

2026



# 財團法人罕見疾病基金會

## 國內罕見疾病遺傳檢驗補助同意書

您好，罕見疾病基金會(以下簡稱本會)為加強對罕見疾病病友及家屬的照顧，並使得疾病可早期發現早期治療與預防，特針對罕見遺傳疾病檢驗診斷費用給予部分補助，補助期間由**115年03月01日起至115年11月30日止**。

一、補助對象：疑似罕見疾病患者，需進行確認診斷者，**每家庭補助一位為限，不接受非本國籍、帶因者檢測及產前檢體。**

二、檢驗費用：符合補助受檢者，項目1~42項，本會補助60%檢驗費用，受檢者自付40%檢驗費用；項目43~44項，本會補助50%檢驗費用，受檢者自付50%檢驗費用，本會補助檢驗費用將直接撥付給檢驗機構或醫療院所。**若符合低收入戶身份者，請於送檢前，先致電本會提出補助申請，本會資源有限請珍惜使用。**

三、申請資料：**1.疑似罕見疾病患者或其家屬請填寫受檢者資料並簽名。**

**2.醫事人員請填寫受檢者之臨床症狀及家族史，並提供相關之臨床檢測結果。**

**3.檢驗報告結果將會由檢驗機構提供予本會，僅限於補助資料核對之用。**

四、申請表格：

受檢者姓名	性別 <input type="checkbox"/> 男 <input type="checkbox"/> 女	身份證字號
病歷號碼	出生日期 年 月 日	聯絡電話
通訊地址(請填郵遞區號)		
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
<p>1.依據個人資料保護法第6條第一項第六款及第8條第二項第六款，本人(即受檢者)同意檢驗報告由檢驗單位分別提供予送檢醫師做診斷說明，以及本會做補助資料核對留存。</p> <p>2.依據財團法人法第25條第三項第二款，財團法人應主動公開：前一年度之接受補助、捐贈名單清冊及支付獎助、捐贈名單清冊，且僅公開其補助、捐贈者及受獎助、捐贈者之姓名或名稱及補(獎)助、捐贈金額。但補助、捐贈者或受獎助、捐贈者事先以書面表示反對，或公開將妨礙或嚴重影響財團法人運作，且經主管機關同意者，不公開之。</p> <p>本人(即受檢者)已經了解即將施行檢驗之內容及可能無法獲得所預期之檢驗結果，同意配合送檢醫師安排進行採樣檢驗；並且 <input type="checkbox"/>同意 <input type="checkbox"/>不同意 以受補助個案之名稱公開徵信，如未勾選者，視為同意。</p> <p>*上述內容皆已閱讀知悉。</p> <p>受檢者或法定代理人簽名：_____</p> <p>與受檢者關係：_____ 日期： 年 月 日</p>		

項次	檢驗機構	檢驗之疾病名稱	檢驗項目
臨床症狀(必填)			
家族史(必填)			
送檢醫療機構名稱	科別	送檢醫師	送檢日期 年 月 日
檢驗報告郵寄地址 / 醫院地址 (請填寫郵遞區號)			
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>			
報告收件人	聯絡電話	報告傳真號碼或E-Mail	

五、繳費資料及檢體需求：(送檢前請與各實驗室連絡，敬請留意各機構繳款方式。)

