

慧智癌監控-膽管癌

膽管癌標靶用藥、組織血液皆可檢測

■ 基因列表 (13個基因)

BRAF ●	EZH2 ●	KRAS ●	RET ● ●	TP53 ●
CDKN2A ●	FGFR2 ● ●	NTRK1 ● ●	RNF43 ●	
ERBB2 ● ●	IDH1 ●	PIK3CA ●	SMAD4 ●	

● 所有基因皆有檢測 SNV / InDel ; 標註基因另再加做 Fusion ● / CNV ●

■ 檢測規格

檢體種類	血液 (ctDNA)	石蠟包埋切片 (FFPE)
檢測技術	Hybrid capture-based NGS + Sanger定序*	
平均檢測深度	>6,000x	>3,600x
可偵測變異類型	SNV / InDel / CNV / Fusion	
檢測靈敏度	99.0%	
檢測時間	10個工作天**	

* 以此技術確認基因變異來源是遺傳性或體細胞突變；** 不含病理閱片 3 個工作天

■ 檢測特色

NGS檢測	慧智癌監控-膽管癌	優勢
檢體種類	<ul style="list-style-type: none"> ● 石蠟包埋切片 (FFPE) ★ ● 血液 (ctDNA) ★ ● 體液 (胸水、腹水等, ctDNA) 	ctDNA 一樣可檢測 SNV / InDel / CNV / Fusion
檢測技術	★ Hybrid capture-based NGS	採用連續性探針偵測, 全面 檢測可能的基因變異
檢測基因	13 個基因	可檢測所有 FDA 於膽管癌中 核可藥物
可偵測變異類型	SNV / InDel / CNV / Fusion	檢體種類不管是組織或 ctDNA 皆可檢測
檢測時間	10 個工作天	即時取得報告
病患情形: ● 組織檢體不足 ● 無法重新採檢	可提供 ctDNA 的檢測方式, 不管是血液、 胸水、腹水等皆可進行!	即使末期病人無足夠的腫瘤 組織, 仍可執行 NGS 檢測

慧智癌監控-膽管癌

檢測特色、檢測流程

■ 標靶治療選擇資訊：由NGS多基因檢測一次提供



組織血液皆可檢測



多基因檢測省時又即時



遺傳性體細胞突變皆可檢測

■ 慧智癌監控-膽管癌：可檢測所有FDA於膽管癌中核可藥物

膽管癌

常見驅動基因及FDA核可對應標靶藥物

FGFR2
IDH1 R132

Infigratinib, Pemigatinib
Ivosidenib

實體腫瘤

BRAF V600E Mutation
NTRK Fusion
RET Rearrangement

Dabrafenib+Trametinib(Not indicated for colorectal cancer)
Entrectinib, Larotrectinib
Selpercatinib

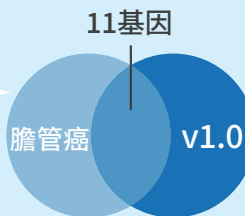
■ 基因套組選擇

精準且完整的
用藥基因套組

慧智癌監控-膽管癌

13基因

- 膽管癌標靶用藥基因
- 膽管癌常見基因



慧智癌監控 v1.0

31基因

- 主要涵蓋實體腫瘤常見
FDA核可用藥相關基因

慧智癌監控 v2.1 — 檢測77基因：標靶用藥基因、臨床試驗用藥基因

慧智癌監控 v3.0 — 檢測249基因：監控、找藥、全面不遺漏

慧智CGP癌症基因檢測 — 324基因+TMB+MSI：

涵蓋實體腫瘤相關用藥基因、臨床試驗用藥基因及免疫治療生物標誌

■ 檢測流程

醫師或護理人員
解說檢測內容

簽署同意書
採血/申請石蠟
包埋切片

檢體送至實驗室

實驗數據分析

10個工作天
完成報告

參考資料：

1. NCCN Guidelines Biliary Cancer Version 2.2023



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

© 2023.09 慧智基因股份有限公司 SOFIVA GENOMICS CO., LTD. All Right Reserved.