

## 第 65/2024 號行政長官批示

行政長官行使《澳門特別行政區基本法》第五十條賦予的職權，並根據第14/2023號法律《醫學輔助生殖技術》第六條第二款的規定，作出本批示。

一、核准使用醫學輔助生殖技術所適用的疾病名單，該疾病名單載於作為本批示組成部分的附件。

二、本批示自公佈翌日起生效。

二零二四年四月十五日

行政長官 賀一誠

## 附件

(第一款所指者)

## 使用醫學輔助生殖技術所適用的疾病名單

序號	疾病
<b>一、屬治療夫妻或具有事實婚關係的雙方子女的嚴重疾病</b>	
1.	鎌狀細胞疾患
2.	急性淋巴細胞白血病
3.	慢性淋巴細胞白血病
4.	急性髓細胞白血病
5.	慢性髓細胞性白血病
6.	幼年型慢性髓細胞性白血病
7.	幼年型粒單核細胞白血病
8.	重度地中海貧血
9.	血小板無力症
<b>二、屬夫妻或具有事實婚關係的雙方具遺傳風險的嚴重疾病或其他疾病</b>	
1.	軟骨發育不全
2.	腎上腺白質營養不良
3.	血球蛋白病 ( <i>Bruton</i> 型)
4.	血球蛋白病 (瑞士型)
5.	眼部白化病
6.	白化病—耳聾綜合徵
7.	鎌狀細胞疾患
8.	釉質生長不全 (成熟低下型)
9.	釉質生長不全 (發育不良型)
10.	脊髓小腦性共濟失調
11.	脊髓性肌肉萎縮症

## Despacho do Chefe do Executivo n.º 65/2024

Usando da faculdade conferida pelo artigo 50.º da Lei Básica da Região Administrativa Especial de Macau e nos termos do n.º 2 do artigo 6.º da Lei n.º 14/2023 (Técnicas de procriação medicamente assistida), o Chefe do Executivo manda:

1. É aprovada a lista de doenças aplicável à utilização de técnicas de procriação medicamente assistida, constante do Anexo ao presente despacho, do qual faz parte integrante.

2. O presente despacho entra em vigor no dia seguinte ao da sua publicação.

15 de Abril de 2024.

O Chefe do Executivo, *Ho Iat Seng*.

## ANEXO

(a que se refere o n.º 1)

## Lista de doenças aplicável à utilização de técnicas de procriação medicamente assistida

N.º	Doenças
<b>I. Tratamento de doenças graves dos filhos do casal ou dos unidos de facto</b>	
1.	Alterações falciformes
2.	Leucemia linfoblástica aguda
3.	Leucemia linfoblástica crónica
4.	Leucemia mielóide aguda
5.	Leucemia mielóide crónica
6.	Leucemia mielóide crónica juvenil
7.	Leucemia mielomonocítica juvenil
8.	Talassemia maior
9.	Trombastenia de <i>Glanzmann</i>
<b>II. Casal ou unidos de facto com risco de transmissão de doenças graves de origem genética ou outras</b>	
1.	Acondroplasia
2.	Adrenoleucodistrofia
3.	Agamaglobulinemia - Tipo <i>Bruton</i>
4.	Agamaglobulinemia - Tipo Suíço
5.	Albinismo ocular
6.	Albinismo - Síndrome de surdez
7.	Alterações falciformes
8.	Amelogénese imperfeita hipomaturada
9.	Amelogénese imperfeita hipoplásica
10.	Ataxia espinocerebelar
11.	Atrofia muscular espinhal

序號	疾病
12.	甲狀腺素結合球蛋白缺乏或變種
13.	先天性白內障
14.	先天性靜止性夜盲症
15.	結節性硬化症
16.	無脈絡膜症
17.	磷酸核糖焦磷酸合成酶缺乏
18.	鳥氨酸胺甲酰轉移酶缺陷症(高氨血症第I類型)
19.	磷酸甘油酸激酶缺乏
20.	遺傳性因子VIII缺乏
21.	遺傳性因子IX缺乏
22.	智力遲緩(FMRI型)
23.	智力遲緩(FRAXE型)
24.	智力遲緩(MRXI型)
25.	脈絡膜視網膜變質
26.	肝豆狀核變性
27.	腎原性尿崩症
28.	尿崩症(神經垂體型)
29.	性腺發育不全(XY女性類型)
30.	面生殖發育不全(Aarskog綜合徵)
31.	外胚層發育不全(無汗型)
32.	遲發性脊椎骨骺發育不全
33.	先天性角化不良
34.	視網膜黃斑營養不良
35.	肌強直性營養不良
36.	肌營養不良(Becker型)
37.	肌營養不良(Duchenne型)
38.	肌營養不良(Emery-Dreifuss型)
39.	Addison病(並有腦硬化)
40.	腓骨肌萎縮症
41.	糖原貯積症(第VIII類型)
42.	法布雷病
43.	亨廷頓病
44.	Norrie's病(假性神經膠質瘤)
45.	慢性肉芽腫病
46.	多囊腎病
47.	大泡性表皮鬆懈
48.	擴散性腦硬化
49.	囊性纖維病
50.	腦積水(中腦水管狹窄)

