



財團法人罕見疾病基金會

2013 罕見疾病獎助學金申請公告

一、宗旨

為鼓勵罕見疾病病患在學業、才藝、服務等方面能夠精進發展，協助他們在學習的路上更加順遂，發揮自己的特長，或能以自身生命經驗幫助及啟發他人，進而達到自助而後人助的精神，因此特別設置本獎助學金。

二、申請資格及辦法

為本會服務罕見疾病病類之病友，並登記為本會螢火蟲家族會員者（罕見疾病病友得隨時申請入會）。今年共有八類獎項，一人限擇一類獎項申請，若曾於民國 100 年或 101 年獲獎助學金獎勵者，本次不得重覆申請同一獎項，但可申請其他獎項。

（一）奮發向上（清寒）助學金

◎ 資格：領有各鄉、鎮、市、區公所核發之低/中低收入戶證明影本，每戶以申請一位為限。
申請者限小學(含)以上之在學學生。

◎ 名額：共計 40 名，每名可獲頒獎狀一紙，助學金 10,000 元。

◎ 具備文件：

- 1、獎學金申請表(A版)
- 2、申請者自傳
- 3、推薦函（學校師長或相關人員，不得為親屬）
- 4、學生證正反面影本（小學免附）
- 5、生活照片一張
- 6、各鄉、鎮、市、區公所核發之低/中低收入戶證明影本
- 7、101 全學年度總成績單正本(或上下兩學期之成績單正本)
(若成績為等第者，請提早於學期結束前向學校申請原始分數之成績)
- 8、匯款帳號存摺影本(限申請者本人)

註：若此獎項申請人數超出預計名額，則以第一次申請此獎項者優先獲選。

（二）成績優良獎學金

◎ 資格：學業成績表現優異之罕病病友。

- * 國小組：101 全學年度總成績平均 90 分以上。
- * 國中組：101 全學年度總成績平均 80 分以上。
- * 高中(職)組：101 全學年度總成績平均 75 分以上。
- * 大專組：101 全學年度總成績平均 75 分以上。
- * 碩博組：101 全學年度總成績平均 75 分以上。

◎ 名額：

- * 國小組：共計 30 名，每名可獲頒獎狀一紙，

90 分以上獎學金 5,000 元、95 分以上獎學金 10,000 元。

* 國中組：共計 25 名，每名可獲頒獎狀一紙，

80 分以上獎學金 6,000 元，90 分以上獎學金 10,000 元。

* 高中(職)組：共計 25 名，每名可獲頒獎狀一紙，

75 分以上獎學金 6,000 元、85 分以上獎學金 8,000 元、90 分以上獎學金 10,000 元。

* 大專組：共計 24 名，每名可獲頒獎狀一紙，

75 分以上獎學金 6,000 元、80 分以上獎學金 8,000 元、85 分以上獎學金 10,000 元。

* 碩博組：共計 5 名，每名可獲頒獎狀一紙，

75 分以上獎學金 12,000 元。

◎ 具備文件：

- 1、獎學金申請表(A版)
- 2、申請者自傳
- 3、推薦函(學校師長或相關人員,不得為親屬)
- 4、學生證正反面影本(小學免附)
- 5、生活照片一張
- 6、101 全學年度總成績單正本(或上下兩學期之成績單正本)
(若成績為等第者,請提早於學期結束前向學校申請原始分數之成績)
- 7、相關參考文件(如:獎狀)
- 8、匯款帳號存摺影本(限申請者本人)

(三) 認真負責獎學金

◎ 資格：樂於助人、參與社會服務或認真向學，有具體事蹟之罕病病友。申請者限小學(含)以上之在學學生。

◎ 名額：共計 35 名，每名可獲頒獎狀一紙，獎學金 5,000 元。

◎ 具備文件：

- 1、獎學金申請表(A版)
- 2、申請者自傳
- 3、推薦函(學校師長或相關人員推薦,不得為親屬推薦,需記載認真向學、熱心助人或參與社會服務之具體事蹟,如有相關證明獲獎狀,例:志工服務證明,請一併提供。)
- 4、學生證正反面影本(小學免附)
- 5、生活照片一張
- 6、匯款帳號存摺影本(限申請者本人)

