

遠雄人壽保安心B型重大傷病一年定期健康保險附約

(本保險為不分紅保險單，不參加紅利分配，並無紅利給付項目)

(給付項目：重大傷病保險金、特定重大疾病保險金)

(本保險「重大傷病」之定義，係指被保險人自本附約生效日起持續有效三十一日起或自復效日起或自續保日起，經醫院醫師診斷確定為「重大傷病範圍」項目之一者。但被保險人投保時之保險年齡為零歲，且罹患中央衛生主管機關公告所認定的新生兒先天性代謝異常疾病篩檢項目之篩檢疾病者，不受前述自本附約生效日起須持續有效三十一日之限制，詳請參閱保單條款。)

(本保險「特定重大疾病」之定義，係指被保險人自本附約生效日起持續有效三十一日起或自復效日起或自續保日起，經醫院醫師診斷確定為「特定重大疾病」項目之一者，詳請參閱保單條款。)

※被保險人須具備有效的全民健康保險被保險人身份，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。

※本險重大傷病範圍為「全民健康保險重大傷病範圍」，但不包含以下項目：

- (1) 遺傳性凝血因子缺乏。
- (2) 先天性新陳代謝異常疾病。
- (3) 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。
- (4) 先天性免疫不全症。
- (5) 職業病。
- (6) 先天性肌肉萎縮症。
- (7) 外皮之先天畸形。
- (8) 早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟等之併發症。

※本商品經本公司合格簽署人員檢視其內容業已符合一般精算原則及保險法令，惟為確保權益，基於保險公司與消費者衡平對等原則，消費者仍應詳加閱讀保險單條款與相關文件，審慎選擇保險商品。本商品如有虛偽不實或違法情事，應由本公司及負責人依法負責。

※投保後解約或不繼續繳費可能不利消費者，請慎選符合需求之保險商品。

※保險契約各項權利義務皆詳列於保單條款，消費者務必詳加閱讀了解，並把握保單契約撤銷之時效（收到保單翌日起算十日內）。

保險公司免費申訴電話：0800-083-083
傳真：(02)2345-9567
電子信箱(E-mail)：3277@fglife.com.tw

備查文號：民國107年02月09日
修正日期：民國109年01月01日

遠壽字第1070000003號函
依108.04.09金管保壽字
第10804904941號函
及108.06.13金管保壽字
第10804933330號函修正

第一條【保險附約的構成】

本遠雄人壽保安心B型重大傷病一年定期健康保險附約（以下簡稱本附約）依主保險契約（以下簡稱主契約）要保人之申請，經本公司同意附加於主契約訂定之。

本附約條款、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，應探求附約當事人的真意，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】

本附約名詞定義如下：

一、「重大傷病」：係指被保險人於本附約生效日起持續有效三十一日起或自復效日起，經醫院醫師

診斷確定為「重大傷病範圍」項目之一者。但有下列情形之一者，不受前述自本附約生效日起須持續有效三十一日之限制：

- (一) 被保險人因遭受意外傷害事故所致者。
- (二) 續保者。
- (三) 被保險人投保時之保險年齡為零歲，且罹患中央衛生主管機關公告所認定的新生兒先天性代謝異常疾病篩檢項目之篩檢疾病者。

二、「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（如附件），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。

前述「重大傷病範圍」所載之項目於本附約訂立後如有變動，則以本附約「訂立時」及「有效期間內被保險人診斷確定當時」中央衛生主管機關公告之項目為準。

三、「特定重大疾病」：係指被保險人自本附約生效日起持續有效三十一日起或自復效日起或自續保日起，經醫院醫師診斷確定為下列項目之一者：

- (一) 急性心肌梗塞（重度）：
係指因冠狀動脈阻塞而導致部分心肌壞死，其診斷除了發病 90 天（含）後，經心臟影像檢查證實左心室功能射出分率低於 50%（含）者之外，且同時具備下列至少二個條件：
 - 1、典型之胸痛症狀。
 - 2、最近心電圖的異常變化，顯示有心肌梗塞者。
 - 3、心肌酶 CK-MB 有異常增高，或肌鈣蛋白 T>1.0ng/ml，或肌鈣蛋白 I>0.5ng/ml。

- (二) 冠狀動脈繞道手術：
係指因冠狀動脈疾病而有持續性心肌缺氧造成心絞痛或心臟衰竭，並接受冠狀動脈繞道手術者。其他手術不包括在內。

四、「意外傷害事故」：係指非由疾病引起之外來突發事故。

五、「醫師」：係指領有醫師證書，合法執業者。

六、「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。

七、「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。

八、「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業務執行的保險人。

九、「保險年齡」：係指被保險人投保時以足歲計算，未滿一歲的零數超過六個月者加算一歲，爾後每經過一個保單年度加算一歲。

十、「保險金額」：係指本附約生效時保單面頁所載之保險金額。如該保險金額有所變更時，以變更後之保險金額為準。

第三條【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。

本附約如係與主契約同時投保者，以主契約保險期間的始日為本附約的始日，以主契約當年度保單週年日之前一日為本附約之終日。

本附約如係於主契約有效期間內中途申請附加者，本附約保險期間之始日以本公司同意承保且批註於保險單上之日期為準，以主契約當年度保單週年日之前一日為本附約之終日。

第四條【保險範圍】

被保險人於本附約有效期間內經初次診斷確定罹患「重大傷病」或「特定重大疾病」時，本公司依本附約約定給付保險金。被保險人同時或先後罹患「重大傷病」與「特定重大疾病」者，本公司以給付一項保險金為限。

