

收文編號：1060006728

議案編號：1060608071000700

立法院議案關係文書 (中華民國41年9月起編號)  
中華民國106年10月18日印發

院總第 1053 號 政府提案第 14332 號之 1316

案由：衛生福利部函送公告「經由自然生育顯有生育異常子女之虞之重大遺傳性疾病項目」，請查照案。

衛生福利部函

受文者：立法院

發文日期：中華民國 106 年 6 月 3 日

發文字號：衛授國字第 10604011592 號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：公告掃描檔及經由自然生育顯有生育異常子女之虞之重大遺傳性疾病項目各 1 份

主旨：「經由自然生育顯有生育異常子女之虞之重大遺傳性疾病項目」，業經本部於中華民國 106 年 6 月 3 日以衛授國字第 1060401159 號公告，謹檢送公告（含附件）1 份，請察照。

說明：依人工生殖法第 11 條第 1 項第 2 款規定辦理。

正本：立法院

副本：行政院法規會、本部法規會（均含附件）

## 衛生福利部公告

發文日期：中華民國 106 年 6 月 3 日

發文字號：衛授國字第 1060401159 號

附件：經由自然生育顯有生育異常子女之虞之重大遺傳性疾病項目 1 份

主旨：公告「經由自然生育顯有生育異常子女之虞之重大遺傳性疾病項目」，並自即日生效。

依據：人工生殖法第十一條第一項第二款。

部 長 陳 時 中

## 經由自然生育顯有生育異常子女之虞之重大遺傳性疾病項目

- 一、 染色體轉位。
- 二、 性聯遺傳疾病，如裘馨氏肌肉失養症(Duchenne muscular dystrophy)、X 染色體脆折症(fragile X syndrome)、血友病(hemophilia)、鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症 (Ornithine transcarbamylase deficiency)、嚴重複合型免疫缺乏症(severe combined immunodeficiency)等。
- 三、 體染色體顯性遺傳疾病，如軟骨發育不全症(achondroplasia)、恰克-馬利-杜斯氏症(Charcot-Marie-Tooth disease)、亨丁頓舞蹈症(Huntington' s disease)、強直性肌肉失養症(myotonic dystrophy)、神經纖維瘤(neurofibromatosis)、成骨不全症(osteogenesis imperfecta)、多囊性腎臟病(polycystic kidney disease)、視網膜母細胞瘤(retinoblastoma)、脊髓性小腦萎縮症(spino cerebellar ataxia)、結節性硬化症(tuberous sclerosis complex)等。
- 四、 體染色體隱性遺傳疾病，如巴德-畢德氏症候群(Bardet-Biedl syndrome)、先天性全身脂肪失養症(congenital generalized lipodystrophy)、囊狀纖維化(cystic fibrosis)、單純性表皮溶解水皰症(epidermolysis bullosa simplex)、麥克爾格魯伯症候群(Meckle-Gruber syndrome)、鐮刀型紅血球疾病(sickle cell disease)、脊髓性肌肉萎縮症(spinal muscular atrophy)、海洋性貧血(thalassemia)、威爾森氏症(Wilson' s disease)等。
- 五、 其他會導致嚴重健康問題之遺傳疾病。

立法院第 9 屆第 4 會期第 5 次會議議案關係文書