

2025 年第 178 號法律公告

《2025 年人類生殖科技條例 (修訂附表 2) 公告》

(由醫務衛生局局長根據《人類生殖科技條例》(第 561 章) 第 46 條作出)

1. 生效日期

本公告自 2025 年 12 月 1 日起實施。

2. 修訂《人類生殖科技條例》

《人類生殖科技條例》(第 561 章) 現予修訂，修訂方式列於第 3 條。

3. 取代附表 2

附表 2——

廢除該附表

代以

“附表 2

[第 15(3)(a) 及 46 條]

伴性遺傳疾病

46,XY 性別反轉 2 型 (46XY sex reversal 2)

口——面——指 (趾) 綜合症 1 型 (Orofaciodigital syndrome I)

牙釉質發育不全 1E 型 (Amelogenesis imperfecta, type 1E)

卡曼綜合症 1 型 (Kallmann syndrome 1)

先天性腎上腺發育不全 (Adrenal hypoplasia, congenital)

色素失調症 (Incontinentia pigmenti)
血友病 A (Haemophilia A)
血友病 B (Haemophilia B)
局灶性皮膚發育不全 (Focal dermal hypoplasia)
杜氏肌營養不良 (Muscular dystrophy, Duchenne type)
貝克型肌營養不良 (Muscular dystrophy, Becker type)
法布里病 (Fabry disease)
威斯科特——奧爾德里奇綜合症 (Wiskott-Aldrich syndrome)
洛伊氏眼腦腎綜合症 (Lowe oculocerebrorenal syndrome)
脆性 X 綜合症 (Fragile X syndrome)
眼部白化病 1 型 (Albinism, ocular, type 1)
鳥氨酸轉羧酶缺乏症 (Ornithine transcarbamylase deficiency)
無脈絡膜症 (Choroideraemia)
腎上腺腦白質營養不良 (Adrenoleukodystrophy)
雄激素不敏感綜合症 (Androgen insensitivity)
微小眼綜合症 1 型 (Microphthalmia, syndromic 1)
糖原貯積病 IXa1 型及 IXa2 型 (Glycogen storage disease, type IXa1 and type IXa2)
諾氏病 (Norrie disease)
磷酸甘油酸激酶 1 缺乏症 (Phosphoglycerate kinase 1 deficiency)
磷酸核糖焦磷酸合成酶超活性 (Phosphoribosylpyrophosphate synthetase superactivity)
黏多糖貯積症 II 型 (Mucopolysaccharidosis type II)

- 鐵粒幼細胞性貧血 1 型 (Anemia, sideroblastic, 1)
- Aarskog-Scott 綜合症 (Aarskog-Scott syndrome)
- Arts 綜合症 (Arts syndrome)
- Coffin-Lowry 綜合症 (Coffin-Lowry syndrome)
- Lesch-Nyhan 綜合症 (次黃嘌呤——鳥嘌呤——磷酸核糖轉移酶 1 缺乏症) (Lesch-Nyhan syndrome (hypoxanthine-guanine-phosphoribosyl transferase 1 deficiency))
- Menkes 病 (Menkes disease)
- X- 連鎖中央核肌病 (Myopathy, centronuclear, X-linked)
- X- 連鎖少汗性外胚層發育不良 1 型 (Ectodermal dysplasia 1, hypohidrotic, X-linked)
- X- 連鎖白內障 40 型 (Cataract 40, X-linked)
- X- 連鎖先天性角化不良 (Dyskeratosis congenita, X-linked)
- X- 連鎖先天性腦積水 (Hydrocephalus, congenital, X-linked)
- X- 連鎖先天性靜止性夜盲症 (Night blindness, congenital stationary, X-linked)
- X- 連鎖耳聾 (Deafness, X-linked)
- X- 連鎖血小板減少症 (Thrombocytopenia, X-linked)
- X- 連鎖低磷酸鹽性佝僂病 (Hypophosphatemic rickets, X-linked)
- X- 連鎖青少年型視網膜劈裂症 1 型 (Retinoschisis 1, X-linked, juvenile)
- X- 連鎖埃默里——德里夫斯肌營養不良 1 型 (Emery-Dreifuss muscular dystrophy 1, X-linked)
- X- 連鎖脊髓小腦共濟失調 1 型 (Spinocerebellar ataxia, X-linked 1)
- X- 連鎖脊髓延髓肌萎縮症 1 型 (Spinal and bulbar muscular atrophy, X-linked 1)

- X- 連鎖晚發性脊柱骨骺發育不良 (Spondyloepiphyseal dysplasia tarda, X-linked)
- X- 連鎖視網膜色素變性 (Retinitis pigmentosa, X-linked)
- X- 連鎖脫髮型毛囊角化病 (Keratosis follicularis spinulosa decalvans, X-linked)
- X- 連鎖智力發育障礙 1 型 (Intellectual developmental disorder, X-linked 1)
- X- 連鎖智力發育障礙 109 型 (Intellectual developmental disorder, X-linked 109)
- X- 連鎖無丙種球蛋白血症 (Agammaglobulinemia, X-linked)
- X- 連鎖痙攣性截癱 2 型 (Spastic paraplegia 2, X-linked)
- X- 連鎖腎性多尿症 1 型 (Diabetes insipidus, nephrogenic, 1, X-linked)
- X- 連鎖慢性肉芽腫病 (Granulomatous disease, chronic, X-linked)
- X- 連鎖隱性 Charcot-Marie-Tooth 病 5 型 (Charcot-Marie-Tooth disease, X-linked recessive, 5)
- X- 連鎖嚴重聯合免疫缺乏症 (Severe combined immunodeficiency, X-linked)
- X- 連鎖顯性 Charcot-Marie-Tooth 病 1 型 (Charcot-Marie-Tooth neuropathy, X-linked dominant, 1)
- X- 連鎖 Alport 綜合症 1 型 (Alport syndrome 1, X-linked)”。

醫務衛生局局長
盧寵茂

2025 年 7 月 15 日

註釋

《人類生殖科技條例》(第 561 章) 第 15(3) 條禁止藉生殖科技程序選擇胚胎的性別，但如進行選擇是為避免可能損害胚胎健康的伴性遺傳疾病，則屬例外。該條例附表 2 列載此類伴性遺傳疾病。

2. 本公告廢除和取代上述附表 2，以更新伴性遺傳疾病的清單。