懷抱獨一無二的小生命, 用愛伴他長大

掌握罕見遺傳疾病

擁有一個健康寶寶是何等地幸福。雖然我們無 法抗拒生命傳承中偶發的遺憾,但是,別輕易放棄 對「罕見疾病」知的權利與愛的義務。

- ●未罹患罕見疾病的多數社會大眾: 敞開心胸認識罕見疾病,給予患者多一些關懷與 尊重。
- ●已罹患罕見疾病者: 正確認識自身疾病的成因,把握治療契機。
- ●準備孕育下一代的準父母:
 - 無家族病史者——

配合產前檢查,但仍有3%的機率產出缺陷兒,其 中又有0.5%~1%,可能患有罕見遺傳疾病。這是生兒 育女無可避免的風險。

• 有家族病史者——

做產前遺傳檢查、諮詢與生化遺傳檢驗,以獲得 充分之資訊,決定是否生育。若選擇懷孕,可於懷孕 初期追蹤胎兒的遺傳狀況,若此胎罹患遺傳疾病,則 應尋求專業諮詢,以評估自身狀況與未來照護能力, 决定是否生下胎兒。

每個小生命都是獨特且彌足珍貴的; 在遺傳醫學 日新月異下,即使有小小的缺憾,若能及早發現,便 可把握契機進行早期療育。及早進行專業諮詢,才能 及早因應與準備,用完整的愛迎接每一個獨一無二的 小生命。

你不能避免百分之三的傳承缺憾 但你可掌握百分之百的生命價值

遺傳醫療諮詢單位

- ●衛生福利部國民健康署遺傳疾病諮詢服務窗口 http://gene.hpa.gov.tw
- 財團法人罕見疾病基金會

02-2521-0717

●衛生福利部國民健康署認證通過之遺傳諮詢中心名單

單位	電話	
臺灣大學醫學院附設醫院	02-2312-3456	#71923
臺北榮民總醫院	02-2871-2121	#3292 #8485
馬偕紀念醫院	02-2543-3535	#2547 #2548
長庚紀念醫院林口院區	03-328-1200	#8544
臺中榮民總醫院	04-2359-2525	#5938
中山醫學大學附設醫院	04-2473-9595	#20225
中國醫藥大學附設醫院	04-2205-2121	#2132
彰化基督教醫院	047-238595	#7244
成功大學醫學院附設醫院	06-2353535	#3551
高雄醫學大學附設中和紀念醫院	07-3121101 07-3114995	#7801
花蓮慈濟醫院	038-561825	#13780
長庚紀念醫院高雄院區	07-7317123	#6230
奇美醫院	06-2812811	#53907
高雄榮民總醫院	07-3422121	#5023

●三軍總醫院 02-8792-3311 ●台北醫學大學附設醫院 02-2737-2181 ●台北市立聯合醫院婦幼院區 02-2391-6470 ●佛教慈濟綜合醫院台北分院 02-6628-9779



地址:104台北市中山區長春路20號6樓

電話: (02) 2521-0717 傳真: (02) 2567-3560

網址:http://www.tfrd.org.tw

110 12第一版 1000份



Zellweger Syndrome

愛與尊重

讓罕見的生命,不再遺憾

財團法人罕見疾病基金會 與您一同用心關懷

財團法人罕見疾病基金會 與您一同用心關懷 不一樣的基因傳遞,給了生命一個意外

認識罕見遺傳疾病

罕見遺傳疾病不是怪病、更不應予以歧視。 別因它「罕見」,就「輕忽」它。

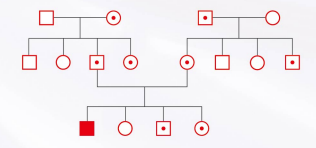
「罕見遺傳疾病」,是生命傳承中的小小意外。人體 內約有兩萬五千個基因,藉著DNA(去氧核醣核酸)準確 的複製,把基因代代相傳。不過,其中若有基因發生變異 ,就可能在傳宗接代時,把有缺陷的基因帶給子女,造成 遺傳性疾病。

在台灣,罕見疾病的定義是年盛行率在萬分之一以下 的疾病。全世界已知有一萬一千多種人類遺傳疾病,其中 大多非常罕見。罕見遺傳疾病發生機率雖小,卻是生命傳 承中無可避免的遺憾。雖然這機率只降臨在少數人身上, 卻是每個人都必須承擔的風險。

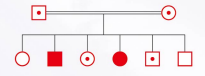
Zellweger氏症候群的遺傳模式

體染色體隱性遺傳

(A) 典型之隱性遺傳家族譜



(B) 非典型之隱性遺傳家族譜(近親通婚)



- 男性帶因者
- 男性罹病者
- 男性健康者
- 女性帶因者
- 女性罹病者
- 女性健康者

幽暗的罕病小徑上,但見他的光與熱

罕見遺傳疾病個案

守護相伴 創造奇蹟

沁沁出生後經新生兒聽力 篩檢發現有聽力中重度受損,6 個月便開始接受聽語療育課程。 因為及早配戴聽力輔助器材並進 入療育階段, 沁沁口語表達已近 乎一般孩童發展,活潑外向的她 總喜歡和年長一歲的姊姊到公園 玩滑步車。

