

ICD-9-CM碼 2001年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	承保 與否
431、432 433、434 435~437	(二) 腦內出血 (三) 腦梗塞 (四) 其他腦血管疾病	Intracerebral hemorrhage Cerebral infarction Other cerebrovascular disease	
340	二十一、多發性硬化症	Multiple sclerosis	承保
359.0、359.1	二十二、先天性肌肉萎縮症	Congenital muscular dystrophy	不承保
757.39 757.9 757.1	二十三、外皮之先天畸形 (一) 先天性水泡性表皮鬆懈症 (二) 先天性之外皮畸形 (三) 先天性魚鱗癬症(穿山甲症)	Congenital anomalies of integument Congenital epidermolysis bullosa Congenital anomalies of the integument Ichthyosis congenita	不承保
030	二十四、漢生病	Leprosy (Hansen's disease)	承保
571.2、571.5、 571.6	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 varicosis bleeding Hepatic coma or liver dyscompensated	承保
765.90 765.99	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.	不承保
985.1	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
335.2	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-9-CM 335.20)，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
046.1	二十九、庫賈氏病	Jakob -Creutzfeldt 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

罕見疾病分類序號彙總表

中央衛生主管機關於 104.03.12 公告更新

分類序號	中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9-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
	02	瓜胺酸血症	Citrullinemia 270.6
	03	乙醯穀胺酸合成酶缺乏症	Nitroacetylglutamate synthetase deficiency, NAG synthetase deficiency 270.6
	04	鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症	Ornithine transcarbamylase deficiency 270.6
	05	高鳥胺酸血症-高氨血症-高瓜胺酸血症症候群	Hyperornithinemia-Hyperammonemia-Homocitrullinuria Syndrome 270.6
◎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
	02	高胱胺酸血症	Homocystinuria 270.4
	03	高甲硫胺酸血症	Hypermethioninemia 270.4
	04	非酮性高甘胺酸血症	Nonketotic hyperglycinemia 270.7
	05	苯酮尿症	Phenylketouria 270.1
	06	四氫基喋呤缺乏症	Tetrahydrobiopterin deficiency 270.1
	07	遺傳性高酪胺酸血症	Hereditary tyrosinemia 270.2
	08	楓糖尿症	Maple syrup urine disease 270.3
	09	有機酸血症	Organic acidemias 270.9
	10	異戊酸血症	Isovaleric academia 270.3
	11	戊二酸尿症，第一型、第二型	Glutaric aciduria type I、II 270.9
	12	丙酸血症	Propionic academia 270.3
	13	甲基丙二酸血症	Methylmalonic acidemia 270.3
	14	3-氨基-3-甲基戊二酸血症	3-Hydroxy-3-methyl-glutaric acidemia 270.9
	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
	16	高離胺基酸血症	Hyperlysinemia 270.7
	17	組胺酸血症	Histidinemia 270.5
	18	三甲基巴豆醯輔酶 A 羧化酵素缺乏症	3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency 270.9
	19	多發性羧化酶缺乏症	Multiple carboxylase deficiency 270.9
	20	高脯胺酸血症	Hyperprolinemia 270.8
	21	芳香族 L-胺基酸類脫羧基酶缺乏症	Aromatic L-amino acid decarboxylase deficiency 270.2
	22	酪胺酸羥化酶缺乏症	Tyrosine hydroxylase deficiency 270.2
◎A3 脂質儲積			
A3	01	高雪氏症	Gaucher's disease 272.7
	02	GM1/GM2 神經節苷脂儲積症	GM1/GM2 gangliosidosis 330.1
	03	Fabry 氏症	Fabry disease 272.7
	04	Niemann-Pick 氏症，鞘髓磷脂儲積症	Niemann-Pick disease 272.7
	05	MLD 症候群	Metachromatic Leukodystrophy (MLD) 330.0
	06	球細胞腦白質失養症	Globoid Cell Leukodystrophy (Krabbe's disease) 330.0
◎A4 碳水化合物代謝異常			
A4	01	半乳糖血症	Galactosemia 271.1
	02	肝醣儲積症	Glycogen storage disease 271.0
	03	腦血管屏障葡萄糖輸送缺陷	Glut (Glucose Transport) 1 deficiency syndrome 271.8

