

法布瑞氏症及龐貝氏症是遺傳性代謝疾病，主要是由於細胞內的溶酶體缺乏某些酵素所造成，令身體無法「消化」或「回收」細胞代謝的殘餘物，繼而影響相關的器官。

由於它們是一種遺傳疾病，突變基因有機會遺傳到下一代，因此一旦發現家族成員是帶因者，家族篩查有機會幫助其他家庭成員盡早確認是否帶有突變基因，從而接受適當治療以減少對器官造成不可逆轉的傷害。

有見及此，香港罕見疾病聯盟（罕盟）推出今次資助計劃，為有需要的合資格病人及家人提供遺傳諮詢服務的資助。

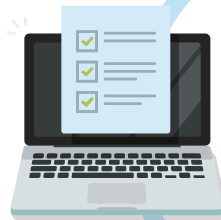
申請程序

患者需由**公立醫院醫生轉介**並獲發遺傳諮詢服務**轉介信**。

*患者的家人（如經家族篩查確診）直接到步驟二



患者需填妥網上表格申請資助，請掃描右方二維碼或登入網址進入網上申請表格。



請掃描此二維碼



<https://forms.gle/RjgQJEyvApq8zf6fA>

罕盟將於**7天內**聯絡合資格患者。



請轉後頁 ▶▶▶▶▶▶



香港罕見疾病聯盟
RARE DISEASE HONG KONG

法布瑞氏症及龐貝氏症 遺傳諮詢服務資助計劃

STEP 04

患者自行聯絡遺傳諮詢服務中心預約，於罕盟書面確認資助資格日起計，九個月內完成**最多四次**遺傳諮詢服務後，保留所有發票和收據正本。



STEP 05

患者需將轉介信正本、發票和收據正本於發出日期**八星期內**，親身遞交或以掛號形式郵寄#至罕盟，逾期作廢。單據實報實銷，每次遺傳諮詢服務資助金額**上限為港幣\$2,300**。收取有關的收據及發票正本後，一概不會發還。



#如以郵寄方式，請註明患者姓名及聯絡電話以供核對

STEP 06

罕盟於收齊文件後，會將有關的資助金額以支票形式發出，一般情況下需時**六至八星期**。如有任何爭議，罕盟將保留最終決定權。



罕盟聯絡方法

- 香港九龍長沙灣麗閣邨麗萱樓地下101號
- (852) 5528 9600
- (852) 2708 8915
- info@rdhk.org