第五條【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。

第六條【第二期以後保險費或續保保險費的交付、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或續保保險費，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，或由本公司派員前往收取，並交付本公司開發之憑證。第二期以後分期保險費或續保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或續保保險費者，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，但應由給付保險金內扣除欠繳保險費。

第七條【附約的停效及復效】

主契約停止效力時，本附約效力亦同時停止。本附約停止效力後，要保人得在停效日起二年內，申請復效；但主、附約皆停效時，主契約未申請復效者，本附約亦不得申請復效。

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及按本附約預定利率計算之利息後，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。

本附約如係於原約定保險期間屆滿後始為復效者，原保險期間改為自本附約恢復效力之時起至主契約當年度保單週年日之前一日止。本公司並應簽發批註單載明本附約恢復效力之時日。

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。

第八條【重大傷病保險金的給付】

被保險人於本附約有效期間內，經初次診斷確定罹患「重大傷病」，且已依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」規定，取得全民健康保險保險人核發之重大傷病證明者，本公司按初次診斷確定罹患重大傷病時之保險金額給付「重大傷病保險金」。

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時，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，始得申請「重大傷病保險金」之給付。

被保險人若同時或先後罹患二項（含）以上「重大傷病」，並已取得全民健康保險保險人核發重大傷病證明者，本公司僅給付一項「重大傷病保險金」。

本公司給付「重大傷病保險金」後，本附約效力即行終止。

第九條【特定重大疾病保險金的給付】

被保險人於本附約有效期間內，經初次診斷確定罹患「特定重大疾病」時，本公司按初次診斷確定罹患特定重大疾病時之保險金額給付「特定重大疾病保險金」。

被保險人若同時或先後罹患二項「特定重大疾病」時，本公司僅給付一項「特定重大疾病保險金」。本公司給付「特定重大疾病保險金」後，本附約效力即行終止。

第十條【除外責任】

被保險人因下列原因所致之重大傷病或特定重大疾病者，本公司不負給付保險金的責任：

- 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。

第十一條【不保事項】

被保險人有下列情形之一者，本公司不負給付「重大傷病保險金」的責任：

- 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。
- 因前項情形而免給付「重大傷病保險金」者，本附約無效，本公司將無息退還已繳保險費予要保人。

第十二條【附約有效期間】

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，以逐年使本附約繼續有效，本公司不得拒絕續保。

本附約之續保最高可至被保險人之保險年齡達八十四歲之保單年度末為止。

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保險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。要保人如不同意該項保險費，本附約自該期保險費應交之日起自動終止。

第十三條【告知義務與本附約的解除】

要保人在訂立本附約時，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，而且不退還已交付的保險費，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。

本公司解除本附約時，應通知要保人。但要保人死亡、居所不明，致通知不能送達時，本公司得將該項通知送達受益人。

第十四條【附約的終止】

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。

要保人依第一項約定終止本附約時，本公司按日數比例，將未到期之保險費退還要保人。

被保險人非因本附約所載之保險事故身故時，本附約對被保險人之效力即行終止，本公司按日數比例，將被保險人之未到期保險費退還要保人。

本附約有下列情形之一時，如尚未滿期，其效力持續至該期已繳之保險費期滿後終止：

- 一、主契約終止時。但主契約因非屬「身故」之保險事故或符合完全失能並理賠完全失能保險金或累計申領之各項保險金總額已達給付上限而終止時，不在此限。
- 二、主契約申請變更為展期定期保險時。

第十五條【附約內容的變更】

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，不得低於本附約最低承保金額，其減少部分依第十四條附約的終止之約定處理。

第十六條【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。

第十七條【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。

第十八條【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。

第十九條【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。
- 五、受益人的身分證明。

前項全民健康保險保險人核發之重大傷病證明文件正本，本公司於驗證後返還。如被保險人於前述文件核發前身故致無法取得者，得檢具因確定診斷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）之醫療院所開立且符合投保或續保當時全民健康保險重大傷病範圍之診斷書及當次「重大傷病」病歷摘要等證明文件以取代重大傷病證明文件正本。

本附約有效期間內，被保險人若因中央衛生主管機關變更或調整「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全民健康保險保險人核發重大傷病證明時，得檢具下列文件替代之：

