

台灣人壽卡安心百齡重大傷病保本保險

主要給付項目：

1. 重大傷病保險金
2. 住院日額保險金
3. 所繳保險費的退還、身故保險金或喪葬費用保險金
4. 完全失能保險金
5. 祝壽保險金

中華民國 105 年 4 月 6 日
台壽字第 1052320021 號函備查
中華民國 107 年 9 月 14 日
依 107 年 6 月 7 日金管保壽字第 10704158370 號函修正

(本保險為不分紅保險單，不參加紅利分配，並無紅利給付項目。)

(本保險疾病(含重大傷病)之等待期間為本契約生效日起持續有效三十日之期間，但被保險人投保時保險年齡為零歲者，其新生兒先天性代謝異常疾病篩檢項目(以中央衛生主管機關公告為準)不受等待期間限制。)

(本保險健康險部分之費率計算已考慮脫退率，故健康險部分無解約金。)

(本保險當被保險人身故致契約終止時，因其費率計算已考慮死亡脫退因素，故其他未給付部分無解約金，亦無退還未到期保險費。)

(本保險「重大傷病」之定義：係指被保險人於本契約生效日起持續有效三十日以後或自復效日起，經醫師診斷確定罹患重大傷病者，詳請參閱契約條款。)

(本保險重大傷病範圍為「全民健康保險重大傷病範圍」，但不包含以下項目：

- 一、遺傳性凝血因子缺乏。
- 二、先天性新陳代謝異常疾病。
- 三、心、肺、胃腸、腎臟、神經、骨骼系統等之先天性畸形及染色體異常。
- 四、先天性免疫不全症。
- 五、職業病。
- 六、先天性肌肉萎縮症。
- 七、外皮之先天畸形。
- 八、早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟等之併發症。)

(被保險人須具備有效的全民健康保險被保險人身分，才能向「全民健康保險保險人」申請重大傷病證明；取得證明後，始得向本公司申請重大傷病保險金。)

(被保險人經醫師初次診斷為重大傷病，並取得「全民健康保險保險人」核發之重大傷病證明，才符合重大傷病保險金申領資格。)

(被保險人於投保前曾經取得或投保時正在申請全民健康保險保險人核定重大傷病證明者，或投保前曾經符合屬由診治醫師逕行認定，免向全民健康保險保險人申請重大傷病證明，而得免除全民健保部分負擔之資格者，本公司不負給付「重大傷病保險金」的責任。)

內容摘要：

- 一、審閱期間：不得少於三日。
- 二、當事人資料：要保人及保險公司。
- 三、契約重要內容
 - (一)契約撤銷權(第3條)
 - (二)保險責任之開始與契約效力停止、恢復及終止事由(第4條、第6條、第7條、第8條、第10條)
 - (三)保險期間及給付內容(第5條、第13條、第14條、第15條、第16條、第17條)
 - (四)告知義務與契約解除權(第9條)
 - (五)保險事故之通知、請求保險金應備文件與協力義務(第11條、第12條、第18條、第19條、第20條、第21條、第22條、第23條)
 - (六)除外責任及受益權之喪失(第25條、第26條、第27條、第28條)
 - (七)保險金額與保險期間之變更(第30條、第31條)
 - (八)保險單借款(第32條)
 - (九)受益人之指定、變更與要保人住所變更通知義務(第35條、第36條)
 - (十)請求權消滅時效(第37條)

【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」：係指保險單頁面所載本保險契約之保險金額，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。
- 四、「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)於繳費期滿後，係指依照本契約前述之表定標準體年繳保險費乘以本契約之繳費期間所得之金額。
- 五、「疾病」：係指被保險人自本契約生效日起持續有效三十日(不含)以後所發生或自復效日起之疾病。
- 六、「重大傷病」：係指被保險人自本契約生效日起持續有效三十日(不含)以後或自復效日起，經醫院醫師診斷確定而屬「重大傷病範圍」項目之一者。但被保險人因遭受意外傷害事故所致者，不受前述三十日之限制。
- 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範圍」中所載之項目，如附表一，但排除下列項目：
 - (一)遺傳性凝血因子缺乏。
 - (二)先天性新陳代謝異常疾病。
 - (三)心、肺、胃腸、腎臟、神經、骨骼系統等之先天性畸形及染色體異常。
 - (四)先天性免疫不全症。
 - (五)職業病。
 - (六)先天性肌肉萎縮症。
 - (七)外皮之先天畸形。
 - (八)早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟等之併發症。其後「全民健康保險重大傷病範圍」所載之項目如有變動，則以中央衛生主管機關最新公告之項目為準。
- 八、「住院」：係指被保險人經醫師診斷其疾病或傷害必須入住醫院，且正式辦理住院手續並確實在醫院接受診療者。但不包含全民健康保險法第五十一條所稱之日間住院及精神衛生法第三十五條所稱之日間留院。
- 九、「住院日數」：係按被保險人實際住院日數(含住院及出院當日)計算之，但被保險人出院後又於同一日入院診療時，該日不得重複計入住院日數。
- 十、「傷害」：係指被保險人於本契約有效期間內，遭受意外傷害事故，因而蒙受之傷害。
- 十一、「意外傷害事故」：係指非由疾病引起之外來突發事故。
- 十二、「醫師」：係指領有醫師證書與執業執照，合法執業者。
- 十三、「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。
- 十四、「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。
- 十五、「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。

【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

本公司應自同意承保並收取第一期保險費後負保險責任，並應發給保險單作為承保的憑證。

本公司如於同意承保前，預收相當於第一期保險費之金額時，其應負之保險責任，以同意承保時溯自預收相當於第一期保險費金額時開始。

前項情形，在本公司為同意承保與否之意思表示前發生應予給付之保險事故時，本公司仍負保險責任。

【保險範圍】

第五條

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所約定之「重大傷病」、因第二條約定之疾病或傷害住院診療、身故、完全失能或於保險年齡一百歲之保單年度屆滿仍生存者，本公司依照本契約之約定給付保險金。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符合第十三條「重大傷病保險金」、第十五條「所繳保險費的退還、身故保險金或喪葬費用保險金」、或第十六條「完全失能保險金」或第十七條「祝壽保險金」之給付條件者，本公司僅給付其中一項保險金。

