

國泰人壽漾鍾意重大傷病終身健康保險

(給付項目：重大傷病保險金)

(本保險「重大傷病」等待期間為三十日，本公司對「重大傷病」應負的保險責任，自契約生效日起持續有效第三十一日或自復效日開始，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)

(被保險人經醫師首次診斷為重大傷病，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)

(本險因費率計算考慮脫退率，故無解約金)

(申訴電話：市話免費撥打0800-036-599、付費撥打02-2162-6201；傳真：0800-211-568；電子信箱(E-mail)：service@cathaylife.com.tw)

109.09.17 國壽字第 109090104 號函備查

第一條 保險契約的構成

本保險單條款、附著之要保書、批註及其他約定書，均為本保險契約（以下簡稱本契約）的構成部分。本契約的解釋，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

本契約名詞定義如下：

- 一、「重大傷病」：指被保險人經醫院醫師診斷確定而屬「重大傷病範圍」項目之一者。
本保險「重大傷病」等待期間為三十日，本公司對「重大傷病」應負的保險責任，自契約生效日起持續有效第三十一日或自復效日開始。但被保險人因遭受意外傷害事故所致者，不受等待期間三十日之限制。
被保險人因意外傷害事故以外原因，於等待期間內罹患「重大傷病」，本契約自始無效，本公司無息退還已繳保險費予要保人。
- 二、「重大傷病範圍」：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。「全民健康保險重大傷病範圍」，包含本契約「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。
- 三、「全民健康保險保險人」：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。

- 四、「意外傷害事故」：指非由疾病引起之外來突發事故。
- 五、「醫師」：指領有醫師證書及執業證書，合法執業者。
- 六、「醫院」：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」：指經中央衛生主管機關依醫療法評鑑為「區域醫院」之醫療機構。
- 八、「保險年齡」：指按被保險人投保本契約時之足歲計算，但是未滿一歲的零數超過六個月者加算一歲，之後須每經過一個保險單年度始加計一歲。
- 九、「保險金額」：指保險單所載本契約(不含其他附約、附加條款、批註條款)之保險金額，如該金額有所變更時，以變更後之金額為準。
- 十、「年繳應繳保險費總額」：以「保險金額」為準，按年繳費方式無息計算自本契約生效日起至「被保險人重大傷病診斷確定日」或「繳費期間屆滿日」二者較早屆至之日。

第三條 契約撤銷權

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契約。要保人依前項規定行使本契約撤銷權者，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，本契約自始無效，本公司應無息退還要保人所繳保險費；本契約撤銷生效後所發生的保險事故，本公司不負保險責任。但契約撤銷生效前，若發生保險事故者，視為未撤銷，本公司仍應依本契約規定負保險責任。

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

被保險人於本契約有效期間內，符合第十一條之給付條件時，本公司依該條之約定給付保險金。

第六條 第二期以後保險費的交付、寬限期間及契約效力的停止

分期繳納的第二期以後保險費，應照本契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，本契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。

第七條 本契約效力的恢復

本契約停止效力後，要保人得在停效日起二年內，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險單效力者，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，本契約效力即行終止。

第八條 告知義務與本契約的解除

要保人或被保險人在訂立本契約時，對於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，本公司得解除契約，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。

前項解除契約權，自本公司知有解除之原因後，經過一個月不行使而消滅；或自契約訂立後，經過二年不行使而消滅。

第九條 契約的終止(一)

要保人得隨時終止本契約。

前項契約之終止，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契約時，如有未到期保險費者，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，將其未到期保險費無息退還要保人。

第十條 契約的終止(二)

本契約有效期間內，有下列情形之一時，其效力即行終止：

- 一、被保險人身故日。
- 二、重大傷病診斷確定日（本公司按第十一條約定給付保險金）。
- 三、被保險人保險年齡九十八歲之保險單年度終了。

本契約因被保險人身故而終止時，如有未到期保險費，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，將其未到期保險費無息退還要保人。

第十一條 重大傷病保險金的給付

被保險人於本契約生效日起因意外傷害事故致成「重大傷病」，或於本契約生效日起三十日內或停效期間未曾罹患「重大傷病」，而於契約生效日起持續有效第三十一日及以後的契約有效期間內經醫院醫師初次診斷確定罹患「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，本公司按初次診斷確定罹患重大傷病時之保險單年度，以下列方式計算之金額給付「重大傷病保險金」：