分類序號	中文病名(僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼
◎ 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
	02	原發性肉鹼缺乏症	Carnitine deficiency syndrome, primary 272.9
	03	中鏈脂肪酸去氫酵素缺乏症	Medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency (MCAD) 277.8
	04	短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症	Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency 277.8
◎ A6 粒線體代謝異常			
A6	01	粒線體缺陷	Mitochondrial defect 277.9
	02	Kearns-Sayre 氏症候群	Kearns-Sayre syndrome 277.8
	03	Leigh 氏童年期腦脊髓病變	Leigh disease 330.8
	04	MELAS 症候群	MELAS 758.89
	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
	06	丙酮酸鹽脫氫酶缺乏症	Pyruvate dehydrogenase deficiency 271.8
	07	巴氏症候群	Barth Syndrome 759.89
◎ A7 溶小體代謝異常			
A7	01	胱胺酸血症	Cystinosis 270.0
	02	黏多醣症	Mucopolysaccharidoses 277.5
	03	岩藻糖代謝異常(儲積症)	Fucosidosis 271.8
	04	涎酸酵素缺乏症	Sialidosis 272.7
	05	黏脂質症	Mucopolipidosis 272.7
	06	神經元蠟樣脂褐質儲積症	Neuronal ceroid lipofuscinosis 330.1
◎ 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
	02	家族性高乳糜微粒血症	Familial Hyperchylomicronemia 272.3
	03	豆固醇血症〈植物性〉	Sitosterolemia 272.0
◎ A9 礦物離子缺陷			
A9	01	威爾森氏症	Wilson's disease 275.1
	02	Menkes 症候群	Menkes syndrome 759.89
	03	鉬輔酶缺乏症	Molybdenum cofactor deficiency 277.8
◎ A10 過氧化體代謝異常			
A10	01	Zellweger 氏症候群	Zellweger syndrome 277.9
	02	腎上腺腦白質失養症	Adrenoleukodystrophy 272.7
	03	肢近端型點狀軟骨發育不良	Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata 277.8
◎ A11 其他代謝異常			
A11	01	紫質症	Porphyria 277.1
	02	Lesch-Nyhan 氏症候群	Lesch-Nyhan syndrome 277.2
	03	亞硫酸鹽氧化酶缺乏	Sulfite oxidase deficiency 270.0
	04	碳水化合物缺乏醣蛋白症候群	Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome 277.9
	05	臭魚症	Trimethylaminuria 277.8
	06	先天性全身脂質營養不良症	Congenital generalized lipodystrophy 272.6
	07	腦腱性黃瘤症	Cerebrotendinous Xanthomatosis 272.7
	08	低磷酸酯酶症	Hypophosphatasia 275.3
	09	Beta 硫解酶缺乏症	Beta-Ketothiolase Deficiency 270.3
B 腦部或神經系統病變			
B1	01	多發性硬化症	Multiple sclerosis 340
	02	肌萎縮性側索硬化症	Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) 335.20
	03	共濟失調微血管擴張症候群	Ataxia telangiectasia 334.8

