

## 台灣人壽保重溢生重大傷病定期健康保險

主要給付項目：

1. 重大傷病保險金
2. 特定重大傷病保險金
3. 特定傷病保險金
4. 無理賠回饋保險金

中華民國 114 年 5 月 30 日

台壽字第 1142320051 號函備查

中華民國 115 年 7 月 1 日

台壽字第 1152320099 號函備查修正

(本保險因費率計算考慮脫退率致本保險無解約金。)

(本保險附件所載之重大傷病項目中，第一項「需積極或長期治療之癌症」之等待期間為本契約生效日起持續有效90日之期間；其餘重大傷病項目及特定傷病之等待期間為本契約生效日起持續有效30日之期間。)

(被保險人經醫師首次診斷為重大傷病、特定重大傷病或特定傷病，並備齊本契約條款第十七條或第十八條所約定申領之文件，才符合重大傷病保險金、特定重大傷病保險金或特定傷病保險金之申領資格。)

(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，或於投保前曾經「區域醫院」層級以上(含)之醫師診斷符合投保當時「全民健康保險重大傷病項目及其證明有效期限」所載之項目，本公司不負給付「重大傷病保險金」及「特定重大傷病保險金」的責任。)

(本保險重大傷病範圍為「全民健康保險重大傷病項目及其證明有效期限」所載之項目，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。)

(本保險繳費期間內，被保險人於指定期間符合所約定之條件者，本公司提供健康促進續年度保險費折減，詳請參閱本保險條款第二條及第六條。)

◎免費申訴電話：0800-213-269。

### 【保險契約的構成】

#### 第一條

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。

### 【名詞定義】

#### 第二條

本契約所稱名詞定義如下：

一、「保險金額」：係指保險單面頁所載本契約之保險金額，如該金額有所變更時，以變更後之金額為準。

二、「保險年齡」：係指按投保時被保險人之足歲計算，但未滿一歲的零數超過六個月者，加算一歲，以後每經過一個保險單年度加算一歲，且同一保險單年度內保險年齡不變。

三、「繳費期間」：係指保險單所載明本契約之繳費年限(年期)。

四、「年繳應繳保險費總和」：

(一)於繳費期間內，係指依照本契約之保險金額對照所適用之表定標準體年繳應繳保險費，並乘以事故發生當時之保單年度數所得之金額。

(二)於繳費期間屆滿後，係指依照本契約前述之表定標準體年繳應繳保險費乘以本契約之繳費期間所得之金額。

五、「重大傷病」：係指被保險人於本契約生效日起持續有效第 31 日起或自復效日起，經醫院醫師初次診斷確定而屬「重大傷病範圍」項目之一者。但屬附件所載之重大傷病項目中第一項「需積極或長期治療之癌症」，則為本契約生效日起持續有效第 91 日起或自復效日起診斷確定者。被保險人因遭受意外傷害事故所致者，不受前述等待期間之限制。

六、「特定重大傷病」：係指被保險人於本契約生效日起持續有效第 31 日起或自復效日起，經醫院醫師初次診斷

確定而屬「重大傷病範圍」中所載下列項目之一者，詳如附件中重大傷病項目第四項、第九項、第十項、第十二項、第十六項及第十八項者。但被保險人因遭受意外傷害事故所致者，不受前述等待期間之限制：

(一)慢性腎衰竭〔尿毒症〕，必須接受定期透析治療者。

- 1.慢性腎臟疾病。
- 2.高血壓性慢性腎臟病伴有第五期慢性腎病或末期腎病。
- 3.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)。

(二)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：

- 1.體表面積之大於 20%之燒傷。
- 2.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。

(三)接受器官移植：

1.移植器官（摘取器官亦免自行負擔部分醫療費用）：

- (1)腎臟移植。
- (2)心臟移植。
- (3)肺臟移植。
- (4)肝臟移植。
- (5)骨髓移植。
- (6)胰臟移植。
- (7)小腸移植。

2.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）：

- (1)腎臟移植手術後之追蹤治療。
- (2)心臟移植手術後之追蹤治療。
- (3)肺臟移植手術後之追蹤治療。
- (4)肝臟移植手術後之追蹤治療。
- (5)骨髓移植手術後之追蹤治療。
- (6)胰臟移植手術後之追蹤治療。
- (7)小腸移植手術後之追蹤治療。
- (8)腎臟移植併發症。
- (9)肝臟移植併發症。
- (10)心臟移植併發症。
- (11)肺臟移植併發症。
- (12)骨髓移植併發症。
- (13)胰臟移植併發症。
- (14)小腸移植併發症。

(四)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。

(五)重症肌無力症。

(六)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）。

- 1.脊柱骨折，伴有脊髓病灶。
- 2.無明顯脊椎損傷之脊髓傷害。
- 3.其他脊髓病變。

七、「重大傷病範圍」：係指中央衛生主管機關公告實施之「全民健康保險保險對象免自行負擔費用辦法」附表「全民健康保險重大傷病項目及其證明有效期限」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。

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

八、「特定傷病」：係指被保險人自本契約生效日起持續有效第 31 日起或自復效日起，經醫院醫師初次診斷確定為下列項目之一者。但被保險人因遭受意外傷害事故所致者，不受前述等待期間之限制：

(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。
- (三)嚴重原發性肺動脈高血壓：係指原因不明的肺動脈血壓過高，經臨床檢驗包括心導管檢查證實，肺動脈收縮壓超過九十毫米水銀柱（mmHg），及醫院心臟專科醫師確診者。
- (四)心臟瓣膜開心手術：係指以體外循環方式施行經胸開心之心臟瓣膜手術，以置換或矯正一個或一個以上之心臟瓣膜。
- 單純介入性心導管術除外。
- (五)主動脈外科置換手術：係指為治療主動脈血管疾病（主動脈包含升主動脈、主動脈弓、降主動脈及腹主動脈，不含髂動脈或其他主動脈之分支血管）而經胸或腹部切開施行主動脈血管切除併修補置換之外科手術。

單純套膜支架置放術或其他介入性導管術除外。

九、「疾病」：係指被保險人自本契約生效日(或復效日)起所發生之疾病。

十、「意外傷害事故」：係指非由疾病引起之外來突發事故。

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

十二、「醫師」：係指領有醫師證書與執業執照，合法執業者。

十三、「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。

十四、「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。

十五、「指定期間」：於本契約第一保單年度，指自本契約生效日起至本契約次一保單週年日的前二個曆月的末日；於第二保單年度起則以保單週年日前一個曆月的首日起至次一保單週年日的前二個曆月的末日（例如本契約生效日為 114 年 5 月 30 日，則第一保單年度之「指定期間」為 114 年 5 月 30 日至 115 年 3 月 31 日；第二保單年度之「指定期間」為 115 年 4 月 1 日至 116 年 3 月 31 日），之後以此類推。

十六、「健康檢查報告」：係指經中央衛生主管機關核准登記並領有開業執照之醫療機構或醫事檢驗所之合格醫事人員所作成，至少包含被保險人腰圍、身高、體重、血壓、血糖、血脂肪(包括膽固醇及三酸甘油酯)等數值之檢查報告。

十七、「疫苗接種」：係指下列經中央衛生主管機關查驗登記並核准使用之疫苗接種項目。被保險人接受非屬下表所列的疫苗接種項目則不包含在內。

(一)破傷風、白喉、百日咳相關疫苗。

(二)麻疹、腮腺炎、德國麻疹混合疫苗。

(三)季節性流感疫苗。

(四)B 型肝炎疫苗。

(五)A 型肝炎疫苗。

(六)肺炎鏈球菌 13 價結合型疫苗。

(七)肺炎鏈球菌 23 價多醣體疫苗。

(八)日本腦炎疫苗。

(九)人類乳突病毒疫苗。

(十)帶狀疱疹疫苗。

(十一)嚴重特殊傳染性肺炎（新冠肺炎 COVID-19）疫苗。

十八、「癌症篩檢」：係指經中央衛生主管機關核准登記並領有開業執照之醫療機構或醫事檢驗所之合格醫事人員所作，以篩查乳癌、子宮頸癌、大腸癌、口腔癌、肺癌或胃癌為目的之乳房 X 光攝影檢查、子宮頸抹片檢查、糞便潛血檢查、口腔黏膜檢查、低劑量電腦斷層檢查或糞便抗原檢測胃幽門螺旋桿菌。倘之後中央衛生主管機關公告之補助癌症篩檢項目超出前述六項癌症且本公司已上市保險商品之癌症篩檢亦包含該新增癌症篩檢項目，亦屬本款「癌症篩檢」範圍。