- 一、第一保險單年度：年繳應繳保險費總額的一點零六倍。
- 二、第二保險單年度及以後，下列二目計算方式所得金額之較大者：
 - (一) 保險金額。
 - (二) 年繳應繳保險費總額的一點零六倍。

前項情形，被保險人取得「重大傷病」證明時，本契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」。

被保險人於本契約有效且於繳費期間內經診斷確定符合「重大傷病」者，本契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。

被保險人若於本契約有效期間內，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 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。

本契約生效後，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、病歷摘要或各項診斷證明文件。

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。但不因此延展本公司依第十二條約定應給付之期限。

第十四條 除外責任

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。

第十五條 不保事項

被保險人如有下列情形之一時，本契約自始無效，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。

第十六條 欠繳保險費或未還款項的扣除

本公司給付保險金或退還所繳保險費時，如要保人有欠繳保險費者，本公司得先抵銷上述欠款及扣除其應付利息後給付其餘額。

第十七條 保險金額之減少

要保人在本契約有效期間內，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契約終止之約定處理。

第十八條 年齡的計算及錯誤的處理

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

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，本契約無效，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，要保人不得要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，其利息按本保險單辦理保險單借款之利率與民法第二百零三條法定週年利率兩者取其大之值計算。

第十九條 受益人

本契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，如本契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。

本契約受益人為法定繼承人時，其受益順序及應得比例適用民法繼承編相關規定。

第二十條 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，得以本契約所載要保人之最後住所發送之。

第二十一條 時效

由本契約所生的權利，自得為請求之日起，經過兩年不行使而消滅。

第二十二條 批註

本契約內容的變更，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。

第二十三條 管轄法院

因本契約涉訟者，同意以要保人住所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。

附表：全民健康保險重大傷病範圍

中央衛生主管機關於 108.4.2 發布修訂

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	承保

		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 M35.2 L10.0-L10.9 M35.00-M35.09 K50.00-K50.919 K51.00-K51.919 M30.3	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. 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 (十一) 皮膚粘膜淋巴結綜合症(川崎病)符合下列任一項者： 1. 伴隨冠狀動脈50%以上程度狹窄者或伴隨冠狀動脈瘤，大小超過8mm，持續超過1個月以上者 2. 伴隨冠狀動脈瘤，大小6-8mm，持續超過1個月以上者	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) Behcet' s disease Pemphigus Sicca syndrome Crohn' s disease Ulcerative colitis Kawasaki disease	承保
F01.50、F01.51、F03.90、 F03.91 F05	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	Unspecified dementia Delirium due to known physiological condition	承保