分類序號	中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	
04	亨丁頓氏舞蹈症	Huntington disease(又稱 Huntington's chorea)	333.4	
05	瑞特氏症候群	Rett syndrome	330.8	
06	脊髓性肌肉萎縮症	Spinal muscular atrophy	335.10	
07	脊髓小腦退化性動作協調障礙	Spinocerebellar ataxia	334.3	
08	結節性硬化症	Tuberous sclerosis	759.5	
09	先天性痛不敏感症合併無汗症	Congenital insensitivity to pain with anhidrosis (CIPA)	705.0	
10	神經纖維瘤症候群第二型	Neurofibromatosis type II	237.72	
11	Alexander 氏病	Alexander disease	331.89	
12	僵體症候群	Stiffperson syndrome	333.91	
13	遺傳性痙攣性下身麻痺	Hereditary spastic paraplegia	334.1	
14	Joubert 氏症候群 (家族性小腦蚓部發育不全)	Joubert syndrome	759.89	
15	Pelizaeus-Merzbacher 氏症 (慢性兒童型腦硬化症)	Pelizaeus-Merzbacher Disease	330.0	
16	Charcot Marie Tooth 氏症(進行性神經性腓骨萎縮症)	Charcot Marie Tooth Disease	356.1	
17	甘迺迪氏症(脊髓延髓性肌肉萎縮症)	Kennedy Disease	335.8	
18	家族性澱粉樣多發性神經病變	Familial Amyloidotic Polyneuropathy	277.3 + 357.4	
19	Moebius 症候群	Moebius syndrome	352.6	
20	Mcleod 症候群	Mcleod syndrome	758.81	
21	Aicardi-Goutieres 症候群	Aicardi-Goutieres syndrome	330.0	
22	普洛提斯症候群	Proteus Syndrome	759.89	
23	MECP2 綜合症候群	Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome (MECP2 Duplication Syndrome)	330.8	
24	腦肋小頷症候群	Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome	759.89	
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
	02	囊狀纖維化症	Cystic fibrosis	277.00
	03	原發性肺動脈高壓	Primary Pulmonary Hypertension (PPH)	416.0
	04	Holt-Oram 氏症候群	Holt-Oram Syndrome	759.89
	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
	06	遺傳性出血性血管擴張症	Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia	448.0
	07	窒息性胸腔失養症	Asphyxiating thoracic dystrophy	756.4
	08	先天性中樞性換氣不足症候群	Congenital Central Hypoventilation Syndrome	327.25
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
	02	先天性膽酸合成障礙	Inborn errors of bile acid synthesis	277.9
	03	α 1-抗胰蛋白酶缺乏症	α 1- Antitrypsin deficiency	277.6
	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
	05	阿拉吉歐症候群	Alagille Syndrome	759.89

分類序號	中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼
E 腎臟泌尿系統病變			
E1	01	Lowe 氏症候群	Lowe syndrome 270.8
	02	Bartter 氏症候群	Bartter's syndrome 255.1
	03	體染色體隱性多囊性腎臟疾病	Autosomal recessive polycystic kidney disease 753.14
F 皮膚病變			
F1	01	遺傳性表皮分解性水泡症	Hereditary epidermolysis bullosa 757.39
	02	層狀魚鱗癬 (自體隱性遺傳型)	Lchthyosis, lamellar recessive 757.1
	03	膠膜兒	Collodion baby 757.1
	04	斑色魚鱗癬	Harlequin ichthyosis 757.1
	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
	06	外胚層增生不良症	Ectodermal Dysplasias 757.31
	07	Meleda 島病	Meleda disease 757.39
	08	Darier 氏症 (毛囊角化病)	Darier's disease 757.39
	09	先天性角化不全症	Dyskeratosis Congenita 757.39
	10	皮膚過度角化症雅司病	Diffuse Non-epidermolytic Palmoplantar Keratoderma type Unna-Thost 757.39
	11	色素失調症	Incontinentia Pigmenti 757.33
	12	Netherton 症候群	Netherton Syndrome 757.1
G 肌肉病變			
G1	01	裘馨氏肌肉失養症	Duchenne muscular dystrophy 359.1
	02	Nemaline 線狀肌肉病變	Nemaline Rod Myopathy 359.0
	03	Schwartz Jampel 氏症候群	Schwartz Jampel syndrome 756.89
	04	肌肉強直症	Myotonic dystrophy 359.2
	05	面肩胛肱肌失養症	Facioscapulohumeral muscular dystrophy 359.1
	06	肌小管病變	Myotubular Myopathy 359.0
	07	貝克型肌肉失養症	Becker Muscular Dystrophy 359.1
	08	Freeman-Sheldon 氏症候群	Freeman-Sheldon syndrome 759.89
	09	肢帶型肌失養症	Limb-girdle muscular dystrophy 359.1
H 骨及軟骨病變			
H1	01	軟骨發育不全症	Achondroplasia 756.4
	02	成骨不全症	Osteogenesis imperfecta 756.51
	03	原發性變形性骨炎	Primary Paget disease 731.0
	04	鎖骨顛骨發育異常	Cleidocranial dysplasia 755.59
	05	進行性骨化性肌炎	Fibrodysplasia Ossificans Progressiva 728.11
	06	裂手裂足症	Split-hand/ Split-foot malformation (SHFM) hand755.58 foot755.67
	07	骨質石化症	Osteopetrosis 756.52
	08	假性軟骨發育不全	Pseudoachondroplastic dysplasia 756.4
	09	多發性骨節發育不全症	Multiple Epiphyseal Dysplasia 756.56
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
J 血液疾病			
J1	01	重型海洋性貧血	Thalassemia major 282.4
	02	血小板無力症	Thrombasthenia 287.1
	03	同基因合子蛋白質 C 缺乏症	Homozygous proetin C deficiency 273.3
	04	陣發性夜間血紅素尿症	Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria 283.2