N.º	Doenças
12.	Ausência ou mutação na globulina ligadora da tiroxina
13.	Catarata congénita
14.	Cegueira nocturna congénita estacionária
15.	Complexo da esclerose tuberosa
16.	Coroideremia
17.	Deficiência da fosforribosilpirofosfato (PRPP) sintetase
18.	Deficiência da ornitina transcarbamilase (hiperamoniemia tipo I)
19.	Deficiência de fosfoglicerato quinase
20.	Deficiência hereditária do factor VIII
21.	Deficiência hereditária do factor IX
22.	Deficiência mental - Tipo FMRI
23.	Deficiência mental - Tipo FRAXE
24.	Deficiência mental - Tipo MRXI
25.	Degeneração coriorretiniana
26.	Degeneração hepatolenticular
27.	Diabetes insípida nefrogénica
28.	Diabetes <i>insipidus</i> neuro-hipofisário
29.	Disgenésia gonadal - Tipo feminino XY
30.	Displasia faciogenital (Síndrome de Aarskog)
31.	Displasia ectodérmica anidrótica
32.	Displasia espondiloepifisária tardia
33.	Disqueratose congénita
34.	Distrofia macular da retina
35.	Distrofia miotónica
36.	Distrofia muscular de Becker
37.	Distrofia muscular de Duchenne
38.	Distrofia muscular de Emery-Dreifuss
39.	Doença de Addison com esclerose cerebral
40.	Doença de Charcot-Marie-Tooth
41.	Doença de depósito de glicogénio - Tipo VIII
42.	Doença de Fabry
43.	Doença de Huntington
44.	Doença de Norrie (pseudoglioma)
45.	Doença granulomatosa crónica
46.	Doença renal policística
47.	Epidermólise bolhosa congénita
48.	Esclerose cerebral difusa
49.	Fibrose quística
50.	Hidrocefalia (estenose do aqueduto)

序號	疾病
51.	腎上腺發育不良
52.	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)
53.	魚鱗癬( <i>Steroid Sulphatase</i> 缺乏)
54.	嚴重聯合免疫缺陷
55.	色素失節症(與X染色體有關連的顯性,對男性而言可致死)
56.	先天性全身性脂肪營養不良
57.	小眼症(並有多種畸型)( <i>Lenz</i> 綜合徵)
58.	肌小管肌病
59.	黏多糖貯積病II( <i>Hunter</i> 綜合徵)
60.	神經纖維瘤病
61.	眼球震顫(眼球運動的或抽動的)
62.	成骨不全症
63.	痙攣性麻痺
64.	<i>Spinulosa</i> 毛囊角化病
65.	低磷性佝僂病
66.	視網膜色素變性
67.	視網膜母細胞瘤
68.	視網膜裂
69.	<i>Alport</i> 綜合徵
70.	<i>Bardet-Biedl</i> 綜合徵
71.	<i>Coffin-Lowry</i> 綜合徵
72.	<i>Ehlers-Danlos</i> 綜合徵(第V類型)
73.	睪丸女性化綜合徵
74.	卡爾曼綜合徵
75.	<i>Lesch-Nyhan</i> 綜合徵(次黃嘌呤-鳥嘌呤-磷酸核糖轉移酶缺乏)
76.	<i>Lowe</i> (眼腦腎)綜合徵
77.	<i>Meckel-Gruber</i> 綜合徵
78.	<i>Menkes</i> 綜合徵
79.	<i>Reifenstein</i> 綜合徵
80.	濕疹血小板減少伴免疫缺陷綜合徵
81.	脆性X綜合徵
82.	口-面-指(趾)綜合徵(第I類型)(與X染色體有關連的顯性,對男性而言可致死)
83.	Xg血型系統
84.	感覺性聾症(DNFZ型)
85.	感覺性聾症(並有共濟失調和喪失視力)
86.	地中海貧血
87.	遺傳性血小板減少症
88.	染色體易位

N.º	Doenças
51.	Hipoplasia da glândula suprarenal
52.	Hipoplasia dérmica focal (síndrome dominante, ligada ao cromossoma X, letal masculino)
53.	Ictiose (deficiência de esteróide sulfatase)
54.	Imunodeficiência combinada grave
55.	Incontinência pigmentar (síndrome dominante, ligada ao cromossoma X, letal masculino)
56.	Lipodistrofia generalizada congénita
57.	Microftalmia com múltiplas anomalias (Síndrome de <i>Lenz</i> )
58.	Miopatia miotubular
59.	Mucopolissacaridose tipo II (Síndrome de <i>Hunter</i> )
60.	Neurofibromatose
61.	Nistagmo (oculomotor ou espasmo)
62.	Osteogénese imperfeita
63.	Paraplegia espástica
64.	Queratose folicular espinulosa
65.	Raquitismo hipofosfatémico
66.	Retinite pigmentosa
67.	Retinoblastoma
68.	Retinosquise
69.	Síndrome de <i>Alport</i>
70.	Síndrome de <i>Bardet-Biedl</i>
71.	Síndrome de <i>Coffin-Lowry</i>
72.	Síndrome de <i>Ehlers-Danlos</i> - Tipo V
73.	Síndrome de feminização testicular
74.	Síndrome de <i>Kallmann</i>
75.	Síndrome de <i>Lesch-Nyhan</i> (deficiência de hipoxantina-guanina fosforibosiltransferase)
76.	Síndrome de <i>Lowe</i> (oculocerebrorenal)
77.	Síndrome de <i>Meckel-Gruber</i>
78.	Síndrome de <i>Menkes</i>
79.	Síndrome de <i>Reifenstein</i>
80.	Síndrome de <i>Wiskott-Aldrich</i>
81.	Síndrome do X frágil
82.	Síndrome orofaciadigital (tipo I, síndrome dominante, ligada ao cromossoma X, letal masculino)
83.	Sistema de grupo sanguíneo Xg
84.	Surdez perceptiva - Tipo DNFZ
85.	Surdez perceptiva com ataxia e perda de visão
86.	Talassemia
87.	Trombocitopenia hereditária
88.	Translocação cromossómica