98項「罕見疾病個案通報審查基準」摘要彙總表

| 項 | 疾病名稱 | 審查條件 | 基因檢附需求 | 附件 |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | 多發性硬化症/泛視神經脊髓炎(Multiple sclerosis, MS/Neuromyelitis optica spectrum disorders, NMOSD) | 1. 符合McDonald診斷準據，且符合DIT及DIS的要件者。
2. 水通道蛋白4自體抗體異常，符合下列1及2
3. 具六項主要表徵之一項
4. 排除其他鑑別相關之疾病

水通道蛋白4自體抗體正常，符合下列1+2+3+41. 具主要表徵中第一及二項並伴有第三項或脊髓炎超過(或含)三節連續性病灶(MRI)
2. 具神經影像學(MRI)有Dissemination in space(DIS)特徵，並對應二項(含)以上之主要表徵
3. 具典型主要表徵相關MRI影像病灶\*(註解)
4. 排除其他鑑別相關疾病
 | **不需要**，目前無確診基因，故無須檢附基因檢測報告。 | 1. 需檢附臨床相關的2次發病之病歷紀錄及中樞神經系統之影像報告。
2. 需檢附相關臨床症狀及徵兆的病歷紀錄、相關科會診病歷紀錄、 影像學報告、實驗室檢驗報告、AQP4抗體檢驗報告
 |
| 2 | 結節硬化症(Tuberous sclerosis complex, TSC) | (1)TSC基因檢測陽性，並符合≥1種主要臨床表徵或≥2種次要臨床表徵；或(2)TSC基因檢測陰性，並符合2種主要臨床表徵或1種主要臨床表徵及≥2種次要臨床表徵 | **需要**，須檢附TSC基因檢測報告。 | 需檢附相關臨床症狀及徵兆的病歷紀錄、影像報告及基因檢測報告。 |
| 3 | 脊髓性肌肉萎縮症(Spinal muscular atrophy, SMA) | (1)「新生兒篩檢(含產前診斷)確診即時通報」個案身體及神經學檢查至少出現1項肌肉相關異常及SMN1基因缺失；或(2)非「新生兒篩檢(含產前診斷)確診即時通報」個案個案身體及神經學檢查符合至少4項必要條件及SMN1基因缺失。 | **需要**，須檢附*SMN1*基因檢測報告。 | 需檢附病歷資料及5q相關基因檢測報告。 |
| 4 | 肌萎縮性側索硬化症(Amyotrophic lateral sclerosis, ALS) | 符合ALS符合臨床表徵並符合所有必要之神經電生理及影像表徵。 | 屬**家族性**需檢附基因檢測報告。 | 需檢附病歷資料(含臨床症狀及徵兆之病歷紀錄與本院或他院多次看診紀錄)、神經電生理檢查資料、影像報告，家族性須附基因檢測報告。 |
| 5 | 粒線體疾病(Mitochondrial disease) | (1)符合症候群粒線體缺陷(Syndromic MD)，且相關致病基因檢測具突變者。或(2)符合症候群粒線體臨床表現及組織切片等檢查符合細胞粒線體診斷準據(Bernier criteria 2002 Neurology )之2項主要準據或1項主要及2項次要準據者。或(3)符合非症候群粒線體缺陷(non-syndromic MD)符合相關之臨床表徵，且相關致病基因檢測具突變者。或(4)非症候群粒線體缺陷之臨床表現及組織切片等檢查符合粒線體診斷準據(Bernier criteria 2002 Neurology )之2項主要準據或1項主要及2項次要準據者。 | **需要**，需檢附粒線體缺陷相關之基因檢測報告。 | 符合(1)(2)者，需檢附**症候群**粒線體缺陷之臨床症狀及徵兆的病歷紀錄及檢查報告(包括基因檢測報告)。符合(3)(4)者，需檢附**非症候群**粒線體缺陷之臨床症狀及徵兆的病歷紀錄及檢查報告(包括基因檢測報告)。 |
| 6 | 特發性或遺傳性肺動脈高壓(Idiopathic or Heritable pulmonary arterial hypertension, IPAH or HPAH) | 臨床上具肺動脈高壓之症狀及徵兆，且心臟超音波及心導管檢查符合肺動脈高壓，並排除次發性肺動脈高壓之原因。 | 如為遺傳性疾病，須檢附詳細家族史與相關基因檢測報告。 | 需檢附(1)臨床症狀及徵兆之病歷紀錄(含病史、個人史及用藥史等)、(2)心臟超音波及心導管檢查報告，並具肺動脈壓數據、(3)排除次發性肺動脈高壓相關原因之檢驗報告及佐證資料、(4)與本疾病相關之正式入院及出院病歷摘要、(5)如為遺傳性應檢附詳細家族史與相關基因檢測報告、(6)其他檢查、影像資料或說明。 |
| 7 | 雷特氏症候群(Rett syndrome, RTT) | MeCP2變異陽性並(1)符合必要臨床表徵、2項排除性臨床表徵及4項主要臨床表徵，或 (2)符合必要臨床表徵、2項排除性臨床表徵、≥2項主要臨床表徵及≥5項支持性臨床表徵。 | **需要**，需檢附*MeCP2*基因檢測報告。 | 需檢附病歷紀錄(主要臨床表徵、病程發展過程、發展里程碑、排除性臨床表徵、支持性臨床表徵等)及基因檢測報告。 |
| 8 | Emery–Dreifuss肌失養症(Emery–Dreifuss muscular dystrophy, EDMD) | 符合三項主要臨床表徵，或二項主要臨床表徵以上及二項次要輔助表徵以上，且再合併相關基因檢測有一項為陽性者。 | **需要**，需檢附下列相關基因檢測報告：體顯性：*LMNA, SYNE1, SYNE2, TMEM43*。體隱性：*LMNA*。性聯隱性：*EMD, FHL1*。 | 需檢附具相關臨床症狀及表徵的病歷紀錄、身體診査及檢驗報告，與基因檢測報告。 |
| 9 | 遺傳性血管性水腫(Hereditary angioedema, HAE) | 符合世界過敏協會治療準則(WAO Guideline for the Management of Hereditary Angioedema)。 | **需要**，需檢附*SERPING1*基因檢測報告。 | 需檢附(3項均必要)1. 病歷資料。
2. 血中C3、C4 檢測數值、C1-INH(第一補體酯脢抑制素) 。
3. *SERPING1* 基因突變分析。
 |
| 10 | Dravet症候群 (Dravet syndrome, DS) | 符合6項一歲前必要臨床表徵、6項一歲後(含)必要臨床表徵、排除5項異常腦波、符合1項腦部核磁共振照影報告且SCN1A基因變異陽性。 | **需要**，需檢附*SCN1A*基因檢測報告。 | 需檢附病歷資料、基因檢測、腦波檢查報告、腦部影像學檢查。 |
| 11 | 腦白質消失症(Vanishing white matter disease) | CSF常規檢驗及血液乳酸分析結果應為正常，腦部核磁共振影像報告或重點影像足以佐證，並基因報告顯示有異型或同型合子的基因變化。 | **需要**，需檢附下列相關基因檢測報告：*EIF2B1、EIF2B2、EIF2B3、EIF2B4、EIF2B5* | 需檢附臨床資料及實驗室數據(含CSF常規檢驗及血液乳酸)、腦部核磁共振影像報告或重點影像、基因檢測報告。 |
| 12 | GNE遠端肌病變(GNE myopathy) | 符合「四項主要表徵」或「三項主要表徵+兩項次要輔助表徵」或「兩項主要表徵+三項次要輔助表徵」，*GNE*基因檢測為同型合子或複雜異型合子突變。 | **需要**，需檢附*GNE* 基因檢測報告。 | 需檢附臨床症狀及徵兆的病歷資料、基因檢測報告、身體診察及檢驗報告(如：影像報告、血液生化檢驗報告、神經電生理檢查資料或肌肉切片檢查報告等)。 |