分類序號	中文病名 (僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	
05	非典型性尿毒溶血症候群	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome	283.11	
K 免疫疾病				
K1	01	原發性慢性肉芽腫病	Chronic primary granulomatous disease	288.1
	02	先天性高免疫球蛋白 E 症候群	Congenital Hyper IgE syndrome	288.1
	03	布魯頓氏低免疫球蛋白血症	Bruton's agammaglobulinemia	279.04
	04	Wiskott- Aldrich 氏症候群	Wiskott- Aldrich Syndrome	279.12
	05	嚴重複合型免疫缺乏症	Severe combined immunodeficiency	279.2
	06	補體成份 8 缺乏症	Complement Component 8 deficiency	279.8
	07	IPEX 症候群	IPEX Syndrome	759.89 (279.8 , 569.89 , 259.8 , 758.89)
	08	高免疫球蛋白 M 症候群	Hyper-IgM syndrome	279.05
	09	γ 干擾素受體 1 缺陷	Interferon γ receptor 1 deficiency	279.4
L 內分泌疾病				
L1	01	Kenny-Caffey 氏症候群	Kenny-Caffey syndrome	759.89
	02	假性副甲狀腺低能症	Pseudohypoparathyroidism	275.49
	03	性連遺傳型低磷酸鹽佝僂症	X-linked hypophosphatemic rickets	275.3
	04	Laron 氏侏儒症候群	Laron syndrome(Laron Dwarfism)	259.4
	05	Bardet-Biedl 氏症候群	Bardet-Biedl syndrome	759.89
	06	Alstrom 氏症候群	Alstrom Syndrome	759.2
	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
	08	Wolfram 氏症候群	Wolfram syndrome , DIDMOAD	277.9
	09	McCune Albright 氏症候群	McCune Albright syndrome	756.59
	10	短指發育不良及性別顛倒	Campomelic dysplasia with autosomal sex reversal	758.89
	11	腎上腺皮促素抗性	ACTH resistance	253.4
	12	1α-羥化酶缺乏症候群	1α-hydroxylase deficiency	268.0
	13	先天性腎上腺發育不全	Congenital adrenal hypoplasia	759.1
	14	Kallmann 氏症候群	Kallmann syndrome	253.4
M 先天畸形症候群				
M1	01	Aarskog-Scott 氏症候群	Aarskog-Scott syndrome	759.89
	02	瓦登伯格氏症候群	Waardenburg syndrome	270.2
	03	愛伯特氏症	Apert syndrome	755.55
	04	Smith-Lemli-Opitz 氏症候群	Smith-Lemli-Opitz syndrome	759.89
	05	Larsen 氏症候群 (顎裂-先天性脫位症候群)	Larsen syndrome	755.8
	06	Beckwith Wiedemann 氏症候群	Beckwith Wiedemann syndrome	759.89
	07	Crouzon 氏症候群	Crouzon syndrome	756.0
	08	Fraser 氏症候群	Fraser syndrome	759.89
	09	多發性翼狀膜症候群	Multiple pterygium syndrome	759.89
	10	Cornelia de Lange 氏症候群	Cornelia de Lange syndrome	759.89
	11	海勒曼-史德萊夫氏症候群	Hallerman-Streiff Syndrome	756.0
	12	歌舞伎症候群	Kabuki syndrome	759.89
	13	耳-齶-指 (趾) 症候群	Oto-Palato-Digital syndrome	759.89
	14	Conradi-Hunermann 氏症候群	Conradi-Hunermann syndrome	756.59
	15	Treacher Collins 氏症候群	Treacher Collins Syndrome	756.0