## 【契約撤銷權】

### 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。

## 【保險責任的開始及交付保險費】

### 第四條

本契約的保險期間，自保險單上所載期間之始日午夜十二時起至終日午夜十二時止。但契約另有約定者，從其約定。

。

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。但契約另有約定保險期間開始日者，從其約定。

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。

## 【保險範圍】

### 第五條

本契約的保險期間自生效日起至被保險人保險年齡 85 歲屆滿時止，被保險人於本契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」、「特定重大傷病」或「特定傷病」，或身故且未曾申領第十二條至第十四條所約定保險金者，或保險年齡 85 歲屆滿且未曾申領第十二條至第十四條所約定保險金者，本公司依本契約約定給付保險金。

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。

被保險人同時或先後罹患「重大傷病」與「特定傷病」者，本公司僅給付一項保險金。

## 【健康促進續年度保險費折減】

### 第六條

本契約繳費期間內，被保險人依本公司指定之方式，於「指定期間」內提供該「指定期間」內所作之「健康檢查報告」、「疫苗接種」或「癌症篩檢」之證明者，本公司提供本契約健康促進續年度保險費折減 2%，折減本契約(不含其他附約、附加條款、批註條款)次一保單年度之保險費。但豁免或復效之保險費，不適用前述折減約定。

## 【第二期以後保險費的交付、寬限期間及契約效力的停止】

### 第七條

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，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。

前二項對要保人之催告，本公司另應通知被保險人以確保其權益。對被保險人之通知，依最後留存於本公司之聯絡資料，以書面、電子郵件、簡訊或其他約定方式擇一發出通知者，視為已完成。

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。

## 【本契約效力的恢復】

### 第八條

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。

## 【告知義務與本契約的解除】

### 第九條

要保人或被保險人在訂立本契約時，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。

### 【契約的終止】

#### 第十條

本契約有下列情形之一者，其效力即行終止：

- 一、要保人申請終止本契約。
- 二、被保險人身故。
- 三、被保險人保險年齡 85 歲屆滿時。
- 四、被保險人初次罹患第二條約定之「重大傷病」、「特定重大傷病」或「特定傷病」，本公司按第十二條、第十三條或第十四條約定給付保險金時。

前項第一款契約之終止，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。

要保人依第一項第一款約定終止本契約時，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，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

被保險人於本契約有效期間內，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，或已取得一家「區域醫院」層級以上(含)之醫療院所開立符合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者，本公司以下列方式計算所得之金額給付重大傷病保險金：

一、重大傷病診斷確定日於第一保單年度內，按重大傷病診斷確定日之「年繳應繳保險費總和」的 1.06 倍給付。

二、重大傷病診斷確定日於第二保單年度(含)以後，按下列約定給付：

(一)屬重大傷病範圍之「慢性精神病」者，按重大傷病診斷確定日之下列兩者取其最大值給付：

- 1.「年繳應繳保險費總和」的 1.06 倍。
- 2.保險金額的 20%。

(二)屬重大傷病範圍之「慢性精神病」以外之其他「重大傷病」者，按重大傷病診斷確定日之下列兩者取其最大值給付：

- 1.「年繳應繳保險費總和」的 1.06 倍。
- 2.保險金額的 100%。

前項情形，被保險人取得全民健康保險保險人核發之重大傷病證明時，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。

被保險人同時或先後罹患二項以上之「重大傷病」時，本公司僅給付一項重大傷病保險金。

本公司依約定給付重大傷病保險金後，本契約效力即行終止。

### 【特定重大傷病保險金的給付】

#### 第十三條

被保險人於本契約有效期間且自第二保單年度(含)以後，經醫院醫師初次診斷確定罹患第二條約定之「特定重大傷病」，並符合第十二條第一項約定者，本公司除依第十二條給付重大傷病保險金外，另按特定重大傷病診斷確定日之保險金額的 20%，給付特定重大傷病保險金。

被保險人若同時或先後罹患二項「特定重大傷病」時，本公司僅給付一項特定重大傷病保險金。

### 【特定傷病保險金的給付】

#### 第十四條

被保險人於本契約有效期間內，經醫院醫師初次診斷確定罹患第二條約定之「特定傷病」時，本公司以下列方式計算所得之金額給付特定傷病保險金：

一、特定傷病診斷確定日於第一保單年度內，按特定傷病診斷確定日之「年繳應繳保險費總和」的 1.06 倍給付。

二、特定傷病診斷確定日於第二保單年度(含)以後，按特定傷病診斷確定日之下列兩者取其最大值給付：

- (一)「年繳應繳保險費總和」的 1.06 倍。
- (二)保險金額的 100%。

被保險人若同時或先後罹患二項「特定傷病」時，本公司僅給付一項特定傷病保險金。

本公司依約定給付特定傷病保險金後，本契約效力即行終止。

### 【無理賠回饋保險金的給付】

#### 第十五條

被保險人於本契約有效期間內身故或保險年齡 85 歲屆滿仍生存時，且未曾申領第十二條至第十四條所約定保險金者，本公司按身故日或保險年齡 85 歲屆滿當時之「年繳應繳保險費總和」的 1.06 倍，給付「無理賠回饋保險金」。

本公司給付「無理賠回饋保險金」後，受益人始申領第十二條至第十四條所約定保險金時，本公司僅就其差額負給付之責任。

### 【失蹤處理】

#### 第十六條

被保險人在本契約有效期間內失蹤者，如經法院宣告死亡且未曾申領第十二條至第十四條所約定保險金時，本公司根據判決內所確定死亡時日為準，依第十五條約定給付「無理賠回饋保險金」；如受益人能提出證明文件，足以認為被保險人極可能因意外傷害事故而死亡者，且未曾申領第十二條至第十四條所約定保險金，本公司應依意外傷害事故發生日為準，依第十五條約定給付「無理賠回饋保險金」。

前項情形，本公司給付「無理賠回饋保險金」後，如發現被保險人生還時，受益人應將該筆已領之「無理賠回饋保險金」歸還本公司，其間若有應給付保險金之情事發生者，仍應予給付。但有應繳之保險費，本公司仍得予以扣除。

### 【重大傷病保險金及特定重大傷病保險金的申領】

#### 第十七條

受益人依第十二條及第十三條申領「重大傷病保險金」及「特定重大傷病保險金」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、病歷摘要或其他足以證明符合全民健保「重大傷病」之證明文件。
- 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。
- 五、受益人的身分證明。

被保險人之重大傷病係由診治醫師逕行認定，並已取得一家「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及當次「重大傷病」病歷摘要等證明文件者，得檢具下列文件替代前項第三款與第四款：

- 一、重大傷病病歷摘要。
- 二、重大傷病醫療費用收據。

被保險人於重大傷病證明文件核發前身故致無法取得者，得檢具下列文件替代第一項第三款與第四款：

- 一、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。

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項目及其證明有效期限」所載之項目，致原可符合之項目因此無法取得「重大傷病」證明文件者，得檢具下列文件替代第一項第三款與第四款：

- 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。

要保人或被保險人為醫師時，不得為被保險人出具診斷書、病歷摘要或相關證明文件。

受益人申領保險金時，本公司基於審核保險金之需要，得對被保險人的身體予以檢驗，另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十一條約定應給付之期限。