| 13 | 史托摩根症候群(Stormorken syndrome) | 符合「四項主要表徵」或「三項主要表徵+兩項次要輔助表徵」，*STIM1*基因檢測為異型合子突變。 | **需要**，需檢附*STIM1*基因檢測報告。 | 需檢附臨床症狀及徵兆的病歷資料、基因檢測報告、身體診察及檢驗報告(如：影像報告、血液生化檢驗報告或肌肉切片檢查報告等)。 |
| 14 | 克斯提洛氏彈性蛋白缺陷症(Costello syndrome) | 病史及臨床表徵符合，排除可造成類似表現次發性原因，影像學檢查結果支持及基因檢測確認。 | **需要**，需檢附*HRAS* 基因檢測報告。 | 需檢附臨床症狀及徵兆之病歷紀錄(含過去病史、出生史及家族史等)、異常表現超音波(如：心臟超音波)、基因檢測之正式報告或影本、排除可造成類似表現次發性原因(如：周產期感染、窒息、缺氧性腦病變)。 |
| 15 | 脊髓小腦退化性動作協調障礙(Spinocerebellar ataxia, SCA) | 符合下列任一：(A)明確之家族病史及基因檢測確認之臨床型及基因型吻合個案；(B)無明確之家族病史，但有明確之分子診斷，經醫師檢視病患並提供詳細之個案病歷資料，作為臨床型及基因型審查之依據；(C)明確之顯性遺傳家族病史，但尚無發現明確分子診斷異常，經醫師檢視家族內其他病患並提供詳細之病歷記錄或個案病歷資料。 | **需要**，需檢附基因檢測報告(相關致病基因請參閱OMIM®資料庫，如：*ATXN3*之CAG repeat…等)。 | 需檢附病歷資料(包括臨床症狀及徵兆之病歷資料並有多次看診紀錄及詳細家族史)、基因檢測報告及腦部影像檢查報告。 |
| 16 | 陣發性夜間血紅素尿症(Paroxysmal nocturnal hemoglobinuria, PNH) | 5項徵兆至少符合1項並須排除PNH以外之次發性原因、符合4項臨床表現，且周邊血液流式細胞儀檢驗，granulocyte及monocyte之PNH clone size均必須≧10%。 | **選擇性**，檢附*PIG-A*或其他相關基因檢測報告。 | 需檢附(第1至7為必要)：1. 臨床症狀及徵兆之病歷紀錄，需包含病史、用藥史等
2. 骨髓切片病理報告與抹片報告
3. 骨髓細胞之染色體報告
4. 詳細之血液數據、生化數據、Coombs’ tests足以證明非免疫性之血管內溶血
5. Vitamin B12、folic acid、iron profile之數據
6. 周邊血液流式細胞儀檢驗，證明RBC、granulocyte與monocyte之PNH clone size (請附圖)
7. 半年內之輸血紀錄
8. 有關血栓之影像及血液檢驗
9. 心臟超音波或是心導管檢查
10. 有關腎功能不全之血液檢驗及影像或腎臟切片之病理報告
11. 基因檢測
 |
| 17 | 同合子家族性高膽固醇血症(Homozygous familial hypercholesterolemia, HoFH) | 4項臨床診斷標準中至少須符合3項。基因檢測亦為必要條件之一，惟考量可能有四分之一機率檢測不出來，並不以基因檢測結果為唯一判斷依據。 | **需要**，需檢附*LDL-R、ApoB-100、PCSK9*或其他基因檢測報告。 | 需檢附臨床症狀及徵兆之病歷紀錄(須包含病史、個人史、家族史及用藥史等)、膽固醇／三甘油脂／LDL-C等檢驗報告、心臟相關檢驗及其他檢驗報告等。 |
| 18 | Ayme-Gripp症候群(Ayme-Gripp syndrome) | 至少符合3種必要核心特徵及*MAF*基因檢測異常。 | **需要**，需檢附*MAF*基因檢測報告。 | 需檢附臨床資料 (包括病歷記載及相關檢查等)及基因檢測報告。 |
| 19 | Coffin-Lowry症候群(Coffin-Lowry syndrome, CLS) | 8項臨床表徵中1至3為必要、4~8至少符合2項及*RPS6KA3*基因檢測異常。 | **需要**，需檢附*RPS6KA3*基因檢測報告。 | 需檢附病歷資料(包括臨床症狀及徵兆之病歷資料並有多次看診紀錄及詳細家族史)、基因檢測報告及腦部影像檢查報告 |
| 20 | 遺傳性痙攣性下身麻痺(Hereditary spastic paraplegia, HSP) | 明確之致病基因變異，且臨床表現、身體及神經學檢查、影像學檢查及遺傳模式吻合。 | **需要**，需檢附基因檢測報告(相關致病基因須位於OMIM資料庫具SPG編碼，須排除粒線體遺傳) 。 | 需檢附(第1至3為必要)：1. 病歷資料(含臨床病史、身體及神經學檢查及詳細家族史)
2. 脊髓核磁照影檢查報告
3. 基因檢測報告
4. 腦部核磁照影檢查報告
5. 電氣生理學檢查
 |
| 21 | 肌肉強直症(Myotonic dyopathy) | 骨骼肌系統符合4項必要臨床症狀及*DMPK* gene CTG 三核苷異常重複擴增或*CNBP* gene CCTG 四核苷異常重複擴增。 | **需要**，需檢附*DMPK* 或*CNBP*基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料(包含臨床病史、身體及神經學檢查及詳細家族史)
2. 生化檢查報告
3. 心電圖及心臟超音波檢查報告
4. 電氣生理學檢查報告
5. 基因檢測報告
 |
| 22 | 磷脂質脂解酶A2關聯之神經退化性疾病(Phospholipase A2-associated neurodegeneration, PLAN) | 依類型符合各4項之臨床表徵，brain MRI影像異常且基因檢測結果顯示兩個*PLA2G6*等位基因皆出現致病突變。 | **需要**，需檢附*PLA2G6*基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料(含臨床表徵、病程發展過程及發展里程碑等)
2. 基因檢測報告
3. 影像報告
 |
| 23 | 重型海洋性貧血(Thalassemia major) | 具診斷病史(診斷年齡小於6歲、明顯貧血)及輸血需求。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料及輸血紀錄
2. 血液檢驗報告
3. 血紅素電泳分析報告
4. 基因報告
 |
| 24 | 威爾森氏症(Wilson’s disease) | (1) ATP7B基因具致病雙等位基因突變，符合至少一系統(肝臟、血液、神經、精神)中所規範之臨床症狀及徵兆，且血清藍胞漿等符合診斷條件；或(2) ATP7B基因具致病單等位基因突變，符合至少一系統(肝臟、血液、神經、精神)中所規範之臨床症狀及徵兆，且Kayser-Fleischer rings、血清藍胞漿素及尿液含銅量等符合診斷條件；或(3) ATP7B基因未具致病雙等位基因突變，符合至少一系統(肝臟、血液、神經、精神)中所規範之臨床症狀及徵兆，且Kayser-Fleischer rings、血清藍胞漿素、尿液含銅量及乾燥肝細胞組織含銅量等符合診斷條件。 | **需要**，需檢附*ATP7B*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至3為必要)：1. 病歷資料(含臨床症狀及徵兆、身體及神經學檢查及眼科會診病歷資料)