一、一家「區域醫院」層級以上（含）之醫療院所開立符合投保或續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重大傷病證明，而無法取得全民健康保險保險人核發之重大傷病證明時，得檢具下列文件替代之：

- 一、重大傷病病歷摘要。
- 二、重大傷病醫療費用收據。

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「重大傷病保險金」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。

第二十條【特定重大疾病保險金的申領】

受益人申領「特定重大疾病保險金」時，應檢具下列文件：

- 一、保險金申請書。
- 二、保險單或其謄本。
- 三、診斷證明書及相關檢驗報告。（但要保人或被保險人為醫師時，不得為被保險人出具診斷證明書及相關檢驗報告。）
- 四、受益人的身分證明。

受益人申領「特定重大疾病保險金」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。

第二十一條【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。

第二十二條【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。

第二十三條【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。

第二十四條【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，要保人的住所在中華民國境外時，以本公司總公司所在地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。

【附件】全民健康保險重大傷病範圍

中央衛生主管機關於 105.02.22 公告更新

ICD-10-CM/ PCS碼 2014年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	是否為 本險 承保範圍
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	是
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	否
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	是
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 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)	是
M32.0-M32.9 M34.0- M34.9 M05.70-M06.09、 M06.20- M06.39、 M06.80-M06.89、 M06.9、	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〕	Systemic lupus erythematosus (SLE) Systemic sclerosis Rheumatoid arthritis (Rheumatoid arthritis juvenile)	是

ICD-10-CM/ PCS碼 2014年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	是否為 本險 承保範圍
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	(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	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	
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	是
E00.0-E00.9、 E03.0、E03.1 E10.10-E10.9 E23.2 E25.0-E25.9	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) (二) 胰島素依賴型糖尿病 (三) 尿崩症 (四) 腎上腺性生殖器疾患	Congenital iodine-deficiency syndrome (Congenital hypothyroidism) Type 1 diabetes mellitus Diabetes insipidus Adrenogenital disorders	否

ICD-10-CM/ PCS碼 2014年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	是否為 本險 承保範圍
E70.0-E71.2、 E72.00-E72.51、 E72.59、E72.8、 E72.9 E74.00-E74.09 E74.20-E74.29 E78.1 E88.1 E75.21-E75.22、 E75.240-E75.249 、E75.3、E77.0- E77.9 E75.6、E78.70、 E78.9 E83.00-E83.09 E20.1、E83.50- E83.59、E83.81 D81.3、D81.5、 E79.1-E79.9 E76.01-E76.9 E71.310-E71.548 、E80.3、 E88.40-E88.89、 H49.811-H49.819 E88.9	(五) 氨基酸輸送與代謝之失調 (六) 肝糖儲藏疾病 (七) 半乳糖血症 (八) 純高三酸甘油酯血症 (九) 脂質失養症 (十) 神經脂質代謝疾患 (十一) 脂質代謝疾患 (十二) 銅代謝疾患 (十三) 鈣代謝疾患 (十四) 嘌呤及嘧啶代謝疾患 (十五) 葡萄糖胺聚合醣代謝疾 患 (十六) 其他特定之新陳代謝疾 患 (十七) 新陳代謝疾患	Disorders of amino-acid transport and metabolism Glycogen storage disease Galactosemia Pure hyperglyceridemia Lipodystrophy Disorders of sphingolipid metabolism Disorders of lipid metabolism Disorders of copper metabolism Disorders of calcium metabolism Disorders of purine and pyrimidine metabolism Disorders of glycosaminoglycan metabolism Other specified disorders of metabolism Metabolic disorder, unspecified	
Q00.0-Q00.2 G90.1、Q01.0- Q04.9、Q06.0- Q06.9、Q07.8、 Q07.9 Q20.0-Q24.9 Q25.0-Q28.9 Q33.0 Q33.3、Q33.6 Q33.8、Q33.9 Q41.0-Q45.9 Q60.0-Q60.6 Q61.00-Q61.9 Q62.0-Q62.39 Q63.0-Q63.9 Q77.0-Q77.2、 Q77.4、Q77.5、 Q77.7-Q77.9、 Q78.4	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 (二) 神經系統之其他先天性畸 形 (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 (四) 循環系統之其他先天性畸 形 (五) 先天性肺囊腫 (六) 肺缺乏症形成不全及形成 異常 (七) 肺之其他畸形 (八) 消化系統之其他先天性畸 形 (九) 腎無發育及腎其他縮減缺 陷 (十) 腎囊腫性疾病 (十一) 先天性腎盂及輸尿管之 阻塞性缺陷 (十二) 先天性腎其他畸形 (十三) 骨軟骨發育不良伴有管 狀骨及脊椎生長缺陷	Anencephaly and similar malformations Other congenital anomalies of nervous system Bulbus cordis anomalies and anomalies of cardiac septal closure or other congenital anomalies of heart Other congenital anomalies of circulatory system Congenital cystic lung Agenesis, hypoplasia and dysplasia of lung Other congenital malformations of lung Other congenital anomalies of digestive system Renal agenesis and other reduction defects of kidney Cystic kidney disease Congenital Obstructive defects of renal pelvis and ureter Other congenital malformations of kidney Osteochondrodysplasia with defects of growth of tubular bones and spine	否

