

二零一四年十二月十五日
討論文件

立法會衛生事務委員會

有關禁制藉生殖科技程序進行性別選擇的廣告

目的

本文件向委員闡述當局建議修訂《人類生殖科技條例》(第 561 章)(《條例》)，以禁制藉生殖科技程序提供性別選擇服務的廣告。

背景

現行生殖科技的規管架構

2. 一九九六年，當局進行公眾諮詢，蒐集市民對擬議的《人類生殖科技條例草案》的意見。該條例草案旨在規管生殖科技程序和胚胎及配子的使用、限定生殖科技程序只可對不育夫婦提供、規管代母安排，以及就相關的事宜(包括禁制使用生殖科技程序進行選擇性別)訂定條文。除少數回應者主張全面禁止性別選擇外，多數回應者都同意，除了基於醫學上的需要，政府應該禁止性別選擇。他們認為，如容許使用生殖科技程序進行嬰兒性別選擇，會帶來一些社會問題，例如延續性別歧視、對家庭中其他子女造成負面影響、鼓勵優生學，以及令人口中的男女比例失去平衡。

3. 《人類生殖科技條例》在二零零零年正式通過。人類生殖科技管理局(管理局)根據《條例》第 4 條成立為法定組織，負責規管生殖科技程序的提供；胚胎研究的進行；涉及生殖科技程序或胚胎研究的已使用或準備使用的配子或胚胎的處理、儲存或棄置；以及代母安排。管理局亦頒布《生殖科技及胚胎研究實務守則》，臚列詳盡指引予提供生殖科技服務的持牌治療中心。

4. 目前，《條例》第15(3)條訂明：

「任何人不得藉生殖科技程序(包括將某一性別的胚胎植入一名女性的體內)而直接或間接使胚胎的性別得以選擇，但如：

(a) 進行選擇是為避免可能損害胚胎(包括任何可能因該胚胎而產生的胎兒、孩子或成年人)健康的在附表2指明的伴性遺傳疾病；及

(b) 有不少於2名註冊醫生各以書面說明該項選擇是為上述目的而進行的，而對該疾病的患者而言，該疾病的嚴重程度足以支持進行性別選擇，則屬例外。」

《條例》附表2指明的伴性遺傳疾病表列於附件。

5. 此外，管理局頒布的實務守則規定，提供這些服務的持牌治療中心必須為有關夫婦提供輔導，並在施行相關程序後三個月內向管理局呈報。

使用生殖科技程序進行性別選擇服務的廣告

6. 近年，管理局關注到在本地的報章和宣傳單張刊載，推銷在海外地方藉生殖科技提供的性別選擇服務的廣告有所增加。除了管理局的關注外，醫療界也表示憂慮，儘管《條例》禁制這些服務，但相關的推銷活動卻日益增加，以及擔心現行對這類廣告的管制是否足夠。

7. 根據現行《條例》第16(2)條和第17(2)條，關乎代母安排的生殖科技服務廣告，以及胚胎和配子商業交易的廣告，都已受到禁制。不過，有關使用生殖科技提供性別選擇服務的廣告，《條例》並無同類的禁制條文。為社會整體福祉著想及更改不一致的規管，我們認為有必要就這方面修訂法例。

立法建議

8. 我們計劃提出立法修訂建議：
- (a) 修訂《條例》第15條，以禁制有關藉生殖科技提供性別選擇服務的廣告，無論服務是於香港境內或境外提供；以及
 - (b) 對違反上述禁制者處以刑罰。
9. 關於上文第8(a)段所述的通過生殖科技程序進行性別選擇服務的廣告，我們打算把在所有媒體上(包括互聯網)刊載的這類廣告都納入規管。至於第8(b)段擬議的刑罰水平，會與《條例》第39(1)條有關胚胎／配子商業交易和代母安排的刑罰一致。

諮詢

10. 我們已徵詢管理局有關修訂《條例》，以禁制藉生殖科技提供性別選擇服務的廣告，包括那些經互聯網流播的廣告，管理局的成員對建議表示支持。
11. 二零一四年六月，我們徵詢相關持份者對上述立法建議的意見，諮詢對象包括：獲管理局發牌可提供生殖科技服務的機構；公立醫院和私家醫院；醫療、衛生和法律界的專業團體；婦產科、生殖醫學和外科(泌尿科)專科醫生；學術界；家庭及社會服務界；消費者委員會；以及傳媒機構。截至二零一四年七月底，我們共收到15份意見書。大部分回應者支持按建議加強《條例》對有關事宜的管制。