檢驗機構	檢體需求	付費方式	聯絡窗口	寄件地址
慧智基因醫學實驗室	<input type="checkbox"/> 血液(EDTA採血管, 3ml, 室溫運送), 超過24小時者請以4°C冷藏保存運送。 <input type="checkbox"/> 請加填寫慧智基因醫學實驗室送檢表格。	銀行：合作金庫銀行古亭分行(銀行代號 006) 帳號：5872-717-301388 戶名：慧智基因股份有限公司 傳真：(02)2382-6612 電話：(02)2382-6615 轉會計6935 <input type="checkbox"/> 請於匯款後，傳真匯款單(臨櫃匯款)或帳號後五碼(ATM轉帳)，並註明轉帳者資料、聯絡電話及受檢測者之姓名、採檢院所。以方便會計對帳。	慧智基因醫學實驗室： 聯絡電話 02-23826615 分機 6905 柯小姐、分機 6906 羅先生、 分機 6908 張小姐	100005臺北市中正區寶慶路27號8樓 慧智基因 收
臺北榮總	<input type="checkbox"/> 血液(EDTA採血管)，以無菌方式採樣，3ml，冷藏運送。 <input type="checkbox"/> 請加填臺北榮總基因檢驗同意書暨申請單，搜尋北榮首頁>各單位>醫療單位>遺傳諮詢中心>文件下載 (https://goo.gl/PogUa)	銀行：合作金庫銀行石牌分行(銀行代號 006) 帳號：1427-713-000750 戶名：臺北榮民總醫院作業基金405專戶 <input type="checkbox"/> 匯款或ATM轉帳後，請將匯款單或ATM存根(註明個案姓名) e-mail: ctr510vghtpe@gmail.com 或與檢體一同寄送予本實驗室，以利核帳。不收現金，ATM轉帳者，請注意是否有約定轉帳之限制。	臺北榮民總醫院：02-28712121 分機 28485 陳亞琪小姐	112201臺北市北投區石牌路2段201號 臺北榮民總醫院 科技大樓8樓 8002室 代謝及分子遺傳實驗室
柯滄銘產科／基因飛躍生命科學實驗室	血液(EDTA採血管，2~3ml，請搖勻，48小時內可常溫運送)	ATM轉帳或匯款：臺灣銀行城中分行(銀行代號 004) 帳號：045-001-120358 戶名：基因飛躍科技股份有限公司 (匯款或轉帳後，請將單據寫上受檢者姓名，傳真至02-33931077或與檢體一同寄送予本實驗室，以利核帳。)	柯滄銘產科/基因飛躍生命科學實驗室： 聯絡電話 02-33931030	100008臺北市中正區林森南路10-1號1樓 傳真：02-33931077
中山醫學大學附設紀念醫院	血液(EDTA採血管，以無菌方式採樣：成人3ml；小孩1~3ml，冷藏運送)	銀行：國泰世華銀行公益分行(銀行代號 013) 帳號：232-50-007821-7 戶名：中山醫學大學附設醫院 <input type="checkbox"/> 請於匯款後傳真ATM轉帳收據或來電告知轉帳帳號後五碼及匯款人資訊。傳真：04-24714479	中山醫學大學附設醫院 細胞遺傳室： 04- 24739595分機38352 余如珊小姐	402367臺中市南區建國北路一段110號 中山醫學大學附設醫院 細胞遺傳室
彰化基督教醫院	<input type="checkbox"/> 基因檢測： 血液(EDTA採血管，3ml，48小時內可常溫運送) <input type="checkbox"/> FISH檢測： 血液(Heparin採血管，3ml，48小時內送達可常溫運送)	<input type="checkbox"/> 郵政劃撥：戶名：彰化基督教醫療財團法人彰化基督教醫院 帳號：00131080 請於備註欄註明【患者姓名】及【遺傳代檢費】。請傳真郵政劃撥單至 04-7249847。 <input type="checkbox"/> ATM轉帳：請將款項轉入銀行代號：822中國信託商業銀行 帳號：078-5300-38927，轉帳後將「存根聯」傳真至 04-7249847，以利核帳。	彰化基督教醫院遺傳諮詢中心： 聯絡電話 04-7238595 分機 7244 遺傳諮詢師：李小姐	500006彰化市中華路176號三樓，彰基基因醫學部收。 聯絡電話 04-7238595 分機2331。