### 【特定傷病保險金的申領】

#### 第十八條

受益人依第十四條申領「特定傷病保險金」時，應檢具下列文件：

- 一、保險金申請書。
- 二、保險單或其謄本。
- 三、特定傷病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書及相關檢驗報告。）
- 四、受益人的身分證明。

受益人申領保險金時，本公司基於審核保險金之需要，得對被保險人的身體予以檢驗，另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十一條約定應給付之期限。

## 【無理賠回饋保險金的申領】

### 第十九條

受益人因被保險人身故，而依第十五條申領「無理賠回饋保險金」時，應檢具下列文件：

- 一、保險單或其謄本。
- 二、保險金申請書。
- 三、受益人的身分證明。
- 四、被保險人死亡證明書及除戶戶籍謄本。

受益人因被保險人保險年齡 85 歲屆滿時仍生存，而依第十五條申領「無理賠回饋保險金」時，應檢具下列文件：

- 一、保險單或其謄本。
- 二、保險金申請書。
- 三、受益人的身分證明。

## 【除外責任】

### 第二十條

被保險人因下列原因所致「重大傷病」、「特定重大傷病」或「特定傷病」者，本公司不負給付第十二條至第十四條保險金的責任。

- 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】

### 第二十一條

被保險人如有下列情形之一時，本公司不負給付「重大傷病保險金」及「特定重大傷病保險金」的責任：

- 一、被保險人於投保前曾經「區域醫院」層級以上(含)之醫師診斷符合投保當時「全民健康保險重大傷病項目及其證明有效期限」所載之項目。
- 二、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。
- 三、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。
- 四、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。

## 【受益人受益權之喪失】

### 第二十二條

受益人故意致被保險人於死或雖未致死者，喪失其受益權。

前項情形，如因該受益人喪失受益權，而致無受益人受領保險給付時，其保險給付作為被保險人遺產。如有其他受益人者，喪失受益權之受益人原應得之部分，按其他受益人原約定比例分歸其他受益人。

## 【欠繳保險費的扣除】

### 第二十三條

本公司給付各項保險金時，如要保人有欠繳保險費者，本公司得先抵銷上述欠繳保險費後給付其餘額。

## 【保險金額之減少】

### 第二十四條

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，其減少部分依第十條契約終止之約定處理。

## 【投保年齡的計算及錯誤的處理】

### 第二十五條

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，其利息按本保單之預定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。

**【受益人】**

**第二十六條**

本契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。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】**

**第二十七條**

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，得以本契約所載要保人之最後住所發送之。

**【時效】**

**第二十八條**

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。

**【批註】**

**第二十九條**

本契約內容的變更，或記載事項的增刪，除第二十六條規定者外，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】**

**第三十條**

因本契約涉訟者，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，以臺灣臺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。

附件：全民健康保險重大傷病範圍

114年1月1日起適用

| ICD-10-CM/PCS 碼<br>2023年版                                                                                                                 | 重大傷病項目                                                                                                                                                   | 英文疾病名稱                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 承保與否 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| C73<br><br>C00.0-C06.9、C09.0-C10.9、<br>C12-C14.8<br><br>C50.011-C50.929<br><br>C53.0-C53.9、C55<br><br>C00.0-C96.9<br>(不含 C73、C94.4、C94.6) | 一、需積極或長期治療之癌症。<br>(一) 甲狀腺惡性腫瘤<br><br>(二) 口腔、口咽及下咽惡性腫瘤第一期<br><br>(三) 乳房惡性腫瘤第一期<br><br>(四) 子宮頸惡性腫瘤第一期<br><br>(五) 除(一)~(四)之其他惡性腫瘤                           | Malignant neoplasm of thyroid gland<br>Malignant neoplasm of oral<br>cavity, oropharynx and hypopharynx<br>stage I<br><br>Malignant neoplasm of breast stage I<br><br>Malignant neoplasm of cervix uteri<br>stage I<br>other malignant neoplasm                                                                                                                                                                                                | 承保   |
| D66<br>D67<br>D68.1<br>D68.2                                                                                                              | 二、遺傳性凝血因子缺乏。<br>(一) 遺傳性第VIII凝血因子缺乏症<br>(二) 遺傳性第IX凝血因子缺乏症<br>(三) 遺傳性第XI凝血因子缺乏症<br>(四) 其他遺傳性凝血因子缺乏症                                                        | Hereditary factor VIII deficiency<br>Hereditary factor IX deficiency<br>Hereditary factor XI deficiency<br>Hereditary deficiency of other clotting<br>factors                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 不承保  |
| D55.0-D58.9<br>D59.0-D59.9<br>D46.4、D60.0-D60.9、<br>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〕。<br>(一) 遺傳性溶血性貧血<br>(二) 後天性溶血性貧血<br>(三) 再生不良性貧血                                                | Hereditary hemolytic anemias<br>Acquired hemolytic anemias<br>Aplastic anemias                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 承保   |
| N18.5、N18.6<br><br>I12.0<br><br>I13.11、I13.2                                                                                              | 四、慢性腎衰竭〔尿毒症〕，必須接受定期透析治療者。<br>(一) 慢性腎臟疾病<br><br>(二) 高血壓性慢性腎臟病伴有第五期慢性腎病或末期腎病<br><br>(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<br><br>Hypertensive chronic kidney disease<br>with stage 5 chronic kidney disease or<br>end stage renal disease<br><br>Hypertensive heart and chronic<br>kidney disease with heart failure and<br>with stage 5 chronic kidney disease,<br>or end stage renal disease<br>(Hypertensive heart and chronic<br>kidney disease without heart failure,<br>with stage 5 chronic kidney disease,<br>or end stage renal disease) | 承保   |



| ICD-10-CM/PCS 碼<br>2023年版                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 重大傷病項目                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 英文疾病名稱                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 承保與否 |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| F30.10-F30.13、F30.2-F30.9、<br>F31.0-F31.9、F32.2-F32.5、<br>F33.2-F33.9<br>F22<br>F84.0<br>F84.3<br>F84.5、F84.8<br>F84.9                                                                                                                                                                                                              | (五) 情感性疾患<br><br>(六) 妄想性疾患<br>(七) 廣泛性發展疾患<br>1. 自閉性疾患<br><br>2. 其他兒童期崩解疾患<br><br>3. 其他廣泛性發展疾患(含亞斯伯格症候群)<br><br>4. 未明示之廣泛性發展疾患                                                                                                                                                                           | Affective disorders<br><br>Delusional disorders<br>Pervasive developmental disorders<br>Autistic disorder<br><br>Other childhood disintegrative disorder<br><br>Other pervasive developmental disorders(Asperger's syndrome)<br><br>Pervasive developmental disorder,unspecified                                                                                                                                                                                                                                         |      |
| E00.0-E00.9、E03.0、E03.1<br><br>E10.10-E10.9<br>E23.2<br>E25.0-E25.9<br>E70.0-E71.2、E72.00-E72.51、<br>E72.59、E72.8、E72.9<br>E74.00-E74.09<br>E74.20-E74.29<br>E78.1<br>E88.1<br>E75.21-E75.22、<br>E75.240-E75.249、E75.3、<br>E77.0-E77.9<br>E75.6、E78.70、E78.9<br>E83.00-E83.09<br>E20.1、E83.50-E83.59、E83.81<br>D81.30-D81.39、D81.5、 | 七、先天性新陳代謝異常疾病〔G6PD 代謝異常除外〕<br>(一) 先天性缺碘症候群(含先天性甲狀腺低下)<br><br>(二) 胰島素依賴型糖尿病<br><br>(三) 尿崩症<br><br>(四) 腎上腺性生殖器疾患<br><br>(五) 氨基酸輸送與代謝之失調<br><br>(六) 肝糖儲藏疾病<br><br>(七) 半乳糖血症<br><br>(八) 純高三酸甘油酯血症<br><br>(九) 脂質失養症<br><br>(十) 神經脂質代謝疾患<br><br>(十一) 脂質代謝疾患<br><br>(十二) 銅代謝疾患<br>(十三) 鈣代謝疾患<br>(十四) 嘌呤及嘧啶代謝疾患 | Congenital iodine-deficiency syndrome(Congenital hypothyroidism)<br><br>Type 1 diabetes mellitus<br><br>Diabetes insipidus<br><br>Adrenogenital disorders<br><br>Disorders of amino-acid transport and metabolism<br><br>Glycogen storage disease<br><br>Galactosemia<br><br>Pure hyperglyceridemia<br><br>Lipodystrophy<br><br>Disorders of sphingolipid metabolism<br><br>Disorders of lipid metabolism<br><br>Disorders of copper metabolism<br>Disorders of calcium metabolism<br>Disorders of purine and pyrimidine | 不承保  |

