

台灣人壽卡安心一年定期重大傷病健康保險附約

主要給付項目：重大傷病保險金

中華民國 106 年 11 月 8 日
台壽字第 1062321103 號函備查
中華民國 109 年 1 月 1 日
依 108 年 4 月 9 日金管保壽字第 10804904941 號函
及依 108 年 6 月 13 日金管保壽字第 10804933330 號函修正

(本保險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，其遺傳性疾病之新生兒先天性代謝異常疾病檢查項目(以中央衛生主管機關公告為準)不受等待期間限制。)

(本保險「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(不含)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。

【保險附約的構成】

第一條

本台灣人壽卡安心一年定期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。

【名詞定義】

第二條

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、「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。
- 四、「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。

- 五、「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。
- 六、「意外傷害事故」：係指非由疾病引起之外來突發事故。
- 七、「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。
- 八、「醫師」：係指領有醫師證書與執業執照，合法執業者。
- 九、「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、「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。

【附約撤銷權】

第三條

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。

【保險期間的始日與終日及交付保險費】

第四條

本附約與主契約同時承保時，本公司對本附約應負的保險責任，自本公司同意承保，且要保人交付第一期保險費時開始，以主契約當年度保單週年日之前一日為本附約之終日。
本附約為中途加保者，本公司對本附約應負的保險責任，自本公司同意承保，且要保人交付第一期附約保險費時開始，並以主契約當年度保單週年日之前一日為本附約之終日，不適用第八條第一項本附約保險期間一年之約定。
要保人在本公司簽發保險單前，且符合前兩項情形而發生應予給付之保險事故時，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。

【保險範圍】

第五條

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」時，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。
被保險人於本附約生效日起持續有效三十日(含)內經醫院醫師診斷確定而屬「重大傷病範圍」項目之一，且非因遭受意外傷害事故所致者，本公司無息退還要保人所繳保險費，本附約效力即行終止。

【第二期以後保險費的交付，寬限期間及附約效力的停止】

第六條

分期繳納的第二期以後保險費或續保保險費，應照主契約所載交付方法及日期，併同主契約保險費，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。
主契約停止效力時，本附約效力亦同時停止。

【本附約效力的恢復】

第七條

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，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。

基於保戶服務，本公司於保險契約停止效力後至得申請復效之期限屆滿前三個月，將以書面、電子郵件、簡訊或其他約定方式擇一通知要保人有行使第一項申請復效之權利，並載明要保人未於第一項約定期限屆滿前恢復保單效力者，契約效力將自第一項約定期限屆滿之日翌日上午零時起終止，以提醒要保人注意。

本公司已依要保人最後留於本公司之前項聯絡資料發出通知，視為已完成前項之通知。

第一項約定期限屆滿時，本附約效力即行終止。

【附約有效期間】

第八條

本附約保險期間為一年，保險期間屆滿時，要保人得交付續保保險費，以逐年使本契約繼續有效，本公司不得拒絕續保。

本附約續保時，以原保險期間屆滿日的翌日為續保生效日，最高續保年齡為被保險人保險年齡八十歲。

本附約續保時，按續保生效當時依規定陳報主管機關之費率及被保險人年齡重新計算保險費，但不得針對個別被保險人身體狀況調整之。要保人如不同意該重新計算後之保險費，本附約保險效力至保險期間屆滿後即行終止。

【告知義務與本附約的解除】

第九條

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。

【附約的終止】

第十條

本附約有下列情形之一者，其效力即行終止：

一、主契約終止。

二、要保人終止本附約。

三、被保險人身故。

四、主契約申請變更為展期定期保險。

前項第二款情形，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。

第一項第一款及第四款情形，本附約效力持續至該期已繳保險費期滿後即行終止。

本附約因第一項第二款及第三款約定情形終止時，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，將其未滿期保險費退還要保人。

【保險事故的通知與保險金的申請時間】

第十一條

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。

【重大傷病保險金的給付】

第十二條

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，本公司按重大傷病診斷確定日之保險金額給付重大傷病保險金，本附約效力即行終止。

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。

【重大傷病保險金的申領】

第十三條

受益人申領「重大傷病保險金」時，應檢具下列文件：

- 一、保險金申請書。
- 二、保險單或其謄本。
- 三、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，本公司基於審核保險金之需要，得徵詢其他醫師之醫學專業意見，並得經受益人同意調閱被保險人之就醫相關資料。因此所生之費用由本公司負擔。

【除外責任】

第十四條

被保險人因下列原因所致之重大傷病者，本公司不負給付重大傷病保險金的責任。

- 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。

【不保事項】

第十五條

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。

【欠繳保險費或未還款項的扣除】

第十六條

本公司給付保險金，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。

【保險金額之減少】

第十七條

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，其減少部分依第十條附約終止之約定處理。

【年齡的計算及錯誤的處理】

第十八條

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。

【受益人】

第十九條

本附約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。

【變更住所】

第二十條

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。

【時效】

第二十一條

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。

【批註】

第二十二條

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。

【管轄法院】

第二十三條

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 I13.11、I13.2	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 (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	Chronic kidney disease Hypertensive chronic kidney disease with stage 5 chronic kidney disease or end stage renal disease Hypertensive heart and chronic kidney disease with heart failure and with stage 5 chronic kidney disease, or	承保

