

生育計劃測試 Family Planning DNA Test

從一開始 守護一家人



遺傳疾病風險 Family Planning

157 項 Reports

- ✓ SLC26A2基因變異引致的軟骨發育不全症
- ✓ ATF6基因變異引致的色盲
- ✓ CNGA3基因變異引致的色盲
- ✓ CNGB3基因變異引致的色盲
- ✓ GNAT2基因變異引致的色盲
- ✓ PDE6C基因變異引致的色盲
- ✓ PDE6H基因變異引致的色盲
- ✓ HADHA基因變異引致的急性脂肪肝
- ✓ HGD基因變異引致的黑尿症
- ✓ HBA1/HBA2基因變異引致的 α 地中海貧血
- ✓ SERPINA1基因變異引致的 α 1-抗胰蛋白酶缺乏症
- ✓ MAN2B1基因變異引致的 α -甘露糖苷病
- ✓ SGCA基因變異引致的 α -肌聚醣蛋白病
- ✓ SLC12A6基因變異引致的安德曼綜合徵
- ✓ AGA基因變異引致的天冬氨酸尿症
- ✓ TTPA基因變異引致的共濟失調伴維生素E缺乏症
- ✓ ATM基因變異引致的共濟失調性毛細血管擴張症
- ✓ ALPL基因變異引致的常染色體隱性低磷酸酯酶症
- ✓ CAPN3基因變異引致的肌肉營養不良症
- ✓ CAV3基因變異引致的肌肉營養不良症
- ✓ DYSF基因變異引致的肌肉營養不良症
- ✓ FKTN基因變異引致的肌肉營養不良症
- ✓ PKHD1基因變異引致的常染色體隱性多囊腎病
- ✓ SACS基因變異引致的沙勒沃伊-薩格奈型常染色體隱性瘦孳性共濟失調(ARSACS)
- ✓ BBS1基因變異引致的巴德特-別德爾綜合徵
- ✓ BBS10基因變異引致的巴德特-別德爾綜合徵
- ✓ HBB基因變異引致的 β 珠蛋白相關的紅血蛋白症
- ✓ SGCB基因變異引致的 β -肌聚醣病(肢帶型肌營養不良症)
- ✓ BTD基因變異引致的生物素酶缺乏症
- ✓ BLM基因變異引致的布魯姆綜合徵
- ✓ ASPA基因變異引致的卡納萬病
- ✓ CPT1A基因變異引致的肉鹼棕櫚酰轉移酶缺乏症
- ✓ CPT2基因變異引致的肉鹼棕櫚酰轉移酶缺乏症
- ✓ RMRP基因變異引致的軟骨-毛髮發育不全症
- ✓ CHM基因變異引致的無脈絡膜症
- ✓ ASS1基因變異引致的瓜氨酸血症
- ✓ SLC25A13基因變異引致的瓜氨酸血症
- ✓ VPS13B基因變異引致的科恩綜合徵
- ✓ PROP1基因變異引致的結合性腦垂體激素缺乏症
- ✓ CYP17A1基因變異引致的先天性腎上腺增生
- ✓ MPI基因變異引致的先天性糖基化障礙疾病
- ✓ PMM2基因變異引致的先天性糖基化障礙疾病
- ✓ OPA3基因變異引致的Costeff視神經萎縮綜合徵
- ✓ CFTR基因變異引致的囊腫性纖維化症
- ✓ CTNS基因變異引致的胱氨酸病
- ✓ HSD17B4基因變異引致的D-雙功能蛋白缺乏症
- ✓ PCDH15基因變異引致的耳聾
- ✓ SLC26A2基因變異引致的骨崎型發育不良症
- ✓ DLD基因變異引致的二氫硫辛酰脫氫酶缺乏症
- ✓ DPYD基因變異引致的二氫嘧啶脫氫酶缺乏症
- ✓ FKTN基因變異引致的擴張性心肌病
- ✓ DMD基因變異引致的杜氏肌肉萎縮症
- ✓ F11基因變異引致的凝血因子XI缺乏症
- ✓ ELP1(IKBKAP)基因變異引致的家族性自主神經功能異常
- ✓ MEFV基因變異引致的家族性地中海熱
- ✓ FANCA基因變異引致的范康尼氏貧血症
- ✓ FANCC基因變異引致的范康尼氏貧血症
- ✓ FANCG基因變異引致的范康尼氏貧血症
- ✓ GALT基因變異引致的半乳糖血症
- ✓ GBA基因變異引致的戈謝病
- ✓ G6PD基因變異引致的葡萄糖-6-磷酸脫氫酶缺乏症
- ✓ GCDH基因變異引致的戊二酸血症
- ✓ AGL基因變異引致的糖原貯積病
- ✓ G6PC基因變異引致的糖原貯積病
- ✓ PYGM基因變異引致的糖原貯積病
- ✓ SLC37A4基因變異引致的糖原貯積病
- ✓ BCS1L基因變異引致的GRACILE綜合徵
- ✓ HADHA基因變異引致的HELLP綜合徵
- ✓ ALDOB基因變異引致的遺傳性果糖不耐症
- ✓ LAMA3基因變異引致的Herlitz型交界性大皸性表皮鬆解症
- ✓ LAMB3基因變異引致的Herlitz型交界性大皸性表皮鬆解症
- ✓ LAMC2基因變異引致的Herlitz型交界性大皸性表皮鬆解症
- ✓ HEXA基因變異引致的己糖胺酶A缺乏症(包括Tay-Sachs病)
- ✓ HFE基因變異引致的HFE相關遺傳性血色病
- ✓ CBS基因變異引致的同型半胱氨酸尿症
- ✓ ABCC8基因變異引致的高胰島素血症
- ✓ HADH基因變異引致的高胰島素血症
- ✓ KCNJ11基因變異引致的高胰島素血症
- ✓ GNE基因變異引致的包涵體肌病
- ✓ IVD基因變異引致的異戊酸血症
- ✓ TMEM216基因變異引致的朱伯特綜合症
- ✓ GALC基因變異引致的克拉克伯病
- ✓ HADHA基因變異引致的LCHAD缺乏症
- ✓ BCKDHA基因變異引致的楓糖尿症
- ✓ BCKDHB基因變異引致的楓糖尿症
- ✓ DBT基因變異引致的楓糖尿症
- ✓ DLD基因變異引致的楓糖尿症
- ✓ ACADM基因變異引致的中鏈酰基輔酶A脫氫酶缺乏症
- ✓ MLC1基因變異引致的脂皮質囊腫的腦白質病
- ✓ ARSA基因變異引致的異染性腦白質營養不良症
- ✓ MTHFR基因變異引致的MTHFR缺乏症