| ICD-10-CM/PCS 碼<br>2023年版                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 重大傷病項目                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 英文疾病名稱                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 承保與否 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| E79.1-E79.9<br>E76.01-E76.9<br><br>E71.310-E71.548、E80.3、<br>E88.40-E88.89、<br>H49.811-H49.819<br><br>E88.9                                                                                                                                                                                                                                                           | (十五) 葡萄糖胺聚合醣代謝疾患<br><br>(十六) 其他特定之新陳代謝疾患<br><br>(十七) 新陳代謝疾患                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | metabolism<br>Disorders of glycosaminoglycan<br>metabolism<br>Other specified disorders of<br>metabolism<br><br>Metabolic disorder, unspecified                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |      |
| Q00.0-Q00.2<br><br>G90.1、Q01.0-Q04.9、<br>Q06.0-Q06.9、Q07.8、Q07.9<br><br>Q20.0-Q24.9<br><br>Q25.0-Q28.9<br><br>Q33.0<br>Q33.3、Q33.6<br><br>Q33.8、Q33.9<br><br>Q41.0-Q45.9<br><br>Q60.0-Q60.6<br><br>Q61.00-Q61.9<br>Q62.0-Q62.39<br><br>Q63.0-Q63.9<br><br>Q77.0-Q77.2、Q77.4、Q77.5、<br>Q77.7-Q77.9、Q78.4<br><br>Q90.0-Q99.1、Q99.8、Q99.9<br><br>Q35.1-Q35.7、Q36.0-Q37.9 | 八、心、肺、胃腸、腎臟、神經、骨骼系統等<br>之先天性畸形及染色體異常<br>(一) 無腦症及類似畸形<br><br>(二) 神經系統之其他先天性畸形<br><br>(三) 先天性心球〔胚胎〕及心臟中隔閉合之<br>畸形或心臟之其他先天性畸形<br><br>(四) 循環系統之其他先天性畸形<br><br>(五) 先天性肺囊腫<br>(六) 肺缺乏症形成不全及形成異常<br><br>(七) 肺之其他畸形<br><br>(八) 消化系統之其他先天性畸形<br><br>(九) 腎無發育及腎其他縮減缺陷<br><br>(十) 腎囊腫性疾病<br>(十一) 先天性腎盂及輸尿管之阻塞性缺陷<br><br>(十二) 先天性腎其他畸形<br><br>(十三) 骨軟骨發育不良伴有管狀骨及脊椎生<br>長缺陷<br><br>(十四) 染色體異常<br><br>(十五) 先天性畸形唇顎裂〔限需多次手術治<br>療及語言復健者〕 | Anencephaly and similar<br>malformations<br>Other congenital anomalies of<br>nervous system<br><br>Bulbus cordis anomalies and<br>anomalies of cardiac septal closure or<br>other congenital anomalies of heart<br>Other congenital anomalies of<br>circulatory system<br>Congenital cystic lung<br>Agenesis, hypoplasia and dysplasia of<br>lung<br>Other congenital malformations of<br>lung<br>Other congenital anomalies of<br>digestive system<br>Renal agenesis and other reduction<br>defects of kidney<br>Cystic kidney disease<br>Congenital Obstructive defects of<br>renal pelvis and ureter<br>Other congenital malformations of<br>kidney<br>Osteochondrodysplasia with defects<br>of growth of tubular bones and spine<br><br>Chromosomal abnormalities<br><br>Congenital cleft palate and cleft lip | 不承保  |
| T31.20-T31.99、T32.20-T32.99<br>T26.00XA-T26.92XA(第7位碼)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 九、燒燙傷面積達全身百分之二十以上；或顏<br>面燒燙傷合併五官功能障礙者。<br>(一) 體表面積之大於20%之燒傷<br>(二) 顏面燒燙傷                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Burn of >20% of total body surface                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 承保   |

| ICD-10-CM/PCS 碼<br>2023年版                                                                                                                                                                                                  | 重大傷病項目                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 英文疾病名稱                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 承保與否 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 須為 A)                                                                                                                                                                                                                      | 1.眼及其附屬器官之燒傷                                                                                                                                                                                                                                                                                | Burn confined to eye and adnexa                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |      |
| T20.30XA-T20.39XA、<br>T20.70XA-T20.79XA(第7位碼<br>須為 A)                                                                                                                                                                      | 2.臉及頭之燒傷，深部組織<br>壞死（深三度），伴有身體部位損害。                                                                                                                                                                                                                                                          | Burn of face and head, deep necrosis<br>of underlying tissue (deep third<br>degree) with loss of a body part                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |      |
| 0TY00Z0<br>0TY10Z0<br>02YA0Z0<br>0BYC0Z0<br>0BYD0Z0<br>0BYF0Z0<br>0BYG0Z0<br>0BYH0Z0<br>0BYJ0Z0<br>0BYK0Z0<br>0BYL0Z0<br>0BYM0Z0<br>0FY00Z0<br>30230G0<br>30230G1<br>0FYG0Z0<br>0DY80Z0                                    | 十、接受器官移植<br>（一）移植器官(摘取器官亦免自行負擔部分醫<br>療費用)<br>1.腎臟移植<br><br>2.心臟移植<br>3.肺臟移植<br><br><br><br><br><br><br><br>4.肝臟移植<br>5.骨髓移植<br><br>6.胰臟移植<br>7.小腸移植                                                                                                                                         | Transplantation of Kidney<br><br>Transplantation of Heart<br>Transplantation of Lung<br><br><br><br><br><br><br>Transplantation of Liver<br>Transfusion of Autologous Bone<br>Marrow<br>Transplantation of Pancreas<br>Transplantation of Small Intestine                                                                                                                                                                                                                       | 承保   |
| Z94.0<br>Z94.1<br>Z94.2<br>Z94.4<br>Z94.81、Z94.84<br>Z94.83<br>Z94.82<br>T86.10-T86.19<br>T86.40-T86.49<br>T86.20-T86.23、<br>T86.290-T86.298<br>T86.810-T86.819<br>T86.00-T86.09<br><br>T86.890-T86.899<br>T86.850-T86.859 | （二）接受器官移植後之追蹤治療(於中華民國<br>領域外接受器官移植手術者應依法完成<br>器官移植通報)<br>1.腎臟移植手術後之追蹤治療<br>2.心臟移植手術後之追蹤治療<br>3.肺臟移植手術後之追蹤治療<br>4.肝臟移植手術後之追蹤治療<br>5.骨髓移植手術後之追蹤治療<br>6.胰臟移植手術後之追蹤治療<br>7.小腸移植手術後之追蹤治療<br>8.腎臟移植併發症<br>9.肝臟移植併發症<br>10.心臟移植併發症<br><br>11.肺臟移植併發症<br>12.骨髓移植併發症<br><br>13.胰臟移植併發症<br>14.小腸移植併發症 | Kidney transplant status<br>Heart transplant status<br>Lung transplant status<br>Liver transplant status<br>Bone transplant status<br>Pancreas transplant status<br>Intestine transplant status<br>Complication of kidney transplant<br>Complication of liver transplant<br>Complication of heart transplant<br><br>Complication of lung transplant<br>Complication of bone marrow<br>transplant<br>Complication of pancreas transplant<br>Complication of intestine transplant |      |
|                                                                                                                                                                                                                            | 十一、小兒麻痺、腦性麻痺所引起之神經、肌                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 承保   |



