

檔 號：

保存年限：

中華民國醫師公會全國聯合會 函

地址：10688台北市安和路一段29號9樓
承辦人：甘莉莉
電話：(02)2752-7286#134
傳真：(02)2771-8392
電子信箱：kan@tma.tw

受文者：各縣市醫師公會

發文日期：中華民國104年2月11日

發文字號：全醫聯字第1040000204號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：如文

主旨：轉知衛生福利部104年1月30日部授國字第1030402655號令發布修正核釋「罕見疾病醫療補助辦法」第2條第1項第3款所稱「疑似罕見疾病確認診斷之檢驗費用」之罕見疾病國內確診檢驗項目及費用，並自即日起生效（如附件），請查照。

說明：依衛生福利部104年1月30日部授國字第10304026553號函辦理。

正本：各縣市醫師公會
副本：

中華民國醫師公會
全國聯合會校對章

理事長 蘇清泉

上網公告
鄭華琴

104.2.16

475	104	1.30	1565	號： 保存年限：
-----	-----	------	------	-------------

衛生福利部 函

地址：11558 臺北市南港區忠孝東路6段488號

聯絡人：藍佳斐

聯絡電話：04-22172416

電子信箱：chiafei001@hpa.gov.tw

受文者：中華民國醫師公會全國聯合會

發文日期：中華民國104年1月30日

發文字號：部授國字第10304026553號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：解釋令掃描檔1份(10304026555-1.pdf、10304026555-2.doc)

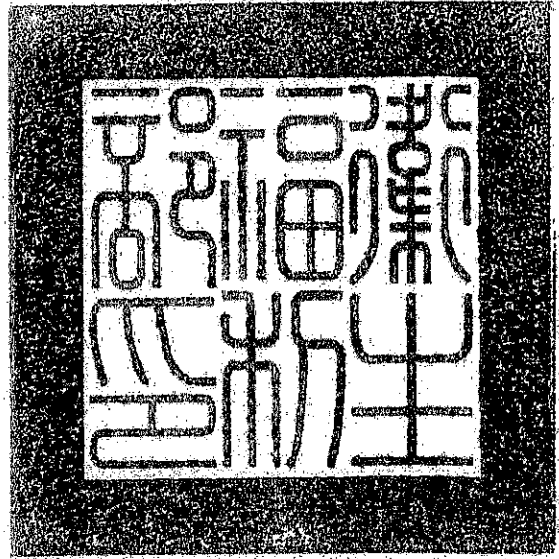
主旨：檢送修正「罕見疾病醫療補助辦法」第2條第1項第3款所稱「疑似罕見疾病確認診斷之檢驗費用」之罕見疾病國內確診檢驗項目及費用之解釋令1份，請查照。

正本：直轄市及各縣市政府衛生局、台灣病歷資訊管理學會、本部法規會、本部綜合規劃司、本部醫事司、本部護理及健康照護司、本部社會保險司、衛生福利部中央健康保險署、衛生福利部食品藥物管理署、中華民國醫師公會全國聯合會、台灣內科醫學會、台灣外科醫學會、台灣婦產科醫學會、台灣家庭醫學醫學會、中華民國人類遺傳學會、台灣神經學學會、台灣神經外科醫學會、台灣耳鼻喉科醫學會、中華民國眼科醫學會、中華民國血液病學會、台灣皮膚科醫學會、中華民國西藥代理商業同業公會、台灣區製藥工業同業公會、台北市西藥代理商業同業公會、高雄市西藥商業同業公會、台北市西藥商業同業公會、財團法人製藥工業技術發展中心、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、財團法人罕見疾病基金會、臺灣弱勢病患權益促進會、社團法人台灣省關懷地中海型貧血協會、社團法人台灣海洋性貧血協會、中華民國運動神經元疾病病友協會、社團法人先天性成骨不全症關懷協會、社團法人中華小腦萎縮症病友協會、社團法人中華民國台灣黏多醣症協會、國立臺灣大學醫學院附設醫院、臺北榮民總醫院、財團法人臺灣基督長老教會馬偕紀念社會事業基金會馬偕紀念醫院、國防醫學院三軍總醫院、中國醫藥大學附設醫院、中山醫學大學附設醫院、臺中榮民總醫院、財團法人私立高雄醫學大學附設中和紀念醫院、佛教慈濟醫療財團法人花蓮慈濟醫院、彰化基督教醫療財團法人彰化基督教醫院、國立成功大學醫學院附設醫院、長庚醫療財團法人林口長庚紀念醫院、高雄榮民總醫院、中華民國醫事檢驗師公會全國聯合會、社團法人台灣醫事檢驗學會、中華民國肌萎縮症病友協會

