



SOFIVA
GENOMICS

慧智基因

聽損基因檢測

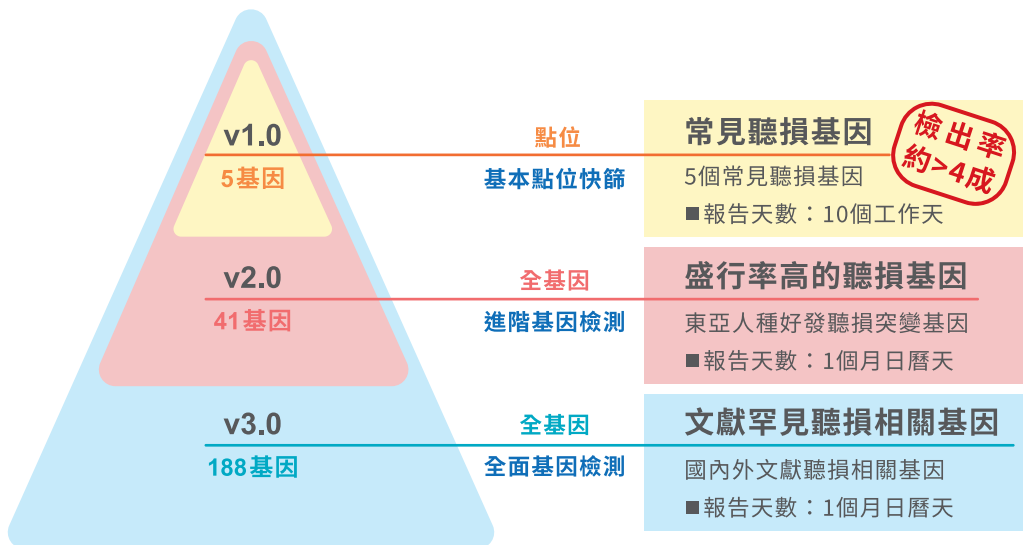
找出基因缺損 重回美好人聲

找出聽損原因 把握治療黃金期

臨床數據顯示，**70%兒童聽力缺損是基因造成的**，且影響感音型聽損的基因多達數百個，難以一般聽力測驗與影像學檢查辨別聽損原因。
聽損基因檢測能更有效率地找出聽損原因，幫助**精準治療與預後照顧**。



讓慧智幫助您一步步找到聽損原因



聽損基因檢測共同保護您的聽力



不僅找原因 更能選擇適合的照護方式



**避免聽力
再度惡化**

**受外在因素
影響聽力惡化**

部分基因缺損應避免頭部撞擊、劇烈運動。



**避免藥物
誘發聽損**

**用藥不當導致
後天聽力受損**

部分基因缺損應避免使用氨基糖苷類抗生素。



**及早發現
併發症**

**部分聽損基因
引發其他併發症**

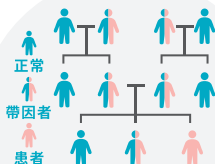
如Pendred氏症候群，除了內耳發育不全還會併發甲狀腺腫大。



**聽力輔具
選擇評估**

**及早選擇適合的
聽覺輔具**

部份重度聽損需植入人工電子耳幫助孩童學習。



**造福
家族成員**

確認家族遺傳史

其他家族成員亦可透過檢測及早發現聽損。



**生育計畫
考量**

下一胎生育考量

透過產前基因檢測或胚胎著床前單基因檢測進行篩檢，避免再生育嚴重聽損寶寶。



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

© 2024.12 慧智基因股份有限公司 SOFIVA GENOMICS CO., LTD. All Right Reserved.