

台灣人壽卡安心 30 重大傷病健康保險附約

主要給付項目：

1. 重大傷病保險金
2. 住院日額保險金

中華民國105年4月6日
台壽字第1052320022號函備查

(本保險疾病(含重大傷病)之等待期間為本附約生效日起持續有效三十日之期間,但被保險人投保時保險年齡為零歲者,其新生兒先天性代謝異常疾病篩檢項目(以中央衛生主管機關公告為準)不受等待期間限制。)

(本保險因費率計算考慮脫退率致本保險無解約金。)

(本保險「重大傷病」之定義:係指被保險人於本附約生效日起持續有效三十日以後或自復效日起,經醫師診斷確定罹患重大傷病者,詳請參閱契約條款。)

(本保險重大傷病範圍為「全民健康保險重大傷病範圍」,但不包含以下項目:

- 一、遺傳性凝血因子缺乏。
- 二、先天性新陳代謝異常疾病。
- 三、心、肺、胃腸、腎臟、神經、骨骼系統等之先天性畸形及染色體異常。
- 四、先天性免疫不全症。
- 五、職業病。
- 六、先天性肌肉萎縮症。
- 七、外皮之先天畸形。
- 八、早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟等之併發症。)

(被保險人須具備有效的全民健康保險被保險人身分,才能向「全民健康保險保險人」申請重大傷病證明;取得證明後,始得向本公司申請重大傷病保險金。)

(被保險人經醫師初次診斷為重大傷病,並取得「全民健康保險保險人」核發之重大傷病證明,才符合重大傷病保險金申領資格。)

(被保險人於投保前曾經取得或投保時正在申請全民健康保險保險人核定重大傷病證明者,或投保前曾經符合屬由診治醫師逕行認定,免向全民健康保險保險人申請重大傷病證明,而得免除全民健保部分負擔之資格者,本公司不負給付「重大傷病保險金」的責任。)

◎免費申訴電話:0800-213-269。

第一條 【保險附約的構成】

本台灣人壽卡安心 30 重大傷病健康保險附約(以下簡稱本附約)係依主保險契約(以下簡稱主契約)要保人之申請,並經本公司同意,附加於主契約訂定之。

本附約保險單條款、附著之要保書、批註及其他約定書,均為本附約的構成部分。

本附約的解釋,應探求契約當事人的真意,不得拘泥於所用的文字;如有疑義時,以作有利於被保險人的解釋為原則。

第二條 【名詞定義】

本附約所稱名詞定義如下:

- 一、「保險金額」:係指保險單面頁所載本附約之保險金額,如該金額有所變更時,以變更後之金額為準。
- 二、「保險年齡」:係指按投保時被保險人之足歲計算,但未滿一歲的零數超過六個月者,加算一歲,以後每經過一個保險單年度加算一歲,且同一保險單年度內保險年齡不變。
- 三、「繳費期間」:係指保險單所載明本附約之繳費年限。
- 四、「保險期間」:本附約之保險期間為三十年。
- 五、「疾病」:係指被保險人自本附約生效日起持續有效三十日(不含)以後或復效日起所發生之疾病。
- 六、「重大傷病」:係指被保險人自本附約生效日起持續有效三十日(不含)以後或自復效日起,經醫院醫師診斷確定而屬「重大傷病範圍」項目之一者。但被保險人因遭受意外傷害事故所致者,不受前述三十日之限制。
- 七、「重大傷病範圍」:係指中央衛生主管機關公告實施之「全民健康保險保險對象免自行負擔費用辦法」附表「全民健康保險重大傷病範圍」中所載之項目,如附表,但排除下列項目:
 - (一)遺傳性凝血因子缺乏。
 - (二)先天性新陳代謝異常疾病。
 - (三)心、肺、胃腸、腎臟、神經、骨骼系統等之先天性畸形及染色體異常。
 - (四)先天性免疫不全症。
 - (五)職業病。
 - (六)先天性肌肉萎縮症。
 - (七)外皮之先天畸形。

(八)早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟等之併發症。

其後「全民健康保險重大傷病範圍」所載之項目如有變動，則以中央衛生主管機關最新公告之項目為準。

八、「傷害」：係指被保險人於本附約有效期間內，遭受意外傷害事故，因而蒙受之傷害。

九、「意外傷害事故」：係指非由疾病引起之外來突發事故。

十、「醫院」：係指依照醫療法規定領有開業執照並設有病房收治病人之公、私立及醫療法人醫院。

十一、「住院」：係指被保險人經醫師診斷其疾病或傷害必須入住醫院，且正式辦理住院手續並確實在醫院接受診療者。但不包含全民健康保險法第五十一條所稱之日間住院及精神衛生法第三十五條所稱之日間留院。

十二、「住院日數」：係按被保險人實際住院日數(含住院及出院當日)計算之，但被保險人出院後又於同一日入院診療時，該日不得重複計入住院日數。

十三、「醫師」：係指領有醫師證書與執業執照，合法執業者。

十四、「區域醫院」：係指經中央衛生主管機關辦理醫院評鑑評定為區域醫院之醫院。

十五、「全民健康保險保險人」：係指依全民健康保險法負責全民健康保險相關業務的保險人。

第三條 【附約撤銷權】

要保人於保險單送達的翌日起算十日內，得以書面或其他約定方式檢同保險單向本公司撤銷本附約。

要保人依前項規定行使本附約撤銷權者，撤銷的效力應自要保人書面或其他約定方式之意思表示到達翌日零時起生效，本附約自始無效，本公司應無息退還要保人所繳保險費；本附約撤銷生效後所發生的保險事故，本公司不負保險責任。但附約撤銷生效前，若發生保險事故者，視為未撤銷，本公司仍應依本附約規定負保險責任。

第四條 【保險責任的開始及交付保險費】

本公司應自同意承保並收取第一期保險費後負保險責任，並應發給保險單作為承保的憑證。

本公司如於同意承保前，預收相當於第一期保險費之金額時，其應負之保險責任，以同意承保時溯自預收相當於第一期保險費金額時開始。

前項情形，在本公司為同意承保與否之意思表示前發生應予給付之保險事故時，本公司仍負保險責任。

第五條 【保險範圍】

被保險人於本附約有效期間內經醫院醫師初次診斷確定罹患第二條所約定之「重大傷病」或因第二條約定之疾病或傷害住院診療者，本公司依本附約約定給付保險金。

前項「重大傷病」所屬之「重大傷病範圍」，包含本附約「訂立時」及「有效期間內被保險人診斷確定當時」由中央衛生主管機關公告之重大傷病項目。

第六條 【第二期以後保險費的交付、寬限期間及附約效力的停止】

分期繳納的第二期以後保險費，應照本附約所載交付方法及日期，向本公司所在地或指定地點交付，本公司並交付開發之憑證。第二期以後分期保險費到期未交付時，年繳或半年繳者，自催告到達翌日起三十日內為寬限期間；月繳或季繳者，則不另為催告，自保險單所載交付日期之翌日起三十日為寬限期間。

約定以金融機構轉帳或其他方式交付第二期以後的分期保險費者，本公司於知悉未能依此項約定受領保險費時，應催告要保人交付保險費，自催告到達翌日起三十日內為寬限期間。

逾寬限期間仍未交付者，本附約自寬限期間終了翌日起停止效力。如在寬限期間內發生保險事故時，本公司仍負保險責任。

主契約變更為減額繳清保險或主契約繳費期滿後，本附約之繳費方式限以年繳方式繳付保險費。

第七條 【本附約效力的恢復】

本附約停止效力後，要保人得在停效日起二年內，併同主契約向本公司申請復效。但保險期間屆滿後不得申請復效。

要保人於停止效力之日起六個月內提出前項復效申請，並經要保人清償保險費扣除停效期間的危險保險費後之餘額及按主契約辦理保險單借款之利率計算之利息後，自翌日上午零時起，開始恢復其效力。

要保人於停止效力之日起六個月後提出第一項之復效申請者，本公司得於要保人之復效申請送達本公司之日起五日內要求要保人提供被保險人之可保證明。要保人如未於十日內交齊本公司要求提供之可保證明者，本公司得退回該次復效之申請。