【第二期以後保險費的交付、寬限期間及契約效力的停止】

第六條

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。

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。

【保險費的墊繳及契約效力的停止】

第七條

要保人得於要保書或繳費寬限期間終了前以書面或其他約定方式聲明，第二期以後的分期保險費於超過寬限期間仍未交付者，本公司應以本契約及附加於本契約之附約當時的保單價值準備金（如有保險單借款者，以扣除其借款本息後的餘額）自動墊繳本契約及附加於本契約之附約應繳的保險費及利息，使本契約及附加於本契約之附約繼續有效。但要保人亦得於次一墊繳日前以書面或其他約定方式通知本公司停止保險費的自動墊繳。墊繳保險費的利息，自寬限期間終了翌日起，按墊繳當時本保單辦理保險單借款的利率計算，並應於墊繳日後之翌日開始償付利息；但要保人自應償付利息之日起，未付利息已逾一年以上而經催告後仍未償付者，本公司得將其利息滾入墊繳保險費後再行計息。前項每次墊繳保險費的本息，本公司應即出具憑證交予要保人，並於憑證上載明墊繳之本息及本契約保單價值準備金之餘額。保單價值準備金之餘額不足墊繳一日的保險費且經催告到達後屆三十日仍不交付時，本契約及附加於本契約之附約效力停止。

【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及按本契約辦理保險單借款之利率計算之利息後，自翌日上午零時起，開始恢復其效力。

要保人於停止效力之日起六個月後提出第一項之復效申請者，本公司得於要保人之復效申請送達本公司之日起五日內要求要保人提供被保險人之可保證明。要保人如未於十日內交齊本公司要求提供之可保證明者，本公司得退回該次復效之申請。

被保險人之危險程度有重大變更已達拒絕承保程度者，本公司得拒絕其復效。

本公司未於第三項約定期限內要求要保人提供可保證明，或於收齊可保證明後十五日內不為拒絕者，視為同意復效，並經要保人清償第二項所約定之金額後，自翌日上午零時起，開始恢復其效力。

要保人依第三項提出申請復效者，除有同項後段或第四項之情形外，於交齊可保證明，並清償第二項所約定之金額後，自翌日上午零時起，開始恢復其效力。

本契約因第七條第二項或第三十二條約定停止效力而申請復效者，除復效程序依前六項約定辦理外，要保人清償保險單借款本息與墊繳保險費及其利息，其未償餘額合計不得逾依第三十二條第一項約定之保險單借款可借金額上限。

第一項約定期限屆滿時，本契約效力即行終止，本契約若累積達有保單價值準備金，而要保人未申請墊繳保險費或變更契約內容時，本公司應主動退還剩餘之保單價值準備金。

【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，對於本公司要保書書面詢問的告知事項應據實說明，如有為隱匿或遺漏不為說明，或為不實的說明，足以變更或減少本公司對於危險的估計者，本公司得解除契約，其保險事故發生後亦同。但危險的發生未基於其說明或未說明的事實時，不在此限。

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

【契約的終止】

第十條

要保人得隨時終止本契約。

前項契約之終止，自本公司收到要保人書面通知時，開始生效。

要保人保險費已付足達一年以上或繳費累積達有保單價值準備金而終止契約時，本公司應於接到通知後一個月內償付解約金。逾期本公司應加計利息給付，其利息按年利率一分計算。本契約歷年解約金額例表如保險單面頁。

【保險事故的通知與保險金的申請時間】

第十一條

要保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。

【失蹤處理】

第十二條

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，依第十五條約定退還所繳保險費或給付身故保險金或喪葬費用保險金；如要保人或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，本公司應依意外傷害事故發生日為準，依第十五條約定退還所繳保險費或給付身故保險金或喪葬費用保險金。

前項情形，本公司退還所繳保險費或給付身故保險金或喪葬費用保險金後，如發現被保險人生還時，要保人或受益人應將該筆已領之所繳保險費或身故保險金或喪葬費用保險金歸還本公司，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。

【重大傷病保險金的給付】

第十三條

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所公告實施之「全民健康保險保險對象免自行負擔費用辦法」規定，取得全民健康保險保險人核發之重大傷病證明者，本公司按下列方式給付重大傷病保險金：

一、被保險人診斷確定時保險年齡未達十六歲(不含)者，本公司應以所繳保險費扣除累計已給付之住院日額保險金後之餘額給付之。

二、被保險人診斷確定時保險年齡達十六歲(含)者，本公司按重大傷病診斷確定日之保險金額與重大傷病診斷確定日之保險費總和的一點零六倍二者之較大值，扣除累計已給付之住院日額保險金後之餘額給付之。

前項情形，被保險人取得「重大傷病」證明時，本契約效力已停止或終止者，本公司仍按約定給付重大傷病保險金。被保險人於本契約有效且於繳費期間內經診斷確定符合「重大傷病」者，本契約當期已繳付之未到期保險費將不予退還，亦不併入重大傷病保險金內給付。

被保險人若於本契約有效期間內，喪失全民健康保險被保險人資格，須先申請加保全民健康保險後，始得申領重大傷病保險金之給付。

被保險人同時或先後罹患二項以上之「重大傷病」，並已取得全民健康保險保險人核發之重大傷病證明者，本公司僅給付一項重大傷病保險金。

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。

【住院日額保險金的給付】

第十四條

被保險人因第五條之約定而住院診療時，本公司按保險金額的千分之一乘以實際住院日數，給付住院日額保險金。

被保險人同一保單年度同一次住院最高日數以三百六十五日為限。

本公司於本契約有效期間內，依本條約定給付之住院日額保險金，其給付總額上限為「保險金額」與「保險費總和的一點零六倍」二者之較大值。

本公司於本契約有效期間內，依本條約定給付之住院日額保險金，其給付總額達前項上限時，本契約效力即行終止。

【所繳保險費的退還、身故保險金或喪葬費用保險金的給付】

第十五條

被保險人於本契約有效期間內身故者，本公司按下列二款取其較大值，給付身故保險金：

一、身故日之保險金額。

二、身故日之保險費總和的一點零六倍。

訂立本契約時，以未滿十五足歲之未成年人為被保險人，其身故保險金之給付於被保險人滿十五足歲之日起發生效力；如被保險人於本契約有效期間且保險年齡十六歲前身故者，本公司改以列方式處理，不適用前項之約定：

一、被保險人滿十五足歲前死亡者，本公司應退還所繳保險費予要保人。

二、被保險人滿十五足歲後死亡者，本公司應以所繳保險費給付身故保險金。
前項所繳保險費除第三十一條另有約定外，係以保險費率表所載金額為基礎。
訂立本契約時，以受監護宣告尚未撤銷者為被保險人，其身故保險金變更為喪葬費用保險金。
前項被保險人於民國九十九年二月三日（含）以後所投保之喪葬費用保險金額總和（不限本公司），不得超過訂立本契約時遺產及贈與稅法第十七條有關遺產稅喪葬費扣除額之半數，其超過部分本公司不負給付責任，本公司並應無息退還該超過部分之已繳保險費。
前項情形，如要保人向二家（含）以上保險公司投保，或向同一保險公司投保數個保險契（附）約，且其投保之喪葬費用保險金額合計超過前項所定之限額者，本公司於所承保之喪葬費用金額範圍內，依各要保書所載之要保時間先後，依約給付喪葬費用保險金至前項喪葬費用額度上限為止，如有二家以上保險公司之保險契約要保時間相同或無法區分其要保時間之先後者，各該保險公司應依其喪葬費用保險金額與扣除要保時間在先之保險公司應理賠之金額後所餘之限額比例分擔其責任。
本公司依約定退還所繳保險費或給付身故保險金或喪葬費用保險金後，本契約效力即行終止。