(四) 傑出才藝獎學金

◎ 資格：具特殊才藝之罕病病友(如:樂器演奏、繪畫創作、演說寫作、運動傑出等),
不限在學學生。

◎ 名額：共計 40 名，每名可獲頒獎狀一紙，獎學金 5,000 元。

◎ 具備文件：

- 1、獎學金申請表(A版)
- 2、申請者自傳

- 3、推薦函(學校師長或相關人員,不得為親屬)
- 4、生活照片一張
- 5、個人才藝作品(如:繪畫作品至少提供一幅8開作品、影音光碟等)
- 6、相關文件(如有代表參與比賽或公開表演之證明或獎狀等,請一併提供,將作為評選之重要參考)
- 7、需可讓基金會遴選於頒獎典禮上表演者。
- 8、匯款帳號存摺影本(限申請者本人)

(五) 病友進修助學金

- ◎ 資格：於101年9月1日至102年8月31日期間，曾研習工作相關之進修課程、職業訓練或升學及國家考試補習之進修者。
- ◎ 名額：共計10名，每名可獲頒獎狀一紙，助學金5,000元。
- ◎ 具備文件：
 - 1、獎助學金申請表(A版)
 - 2、申請者自傳
 - 3、推薦函(學校師長或相關人員,不得為親屬)
 - 4、生活照片一張
 - 5、申請人進修或研讀之政府辦理或立案進修單位相關證明文件之課程表、上課證及付款收據等,並請註明進修期間。
 - 6、匯款帳號存摺影本(限申請者本人)

(六) 金榜題名獎學金

- ◎ 資格：於101年9月1日至102年8月31日考上各大學、研究所、國家考試、專業技術考試之罕病病友。
- ◎ 名額：共計25名，每名可獲頒獎狀一紙，
 - 大學獎學金5,000元、研究所獎學金8,000元、專業技術考試證照獎學金10,000元、國家考試(如：高普考)獎學金10,000元。
- ◎ 具備文件：
 - 1、獎學金申請表(A版)
 - 2、申請者自傳
 - 3、生活照片一張
 - 4、學生證、入學通知單、考試及格通知書、證照正反面影本(擇一)
 - 5、匯款帳號存摺影本(限申請者本人)

(七) 罕病子女獎學金

- ◎ 資格：罕病病友之子女學業成績表現優異者。共分國小組、國高中(職)組、大專組、碩博組四組，凡101全學年度總成績國小組達90分以上，國高中(職)組達80分以上，大專組達75分以上，碩博組達75分以上即可申請。一名病友以推薦一名子女申請為限。

◎ 名額：

- * 國小組：共計 10 名，每名可獲頒獎狀一紙，獎學金 5,000 元。
- * 國高中(職)組：共計 10 名，每名可獲頒獎狀一紙，獎學金 6,000 元。
- * 大專組：共 10 名，每名可獲頒獎狀一紙，獎學金 7,000 元。
- * 碩博組：共 3 名，每名可獲頒獎狀一紙，獎學金 8,000 元。

◎ 具備文件：

- 1、獎學金申請表(B版)
- 2、申請者自傳
- 3、推薦函(學校師長或相關人員,不得為親屬)
- 4、101 全學年度總成績單正本(或上下兩學期之成績單正本)
(若成績為等第者,請提早於學期結束前向學校申請原始之分數成績)
- 5、學生證正反面影本(小學免附)
- 6、生活照片一張(申請人與罕病父母之合照)
- 7、其他相關參考文件(如:獎狀)
- 8、匯款帳號存摺影本(限申請者本人)

(八) 友善扶持獎學金

◎ 資格：罕病病友的同學、師長、同事、朋友等(親屬除外)，曾協助病友奮發向上，勇敢克服困難等，由病友負責推薦報名，如推薦兩名(含)以上並獲錄取者，則由申請者均分獎金，不限在學學生。

◎ 名額：共計 20 名(組)，每名可獲頒獎狀一紙，每名(組)獎學金 5,000 元。

◎ 具備文件：

- 1、獎學金申請表(B版)
- 2、推薦函兩封(罕病病友推薦及其他師長同學朋友推薦,並詳述具體事蹟,例:協助病友)
- 3、生活照片(申請者與罕病病友之合照)
- 4、其他相關參考文件
- 5、匯款帳號存摺影本(限申請者本人)