被保險人之危險程度有重大變更已達拒絕承保程度者，本公司得拒絕其復效。

本公司未於第三項約定期限內要求要保人提供可保證明，或於收齊可保證明後十五日內不為拒絕者，視為同意復效，並經要保人清償第二項所約定之金額後，自翌日上午零時起，開始恢復其效力。

要保人依第三項提出申請復效者，除有同項後段或第四項之情形外，於交齊可保證明，並清償第二項所約定之金額後，自翌日上午零時起，開始恢復其效力。

第一項約定期限屆滿時，本附約效力即行終止。

第八條 【告知義務與本附約的解除】

要保人或被保險人在訂立本附約時，對本公司要保書書面詢問的告知事項應據實說明，如有為隱匿或遺漏不

為說明，或為不實的說明，足以變更或減少本公司對於危險的估計者，本公司得解除本附約，其保險事故發生後亦同。但危險的發生未基於其說明或未說明的事實時，不在此限。
前項解除附約權，自本公司知有解除之原因後，經過一個月不行使而消滅；或自附約訂立後，經過二年不行使而消滅。

第九條 【附約的終止】

本附約有下列情形之一者，其效力即行終止：

- 一、本附約保險期間屆滿。
- 二、被保險人身故。
- 三、被保險人罹患重大傷病。
- 四、被保險人累計申領之住院日額保險金總額已達保險金額。

要保人得隨時終止本附約。

前項附約之終止，自本公司收到要保人書面或其他約定方式通知時，開始生效。

要保人依第二項約定終止本附約時，本公司應從當期已繳保險費扣除按日數比例計算已經過期間之保險費後，將其未到期保險費退還要保人。

本附約除已繳費期滿或因保險事故發生保險給付當中者外，有下列情形之一時，本附約效力持續至當期已繳之保險費期滿後終止：

- 一、要保人終止主契約時。
- 二、主契約變更為展期定期保險時。

第十條 【保險事故的通知與保險金的申請時間】

要保人、被保險人或受益人應於知悉本公司應負保險責任之事故後十日內通知本公司，並於通知後儘速檢具所需文件向本公司申請給付保險金。

本公司應於收齊前項文件後十五日內給付之。但因可歸責於本公司之事由致未在前述約定期限內為給付者，應按年利一分加計利息給付。

第十一條 【重大傷病保險金的給付】

被保險人於本附約有效期間內，經醫院醫師初次診斷確定罹患第二條約定之「重大傷病」，且已依中央衛生主管機關所公告實施之「全民健康保險保險對象免自行負擔費用辦法」規定，取得全民健康保險保險人核發之重大傷病證明者，本公司按下列方式給付重大傷病保險金：

- 一、被保險人診斷確定時保險年齡未達十六歲(不含)者，本公司應以所繳保險費扣除累計已給付之住院日額保險金後之餘額給付之。
- 二、被保險人診斷確定時保險年齡達十六歲(含)者，本公司按重大傷病診斷確定日之保險金額扣除累計已給付之住院日額保險金後之餘額給付之。

前項情形，被保險人取得「重大傷病」證明時，本附約效力已停止或終止者，本公司仍按約定給付重大傷病保險金。

被保險人於本附約有效且於繳費期間內經診斷確定符合「重大傷病」者，本附約當期已繳付之未到期保險費將不予退還，亦不併入重大傷病保險金內給付。

被保險人若於本附約有效期間內，喪失全民健康保險被保險人資格，須先申請加保全民健康保險後，始得申領重大傷病保險金之給付。

被保險人同時或先後罹患二項以上之「重大傷病」，並已取得全民健康保險保險人核發之重大傷病證明者，本公司僅給付一項重大傷病保險金。

第十二條 【住院日額保險金之給付】

被保險人因第五條之約定而住院診療時，本公司按保險金額的千分之一乘以實際住院日數給付住院日額保險金。

被保險人同一保單年度同一次住院最高日數以三百六十五日為限。

本公司於本附約有效期間內，依本條約定給付之住院日額保險金，其給付總額上限為保險金額。

第十三條 【重大傷病保險金的申領】

受益人申領「重大傷病保險金」時，應檢具下列文件：

- 一、保險單或其謄本。
- 二、保險金申請書。
- 三、重大傷病診斷書。
- 四、全民健康保險保險人核發之「重大傷病」證明文件正本，本公司驗證後返還。

如被保險人之「重大傷病」係由診治醫師逕行認定，免向全民健康保險保險人申請時，得備齊下列文件替代之：

- (一)「重大傷病」病歷摘要。
- (二)「重大傷病」醫療費用收據。

五、受益人的身分證明。

本附約生效後，被保險人因全民健康保險保險人變更或調整「全民健康保險重大傷病範圍」，致原可符合之

項目因此無法取得「重大傷病」證明文件時，得備齊下列文件替代前項第三款與第四款：

一、一家「區域醫院」層級以上(含)之醫療院所開立且符合投保當時「全民健康保險重大傷病範圍」之診斷書。

二、當次「重大傷病」病歷摘要。

被保險人於「重大傷病」證明文件核發前身故致無法取得「重大傷病」證明文件時，得備齊下列文件替代第一項第三款與第四款：

一、被保險人診斷確定屬於「重大傷病」而獲准核退醫療費用之單據或一家「區域醫院」層級以上(含)之醫療院所開立符合投保當時「全民健康保險重大傷病範圍」之診斷書。

二、當次「重大傷病」病歷摘要。

要保人或被保險人為醫師時，不得為被保險人出具診斷書或病歷摘要。

受益人申領保險金時，本公司於必要時得經其同意調閱被保險人之就醫相關資料，其費用由本公司負擔。

第十四條 【住院日額保險金的申領】

受益人申領本附約住院日額保險金時，應檢具下列文件。

一、保險金申請書。

二、保險單或其謄本。

三、醫療診斷書或住院證明。(但要保人或被保險人為醫師時，不得為被保險人出具診斷書或住院證明。)

四、受益人的身分證明。

受益人申領保險金時，本公司於必要時得經其同意調閱被保險人之就醫相關資料，其費用由本公司負擔。

第十五條 【住院次數之計算及附約有效期間屆滿後住院之處理】

被保險人於本附約有效期間，因同一疾病或傷害，或因此引起之併發症，於出院後十四日內於同一醫院再次住院時，其住院日額保險金給付合計額，視為一次住院辦理。

前項保險金之給付，倘被保險人係於本附約有效期間屆滿後出院者，本公司就再次住院部分不予給付保險金。

第十六條 【除外責任】

被保險人因下列原因所致之重大傷病，或致疾病或傷害而住院診療者，本公司不負給付重大傷病保險金及住院日額保險金的責任。

一、被保險人之故意行為(包括自殺及自殺未遂)。

二、被保險人之犯罪行為。

三、被保險人非法施用防制毒品相關法令所稱之毒品。

被保險人因下列事故而住院診療者，本公司不負給付住院日額保險金的責任。

一、美容手術、外科整型。但為重建其基本功能所作之必要整型，不在此限。

二、外觀可見之天生畸形。

三、健康檢查、療養、靜養、戒毒、戒酒、護理或養老之非以直接診治病人為目的者。

四、懷孕、流產或分娩及其併發症。但下列情形不在此限：

(一)懷孕相關疾病：

1. 子宮外孕。

2. 葡萄胎。

3. 前置胎盤。

4. 胎盤早期剝離。

5. 產後大出血。

6. 子癲前症。

7. 子癲症。

8. 萎縮性胚胎。

9. 胎兒染色體異常之手術。

(二)因醫療行為所必要之流產，包含：

1. 因本人或其配偶患有礙優生之遺傳性、傳染性疾病或精神疾病。

2. 因本人或其配偶之四親等以內之血親患有礙優生之遺傳性疾病。

3. 有醫學上理由，足以認定懷孕或分娩有招致生命危險或危害身體或精神健康。

4. 有醫學上理由，足以認定胎兒有畸型發育之虞。

5. 因被強制性交、誘姦或與依法不得結婚者相姦而受孕者。

(三)醫療行為必要之剖腹產，並符合下列情況者：

1. 產程遲滯：已進行充足引產，但第一產程之潛伏期過長(經產婦超過14小時、初產婦超過20小時)，或第一產程之活動期子宮口超過2小時仍無進一步擴張，或第二產程超過2小時胎頭仍無下降。