	性腎病或末期腎病)	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 M34.0- M34.9 M05.70-M06.09、 M06.20-M06.39、 M06.80-M06.89、 M06.9、M08.00-M08.99 M33.20-M33.29 M33.00-M33.19 、M33.90-M33.99、 M36.0 M30.0、M30.2、M30.8 M31.0 M31.30、M31.31 M31.5、M31.6 I73.1 M31.4 M30.3 M35.2 L10.0-L10.9 M35.00-M35.09 K50.00-K50.919 K51.00-K51.919	五、需終身治療之全身性自體免疫 症候群。 (一) 全身性紅斑狼瘡 (二) 全身性硬化症 (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〕 (四) 多發性肌炎 (五) 皮多肌炎 (六) 血管炎 1.結節狀多動脈炎 2.過敏性血管炎 3.韋格納氏肉芽腫 4.巨細胞動脈炎 5.血栓閉鎖性血管炎 6.主動脈弓症候群 7.皮膚粘膜淋巴結綜合症 (川崎病) 8.貝賽特氏病 (七) 天皰瘡 (八) 乾燥症 (九) 克隆氏症 (十) 慢性潰瘍性結腸炎	Systemic lupus erythematosus (SLE) Systemic sclerosis Rheumatoid arthritis (Rheumatoid arthritis juvenile) Polymyositis Dermatopolymyositis Vasculitis Polyarteritis nodosa Hypersensitivity angiitis Wegener's granulomatosis Giant cell arteritis Thromboangiitis obliterans (Buerger's disease) Aortic arch syndrome (Takayasu) Kawasaki disease Behcet's disease Pemphigus Sicca syndrome Crohn's disease Ulcerative colitis	承保
F01.50、F01.51、 F03.90、F03.91	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】	Unspecified dementia	承保

F05	(二) 生理狀況所致之譫妄	Delirium due to known physiological condition	
F02.80、F02.81、 F06.0、F06.1、F06.8	(三) 其他生理狀況所致之其他精神疾患	Other mental disorders due to known physiological condition	
F20.0-F20.9、 F25.0-F25.9	(四) 思覺失調症	Schizophrenia	
F30.10-F30.13、 F30.2-F30.9、 F31.0-F31.9、 F32.2-F32.9、F33.2-F33.9	(五) 情感性疾患	Affective disorders	
F22	(六) 妄想性疾患	Delusional disorders	
	(七) 廣泛性發展疾患	Pervasive developmental disorders	
F84.0	1. 自閉性疾患	Autistic disorder	
F84.3	2. 其他兒童期崩解疾患	Other childhood disintegrative disorder	
F84.5、F84.8	3. 其他廣泛性發展疾患(含亞斯伯格症候群)	Other pervasive developmental disorders(Asperger's syndrome)	
F84.9	4. 未明示之廣泛性發展疾患	Pervasive developmental disorder,unspecified	
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	

Q63.0-Q63.9	(十二) 先天性腎其他畸形	ureter 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 third degree) with loss of a body part	承保
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	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	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	承保

T86.00-T86.09	(十二) 骨髓移植併發症	transplant Complication of bone marrow transplant	
T86.890-T86.899	(十三) 胰臟移植併發症	Complication of pancreas transplant	
T86.850-T86.859	(十四) 小腸移植併發症	Complication of intestine transplant	
A80.0-A80.2、 A80.30-A80.39	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	Acute poliomyelitis with other paralysis	承保
G80.0-G80.2、 G80.4-G80.9	(二) 嬰兒腦性麻痺	Cerebral palsy	
(G82.20-G82.54、 G83.0-G83.9)+(B91、 G14)	(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)	Other paralytic syndromes (late effects of acute poliomyelitis)	
T07	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(INJURY SEVERITY SCORE \geq 16) (※植物人狀態不可以 ISS 計算)	Major trauma rated 16 or above on the severity scale (INJURY SEVERITY SCORE \geq 16)	承保
Z99.11	十三、因呼吸衰竭需長期使用呼吸器符合下列任一項者： (一) 使用侵襲性呼吸輔助器二十一天以上者 (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 (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 (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。	Long-term mechanical ventilation, defined as one of the following: 1. Invasive mechanical ventilation for 21 or more days. 2. Invasive mechanical ventilation followed by non-invasive ventilation, with a total duration of 21 or more days. 3. Invasive mechanical ventilation followed by negative pressure ventilation, with a total duration of 21 or more days. 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	承保

	以上天數計算須符合連續使用定義原則	days.	
E41	十四 (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。	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	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) +	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） (一) 脊柱骨折，伴有脊髓病灶	Fracture of vertebral column	承保

[(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、 G95.11-G95.89、 G95.9、G99.2		with spinal cord injury Spinal cord injury without evidence of spinal bone injury Other disease of spinal 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) (一) 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、	二十三、外皮之先天畸形 (一) 先天性水泡性表皮鬆懈症	Congenital anomalies integument Congenital epidermolysis	不承保

