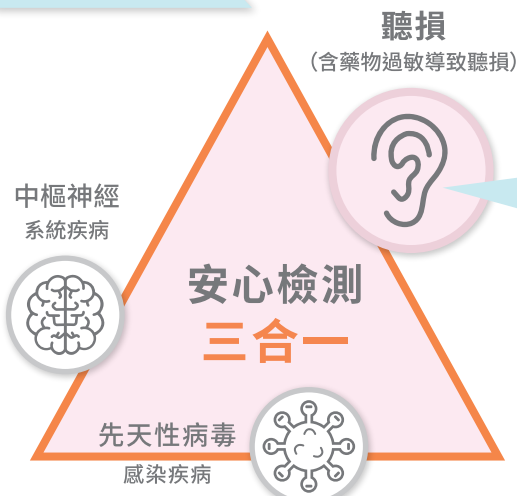
寶貝聽力篩檢一分鐘攻略

守護寶貝語言發展的敲門磚

1 + 1 最放心



慧智提供



及早檢測

把握黃金治療期

新生兒聽損基因

篩檢範圍 **再升級!**

4基因
6位點

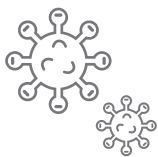
次世代定序

5基因
704位點

一般基礎版

慧智新生兒基因篩檢

先天性巨細胞病毒感染



巨細胞病毒是新生兒最常見的先天感染源

> 20% 中樞神經發育異常

> 12% 先天性聽力異常



孕期初次感染



胎盤垂直傳染



導致多種症狀

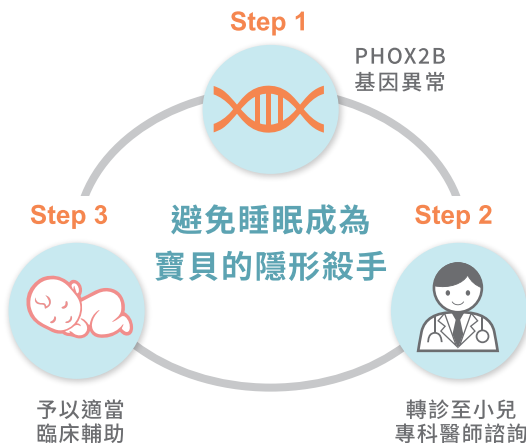
把握黃金期 及早篩檢做追蹤

*若出現症狀可即時投予抗病毒藥物

先天中樞性換氣不足症候群

又稱為「奧丁的詛咒」

寶寶在睡眠中無法正常調節二氧化碳而忘記呼吸最後可能因此導致猝死。



疾病列表

新生兒基因篩檢

如果您還想為寶貝做更多.....

藥物過敏反應

聽損

中樞神經系統疾病

代謝疾病

血液疾病

多症狀疾病

免疫缺陷疾病

小兒癌症

癲癇

肌肉疾病

視覺喪失

先天性心臟缺陷

我選擇慧智



全程台灣檢測
國際品質保證



生物資訊團隊
搭配國際資料庫



專業醫師簽核
報告內容具臨床價值



遺傳諮詢服務
提供專業的諮詢服務



新生兒基因篩檢



首選慧智專區



SOFIVA
GENOMICS

慧智基因

慧智基因醫學實驗室 www.sofiva.com.tw

T+886-2-2382-6615 F+886-2-2382-6617 100 台北市中正區寶慶路27號

© 2024.10 慧智基因股份有限公司 SOFIVA GENOMICS CO., LTD. All Right Reserved.