| ICD-10-CM/PCS 碼<br>2023年版                                                                                                                                                                                                                        | 重大傷病項目                                                                                                                                                                                                                          | 英文疾病名稱                                                                                                                                                                                                                | 承保與否 |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| T70.3XXA<br>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。<br>(一) 減壓病<br>(二) 空氣栓塞症                                                                                                                                                    | Decompression sickness<br>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<br><br>D81.0-D81.2、D81.4、D81.6、<br>D81.7、D81.82、D81.89、D81.9<br><br>D82.0-D82.9<br><br>D83.0-D83.9<br>D84.0-D84.9                                                                                                        | 十七、先天性免疫不全症<br>(一) 免疫缺乏症伴有主要抗體缺陷<br>(二) 複合性免疫缺乏症<br>(三) 與其他重大缺陷相關的免疫缺乏症<br>(四) 常見多樣性免疫缺乏症<br>(五) 其他免疫缺乏症                                                                                                                        | Immunodeficiency with<br>predominantly antibody defects<br>Combined immunodeficiencies<br><br>Immunodeficiency associated with<br>other major defects<br>Common variable immunodeficiency<br>Other immunodeficiencies | 不承保  |
| (S12.000A-S12.9XXA) + [<br>(S14.101A-S14.159A)、<br>(S24.101A-S24.159A)、<br>(S34.101A-S34.139A)] (第7<br>碼均須為A)<br><br>S14.101A-S14.159A、<br>S24.101A-S24.159A、<br>S34.101A-S34.139A<br>(第7碼均須為A)<br><br>G32.0、G95.0、<br>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、<br>皮膚、骨骼、心肺、泌尿及腸胃等之併發症者<br>(其身心障礙等級在中度以上者)<br><br>(一) 脊柱骨折，伴有脊髓病灶<br><br>(二) 無明顯脊椎損傷之脊髓傷害<br><br>(三) 其他脊髓病變                                                                                                | Fracture of vertebral column with<br>spinal cord injury<br><br>Spinal cord injury without evidence of<br>spinal bone injury<br><br>Other disease of spinal cord                                                       | 承保   |
| J60<br>J61<br>J62.0、J62.8<br><br>J63.0-J63.6<br><br>J64、J65                                                                                                                                                                                      | 十九、職業病<br>(以勞工職業災害保險職業傷病審查準則第<br>18 條附表所載職業病範圍為限；適用對象限已<br>退休之未具勞工保險被保險人身份之保險對<br>象；具勞工保險被保險人身份者，應依勞工保<br>險職業病就醫規定辦理，亦免自行負擔部分醫<br>療費用)<br>(一) 煤礦工人塵肺症<br>(二) 石棉沉着症<br>(三) 其他矽石或矽鹽所致之塵肺症<br><br>(四) 其他無機性塵埃所致之塵肺症<br><br>(五) 塵肺症 | Occupational disease<br><br>Coalworker's pneumoconiosis<br>Asbestosis<br>Pneumoconiosis due to other silica or<br>silicates<br>Pneumoconiosis due to other<br>inorganic dust<br>Pneumoconiosis                        | 不承保  |
|                                                                                                                                                                                                                                                  | 二十、急性腦血管疾病 (限急性發作後一個月)                                                                                                                                                                                                          | Cerebrovascular disease (acute stage)                                                                                                                                                                                 | 承保   |

| ICD-10-CM/PCS 碼<br>2023年版                                                                                                                                                                                                                    | 重大傷病項目                                                                                                                                                   | 英文疾病名稱                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 承保與否 |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| I60.00-I60.9<br><br>I61.0-I62.9<br><br>I63.00-I63.9<br>P91.821、P91.822、P91.823、<br>P91.829<br><br>G45.0-G45.2、G45.4-G46.8、<br>I67.0-I67.2、I67.4-I67.7、<br>I67.81、I67.82、<br>I67.841-I67.848、I67.850、<br>I67.858、I67.89、I67.9、I68.0、<br>I68.8 | 內)<br><br>(一) 蜘蛛膜下腔出血<br><br>(二) 腦內出血<br><br>(三) 腦梗塞<br><br>(四) 其他腦血管疾病                                                                                  | Subarachnoid hemorrhage<br><br>Intracerebral hemorrhage<br><br>Cerebral infarction<br><br>Other cerebrovascular disease                                                                                                                                                                                                                  |      |
| G35                                                                                                                                                                                                                                          | 二十一、多發性硬化症                                                                                                                                               | Multiple sclerosis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 承保   |
| G71.00-G71.29                                                                                                                                                                                                                                | 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<br>Q84.9<br><br>Q80.0-Q80.9                                                                                                                                                                                          | 二十三、外皮之先天畸形<br>(一) 先天性水泡性表皮鬆懈症<br>(二) 皮膚先天性畸形<br>(三) 先天性魚鱗癬(穿山甲症)                                                                                        | Congenital anomalies integument<br>Congenital epidermolysis bullosa<br>Congenital malformation of<br>integument, unspecified<br>Congenital ichthyosis                                                                                                                                                                                    | 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                                                                                                                                                                                                                    | 二十五、肝硬化症，併有下列情形之一者：<br>(一) 腹水無法控制<br>(二) 食道或胃靜脈曲張出血<br>(三) 肝昏迷或肝代償不全                                                                                     | Liver cirrhosis with complication<br>Ascites with poor control<br>Esophageal or gastric varices bleeding<br>Hepatic coma or liver<br>dyscompensated                                                                                                                                                                                      | 承保   |
| P07.10<br><br><br><br><br><br><br><br><br><br>P07.20                                                                                                                                                                                         | 二十六、早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、<br>心臟、肺臟等之併發症。<br>(一) 早產兒出生後三個月內因神經、肌肉、<br>骨骼、心臟、肺臟(含支氣管)等之併<br>發症住院者<br><br>(二) 早產兒出生滿三個月後，經身心障礙等<br>級評鑑為中度以上，領有社政單位核發<br>之身心障礙手冊者 | Neurological, muscular, skeletal,<br>cardiac or pulmonary complications<br>due to premature infants to have<br>admission care within three months<br>birth.<br><br>Neurological, muscular, skeletal,<br>cardiac or pulmonary complications<br>due to premature infants certified to<br>have moderate impairments three<br>months of age. | 不承保  |
| T57.0X1A、T57.0X2A、<br>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<br>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<br>度以上或須使用呼吸器者【惟經神經內科專科<br>醫師診斷為肌萎縮性側索硬化症者                                                                                          | Motor neuron disease                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | 承保   |

|                           |                                                                             |                           |      |
|---------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|---------------------------|------|
| ICD-10-CM/PCS 碼<br>2023年版 | 重大傷病項目                                                                      | 英文疾病名稱                    | 承保與否 |
|                           | (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】。 |                           |      |
| A81.00-A81.09             | 二十九、庫賈氏病                                                                    | Creutzfeldt-Jakob disease | 承保   |
|                           | 三十、經中央主管機關依罕見疾病防治及藥物法第三條第一項指定公告之罕見疾病。                                       | Rare disease              | 承保   |

註：「經中央主管機關依罕見疾病防治及藥物法第三條第一項指定公告之罕見疾病」項目請詳見下方「罕見疾病名單暨 ICD-10-CM 編碼一覽表」。

罕見疾病名單暨 ICD-10-CM 編碼一覽表(依疾病分類排序)