註：此獎項之「申請者」為受推薦的同學、師長、同事、朋友等，非病友本人。

三、申請日期

即日起開始接受申請至 102 年 8 月 16 日(五)截止收件。資料不齊者可先送件再行補件，補件時間至 102 年 8 月 30 日(五)為止，逾期恕不受理。(以郵戳為憑)

四、申請程序

- (一) 於活動公告期間，可向本會病患服務組社工員洽詢(分機 164)，或至本會網站(www.tfrd.org.tw)查詢相關辦法及下載申請表格。
- (二) 申請者各項證明文件及資料以 A4 格式提供。文件備妥後，請寄「財團法人罕見疾病基金會 病患服務組」收，並於信封右上角註明「申請 2013 罕見疾病獎助學金」字樣。

五、評審程序

- (一) 由本會就申請人提供之各項證明文件進行初步查核。
- (二) 預計9月邀請學者專家、民間團體代表及社會公正人士共同組成評審委員會進行遴選。

六、頒獎

得獎評定後，將於本會會訊、網站及電子報進行公告，並於102年11月間擇期進行公開頒獎儀式，獲獎者將獲邀參與本會公開頒獎之活動，並有機會演出才藝(傑出才藝獎學金得獎者)以及接受媒體之採訪。

七、注意事項

- (一) 申請書及相關文件恕不退還(作品或獎狀正本請於頒獎後自行來電索取)，申請人資料本會將予以嚴格保密。請詳填本會申請表及備妥相關證明文件，**審查文件如查有填寫不實或缺件情形，將不受理申請。**
- (二) 本會審查委員依書面資料進行審查，必要時請申請人配合本會之家訪或電訪審查。
- (三) 如符合資格之報名者過多，將由評審依獎助精神擇資格較符合且未接受過獎助者為優先錄取。
- (四) 為方便後續撥款作業，請優先提供「郵局」存簿帳號。

八、洽詢方式

財團法人罕見疾病基金會	地址：104 台北市長春路 20 號 6 樓
電話：(02) 2521-0717 轉 164	病患服務組陳玠譜社工員
傳真：(02) 2567-3560	網址： http://www.tfrd.org.tw/

罕見疾病基金會服務罕見疾病病類明細表 (2013 獎學金專用)