分類序號	中文病名(僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9-CM 編碼	
16	Robinow 氏症候群	Robinow Syndrome	759.89	
17	Pfeiffer 氏症候群	Pfeiffer syndrome	755.55	
18	泛酸鹽激酶關聯之神經退化性疾病	Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration (PKAN)	277.9	
19	指(趾)甲髕骨症候群	Nail-Patella Syndrome	756.89	
20	CFC 症候群	Cardiofaciocutaneous Syndrome	759.89	
21	Peters-Plus 症候群	Peters-Plus syndrome	743.44	
22	Nager 症候群	Nager Syndrome	756.0	
N 染色體異常				
N1	01	Angelman 氏症候群	Angelman syndrome	759.89
	02	DiGeorge's 症候群	DiGeorge's syndrome	279.11
	03	Prader-Willi 氏症候群	Prader-Willi syndrome	759.81
	04	威爾姆氏腫瘤、無虹膜、性器異常、智能障礙症候群(WAGR 症候群)	W A G R syndrome (Wilms' tumor-Aniridia-Genitourinary Anomalies-mental Retardation)	759.89
	05	Miller Dieker 症候群	Miller Dieker syndrome	742.2
	06	Rubinstein-Taybi 氏症候群	Rubinstein-Taybi syndrome	759.89
	07	威廉斯氏症候群	Williams Syndrome	759.89
	08	Von Hippel-Lindau 症候群	Von Hippel-Lindau disease	759.6
	09	Branchio-Oto-Renal 症候群(BOR 症候群)	Branchio-Oto-Renal Syndrome (BOR Syndrome)	759.89
Z 其他未分類或不明原因				
Z1	01	Cockayne 氏症候群	Cockayne syndrome	759.89
	02	早老症	Hutchinson Gilford progeria syndrome	259.8
	03	髮-肝-腸症候群	Tricho-hepato-enteric syndrome	759.7
	04	Stargardt's 氏症	Stargardt's disease	362.75

【附表】完全失能表

- 一、雙目均失明者。(註1)
- 二、兩上肢腕關節缺失者或兩下肢足踝關節缺失者。
- 三、一上肢腕關節及一下肢足踝關節缺失者。
- 四、一目失明及一上肢腕關節缺失者或一目失明及一下肢足踝關節缺失者。
- 五、永久喪失咀嚼(註2)或言語(註3)之機能者。
- 六、四肢機能永久完全喪失者。(註4)
- 七、中樞神經系統機能遺存極度障害或胸、腹部臟器機能遺存極度障害，終身不能從事任何工作，經常需醫療護理或專人周密照護者。(註5)

註：

1. 失明的認定

- (1) 視力的測定，依據萬國式視力表，兩眼個別依矯正視力測定之。
- (2) 失明係指視力永久在萬國式視力表零點零二以下而言。
- (3) 以自傷害之日起經過六個月的治療為判定原則，但眼球摘出等明顯無法復原之情況，不在此限。

2. 喪失咀嚼之機能係指因器質障害或機能障害，以致不能作咀嚼運動，除流質食物外，不能攝取者。

3. 喪失言語之機能係指後列構成語言之口唇音、齒舌音、口蓋音、喉頭音等之四種語音機能中，有三種以上不能構音者。

4. 所謂機能永久完全喪失係指經六個月以後其機能仍完全喪失者。

5. 因重度神經障害，為維持生命必要之日常生活活動，全須他人扶助者。

【附表】保險單借款成數表

可借金額上限	
繳費期間內	
保險單年度	可借成數
第 1 年	60%
第 2~3 年	75%
第 4~8 年	80%
第 9 年及以後	90%
繳費期滿後可借成數為 90%	
可借金額上限 = 借款當日保單價值準備金 × 可借成數	

樣張