2. 胎兒窘迫，係指下列情形之一者：

a. 在子宮無收縮情況下，胎心音圖顯示每分鐘大於160次或少於100次且呈持續性者，或胎兒心跳低於基礎心跳每分鐘30次且持續60秒以上者。

b. 胎兒頭皮酸鹼度檢查PH值少於7.20者。

3. 胎頭骨盆不對稱，係指下列情形之一者：
 - a. 胎頭過大（胎兒頭圍 37 公分以上）。
 - b. 胎兒超音波檢查顯示巨嬰（胎兒體重 4000 公克以上）。
 - c. 骨盆變形、狹窄（骨盆內口 10 公分以下或中骨盆 9.5 公分以下）並經骨盆腔攝影確定者。
 - d. 骨盆腔腫瘤（包括子宮下段之腫瘤，子宮頸之腫瘤及會引起產道壓迫阻塞之骨盆腔腫瘤）致影響生產者。
 4. 胎位不正。
 5. 多胞胎。
 6. 子宮頸未全開而有臍帶脫落時。
 7. 兩次（含）以上的死產（懷孕 24 周以上，胎兒體重 560 公克以上）。
 8. 分娩相關疾病：
 - a. 前置胎盤。
 - b. 子癲前症及子癲症。
 - c. 胎盤早期剝離。
 - d. 早期破水超過 24 小時合併感染現象。
 - e. 母體心肺疾病：
 - (a) 嚴重心律不整，並附心臟科專科醫師診斷證明或心電圖檢查認定須剖腹產者。
 - (b) 經心臟科採用之心肺功能分級認定為第三或第四級心臟病，並附診斷證明。
 - (c) 嚴重肺氣腫，並附胸腔科專科醫師診斷證明。
- 五、不孕症、人工受孕或非以治療為目的之避孕及絕育手術。

第十七條 【不保事項】

被保險人如有下列情形之一時，本附約自始無效，本公司亦不給付重大傷病保險金，僅無息退還已繳保險費予要保人。

- 一、被保險人於投保前曾經取得全民健康保險保險人核給之重大傷病證明。
- 二、被保險人於投保前曾經符合屬由診治醫師逕行認定，免向全民健康保險保險人申請重大傷病證明，而得免除全民健保部分負擔之資格。
- 三、被保險人於投保時已在申請全民健康保險保險人核發重大傷病證明中。

第十八條 【欠繳保險費或未還款項的扣除】

本公司給付各項保險金，如要保人有欠繳保險費未還清者，本公司得先抵銷上述欠款後給付其餘額。

第十九條 【保險金額之減少】

要保人在本附約有效期間內，得申請減少保險金額，但是減額後的保險金額，不得低於本保險最低承保金額，其減少部分依第九條附約終止之約定處理。

要保人依前項約定辦理減少保險金額時，被保險人所累計申領住院日額保險金總額將依減少之比例同時縮小。

第二十條 【年齡的計算及錯誤的處理】

被保險人的投保年齡，以足歲計算，但是未滿一歲的零數超過六個月者加算一歲，要保人在申請投保時，應將被保險人的出生年月日在要保書填明。

被保險人的投保年齡發生錯誤時，依下列規定辦理：

- 一、真實投保年齡較本公司保險費率表所載最高年齡為大者，本附約無效，其已繳保險費無息退還要保人。
- 二、因投保年齡的錯誤，而致溢繳保險費者，本公司無息退還溢繳部分的保險費。但在發生保險事故後始發覺且其錯誤發生在本公司者，本公司按原繳保險費與應繳保險費的比例提高保險金額，而不退還溢繳部分的保險費。
- 三、因投保年齡的錯誤，而致短繳保險費者，要保人得補繳短繳的保險費或按照所付的保險費與被保險人的真實年齡比例減少保險金額。但在發生保險事故後始發覺且其錯誤不可歸責於本公司者，要保人不得請求補繳短繳的保險費。

前項第一款、第二款前段情形，其錯誤原因歸責於本公司者，應加計利息退還保險費，其利息按民法第二百零三條法定週年利率計算。

第二十一條 【受益人】

本附約各項保險金之受益人為被保險人本人，本公司不受理其指定及變更。

被保險人身故時，如本附約保險金尚未給付或未完全給付，則以主契約身故保險金之受益人為該部分保險金之受益人；若主契約無身故保險金，則以被保險人之法定繼承人為該部分保險金之受益人。

前項法定繼承人之順序及應得保險金之比例適用民法繼承編相關規定。

第二十二條 【變更住所】

要保人的住所有變更時，應即以書面或其他約定方式通知本公司。

要保人不為前項通知者，本公司之各項通知，得以本附約所載要保人之最後住所發送之。

第二十三條【時效】

由本附約所生的權利，自得為請求之日起，經過兩年不行使而消滅。

第二十四條【批註】

本附約內容的變更，或記載事項的增刪，應經要保人與本公司雙方書面或其他約定方式同意，並由本公司即予批註或發給批註書。

第二十五條【管轄法院】

因本附約涉訟者，同意以要保人住所所在地地方法院為第一審管轄法院，要保人的住所不在中華民國境外時，以臺灣台北地方法院為第一審管轄法院。但不得排除消費者保護法第四十七條及民事訴訟法第四百三十六條之九小額訴訟管轄法院之適用。

附表：全民健康保險重大傷病範圍

105年1月1日起適用

ICD-10-CM/PCS 碼 2014年版	重大傷病項目	英文疾病名稱	承保與否
C73 C00.0-C06.9、 C09.0-C10.9、 C12-C14.8 C50.011-C50.929 C53.0-C53.9、C55 C00.0-C96.9 (不含 C73、C94.4、 C94.6)	一、需積極或長期治療之癌症。 (一)甲狀腺惡性腫瘤 (二)口腔、口咽及下咽惡性腫瘤第一期 (三)乳房惡性腫瘤第一期 (四)子宮頸惡性腫瘤第一期 (五)除(一)~(四)之其他惡性腫瘤	Malignant neoplasm of thyroid gland Malignant neoplasm of oral cavity, oropharynx and hypopharynx stage I Malignant neoplasm of breast stage I Malignant neoplasm of cervix uteri stage I other malignant neoplasm	承保
D66 D67 D68.1 D68.2	二、遺傳性凝血因子缺乏。 (一)遺傳性第VIII凝血因子缺乏症 (二)遺傳性第IX凝血因子缺乏症 (三)遺傳性第XI凝血因子缺乏症 (四)其他遺傳性凝血因子缺乏症	Hereditary factor VIII deficiency Hereditary factor IX deficiency Hereditary factor XI deficiency Hereditary deficiency of other clotting factors	不承保
D55.0-D58.9 D59.0-D59.9 D46.4、D60.0-D60.9、 D61.01-D61.9	三、嚴重溶血性及再生不良性貧血〔血紅素未經治療，成人經常低於8gm/dl以下，新生兒經常低於12gm/dl以下者〕。 (一)遺傳性溶血性貧血 (二)後天性溶血性貧血 (三)再生不良性貧血	Hereditary hemolytic anemias Acquired hemolytic anemias Aplastic anemias	承保
N18.5、N18.6 I12.0	四、慢性腎衰竭〔尿毒症〕，必須接受定期透析治療者。 (一)慢性腎臟疾病 (二)高血壓性慢性腎臟病伴有第五期慢性腎病或末期腎病	Chronic kidney disease Hypertensive chronic kidney disease with stage 5 chronic kidney disease or end stage renal disease	承保