01、胺基酸有機酸代謝異常					
0101	苯酮尿症	Phenylketonuria(PKU)	0112	甲基丙二酸血症	Methylmalonic acidemia (MMA)
0102	高胱氨酸血症	Homocystinuria	0113	異戊酸血症	Isovaleric acidemia (IVA)
0103	遺傳性高酪氨酸血症	Hereditary tyrosinemia	0114	丙酸血症	Propionic acidemia (PA)
0104	高甲硫胺酸血症	Methionine adenosyltransferase deficiency ,MET	0115	戊二酸血症，第一、二型	Glutaric aciduria type I, II
0105	楓糖尿症	Maple syrup urine disease (MSUD)	0116	白胺酸代謝異常	3-Hydroxy-3-methyl-glutaric acidemia
0106	非酮性高甘氨酸血症	Nonketotic hyperglycinemia	0117	三甲基巴豆鹽輔酶 A 核化酵素缺乏症	3-Methylcrotony-CoA carboxylase deficiency
0107	胱胺酸症	Cystinosis	0118	多發性羧化酶缺乏症 (生物素酵素缺乏症)	Multiple carboxylase deficiency
0108	苯酮尿症-四氫葉啉缺乏症	(Phenylketonuria)-(Tetrahydrobiopterin deficiency)	0119	高脯胺酸血症	Hyperprolinemia
0110	高離氨酸血症	Hyperlysinemia	0120	芳香族 L-胺基酸類脫羧基酶缺乏症	Aromatic L-amino acid decarboxylase deficiency
0111	組胺酸血症	Histidinemia			
02、尿素循環代謝異常					
0201	瓜胺酸血症	Citrullinemia	0204	精胺丁二酸酵素缺乏症	Argininosuccinic aciduria
0202	鳥胺酸-甲醯基轉移酶缺乏症	Omithine transcarbamylase deficiency	0205	高鳥胺酸血症-高安血症-高瓜胺酸血症候群	Hyperornithinemia-Hyperammonemia-Homocitrullinuria Syndrome
0203	乙醯胺酸合成酶缺乏症	Nitroacetylglutamate synthetase deficiency (NAG)			
03、其他代謝異常					
0301	肝醣儲積症 (type I~type IV)	Glycogen storage disease (type I~type IV)	0318	持續性幼兒型胰島素過度分泌/低血糖症	Persistent hyperinsulinemic hypoglycemia of infancy
0302	黏多糖症 (type I ~ type VI)	Mucopolysaccharidoses(type I ~ type VI)	0319	半乳糖血症	Galactosemia
0303	高雪氏症	Gaucher's disease	0320	黏脂質症	Mucopolidosis
0304	Fabry 氏症 (法布瑞氏症)	Fabry Disease	0321	(其他未分類之代謝異常疾病)	
0305	尼曼匹克症	Niemann-Pick Disease	0322	碳水化合物缺乏之醣蛋白症候群	Carbohydrate-deficiencyglycoprotein syndrome
0306	短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症	Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency	0323	臭魚症	Trimethylaminuria
0307	腎上腺腦白質失養症	Adrenoleukodystrophy (ALD)	0324	先天性全身脂質營養不良症	Congenital generalized Lipodystrophy
0308	脂肪酸氧化作用缺陷	Fatty acid oxidation defect	0325	中鏈脂肪酸去氫酶缺乏症	Medium-chain acyl l-coenzyme A dehydrogenase deficiency (MCAD)
0309	亞硫酸鹽氧化酶缺乏症	Sulfite oxidase deficiency	0326	丙酮酸羧脫氫酶缺乏症	Pyruvate dehydrogenase deficiency
0310	遺傳性果糖不耐症,果酸尿症	Fructose intolerance, hereditary	0327	腦髓性黃瘤症	Cerebrotendinous Xanthomatosis
0311	岩藻糖代謝異常 (儲積症)	Fucosidosis	0328	腦血管屏障障礙葡萄糖輸送缺陷	Glut(Glucose Transport) I Deficiency Syndrome
0312	原發性肉鹼缺乏症	Carnitine deficiency syndrome, primary	0329	肢近端型點狀軟骨發育不良	Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata (RCDP)
0313	MLD 症候群	Metachromatic Leukodystrophy (MLD)	0330	豆固醇血症	Sitosterolemia
0314	粒線體缺陷	Mitochondrial defect	0331	鉍輔酶缺乏症	Molybdenum cofactor deficiency
0315	紫質症	porphyria	0332	低磷酸酯酶症	Hypophosphatasia
0316	威爾森氏症	Wilson's disease	0330	球細胞腦白質失養症	Globoid Cell Leukodystrophy
0317	先天性高乳酸血症	Congenital hyperlactic acidemia			
04、心肺功能失調					
0401	原發性肺血鐵質沉積症	Primary Pulmonary hemosiderosis	0405	囊狀纖維化	Cystic fibrosis
0402	原發性肺動脈高壓症	Primary Pulmonary Hypertensio,PPH	0406	Holt-Oram 氏症候群	Holt-Oram Syndrome