【完全失能保險金的給付】

第十六條

被保險人於本契約有效期間內致成附表二所列完全失能程度之一者，本公司按下列二款取其較大值，給付完全失能保險金：

- 一、完全失能診斷確定日之保險金額。
- 二、完全失能診斷確定日之保險費總和的一點零六倍。

被保險人於本契約有效期間內且保險年齡十六歲前致成附表二所列完全失能程度之一者，本公司將改按所繳保險費給付完全失能保險金，不適用前項之約定。

前項所繳保險費，除第三十一條另有約定外，係以保險費率表所載金額為基礎。

被保險人同時致成附表二所列二項以上完全失能程度者，本公司僅給付一項完全失能保險金。

本公司依約定給付完全失能保險金後，本契約效力即行終止。

【祝壽保險金的給付】

第十七條

被保險人於本契約有效期間且保險年齡一百歲之保單年度屆滿仍生存時，本公司按保險金額與保險費總和的一點零六倍二者之較大值，給付祝壽保險金。

本公司依約定給付祝壽保險金後，本契約效力即行終止。

【重大傷病保險金的申領】

第十八條

受益人申領「重大傷病保險金」時，應檢具下列文件：

- 一、保險單或其謄本。
- 二、保險金申請書。
- 三、重大傷病診斷書。
- 四、全民健康保險保險人核發之「重大傷病」證明文件正本，本公司驗證後返還。

如被保險人之「重大傷病」係由診治醫師逕行認定，免向全民健康保險保險人申請時，得備齊下列文件替代之：

- （一）「重大傷病」病歷摘要。
- （二）「重大傷病」醫療費用收據。

五、受益人的身分證明。

本契約生效後，被保險人因全民健康保險保險人變更或調整「全民健康保險重大傷病範圍」，致原可符合之項目因此無法取得「重大傷病」證明文件時，得備齊下列文件替代前項第三款與第四款：

- 一、一家「區域醫院」層級以上(含)之醫療院所開立且符合投保當時「全民健康保險重大傷病範圍」之診斷書。
- 二、當次「重大傷病」病歷摘要。

被保險人於「重大傷病」證明文件核發前身故致無法取得「重大傷病」證明文件時，得備齊下列文件替代第一項第三款與第四款：

- 一、被保險人診斷確定屬於「重大傷病」而獲准核退醫療費用之單據或一家「區域醫院」層級以上(含)之醫療院所開立符合投保當時「全民健康保險重大傷病範圍」之診斷書。
- 二、當次「重大傷病」病歷摘要。

要保人或被保險人為醫師時，不得為被保險人出具診斷書或病歷摘要。

受益人申領保險金時，本公司於必要時得經其同意調閱被保險人之就醫相關資料，其費用由本公司負擔。

【住院日額保險金的申領】

第十九條

受益人申領「住院日額保險金」時，應檢具下列文件。

- 一、保險金申請書。

- 二、保險單或其謄本。
 - 三、醫療診斷書或住院證明。（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或住院證明。）
 - 四、受益人的身分證明。
- 受益人申領保險金時，本公司於必要時得經其同意調閱被保險人之就醫相關資料，其費用由本公司負擔。

【身故保險金或喪葬費用保險金的申領】

第二十條

受益人申領「身故保險金」或喪葬費用保險金時應檢具下列文件：

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

【退還所繳保險費的申請】

第二十一條

要保人或應得之人依第十二條、第十五條或第二十六條約定申請退還所繳保險費時，應檢具下列文件：

- 一、保險單或其謄本。
- 二、被保險人死亡證明書及除戶戶籍謄本。
- 三、申請書。
- 四、要保人或應得之人的身分證明。

【完全失能保險金的申領】

第二十二條

受益人申領「完全失能保險金」時應檢具下列文件：

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

受益人申領完全失能之保險金時，本公司得對被保險人的身體予以檢驗，必要時並得另經受益人同意調閱被保險人之就醫相關資料，其一切費用由本公司負擔。但不因此延展本公司依第十一條約定應給付之期限。

【祝壽保險金的申領】

第二十三條

受益人申領「祝壽保險金」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。

【住院次數之計算及契約有效期間屆滿後住院之處理】

第二十四條

被保險人於本契約有效期間，因同一疾病或傷害，或因此引起之併發症，於出院後十四日內於同一醫院再次住院時，其住院日額保險金給付合計額，視為一次住院辦理。

前項保險金之給付，倘被保險人係於本契約有效期間屆滿後出院者，本公司就再次住院部分不予給付保險金。

【除外責任(一)】

第二十五條

被保險人因下列原因所致之重大傷病，或致疾病或傷害而住院診療者，本公司不負給付重大傷病保險金及住院日額保險金的責任。

- 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。

被保險人因下列事故而住院診療者，本公司不負給付住院日額保險金的責任。

- 一、美容手術、外科整型。但為重建其基本功能所作之必要整型，不在此限。
- 二、外觀可見之天生畸形。
- 三、健康檢查、療養、靜養、戒毒、戒酒、護理或養老之非以直接診治病人為目的者。
- 四、懷孕、流產或分娩及其併發症。但下列情形不在此限：

(一)懷孕相關疾病：

- 1.子宮外孕。

2. 葡萄胎。
3. 前置胎盤。
4. 胎盤早期剝離。
5. 產後大出血。
6. 子癲前症。
7. 子癲症。
8. 萎縮性胚胎。
9. 胎兒染色體異常之手術。

(二) 因醫療行為所必要之流產，包含：

1. 因本人或其配偶患有礙優生之遺傳性、傳染性疾病或精神疾病。
2. 因本人或其配偶之四親等以內之血親患有礙優生之遺傳性疾病。
3. 有醫學上理由，足以認定懷孕或分娩有招致生命危險或危害身體或精神健康。
4. 有醫學上理由，足以認定胎兒有畸型發育之虞。
5. 因被強制性交、誘姦或與依法不得結婚者相姦而受孕者。