I13.11、I13.2	(三) 高血壓性心臟及慢性腎臟病伴有心臟衰竭及第五期慢性腎病或末期腎病(高血壓性心臟及慢性腎臟病未伴有心臟衰竭合併第五期慢性腎病或末期腎病)	Hypertensive heart and chronic kidney disease with heart failure and with stage 5 chronic kidney disease, or end stage renal disease (Hypertensive heart and chronic kidney disease without heart failure, with stage 5 chronic kidney disease, or end stage renal disease)	
M32.0-M32.9	五、需終身治療之全身性自體免疫症候群。 全身性紅斑狼瘡	Systemic lupus erythematosus (SLE)	承保
M34.0- M34.9	全身性硬化症	Systemic sclerosis	
M05.70-M06.09、 M06.20-M06.39、 M06.80-M06.89、 M06.9、M08.00-M08.99	(三) 類風濕關節炎〔符合1987美國風濕病學院修訂之診斷標準，含青年型類風濕關節炎〕	Rheumatoid arthritis (Rheumatoid arthritis juvenile)	
M33.20-M33.29	(四) 多發性肌炎	Polymyositis	
M33.00-M33.19 、M33.90-M33.99、 M36.0	(五) 皮多肌炎	Dermatopolymyositis	
M30.0、M30.2、M30.8 M31.0	(六) 血管炎 1. 結節狀多動脈炎 2. 過敏性血管炎	Vasculitis Polyarteritis nodosa Hypersensitivity angiitis	
M31.30、M31.31	3. 韋格納氏肉芽腫	Wegener' s granulomatosis	
M31.5、M31.6 I73.1	4. 巨細胞動脈炎 5. 血栓閉鎖性血管炎	Giant cell arteritis Thromboangiitis obliterans (Buerger' s disease)	
M31.4	6. 主動脈弓症候群	Aortic arch syndrome (Takayasu)	
M30.3	7. 皮膚粘膜淋巴結綜合症 (川崎病)	Kawasaki disease	
M35.2	8. 貝賽特氏病	Behcet' s disease	
L10.0-L10.9	(七) 天皰瘡	Pemphigus	
M35.00-M35.09	(八) 乾燥症	Sicca syndrome	
K50.00-K50.919	(九) 克隆氏症	Crohn' s disease	

K51.00-K51.919	(十) 慢性潰瘍性結腸炎	Ulcerative colitis	
F01.50、F01.51、 F03.90、F03.91 F05 F02.80、F02.81、 F06.0、F06.1、F06.8 F20.0-F20.9、 F25.0-F25.9 F30.10-F30.13、 F30.2-F30.9、 F31.0-F31.9、 F32.2-F32.9、 F33.2-F33.9 F22 F84.0 F84.3 F84.5、F84.8 F84.9	六、慢性精神病〔符合以下診斷，而病情已經慢性化者，除第(一)項外，限由精神科專科醫師所開具之診斷書並加註專科醫師證號〕 (一) 失智症(具器質性病態)【限由精神科或神經科專科醫師開具之診斷書並加註專科醫師證號】 (二) 生理狀況所致之譫妄 (三) 其他生理狀況所致之其他精神疾患 (四) 思覺失調症 (五) 情感性疾患 (六) 妄想性疾患 (七) 廣泛性發展疾患 1. 自閉性疾患 2. 其他兒童期崩解疾患 3. 其他廣泛性發展疾患(含亞斯伯格症候群) 4. 未明示之廣泛性發展疾患	Unspecified dementia Delirium due to known physiological condition Other mental disorders due to known physiological condition Schizophrenia Affective disorders Delusional disorders Pervasive developmental disorders Autistic disorder Other childhood disintegrative disorder Other pervasive developmental disorders(Asperger's syndrome) Pervasive developmental disorder, unspecified	承保
E00.0-E00.9、E03.0、 E03.1	七、先天性新陳代謝異常疾病〔G6PD代謝異常除外〕 (一) 先天性缺碘症候群(含先天性甲狀腺低下)	Congenital iodine-deficiency syndrome(Congenital hypothyroidism)	不承保

E10.10-E10.9	(二) 胰島素依賴型糖尿病	Type 1 diabetes mellitus	
E23.2	(三) 尿崩症	Diabetes insipidus	
E25.0-E25.9	(四) 腎上腺性生殖器疾患	Adrenogenital disorders	
E70.0-E71.2、 E72.00-E72.51、 E72.59、E72.8、E72.9	(五) 氨基酸輸送與代謝之失調	Disorders of amino-acid transport and metabolism	
E74.00-E74.09	(六) 肝糖儲藏疾病	Glycogen storage disease	
E74.20-E74.29	(七) 半乳糖血症	Galactosemia	
E78.1	(八) 純高三酸甘油酯血症	Pure hyperglyceridemia	
E88.1	(九) 脂質失養症	Lipodystrophy	
E75.21-E75.22、 E75.240-E75.249、 E75.3、E77.0-E77.9	(十) 神經脂質代謝疾患	Disorders of sphingolipid metabolism	
E75.6、E78.70、E78.9	(十一) 脂質代謝疾患	Disorders of lipid metabolism	
E83.00-E83.09	(十二) 銅代謝疾患	Disorders of copper metabolism	
E20.1、E83.50-E83.59、 E83.81	(十三) 鈣代謝疾患	Disorders of calcium metabolism	
D81.3、D81.5、 E79.1-E79.9	(十四) 嘌呤及嘧啶代謝疾患	Disorders of purine and pyrimidine metabolism	
E76.01-E76.9	(十五) 葡萄糖胺聚合醣代謝疾患	Disorders of glycosaminoglycan metabolism	
E71.310-E71.548、 E80.3、E88.40-E88.89、 H49.811-H49.819	(十六) 其他特定之新陳代謝疾患	Other specified disorders of metabolism	
E88.9	(十七) 新陳代謝疾患	Metabolic disorder, unspecified	
Q00.0-Q00.2	八、心、肺、胃腸、腎臟、神經、 骨骼系統等之先天性畸形及染色體 異常 (一) 無腦症及類似畸形	Anencephaly and similar malformations	不承保
G90.1、Q01.0-Q04.9、 Q06.0-Q06.9、Q07.8、 Q07.9	(二) 神經系統之其他先天性畸形	Other congenital anomalies of nervous system	

Q20.0-Q24.9	(三) 先天性心球〔胚胎〕及心臟中隔閉合之畸形或心臟之其他先天性畸形	Bulbus cordis anomalies and anomalies of cardiac septal closure or other congenital anomalies of heart	
Q25.0-Q28.9	(四) 循環系統之其他先天性畸形	Other congenital anomalies of circulatory system	
Q33.0	(五) 先天性肺囊腫	Congenital cystic lung	
Q33.3、Q33.6	(六) 肺缺乏症形成不全及形成異常	Agenesis, hypoplasia and dysplasia of lung	
Q33.8、Q33.9	(七) 肺之其他畸形	Other congenital malformations of lung	
Q41.0-Q45.9	(八) 消化系統之其他先天性畸形	Other congenital anomalies of digestive system	
Q60.0-Q60.6	(九) 腎無發育及腎其他縮減缺陷	Renal agenesis and other reduction defects of kidney	
Q61.00-Q61.9	(十) 腎囊腫性疾病	Cystic kidney disease	
Q62.0-Q62.39	(十一) 先天性腎盂及輸尿管之阻塞性缺陷	Congenital Obstructive defects of renal pelvis and ureter	
Q63.0-Q63.9	(十二) 先天性腎其他畸形	Other congenital malformations of kidney	
Q77.0-Q77.2、Q77.4、Q77.5、Q77.7-Q77.9、Q78.4	(十三) 骨軟骨發育不良伴有管狀骨及脊椎生長缺陷	Osteochondrodysplasia with defects of growth of tubular bones and spine	
Q90.0-Q99.1、Q99.8、Q99.9	(十四) 染色體異常	Chromosomal abnormalities	
Q35.1-Q35.7、Q36.0-Q37.9	(十五) 先天性畸形唇顎裂〔限需多次手術治療及語言復健者〕	Congenital cleft palate and cleft lip	
T31.20-T31.99、T32.20-T32.99 T26.00XA-T26.92XA(第7位碼須為A) T20.30XA-T20.39XA、T20.70XA-T20.79XA(第7位碼須為A)	九、燒燙傷面積達全身百分之二十以上；或顏面燒燙傷合併五官功能障礙者。 (一) 體表面積之大於20%之燒傷 (二) 顏面燒燙傷 1. 眼及其附屬器官之燒傷 2. 臉及頭之燒傷，深部組織壞死(深三度)，伴有身體部位損害。	Burn of >20% of total body surface Burn confined to eye and adnexa Burn of face and head, deep necrosis of underlying tissue (deep	承保