ICD-10-CM/ PCS碼 2014年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	是否為 本險 承保範圍
Q90.0-Q99.1、 Q99.8、Q99.9 Q35.1-Q35.7、 Q36.0-Q37.9	(十四) 染色體異常 (十五) 先天性畸形唇顎裂〔限 需多次手術治療及語言 復健者〕	Chromosomal abnormalities 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	是
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	是
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) 急性脊髓灰白質炎伴有其 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)	是

ICD-10-CM/ PCS碼 2014年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	是否為 本險 承保範圍
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)	是
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(末期心臟衰竭、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。 以上天數計算須符合連續使用定義原則	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 days.	是
E41 E43	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。 (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 major enterectomy, intestinal failure already on a fully intravenous diet for 30 days, and unable to obtain sufficient nutrition through an oral diet 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	是
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	是
G70.00、G70.01	十六、重症肌無力症	Myasthenia gravis	是
D80.1、D80.6、 D80.8、D80.9 D81.0-D81.2、 D81.4、D81.6、 D81.7、D81.89	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	Immunodeficiency with predominantly antibody defects Combined immunodeficiencies	否

ICD-10-CM/ PCS碼 2014 年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	是否為 本險 承保範圍
、D81.9 D82.0-D82.9 D83.0-D83.9 D84.0-D84.9	(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 associated with other major defects Common variable immunodeficiency Other immunodeficiencies	
(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、 G95.11-G95.89、 G95.9、G99.2	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 (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 cord	是
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) 石棉沉著症 (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	否
I60.00-I60.9 I61.0-I62.9 I63.00-I63.9 G45.0-G45.2、 G45.4-G46.8、 I67.0-I67.2、	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	是

ICD-10-CM/ PCS碼 2014年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	是否為 本險 承保範圍
I67.4-I67.7、 I67.81、I67.82、 I67.841-I67.848 、I67.89、I67.9 、I68.0、I68.8			
G35	二十一、多發性硬化症	Multiple sclerosis	是
G71.0、G71.2	二十二、先天性肌肉萎縮症	Congenital muscular dystrophy	否
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	否
A30.0-A30.9	二十四、漢生病	Leprosy (Hansen's disease)	是
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	是
P07.10 P07.20	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 (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 to have admission care within three months birth. Neurological, muscular, skeletal, cardiac or pulmonary complications due to premature infants certified to have moderate impairments three months of age.	否
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)	是
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	是
A81.00-A81.09	二十九、庫賈氏病	Creutzfeldt-Jakob disease	是
	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	是

註：本表格第三十項「經本部公告之罕見疾病」項目詳見次頁之「罕見疾病分類序號彙總表」

罕見疾病分類序號彙總表

中央衛生主管機關於 106.11.02 公告更新

分類序號	中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	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 E72.20
	02	瓜胺酸血症	Citrullinemia E72.23
	03	乙醯穀胺酸合成酶缺乏症	Nitroacetylglutamate synthetase deficiency,NAG synthetase deficiency E72.29
	04	鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症	Ornithine transcarbamylase deficiency E72.4
	05	高鳥胺酸血症-高氨血症-高瓜胺酸血症症候群	Hyperornithinemia-Hyperammonemia-Homocitrullinuria Syndrome 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) E72.8
	02	高胱胺酸血症	Homocystinuria E72.11
	03	高甲硫胺酸血症	Hypermethioninemia E72.19
	04	非酮性高甘胺酸血症	Nonketotic hyperglycinemia E72.51
	05	苯酮尿症	Phenylketouria E70.0
	06	四氫基喋呤缺乏症	Tetrahydrobiopterin deficiency E70.1
	07	遺傳性高酪胺酸血症	Hereditary tyrosinemia E70.21
	08	楓糖尿症	Maple syrup urine disease E71.0
	09	有機酸血症	Organic acidemias E71.118
	10	異戊酸血症	Isovaleric academia E71.110
	11	戊二酸尿症，第一型、第二型	Glutaric aciduria type I、II type I : E72.3 type II : E71.313
	12	丙酸血症	Propionic academia E71.121
	13	甲基丙二酸血症	Methylmalonic acidemia E71.120
	14	3-氫基-3-甲基戊二酸血症	3-Hydroxy-3-methyl-glutaric acidemia 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 E74.31+E70.0
	16	高離胺基酸血症	Hyperlysinemia E72.3
	17	組胺酸血症	Histidinemia E70.41
	18	三甲基巴豆醯輔酶 A 羧化酵素缺乏症	3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency E71.19
	19	多發性羧化酶缺乏症	Multiple carboxylase deficiency D81.819
	20	高脯胺酸血症	Hyperprolinemia E72.59
	21	芳香族 L-胺基酸類脫羧基酶缺乏症	Aromatic L-amino acid decarboxylase deficiency E70.9
	22	酪胺酸羥化酶缺乏症	Tyrosine hydroxylase deficiency 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) E71.120+E72.11