副本：衛生福利部國民健康署(婦幼健康組)

2015/01/30
15:22 發

衛生福利部 令



發文日期：中華民國104年1月30日
發文字號：部授國字第1030402655號
附件：罕見疾病國內確診檢驗項目及費用1份

修正核釋「罕見疾病醫療補助辦法」第2條第1項第3款所稱
「疑似罕見疾病確認診斷之檢驗費用」之罕見疾病國內確診檢
驗項目及費用如附件，並自即日生效。

部長蔣丙煌

罕見疾病國內確診檢驗項目及費用

中華民國 104 年 1 月 30 日部授國字 1030402655 號令發布修正

序 號	檢驗項目	最高補助金額 (依罕見疾病醫療補助辦法規定, 補助 80%計算)
1	軟骨發育不全症 (Achondroplasia) 之 FGFR3 基因突變分析	1,200 元 (1,500*80%)
2	急性間歇性紫質症 (Acute intermittent porphyria) 之 HMBS 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 8,960 元 (11,200*80%)
3	阿拉吉歐症候群 (Alagille syndrome) 之基因診斷	(1) 已知缺失 (deletion) 每項 1,200 元 (1,500*80%) (2) 單一分型之基因定序分析: 每項 12,000 元 (15,000*80%) (3) 全基因定序分析: 25,200 元 (31,500*80%)
4	愛伯特氏症 (Apert syndrome) 之 FGFR2 基因突變分析	(1) 好發點分析: 1,600 元 (2,000 元*80%) (2) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
5	芳香族 L-胺基酸脫羧酵素缺乏症 (Aromatic L-amino acid decarboxylase deficiency) 之 AADC 基因突變分析	9,600 元 (12,000*80%)
6	體染色體隱性多囊性腎臟疾病 (Autosomal recessive polycystic kidney disease) 之基因診斷	(1) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%) (2) 產前遺傳診斷: 3,200 元 (4,000*80%)
7	Bartter's syndrome 之基因診斷	(1) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 24,000 元 (30,000*80%)
8	生物素酶缺乏症 (Biotinidase deficiency) 之 BTD 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 2,560 元 (3,200*80%)
9	原發性肉鹼缺乏症 (Carnitine deficiency syndrome, primary) 之 SLC22A5 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 6,400 元 (8,000*80%)

序 號	檢驗項目	最高補助金額 (依罕見疾病醫療補助辦法規定,補助 80%計算)
10	原發性慢性肉芽腫病 (Chronic primary granulomatous disease) 之 CYBA 基因突變分析	7,200 元 (9,000*80%)
11	原發性慢性肉芽腫病 (Chronic primary granulomatous disease) 之 CYBB 基因突變分析	7,200 元 (9,000*80%)
12	原發性慢性肉芽腫病 (Chronic primary granulomatous disease) 之 NCF1 基因突變分析	7,200 元 (9,000*80%)
13	原發性慢性肉芽腫病 (Chronic primary granulomatous disease) 之 NCF2 基因突變分析	7,200 元 (9,000*80%)
14	原發性慢性肉芽腫病 (Chronic primary granulomatous disease) 之 H2O2 production 功能分析	1,600 元 (2,000*80%)
15	瓜胺酸血症第一型 (Citrullinemia type I) 之 ASS1 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon): 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 10,240 元 (12,800*80%)
16	瓜胺酸血症第二型 (Citrullinemia type II) 之 SLC25A13 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon): 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 11,520 元 (14,400*80%)
17	鎖骨顛骨發育異常 (Cleidocranial dysplasia) 之 RUNX2 基因突變分析	(1) 單一點突變分析: 1,600 元 (2,000*80%) (2) 全基因定序分析: 5,200 元 (6,500*80%)
18	Cockayne 氏症候群 (Cockayne syndrome) 之 ERCC8 (CSA) 基因突變分析	(1) 已知突變型分析: 2,000 元 (2,500*80%) (2) 全基因定序分析: 7,600 元 (9,500*80%)
19	Cockayne 氏症候群 (Cockayne syndrome) 之 ERCC6 (CSB) 基因突變分析	(1) 已知突變型分析: 2,000 元 (2,500*80%) (2) 全基因定序分析: 10,800 元 (13,500*80%)
20	先天性尿素循環代謝障礙 (Congenital urea cycle disorders) 之基因診斷	單一外子 (exon): 640 元 (800*80%)