		third degree) with loss of a body part	
Z94. 0 Z94. 1 Z94. 2 Z94. 4 Z94. 81、Z94. 84 Z94. 83 Z94. 82 T86. 10-T86. 19 T86. 40-T86. 49 T86. 20-T86. 23、 T86. 290-T86. 298 T86. 810-T86. 819 T86. 00-T86. 09 T86. 890-T86. 899 T86. 850-T86. 859	十、接受腎臟、心臟、肺臟、肝臟、骨髓、胰臟及小腸移植後之追蹤治療。 (一) 腎臟移植手術後之追蹤治療 (二) 心臟移植手術後之追蹤治療 (三) 肺臟移植手術後之追蹤治療 (四) 肝臟移植手術後之追蹤治療 (五) 骨髓移植手術後之追蹤治療 (六) 胰臟移植手術後之追蹤治療 (七) 小腸移植手術後之追蹤治療 (八) 腎臟移植併發症 (九) 肝臟移植併發症 (十) 心臟移植併發症 (十一) 肺臟移植併發症 (十二) 骨髓移植併發症 (十三) 胰臟移植併發症 (十四) 小腸移植併發症	Kidney transplant status Heart transplant status Lung transplant status Liver transplant status Bone transplant status Pancreas transplant status Intestine transplant status Complication of kidney transplant Complication of liver transplant Complication of heart transplant Complication of lung transplant Complication of bone marrow transplant Complication of pancreas transplant Complication of intestine transplant	承保
A80. 0-A80. 2、 A80. 30-A80. 39 G80. 0-G80. 2、 G80. 4-G80. 9 (G82. 20-G82. 54、 G83. 0-G83. 9)+(B91、 G14)	十一、小兒麻痺、腦性麻痺所引起之神經、肌肉、骨骼、肺臟等之併發症者(其身心障礙等級在中度以上者)。 (一) 急性脊髓灰白質炎併有其他麻痺者 (二) 嬰兒腦性麻痺 (三) 其他麻痺性徵候群(急性脊髓灰白質炎之後期影響併有提及麻痺性徵候群)	Acute poliomyelitis with other paralysis Cerebral palsy Other paralytic syndromes (late effects of acute poliomyelitis)	承保

T07	<p>十二、重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重程度分數十六分以上者</p> <p>(INJURY SEVERITY SCORE ≥ 16)</p> <p>(※植物人狀態不可以 ISS 計算)</p>	<p>Major trauma rated 16 or above on the severity scale</p> <p>(INJURY SEVERITY SCORE ≥ 16)</p>	承保
Z99.11	<p>十三、因呼吸衰竭需長期使用呼吸器符合下列任一項者：</p> <p>(一) 使用侵襲性呼吸輔助器二十一天以上者</p> <p>(二) 使用侵襲性呼吸輔助器改善後，改用非侵襲性陽壓呼吸治療總計二十一天以上者</p> <p>(三) 使用侵襲性呼吸輔助器後改用負壓呼吸輔助器總計二十一天以上者</p> <p>(四) 特殊疾病(末期心衰竭、慢性呼吸道疾病、原發性神經原肌肉病變、慢性換氣不足症候群)而須使用非侵襲性陽壓呼吸治療總計二十一天以上者。</p> <p>以上天數計算須符合連續使用定義原則</p>	<p>Long-term mechanical ventilation, defined as one of the following:</p> <p>1. Invasive mechanical ventilation for 21 or more days.</p> <p>2. Invasive mechanical ventilation followed by non-invasive ventilation, with a total duration of 21 or more days.</p> <p>3. Invasive mechanical ventilation followed by negative pressure ventilation, with a total duration of 21 or more days.</p> <p>4. Specific diseases, e.g., End stage heart failure, chronic pulmonary diseases, primary neuromuscular diseases, chronic hypoventilation syndrome, which require non-invasive ventilation for 21 or more days.</p>	承保
E41	<p>十四</p> <p>(一) 因腸道大量切除或失去功能引起之嚴重營養不良者，給予全靜脈營養已超過三十天，且病情已達穩定狀態，口攝飲食仍無法提供足量營養者。</p>	<p>Patients suffering from severe malnutrition due to major enterectomy, intestinal failure already on a fully intravenous diet for 30 days, and unable to obtain sufficient nutrition through an oral diet</p>	承保

E43	(二) 其他慢性疾病之嚴重營養不良者，給予全靜脈營養已超過三十天，且病情已達穩定狀態，口攝飲食仍無法提供足量營養者。	Patients suffering from severe malnutrition due to other chronic disease already on a fully intravenous diet for 30 days, and unable to obtain sufficient nutrition through an oral diet	
T70. 3XXA T79. 0XXA	十五、因潛水、或減壓不當引起之嚴重型減壓病或空氣栓塞症，伴有呼吸、循環或神經系統之併發症且需長期治療者。 (一) 減壓病 (二) 空氣栓塞症	Decompression sickness Air embolism	承保
G70. 00、G70. 01	十六、重症肌無力症	Myasthenia gravis	承保
D80. 1、D80. 6、D80. 8、 D80. 9 D81. 0-D81. 2、D81. 4、 D81. 6、D81. 7、D81. 89 、D81. 9 D82. 0-D82. 9 D83. 0-D83. 9 D84. 0-D84. 9	十七、先天性免疫不全症 (一) 免疫缺乏症伴有主要抗體缺陷 (二) 複合性免疫缺乏症 (三) 與其他重大缺陷相關的免疫缺乏症 (四) 常見多樣性免疫缺乏症 (五) 其他免疫缺乏症	Immunodeficiency with predominantly antibody defects Combined immunodeficiencies Immunodeficiency associated with other major defects Common variable immunodeficiency Other immunodeficiencies	不承保
(S12. 000A-S12. 9XXA) + [(S14. 101A-S14. 159A)、 (S24. 101A-S24. 159A)、 (S34. 101A-S34. 139A)] (第7碼均須為A) S14. 101A-S14. 159A、 S24. 101A-S24. 159A、 S34. 101A-S34. 139A (第7碼均須為A) G32. 0、G95. 0、	十八、脊髓損傷或病變所引起之神經、肌肉、皮膚、骨骼、心肺、泌尿及腸胃等之併發症者(其身心障礙等級在中度以上者) 脊柱骨折，伴有脊髓病灶 (二) 無明顯脊椎損傷之脊髓傷害 (三) 其他脊髓病變	Fracture of vertebral column with spinal cord injury Spinal cord injury without evidence of spinal bone injury Other disease of spinal	承保

G95.11-G95.89、 G95.9、G99.2		cord	
J60 J61 J62.0、J62.8 J63.0-J63.6 J64、J65	十九、職業病 (以勞工保險條例第三十四條第一項規定之職業病種類表所載職業病範圍為限；適用對象限已退休之未具勞工保險被保險人身份之保險對象；具勞工保險被保險人身份者，應依勞工保險職業病就醫規定辦理，亦免自行負擔部分醫療費用) (一) 煤礦工人塵肺症 (二) 石綿沉著症 (三) 其他矽石或矽鹽所致之塵肺症 (四) 其他無機性塵埃所致之塵肺症 (五) 塵肺症	Occupational disease Coalworker's pneumoconiosis pneumoconiosis Asbestosis Pneumoconiosis due to other silica or silicates Pneumoconiosis due to other inorganic dust Pneumoconiosis	不承保
I60.00-I60.9 I61.0-I62.9 I63.00-I63.9 G45.0-G45.2、 G45.4-G46.8、 I67.0-I67.2、 I67.4-I67.7、I67.81、 I67.82、 I67.841-I67.848、 I67.89、I67.9、I68.0、 I68.8	二十、急性腦血管疾病(限急性發作後一個月內) 蜘蛛膜下腔出血 (二) 腦內出血 (三) 腦梗塞 (四) 其他腦血管疾病	Cerebrovascular disease (acute stage) Subarachnoid hemorrhage Intracerebral hemorrhage Cerebral infarction Other cerebrovascular disease	承保
G35	二十一、多發性硬化症	Multiple sclerosis	承保
G71.0、G71.2	二十二、先天性肌肉萎縮症	Congenital muscular dystrophy	不承保
Q81.0-Q81.9、Q82.8、 Q82.9 Q84.9 Q80.0-Q80.9	二十三、外皮之先天畸形 (一) 先天性水泡性表皮鬆懈症 (二) 皮膚先天性畸形 (三) 先天性魚鱗癬(穿山甲症)	Congenital anomalies integument Congenital epidermolysis bullosa Congenital malformation of integument, unspecified Congenital ichthyosis	不承保