- ✓ MCOLN1基因變異引致的黏脂症
- ✓ IDUA基因變異引致的黏多醣症
- ✓ POMGNT1基因變異引致的眼-肌-腦病
- ✓ FKTN基因變異引致的肌營養不良-肌營養不良蛋白聚醣病
- ✓ KLHL40基因變異引致的桿狀體肌病
- ✓ NEB基因變異引致的桿狀體肌病
- ✓ CLN3基因變異引致的神經元蠟樣脂褐質儲積症
- ✓ CLN5基因變異引致的神經元蠟樣脂褐質儲積症
- ✓ PPT1基因變異引致的神經元蠟樣脂褐質儲積症
- ✓ TPP1基因變異引致的神經元蠟樣脂褐質儲積症
- ✓ NPC1基因變異引致的尼曼-皮克病
- ✓ MPD1基因變異引致的尼曼-皮克病
- ✓ NBN基因變異引致的奈梅亨斷裂綜合症
- ✓ GJB2基因變異引致的非症候群型聽障和失聰
- ✓ GJB3基因變異引致的非症候群型聽障和失聰
- ✓ CLN8基因變異引致的北方癩癩症
- ✓ SLC26A4基因變異引致的耳聾-甲狀腺腫綜合徵
- ✓ GCH1基因變異引致的苯丙氨酸脛化酶缺乏症
- ✓ GCHFR基因變異引致的苯丙氨酸脛化酶缺乏症
- ✓ PAH基因變異引致的苯丙氨酸脛化酶缺乏症
- ✓ PCBD1基因變異引致的苯丙氨酸脛化酶缺乏症
- ✓ PTS基因變異引致的苯丙氨酸脛化酶缺乏症
- ✓ QDPR基因變異引致的苯丙氨酸脛化酶缺乏症
- ✓ AIRE基因變異引致的多發性自身免疫綜合症
- ✓ GAA基因變異引致的龐貝氏症
- ✓ SLC22A5基因變異引致的原發性肉鹼缺乏症
- ✓ AGXT基因變異引致的原發性高草酸尿症
- ✓ GRHPR 基因變異引致的原發性高草酸尿症
- ✓ HOGA1基因變異引致的原發性高草酸尿症
- ✓ F2基因變異引致的凝血酶原血栓形成
- ✓ BCHE基因變異引致的假性膽鹼酯酶缺乏症
- ✓ CTSK基因變異引致的緻密性成骨不全症
- ✓ SLC26A2基因變異引致的隱性多發性發育不良症
- ✓ PEX7基因變異引致的肢近端型點狀軟骨發育不良症
- ✓ SLC17A5基因變異引致的薩拉病
- ✓ TH基因變異引致的潮川氏病症
- ✓ ACADS基因變異引致的短鏈酰基輔酶A脫氫酶缺乏症
- ✓ HBB基因變異引致的鐮刀型紅血球疾病
- ✓ ALDH3A2基因變異引致的智力發育不全綜合徵
- ✓ DHCR7基因變異引致的史密斯-萊米莉-奧皮茨綜合徵
- ✓ COQ8B(ADCK4)基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ CUBN基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ LAMB2基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ LMX1B基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ NPHS1基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ NPHS2基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ PLCE1基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ SMARCAL1基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ WT1基因變異引致的類固醇抗性腎病綜合徵
- ✓ SLC26A2基因變異引致的硫酸鹽轉運蛋白相關的骨軟骨發育不良症
- ✓ HADHA基因變異引致的三功能蛋白缺乏症
- ✓ FAH基因變異引致的酪氨酸血症
- ✓ ADGRV1(GPR98)基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ CDH23基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ CIB2基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ CLRN1基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ MYO7A基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ PCDH15基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ PDZD7基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ USH1C基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ USH1G基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ USH2A基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ WHRN(DFNB31)基因變異引致的Usher綜合症
- ✓ ACADVL基因變異引致的長鏈酰基輔酶A脫氫酶缺乏症
- ✓ ATP7B基因變異引致的威爾遜病
- ✓ RS1基因變異引致的X-連鎖的青少年視網膜炎
- ✓ PEX1基因變異引致的齊齊格譜系障礙