0403	Alstrom 氏症候群	Alstrom Syndrome	0407	Andersen 氏症候群 (心節律障礙暨週期性麻痹症候群; 鉀離子通道病變疾病)	Andersen's syndrome
0404	特發性嬰兒動脈硬化	Idiopathic Infantile Arterial Calcification	0408	窒息性胸腔失養症	Asphyxiating thoracic dystrophy
05、消化系統失調					
0501	進行性家族性肝內膽汁滯留症	Progressive intrahepatic cholestasis, PFIC	0502	先天性膽酸合成障礙	Inborn errors of bile acid synthesis
0503	先天性 Cajal 氏間質細胞增生合併腸道神經元發育異常 Congenital Interstitial Cell of Cajal Hyperplasia with Neuronal Intestinal Dyspl		0504	阿拉吉歐症候群	Alagille Syndrome
06、泌尿系統失調					
0601	腎因型尿崩症	X-linked nephrogenic diabetes insipidus	0604	家族性低血鉀症	Hypokalemia, familial
0602	性聯遺傳型低磷酸鹽佝僂症	X-linked hypophosphatemic rickets	0605	自體隱性遺傳多囊性腎疾病	Autosomal recessive polycystic kidney disease
0603	Lowe 氏症候群	Lowe syndrome	0606	Barter 氏症候群	Barter's syndrome
07、腦部或神經病變					
0701	毛毛榛腦血管疾病	Moya moya disease	0718	下視丘功能障礙症候群	Hypothalamic dysfunction syndrome
0702	胼抵體發育不全症	Agenesis of corpus callosum	0719	Miller Dieker 症候群	Miller Dieker syndrome
0703	脊髓小腦退化性動作協調障礙	Spinocerebellar ataxia	0720	神經元蠟樣脂褐質儲積症	Neuronal ceroid lipofuscinosis
0704	亨汀頓氏舞蹈症	Huntington disease(又稱 Huntington's chorea)	0721	Alexander 氏病	Alexander disease
0705	結節性硬化症	Tuberous sclerosis	0722	僵體症候群	Stifferson syndrome
0706	多發性硬化症	Multiple sclerosis	0723	酪胺酸羧化酶缺乏症	Tyrosine hydroxylase deficiency
0707	Zellweger 氏症候群	Zellweger syndrome	0724	Wolfram 氏症候群	Wolfram syndrome, DIDMOAD
0708	瑞特氏症候群	Rett syndrome	0725	遺傳性痙攣性下身麻痺	Hereditary spastic Paraplegia
0709	脊髓性肌肉萎縮症	Spinal muscular atrophy	0726	Joubert 氏症候群 (家族性小腦蚓部發育不全)	Joubert syndrome
0710	Menkes 氏症候群	Menkes disease	0727	Pelizaens-Merzbacher 氏症 (慢性兒童型腦硬化症)	Pelizaens-Merzbacher Disease
0711	肌萎縮性側索硬化症(漸凍人)	Amvotrophic lateral sclerosis (ALS)	0728	甘迺迪氏症 (脊髓延髓性肌肉萎縮症)	Kennedy Disease
0712	Charcot-Marie-Tooth 氏症	Charcot-Marie-Tooth Disease	0729	家族性澱粉樣多發性神經病變	Familial Amyloidotic Polyneuropathy
0713	GM1/GM2 神經節苷脂儲積症	GM1/GM2 gangliosidosis	0730	泛酸鹽激酶關聯之神經退化性疾病	Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration, PKAN
0714	Lesch-Nyhan 氏症候群	Lesch-Nyhan syndrome	0731	Moebius 症候群	Moebius Syndrome
0715	共濟失調微血管擴張症候群	Ataxia telangiectasia	0732	McLeod 症候群	McLeod Syndrome
0716	涎酸酵素缺乏症	Sialidosis	0733	Aicardi-Goutieres 症候群	Aicardi-Goutieres Syndrome
0717	先天性痛不敏感症合併無汗症	Congenital insensitivity to pain with anhidrosis	08、皮膚病變		
0801	遺傳性表皮分解性水疱症	Hereditary epidermolysis bullosa	0808	眼睛皮膚白化症	Oculocutaneous albinism
0802	鱗狀魚鱗癬 (自體隱性遺傳型)	Ichthyosis, lamellar recessive	0809	嬰兒型全身性玻璃樣變性	Infantile systemic hyalinosis
0803	外胚層增生不良症	Ectodermal Dysplasias	0810	Meleda 島病	Meleda disease
0804	膠膜兒	Collodion baby	0811	Darier 氏病 (毛囊角化症)	Darier's disease
0805	斑色魚鱗癬	Harlequin ichthyosis	0812	先天性角化不全症	Dyskeratosis Congenita