罕見疾病分類序號彙總表

105年1月28日起適用

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼
A. 先天性代謝異常				
◎A1 尿素循環代謝異常 Urea cycle disorders (高血氮症)				
A1	01	先天性尿素循環代謝障礙	270.6	E72.20
	02	瓜胺酸血症	270.6	E72.23
	03	乙醯穀胺酸合成酶缺乏症	270.6	E72.29
	04	鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症	270.6	E72.4
	05	高鳥胺酸血症-高氮血症-高瓜胺酸血症症候群	270.6	E72.4
◎ A2 胺基酸/有機酸代謝異常 Amino acid metabolic disorders / Organic acidemias				
A2	01	胺基酸代謝疾病	270.9	E72.8
	02	高胱胺酸血症	270.4	E72.11
	03	高甲硫胺酸血症	270.4	E72.19
	04	非酮性高甘胺酸血症	270.7	E72.51
	05	苯酮尿症	270.1	E70.0
	06	四氫基喋呤缺乏症	270.1	E70.1
	07	遺傳性高酪胺酸血症	270.2	E70.21
	08	楓糖尿症	270.3	E71.0
	09	有機酸血症	270.9	E71.118
	10	異戊酸血症	270.3	E71.110
	11	戊二酸尿症，第一型、第二型	270.9	type I : E72.3 type II : E71.313
	12	丙酸血症	270.3	E71.121
	13	甲基丙二酸血症	270.3	E71.120
	14	3-氫基-3-甲基戊二酸血症	270.9	E71.118

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼	
	15	典型苯酮尿症合併蔗糖酶同麥芽糖酶缺乏症	PAH type PKU combine with Sucrase-isomaltase deficiency	271.3+ 270.1	E74.31+E70.0
	16	高離氨基酸血症	Hyperlysinemia	270.7	E72.3
	17	組胺酸血症	Histidinemia	270.5	E70.41
	18	三甲基巴豆醯輔酶 A 羧化酵素缺乏症	3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency	270.9	E71.19
	19	多發性羧化酶缺乏症	Multiple carboxylase deficiency	270.9	D81.819
	20	高脯胺酸血症	Hyperprolinemia	270.8	E72.59
	21	芳香族 L-胺基酸類脫羧基酶缺乏症	Aromatic L-amino acid decarboxylase deficiency	270.2	E70.9
	22	酪胺酸羥化酶缺乏症	Tyrosine hydroxylase deficiency	270.2	E70.20
◎ A3脂質儲積					
A3	01	高雪氏症	Gaucher's disease	272.7	E75.22
	02	GM1/GM2神經節苷脂儲積症	GM1/GM2 gangliosidosis	330.1	GM1 : E75.19 GM2 : E75.00
	03	Fabry 氏症	Fabry disease	272.7	E75.21
	04	Niemann-Pick 氏症，鞘髓磷脂儲積症	Niemann-Pick disease	272.7	type A : E75.240 type B : E75.241 type C : E75.242 type D : E75.243 other : E75.248 unspecified : E75.249
	05	MLD 症候群	Metachromatic Leukodystrophy (MLD)	330.0	E75.25
	06	球細胞腦白質失養症	Globoid Cell Leukodystrophy (Krabbe's disease)	330.0	E75.23
	07	嬰兒型溶酶體酸性脂肪酶缺乏症 (又稱伍爾曼氏症)	Infantile form Lysosomal Acid Lipase Deficiency (Wolman Disease)	272.7	E75.5

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編 碼
◎A4碳水化合物代謝異常					
A4	01	半乳糖血症	Galactosemia	271.1	E74.21
	02	肝醣儲積症	Glycogen storage disease	271.0	type 0 : E74.09 type I : E74.01 type II : E74.02 type III : E74.03 type IV : E74.09 type V : E74.04 type VI-IX : E74.09 Von Gierke's : E74.01
	03	腦血管屏障葡萄糖輸送缺陷	Glut (Glucose Transport) 1 deficiency syndrome	271.8	E74.8
◎ A5脂肪酸氧化異常					
A5	01	脂肪酸氧化作用缺陷	Fatty acid oxidation defect	277.8	E71.30 E71.310 E71.311 E71.312 E71.313 E71.314 E71.318 E71.32 E71.39
	02	原發性肉鹼缺乏症	Carnitine deficiency syndrome, primary	272.9	E71.41
	03	中鏈脂肪酸去氫酵素缺乏症	Medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency (MCAD)	277.8	E71.311

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編 碼
	04	短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症	Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency	277.8 E71.312
◎ A6粒線體代謝異常				
A6	01	粒線體缺陷	Mitochondrial defect	277.9 E88.40
	02	Kearns-Sayre 氏症候群	Kearns-Sayre syndrome	277.8 H49.811 H49.812 H49.813 H49.819
	03	Leigh 氏童年期腦脊髓病變	Leigh disease	330.8 G31.82
	04	MELAS 症候群	MELAS	758.89 E88.41
	05	MNGIE 症候群粒線體性神經胃腸腦病變症候群	Mitochondrial Neurogastrointestinal Encephalopathy Syndrome	277.9 E88.89
	06	丙酮酸鹽脫氫酶缺乏症	Pyruvate dehydrogenase deficiency	271.8 E74.4
	07	巴氏症候群	Barth Syndrome	759.89 E78.71
◎ A7溶小體代謝異常				
A7	01	胱胺酸血症	Cystinosis	270.0 E72.04
	02	黏多醣症	Mucopolysaccharidoses	277.5 E76.3
	03	岩藻糖代謝異常(儲積症)	Fucosidosis	271.8 E77.1
	04	涎酸酵素缺乏症	Sialidosis	272.7 E77.1
	05	黏脂質症	Mucopolipidosis	272.7 type I : E77.1 type II、 III : E77.0 type IV : E75.11
	06	神經元蠟樣脂褐質儲積症	Neuronal ceroid lipofuscinosis	330.1 E75.4
◎ A8膽固醇及脂質代謝異常 Cholesterol and Lipid metabolism				
A8	01	同合子家族性高膽固醇血症	Homozygous familial hypercholesterolemia	272.0 E78.0
	02	家族性高乳糜微粒血症	Familial Hyperchylomicronemia	272.3 E78.3
	03	豆固醇血症〈植物性〉	Sitosterolemia	272.0 E78.0

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編 碼	
◎A9礦物離子缺陷					
A9	01	威爾森氏症	Wilson's disease	275.1	E83.01
	02	Menkes 症候群	Menkes syndrome	759.89	E83.09
	03	鉬輔酶缺乏症	Molybdenum cofactor deficiency	277.8	E61.5
◎A10過氧化體代謝異常					
A10	01	Zellweger 氏症候群	Zellweger syndrome	277.9	E71.510
	02	腎上腺腦白質失養症	Adrenoleukodystrophy	272.7	E71.511 E71.520 E71.521 E71.528 E71.529
	03	肢近端型點狀軟骨發育不良	Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata	277.8	E71.540
◎A11其他代謝異常					
A11	01	紫質症	Porphyria	277.1	E80.20 E80.21 E80.29
	02	Lesch-Nyhan 氏症候群	Lesch-Nyhan syndrome	277.2	E79.1
	03	亞硫酸鹽氧化酶缺乏	Sulfite oxidase deficiency	270.0	E72.19
	04	碳水化合物缺乏醣蛋白症候群	Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome	277.9	E77.8
	05	臭魚症	Trimethylaminuria	277.8	E72.52
	06	先天性全身脂質營養不良症	Congenital generalized lipodystrophy	272.6	E88.1
	07	腦腱性黃瘤症	Cerebrotendinous Xanthomatosis	272.7	E75.5
	08	低磷酸酯酶症	Hypophosphatasia	275.3	E83.39 E83.31
	09	Beta 硫解酶缺乏症	Beta-Ketothiolase Deficiency	270.3	E71.19
B 腦部或神經系統病變					
B1	01	多發性硬化症	Multiple sclerosis	340	G35
	02	肌萎縮性側索硬化症	Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)	335.20	G12.21
	03	共濟失調微血管擴張症候群	Ataxia telangiectasia	334.8	G11.3