分類序號	中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 編碼
		type)	
◎ A3 脂質儲積			
A3	01	高雪氏症	Gaucher's disease E75.22
	02	GM1/GM2 神經節苷脂儲積症	GM1/GM2 gangliosidosis GM1 : E75.19 GM2 : E75.00
	03	Fabry 氏症	Fabry disease E75.21
	04	Niemann-Pick 氏症，鞘髓磷脂儲積症	Niemann-Pick disease 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) E75.25
	06	球細胞腦白質失養症	Globoid Cell Leukodystrophy (Krabbe's disease) 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) E75.5
◎A4 碳水化合物代謝異常			
A4	01	半乳糖血症	Galactosemia E74.21
	02	肝醣儲積症	Glycogen storage disease 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 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 E71.30 E71.310

分類序號		中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 編碼
				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	E71.41
	03	中鏈脂肪酸去氫酵素缺乏症	Medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency (MCAD)	E71.311
	04	短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症	Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency	E71.312
◎ A6 粒線體代謝異常				
A6	01	粒線體缺陷	Mitochondrial defect	E88.40
	02	Kearns-Sayre 氏症候群	Kearns-Sayre syndrome	H49.811 H49.812 H49.813 H49.819
	03	Leigh 氏童年期腦脊髓病變	Leigh disease	G31.82
	04	MELAS 症候群	MELAS	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	E88.49
	06	丙酮酸鹽脫氫酶缺乏症	Pyruvate dehydrogenase deficiency	E74.4
	07	巴氏症候群	Barth Syndrome	E78.71
◎ A7 溶小體代謝異常				
A7	01	胱胺酸血症	Cystinosis	E72.04
	02	黏多醣症	Mucopolysaccharidoses	Type I : E76.01 E76.02 E76.03 Type II : E76.1 Other : E76.210 E76.211 E76.219 E76.22 E76.29 Unspecified : E76.3
	03	岩藻糖代謝異常 (儲積症)	Fucosidosis	E77.1
	04	涎酸酵素缺乏症	Sialidosis	E77.1
	05	黏脂質症	Mucopolipidosis	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	E75.4
	07	多發性硫酸脂酶缺乏症	Multiple sulfatase deficiency	E75.29
◎ A8 膽固醇及脂質代謝異常 Cholesterol and Lipid metabolism				

分類序號		中文病名(僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 編碼
A8	01	同合子家族性高膽固醇血症	Homozygous familial hypercholesterolemia	E78.0
	02	家族性高乳糜微粒血症	Familial Hyperchylomicronemia	E78.3
	03	豆固醇血症〈植物性〉	Sitosterolemia	E78.0
◎A9 礦物離子缺陷				
A9	01	威爾森氏症	Wilson's disease	E83.01
	02	Menkes 症候群	Menkes syndrome	E83.09
	03	鉬輔酶缺乏症	Molybdenum cofactor deficiency	E61.5
◎A10 過氧化體代謝異常				
A10	01	Zellweger 氏症候群	Zellweger syndrome	E71.510
	02	腎上腺腦白質失養症	Adrenoleukodystrophy	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	E71.540
◎A11 其他代謝異常				
A11	01	紫質症	Porphyria	E80.20 E80.21 E80.29
	02	Lesch-Nyhan 氏症候群	Lesch-Nyhan syndrome	E79.1
	03	亞硫酸鹽氧化酶缺乏	Sulfite oxidase deficiency	E72.19
	04	碳水化合物缺乏醣蛋白症候群	Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome	E77.8
	05	臭魚症	Trimethylaminuria	E72.52
	06	先天性全身脂質營養不良症	Congenital generalized lipodystrophy	E88.1
	07	腦腱性黃瘤症	Cerebrotendinous Xanthomatosis	E75.5
	08	低磷酸酯酶症	Hypophosphatasia	E83.39 E83.31
	09	Beta 硫解酶缺乏症	Beta-Ketothiolase Deficiency	E71.19
	10	生物素酶缺乏症	Biotinidase Deficiency	D81.810
B 腦部或神經系統病變				
B1	01	多發性硬化症	Multiple sclerosis	G35
	02	肌萎縮性側索硬化症	Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)	G12.21
	03	共濟失調微血管擴張症候群	Ataxia telangiectasia	G11.3
	04	亨丁頓氏舞蹈症	Huntington disease(又稱 Huntington's chorea)	G10
	05	瑞特氏症候群	Rett syndrome	F84.2
	06	脊髓性肌肉萎縮症	Spinal muscular atrophy	G12.9
	07	脊髓小腦退化性動作協調障礙	Spinocerebellar ataxia	G11.1
	08	結節性硬化症	Tuberous sclerosis	Q85.1
	09	先天性痛不敏感症合併無汗症	Congenital insensitivity to pain with anhidrosis (CIPA)	L74.4
	10	神經纖維瘤症候群第二型	Neurofibromatosis type II	Q85.02
	11	Alexander 氏病	Alexander disease	E75.29