(三) 醫療行為必要之剖腹產，並符合下列情況者：

1. 產程遲滯：已進行充足引產，但第一產程之潛伏期過長(經產婦超過 14 小時、初產婦超過 20 小時)，或第一產程之活動期子宮口超過 2 小時仍無進一步擴張，或第二產程超過 2 小時胎頭仍無下降。
2. 胎兒窘迫，係指下列情形之一者：
 - a. 在子宮無收縮情況下，胎心音圖顯示每分鐘大於 160 次或少於 100 次且呈持續性者，或胎兒心跳低於基礎心跳每分鐘 30 次且持續 60 秒以上者。
 - b. 胎兒頭皮酸鹼度檢查 PH 值少於 7.20 者。
3. 胎頭骨盆不對稱，係指下列情形之一者：
 - a. 胎頭過大(胎兒頭圍 37 公分以上)。
 - b. 胎兒超音波檢查顯示巨嬰(胎兒體重 4000 公克以上)。
 - c. 骨盆變形、狹窄(骨盆內口 10 公分以下或中骨盆 9.5 公分以下)並經骨盆腔攝影確定者。
 - d. 骨盆腔腫瘤(包括子宮下段之腫瘤，子宮頸之腫瘤及會引起產道壓迫阻塞之骨盆腔腫瘤)致影響生產者。
4. 胎位不正。
5. 多胞胎。
6. 子宮頸未全開而有臍帶脫落時。
7. 兩次(含)以上的死產(懷孕 24 周以上，胎兒體重 560 公克以上)。
8. 分娩相關疾病：
 - a. 前置胎盤。
 - b. 子癲前症及子癲症。
 - c. 胎盤早期剝離。
 - d. 早期破水超過 24 小時合併感染現象。
 - e. 母體心肺疾病：
 - (a) 嚴重心律不整，並附心臟科專科醫師診斷證明或心電圖檢查認定須剖腹產者。
 - (b) 經心臟科採用之心肺功能分級認定為第三或第四級心臟病，並附診斷證明。
 - (c) 嚴重肺氣腫，並附胸腔科專科醫師診斷證明。

五、不孕症、人工受孕或非以治療為目的之避孕及絕育手術。

【除外責任(二)】

第二十六條

有下列情形之一者，本公司不負給付身故保險金或喪葬費用保險金及完全失能保險金的責任。

- 一、要保人故意致被保險人於死。
 - 二、被保險人故意自殺或自成完全失能。但自契約訂立或復效之日起二年後故意自殺致死者，本公司仍負給付身故保險金或喪葬費用保險金之責任。
 - 三、被保險人因犯罪處死或拒捕或越獄致死或完全失能。
- 前項第一款及第二十八條情形致被保險人完全失能時，本公司按第十六條的約定給付完全失能保險金。
- 因第一項各款情形而免給付保險金者，本契約累積達有保單價值準備金時，依照約定給付保單價值準備金予應得之人。
- 被保險人滿十五足歲前因第一項各款原因致死者，本公司依第十五條約定退還所繳保險費予要保人或應得之人。

【不保事項】

第二十七條

被保險人如有下列情形之一時，本契約自始無效，本公司亦不給付重大傷病保險金，僅無息退還已繳保險費予要保人。

- 一、被保險人於投保前曾經取得全民健康保險保險人核給之重大傷病證明。

二、被保險人於投保前曾經符合屬由診治醫師逕行認定，免向全民健康保險保險人申請重大傷病證明，而得免除全民健保部分負擔之資格。

三、被保險人於投保時已在申請全民健康保險保險人核發重大傷病證明中。

【受益人受益權之喪失】

第二十八條

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。

【欠繳保險費或未還款項的扣除】

第二十九條

本公司給付各項保險金、解約金、返還保單價值準備金或退還所繳保險費時，如要保人有欠繳保險費（包括經本公司墊繳的保險費）或保險單借款未還清者，本公司得先抵銷上述欠款及扣除其應付利息後給付其餘額。

【保險金額之減少】

第三十條

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。

要保人依前項約定辦理減少保險金額時，被保險人所累計申領之住院日額保險金總額將依減少之比例同時縮小。

【減額繳清保險】

第三十一條

要保人繳足保險費累積達有保單價值準備金時，要保人得以當時保單價值準備金扣除營業費用後的數額作為一次繳清的躉繳保險費，向本公司申請改保同類保險的「減額繳清保險」，其保險金額如保險單面頁。要保人變更為「減額繳清保險」後，不必再繼續繳保險費，本契約繼續有效。其保險範圍與原契約同，但保險金額以減額繳清保險金額為準。

要保人選擇改為「減額繳清保險」當時，倘有保險單借款或欠繳、墊繳保險費的情形，本公司將以保單價值準備金扣除欠繳保險費或借款本息或墊繳保險費本息及營業費用後的淨額辦理。

本條營業費用以原保險金額之百分之一或以其保單價值準備金與其解約金之差額，兩者較小者為限。

第一項情形，在被保險人保險年齡十六歲前身故或完全失能者，本公司以辦理「減額繳清保險」時之躉繳保險費，依第十五條第二項、第十六條第二項約定之方式給付「所繳保險費的退還、身故保險金或喪葬費用保險金」或「完全失能保險金」。

【保險單借款及契約效力的停止】

第三十二條

要保人繳足保險費累積達有保單價值準備金時，要保人得向本公司申請保險單借款，其可借金額上限為借款當日保單價值準備金之百分之七十，未償還之借款本息，超過其保單價值準備金時，本契約效力即行停止。但本公司應於效力停止日之三十日前以書面通知要保人。

本公司未依前項規定為通知時，於本公司以書面通知要保人返還借款本息之日起三十日內要保人未返還者，保險契約之效力自該三十日之次日起停止。

【不分紅保險單】

第三十三條

本保險為不分紅保單，不參加紅利分配，並無紅利給付項目。

【投保年齡的計算及錯誤的處理】

第三十四條

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

被保險人的投保年齡發生錯誤時，依下列規定辦理：

一、真實投保年齡較本公司保險費率表所載最高年齡為大者，本契約無效，其已繳保險費無息退還要保人。

二、因投保年齡的錯誤，而致溢繳保險費者，本公司無息退還溢繳部分的保險費。但在發生保險事故後始發覺且其錯誤發生在本公司者，本公司按原繳保險費與應繳保險費的比例提高保險金額，而不退還溢繳部分的保險費。

三、因投保年齡的錯誤，而致短繳保險費者，要保人得補繳短繳的保險費或按照所付的保險費與被保險人的真實年齡比例減少保險金額。但在發生保險事故後始發覺且其錯誤不可歸責於本公司者，要保人不得要求補繳短繳的保險費。