林口長庚紀念醫院【精準醫學檢驗中心】	<input type="checkbox"/> 煩請抽血前，務必聯絡精準醫學檢驗中心 03-3281200分機8362 楊淑理組長 <input type="checkbox"/> 基因檢測： 血液(EDTA採血管，3-5ml，48小時內送達，室溫運送)	現金支付，共_____元整。	林口長庚紀念醫院 精準醫學檢驗中心 03-3281200 分機 8362 楊淑理組長	333423桃園市龜山區復興街5號 林口長庚兒童7J 精準醫學檢驗中心 楊淑理組長收。
林口長庚紀念醫院【李文益醫師實驗室】	<input type="checkbox"/> 煩請抽血前，務必聯絡03-3281200分機8362方君琬組長或分機8766李文益醫師。 <input type="checkbox"/> 血液(Heparin 純線頭採血管，以無菌方式採樣：病患儘量不低於10ml，對照者(成人10ml)；室溫於48小時內送達)；檢體請於週一及週二寄出，並避開連續假日，謝謝。	現金支付，共_____元整。	林口長庚兒童醫療大樓 教學研究部 臨床研究與教育訓練中心：03-3281200 分機 8766 謝碧玲個管師	333423桃園市龜山區復興街5號 林口長庚兒童醫療大樓L棟B1過敏氣喘衛教室 李文益醫師收
科進醫事檢驗所	<input type="checkbox"/> 煩請送檢前先行聯絡 <input type="checkbox"/> 尿液：以集尿杯採樣15mL以上，蓋口旋緊後冷藏避光運送。 <input type="checkbox"/> 酵素活性檢測：線頭管(Heparin)，採集全血5~10mL，冷藏避光運送。	銀行：玉山銀行 南港分行(銀行代號808) 帳號：1182-940-025285 戶名：科進醫事檢驗所張勝凱 <input type="checkbox"/> 請於匯款後將「匯款單」或「ATM存根」黏貼於此，或放大傳真至02-26557529，確認入帳後開立收據 *不收現金。	科進醫事檢驗所 電話：02-2655-7530	<input type="checkbox"/> 生化檢測：聯合醫事檢驗所全國收檢網協助運送，臺北：(02)2704-9977、桃園：(03)333-3580、新竹：(03)533-0188、臺中：(04)2313-5120、嘉義：(05)216-9955、高雄：(07)269-3130 宜蘭地區 0975-538-230、花蓮地區(週二~週五收檢) 0930-400-191、台東地區(週二~週五收檢) 0981-101-242。
高雄醫學大學附設中和紀念醫院	血液(EDTA採血管，以無菌方式採樣：20 ml)	銀行：第一銀行 三民分行(銀行代號 007) 帳號：70450145000 戶名：財團法人私立高雄醫學大學附設中和紀念醫院 <input type="checkbox"/> 匯款後請在單據寫上受檢者姓名，傳真至07-3213054，確認入帳後開立收據；並致電 07-3121101 分機7260確認是否收到。	財團法人私立高雄醫學大學附設中和紀念醫院： 07-3121101分機 7259或7260 黃意惠小姐	807377高雄市三民區自由一路100號 財團法人私立高雄醫學大學附設中和紀念醫院啟川大樓 11樓基因診斷實驗室 黃意惠小姐收