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼
	04	亨丁頓氏舞蹈症	Huntington disease(又稱 Huntington's chorea)	333.4 G10
	05	瑞特氏症候群	Rett syndrome	330.8 F84.2
	06	脊髓性肌肉萎縮症	Spinal muscular atrophy	335.10 G12.9
	07	脊髓小腦退化性動作協調障礙	Spinocerebellar ataxia	334.3 G11.1
	08	結節性硬化症	Tuberous sclerosis	759.5 Q85.1
	09	先天性痛不敏感症合併無汗症	Congenital insensitivity to pain with anhidrosis (CIPA)	705.0 L74.4
	10	神經纖維瘤症候群第二型	Neurofibromatosis type II	237.72 Q85.02
	11	Alexander 氏病	Alexander disease	331.89 E75.29
	12	僵體症候群	Stiffperson syndrome	333.91 G25.82
	13	遺傳性痙攣性下身麻痺	Hereditary spastic paraplegia	334.1 G11.4
	14	Joubert 氏症候群(家族性小腦蚓部發育不全)	Joubert syndrome	759.89 Q04.3
	15	Pelizaeus-Merzbacher 氏症(慢性兒童型腦硬化症)	Pelizaeus-Merzbacher Disease	330.0 E75.29
	16	Charcot Maire Tooth 氏症(進行性神經性腓骨萎縮症)	Charcot Marie Tooth Disease	356.1 G60.0
	17	甘迺迪氏症(脊髓延髓性肌肉萎縮症)	Kennedy Disease	335.8 G12.20 G12.21 G12.22 G12.29
	18	家族性澱粉樣多發性神經病變	Familial Amyloidotic Polyneuropathy	277.3+ 357.4 E85.1
	19	Moebius 症候群	Moebius syndrome	352.6 Q87.0
	20	McLeod 症候群	McLeod syndrome	758.81 J43.0
	21	Aicardi-Goutieres 症候群	Aicardi-Goutieres syndrome	330.0 G31.89
	22	普洛提斯症候群	Proteus Syndrome	759.89 Q87.3
	23	MECP2 綜合症候群	Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome (MECP2 Duplication Syndrome)	330.8 Q99.8
	24	腦肋小頷症候群	Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome	759.89 Q87.89
C 呼吸循環系統病變				
C1	01	特發性嬰兒動脈硬化症	Idiopathic Infantile Arterial Calcification	747.89 Q28.8

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼	
	02	囊狀纖維化症	Cystic fibrosis	277.00	E84.9
	03	原發性肺動脈高壓	Primary Pulmonary Hypertension (PPH)	416.0	I27.0
	04	Holt-Oram 氏症候群	Holt-Oram Syndrome	759.89	Q87.2
	05	Andersen 氏症候群 (心節律障礙暨週期性麻痺症候群; 鉀離子通道病變)	Andersen syndrome	359.3+ 426.89	E74.09
	06	遺傳性出血性血管擴張症	Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia	448.0	I78.0
	07	窒息性胸腔失養症	Asphyxiating thoracic dystrophy	756.4	Q77.2
	08	先天性中樞性換氣不足症候群	Congenital Central Hypoventilation Syndrome	327.25	G47.35
D 消化系統病變					
D1	01	進行性家族性肝內膽汁滯留症	Progressive intrahepatic cholestasis, PFIC	751.69	K83.1
	02	先天性膽酸合成障礙	Inborn errors of bile acid synthesis	277.9	E78.70
	03	α 1-抗胰蛋白酶缺乏症	α 1- Antitrypsin deficiency	277.6	E88.01
	04	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 Dysplasia	750.5	Q43.8
	05	阿拉吉歐症候群	Alagille Syndrome	759.89	Q44.7
E 腎臟泌尿系統病變					
E1	01	Lowe 氏症候群	Lowe syndrome	270.8	E72.03
	02	Bartter 氏症候群	Bartter's syndrome	255.1	E26.81
	03	體染色體隱性多囊性腎臟疾病	Autosomal recessive polycystic kidney disease	753.14	Q61.19
F 皮膚病變					
F1	01	遺傳性表皮分解性水泡症	Hereditary epidermolysis bullosa	757.39	Q81.9
	02	層狀魚鱗癬 (自體隱性遺傳型)	Lchthyosis, lamellar recessive	757.1	Q80.2
	03	膠膜兒	Collodion baby	757.1	Q80.2
	04	斑色魚鱗癬	Harlequin ichthyosis	757.1	Q80.4

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編 碼
	05	水泡型先天性魚鱗癬樣紅皮 症(表皮鬆解性角化過度症)	Bullous Congenital ichthyosiform erythroderma (epidermolytic hyperkeratosis)	757.1	Q80.3
	06	外胚層增生不良症	Ectodermal Dysplasias	757.31	Q82.4
	07	Meleda 島病	Meleda disease	757.39	Q82.8
	08	Darier 氏症(毛囊角化病)	Darier' s disease	757.39	Q82.8
	09	先天性角化不全症	Dyskeratosis Congenita	757.39	Q82.8
	10	皮膚過度角化症雅司病	Diffuse Non-epidermolytic Palmoplantar Keratoderma type Unna-Thost	757.39	Q82.8
	11	色素失調症	Incontinentia Pigmenti	757.33	Q82.3
	12	Netherton 症候群	Netherton Syndrome	757.1	Q80.3
G 肌肉病變					
G1	01	裘馨氏肌肉失養症	Duchenne muscular dystrophy	359.1	G71.0
	02	Nemaline 線狀肌肉病變	Nemaline Rod Myopathy	359.0	G71.2
	03	Schwartz Jampel 氏症候群	Schwartz Jampel syndrome	756.89	G71.13
	04	肌肉強直症	Myotonic dystrophy	359.2	G71.11
	05	面肩胛肱肌失養症	Facioscapulohumeral muscular dystrophy	359.1	G71.0
	06	肌小管病變	Myotubular Myopathy	359.0	G71.2
	07	貝克型肌肉失養症	Becker Muscular Dystrophy	359.1	G71.0
	08	Freeman-Sheldon 氏症候群	Freeman-Sheldon syndrome	759.89	Q87.0
	09	肢帶型肌失養症	Limb-girdle muscular dystrophy	359.1	G71.0
	10	先天性肌失養症	Congenital Muscular Dystrophy	359.0	G71.0
H 骨及軟骨病變					
H1	01	軟骨發育不全症	Achondroplasia	756.4	Q77.4
	02	成骨不全症	Osteogenesis imperfecta	756.51	Q78.0
	03	原發性變形性骨炎	Primary Paget disease	731.0	M88.0 M88.1 M88.811 M88.812

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編 碼
					M88. 819 M88. 821 M88. 822 M88. 829 M88. 831 M88. 832 M88. 839 M88. 841 M88. 842 M88. 849 M88. 851 M88. 852 M88. 859 M88. 861 M88. 862 M88. 869 M88. 871 M88. 872 M88. 879 M88. 88 M88. 89 M88. 9
	04	鎖骨顱骨發育異常	Cleidocranial dysplasia	755. 59	Q74. 0
	05	進行性骨化性肌炎	Fibrodysplasia Ossificans Progressiva	728. 11	M61. 10 M61. 111 M61. 112 M61. 119 M61. 121 M61. 122 M61. 129 M61. 131 M61. 132 M61. 139 M61. 141 M61. 142 M61. 143 M61. 144 M61. 145