前項第一款、第二款前段情形，其錯誤原因歸責於本公司者，應加計利息退還保險費，其利息按本保單辦理保險單借款之利率與民法第二百零三條法定週年利率兩者取其大之值計算。

【受益人的指定及變更】

第三十五條

重大傷病保險金、住院日額保險金及完全失能保險金的受益人，為被保險人本人，本公司不受理其指定或變更。除前項約定外，要保人得依下列規定指定或變更受益人，並應符合指定或變更當時法令之規定：

一、於訂立本契約時，經被保險人同意指定受益人。

二、於保險事故發生前經被保險人同意變更受益人，如要保人未將前述變更通知本公司者，不得對抗本公司。

前項受益人的變更，於要保人檢具申請書及被保險人的同意書（要、被保險人為同一人時為申請書或電子申請文件）送達本公司時，本公司應即予批註或發給批註書。

受益人同時或先於被保險人本人身故，除要保人已另行指定受益人外，以被保險人之法定繼承人為本契約受益人。

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。

被保險人身故時，如本契約保險金尚未給付或未完全給付，則以身故受益人為該部分保險金之受益人。

【變更住所】

第三十六條

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】

第三十七條

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】

第三十八條

本契約內容的變更，或記載事項的增刪，除第三十五條規定者外，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】

第三十九條

因本契約涉訟者，同意以要保人住所地地方法院為第一審管轄法院，要保人的住所在中華民國境外時，以臺灣台北地方法院為第一審管轄法院。但不得排除消費者保護法第四十七條及民事訴訟法第四百三十六條之九小額訴訟管轄法院之適用。

附表一：全民健康保險重大傷病範圍

105年1月1日起適用

| ICD-10-CM/PCS 碼 2014年版 | 重大傷病項目 | 英文疾病名稱 | 承保與否 |
|---|---|--|------|
| C73 C00.0-C06.9、C09.0-C10.9、 C12-C14.8 C50.011-C50.929 C53.0-C53.9、C55 C00.0-C96.9 (不含 C73、C94.4、C94.6) | 一、需積極或長期治療之癌症。 (一)甲狀腺惡性腫瘤 (二)口腔、口咽及下咽惡性腫瘤第一期 (三)乳房惡性腫瘤第一期 (四)子宮頸惡性腫瘤第一期 (五)除(一)~(四)之其他惡性腫瘤 | Malignant neoplasm of thyroid gland Malignant neoplasm of oral cavity, oropharynx and hypopharynx stage I Malignant neoplasm of breast stage I Malignant neoplasm of cervix uteri stage I other malignant neoplasm | 承保 |
| D66 D67 D68.1 D68.2 | 二、遺傳性凝血因子缺乏。 (一)遺傳性第VIII凝血因子缺乏症 (二)遺傳性第IX凝血因子缺乏症 (三)遺傳性第XI凝血因子缺乏症 (四)其他遺傳性凝血因子缺乏症 | Hereditary factor VIII deficiency Hereditary factor IX deficiency Hereditary factor XI deficiency Hereditary deficiency of other clotting factors | 不承保 |
| D55.0-D58.9 D59.0-D59.9 D46.4、D60.0-D60.9、 D61.01-D61.9 | 三、嚴重溶血性及再生不良性貧血〔血紅素未經治療，成人經常低於8gm/dl以下，新生兒經常低於12gm/dl以下者〕。 (一)遺傳性溶血性貧血 (二)後天性溶血性貧血 (三)再生不良性貧血 | Hereditary hemolytic anemias Acquired hemolytic anemias Aplastic anemias | 承保 |
| N18.5、N18.6 I12.0 I13.11、I13.2 | 四、慢性腎衰竭〔尿毒症〕，必須接受定期透析治療者。 (一)慢性腎臟疾病 (二)高血壓性慢性腎臟病伴有第五期慢性腎病或末期腎病 (三)高血壓性心臟及慢性腎臟病伴有心臟衰竭及第五期慢性腎病或末期腎病(高血壓性心臟及慢性腎臟病未伴有心臟衰竭合併第五期慢性腎病或末期腎病) | Chronic kidney disease Hypertensive chronic kidney disease with stage 5 chronic kidney disease or end stage renal disease Hypertensive heart and chronic kidney disease with heart failure and with stage 5 chronic kidney disease, or end stage renal disease (Hypertensive heart and chronic kidney disease without heart failure, with stage 5 chronic kidney disease, or end stage renal disease) | 承保 |
| M32.0-M32.9 M34.0- M34.9 M05.70-M06.09、 M06.20-M06.39、 M06.80-M06.89、M06.9、 M08.00-M08.99 M33.20-M33.29 M33.00-M33.19 、M33.90-M33.99、M36.0 M30.0、M30.2、M30.8 M31.0 M31.30、M31.31 M31.5、M31.6 I73.1 | 五、需終身治療之全身性自體免疫症候群。 全身性紅斑狼瘡 全身性硬化症 (三)類風濕關節炎〔符合1987美國風濕病學院修訂之診斷標準，含青年型類風濕關節炎〕 (四)多發性肌炎 (五)皮多肌炎 (六)血管炎 1.結節狀多動脈炎 2.過敏性血管炎 3.韋格納氏肉芽腫 4.巨細胞動脈炎 5.血栓閉鎖性血管炎 | Systemic lupus erythematosus (SLE) Systemic sclerosis Rheumatoid arthritis (Rheumatoid arthritis juvenile) Polymyositis Dermatopolymyositis Vasculitis Polyarteritis nodosa Hypersensitivity angiitis Wegener's granulomatosis Giant cell arteritis Thromboangiitis obliterans (Buerger's) | 承保 |