2. 實驗室檢查報告(血清銅濃度、血清藍胞漿素及 24小時尿液含銅量)
3. 基因檢測報告
4. 腦部核磁共振造影影像報告 (神經及精神表現者為必要；肝臟及血液學表現者為選擇)
5. 肝臟組織學檢驗報告(選擇)
 |
| 25 | 亨丁頓氏舞蹈症(Huntington disease，又稱Huntington's chorea) | 5項臨床表徵及徵兆中符合至少1項且合併基因檢測結果顯示HTT之CAG序列重複數≧36。 | **需要**，需檢附*HTT*基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料(含發病過程、發病年齡、家族史、臨床症狀及徵兆病歷紀錄)
2. 基因檢測報告
 |
| 26 | 甘迺迪氏症(脊髓延髓性肌肉萎縮症)(Kennedy disease, Spinal and bular muscular atrophy) | 5項臨床表徵及徵兆中符合至少2項，其中須包含肌肉無力，神經電生理檢查呈現背根神經元或下運動神經元病灶證據，且Androgen receptor基因之CAG trinucleotide repeat數值>35。 | **需要**，需檢附X染色體Androgen Receptor基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料(含病史、病程與家族史、臨床表徵及徵兆)
2. 神經電生理檢查資料與報告
3. 基因檢測報告
 |
| 27 | 裘馨氏肌肉失養症(Duchenne muscular dystrophy, DMD) | 符合至少1項臨床表徵及徵兆及至少2項神經學檢查(其中近側端肢體無力為必要)、並具致病之*DMD*基因點突變、缺失或重複。 | **需要**，需檢附*DMD*基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料(含臨床病史、家族史、臨床表徵及徵兆)
2. 實驗室檢查(含 CK、ALT、AST)
3. 基因檢測報告
 |
| 28 | 夏柯-馬利-杜斯氏症(Charcot-Marie-Tooth disease) | 明確之家族病史及基因變異之臨床型及基因型吻合，或無明確之家族疾病史，但有明確之基因變異之臨床型及基因型吻合。 | **需要**，需檢附相關基因(如*PMP22*、*MPZ*、*GJB1*等)檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料(含臨床症狀及徵兆之病歷資料並有多次看診紀錄及詳細家族病史)
2. 周邊神經病變之證據
3. 基因檢測報告
 |
| 29 | 肢帶型肌失養症(Limb-girdle muscular dystrophy, LGMD) | 符合至少近端無力之臨床表徵及徵兆，並具致病基因。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附：1. 臨床症狀及徵兆的病歷紀錄
2. 實驗室檢查報告，含CK值及肌電圖/神經傳導報告
3. 基因檢測報告
 |
| 30 | 紫質症(Porphyria) | 發現致病基因變異確診或未發現致病基因變異但酵素異常。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附：1. 臨床症狀及徵兆的病歷紀錄
2. 實驗室檢查報告(尿液、血漿或糞便中紫質含量及酵素活性分析之報告)
3. 基因檢測報告
 |
| 31 | 皮特-霍普金斯症候群(Pitt-Hopkins syndrome) | 具發展遲緩之病史、臨床症狀及徵兆，腦部核磁造影只顯示胼胝體發育不良或腦是輕微擴大或腦輕度萎縮或正常，並有*TCF4*基因突變。 | **需要**，需檢附*TCF4*基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料
2. 發展評估報告
3. 影像學檢查
4. 基因報告
 |
| 32 | 雷伯氏遺傳性視神經病變(Leber hereditary optic neuropathy) | 需完全符合下列3項：(1)符合至少一項眼科症狀及徵兆(2)眼科檢查，包含視力檢查、眼底檢查及視野檢查，符合雷伯氏遺傳性視神經病(LHON)(3)具雷伯氏遺傳性視神經病變(LHON)主要致病基因變異及相關文獻證實之其他致病基因變異。 | **需要**，需檢附雷伯氏遺傳性視神經病變(LHON)主要致病基因或相關文獻證實之其他致病基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4為必要)：1. 病歷資料(含臨床病史、症狀、其他系統疾病、家族史及最佳矯正視力等)
2. 眼底檢查影像
3. 24度或30度自動視野檢查報告
4. 基因檢測報告
5. 腦部核磁共振照影檢查報告
6. 電氣生理學檢查
7. 心電圖檢查
 |
| 33 | 色素失調症(Incontinentia pigmenti, IP) | 至少出現1項主要表徵及1項必要之次要表徵，並具*IKBKG*基因異常。 | **需要**，需檢附*IKBKG*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4為必要)：1. 疾病的臨床症狀的病歷紀錄
2. 主要表徵臨床照片
3. 基因診斷報告
4. 符合必要次要特徵的病歷紀錄和檢查報告
5. 病理切片報告
 |
| 34 | 三甲基巴豆醯輔酶A羧化酵素缺乏症(3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency) | 具致病基因變異，符合隱性遺傳模式，且臨床與特殊檢驗報告符合。 | **需要**，需檢附*MCCC1/MCCC2*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至3為必要)：1. 病歷資料(包括臨床症狀、檢驗報告、病史及家族史)
2. 實驗室檢查報告(包括特殊檢驗報告)血中C5OH carnitine測定與尿液有機酸分析
3. 基因檢測報告
4. 其他檢查報告：心電圖，肌肉切片等足以佐證之資料
 |
| 35 | 性聯遺傳型低磷酸鹽佝僂症(X-linked hypophosphatemic rickets) | 身體及骨骼系統符合主要臨床表徵、低血清磷及高尿磷流失、腎小管對磷酸鹽的吸收率異常、骨骼異常並具*PHEX*致病基因變異。 | **需要**，需檢附*PHEX*基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料(包括臨床病史、身體檢查、腎小管功能檢查、排除疾病之病歷資料)
2. 實驗室檢查報告(包括低血清磷及高尿磷流失報告)
3. 放射線影像檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 36 | 肝醣儲積症(Glycogen storage disease, GSD) | 具致病基因變異、符合該疾病遺傳模式且臨床與檢驗報告符合。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附：1. 病歷資料：包括臨床症狀及生化檢驗報告之病歷資料(必要)