中華民國113年10月11日衛授國字第1130463224號公告

| 分類                                                                      | 序<br>號 | 中文病名（僅供參考）            | 英文病名(縮寫)                                                              | ICD-10-CM<br>診斷代碼 |
|-------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------|-----------------------------------------------------------------------|-------------------|
| <b>A.先天性代謝異常 Inborn errors of metabolism</b>                            |        |                       |                                                                       |                   |
| <b>◎A1 尿素循環代謝異常 Urea cycle disorders</b>                                |        |                       |                                                                       |                   |
| 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             |
| <b>◎ A2 胺基酸/有機酸代謝異常 Disorders of amino acid/organic acid metabolism</b> |        |                       |                                                                       |                   |
| A2                                                                      | 01     | 胺基酸代謝疾病               | Amino acid metabolic disorders (Aminoacidopathies)                    | E72.8             |
|                                                                         | 02     | 高胱胺酸尿症                | 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                  | Phenylketonuria                                                       | E70.0             |
|                                                                         | 06     | 四氫生物喋呤缺乏症             | 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           |

| 分類                                            | 序號 | 中文病名 (僅供參考)             | 英文病名(縮寫)                                                                  | ICD-10-CM<br>診斷代碼                                                                                            |
|-----------------------------------------------|----|-------------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                               | 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<br>typeII: 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-羥基-3-甲基戊二酸血症          | 3-Hydroxy-3-methylglutaric 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尿症,cb1C 型   | Cobalamin C defect (Methylmalonic acidemia and Homocystinuria, cb1C type) | E71.120+E72.11                                                                                               |
|                                               | 24 | 原發性高草酸鹽尿症               | Primary hyperoxaluria                                                     | E72.53                                                                                                       |
|                                               | 25 | 黑尿症                     | Alkaptonuria                                                              | E70.29                                                                                                       |
| <b>◎A3 溶小體儲積症 Lysosomal storage disorders</b> |    |                         |                                                                           |                                                                                                              |
| A3                                            | 01 | 高雪氏症                    | Gaucher disease                                                           | E75.22                                                                                                       |
|                                               | 02 | GM1/GM2 神經節苷脂儲積症        | GM1/GM2 gangliosidosis                                                    | GM1: E75.19<br>GM2: E75.00                                                                                   |
|                                               | 03 | Fabry 氏症(法布瑞氏症)         | Fabry disease                                                             | E75.21                                                                                                       |
|                                               | 04 | Niemann-Pick 氏症，鞘磷脂脂儲積症 | Niemann-Pick disease                                                      | E75.240:Type A<br>E75.241:Type B<br>E75.242:Type C<br>E75.243:Type D<br>E75.248:other<br>E75.249:unspecified |
|                                               | 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（僅供參考）              | 英文病名(縮寫)                                                         | ICD-10-CM<br>診斷代碼                                                                                                                                  |                                        |
|----------------------------------------------------|----|-------------------------|------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|
|                                                    | 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                                                                                                                                              |                                        |
|                                                    | 08 | 胱氨酸血症                   | Cystinosis                                                       | E72.04                                                                                                                                             |                                        |
|                                                    | 09 | 黏多糖症                    | Mucopolysaccharidoses                                            | Type1: E76.01<br>E76.02<br>E76.03<br>Type2: E76.1<br>Other: E76.210<br>E76.211<br>E76.219<br>E76.22<br>E76.29<br>Unspecified:E76.3                 |                                        |
|                                                    | 10 | 岩藻糖代謝異常(儲積症)            | Fucosidosis                                                      | E77.1                                                                                                                                              |                                        |
|                                                    | 11 | 涎酸酵素缺乏症                 | Sialidosis                                                       | E77.1                                                                                                                                              |                                        |
|                                                    | 12 | 黏脂質症                    | Mucolipidosis                                                    | Type I : E77.1<br>Type II 、 III : E77.0<br>Type IV : E75.11                                                                                        |                                        |
|                                                    | 13 | 神經元蠟樣脂褐質儲積症             | Neuronal ceroid lipofuscinosis                                   | E75.4                                                                                                                                              |                                        |
|                                                    | 14 | 多發性硫酸脂酶缺乏症              | Multiple sulfatase deficiency                                    | E75.29                                                                                                                                             |                                        |
| ◎A4 碳水化合物代謝異常 Disorders of carbohydrate metabolism |    |                         |                                                                  |                                                                                                                                                    |                                        |
| A4                                                 | 01 | 半乳糖血症                   | Galactosemia                                                     | E74.21                                                                                                                                             |                                        |
|                                                    | 02 | 肝糖儲積症                   | Glycogen storage disease                                         | E74.09:type 0<br>E74.01:Type I<br>E74.02:type II<br>E74.03:type III<br>E74.09:type IV<br>E74.04:type V<br>E74.09:type VI-XI<br>E74.01:Von Gierke's |                                        |
|                                                    | 03 | 腦血管屏障葡萄糖輸送缺陷            | Glut (Glucose transport)1 deficiency syndrome                    | E74.8                                                                                                                                              |                                        |
|                                                    | 04 | 轉醛醇酶缺乏症                 | Transaldolase deficiency                                         | E74.8                                                                                                                                              |                                        |
| ◎A5 脂肪酸氧化異常 Disorders of fatty acid oxidation      |    |                         |                                                                  |                                                                                                                                                    |                                        |
| A5                                                 | 01 | 脂肪酸氧化作用缺陷               | Fatty acid oxidation defect                                      | E71.30<br>E71.310<br>E71.311<br>E71.312<br>E71.313                                                                                                 | E71.314<br>E71.318<br>E71.32<br>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                                                                                                                                            |                                        |

| 分類                                                                  | 序<br>號 | 中文病名 (僅供參考)             | 英文病名(縮寫)                                                    | ICD-10-CM<br>診斷代碼                        |
|---------------------------------------------------------------------|--------|-------------------------|-------------------------------------------------------------|------------------------------------------|
|                                                                     | 04     | 短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症             | Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency               | E71.312                                  |
| <b>◎A6 粒線體異常 Mitochondrial disorders</b>                            |        |                         |                                                             |                                          |
| A6                                                                  | 01     | 粒線體缺陷                   | Mitochondrial defect                                        | E88.40                                   |
|                                                                     | 02     | Kearns-Sayre 氏症候群       | Kearns-Sayre syndrome                                       | H49.811<br>H49.812<br>H49.813<br>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                                   |
|                                                                     | 08     | 雷伯氏遺傳性視神經病變             | Leber hereditary optic neuropathy                           | H47.22                                   |
| <b>◎A7 維生素代謝異常 Disorders of vitamin metabolism</b>                  |        |                         |                                                             |                                          |
| A7                                                                  | 01     | 生物素酶缺乏症                 | Biotinidase deficiency                                      | D81.810                                  |
| <b>◎A8 膽固醇及脂質代謝異常 Disorders of cholesterol and lipid metabolism</b> |        |                         |                                                             |                                          |
| 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                                    |
|                                                                     | 04     | 先天性全身脂質營養不良症            | Congenital generalized lipodystrophy                        | E88.1                                    |
|                                                                     | 05     | 腦腱性黃瘤症                  | Cerebrotendinous xanthomatosis                              | E75.5                                    |
| <b>◎A9 金屬代謝異常 Disorders of metal metabolism</b>                     |        |                         |                                                             |                                          |
| 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                                    |
| <b>◎A10 過氧化體異常 Peroxisomal disorders</b>                            |        |                         |                                                             |                                          |
| A10                                                                 | 01     | Zellweger 氏症候群          | Zellweger syndrome                                          | E71.510                                  |