| | | | |
|--|---|---|-----|
| M31.4 M30.3 M35.2 L10.0-L10.9 M35.00-M35.09 K50.00-K50.919 K51.00-K51.919 | 6.主動脈弓症候群 7.皮膚粘膜淋巴結綜合症 (川崎病) 8.貝賽特氏病 (七)天皰瘡 (八)乾燥症 (九)克隆氏症 (十)慢性潰瘍性結腸炎 | disease) Aortic arch syndrome (Takayasu) Kawasaki disease Behcet's disease Pemphigus Sicca syndrome Crohn's disease Ulcerative colitis | |
| F01.50、F01.51、F03.90、F03.91 F05 F02.80、F02.81、F06.0、F06.1、 F06.8 F20.0-F20.9、F25.0-F25.9 F30.10-F30.13、F30.2-F30.9、 F31.0-F31.9、F32.2-F32.9、 F33.2-F33.9 F22 F84.0 F84.3 F84.5、F84.8 F84.9 | 六、慢性精神病〔符合以下診斷，而病情已經慢性化者，除第(一)項外，限由精神科專科醫師所開具之診斷書並加註專科醫師證號〕 (一)失智症(具器質性病態)【限由精神科或神經科專科醫師開具之診斷書並加註專科醫師證號】 (二)生理狀況所致之譫妄 (三)其他生理狀況所致之其他精神疾患 (四)思覺失調症 (五)情感性疾患 (六)妄想性疾患 (七)廣泛性發展疾患 1.自閉性疾患 2.其他兒童期崩解疾患 3.其他廣泛性發展疾患(含亞斯伯格症候群) 4.未明示之廣泛性發展疾患 | Unspecified dementia Delirium due to known physiological condition Other mental disorders due to known physiological condition Schizophrenia Affective disorders Delusional disorders Pervasive developmental disorders Autistic disorder Other childhood disintegrative disorder Other pervasive developmental disorders(Asperger's syndrome) Pervasive developmental disorder,unspecified | 承保 |
| E00.0-E00.9、E03.0、E03.1 E10.10-E10.9 E23.2 E25.0-E25.9 E70.0-E71.2、E72.00-E72.51、 E72.59、E72.8、E72.9 E74.00-E74.09 E74.20-E74.29 E78.1 E88.1 E75.21-E75.22、 E75.240-E75.249、E75.3、 E77.0-E77.9 | 七、先天性新陳代謝異常疾病〔G6PD代謝異常除外〕 (一)先天性缺碘症候群(含先天性甲狀腺低下) (二)胰島素依賴型糖尿病 (三)尿崩症 (四)腎上腺性生殖器疾患 (五)氨基酸輸送與代謝之失調 (六)肝糖儲藏疾病 (七)半乳糖血症 (八)純高三酸甘油酯血症 (九)脂質失養症 (十)神經脂質代謝疾患 (十一)脂質代謝疾患 | Congenital iodine-deficiency syndrome(Congenital hypothyroidism) Type 1 diabetes mellitus Diabetes insipidus Adrenogenital disorders Disorders of amino-acid transport and metabolism Glycogen storage disease Galactosemia Pure hyperglyceridemia Lipodystrophy Disorders of sphingolipid metabolism Disorders of lipid metabolism | 不承保 |

| | | | |
|---|---|--|-----|
| E75.6、E78.70、E78.9 E83.00-E83.09 E20.1、E83.50-E83.59、E83.81 D81.3、D81.5、E79.1-E79.9 E76.01-E76.9 E71.310-E71.548、E80.3、 E88.40-E88.89、 H49.811-H49.819 E88.9 | (十二) 銅代謝疾患 (十三) 鈣代謝疾患 (十四) 嘌呤及嘧啶代謝疾患 (十五) 葡萄糖胺聚合醣代謝疾患 (十六) 其他特定之新陳代謝疾患 (十七) 新陳代謝疾患 | Disorders of copper metabolism Disorders of calcium metabolism Disorders of purine and pyrimidine metabolism Disorders of glycosaminoglycan metabolism Other specified disorders of metabolism Metabolic disorder, unspecified | |
| Q00.0-Q00.2 G90.1、Q01.0-Q04.9、 Q06.0-Q06.9、Q07.8、Q07.9 Q20.0-Q24.9 Q25.0-Q28.9 Q33.0 Q33.3、Q33.6 Q33.8、Q33.9 Q41.0-Q45.9 Q60.0-Q60.6 Q61.00-Q61.9 Q62.0-Q62.39 Q63.0-Q63.9 Q77.0-Q77.2、Q77.4、Q77.5、 Q77.7-Q77.9、Q78.4 Q90.0-Q99.1、Q99.8、Q99.9 Q35.1-Q35.7、Q36.0-Q37.9 | 八、心、肺、胃腸、腎臟、神經、骨骼系統等之先天性畸形及染色體異常 (一) 無腦症及類似畸形 (二) 神經系統之其他先天性畸形 (三) 先天性心球〔胚胎〕及心臟中隔閉合之畸形或心臟之其他先天性畸形 (四) 循環系統之其他先天性畸形 (五) 先天性肺囊腫 (六) 肺缺乏症形成不全及形成異常 (七) 肺之其他畸形 (八) 消化系統之其他先天性畸形 (九) 腎無發育及腎其他縮減缺陷 (十) 腎囊腫性疾病 (十一) 先天性腎盂及輸尿管之阻塞性缺陷 (十二) 先天性腎其他畸形 (十三) 骨軟骨發育不良伴有管狀骨及脊椎生長缺陷 (十四) 染色體異常 (十五) 先天性畸形唇顎裂〔限需多次手術治療及語言復健者〕 | Anencephaly and similar malformations Other congenital anomalies of nervous system Bulbus cordis anomalies and anomalies of cardiac septal closure or other congenital anomalies of heart Other congenital anomalies of circulatory system Congenital cystic lung Agenesis, hypoplasia and dysplasia of lung Other congenital malformations of lung Other congenital anomalies of digestive system Renal agenesis and other reduction defects of kidney Cystic kidney disease Congenital Obstructive defects of renal pelvis and ureter Other congenital malformations of kidney Osteochondrodysplasia with defects of growth of tubular bones and spine Chromosomal abnormalities Congenital cleft palate and cleft lip | 不承保 |
| T31.20-T31.99、T32.20-T32.99 T26.00XA-T26.92XA(第7位碼須為A) T20.30XA-T20.39XA、 T20.70XA-T20.79XA(第7位碼須為A) | 九、燒燙傷面積達全身百分之二十以上；或顏面燒燙傷合併五官功能障礙者。 (一) 體表面積之大於20%之燒傷 (二) 顏面燒燙傷 1.眼及其附屬器官之燒傷 2.臉及頭之燒傷，深部組織壞死(深三度)，伴有身體部位損害。 | Burn of >20% of total body surface Burn confined to eye and adnexa Burn of face and head, deep necrosis of underlying tissue (deep third degree) with loss of a body part | 承保 |
| Z94.0 Z94.1 Z94.2 | 十、接受腎臟、心臟、肺臟、肝臟、骨髓、胰臟及小腸移植後之追蹤治療。 (一) 腎臟移植手術後之追蹤治療 (二) 心臟移植手術後之追蹤治療 (三) 肺臟移植手術後之追蹤治療 | Kidney transplant status Heart transplant status Lung transplant status | 承保 |