分類序號	中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 編碼	
12	僵體症候群	Stiffperson syndrome	G25.82	
13	遺傳性痙攣性下身麻痺	Hereditary spastic paraplegia	G11.4	
14	Joubert 氏症候群 (家族性小腦蚓部發育不全)	Joubert syndrome	Q04.3	
15	Pelizaeus-Merzbacher 氏症 (慢性兒童型腦硬化症)	Pelizaeus-Merzbacher Disease	E75.29	
16	Charcot Maire Tooth 氏症(進行性神經性腓骨萎縮症)	Charcot Marie Tooth Disease	G60.0	
17	甘迺迪氏症(脊髓延髓性肌肉萎縮症)	Kennedy Disease	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	E85.1	
19	Moebius 症候群	Moebius syndrome	Q87.0	
20	Mcleod 症候群	Mcleod syndrome	Q97.8 Q98.8	
21	Aicardi-Goutieres 症候群	Aicardi-Goutieres syndrome	G31.89	
22	普洛提斯症候群	Proteus Syndrome	Q87.3	
23	MECP2 綜合症候群	Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome (MECP2 Duplication Syndrome)	Q99.8	
24	腦肋小頷症候群	Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome	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	Q28.8
	02	囊狀纖維化症	Cystic fibrosis	E84.9
	03	原發性肺動脈高壓	Primary Pulmonary Hypertension (PPH)	I27.0
	04	Holt-Oram 氏症候群	Holt-Oram Syndrome	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	E74.09
	06	遺傳性出血性血管擴張症	Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia	I78.0
	07	窒息性胸腔失養症	Asphyxiating thoracic dystrophy	Q77.2
	08	先天性中樞性換氣不足症候群	Congenital Central Hypoventilation Syndrome	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	K83.1
	02	先天性膽酸合成障礙	Inborn errors of bile acid synthesis	E78.70
	03	α 1-抗胰蛋白酶缺乏症	α 1- Antitrypsin deficiency	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	Q43.8
	05	阿拉吉歐症候群	Alagille Syndrome	Q44.7
E 腎臟泌尿系統病變				

分類序號		中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 編碼
E1	01	Lowe 氏症候群	Lowe syndrome	E72.03
	02	Bartter 氏症候群	Bartter's syndrome	E26.81
	03	體染色體隱性多囊性腎臟疾病	Autosomal recessive polycystic kidney disease	Q61.19
F 皮膚病變				
F1	01	遺傳性表皮分解性水泡症	Hereditary epidermolysis bullosa	Q81.9
	02	層狀魚鱗癬 (自體隱性遺傳型)	Lchthyosis, lamellar recessive	Q80.2
	03	膠膜兒	Collodion baby	Q80.2
	04	斑色魚鱗癬	Harlequin ichthyosis	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)	Q80.3
	06	外胚層增生不良症	Ectodermal Dysplasias	Q82.4
	07	Meleda 島病	Meleda disease	Q82.8
	08	Darier 氏症 (毛囊角化病)	Darier's disease	Q82.8
	09	先天性角化不全症	Dyskeratosis Congenita	Q82.8
	10	皮膚過度角化症雅司病	Diffuse Non-epidermolytic Palmoplantar Keratoderma type Unna-Thost	Q82.8
	11	色素失調症	Incontinentia Pigmenti	Q82.3
	12	Netherton 症候群	Netherton Syndrome	Q80.3
G 肌肉病變				
G1	01	裘馨氏肌肉失養症	Duchenne muscular dystrophy	G71.0
	02	Nemaline 線狀肌肉病變	Nemaline Rod Myopathy	G71.2
	03	Schwartz Jampel 氏症候群	Schwartz Jampel syndrome	G71.13
	04	肌肉強直症	Myotonic dystrophy	G71.11
	05	面肩胛肱肌失養症	Facioscapulohumeral muscular dystrophy	G71.0
	06	肌小管病變	Myotubular Myopathy	G71.2
	07	貝克型肌肉失養症	Becker Muscular Dystrophy	G71.0
	08	Freeman-Sheldon 氏症候群	Freeman-Sheldon syndrome	Q87.0
	09	肢帶型肌失養症	Limb-girdle muscular dystrophy	G71.0
	10	先天性肌失養症	Congenital Muscular Dystrophy	G71.0
	11	中心軸空肌病	Central Core Disease	G71.2
	12	多微小軸空肌病	Multiminicore Disease	G71.2
	13	Emery - Dreifuss 肌失養症	Emery-Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD)	G71.0
H 骨及軟骨病變				