幼兒園小班時的沁沁,學 習能力特別快,很喜歡到學校



去;然而,升中班後常嚷嚷不要上學,情緒變得不穩、容易 哭鬧,甚至會尿褲子,剛開始家人以為是新任老師較嚴厲, 才會有這些退化、反彈的行為,但沒隔幾個月,她變得容易 流口水,吃東西常常掉滿地、墊腳走路,原本口齒清晰的 她,發音變得困難,一句話常常講不到五個字就被口水噎 到,家人先帶她去針灸,但中醫治療多次都不見效果。有 天,當醫生的姑丈恰巧看到沁沁的狀況,建議家人帶她去醫 院的神經內科檢查。

接受腦部MRI檢查後,發現沁沁的大腦白質有退化情 形,經過基因檢測確診為「Zellweger氏症候群」。醫生坦言 目前這個病症沒有治療方式,罹患此病症的孩子大多活不 過2歲,6歲才發病的沁沁實屬特別案例。

7歲的沁沁,身體各部機能快速退化,肌肉張力低、視 力退化成弱視、無法語言表達等狀況,最後只能用搖頭點 頭示意,因為咀嚼肌無力,媽媽將食物打成泥方便她吞 嚥;此外,牙醫評估此病可能影響牙齒發展,沁沁的乳牙 都偏小顆, 目到了該換牙年齡, 卻一顆牙都沒脫落。

媽媽說:自從沁沁確診後,心裡有說不清的苦澀,除 了要安慰難過的長輩, 更思忖著該如何和大女兒解釋沁沁 的病況,反而自己的情緒無處宣洩。直至朋友無預警病 倒,朋友的家人備受打擊,她才頓然釋懷~原來老天爺是 要給他們一家人時間和沁沁相處,漸漸轉換心態:這孩子 能長這麼大已經是生命的驚喜,我們一起陪她創造更多的 奇蹟吧!目前沁沁一週接受兩次語言及物理治療,期能延 緩身體退化,盼望醫學進步,早日找出治療方法。

Zellweger氏症候群

罕見遺傳疾病 (一二一)

Zellweger氏症候群是因為PEX相關基因發生致病變異,造 成過氧化體生成障礙或功能不全。過氧化體(Peroxisome),是 細胞內的一種胞器,出現前述障礙時,會影響體內代謝的分解 和合成;如長鏈脂肪酸無法代謝產生堆積,以及膽酸、磷脂質 和二十二碳六烯酸(Docosahexaenoic acid, DHA) 合成減少。 臨床表現常有發展遲緩、視力及聽力缺損、牙釉質形成不良等 問題。此疾病發生率估計為1/50,000。

Zellweger氏症候群曾依照臨床表現分為三個型別,從重到 輕為Zellweger氏症候群(Zellweger syndrome)、新生兒腎上腺 白質失養症(Neonatal adrenoleukodystrophy)、嬰兒型雷弗素姆 疾病(Infantile Refsum disease)。現在皆統稱為Zellweger氏症候 群,通常發病年齡越早,其疾病越嚴重。

- 1. 新生嬰兒期:肌張力低下、餵食不良、特殊顱顏特徵包括 臉部平坦、寬的前囟門、鼻根寬闊扁平,腦部形成異常、 癲癇、腎囊腫、肝腫大、膽汁鬱積、肝功能不全、凝血功 能異常。大多在出生後一年內死亡,或因漸進式的呼吸困 難與肺部感染而死亡。較不常出現視力和聽力的缺損。
- 2. 兒童期:發展遲緩,可能合併有肌張力低下(智能可能不 受影響)、視力及聽力退化甚至喪失、腎上腺功能障礙、 腦白質營養不良、末梢神經病變及動作失調。
- 3. 青少年和成人期:個體差異大。有程度不等的智能障礙、 運動失調、視力聽力缺損;但也有智能正常的患者。

此症為體染色體隱性遺傳,發生率為1/50,000,大多為父母 各帶一缺陷基因,不分性別,每胎會有1/4機率遺傳此症。診斷 方面,此症血漿中的非常長鏈脂肪酸會升高,需與過氧化體脂 肪酸代謝異常疾病做辨別,可利用血液及尿液的生化檢查來進 行鑑別診斷。也可檢測PEX相關基因是否有致病變異,來進行 確認診斷。若對後續懷孕有疑問,可諮詢遺傳科醫師。

此症影響多重器官,目前尚無治癒方式,多以症狀與支持 療法進行。照護上需提供足夠熱量的飲食,依嚴重情況考慮管 灌飲食, 謹慎預防吸入型肺炎; 追蹤心智發展、監測腎上腺功 能、肝腎功能、聽力及視力、骨骼及牙齒的發展,並依發現的 問題處置;定期磁振造影檢查腦部白質處;若有癲癇,可使用 抗癲癇藥物控制。