| | | | |
|---|---|--|----|
| Z94.4 | (四) 肝臟移植手術後之追蹤治療 | Liver transplant status | |
| Z94.81、Z94.84 | (五) 骨髓移植手術後之追蹤治療 | Bone transplant status | |
| Z94.83 | (六) 胰臟移植手術後之追蹤治療 | Pancreas transplant status | |
| Z94.82 | (七) 小腸移植手術後之追蹤治療 | Intestine transplant status | |
| T86.10-T86.19 | (八) 腎臟移植併發症 | Complication of kidney transplant | |
| T86.40-T86.49 | (九) 肝臟移植併發症 | Complication of liver transplant | |
| T86.20-T86.23、 T86.290-T86.298 | (十) 心臟移植併發症 | Complication of heart transplant | |
| T86.810-T86.819 | (十一) 肺臟移植併發症 | Complication of lung transplant | |
| T86.00-T86.09 | (十二) 骨髓移植併發症 | Complication of bone marrow transplant | |
| T86.890-T86.899 | (十三) 胰臟移植併發症 | Complication of pancreas transplant | |
| T86.850-T86.859 | (十四) 小腸移植併發症 | Complication of intestine transplant | |
| A80.0-A80.2、A80.30-A80.39 | 十一、小兒麻痺、腦性麻痺所引起之神經、肌肉、骨骼、肺臟等之併發症者(其身心障礙等級在中度以上者)。 (一) 急性脊髓灰白質炎併有其他麻痺者 | Acute poliomyelitis with other paralysis | 承保 |
| G80.0-G80.2、G80.4-G80.9 | (二) 嬰兒腦性麻痺 | Cerebral palsy | |
| (G82.20-G82.54、 G83.0-G83.9)+(B91、G14) | (三) 其他麻痺性徵候群(急性脊髓灰白質炎之後期影響併有提及麻痺性徵候群) | Other paralytic syndromes (late effects of acute poliomyelitis) | |
| T07 | 十二、重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重程度分數十六分以上者 (INJURY SEVERITY SCORE ≥ 16) (※植物人狀態不可以 ISS 計算) | Major trauma rated 16 or above on the severity scale (INJURY SEVERITY SCORE ≥ 16) | 承保 |
| Z99.11 | 十三、因呼吸衰竭需長期使用呼吸器符合下列任一項者： (一) 使用侵襲性呼吸輔助器二十一天以上者 (二) 使用侵襲性呼吸輔助器改善後，改用非侵襲性陽壓呼吸治療總計二十一天以上者 (三) 使用侵襲性呼吸輔助器後改用負壓呼吸輔助器總計二十一天以上者 (四) 特殊疾病(末期心衰竭、慢性呼吸道疾病、原發性神經原肌肉病變、慢性換氣不足症候群)而須使用非侵襲性陽壓呼吸治療總計二十一天以上者。 以上天數計算須符合連續使用定義原則 | Long-term mechanical ventilation, defined as one of the following: 1. Invasive mechanical ventilation for 21 or more days. 2. Invasive mechanical ventilation followed by non-invasive ventilation, with a total duration of 21 or more days. 3. Invasive mechanical ventilation followed by negative pressure ventilation, with a total duration of 21 or more days. 4. Specific diseases, e.g., End stage heart failure, chronic pulmonary diseases, primary neuromuscular diseases, chronic hypoventilation syndrome, which require non-invasive ventilation for 21 or more days. | 承保 |
| E41 | 十四 (一) 因腸道大量切除或失去功能引起之嚴重營養不良者，給予全靜脈營養已超過三十天，且病情已達穩定狀態，口攝飲食仍無法提供足量營養者。 | Patients suffering from severe malnutrition due to major enterectomy, intestinal failure already on a fully intravenous diet for 30 days, and unable to obtain sufficient nutrition through an oral diet | 承保 |
| E43 | | Patients suffering from severe malnutrition due to other chronic disease already on a fully intravenous diet for 30 days, and unable to obtain sufficient nutrition through an oral | |

| | | | |
|--|---|---|-----|
| | (二) 其他慢性疾病之嚴重營養不良者，給予全靜脈營養已超過三十天，且病情已達穩定狀態，口攝飲食仍無法提供足量營養者。 | diet | |
| T70.3XXA T79.0XXA | 十五、因潛水、或減壓不當引起之嚴重型減壓病或空氣栓塞症，伴有呼吸、循環或神經系統之併發症且需長期治療者。 (一) 減壓病 (二) 空氣栓塞症 | Decompression sickness Air embolism | 承保 |
| G70.00、G70.01 | 十六、重症肌無力症 | Myasthenia gravis | 承保 |
| D80.1、D80.6、D80.8、D80.9 D81.0-D81.2、D81.4、D81.6、D81.7、D81.89 、D81.9 D82.0-D82.9 D83.0-D83.9 D84.0-D84.9 | 十七、先天性免疫不全症 (一) 免疫缺乏症伴有主要抗體缺陷 (二) 複合性免疫缺乏症 (三) 與其他重大缺陷相關的免疫缺乏症 (四) 常見多樣性免疫缺乏症 (五) 其他免疫缺乏症 | Immunodeficiency with predominantly antibody defects Combined immunodeficiencies Immunodeficiency associated with other major defects Common variable immunodeficiency Other immunodeficiencies | 不承保 |
| (S12.000A-S12.9XXA) + [(S14.101A-S14.159A)、 (S24.101A-S24.159A)、 (S34.101A-S34.139A)] (第7碼均須為A) S14.101A-S14.159A、 S24.101A-S24.159A、 S34.101A-S34.139A (第7碼均須為A) G32.0、G95.0、 G95.11-G95.89、G95.9、G99.2 | 十八、脊髓損傷或病變所引起之神經、肌肉、皮膚、骨骼、心肺、泌尿及腸胃等之併發症者 (其身心障礙等級在中度以上者) 脊柱骨折，伴有脊髓病灶 (二) 無明顯脊椎損傷之脊髓傷害 (三) 其他脊髓病變 | Fracture of vertebral column with spinal cord injury Spinal cord injury without evidence of spinal bone injury Other disease of spinal cord | 承保 |
| J60 J61 J62.0、J62.8 J63.0-J63.6 J64、J65 | 十九、職業病 (以勞工保險條例第三十四條第一項規定之職業病種類表所載職業病範圍為限；適用對象限已退休之未具勞工保險被保險人身份之保險對象；具勞工保險被保險人身份者，應依勞工保險職業病就醫規定辦理，亦免自行負擔部分醫療費用) (一) 煤礦工人塵肺症 (二) 石棉沉著症 (三) 其他矽石或矽鹽所致之塵肺症 (四) 其他無機性塵埃所致之塵肺症 (五) 塵肺症 | Occupational disease Coalworker's pneumoconiosis pneumoconiosis Asbestosis Pneumoconiosis due to other silica or silicates Pneumoconiosis due to other inorganic dust Pneumoconiosis | 不承保 |
| I60.00-I60.9 I61.0-I62.9 I63.00-I63.9 G45.0-G45.2、G45.4-G46.8、 I67.0-I67.2、I67.4-I67.7、 I67.81、I67.82、 I67.841-I67.848、I67.89、 | 二十、急性腦血管疾病(限急性發作後一個月內) 蜘蛛膜下腔出血 (二) 腦內出血 (三) 腦梗塞 (四) 其他腦血管疾病 | Cerebrovascular disease (acute stage) Subarachnoid hemorrhage Intracerebral hemorrhage Cerebral infarction Other cerebrovascular disease | 承保 |