序號	檢驗項目	最高補助金額 (依罕見疾病醫療補助辦法規定, 補助80%計算)
21	先天性高免疫球蛋白 E 症候群 (Congenital hyper IgE syndrome) 之 STAT3 基因突變分析	7,200 元 (9,000*80%)
22	先天性高免疫球蛋白 E 症候群 (Congenital hyper IgE syndrome) 之 DOCK8 基因突變分析	7,200 元 (9,000*80%)
23	Cornelia de Lange 氏症候群 (Cornelia de Lange syndrome) 之 NIPBL、SMC1A、SMC3、RAD21 基因突變點分析	32,000 元 (40,000 元*80%)
24	Crouzon 氏症候群 (Crouzon syndrome) 之 FGFR2 基因突變分析	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
25	DiGeorge's 症候群 (DiGeorge's syndrome) 之 TBX1 基因突變分析	7,200 元 (9,000*80%)
26	DiGeorge's 症候群 (DiGeorge's syndrome) 之 22q11.2 deletion 分析	3,480 元 (4,350*80%)
27	裘馨氏肌肉萎縮症 (Duchenne muscular dystrophy) 之基因診斷	(1) 已知基因缺失/重複型/突變型分析: 2,400 元 (3,000*80%) (2) 未知突變點全基因分析: 6,400 元 (8,000*80%) (3) 全基因定序分析: 36,000 元/患者 (45,000*80%) (4) 產前遺傳診斷: ■ 胎兒血液: 1,600 元/人 (2,000*80%) ■ 胎兒絨毛: 2,400 元/人 (3,000*80%) ■ 胎兒羊水: 2,400 元/人 (3,000*80%)
28	法布瑞症 (Fabry Disease) 之家族帶因者檢測	(1) IVS4+919 位點偵測: 1,200 元 (1,500*80%) (2) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%) (3) GLA 基因定序分析: 4,480 元 (5,600*80%)
29	半乳糖血症 (Galactosemia) 之基因診斷	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)

序號	檢驗項目	最高補助金額 (依罕見疾病醫療補助辦法規定,補助80%計算)
30	高雪氏症 (Gaucher's disease) 之 GBA 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析 : 7,680 元 (9,600*80%)
31	戊二酸血症第一型 (Glutaric aciduria type I) 之基因診斷	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
32	肝醣儲積症 Ia 型 (Glycogen storage disease type Ia) 之 G6PC 基因突變分析	(1) 單一點突變 : 1,600 元 (2,000*80%) (2) 全基因定序分析 : 3,600 元 (4,500*80%)
33	遺傳性僵直性癱瘓 (Hereditary spastic paraplegia) 之基因診斷	單一擴增子 (amplicon) : 640 元 (800*80%)
34	高胱胺酸血症 (Homocystinuria) 之基因診斷	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
35	亨丁頓舞蹈症 (Huntington's disease) 之基因診斷	(1) 成人 : 每型 1,600 元/人 (2,000*80%) (2) 產前遺傳診斷 : ■ 胎兒血液 : 3,600 元/人 (4,500*80%) ■ 胎兒絨毛 : 3,600 元/人 (4,500*80%) ■ 胎兒羊水 : 3,600 元/人 (4,500*80%)
36	低磷酸酯酶症 (Hypophosphatasia) 之 ALPL 之基因突變分析	7,040 元 (8,800*80%)
37	色素失調症 (Incontinentia Pigmenti) 之基因診斷	(1) 單一缺失 (deletion) 偵測 : 800 元 (1,000*80%) (2) 單一分型之基因定序 : 8,000 元 (10,000*80%) (3) 產前診斷確診 : 3,200 元 (4,000*80%)
38	異戊酸血症 (Isovaleric academia) 之基因診斷	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
39	甘迺迪氏症 (Kennedy disease) 之基因診斷	(1) 單一點突變 : 640 元 (800*80%) (2) 8 個位點基因分析 : 1,200 元 (1,500*80%)
40	甘迺迪氏症 (Kenndy disease) 之 Expand tander reapeat (非點突變基因) 之基因診斷	1,200 元 (1,500*80%)