| 分類                                                          | 序號 | 中文病名 (僅供參考)          | 英文病名(縮寫)                                                               | ICD-10-CM<br>診斷代碼                                   |
|-------------------------------------------------------------|----|----------------------|------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
|                                                             | 02 | 腎上腺腦白質失養症            | Adrenoleukodystrophy                                                   | E71.511<br>E71.520<br>E71.521<br>E71.528<br>E71.529 |
|                                                             | 03 | 肢近端型點狀軟骨發育不良         | Rhizomelic chondrodysplasia punctata                                   | E71.540                                             |
| <b>◎A11 其他代謝異常 Other metabolic disorders</b>                |    |                      |                                                                        |                                                     |
| A11                                                         | 01 | 紫質症                  | Porphyria                                                              | E80.20<br>E80.21<br>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 | 低磷酸酯酶症               | Hypophosphatasia                                                       | E83.39<br>E83.31                                    |
|                                                             | 07 | Beta 硫解酶缺乏症          | Beta-Ketothiolase deficiency                                           | E71.19                                              |
|                                                             | 08 | 大腦肌酸缺乏症              | Cerebral creatine deficiency                                           | E72.8                                               |
|                                                             | 09 | 硫胺素(維生素 B1)代謝功能障礙症候群 | Thiamine metabolism dysfunction syndromes                              | E51.8                                               |
| <b>B.腦部或神經系統異常 Disorders of the brain or nervous system</b> |    |                      |                                                                        |                                                     |
| B1                                                          | 01 | 多發性硬化症/泛視神經脊髓炎       | Multiple sclerosis, MS/ Neuromyelitis optica spectrum disorders, NMOSD | G35/G36.0                                           |
|                                                             | 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<br>(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                                                | G12.0<br>G12.1                                      |
|                                                             | 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                                              |

| 分類 | 序號 | 中文病名 (僅供參考)                         | 英文病名(縮寫)                                                                          | ICD-10-CM<br>診斷代碼                    |
|----|----|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------|
|    | 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 | Pelizaecus-Merzbacher 氏症(慢性兒童型腦硬化症) | Pelizaecus-Merzbacher disease                                                     | E75.29                               |
|    | 16 | 夏柯-馬利-杜斯氏症                          | 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<br>G12.21<br>G12.22<br>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<br>Q98.8                       |
|    | 21 | Aicardi-Goutieres 症候群               | Aicardi-Goutieres syndrome                                                        | G31.89                               |
|    | 22 | MECP2 綜合症候群                         | Methyl CpG binding protein 2 duplication syndrome<br>(MECP2 duplication syndrome) | Q99.8                                |
|    | 23 | Dravet 症候群                          | Dravet syndrome, DS                                                               | G40.803<br>G40.804                   |
|    | 24 | 腦白質消失症                              | Vanishing white matter disease                                                    | G37.8                                |
|    | 25 | 泛酸鹽激酶關聯之神經退化性疾病                     | Pantothenate kinase associated neurodegeneration (PKAN)                           | G23.0                                |
|    | 26 | 磷脂質脂解酶 A2 關聯之神經退化性疾病                | Phospholipase A2-associated neurodegeneration (PLAN)                              | G23.0                                |
|    | 27 | 皮特-霍普金斯症候群                          | Pitt-Hopkins syndrome                                                             | Q87.0                                |
|    | 28 | Beta螺旋狀蛋白關聯之神經退化疾病                  | Beta-Propeller protein-associated neurodegeneration (BPAN)                        | G23.0                                |
|    | 29 | 嬰兒型上行性遺傳性痙攣性麻痺                      | Infantile-onset ascending hereditary spastic paralysis, IAHS                      | G12.2                                |
|    | 30 | 先天性中樞性換氣不足症候群                       | Congenital central hypoventilation syndrome                                       | G47.35                               |
|    | 31 | Von Hippel-Lindau 症候群               | Von Hippel-Lindau disease                                                         | Q85.8                                |
|    | 32 | Basilicata-Akhtar 症候群               | Basilicata-Akhtar syndrome                                                        | F78                                  |
|    | 33 | 舞蹈症-棘紅細胞增多症                         | Chorea-acanthocytosis                                                             | G25.5                                |

| 分類                                                                | 序<br>號 | 中文病名 (僅供參考)                           | 英文病名(縮寫)                                                                             | ICD-10-CM<br>診斷代碼                         |
|-------------------------------------------------------------------|--------|---------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------|
| <b>C.呼吸循環系統異常 Disorders of the respiratory/circulation system</b> |        |                                       |                                                                                      |                                           |
| 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                                     |
| <b>D.消化系統異常 Disorders of the digestive system</b>                 |        |                                       |                                                                                      |                                           |
| D1                                                                | 01     | 進行性家族性肝內膽汁滯留症                         | Progressive familial intrahepatic cholestasis, PFIC                                  | K83.1                                     |
|                                                                   | 02     | 先天性膽酸合成障礙                             | Inborn errors of bile acid synthesis                                                 | E78.70                                    |
|                                                                   | 03     | $\alpha$ 1-抗胰蛋白酶缺乏症                   | $\alpha$ 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                                     |
|                                                                   | 06     | 髮-肝-腸症候群                              | Tricho-hepato-enteric syndrome                                                       | Q89.7                                     |
| <b>E.腎臟泌尿系統異常 Disorders of the renal/urinary system</b>           |        |                                       |                                                                                      |                                           |
| 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                                    |
|                                                                   | 04     | 亞伯氏症候群                                | Alport syndrome                                                                      | Q87.81                                    |
| <b>F.皮膚系統異常 Disorders of the cutaneous system</b>                 |        |                                       |                                                                                      |                                           |
| F1                                                                | 01     | 遺傳性表皮分解性水皰症                           | Hereditary epidermolysis bullosa                                                     | Q81.0<br>Q81.1<br>Q81.2<br>Q81.8<br>Q81.9 |
|                                                                   | 02     | 層狀魚鱗癬(自體隱性遺傳型)                        | Ichthyosis, lamellar recessive                                                       | Q80.2                                     |

| 分類                                               | 序號 | 中文病名 (僅供參考)               | 英文病名(縮寫)                                                                     | ICD-10-CM<br>診斷代碼 |
|--------------------------------------------------|----|---------------------------|------------------------------------------------------------------------------|-------------------|
|                                                  | 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             |
| <b>G.肌肉系統異常 Disorders of the muscular system</b> |    |                           |                                                                              |                   |
| 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             |
|                                                  | 14 | GNE 遠端肌病變                 | GNE myopathy                                                                 | G71.8             |

| 分類                                       | 序號 | 中文病名（僅供參考） | 英文病名(縮寫)                                   | ICD-10-CM<br>診斷代碼                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------|----|------------|--------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                          | 15 | 史托摩根症候群    | Stormorken syndrome                        | D69.8                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                            |
| H.骨及軟骨異常 Disorders of bone and cartilage |    |            |                                            |                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                            |
| 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<br>M88.1<br>M88.811<br>M88.812<br>M88.819<br>M88.821<br>M88.822<br>M88.829<br>M88.831<br>M88.832<br>M88.839<br>M88.841<br>M88.842<br>M88.849                                     | M88.851<br>M88.852<br>M88.859<br>M88.861<br>M88.862<br>M88.869<br>M88.871<br>M88.872<br>M88.879<br>M88.88<br>M88.89<br>M88.9                                               |
|                                          | 04 | 鎖骨顱骨發育異常   | Cleidocraninal dysplasia                   | Q74.0                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                            |
|                                          | 05 | 進行性骨化性肌炎   | Fibrodysplasia ossificans progressiva      | M61.10<br>M61.111<br>M61.112<br>M61.119<br>M61.121<br>M61.122<br>M61.129<br>M61.131<br>M61.132<br>M61.139<br>M61.141<br>M61.142<br>M61.143<br>M61.144<br>M61.145<br>M61.146<br>M61.151 | M61.152<br>M61.159<br>M61.161<br>M61.162<br>M61.169<br>M61.171<br>M61.172<br>M61.173<br>M61.174<br>M61.175<br>M61.176<br>M61.177<br>M61.178<br>M61.179<br>M61.18<br>M61.19 |
|                                          | 06 | 裂手裂足症      | Split-hand/ Split-foot malformation (SHFM) | Q71.60<br>Q71.61<br>Q71.62<br>Q71.63                                                                                                                                                   | Q72.70<br>Q72.71<br>Q72.72<br>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                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                            |
|                                          | 10 | 顱骨幹骺端發育不良  | Cranio metaphyseal dysplasia               | Q78.8                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                            |
|                                          | 11 | 腦肋小頷症候群    | Cerebro-Costo-Mandibular syndrome          | Q87.89                                                                                                                                                                                 |                                                                                                                                                                            |