2. 酵素檢測報告(GSD 2 (龐貝氏症)必要)
3. 基因檢測報告(必要)
4. 其他檢查報告：，肝臟切片，肌肉切片等足以佐證之資料
 |
| 37 | 原發性肉鹼缺乏症(Carnitine deficiency syndrome, primary, ) | 明確之致病基因變異、符合自體隱性遺傳模式且臨床表現與特殊檢驗報告符合。 | **需要**，需檢附*SLC22A5*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至3為必要)：1. 病歷資料(含臨床病史、家族史、臨床表徵及檢驗報告)
2. 肉鹼數值檢測報告
3. 基因檢測報告
4. 影像學檢查報告
5. 其他足以佐證之資料
 |
| 38 | 非典型尿毒溶血症候群(Atypical hemolytic uremic syndrome, aHUS) | 明確之臨床(包括排除上述表格內其他疾病)、檢驗報告(急性溶血性貧血、急性低血小板、急性腎衰竭及血清LDH異常升高)及基因檢測確認。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(4項均必要)：1. 病歷資料(包括臨床病史、身體檢查、排除疾病)
2. 實驗室檢查報告
3. 基因檢測及末梢血液抹片圖片報告
4. 至少一個器官被侵犯佐證資料
 |
| 39 | 家族性澱粉樣多發性神經病變(Familial amyloidotic polyneuropathy, FAP) | 符合下列三項：(1)周邊或自律神經系統症狀至少一項、(2)實驗室檢查-神經傳導/肌電圖/自律神經功能檢查報告須為異常及(3)基因異常。 | **需要**，需檢附TTR基因、Apolipoprotein A1基因、Gelsolin基因或其他類澱粉沉積症蛋白基因檢測報告。 | 需檢附(第1至3為必要)：1. 相關臨床症狀及徵兆的病歷紀錄
2. 神經傳導/肌電圖/自律神經功能檢查
3. 基因檢測報告
4. 其它相關檢驗報告如心臟超音波、其他心臟功能或影像檢查、眼球檢查、組織切片病理報告
 |
| 40 | 成骨不全症(Osteogenesis imperfecta, OI) | 明確之骨折變形等必要之臨床表徵及基因檢測確認。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4為必要)：1. 病歷資料(含臨床症狀及徵兆之病歷資料及家族史)
2. X光影像
3. 基因檢測報告
4. 生化檢驗報告
5. 骨質密度檢查
 |
| 41 | 持續性幼兒型胰島素過度分泌低血糖症(Persistent hyperinsulinemic hypoglycemia of infancy, PHHI) | 符合下列五項：(1)持續性幼兒型胰島素過度分泌低血糖症(瀰漫性，局部性)；(2)排除暫時性幼兒型胰島素過度分泌低血糖症；(3)排除腫瘤引起胰島素過度分泌低血糖症；(4)排除其他先天代謝異常疾病引起胰島素過度分泌低血糖症；(5)排除其他特殊症候群引起胰島素過度分泌低血糖症。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告 | 需檢附(第1至3及5為必要)：1. 病歷資料(含出生史，母親疾病史，藥物史，臨床症狀及徵兆資料)
2. 實驗室檢查報告
3. 基因檢測報告
4. 胰臟18F - FDOPA PET/C影像檢查報告
5. 排除暫時性胰島素過度分泌低血糖症
 |
| 42 | Myhre症候群(Myhre syndrome) | 符合至少2項臉部特徵及1項其他特徵， Cardiac echo及SMAD4基因檢測報告顯示異常。 | **需要**，需檢附*SMAD4*基因檢測報告。 | 需檢附(3項均必要)：1. 臨床資料
2. 影像檢查(Cardiac echo為必要)
3. 基因檢測報告
 |
| 43 | 萊伯氏先天性黑矇症(Leber congenital amaurosis) | 主觀臨床表徵符合至少2項嚴重標準、符合2項客觀檢查結果，並附*LCA*基因檢驗報告。 | **需要**，需檢附*LCA*基因檢測報告。 | 需檢附(3項均必要)：1. 病歷資料(臨床症狀及徵兆)
2. 檢驗報告(眼底、ERG、OCT)
3. 基因檢測報告
 |
| 44 | MIRAGE症候群(MIRAGE syndrome) | 符合「四項主要特徵」或符合「三項主要特徵及兩項次要特徵」，且基因檢測報告顯示異常。 | **需要**，需檢附*SAMD9*基因檢測報告。 | 需檢附(第1及4項為必要)：1. 臨床資料
2. 常規檢驗
3. 影像學檢查
4. 基因檢測報告
 |
| 45 | 亞伯氏症候群(Alport syndrome) | 身體臨床檢查與系統回顧符合腎臟、聽力及眼睛相關徵狀，血液生化與尿液檢查顯示異常，且基因檢測報告顯示異常。 | **需要**，需檢附*COL4A3*/*COL4A4*/*COL4A5*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4及6項為必要)：1. 病歷資料(含臨床病史、詳細家族史及系統回顧)
2. 血液及尿液生化檢查報告
3. 眼科檢查報告
4. 聽力檢查報告
5. 腎臟切片病理報告
6. 基因檢測報告
 |
| 46 | 克片-魯賓斯基症候群(Keppen-Lubinsky syndrome) | 符合臨床特徵之「二項主要條件及一項次要條件」，且基因檢測報告顯示異常。 | **需要**，需檢附*KCNJ6*基因檢測報告。 | 需檢附(第1、2、5項為必要)：1. 病歷資料 (包括家族史、生長曲線等)
2. 智力測驗或發展評估
3. 實驗室檢查
4. 影像檢查
5. 基因檢測報告
 |
| 47 | 森森布倫納症候群(Sensenbrenner syndrome) | 具臨床症狀及徵兆，影像學檢查異常及明確之致病基因變異。 | **需要**，需檢附*IFT43/IFT122WDR19/WDR35*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至3項為必要)：1. 病歷資料(含臨床病史、家族史、臨床表徵及身體診察等)
2. 影像學檢查報告：包含骨骼X光片檢查
3. 基因檢測報告
4. 其他檢查報告
 |
| 48 | 轉醛醇酶缺乏症(Transaldolase deficiency) | 具臨床症狀及徵兆，且有明確之致病基因變異。 | **需要**，需檢附*TALDO1*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4項為必要)：1. 病歷資料(含臨床病史、家族史、臨床表徵及身體診察等)
2. 影像學檢查報告
3. 實驗室檢查報告
4. 基因檢測報告
5. 酵素活性分析
 |
| 49 | Fabry氏症(法布瑞氏症) (Fabry disease) | 具致病性基因變異且符合下列之一者：典型法布瑞氏症、心臟型法布瑞氏症。 | **需要**，需檢附*GLA*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至5項為必要)：1. 病歷資料(含臨床症狀、皮膚徵兆，神經學症狀，腎臟徵兆，心臟功能及眼科，耳鼻喉科會診病歷資料)