<p>F02.80、F02.81、F06.0、F06.1、F06.8</p> <p>F20.0-F20.9、F25.0-F25.9</p> <p>F30.10-F30.13、F30.2-F30.9、F31.0-F31.9、F32.2-F32.9、F33.2-F33.9</p> <p>F22</p> <p>F84.0</p> <p>F84.3</p> <p>F84.5、F84.8</p> <p>F84.9</p>	<p>(三) 其他生理狀況所致之其他精神疾患</p> <p>(四) 思覺失調症</p> <p>(五) 情感性疾患</p> <p>(六) 妄想性疾患</p> <p>(七) 廣泛性發展疾患</p> <p>1. 自閉性疾患</p> <p>2. 其他兒童期崩解疾患</p> <p>3. 其他廣泛性發展疾患(含亞斯伯格症候群)</p> <p>4. 未明示之廣泛性發展疾患</p>	<p>Other mental disorders due to known physiological condition</p> <p>Schizophrenia</p> <p>Affective disorders</p> <p>Delusional disorders</p> <p>Pervasive developmental disorders</p> <p>Autistic disorder</p> <p>Other childhood disintegrative disorder</p> <p>Other pervasive developmental disorders(Asperger's syndrome)</p> <p>Pervasive developmental disorder, unspecified</p>	
<p>E00.0-E00.9、E03.0、E03.1</p> <p>E10.10-E10.9</p> <p>E23.2</p> <p>E25.0-E25.9</p> <p>E70.0-E71.2、E72.00-E72.51、E72.59、E72.8、E72.9</p> <p>E74.00-E74.09</p> <p>E74.20-E74.29</p> <p>E78.1</p> <p>E88.1</p> <p>E75.21-E75.22、E75.240-E75.249、E75.3、E77.0-E77.9</p> <p>E75.6、E78.70、E78.9</p> <p>E83.00-E83.09</p> <p>E20.1、E83.50-E83.59、E83.81</p> <p>D81.3、D81.5、E79.1-E79.9</p> <p>E76.01-E76.9</p> <p>E71.310-E71.548、E80.3、E88.40-E88.89、H49.811-H49.819、E88.9</p>	<p>七、先天性新陳代謝異常疾病〔G6PD 代謝異常除外〕</p> <p>(一) 先天性缺碘症候群(含先天性甲狀腺低下)</p> <p>(二) 胰島素依賴型糖尿病</p> <p>(三) 尿崩症</p> <p>(四) 腎上腺性生殖器疾患</p> <p>(五) 氨基酸輸送與代謝之失調</p> <p>(六) 肝糖儲藏疾病</p> <p>(七) 半乳糖血症</p> <p>(八) 純高三酸甘油酯血症</p> <p>(九) 脂質失養症</p> <p>(十) 神經脂質代謝疾患</p> <p>(十一) 脂質代謝疾患</p> <p>(十二) 銅代謝疾患</p> <p>(十三) 鈣代謝疾患</p> <p>(十四) 嘌呤及嘧啶代謝疾患</p> <p>(十五) 葡萄糖胺聚合醣代謝疾患</p> <p>(十六) 其他特定之新陳代謝疾患</p> <p>(十七) 新陳代謝疾患</p>	<p>Congenital iodine-deficiency syndrome(Congenital hypothyroidism)</p> <p>Type 1 diabetes mellitus</p> <p>Diabetes insipidus</p> <p>Adrenogenital disorders</p> <p>Disorders of amino-acid transport and metabolism</p> <p>Glycogen storage disease</p> <p>Galactosemia</p> <p>Pure hyperglyceridemia</p> <p>Lipodystrophy</p> <p>Disorders of sphingolipid metabolism</p> <p>Disorders of lipid metabolism</p> <p>Disorders of copper metabolism</p> <p>Disorders of calcium metabolism</p> <p>Disorders of purine and pyrimidine metabolism</p> <p>Disorders of glycosaminoglycan metabolism</p> <p>Other specified disorders of metabolism</p> <p>Metabolic disorder, unspecified</p>	<p>不承保</p>

<p>Q00.0-Q00.2</p> <p>G90.1、Q01.0-Q04.9、Q06.0-Q06.9、Q07.8、Q07.9</p> <p>Q20.0-Q24.9</p> <p>Q25.0-Q28.9</p> <p>Q33.0</p> <p>Q33.3、Q33.6</p> <p>Q33.8、Q33.9</p> <p>Q41.0-Q45.9</p> <p>Q60.0-Q60.6</p> <p>Q61.00-Q61.9</p> <p>Q62.0-Q62.39</p> <p>Q63.0-Q63.9</p> <p>Q77.0-Q77.2、Q77.4、Q77.5、Q77.7-Q77.9、Q78.4</p> <p>Q90.0-Q99.1、Q99.8、Q99.9</p> <p>Q35.1-Q35.7、Q36.0-Q37.9</p>	<p>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</p> <p>(一) 無腦症及類似畸形</p> <p>(二) 神經系統之其他先天性畸形</p> <p>(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</p> <p>(四) 循環系統之其他先天性畸形</p> <p>(五) 先天性肺囊腫</p> <p>(六) 肺缺乏症形成不全及形成異常</p> <p>(七) 肺之其他畸形</p> <p>(八) 消化系統之其他先天性畸形</p> <p>(九) 腎無發育及腎其他縮減缺陷</p> <p>(十) 腎囊腫性疾病</p> <p>(十一) 先天性腎盂及輸尿管之阻塞性缺陷</p> <p>(十二) 先天性腎其他畸形</p> <p>(十三) 骨軟骨發育不良伴有管狀骨及脊椎生長缺陷</p> <p>(十四) 染色體異常</p> <p>(十五) 先天性畸形唇顎裂〔限需多次手術治療及語言復健者〕</p>	<p>Anencephaly and similar malformations</p> <p>Other congenital anomalies of nervous system</p> <p>Bulbus cordis anomalies and anomalies of cardiac septal closure or other congenital anomalies of heart</p> <p>Other congenital anomalies of circulatory system</p> <p>Congenital cystic lung</p> <p>Agensis, hypoplasia and dysplasia of lung</p> <p>Other congenital malformations of lung</p> <p>Other congenital anomalies of digestive system</p> <p>Renal agenesis and other reduction defects of kidney</p> <p>Cystic kidney disease</p> <p>Congenital Obstructive defects of renal pelvis and ureter</p> <p>Other congenital malformations of kidney</p> <p>Osteochondrodysplasia with defects of growth of tubular bones and spine</p> <p>Chromosomal abnormalities</p> <p>Congenital cleft palate and cleft lip</p>	<p>不承保</p>
<p>T31.20-T31.99、T32.20-T32.99</p> <p>T26.00XA-T26.92XA (第7位碼須為A)</p> <p>T20.30XA-T20.39XA、T20.70XA-T20.79XA (第7位碼須為A)</p>	<p>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。</p> <p>(一) 體表面積之大於20%之燒傷</p> <p>(二) 顏面燒燙傷</p> <p>1. 眼及其附屬器官之燒傷</p> <p>2. 臉及頭之燒傷，深部組織壞死(深三度)，伴有身體部位損害。</p>	<p>Burn of >20% of total body surface</p> <p>Burn confined to eye and adnexa</p> <p>Burn of face and head, deep necrosis of underlying tissue (deep third degree) with loss of a body part</p>	<p>承保</p>