序號	檢驗項目	最高補助金額 (依罕見疾病醫療補助辦法規定, 補助80%計算)
41	Leigh disease 之 T14487C、G14459A、T10158C、T10191C、C11777A、T12706C、T8993C、T8993G 等熱點 (hot spots) 之基因突變分析	單一位點：640 元 (800*80%)
42	Lowe 氏症候群 (Lowe syndrome) 之 OCRL 基因突變分析	(1) 已知突變型確認：2,000 元 (2,500*80%) (2) 全基因定序分析：14,400 元 (18,000*80%)
43	楓糖尿症 (Maple syrup urine disease) 之基因診斷	單一外子 (exon)：640 元 (800*80%)
44	中鏈醯輔酶 A 去氫酶缺乏症 (Medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency) 之基因診斷	單一外子 (exon)：640 元 (800*80%)
45	甲基丙二酸血症 (Methylmalonic academia) 之基因診斷	單一外子 (exon)：640 元 (800*80%)
46	粒線體缺陷 (Mitochondrial defect) 之電子傳遞鏈酵素活性檢測	(1) 每 1 項 1,600 元 (2,000*80%) (2) 5 項 8,000 元 (10,000*80%)
47	粒線體疾病之 A3243G、G3460A、A8344G、T8993G、T8993C、T10158C、T10191C、C11777A、G11778A、T12706C、G13513A、G14459A、T14484C、T14487C 等粒線體基因點突變分析	(1) 單一點突變：640 元 (800*80%) (2) 3 個位點組合分析：1,600 元 (2,000*80%) (3) 5 個位點組合分析：2,400 元 (3,000*80%)
48	粒線體疾病之粒線體基因 (mt DNA 4977 bp) 缺失 (deletion) 分析	單一缺失：640 元 (800*80%)
49	多發性羧化酶缺乏症 (Multiple carboxylase deficiency) 之 HLCS 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon)：640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析：7,680 元 (9,600*80%)

序 號	檢驗項目	最高補助金額 (依罕見疾病醫療補助辦法規定,補助 80%計算)
50	神經纖維瘤症候群第二型 (Neurofibromatosis type II) 之 NF2 基 因突變分析	(1) 已知突變型確認: 2,000 元 (2,500*80%) (2) 全基因定序分析: 7,200 元 (9,000*80%) (3) MLPA 缺失/重複型分析: 3,200 元 (4,000*80%)
51	Niemann-Pick 氏症 A 型 (Niemann-Pick disease type A) 之 SMPD1 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 3,840 元 (4,800*80%)
52	Niemann-Pick 氏症 C 型 (Niemann-Pick disease type C) 之 NPC1 基因突變分析	(1) 單一外子: 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 12,000 元 (15,000*80%) (3) MLPA 缺失/重複型分析: 3,200 元 (4,000*80%)
53	鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症 (Ornithine transcarbamylase deficiency) 之 OTC 基因 定序分析	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
54	持續性幼兒型胰島素過度分泌低血糖症 (Persistent hyperinsulinemic Hypoglycemia of Infancy (PHHI) 之 GLUD1 基因突變分析	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
55	Pfeiffer 氏症候群 (Pfeiffer syndrome) 之 FGFR2 基因突變分析	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
56	苯酮尿症 (Phenylketouria) 之基因診斷	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)
57	龐貝氏症 (Pompe disease) 之 GAA 基因 突變分析	(1) 單一點突變: 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 12,000 元 (15,000*80%)
58	紫質症 (Porphyria) 之 HMBS 基因突變 分析	單一外子 (exon) : 640 元 (800*80%)