分類序號		中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 編碼
H1	01	軟骨發育不全症	Achondroplasia	Q77.4
	02	成骨不全症	Osteogenesis imperfecta	Q78.0
	03	原發性變形性骨炎	Primary Paget disease	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	鎖骨顱骨發育異常	Cleidocranial dysplasia	Q74.0
	05	進行性骨化性肌炎	Fibrodysplasia Ossificans Progressiva	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 M61.159 M61.161 M61.162 M61.169 M61.171 M61.172 M61.173 M61.174 M61.175 M61.176 M61.177

分類序號		中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 編碼
				M61.178 M61.179 M61.18 M61.19
	06	裂手裂足症	Split-hand/ Split-foot malformation (SHFM)	Q71.60 Q71.61 Q71.62 Q71.63 Q72.70 Q72.71 Q72.72 Q72.73
	07	骨質石化症	Osteopetrosis	Q78.2
	08	假性軟骨發育不全	Pseudoachondroplastic dysplasia	Q77.8
	09	多發性骨骺發育不全症	Multiple Epiphyseal Dysplasia	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	Q79.6
J 血液疾病				
J1	01	重型海洋性貧血	Thalassemia major	D56.0 D56.1
	02	血小板無力症	Thrombasthenia	D69.1
	03	同基因合子蛋白質 C 缺乏症	Homozygous protein C deficiency	D68.59
	04	陣發性夜間血紅素尿症	Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria	D59.5
	05	非典型性尿毒溶血症候群	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome	D59.3
K 免疫疾病				
K1	01	原發性慢性肉芽腫病	Chronic primary granulomatous disease	D71
	02	先天性高免疫球蛋白 E 症候群	Congenital Hyper IgE syndrome	D82.4
	03	布魯頓氏低免疫球蛋白血症	Bruton's agammaglobulinemia	D80.0
	04	Wiskott- Aldrich 氏症候群	Wiskott- Aldrich Syndrome	D82.0
	05	嚴重複合型免疫缺乏症	Severe combined immunodeficiency	D81.0 D81.1 D81.2 D81.9
	06	補體成份 8 缺乏症	Complement Component 8 deficiency	D84.1
	07	IPEX 症候群	IPEX Syndrome	E31.0
	08	高免疫球蛋白 M 症候群	Hyper-IgM syndrome	D80.5
	09	γ 干擾素受體 1 缺陷	Interferon γ receptor 1 deficiency	D84.8
	10	遺傳性血管性水腫	Hereditary Angioedema (HAE)	D84.1
L 內分泌疾病				
L1	01	Kenny-Caffey 氏症候群	Kenny-Caffey syndrome	Q87.1
	02	假性副甲狀腺低能症	Pseudohypoparathyroidism	E20.1
	03	性連遺傳型低磷酸鹽佝僂症	X-linked hypophosphatemic rickets	E83.31
	04	Laron 氏侏儒症候群	Laron syndrome (Laron Dwarfism)	E34.3

分類序號	中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 編碼	
05	Bardet-Biedl 氏症候群	Bardet-Biedl syndrome	Q87.89	
06	Alstrom 氏症候群	Alstrom Syndrome	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)	E16.1	
08	Wolfram 氏症候群	Wolfram syndrome , DIDMOAD	E88.9	
09	McCune Albright 氏症候群	McCune Albright syndrome	Q78.1	
10	短指發育不良及性別顛倒	Campomelic dysplasia with autosomal sex reversal	Q99.8	
11	腎上腺皮促素抗性	ACTH resistance	E27.49	
12	1 α -羥化酶缺乏症候群	1 α -hydroxylase deficiency	E25.0	
13	先天性腎上腺發育不全	Congenital adrenal hypoplasia	Q89.1	
14	Kallmann 氏症候群	Kallmann syndrome	E23.0	
15	永久性新生兒糖尿病	Permanent Neonatal Diabetes Mellitus	P70.2	
M 先天畸形症候群				
M1	01	Aarskog-Scott 氏症候群	Aarskog-Scott syndrome	Q87.1
	02	瓦登伯格氏症候群	Waardenburg syndrome	E70.8
	03	愛伯特氏症	Apert syndrome	Q87.0
	04	Smith-Lemli-Opitz 氏症候群	Smith-Lemli-Opitz syndrome	E78.72
	05	Larsen 氏症候群 (顎裂-先天性脫位症候群)	Larsen syndrome	Q74.8
	06	Beckwith Wiedemann 氏症候群	Beckwith Wiedemann syndrome	Q87.3
	07	Crouzon 氏症候群	Crouzon syndrome	Q75.1
	08	Fraser 氏症候群	Fraser syndrome	Q87.0
	09	多發性翼狀膜症候群	Multiple pterygium syndrome	Q79.8
	10	Cornelia de Lange 氏症候群	Cornelia de Lange syndrome	Q87.1
	11	海勒曼-史德萊夫氏症候群	Hallerman-Streiff Syndrome	Q87.0
	12	歌舞伎症候群	Kabuki syndrome	Q89.8
	13	耳-齶-指 (趾) 症候群	Oto-Palato-Digital syndrome	Q87.0
	14	Conradi-Hunermann 氏症候群	Conradi-Hunermann syndrome	Q77.3
	15	Treacher Collins 氏症候群	Treacher Collins Syndrome	Q75.4
	16	Robinow 氏症候群	Robinow Syndrome	Q87.1
	17	Pfeiffer 氏症候群	Pfeiffer syndrome	Q87.0
	18	泛酸鹽激酶關聯之神經退化性疾病	Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration (PKAN)	G23.0
	19	指 (趾) 甲鬚骨症候群	Nail-Patella Syndrome	Q87.2
	20	CFC 症候群	Cardiofaciocutaneous Syndrome	Q87.89
	21	Peters-Plus 症候群	Peters-Plus syndrome	Q13.4
	22	Nager 症候群	Nager Syndrome	Q75.4