	十、接受器官移植 (一)移植器官(摘取器官亦免自行負擔部分醫療費用)		承保
0TY00Z0 0TY10Z0	1. 腎臟移植	Transplantation of Kidney	
02YA0Z0	2. 心臟移植	Transplantation of Heart	
0BYC0Z0 0BYD0Z0 0BYF0Z0 0BYG0Z0 0BYH0Z0 0BYJ0Z0 0BYK0Z0 0BYL0Z0 0BYM0Z0 0FY00Z0	3. 肺臟移植	Transplantation of Lung	
30230G0 30230G1 0FYG0Z0 0DY80Z0	4. 肝臟移植	Transplantation of Liver	
	5. 骨髓移植	Transfusion of Autologous Bone Marrow	
	6. 胰臟移植	Transplantation of Pancreas	
	7. 小腸移植	Transplantation of Small Intestine	
	(二)接受器官移植後之追蹤治療(於中華民國領域外接受器官移植手術者應依法完成器官移植通報)		
Z94. 0	1. 腎臟移植手術後之追蹤治療	Kidney transplant status	
Z94. 1	2. 心臟移植手術後之追蹤治療	Heart transplant status	
Z94. 2	3. 肺臟移植手術後之追蹤治療	Lung transplant status	
Z94. 4	4. 肝臟移植手術後之追蹤治療	Liver transplant status	
Z94. 81、Z94. 84	5. 骨髓移植手術後之追蹤治療	Bone transplant status	
Z94. 83	6. 胰臟移植手術後之追蹤治療	Pancreas transplant status	
Z94. 82	7. 小腸移植手術後之追蹤治療	Intestine transplant status	
T86. 10-T86. 19	8. 腎臟移植併發症	Complication of kidney transplant	
T86. 40-T86. 49	9. 肝臟移植併發症	Complication of liver transplant	
T86. 20-T86. 23、T86. 290-T86. 298	10. 心臟移植併發症	Complication of heart transplant	
T86. 810-T86. 819	11. 肺臟移植併發症	Complication of lung transplant	
T86. 00-T86. 09	12. 骨髓移植併發症	Complication of bone marrow transplant	

T86.890-T86.899	13. 胰臟移植併發症	Complication of pancreas transplant	
T86.850-T86.859	14. 小腸移植併發症	Complication of intestine transplant	
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	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。 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.	承保
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	Patients suffering from severe malnutrition due to major enterectomy, intestinal failure	承保

E43	<p>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>(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。</p>	<p>already on a fully intravenous diet for 30 days, and unable to obtain sufficient nutrition through an oral diet</p> <p>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</p>	
T70.3XXA T79.0XXA	<p>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。</p> <p>(一) 減壓病</p> <p>(二) 空氣栓塞症</p>	<p>Decompression sickness</p> <p>Air embolism</p>	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	<p>十七、先天性免疫不全症</p> <p>(一) 免疫缺乏症伴有主要抗體缺陷</p> <p>(二) 複合性免疫缺乏症</p> <p>(三) 與其他重大缺陷相關的免疫缺乏症</p> <p>(四) 常見多樣性免疫缺乏症</p> <p>(五) 其他免疫缺乏症</p>	<p>Immunodeficiency with predominantly antibody defects</p> <p>Combined immunodeficiencies</p> <p>Immunodeficiency associated with other major defects</p> <p>Common variable immunodeficiency</p> <p>Other immunodeficiencies</p>	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、G95.11- G95.89、G95.9、G99.2	<p>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)</p> <p>(一) 脊柱骨折，伴有脊髓病灶</p> <p>(二) 無明顯脊椎損傷之脊髓傷害</p> <p>(三) 其他脊髓病變</p>	<p>Fracture of vertebral column with spinal cord injury</p> <p>Spinal cord injury without evidence of spinal bone injury</p> <p>Other disease of spinal cord</p>	承保

