

進階健康風險測試項目 Health Pro DNA Test Items

更進一步了解健康風險 預防勝於治療

常見都市病風險
Common Health Risk
8 項 Reports

- ✓ 心臟病
- ✓ 高膽固醇
- ✓ 高血壓
- ✓ 二型糖尿病
- ✓ 肥胖症
- ✓ 中風
- ✓ 非酒精性脂肪肝
- ✓ 家族性高膽固醇血症

老人癡呆與腦部健康
Dementia & Brain Health
6 項 Reports

- ✓ 阿茲海默症
- ✓ 躁鬱症
- ✓ 額顳癡呆
- ✓ 路易體癡呆
- ✓ 帕金遜症
- ✓ 精神分裂症

癌症風險
Cancer Risk
36 項 Reports

- ✓ 乳腺癌
- ✓ 結直腸癌
- ✓ 黑色素瘤
- ✓ 卵巢癌
- ✓ 胰腺癌
- ✓ 胃癌
- ✓ 子宮癌
- ✓ 前列腺癌
- ✓ 肝癌
- ✓ 肺癌
- ✓ 食道癌
- ✓ 甲狀腺癌
- ✓ 腦瘤
- ✓ 腎癌
- ✓ 膀胱癌
- ✓ 淋巴瘤
- ✓ 白血病
- ✓ 腎母細胞瘤
- ✓ 甲狀旁腺瘤
- ✓ 垂體腺瘤
- ✓ 多發性骨質增生
- ✓ 皮膚鱗狀細胞癌
- ✓ 皮膚基底細胞癌
- ✓ 軟骨肉瘤
- ✓ 橫紋肌肉瘤
- ✓ 嗜鉻細胞瘤
- ✓ 胃腸道間質瘤
- ✓ 副神經節瘤
- ✓ 類癌
- ✓ 神經纖維瘤
- ✓ 視網膜母細胞瘤
- ✓ 骨肉瘤
- ✓ 腦膜瘤
- ✓ 神經母細胞瘤
- ✓ 葡萄膜黑色素瘤
- ✓ 范康尼氏貧血症相關腫瘤

疾病風險
Disease Risk
67 項 Reports

- ✓ 高同型半胱氨酸血症
- ✓ 腹主動脈瘤
- ✓ 年齡相關性黃斑變性
- ✓ 過敏性鼻炎
- ✓ 過敏
- ✓ 斑禿
- ✓ 雄激素性脫髮
- ✓ 強直性脊柱炎
- ✓ 焦慮症
- ✓ 哮喘
- ✓ 特應性皮炎
- ✓ 心房顫動
- ✓ 注意缺陷多動障礙(ADHD)
- ✓ 自閉症
- ✓ 兒童耳朵感染
- ✓ 慢性阻塞性肺病(COPD)
- ✓ 慢性牙周炎
- ✓ 叢集性頭痛
- ✓ 克羅恩病
- ✓ 蛀牙
- ✓ 抑鬱症
- ✓ 退行性腰椎間盤疾病
- ✓ 十二指腸潰瘍
- ✓ 子宮內膜異位症
- ✓ 膽結石
- ✓ 青光眼
- ✓ 痛風
- ✓ 高密度脂蛋白膽固醇
- ✓ 甲狀腺功能減退
- ✓ 特發性肺纖維化
- ✓ 炎症性皮膚病
- ✓ 胰島素抵抗
- ✓ 腸應激綜合徵
- ✓ 腎結石
- ✓ 男性不育症
- ✓ 小陰莖
- ✓ 偏頭痛
- ✓ 心肌梗死
- ✓ 阿片類成癮
- ✓ 體位性低血壓
- ✓ 骨關節炎
- ✓ 骨質疏鬆
- ✓ 外周動脈疾病
- ✓ 多囊卵巢綜合徵
- ✓ 銀屑病
- ✓ 銀屑病性關節炎
- ✓ 類風濕性關節炎
- ✓ 選擇性IgA缺乏症
- ✓ 顯下頷關節紊亂
- ✓ 潰瘍性結直腸炎
- ✓ 白癜風

藥物反應
Drug Response
103 項 Reports

- ✓ 阿達木單抗
- ✓ 阿侖膦酸
- ✓ 阿芬太尼
- ✓ 氯磺必利
- ✓ 氨氯地平
- ✓ 阿立呱唑
- ✓ 阿替洛爾
- ✓ 阿托伐他汀
- ✓ 布地奈德
- ✓ 布美他尼
- ✓ 丁丙諾啡
- ✓ 安非他酮
- ✓ 卡立普多
- ✓ 卡維地洛
- ✓ 塞來昔布
- ✓ 氯丙嗪
- ✓ 西酞普蘭
- ✓ 氯巴占
- ✓ 氯吡格雷
- ✓ 達托黴素
- ✓ 右蘭索拉唑
- ✓ 地西泮
- ✓ 雙氯芬酸
- ✓ 雙氯西林
- ✓ 地高辛
- ✓ 度洛西汀
- ✓ 依那普利
- ✓ 恩他卡朋
- ✓ 紅黴素
- ✓ 艾司西酞普蘭
- ✓ 埃索美拉唑
- ✓ 依那西普
- ✓ 非諾貝特
- ✓ 芬太尼
- ✓ 非索非那定
- ✓ 氟比洛芬
- ✓ 氟替卡松
- ✓ 氟伐他汀
- ✓ 咪塞米
- ✓ 格列本脲
- ✓ 格列齊特
- ✓ 格列美脲
- ✓ 格列吡嗪
- ✓ 屈臣氏
- ✓ 氫氯噻嗪
- ✓ 布洛芬
- ✓ 吲哚美辛
- ✓ 英利昔單抗
- ✓ 單硝酸異山梨酯
- ✓ 蘭索拉唑
- ✓ 左旋多巴
- ✓ 氯沙坦
- ✓ 洛伐他汀
- ✓ 美洛昔康
- ✓ 美金剛
- ✓ 二甲雙胍
- ✓ 美沙酮
- ✓ 甲氧蝶呤
- ✓ 呱甲酯
- ✓ 咪達唑侖嗎氯貝胺
- ✓ 孟魯司特
- ✓ 嗎啡
- ✓ 納洛酮
- ✓ 納曲酮
- ✓ 萘普生
- ✓ 奧氮平
- ✓ 奧美沙坦
- ✓ 奧美拉唑
- ✓ 帕利呱酮
- ✓ 泮托拉唑
- ✓ 對乙酰氨基酚
- ✓ 苯巴比妥
- ✓ 去氧腎上腺素
- ✓ 吡格列酮
- ✓ 普拉格雷
- ✓ 普伐他汀
- ✓ 丙泊酚
- ✓ 陸拉平
- ✓ 雷貝拉唑
- ✓ 瑞格列奈
- ✓ 利塞膦酸
- ✓ 利斯的明
- ✓ 羅庫溴銨
- ✓ 瑞舒伐他汀
- ✓ 沙丁胺醇
- ✓ 沙美特羅
- ✓ 舍曲林
- ✓ 西地那非辛伐他汀
- ✓ 柳氯噻吡啶
- ✓ 替米沙坦
- ✓ 替格瑞洛
- ✓ 噻托溴銨
- ✓ 曲安奈德
- ✓ 丙戊酸
- ✓ 緋沙坦
- ✓ 維拉帕米
- ✓ 伏立康唑
- ✓ 華法林
- ✓ 齊拉西酮

遺傳疾病風險
Family Planning
157 項 Reports

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