0806	水泡型先天性魚鱗癬樣紅皮症	Bullous Congenital ichthyosiform erythroderma	0813	皮膚過度角化症雅司病	Diffuse Non-epidermolytic Palmoplantar Keratoderma type Unna-Thost
0807	色素失調症	Incontinentia pigmenti	0814	Netherton 症候群	Netherton Syndrome
09、肌肉病變					
0901	遺傳性細胞漿內體肌病變	Hereditary cytoplasmic body myopathy	0907	其他型肌肉萎縮症	
0902	裘馨氏肌肉萎縮症	Duchenne muscular dystrophy (DMD)	0908	肌小管病變	Myotubular myopathy
0903	肌中央軸空病	Central core myopathy	0909	面肩胛肱肌失養症	Facioscapulohumeral muscular dystrophy
0904	Nemaline 線狀肌肉病變	Nemaline Rod Myopathy	0910	貝克型肌肉失養症	Becker Muscular Dystrophy(BMD)
0905	Schwartz Jampel 氏症候群	Schwartz Jampel syndrome	0911	Freeman-Sheldon 氏症候群	Freeman-Sheldon syndrome
0906	肌肉強直症	Myotonic dystrophy	0912	肢帶型機失養症(第 2A 型、第 2B 型、第 2D 型)	Limb-girdle muscular dystrophy(type 2A、2B、2D)
10、骨頭病變					
1001	成骨不全症(玻璃娃娃)	Osteogenesis imperfecta	1007	McCune Albright 氏症候群(纖維性骨失養症)	McCune Albright syndrome
1002	軟骨發育不全症(小人兒)	Achondroplasia	1008	骨骼發育異常	Spondyloepiphyseal Dysplasia(SED)
1003	骨質石化症(大理石寶)	Osteopetrosis	1009	裂手裂足症	Split-hand/ Split-foot malformation (SHFM)
1004	進行性骨化性肌炎	Fibrodysplasia Ossificans Progressiva	1010	假性軟骨發育不全	Pseudoachondroplastic dysplasia
1005	原發性變形性骨炎	Primary Paget disease	1011	Conradi-Hunermann 氏症候群	Conradi-Hunermann syndrome
1006	鎖骨顛骨發育異常	Cleidocranial dysplasia	1012	多發性骨骺發育不全症	Multiple Epiphyseal Dysplasia
11、結締組織病變					
1101	馬凡氏症(蜘蛛人症)	Marfan syndrome	1103	先天結締組織異常第四型	Ehlers Danlos syndrome IV
1102	瓦登伯格氏症候群(藍眼珠)	Waardenburg syndrome	1104	畢耳氏症候群	Beals Syndrome
12、造血功能異常					
1202	重型海洋性貧血	Thalassemia major	1205	α 1-抗胰蛋白酶缺乏症	α 1- Antitrypsin deficiency
1203	血小板無力症	Thrombasthenia	1206	陣發性夜間血紅素尿症	Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria
1204	同基因子蛋白質 C 缺乏症	Homozygous proetin C deficiency			
13、免疫疾病					
1301	布魯頓氏低免疫球蛋白血症	Bruton's agammaglobulinemia	1306	補體成份 8 缺乏症	Complement Component 8 deficiency
1302	原發性慢性肉芽腫病	Chronic primary granulomatous disease	1307	IPEX 症候群	IPEX Syndrome
1303	先天性高免疫球蛋白 E 症候群	Congenital Hyper IgE syndrome	1308	高免疫球蛋白 M 症候群	Hyper-IgM Syndrome
1304	Wiskott-Aldrich 氏症候群	Wiskott-Aldrich Syndrome	1309	γ 干擾素受體 1 缺陷	Interferon γ receptor 1 deficiency
1305	嚴重複合型免疫缺乏症	Severe combined immunodeficiency			
14、內分泌疾病					
1401	先天性腎上腺發育不全(非增生症)	Congenital adrenal hypoplasia	1407	Kenny-Caffey 氏症候群	Kenny-Caffey syndrome
1402	假性副甲狀腺低能症	Pseudohypoparathyroidism	1408	威爾姆氏腫瘤、無虹膜、性器異常、智能障礙症候群(WAGR 症候群)	WAGR Syndrome(Wilms' tumor-Aniridia-Genitourinary Anomalies-mental Retardation)
1403	同合子家族性高膽固醇血症	Homozygous familial hypercholesterolemia	1409	腎上腺皮促素抗性	ACTH resistance
1404	家族性高乳糜微粒血症	Familial hyperchylomicronemia	1410	1 α -羥化酶缺乏症候群	1 α -hydroxylase deficiency
1405	肢端肥大症(大肢症)	Acromegaly	1411	Kallmann 氏症候群	Kallmann syndrome