Q82.9 Q84.9	(二) 皮膚先天性畸形	bullosa Congenital malformation of integument, unspecified	
Q80.0-Q80.9	(三) 先天性魚鱗癬 (穿山甲症)	Congenital ichthyosis	
A30.0-A30.9	二十四、漢生病	Leprosy (Hansen's disease)	承保
K70.2-K70.31、 K74.1-K74.69	二十五、肝硬化症，併有下列情形之一者： (一) 腹水無法控制 (二) 食道或胃靜脈曲張出血 (三) 肝昏迷或肝代償不全	Liver cirrhosis with complication Ascites with poor control Esophageal or gastric varices bleeding Hepatic coma or liver dyscompensated	承保
P07.10	二十六、早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟等之併發症。 (一) 早產兒出生後三個月內因神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟 (含支氣管) 等之併發症住院者	Neurological, muscular, skeletal, cardiac or pulmonary complications due to premature infants to have admission care within three months birth.	不承保
P07.20	(二) 早產兒出生滿三個月後，經身心障礙等級評鑑為中度以上，領有社政單位核發之身心障礙手冊者	Neurological, muscular, skeletal, cardiac or pulmonary complications due to premature infants certified to have moderate impairments three months of age.	
T57.0X1A、 T57.0X2A、 T57.0X3A、T57.0X4A	二十七、砷及其化合物之毒性作用 (烏腳病)	Toxic effect of arsenic and its compounds (black foot disease)	承保
G12.20-G12.29	二十八、運動神經元疾病其身心障礙等級在中度以上或須使用呼吸器者【惟經神經內科專科醫師診斷為肌萎縮性側索硬化症者 (AMYOTROPHIC LATERAL SCLEROSIS ICD-10-CM G12.21)，不受其身心障礙等級在中度以上或須使用呼吸器之限制】。	Motor neuron disease	承保
A81.00-A81.09	二十九、庫賈氏病	Creutzfeldt-Jakob disease	承保
	三十、經本部公告之罕見疾病，但已列屬前二十九類者除外。	Rare disease	承保

註：「經本部公告之罕見疾病」項目請詳見下方「罕見疾病分類序號彙總表」。

罕見疾病分類序號彙總表

106年4月6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 (高血氨症)					
A1	01	先天性尿素循環代謝障礙	Congenital Urea cycle disorders	270.6	E72.20
	02	瓜胺酸血症	Citrullinemia	270.6	E72.23
	03	乙醯穀胺酸合成酶缺乏症	Nitroacetylglutamate synthetase deficiency,NAG synthetase deficiency	270.6	E72.29
	04	鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症	Ornithine transcarbamylase deficiency	270.6	E72.4
	05	高鳥胺酸血症-高氨血症-高瓜胺酸血症症候群	Hyperornithinemia-Hyperammone mia-Homocitrullinuria Syndrome	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	Amino acid metabolic disorders(Aminoacidopathies)	270.9	E72.8
	02	高胱胺酸血症	Homocystinuria	270.4	E72.11
	03	高甲硫胺酸血症	Hypermethioninemia	270.4	E72.19
	04	非酮性高甘胺酸血症	Nonketotic hyperglycinemia	270.7	E72.51
	05	苯酮尿症	Phenylketouria	270.1	E70.0
	06	四氫基喋呤缺乏症	Tetrahydrobiopterin deficiency	270.1	E70.1
	07	遺傳性高酪胺酸血症	Hereditary tyrosinemia	270.2	E70.21
	08	楓糖尿症	Maple syrup urine disease	270.3	E71.0
	09	有機酸血症	Organic acidemias	270.9	E71.118
	10	異戊酸血症	Isovaleric academia	270.3	E71.110
	11	戊二酸尿症，第一型、第二型	Glutaric aciduria type I、II	270.9	type I :E72.3 type II : E71.313
	12	丙酸血症	Propionic academia	270.3	E71.121
	13	甲基丙二酸血症	Methylmalonic acidemia	270.3	E71.120
	14	3-氫基-3-甲基戊二酸血症	3-Hydroxy-3-methyl-glutaric acidemia	270.9	E71.118
	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	高離胺基酸血症	Hyperlysinemia	270.7	E72.3
	17	組胺酸血症	Histidinemia	270.5	E70.41

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	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
	23	甲基丙二酸血症併高胱胺酸血症 (Cb1 C 型)	Cobalamin C defect (Methylmalonic aciduria and Homocystinuria,cb1C type)		E71.120+E72.11
◎ 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
◎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

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼
					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
	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

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	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
◎ 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

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	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
	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	Pelizaues-Merzbacher 氏症(慢性兒童型腦硬化症)	Pelizaues-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

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼
	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
	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

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	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
	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

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼
	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 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	鎖骨顛骨發育異常	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 M61.146 M61.151 M61.152

分類序號		中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	ICD-10-CM 編碼
					M61.159 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
	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

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	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	Alstrom Syndrome	759.2	Q87.89
	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

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	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
	18	泛酸鹽激酶關聯之神經退化性疾病	Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration (PKAN)	277.9	G23.0
	19	指 (趾) 甲顛骨症候群	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

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	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