J60 J61 J62.0、J62.8 J63.0-J63.6 J64、J65	<p>十九、職業病</p> <p>(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)</p> <p>(一) 煤礦工人塵肺症</p> <p>(二) 石棉沉著症</p> <p>(三) 其他矽石或矽鹽所致之塵肺症</p> <p>(四) 其他無機性塵埃所致之塵肺症</p> <p>(五) 塵肺症</p>	<p>Occupational disease</p> <p>Coalworker's pneumoconiosis</p> <p>Asbestosis</p> <p>Pneumoconiosis due to other silica or silicates</p> <p>Pneumoconiosis due to other inorganic dust</p> <p>Pneumoconiosis</p>	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	<p>二十、急性腦血管疾病(限急性發作後一個月內)</p> <p>(一) 蛛絲膜下腔出血</p> <p>(二) 腦內出血</p> <p>(三) 腦梗塞</p> <p>(四) 其他腦血管疾病</p>	<p>Cerebrovascular disease (acute stage)</p> <p>Subarachnoid hemorrhage</p> <p>Intracerebral hemorrhage</p> <p>Cerebral infarction</p> <p>Other cerebrovascular disease</p>	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	<p>二十三、外皮之先天畸形</p> <p>(一) 先天性水泡性表皮鬆懈症</p> <p>(二) 皮膚先天性畸形</p> <p>(三) 先天性魚鱗癬(穿山甲症)</p>	<p>Congenital anomalies integument</p> <p>Congenital epidermolysis bullosa</p> <p>Congenital malformation of integument, unspecified</p> <p>Congenital ichthyosis</p>	不承保
A30.0-A30.9	二十四、漢生病	Leprosy (Hansen's disease)	承保
K70.2-K70.31、K74.1-K74.69	<p>二十五、肝硬化症，併有下列情形之一者：</p> <p>(一) 腹水無法控制</p> <p>(二) 食道或胃靜脈曲張出血</p> <p>(三) 肝昏迷或肝代償不全</p>	<p>Liver cirrhosis with complication</p> <p>Ascites with poor control</p> <p>Esophageal or gastric varices bleeding</p> <p>Hepatic coma or liver dyscompensated</p>	承保
P07.10	<p>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。</p> <p>(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</p>	<p>Neurological, muscular, skeletal, cardiac or pulmonary complications due to premature</p>	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	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.	
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」。

張

罕見疾病分類序號彙總表

中央衛生主管機關於 109.7.31 更新

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM
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 acidemia	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 acidemia	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 (Cbl C型)	Cobalamin C defect (Methylmalonic aciduria and Homocystinuria, cblC type)	E71.120+E72.11
◎ 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

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM
	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 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	E88.89
	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	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			
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

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM
◎ 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 三甲基胺尿症	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 雷特氏症	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
	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	J43.0
	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	Q99.8

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM	
		(MECP2 Duplication Syndrome)		
24	腦肋小頷症候群	Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome	Q87.89	
25	Dravet症候群	Dravet Syndrome,DS	G40.311	
26	腦白質消失症	Vanishing White Matter Disease	G37.8	
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	特發性或遺傳性肺動脈高壓	Idiopathic or Heritable pulmonary arterial hypertension (IPAH or HPAH)	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				
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

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM
	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
	14 GNE遠端肌病變	GNE myopathy	G71.8
	15 史托摩根症候群	Stormorken syndrome	D69.8
H 骨及軟骨病變			
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 鎖骨顛骨發育異常	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 M61.178

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM
			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 proetin 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
	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 第一型遺傳性維生素D依賴型 佝僂症	25-Hydroxyvitamin D1-Alpha-Hydroxylase Deficiency	E83.32
	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

分類序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM	
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)甲顛骨症候群	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	
23	CHARGE症候群	CHARGE Syndrome	Q89.8	
24	懷特-薩頓症候群	White-Sutton syndrome	Q99.88 F84.8 F78	
25	克斯提洛氏彈性蛋白缺陷症	Costello syndrome	Q87.89	
26	Ayme-Gripp 症候群	Ayme-Gripp syndrome	Q87.89	
27	Coffin-Lowry 症候群	Coffin-Lowry Syndrome	Q89.8	
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