2. 實驗室檢查報告
3. 影像檢查報告
4. 酵素檢測報告
5. 基因檢測報告
6. 病理學檢驗報告(典型選擇，心臟型心肌切片必要)
 |
| 50 | Angelman氏症候群(Angelman syndrome) | 符合臨床表徵主要表徵二項及次要表徵二項，且具有致病性基因變異。 | **需要**，需檢附*UBE3A*基因檢測報告。 | 需檢附(第1至2項為必要)：1. 病歷資料(含臨床症狀)
2. 基因檢測報告
3. 其他檢查報告:腦波圖報告等足以佐證之資料
 |
| 51 | 芳香族L-胺基酸類脫羧基酶缺乏症(Aromatic L-Amino acid decarboxylase deficiency, AADC deficiency) | 符合2項中樞神經系統必要臨床表徵及1項自主神經系統必要臨床表徵，且兩個DDC等位基因皆出現致病基因變異。 | **需要**，需檢附*DDC*基因檢測報告。 | 需檢附(第1、3、4項為必要)：1. 病歷資料(含臨床病史、身體診察、神經學檢查及發展里程碑等)
2. 實驗室檢查報告
3. 腦部核磁照影檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 52 | Cornelia de Lange氏症候群(Cornelia de Lange syndrome) | 主要特徵及次要特徵總分數≥9，且具有致病性基因變異。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(2項均必要)1. 臨床資料：包含臨床病史(含臨床表徵、家族史)
2. 基因檢測報告
 |
| 53 | Kabuki症候群(Kabuki syndrome) | 符合臨床必要表徵及具致病性基因變異。 | **需要**，需檢附*KMT2D、KDM6A*或其他致病基因檢測報告。 | 需檢附(第1至2項為必要)：1. 病歷資料(含臨床症狀)
2. 基因檢測報告
3. 臉部照片
 |
| 54 | DiGeorge症候群(DiGeorge syndrome) | 符合主要臨床症狀及徵兆至少二項，且具有致病性基因變異。 | **需要**，需檢附*22q11.2*或其他與DiGeorge syndrome相關染色體或基因缺失的檢驗報告。 | 需檢附(第1至5項為必要)：1. 病歷資料:包含臨床症狀及徵兆、身體及發展遲緩之評估病歷資料及家族史
2. 實驗室檢查報告：包含血清鈣離子濃度、血液iPTH
3. 心臟超音波或其他心臟影像報告
4. 耳鼻喉科就診及聽力檢驗報告
5. 22q11.2或其他與DiGeorge syndrome相關染色體或基因缺失的檢驗報告
6. 周邊血液T細胞數量分析[Flow cytometry]
 |
| 55 | Beckwith Wiedemann氏症候群(Beckwith Wiedemann syndrome, BWS) | 明確之致病基因變異，且至少符合一項主要臨床表徵或至少符合兩項臨床次要表徵。 | **需要**， 母源染色體IC2 失去甲基化、母源染色體 IC1增加甲基化、母源 CDKN1C突變、11p15.5 父源單親源二倍體或11號染色體異常。 | 需檢附(第1至2項為必要)：1. 病歷資料，包含臨床病史、身體診察等
2. 基因檢測報告
3. 檢驗報告
4. 影像報告
5. 病理報告
 |
| 56 | CHARGE症候群(CHARGE syndrome) | 符合3大項主要臨床表徵、或2大項主要臨床表徵加1大項次要臨床表徵、或1大項主要臨床表徵加3大項次要臨床表徵；且*CHD7*或*SEMA3E*基因具異型合子致病基因變異。 | **需要**，需檢附*CHD7、SEMA3E*或其他致病基因檢測報告。 | 需檢附(第1及4項為必要)：1. 病歷資料，包含臨床病史、身體診察、神經學檢查、發展里程碑及眼科/耳鼻喉科/代謝科就診紀錄等
2. 實驗室檢查報告
3. 腦部核磁照影及顳骨核磁照影/電腦斷層檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 57 | 先天性肌失養症(Congenital muscular dystrophy, CMD) | 明確之致病基因變異，且臨床表現、身體及神經學檢查、腦部核磁共振檢查及遺傳模式具臨床型-基因型吻合。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4項為必要)：1. 病歷資料：包含臨床病史、家族史、身體診察、神經學檢查及發展里程碑等病歷資料
2. 實驗室檢查報告，包含 Creatine kinase
3. 腦部核磁照影檢查
4. 基因檢測報告
5. 電氣生理學檢查、肌肉切片檢查、肌肉影像學檢查、心臟超音波檢查
 |
| 58 | 腎上腺腦白質失養症(Adrenoleukodystrophy, ALD) | 具臨床表徵與異常檢驗結果，上列生化檢驗數值、腦部核磁照影、神經傳導檢查報告等三項 至少一項出現異常結果，且*ABCD1*具致病基因變異。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4項及第6項為必要)：1. 病歷資料，包含臨床病史、身體診察、神經學檢查及發展里程碑等
2. 非常長鏈脂肪酸代謝異常檢測報告
3. 腦部核磁照影檢查報告
4. 生化檢驗數值報告
5. 神經傳導檢查報告(脊髓性神經病變型為必要，其他型為選擇)
6. 基因檢測報告
 |
| 59 | Beta螺旋狀蛋白關聯之神經退化疾病(Beta-Propeller protein-associated neurodegeneration, BPAN) | 符合臨床必要表徵及腦部核磁共振影像異常病灶，且*WDR45*具致病基因變異。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(3項均必要)：1. 病歷資料，包含臨床病史、身體診察、神經學檢查及發展里程碑等
2. 腦部核磁照影檢查報告
3. 基因檢測報告 影像報告
 |
| 60 | 瓦登伯格氏症候群(Waardenburg syndrome) | 符合臨床必要表徵，且具致病基因變異。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(5項均必要)：1. 病歷資料：包括臨床症狀及徵兆之病歷資料及家族史
2. 聽力檢查報告
3. 眼睛檢查報告
4. 基因檢測報告
5. 外觀、皮膚或是眼睛照片
 |
| 61 | 面肩胛肱肌失養症(Facioscapulohumeral muscular dystrophy, FSHD) | 符合臨床必要表徵及，且具致病基因變異。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(除肌肉病理報告外，其餘均必要)：1. 臨床症狀及徵兆的病歷紀錄
2. 實驗室檢查報告：CK值；肌電圖/神經傳導報告；肌肉病理報告
3. 基因檢測報告
 |
| 62 | Prader-Willi氏症候群(Prader-Willi syndrome) | 符合臨床必要表徵、甲基化檢查異常，且具致病基因變異。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(2項均必要)：1. 病歷資料：包括臨床主要、次要條件