1.請將罕見疾病基金會補助同意書正本、檢體及病患自付費用(若付費方式為現金)寄送於欲送檢驗之實驗室，檢驗單位將持同意書正本向罕見疾病基金會請款。

2.補助相關檢驗資訊、付款方式及 檢體需求請參閱【財團法人罕見疾病基金會】→服務專區/醫療服務/國內遺傳檢驗。

3.財團法人罕見疾病基金會：聯絡電話 02-25210717\*155 醫療服務組遺傳諮詢員 汪俐穎。

第一聯(白)，請連同檢體一併提供給檢驗單位。

第二聯(黃)，送檢單位留存。

第三聯(粉)，病人留存。

六、2026年國內檢驗補助項目

項次	檢驗機構	檢驗之疾病名稱	檢驗項目	工作週	自費價格	罕病基金會補助 60% 檢驗費用 (臺幣/人)	病患自付 40% 檢驗費用 (臺幣/人)
1	慧智基因醫學實驗室	軟骨發育不全症 (Achondroplasia)	<input type="checkbox"/> FGFR3基因常見好發點位突變分析	2	9,000	5,400	3,600
2		家族性澱粉樣多發性神經病變 (Familial Amyloidotic Polyneuropathy, FAP)	<input type="checkbox"/> TTR基因定序	2	4,000	2,400	1,600
3		原發性肺動脈高壓症第一型 (Primary Pulmonary Hypertension type 1, PPH1)	<input type="checkbox"/> BMPR2基因定序及基因劑量分析	4	21,000	12,600	8,400
4		雷特氏症 (Rett syndrome)	<input type="checkbox"/> MECP2基因定序及基因劑量分析	4	13,000	7,800	5,200
5	臺北榮總-代謝及分子遺傳實驗室	三甲基巴豆醯輔酶A羧化酶缺乏症 (3-Methylcrotony-CoA Carboxylase Deficiency, 3-MCC Deficiency)	<input type="checkbox"/> MCCC1 基因突變分析	4	15,120	9,072	6,048
6			<input type="checkbox"/> MCCC2 基因突變分析	4	13,440	8,064	5,376
7		達希伯-林道症候群 (Von Hippel-Lindau Disease, VHL)	<input type="checkbox"/> VHL基因突變分析	4	2,400	1,440	960
8	柯滄銘婦產科/基因飛躍生命科學實驗室	腎上腺腦白質失養症 (Adrenoleukodystrophy, ALD)	<input type="checkbox"/> ABCD1 基因突變分析	2	11,000	6,600	4,400
9		肌萎縮性側索硬化症 (Amyotrophic lateral sclerosis, ALS)	<input type="checkbox"/> SOD1 基因突變分析	2	6,000	3,600	2,400
10			<input type="checkbox"/> C9orf72基因 GGGGCC 重複次數分析	1	4,000	2,400	1,600
11			Angelman 氏症候群 (Angelman Syndrome)	<input type="checkbox"/> 15q11.2-q13 MS-MLPA分析	1	4,000	2,400
12		Beckwith Wiedemann 氏症候群 (Beckwith Wiedemann syndrome, BWS)	<input type="checkbox"/> 11p15.5 MS-MLPA 分析	1	4,000	2,400	1,600
13		Dravet 症候群 (Dravet Syndrome)	<input type="checkbox"/> SCN1A 基因突變分析	3	21,000	12,600	8,400
14		遺傳性血管水腫 (Hereditary Angioedema, HAE)	<input type="checkbox"/> SERPING1 基因突變分析	2	11,000	6,600	4,400
15		Prader-Willi 氏症候群 (Prader-Willi Syndrome, PWS)	<input type="checkbox"/> 15q11.2-q13 MS-MLPA分析	1	4,000	2,400	1,600
16		羅素-西弗氏症 (Russell-Silver Syndrome)	<input type="checkbox"/> 11p15.5 MS-MLPA 分析	1	4,000	2,400	1,600
17	達希伯-林道症候群 (Von Hippel-Lindau syndrome; VHL)	<input type="checkbox"/> VHL基因突變分析 (全基因密碼區定序/MLPA分析)	2	6,000	3,600	2,400	
18	威廉斯氏症候群 (Williams-Beuren Syndrome, WBS)	<input type="checkbox"/> 7q11.23 MLPA分析	1	4,000	2,400	1,600	
19	X-性聯遺傳少汗性外胚層發育不良 (X-Linked Hypohidrotic Ectodermal Dysplasia)	<input type="checkbox"/> ED1基因突變分析	2	10,000	6,000	4,000	
20	中山醫學大學附設紀念醫院	CHARGE症候群 (CHARGE Syndrome)	<input type="checkbox"/> CHD7 基因突變分析	4	10,000	6,000	4,000
21		Cornelia de Lange氏症候群 (Cornelia de Lange syndrome)	<input type="checkbox"/> NIPBL基因突變分析	4	12,000	7,200	4,800
22		肌強直症 (Myotonic Dystrophy)	<input type="checkbox"/> DMPK1 基因 Southern blot分析	4	4,000	2,400	1,600
23		Treacher Collins 症候群 (Treacher Collins syndrome)	<input type="checkbox"/> TCOF1 基因突變分析	4	9,000	5,400	3,600
24		性聯遺傳型低磷酸鹽佝僂症 (X-linked hypophosphatemic rickets)	<input type="checkbox"/> PHEX 基因突變分析	4	6,000	3,600	2,400