1406	Laron 氏侏儒症候群	Laron syndrome (Laron dwarfism)					
15、不正常細胞增生瘤							
1501	神經纖維瘤症候群第二型	Neurofibromatosis Type II	1505	Beckwith Wiedemann 氏症候群	Beckwith Wiedemann syndrome		
1503	視網膜母細胞瘤	Retinoblastoma	1506	淋巴血管平滑肌肉增生症	Lymphangiomyomatosis(LAM)		
1504	神經母細胞瘤	Neuroblastoma	1507	達希伯-林道症候群	Von Hippel-Lindau(VHL)		
16、外觀異常							
1601	愛伯特氏症	Apert syndrome	1614	努南氏症	Noonan syndrome		
1602	Crouzon 氏症候群	Crouzon Syndrome	1615	克斯提洛氏彈性蛋白缺陷症(小黑人症)	Costello Syndrome		
1603	羅素-西弗氏症	Russell-Silver syndrome	1616	Fraser 氏症	Fraser syndrome		
1604	Cornelia de Lange 氏症候群	Cornelia de Lange syndrome	1617	先天性家族性臉口狹小症	Blepharophimosis-Ptoxis-Epicanthus Inversus Syndrome		
1605	X 脆折症	Fragile X syndrome	1618	歌舞伎症候群	Kabuki make-up syndrome		
1606	CHARGE 聯合畸形	CHARGE association	1619	耳-髯-指(趾)症候群	Oto-Palato-Digital syndrome		
1607	Aarskog-Scott 氏症候群	Aarskog-Scott syndrome	1620	Robinow 氏症候群	Robinow Syndrome		
1608	Smith-Lemli-Opitz 症候群	Smith-Lemli-Opitz syndrome	1621	Pfeiffer 氏症候群	Pfeiffer Syndrome		
1609	Bardet-Biedl 氏症候群	Bardet-Biedl syndrome	1622	指(趾)甲贅肉症候群	Nail-Patella Syndrome		
1610	Larsen 氏症候群(顎裂-先天性脫位症候群)	Larsen syndrome	1623	CFC 症候群	Cardiofaciocutaneous Syndrome		
1611	皮爾羅賓氏症 Pfeiffer 氏症候群	Pierre Robin Syndrome Pfeiffer Syndrome	1624	Peter-Plus 症候群	Peter-Plus Syndrome		
1612	崔卻-柯林斯氏症候群	Treacher Collins syndrome	1625	Nager 症候群	Nager Syndrome		
1613	多發性翼狀膜症候群	Multiple pterygium syndrome					
17、染色體異常							
1701	Prader-Willi 氏症候群(小胖威利、好吃實寶)	Prader-Willi syndrome	1704	DiGeorge's 症候群(狄喬治氏症)	DiGeorge's disease		
1702	Angelman 氏症候群(快樂玩偶)	Angelman syndrome	1706	Rubinstein-Taybi 氏症候群	Rubinstein-Taybi syndrome		
1703	威廉斯氏症	Williams Syndrome					
18、其他分類或不明原因							
1801	早老症	Hutchinson Gilford progeria syndrome	1808	短指發育不良及性別顛倒	Campomelic dysplasia with autosomal sex reversal		
1802	Cockayne 氏(柯凱因氏)症候群	Cockayne syndrome	1809	先天性靜脈畸形胛肥大症候群	Klippel-Trenaunay syndrome		
1803	海勒曼-史德萊夫氏症候群	Halleman-Streif syndrome	1810	遺傳性出血性血管擴張症	Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia		
1804	髮一肝一腸症候群	Tricho-hepato-enteric syndrome	1811	Stargard' s 氏症	Stargardt's disease		
1805	先天性水痘症候群	Congenital Varicella Syndrome	1812	先天性無虹膜	aniridia		
1806	成人型早老症	Werner Syndrome					

*本表為本會自行分類，皆為目前基金會服務之所有罕見疾病之疾病種類，由於涵蓋一些目前政府尚未公告或在審查通過邊緣卻也急需協助之罕病，所以本會之分類名單原則上會比衛生署公告(目前截至 2013 年 3 月共 197 種)的罕病種類還多，未來將實際需要不定期進行更新。