2. 基因檢測報告
 |
| 63 | 嬰兒型上行性遺傳性痙攣性麻痺 (Infantile-onset ascending hereditary spastic paralysis, IAHSP) | 符合與年齡相對應之臨床必要表徵，且ALS2具致病基因變異。 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(4項均必要)：1. 病歷資料，包含臨床病史、身體診察、神經學檢查及發展里程碑等
2. 神經電氣生理檢查報告
3. 腦部核磁照影檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 64 | 大腦肌酸缺乏症(Cerebral creatine deficiency) | 符合下列任一項* 兩個*GAMT*等位基因出現致病性基因變異， 且符合必要臨床表徵及核磁共振頻譜顯示肌酸訊號低下
* 兩個*AGAT*等位基因出現致病性基因變異， 且符合必要臨床表徵及核磁共振頻譜顯示肌酸訊號低下
* 一個*SLC6A8*基因出現致病性基因變異， 且符合必要臨床表徵及核磁共振頻譜顯示肌酸訊號低下
 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(1至4項為必要)：1. 病歷資料：包含臨床病史、身體及神經學檢查及詳細家族史之病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學檢查報告
4. 基因檢測報告
5. 特殊檢查報告
 |
| 65 | 硫胺素(維生素B1)代謝功能障礙症候群(Thiamine metabolism dysfunction syndromes, THMD) | * + 1. THMD1：符合三項臨床必要表徵及實驗室檢查結果，且兩個*SLC19A2*等位基因皆出現致病基因變異
		2. THMD2：符合三項臨床必要表徵及對應之腦部核磁共振影像異常病灶，且兩個*SLC19A3*等位基因皆出現致病基因變異
		3. THMD3：符合四項臨床必要表徵及對應之腦部核磁共振影像異常病灶，且兩個*SLC25A19*等位基因皆出現致病基因變異
		4. THMD4：符合三項臨床必要表徵及對應之腦部核磁共振影像異常病灶，且兩個*SLC25A19*等位基因皆出現致病基因變異
1. 5.THMD5：符合三項臨床必要表徵及對應之腦部核磁共振影像異常病灶，且兩個*TPK1*等位基因皆出現致病基因變異
 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(除THMD1之腦部核磁照影檢查報告外，其餘均必要)：1. 病歷資料，包含臨床病史、身體診察、神經學檢查及發展里程碑等
2. 實驗室檢查報告
3. 腦部核磁照影檢查報告 [THMD 2, 3, 4, 5 (必要)；THMD 1 (選擇)]
4. 基因檢測報告
 |
| 66 | 顱骨幹骺端發育不良 (Craniometaphysial dysplasia) | 符合下列任一項* *ANKH*基因出現一個致病性變異， 且至少符合兩項臨床核心特徵及異常影像學變化
* *GJA1*兩個等位基因出現致病性變異，且至少符合兩項臨床核心特徵及異常影像學變化
 | **需要**，需檢附相關致病基因檢測報告。 | 需檢附(1至4項為必要)：1. 病歷資料：包含臨床病史、身體及神經學檢查及詳細家族史之病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學檢查報告
4. 基因檢測報告
5. 特殊檢查報告
 |
| 67 | Rubinstein-Taybi氏症候群(Rubinstein-Taybi syndrome) | 符合臨床症狀、徵兆及臨床條件。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(3項均必要)：1. 相關臨床症狀及徵兆的病歷紀錄。
2. 臨床符合條件。(請檢附臉、手指及腳趾照片)
3. 基因檢測報告。
 |
| 68 | 軟骨發育不全症(Achondroplasia) | 符合臨床及影像表徵。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(3項均必要)：1. 病歷資料：包括臨床病史、身體檢查之病歷資料
2. 放射線影像檢查報告
3. 基因檢測報告
 |
| 69 | 神經纖維瘤症候群第二型(Neurofibromatosis typeⅡ) | 須符合：1. NF2或其他基因檢測結果正常，符合下列其中一項診斷條件：(1)兩側聽神經許旺細胞瘤、(2)直系一等血親家族史(+)及單側聽神經許旺細胞瘤、(3)直系一等血親家族史(+)，加上兩種以上之下列病灶: 其他位置之許旺細胞瘤、腦膜瘤、膠質瘤、神經纖維瘤、少年型白內障。
2. NF2或其他基因檢測結果具致病性單等位基因變異，符合下列其中一項診斷條件：(1)聽神經許旺細胞瘤、(2)多個腦膜瘤、(3)兩種以上之下列病灶: 其他位置之許旺細胞瘤、膠質瘤、神經纖維瘤、少年型白內障。
 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(4項均必要)：1. 病歷資料：包括臨床病史、身體及神經學檢查及詳細家族史之病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 70 | 腦腱性黃瘤症(Cerebrotendinous xanthomatosis) | 符合臨床症狀及徵兆，且腦部核磁共振造影具腦白質病變及具有致病性基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(6項均必要)：1. 病歷資料
2. 臨床病史
3. 家族病史
4. 臨床症狀及徵兆
5. 影像學檢查報告
6. 基因檢測報告
 |
| 71 | 遺傳性表皮分解性水皰症(Hereditary epidermolysis bullosa) | 須符合下列條件之一：1. 具致病性基因突變及符合二項(含)以上之必要臨床症狀及徵兆
2. 具致病性基因突變及符合一項(含)以上之必要臨床症狀及徵兆及三項(含)以上次要臨床症狀及徵兆
 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(5項均必要)：1. 臨床病史、臨床症狀及徵兆
2. 家族病史、臨床分類
3. 電子顯微鏡檢查
4. 免疫螢光染色
5. 基因檢測報告
 |
| 72 | 原發性高草酸鹽尿症(Primary hyperoxaluria) | 符合臨床必要表徵，且具致病基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(4項均必要)：1. 病歷資料
2. 血液及尿液生化檢查報告
3. 影像學檢查
4. 基因檢測報告
 |
| 73 | 黑尿症(Alkaptonuria) | 符合臨床主要表徵、尿液之氣相色譜質譜分析檢查異常，且具致病性基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(3項均必要)：1. 臨床資料