| 分類                                                  | 序號 | 中文病名 (僅供參考)          | 英文病名(縮寫)                                       | ICD-10-CM<br>診斷代碼                |
|-----------------------------------------------------|----|----------------------|------------------------------------------------|----------------------------------|
|                                                     | 12 | Crouzon 氏症候群         | Crouzon syndrome                               | Q75.1                            |
|                                                     | 13 | Pfeiffer 氏症候群        | Pfeiffer syndrome                              | Q87.0                            |
| <b>I.結締組織異常 Disorders of the connective tissue</b>  |    |                      |                                                |                                  |
| I1                                                  | 01 | 先天結締組織異常第四型          | Ehlers Danlos syndrome IV                      | Q79.6                            |
| <b>J.血液系統異常 Disorders of the hematologic system</b> |    |                      |                                                |                                  |
| J1                                                  | 01 | 重型海洋性貧血              | Thalassemia major                              | D56.0<br>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 | 先天性血栓性血小板低下紫斑症       | Congenital thrombotic thrombocytopenic purpura | M31.1                            |
| <b>K.免疫系統異常 Disorders of the immune system</b>      |    |                      |                                                |                                  |
| 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<br>D81.1<br>D81.2<br>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 | $\gamma$ 干擾素受體 1 缺陷  | Interferon $\gamma$ receptor 1 deficiency      | D84.8                            |
|                                                     | 10 | 遺傳性血管性水腫             | Hereditary angioedema (HAE)                    | D84.1                            |
|                                                     | 11 | Netherton 症候群        | Netherton syndrome                             | Q80.3                            |
|                                                     | 12 | 非典型性尿毒溶血症候群          | Atypical hemolytic uremic syndrome             | D59.3                            |
| <b>L.內分泌系統異常 Disorders of the endocrine system</b>  |    |                      |                                                |                                  |

| 分類                                                   | 序號 | 中文病名 (僅供參考)              | 英文病名(縮寫)                                                   | ICD-10-CM<br>診斷代碼 |
|------------------------------------------------------|----|--------------------------|------------------------------------------------------------|-------------------|
| 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 | 性聯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 D 1-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             |
|                                                      | 16 | MIRAGE 症候群               | MIRAGE syndrome                                            | Q89.8             |
| <b>M.先天畸形/症候群 Congenital malformations/syndromes</b> |    |                          |                                                            |                   |
| 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 | Fraser 氏症候群              | Fraser syndrome                                            | Q87.0             |

| 分類 | 序<br>號 | 中文病名（僅供參考）                            | 英文病名(縮寫)                                                                         | ICD-10-CM<br>診斷代碼     |
|----|--------|---------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
|    | 08     | 多發性翼狀膜症候群                             | Multiple pterygium syndrome                                                      | Q79.8                 |
|    | 09     | Cornelia de Lange 氏症候群                | Cornelia de Lange syndrome                                                       | Q87.1                 |
|    | 10     | 海勒曼-史德萊夫氏症候群                          | Hallerman-Streiff syndrome                                                       | Q87.0                 |
|    | 11     | Kabuki 症候群                            | Kabuki syndrome                                                                  | Q89.8                 |
|    | 12     | 耳-齶-指（趾）症候群                           | Oto-Palato-Digital syndrome                                                      | Q87.0                 |
|    | 13     | Conradi-Hunermann 氏症候群                | Conradi-Hunermann syndrome                                                       | Q77.3                 |
|    | 14     | Treacher Collins 氏症候群                 | Treacher Collins syndrome                                                        | Q75.4                 |
|    | 15     | Robinow 氏症候群                          | Robinow syndrome                                                                 | Q87.1                 |
|    | 16     | 指（趾）甲髕骨症候群                            | Nail-Patella syndrome                                                            | Q87.2                 |
|    | 17     | CFC 症候群                               | Cardiofaciocutaneous syndrome                                                    | Q87.89                |
|    | 18     | Peters-Plus 症候群                       | Peters-Plus syndrome                                                             | Q13.4                 |
|    | 19     | Nager 症候群                             | Nager syndrome                                                                   | Q75.4                 |
|    | 20     | CHARGE 症候群                            | CHARGE syndrome                                                                  | Q89.8                 |
|    | 21     | 懷特-薩頓症候群                              | White-Sutton syndrome                                                            | Q99.8<br>F84.8<br>F78 |
|    | 22     | 克斯提洛氏彈性蛋白缺陷症                          | Costello syndrome                                                                | Q87.89                |
|    | 23     | Ayme-Gripp 症候群                        | Ayme-Gripp syndrome                                                              | Q87.89                |
|    | 24     | Coffin-Lowry 症候群                      | Coffin-Lowry syndrome                                                            | Q89.8                 |
|    | 25     | Myhre 症候群                             | Myhre syndrome                                                                   | Q87.89                |
|    | 26     | 森森布倫納症候群                              | Sensenbrenner syndrome                                                           | Q87.5                 |
|    | 27     | 克片-魯賓斯基症候群                            | Keppen-Lubinsky syndrome                                                         | E88.1                 |
|    | 28     | Angelman 氏症候群                         | Angelman syndrome                                                                | Q93.5                 |
|    | 29     | DiGeorge 症候群                          | DiGeorge syndrome                                                                | D82.1                 |
|    | 30     | Prader-Willi 氏症候群                     | Prader-Willi syndrome                                                            | Q87.1                 |
|    | 31     | 威爾姆氏腫瘤、無虹膜、性器異常、<br>智能障礙症候群(WAGR 症候群) | WAGR syndrome (Wilms' tumor-aniridia-genitourinary anomalies-mental retardation) | Q87.89                |

| 分類                                          | 序號 | 中文病名 (僅供參考)                         | 英文病名(縮寫)                                      | ICD-10-CM<br>診斷代碼 |
|---------------------------------------------|----|-------------------------------------|-----------------------------------------------|-------------------|
|                                             | 32 | Miller Dieker 症候群                   | Miller Dieker syndrome                        | Q93.88            |
|                                             | 33 | Rubinstein-Taybi 氏症候群               | Rubinstein-Taybi syndrome                     | Q87.2             |
|                                             | 34 | 威廉斯氏症候群                             | Williams syndrome                             | Q93.89            |
|                                             | 35 | Branchio-Oto-Renal 症候群<br>(BOR 症候群) | Branchio-Oto-Renal syndrome<br>(BOR syndrome) | Q87.89            |
|                                             | 36 | 普洛提斯症候群                             | Proteus syndrome                              | Q87.3             |
|                                             | 37 | Cockayne 氏症候群                       | Cockayne syndrome                             | Q87.1             |
|                                             | 38 | 早老症                                 | Hutchinson Gilford progeria syndrome          | E34.8             |
|                                             | 39 | Schaaf-Yang 症候群                     | Schaaf-Yang syndrome                          | Q87.1             |
| <b>N.眼睛異常 Eye disorders</b>                 |    |                                     |                                               |                   |
| N1                                          | 01 | Stargardt's 氏症                      | Stargardt's disease                           | H35.50            |
|                                             | 02 | 隱匿性黃斑部失養症                           | Occult macular dystrophy ; OMD                | H35.50            |
|                                             | 03 | 萊伯氏先天性黑矇症                           | Leber congenital amaurosis                    | H35.50            |
| <b>Z.其他未分類或不明原因 Unclassified or unknown</b> |    |                                     |                                               |                   |