序 號	檢驗項目	最高補助金額 (依罕見疾病醫療補助辦法規定,補助 80%計算)
59	紫質症 (Porphyria) 1. 尿液: PBG/ALA 定量分析 2. 尿液: Porphyrin HPLC 分型分析 血球: Porphobilinogen deaminase (PBGD) 活性分析	2,000 元 (2,500*80%)
60	進行性家族性肝內膽汁滯留症 (Progressive familial intrahepatic cholestasis) 之基因診斷	(1) 已知單一擴增子 (amplicon): 2,080 元 (2,600*80%) (2) 單一分型之基因定序: 每項 12,000 元 (15,000*80%) (3) 全套基因定序: 36,000 元 (45,000*80 %)
61	短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症 (Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency) 之 ACADS 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon): 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 6,400 元 (8,000*80%)
62	豆固醇血症 (Sitosterolemia) 之 ABCG5 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon): 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 8,320 元 (10,400*80%)
63	豆固醇血症 (Sitosterolemia) 之 ABCG8 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon): 640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析: 8,320 元 (10,400*80%)
64	脊髓性肌肉萎縮症 (Spinal muscular atrophy) 之基因診斷	(1) 成人: 1,600 元/人 (2,000*80%) (2) 產前遺傳診斷: ■ 胎兒血液: 1,600 元/人 (2,000*80%) ■ 胎兒絨毛: 2,400 元/人 (3,000*80%) ■ 胎兒羊水: 2,400 元/人 (3,000*80%)
65	脊髓小腦萎縮症 (Spinocerebellar ataxias) 之基因診斷	(1) 成人: 每型 1,600 元/人 (2,000*80%) (2) 產前遺傳診斷: ■ 胎兒血液: 3,600 元/人 (4,500*80%) ■ 胎兒絨毛: 3,600 元/人 (4,500*80%) ■ 胎兒羊水: 3,600 元/人 (4,500*80%)

序號	檢驗項目	最高補助金額 (依罕見疾病醫療補助辦法規定，補助80%計算)
66	重型海洋性貧血 (Thalassemia major) 之基因診斷	(1) 成人：2,800 元/人 (3,500*80%) (2) 產前遺傳診斷： ■ 胎兒血液：1,600 元/人 (2,000*80%) ■ 胎兒絨毛：2,400 元/人 (3,000*80%) ■ 胎兒羊水：2,400 元/人 (3,000*80%)
67	臭魚症 (Trimethylaminuria) 之 FMO3 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon)：640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析：5,760 元 (7,200*80%)
68	結節性硬化症 (Tuberous sclerosis) 之基因診斷	基因定序分析：24,000 元 (30,000*80%)
69	酪胺酸羥化酶缺乏症 (Tyrosine hydroxylase deficiency) 之基因診斷	單一外子 (exon)：640 元 (800*80%)
70	威廉斯氏症候群 (Williams syndrome) 之 7q11.23 之基因診斷	3,480 元 (4,350*80%)
71	威爾森氏症 (Wilson's disease) 之基因診斷	(1) 已知突變型確認：2,000 元 (2,500*80%) (2) 全基因定序分析：9,600 元 (12,000*80%)
72	Wiskott- Aldrich 氏症候群 (Wiskott- Aldrich syndrome) 之 WASP 基因突變分析	7,200 元 (9,000*80%)
73	3-甲基巴豆醯輔酶 A 羧化酵素缺乏症 (3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency) 之 MCCC1 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon)：640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析：12,160 元 (15,200*80%)
74	3-甲基巴豆醯輔酶 A 羧化酵素缺乏症 (3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency) 之 MCCC2 基因突變分析	(1) 單一外子 (exon)：640 元 (800*80%) (2) 全基因定序分析：10,880 元 (13,600*80%)

備註：

1. 本補助申請單位為診治公告罕見疾病之醫療機構，申請醫師需提出檢驗資料及相關佐證文件向中央主管機關委託單位申請，採逐案審查方式；檢驗補助項目將視執行狀況，逐年檢討並進行增刪。
2. 本補助之檢驗機構以通過中央主管機關資格審查之遺傳性及罕見疾病檢驗機構，或其他經「罕見疾病及藥物審議會」審議通過者為限，以維護確診檢驗品質。
3. 醫療機構依據「罕見疾病醫療補助辦法」或「優生保健措施減免或補助費用辦法」之規定，僅得擇一申請檢驗費補助，不得重複申領。