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編 碼
					M61. 146 M61. 151 M61. 152 M61. 159 M61. 161 M61. 162 M61. 169 M61. 171 M61. 172 M61. 173 M61. 174 M61. 175 M61. 176 M61. 177 M61. 178 M61. 179 M61. 18 M61. 19
	06	裂手裂足症	Split-hand/ Split-foot malformation (SHFM)	hand755.58 foot755.67	Q71.60 Q71.61 Q71.62 Q71.63 Q72.70 Q72.71 Q72.72 Q72.73
	07	骨質石化症	Osteopetrosis	756.52	Q78.2
	08	假性軟骨發育不全	Pseudoachondroplastic dysplasia	756.4	Q77.8
	09	多發性骨骺發育不全症	Multiple Epiphyseal Dysplasia	756.56	Q78.3
I 結締組織病變					
I1	01	先天結締組織異常第四型	Ehlers Danlos syndrome IV	756.83	Q79.6
J 血液疾病					
J1	01	重型海洋性貧血	Thalassemia major	282.4	D56.0 D56.1
	02	血小板無力症	Thrombasthenia	287.1	D69.1

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編 碼
	03	同基因合子蛋白質 C 缺乏症	Homozygous proetin C deficiency	273.3	D68.59
	04	陣發性夜間血紅素尿症	Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria	283.2	D59.5
	05	非典型性尿毒溶血症候群	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome	283.11	D59.3
K 免疫疾病					
K1	01	原發性慢性肉芽腫病	Chronic primary granulomatous disease	288.1	D71
	02	先天性高免疫球蛋白 E 症候 群	Congenital Hyper IgE syndrome	288.1	D82.4
	03	布魯頓氏低免疫球蛋白血症	Bruton' s agammaglobulinemia	279.04	D80.0
	04	Wiskott- Aldrich 氏症候群	Wiskott- Aldrich Syndrome	279.12	D82.0
	05	嚴重複合型免疫缺乏症	Severe combined immunodeficiency	279.2	D81.0 D81.1 D81.2 D81.9
	06	補體成份8缺乏症	Complement Component 8 deficiency	279.8	D84.1
	07	IPEX 症候群	IPEX Syndrome	759.89 (279.8 , 569.89 , 259.8 , 758.89)	E31.0
	08	高免疫球蛋白 M 症候群	Hyper-IgM syndrome	279.05	D80.5
	09	γ 干擾素受體1缺陷	Interferon γ receptor 1 deficiency	279.4	D84.8
L 內分泌疾病					
L1	01	Kenny-Caffey 氏症候群	Kenny-Caffey syndrome	759.89	Q87.1
	02	假性副甲狀腺低能症	Pseudohypoparathyroidism	275.49	E20.1
	03	性連遺傳型低磷酸鹽佝僂症	X-linked hypophosphatemic rickets	275.3	E83.31
	04	Laron 氏侏儒症候群	Laron syndrome (Laron Dwarfism)	259.4	E34.3
	05	Bardet-Biedl 氏症候群	Bardet-Biedl syndrome	759.89	Q87.89
	06	Alstrom 氏症候群	Alsrtom Syndrome	759.2	Q87.89

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼
	07	持續性幼兒型胰島素過度分泌低血糖症	Persistent hyperinsulinemic hypoglycemia of infancy (PHHI)	251.1 E16.1
	08	Wolfram 氏症候群	Wolfram syndrome, DIDMOAD	277.9 E88.9
	09	McCune Albright 氏症候群	McCune Albright syndrome	756.59 Q78.1
	10	短指發育不良及性別顛倒	Campomelic dysplasia with autosomal sex reversal	758.89 Q99.8
	11	腎上腺皮促素抗性	ACTH resistance	253.4 E27.49
	12	1 α -羥化酶缺乏症候群	1 α -hydroxylase deficiency	268.0 E25.0
	13	先天性腎上腺發育不全	Congenital adrenal hypoplasia	759.1 Q89.1
	14	Kallmann 氏症候群	Kallmann syndrome	253.4 E23.0
	15	永久性新生兒糖尿病	Permanent Neonatal Diabetes Mellitus	775.1 P70.2
M 先天畸形症候群				
M1	01	Aarskog-Scott 氏症候群	Aarskog-Scott syndrome	759.89 Q87.1
	02	瓦登伯格氏症候群	Waardenburg syndrome	270.2 E70.8
	03	愛伯特氏症	Apert syndrome	755.55 Q87.0
	04	Smith-Lemli-Opitz 氏症候群	Smith-Lemli-Opitz syndrome	759.89 E78.72
	05	Larsen 氏症候群 (顎裂-先天性脫位症候群)	Larsen syndrome	755.8 Q74.8
	06	Beckwith Wiedemann 氏症候群	Beckwith Wiedemann syndrome	759.89 Q87.3
	07	Crouzon 氏症候群	Crouzon syndrome	756.0 Q75.1
	08	Fraser 氏症候群	Fraser syndrome	759.89 Q87.0
	09	多發性翼狀膜症候群	Multiple pterygium syndrome	759.89 Q79.8
	10	Cornelia de Lange 氏症候群	Cornelia de Lange syndrome	759.89 Q87.1
	11	海勒曼-史德萊夫氏症候群	Hallerman-Streiff Syndrome	756.0 Q87.0
	12	歌舞伎症候群	Kabuki syndrome	759.89 Q89.8
	13	耳-齶-指(趾)症候群	Oto-Palato-Digital syndrome	759.89 Q87.0
	14	Conradi-Hunermann 氏症候群	Conradi-Hunermann syndrome	756.59 Q77.3
	15	Treacher Collins 氏症候群	Treacher Collins Syndrome	756.0 Q75.4
	16	Robinow 氏症候群	Robinow Syndrome	759.89 Q87.1
	17	Pfeiffer 氏症候群	Pfeiffer syndrome	755.55 Q87.0

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編 碼
	18	泛酸鹽激酶關聯之神經退化 性疾	Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration (PKAN)	277.9	G23.0
	19	指(趾)甲髕骨症候群	Nail-Patella Syndrome	756.89	Q87.2
	20	CFC 症候群	Cardiofaciocutaneous Syndrome	759.89	Q87.89
	21	Peters-Plus 症候群	Peters-Plus syndrome	743.44	Q13.4
	22	Nager 症候群	Nager Syndrome	756.0	Q75.4
	23	CHARGE 症候群	CHARGE Syndrome	759.89	Q89.8
N 染色體異常					
N1	01	Angelman 氏症候群	Angelman syndrome	759.89	Q93.5
	02	DiGeorge's 症候群	DiGeorge's syndrome	279.11	D82.1
	03	Prader-Willi 氏症候群	Prader-Willi syndrome	759.81	Q87.1
	04	威爾姆氏腫瘤、無虹膜、性器 異常、智能障礙症候群(W A G R 症候群)	W A G R syndrome (Wilms' tumor-Aniridia-Genitourinary Anomalies-mental Retardation)	759.89	Q87.89
	05	Miller Dieker 症候群	Miller Dieker syndrome	742.2	Q93.88
	06	Rubinstein-Taybi 氏症候群	Rubinstein-Taybi syndrome	759.89	Q87.2
	07	威廉斯氏症候群	Williams Syndrome	759.89	Q93.89
	08	Von Hippel - Lindau 症候群	Von Hippel - Lindau disease	759.6	Q85.8
	09	Branchio-Oto-Renal 症候群 (BOR 症候群)	Branchio-Oto-Renal Syndrome (BOR Syndrome)	759.89	Q87.89
Z 其他未分類或不明原因					
Z1	01	Cockayne 氏症候群	Cockayne syndrome	759.89	Q87.1
	02	早老症	Hutchinson Gilford progeria syndrome	259.8	E34.8
	03	髮-肝-腸症候群	Tricho-hepato-enteric syndrome	759.7	Q89.7
	04	Stargardt's 氏症	Stargardt's disease	362.75	H35.50
	05	隱匿性黃斑部失養症	Occult Macular Dystrophy ;OMD	362.76	H35.50