2. 尿液之氣相色譜質譜分析檢查結果
3. 基因檢測報告
 |
| 74 | 囊狀纖維化症(Cystic fibrosis) | 符合必要臨床表現 2 項以上，且具致病性基因變異 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學檢查報告
4. 基因檢測報告
5. 特殊檢查報告
 |
| 75 | Von Hippel–Lindau 症候群(Von Hippel–Lindau disease) | 符合各臨床分類之主要症狀及徵兆，且具VHL致病基因變異 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(4項均必要)：1. 相關臨床症狀及徵兆的病歷紀錄
2. 影像報告
3. 基因檢測報告
4. 生化檢驗報告
 |
| 76 | 肌小管病變(Myotubular myopathy) | 符合3項必要臨床表徵及1項選擇臨床表徵，且MTM1基因具性聯隱性遺傳之致病基因變異 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢查
3. 基因檢測報告
4. 電生理檢查
5. 肌肉切片檢查
6. 影像學檢查
7. 特殊檢查報告
 |
| 77 | Kallmann氏症候群(Kallmann syndrome) | 符合下列四項：(A) Age男≧14歲 / 女≧13歲 (或3-6th months時： no response to LHRH stimulation test)；(B) 青春發育 (Hormone therapy前)：(女)胸部或(男) Genital ≦ Tanner stage III；及睪丸 ≦8 ml；(C) LHRH stimulation test : Abnormally low response: LH basal <1.0IU/L, peak <5.0IU/L；(D) 基因檢查發現致病性突變 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢查報告
3. 影像學檢查
4. 基因檢測報告
 |
| 78 | 瓜胺酸血症 (Citrullinemia) | 符合臨床症狀及徵兆，排除其他疾病且具致病基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗
3. 基因檢查結果
4. 其他檢查
 |
| 79 | 先天性血栓性血小板低下紫斑症(Congenital thrombotic thrombocytopenic purpura) | 符合臨床症狀及徵兆，且具致病基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至5項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗
3. 血中ADAMTS13蛋白活性及血中anti-ADAMTS13 antibody狀態
4. 基因檢查結果
 |
| 80 | 苯酮尿症(Phenylketonuria) | 符合實驗室檢驗報告為有意義的異常，且任一個基因有二個致病點位，符合隱性遺傳模式。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗
3. 基因檢查結果
4. 其他檢查
 |
| 81 | 戊二酸尿症，第一型(Glutaric aciduria type I, GA I) | 符合臨床症狀及徵兆，具致病性雙等位基因突變。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗
3. 基因檢測報告
4. 影像學檢查
 |
| 戊二酸尿症，第二型(Glutaric aciduria type II, GA II) | 符合符合必要之代謝生化指標，且具兩個等位基因致病基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢查報告
3. 基因檢測報告
4. 影像學檢查報告
 |
| 82 | 外胚層增生不良症(Ectodermal dysplasia) | 符合必要臨床症狀及徵兆，相關檢查報告異常，及具致病基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 相關檢查報告
3. 基因檢測報告
 |
| 83 | 同基因合子蛋白質C缺乏症(Homozygous protein C deficiency) | 符合明確之臨床症狀及徵兆、檢驗報告（含Protein C缺乏之實驗數據）及基因檢測確認。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢查報告
3. 基因檢測報告
4. 影像學報告
 |
| 84 | 黏多醣症(Mucopolysaccharidoses) | (1)「新生兒代謝篩檢陽性個案符合實驗室檢驗、影像學檢查異常，且具致病性基因異常；或(2)非新生兒個案符合各器官系統中至少一系統具有一項或一項以上之臨床症狀及徵兆、實驗室檢驗為有意義的異常、影像學檢查報告具一項或一項以上之異常且具致病性基因異常。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至6項為必要)：1. 病歷資料
2. 酵素檢測報告
3. 基因檢測報告
4. 尿液醣胺聚醣的總量檢測(DMB/Cre. Ratio)
5. 尿液醣胺聚醣衍生、組構之雙醣單位定性(二次元電泳)或定量檢測(液相層析串聯式質譜分析;LC-MS/MS assay)檢測報告
6. 影像檢查報告
 |
| 85 | Schaaf-Yang 症候群(Schaaf-Yang syndrome) | 符合四項必要臨床表徵(新生兒期全身肌張力低下、新生兒期遠端關節攣縮、新生兒期呼吸窘迫、發展遲緩/認知障礙)，且具致病基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至2項為必要)：1. 病歷資料
2. 基因檢測報告
3. 實驗室檢查報告
 |
| 86 | Basilicata-Akhtar症候群(Basilicata-Akhtar Syndrome) | 符合四項必要臨床症狀及徵兆，腦部核磁共振造影檢查報告異常，及具致病基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 腦部核磁共振造影檢查報告
3. 基因檢測報告
 |
| 87 | 舞蹈症-棘红细胞增多症(Chorea-acanthocytosis，ChAc) | 符合至少一項必要主要表徵，腦部磁振造影檢查報告異常，及具致病基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 腦部磁振造影檢查報告
3. 基因檢測報告
 |
| 88 | 嚴重複合型免疫缺乏症(Severe Combined ImmunoDeficiency, SCID) | 須符合：1. 臨床症狀(含篩檢)，實驗室檢驗報告顯示有嚴重CD3 T淋巴球低下(< 300 cells/mm3)或CD4 naïve T淋巴球低下(占比<20%)，與基因檢測找到符合遺傳模式之致病基因變異三項皆符合。