分類序號		中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-10- CM 編碼
	23	CHARGE 症候群	CHARGE Syndrome	Q89.8
	24	懷特-薩頓症候群	White-Sutton syndrome	Q99.8 F84.8 F78
N 染色體異常				
N1	01	Angelman 氏症候群	Angelman syndrome	Q93.5
	02	DiGeorge's 症候群	DiGeorge's syndrome	D82.1
	03	Prader-Willi 氏症候群	Prader-Willi syndrome	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)	Q87.89
	05	Miller Dieker 症候群	Miller Dieker syndrome	Q93.88
	06	Rubinstein-Taybi 氏症候群	Rubinstein-Taybi syndrome	Q87.2
	07	威廉斯氏症候群	Williams Syndrome	Q93.89
	08	Von Hippel-Lindau 症候群	Von Hippel-Lindau disease	Q85.8
	09	Branchio-Oto-Renal 症候群 (BOR 症候群)	Branchio-Oto-Renal Syndrome (BOR Syndrome)	Q87.89
Z 其他未分類或不明原因				
Z1	01	Cockayne 氏症候群	Cockayne syndrome	Q87.1
	02	早老症	Hutchinson Gilford progeria syndrome	E34.8
	03	髮-肝-腸症候群	Tricho-hepato-enteric syndrome	Q89.7
	04	Stargardt's 氏症	Stargardt's disease	H35.50
	05	隱匿性黃斑部失養症	Occult Macular Dystrophy ;OMD	H35.50

遠雄人壽保安心 B 型重大傷病一年定期健康保險附約(RK1) 年繳費率表

單位：新臺幣元／每萬元保險金額

保險年齡	男性	女性	保險年齡	男性	女性
0~5	55.0	24.0	49	115.4	102.0
6~14	12.7	8.9	50	126.3	110.0
15	17.1	13.7	51	130.5	118.0
16	20.0	15.7	52	141.6	125.3
17	22.8	16.8	53	152.0	130.5
18	24.0	17.2	54	156.0	132.0
19	25.2	17.6	55	160.6	141.3
20	25.2	17.9	56	172.7	146.7
21	25.5	18.8	57	184.7	152.2
22	25.8	20.8	58	197.8	162.5
23	26.8	21.8	59	209.6	172.8
24	28.5	22.8	60	226.2	178.2
25	30.2	24.5	61	244.5	193.8
26	30.8	26.0	62	252.9	202.0
27	31.4	27.0	63	273.9	212.2
28	32.8	28.9	64	296.5	222.4
29	33.3	29.8	65	328.7	232.6
30	33.8	31.9	66	351.9	245.8
31	36.2	37.7	67	375.1	256.0
32	37.9	38.4	68	392.7	262.1
33	39.7	39.8	69	410.3	275.4
34	41.8	41.4	70	425.6	296.6
35	45.7	45.4	71	443.1	300.2
36	48.2	48.9	72	460.6	313.4
37	51.0	52.3	73	475.3	329.6
38	53.2	55.9	74	490.6	345.7
39	56.3	63.7	75	503.7	350.0
40	62.0	65.0	76	505.7	356.6
41	66.8	66.9	77	521.3	372.0
42	66.8	71.1	78	537.0	390.5
43	70.1	77.1	79	553.0	409.0
44	76.7	80.0	80	570.7	436.7
45	89.3	82.5	81	606.7	463.9
46	92.7	86.0	82	637.5	487.1
47	98.1	92.0	83	669.7	511.4
48	104.5	97.0	84	703.4	536.8

半年繳 = 年繳 × 0.52 季繳 = 年繳 × 0.262 月繳 = 年繳 × 0.088