項次	檢驗機構	檢驗之疾病名稱	檢驗項目	工作週	自費價格	罕病基金會補助 60% 檢驗費用 (臺幣/人)	病患自付 40% 檢驗費用 (臺幣/人)
25	彰化基督教醫院	Cockayne氏症候群 (Cockayne syndrome type A)	<input type="checkbox"/> ERCC8(CSA) 基因突變分析	5	8,550	5,130	3,420
26		Cockayne氏症候群 (Cockayne syndrome type B)	<input type="checkbox"/> ERCC6(CSB) 基因突變分析	5	12,150	7,290	4,860
27		囊狀纖維化 (Cystic Fibrosis, CF)	<input type="checkbox"/> CFTR基因突變分析	5	13,500	8,100	5,400
28		LOWE氏症候群 (Lowe syndrome)	<input type="checkbox"/> OCRL基因突變點分析	5	19,200	11,520	7,680
29		Miller Dieker症候群 (Miller Dieker syndrome)	<input type="checkbox"/> LIS1 基因 deletion分析(FISH)	4	4,000	2,400	1,600
30			<input type="checkbox"/> LIS1(PAFAH1B1) 基因突變點位分析	5	8,000	4,800	3,200
31		神經纖維瘤症第二型 (Neurofibromatosis type 2)	<input type="checkbox"/> NF2基因突變分析	5	8,100	4,860	3,240
32		威爾森氏症 (Wilson's disease)	<input type="checkbox"/> ATP7B 基因突變分析	5	10,800	6,480	4,320
33		愛伯特氏症 (Apert syndrome)	<input type="checkbox"/> FGFR2 基因突變分析(p.252及p.253)	4	2,000	1,200	800
34		布魯頓氏低免疫球蛋白血症 (Bruton's agammaglobulinemia)	<input type="checkbox"/> BTK基因突變分析	10	9,000	5,400	3,600
35	林口長庚紀念醫院-精準醫學檢驗中心	鎖骨顛骨發育異常 (Cleidocranial dysplasia, CCD)	<input type="checkbox"/> RUNX2 基因突變分析	6	6,500	3,900	2,600
36		高免疫球蛋白E症候群 (Hyper IgE recurrent infection syndrome)	<input type="checkbox"/> STAT3基因突變分析	10	9,000	5,400	3,600
37		歌舞伎症候群 (Kabuki syndrome)	<input type="checkbox"/> KMT2D 基因突變分析	10	22,000	13,200	8,800
38		Wiskott-Aldrich氏症候群 (Wiskott-Aldrich syndrome)	<input type="checkbox"/> WASP基因突變分析	10	9,000	5,400	3,600
39	林口長庚紀念醫院-李文益醫師實驗室	慢性肉芽腫 (Chronic granulomatous syndrome)	<input type="checkbox"/> H2O2 production 功能分析	10	2,000	1,200	800
40		嚴重複合型免疫缺損 (Severe combined T and B immunodeficiency)	<input type="checkbox"/> Thymidine T cell proliferation 功能分析	10	3,000	1,800	1,200
41	科進醫事檢驗所	紫質症 (Porphyria)	<input type="checkbox"/> 尿液 PBG/ALA 定量分析, 尿液 Porphyrin HPLC 分型分析, 紅血球 Porphobilinogen (PBGD) deaminase 活性分析, 血漿掃描分析	2	9,000	5,400	3,600
42	高雄醫學大學附設醫院	面肩胛肱肌失養症 (Facioscapulohumeral muscular dystrophy)	<input type="checkbox"/> FSHD 基因突變分析	10	20,000	12,000	8,000
項次	檢驗機構	檢驗之疾病名稱	檢驗項目	工作週	自費價格	罕病基金會補助 50% 檢驗費用 (臺幣/人)	病患自付 50% 檢驗費用 (臺幣/人)
43	林口長庚紀念醫院-精準醫學檢驗中心	努南氏症及RASopathies (Noonan syndrome & RASopathies)	<input type="checkbox"/> A2ML1, BRAF, CBL, GRB2, HRAS, KRAS, LZTR1, MAP2K1, MAP2K2, MAP4K4, MAPK1, MAPK3, MRAS, NF1, NRAS, PPP1CB, PTPN11, RAF1, RASA1, RASA2, RIT1, RRAS, RRAS2, RREB1, SHOC2, SOS1, SOS2, SPRED1, SPRED2, SNRPD2, 30個基因次世代定序分析	4	30,000	15,000	15,000
44		嚴重複合型免疫缺損及慢性肉芽腫 (Severe combined T and B immunodeficiency & Chronic granulomatous syndrome)	<input type="checkbox"/> ADA, AK2, CD247, CD3D, CD3E, CD3G, CD40, CD8A, CORO1A, DCLRE1C, IL2RA, IL2RG, IL7R, JAK3, LAT, LIG4, NHEJ1, PNP, PRKDC, PTPRC, RAG1, RAG2, ZAP70, CD40LG, ORAI1, STIM1, STAT5B, DOCK8, TBX1, CYBB, CYBA, NCF1, NCF2, 33個基因次世代定序分析	4	30,000	15,000	15,000