2. 臨床症狀(含篩檢) 符合且實驗室檢驗報告2次以上皆顯示有嚴重CD3 或CD4 naïve T淋巴球低下，雖基因檢測報告尚未找到基因變異，但淋巴增生功能 (Lymphocyte proliferation function) 低於正常10%。
 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1至2項及第4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學或特殊檢查檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 89 | 碳水化合缺乏醣蛋白症候群(先天性醣基化障礙) (Congenital Disorder of Glycosylation; CDG) | 明確之致病基因變異，且具身體診察、神經學診察及實驗室檢查佐證資料證實符合二系統以上(含)之臨床症狀及徵兆，其遺傳模式屬臨床型-基因型吻合 (genotype-phenotype correlation) 之基因名稱-先天性醣基化障礙 (Gene name - CDG)。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 腦部核磁照影檢查
4. 基因檢測報告
 |
| 90 | 遺傳性出血性血管擴張症(Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia; HHT) | 須符合：1. 明確之致病基因變異，家族一等親(first-degree)中具確診者，具二項(含)以上必要之臨床症狀及徵兆，且經實驗室檢查及影像學檢查佐證資料證實，其遺傳模式符合臨床型-基因型吻合 (genotype-phenotype correlation) 之遺傳性出血性血管擴張症。
2. 明確之致病基因變異，無家族史，具三項必要之臨床症狀及徵兆，且經實驗室檢查及影像學檢查佐證資料證實，其遺傳模式符合臨床型-基因型吻合 (genotype-phenotype correlation) 之遺傳性出血性血管擴張症。
 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(1至5項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學檢查報告
4. 特殊檢查報告
5. 基因檢測報告
 |
| 91 | Cockayne氏症候群(柯凱因氏症候群)(Cockayne Syndrome) | 明確之ERCC6或ERCC8雙合子致病基因變異，且具2項必要及至少1項(含)選擇之臨床症狀及徵兆，其遺傳模式屬臨床型-基因型吻合 (genotype-phenotype correlation) 之Cockayne氏症候群(柯凱因氏症候群)。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1、3及5項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 腦部核磁共振影像
4. 特殊檢查報告
5. 基因檢測報告
 |
| 92 | 假性軟骨發育不全(Pseudoachondroplastic dysplasia) | 符合必要臨床症狀及徵兆三項，及符合遺傳模式之致病性基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 影像檢查報告
3. 基因檢測報告
 |
| 93 | 中心軸空肌病(Central core disease) | 符合必要臨床症狀及徵兆，肌肉切片組織學報告異常，神經電生理檢查異常以及符合遺傳模式之致病性基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4及7項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 基因檢測報告
4. 電生理檢查報告
5. 肺功能檢查報告
6. 影像檢查報告
7. 肌肉切片檢查報告
 |
| 94 | 水泡型先天性魚鱗癬樣紅皮症(表皮鬆解性角化過度症)(Bullous congenital ichthyosiform erythoderma (epidermolytic hyperkeratosis)) | 符合臨床症狀及徵兆至少(含)三項、病理切片異常、電子顯微鏡檢查符合水泡型先天性魚鱗癬樣紅皮症(表皮鬆解性角化過度症)，及符合遺傳模式之致病性基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1至3項為必要)：1. 病歷資料
2. 特殊檢查報告
3. 基因檢測報告
 |
| 95 | 楓糖尿症(Maple syrup urine disease) | 須符合：1. 臨床症狀及徵兆除新生兒代謝篩檢陽性個案可無症狀外，其他個案至少出現一項。
2. 實驗室檢驗報告為有意義的異常:血漿支鏈胺基酸和尿液有機酸升高。
3. *BCKDHA(E1α)、BCKDHB(E1β)、DBT(E2)*或*DLD(E3)*兩個等位基因有致病性變異，符合體染色體隱性遺傳模式。
 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1、2及4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 96 | 脂肪酸氧化作用缺陷(Fatty acid oxidation defect) | **新生兒篩檢個案：**符合2項(含)以上異常之實驗室檢驗，且相對應致病基因具致病性符合遺傳模式之基因變異。**臨床個案：**臨床症狀及徵兆中1~4項，至少出現1項臨床表徵，符合2項(含)以上異常之實驗室檢驗，且符合遺傳模式之致病性基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 97 | 甲基丙二酸血症(Methylmalonic acidemia) | 須符合：1. 臨床症狀及徵兆除新生兒代謝篩檢陽性個案可無症狀外，其他個案至少出現一項。
2. 實驗室檢驗報告:血片C3,C3/C2、MMA及尿液有機酸為有意義的異常，Homocysteine 和B12正常。
3. *MMUT 或 MMAA 或 MMAB 或 MMADHC(var2) 或 MCEE*有2個等位基因有致病性變異，符合體染色體隱性遺傳模式。
 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1、2及4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. 影像學檢查報告
4. 基因檢測報告
 |
| 98 | 假性副甲狀腺低能症(Pseudohypoparathyroidism) | 具臨床症狀及徵兆之一項以上(含)，實驗室檢驗及檢查符合假性副甲狀腺症及符合遺遺傳模式之致病性基因變異。 | **需要**，需檢附基因檢測報告。 | 需檢附(第1至4項為必要)：1. 病歷資料
2. 實驗室檢驗報告
3. X射線檢查及腦部影像學報告
4. 基因檢測報告
 |