下一步工作

12. 我們計劃在二零一五年上半年向立法會提交上述立法建議。

食物及衛生局
二零一四年十二月

《人類生殖科技條例》附表 2 摘錄

伴性遺傳疾病

- Addison's disease with cerebral sclerosis (Addison 病(並有腦硬化))
 Adrenoleucodystrophy (腎上腺白質營養不良)
 Adrenal hypoplasia (腎上腺發育不良)
 Agammaglobulinaemia, Bruton type (血球蛋白血病(Bruton 型))
 Agammaglobulinaemia, Swiss type (血球蛋白血病(瑞士型))
 Albinism, ocular (眼部白化病)
 Albinism-deafness syndrome (白化病—耳聾綜合症)
 Aldrich syndrome (Aldrich 綜合症)
 Alport syndrome (Alport 綜合症)
 Amelogenesis imperfecta, hypomaturation type (釉質生長不全(成熟低下型))
 Amelogenesis imperfecta, hypoplastic type (釉質生長不全(發育不良型))
 Anaemia, hereditary hypochromic (遺傳性低色數性貧血)
 Angiokeratoma (Fabry's disease) (血管角質瘤(Fabry 病))
 Cataract, congenital (先天性白內障)
 Cerebellar ataxia (小腦共濟失調)
 Cerebral sclerosis, diffuse (擴散性腦硬化)
 Charcot-Marie-Tooth peroneal muscular atrophy (Charcot-Marie-Tooth 腓骨肌萎縮症)
 Choroideraemia (無脈絡膜症)
 Choroidretinal degeneration (脈絡膜視網膜變質)
 Coffin-Lowry syndrome (Coffin-Lowry 綜合症)
 Colour blindness, Deutan type (色盲(綠色系列型))
 Colour blindness, Protan type (色盲(紅色系列型))
 Diabetes insipidus, nephrogenic (腎原性尿崩症)
 Diabetes insipidus, neurohypophyseal (尿崩症(神經垂體型))
 Dyskeratosis congenita (先天性角化不良)
 Ectodermal dysplasia, anhidrotic (外胚層發育不全(無汗型))
 Ehlers-Danlos syndrome, type V (Ehlers-Danlos 綜合病(第 V 類型))
 Faciogenital dysplasia (Aarskog syndrome) (面生殖發育不全(Aarskog 綜合症))
 Focal dermal hypoplasia (X-linked dominant, male lethal) (局灶性皮膚發育不良(與 X 染色體有關連的顯性，對男性而言可致死))
 Glucose 6-phosphate dehydrogenase deficiency (葡糖 6 磷酸脫氫酶缺乏)
 Glycogen storage disease, type VIII (糖原貯積症(第 VIII 類型))
 Gonadal dysgenesis (XY female type) (性腺發育不全(XY 女性類型))
 Granulomatous disease (chronic) (慢性肉芽腫病)
 Haemophilia A (血友病 A)
 Haemophilia B (血友病 B)
 Hydrocephalus (aqueduct stenosis) (腦積水(中腦水管狹窄))
 Hypophosphataemic rickets (低磷酸血性佝僂病)
 Ichthyosis (steroid sulphotase deficiency) (魚鱗癬(steroid sulphotase 缺乏))

Incontinentia pigmenti (X-linked dominant, male lethal) (色素失節症(與 X 染色體有關連的顯性，對男性而言可致死))

Kallmann syndrome (Kallmann 綜合症)

Keratosis follicularis spinulosa (Spinulosa 毛囊角化病)

Lesch-Nyhan syndrome (hypoxanthine-guanine-phosphoribosyl transferase deficiency) (Lesch-Nyhan 綜合症(次黃嘌呤—鳥嘌呤—磷酸核糖轉移酶缺乏))

Lowe (oculocerebrorenal) syndrome (Lowe (眼腦腎)綜合症)

Macular dystrophy of the retina (視網膜黃斑營養不良)

Menkes syndrome (Menkes 綜合症)

Mental retardation, FMRI type (智力遲緩(FMRI 型))

Mental retardation, FRAXE type (智力遲緩(FRAXE 型))

Mental retardation, MRXI type (智力遲緩(MRXI 型))

Microphthalmia with multiple anomalies (Lenz syndrome) (小眼症(並有多種畸型) (Lenz 綜合症))

Mucopolysaccharidosis II (Hunter syndrome) (黏多糖貯積病 II (Hunter 綜合症))

Muscular dystrophy, Becker type (肌營養不良(Becker 型))

Muscular dystrophy, Duchenne type (肌營養不良(Duchenne 型))

Muscular dystrophy, Emery-Dreifuss type (肌營養不良(Emery-Dreifuss 型))

Myotubular myopathy (肌小管肌病)

Night blindness, congenital stationary (先天性靜止性夜盲症)

Norrie's disease (pseudoglioma) (Norrie's 病(假性神經膠質瘤))

Nystagmus, oculomotor or 'jerky' (眼球震顫(眼球運動的或抽動的))

Ornithine transcarbamylase deficiency (type I hyperammonaemia) (鳥氨酸胺甲酰轉移酶缺陷症(高氨血症第 I 類型))

Orofaciodigital syndrome (type I) (X-linked dominant, male lethal) (口—面—指(趾)綜合症(第 I 類型))(與 X 染色體有關連的顯性，對男性而言可致死))

Perceptive deafness, DNFZ type (感覺性聾症(DNFZ 型))

Perceptive deafness, with ataxia and loss of vision (感覺性聾症(並有共濟失調和喪失視力))

Phosphoglycerate kinase deficiency (磷酸甘油酸激酶缺乏)

Phosphoribosylpyrophosphate (PRPP) synthetase deficiency (磷酸核糖焦磷酸合成酶缺乏)

Reifenstein syndrome (Reifenstein 綜合症)

Retinitis pigmentosa (視網膜色素變性)

Retinoschisis (視網膜裂)

Spastic paraplegia (痙攣性麻痺)

Spinal muscular atrophy (脊椎肌萎縮)

Spondyloepiphyseal dysplasia tarda (遲發性脊椎骨骺發育不全)

Testicular feminization syndrome (睪丸女性化綜合症)

Thrombocytopenia, hereditary (遺傳性血小板減少症)

Thyroxine-binding globulin, absence or variants of (甲狀腺素—結合球蛋白缺乏或變種)

Xg blood group system (Xg 血型系統)