| | | | |
|-------------------------------------|--|---|-----|
| I67.9、I68.0、I68.8 | | | |
| G35 | 二十一、多發性硬化症 | Multiple sclerosis | 承保 |
| G71.0、G71.2 | 二十二、先天性肌肉萎縮症 | Congenital muscular dystrophy | 不承保 |
| Q81.0-Q81.9、Q82.8、Q82.9 Q84.9 | 二十三、外皮之先天畸形 (一) 先天性水泡性表皮鬆懈症 (二) 皮膚先天性畸形 | Congenital anomalies integument Congenital epidermolysis bullosa Congenital malformation of integument, unspecified | 不承保 |
| Q80.0-Q80.9 | (三) 先天性魚鱗癬(穿山甲症) | Congenital ichthyosis | |
| A30.0-A30.9 | 二十四、漢生病 | Leprosy (Hansen's disease) | 承保 |
| K70.2-K70.31、K74.1-K74.69 | 二十五、肝硬化症，併有下列情形之一者： (一) 腹水無法控制 (二) 食道或胃靜脈曲張出血 (三) 肝昏迷或肝代償不全 | Liver cirrhosis with complication Ascites with poor control Esophageal or gastric varices bleeding Hepatic coma or liver dyscompensated | 承保 |
| P07.10 | 二十六、早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟等之併發症。 (一) 早產兒出生後三個月內因神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟(含支氣管)等之併發症住院者 | Neurological, muscular, skeletal, cardiac or pulmonary complications due to premature infants to have admission care within three months birth. | 不承保 |
| P07.20 | (二) 早產兒出生滿三個月後，經身心障礙等級評鑑為中度以上，領有社政單位核發之身心障礙手冊者 | Neurological, muscular, skeletal, cardiac or pulmonary complications due to premature infants certified to have moderate impairments three months of age. | |
| T57.0X1A、T57.0X2A、T57.0X3A、T57.0X4A | 二十七、砷及其化合物之毒性作用(烏腳病) | Toxic effect of arsenic and its compounds (black foot disease) | 承保 |
| G12.20-G12.29 | 二十八、運動神經元疾病其身心障礙等級在中度以上或須使用呼吸器者【惟經神經內科專科醫師診斷為肌萎縮性側索硬化症者(AMYOTROPHIC LATERAL SCLEROSIS ICD-10-CM G12.21)，不受其身心障礙等級在中度以上或須使用呼吸器之限制】。 | Motor neuron disease | 承保 |
| A81.00-A81.09 | 二十九、庫賈氏病 | Creutzfeldt-Jakob disease | 承保 |
| | 三十、經本部公告之罕見疾病，但已列屬前二十九類者除外。 | Rare disease | 承保 |

註：「經本部公告之罕見疾病」項目請詳見下方「罕見疾病分類序號彙總表」。

罕見疾病分類序號彙總表

105年1月28日起適用

| 分類序號 | 中文病名 | 英文病名(縮寫) | ICD-9-CM 編碼 | ICD-10-CM 編碼 | |
|---|------|---------------------------|---|--------------|--------|
| A. 先天性代謝異常 | | | | | |
| ◎A1 尿素循環代謝異常 Urea cycle disorders (高血氨症) | | | | | |
| A1 | 01 | 先天性尿素循環代謝障礙 | Congenital Urea cycle disorders | 270.6 | E72.20 |
| | 02 | 瓜胺酸血症 | Citrullinemia | 270.6 | E72.23 |
| | 03 | 乙醯穀胺酸合成酶缺乏症 | Nitroacetylglutamate synthetase deficiency, NAG synthetase deficiency | 270.6 | E72.29 |
| | 04 | 鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症 | Ornithine transcarbamylase deficiency | 270.6 | E72.4 |
| | 05 | 高鳥胺酸血症-高氨血症-高瓜胺酸血症 症候群 | Hyperornithinemia-Hyperammonemia-Homocitrullinuria Syndrome | 270.6 | E72.4 |
| ◎ A2 胺基酸/有機酸代謝異常 Amino acid metabolic disorders / Organic acidemias | | | | | |
| A2 | 01 | 胺基酸代謝疾病 | Amino acid metabolic disorders(Aminoacidopathies) | 270.9 | E72.8 |
| | 02 | 高胱胺酸血症 | Homocystinuria | 270.4 | E72.11 |
| | 03 | 高甲硫胺酸血症 | Hypermethioninemia | 270.4 | E72.19 |
| | 04 | 非酮性高甘胺酸血症 | Nonketotic hyperglycinemia | 270.7 | E72.51 |
| | 05 | 苯酮尿症 | Phenylketouria | 270.1 | E70.0 |

| 分類序號 | 中文病名 | 英文病名(縮寫) | ICD-9-CM 編碼 | ICD-10-CM 編碼 | |
|---------------|---------------------|---|--|-------------------------------------|--|
| 06 | 四氫基喋呤缺乏症 | Tetrahydrobiopterin deficiency | 270.1 | E70.1 | |
| 07 | 遺傳性高酪氨酸血症 | Hereditary tyrosinemia | 270.2 | E70.21 | |
| 08 | 楓糖尿症 | Maple syrup urine disease | 270.3 | E71.0 | |
| 09 | 有機酸血症 | Organic acidemias | 270.9 | E71.118 | |
| 10 | 異戊酸血症 | Isovaleric academia | 270.3 | E71.110 | |
| 11 | 戊二酸尿症，第一型、第二型 | Glutaric aciduria type I、II | 270.9 | type I : E72.3 type II : E71.313 | |
| 12 | 丙酸血症 | Propionic academia | 270.3 | E71.121 | |
| 13 | 甲基丙二酸血症 | Methylmalonic acidemia | 270.3 | E71.120 | |
| 14 | 3-氫基-3-甲基戊二酸血症 | 3-Hydroxy-3-methyl-glutaric acidemia | 270.9 | E71.118 | |
| 15 | 典型苯酮尿症合併蔗糖酶同麥芽糖酶缺乏症 | PAH type PKU combine with Sucrase-isomaltase deficiency | 271.3+270.1 | E74.31+E70.0 | |
| 16 | 高離氨基酸血症 | Hyperlysinemia | 270.7 | E72.3 | |
| 17 | 組胺酸血症 | Histidinemia | 270.5 | E70.41 | |
| 18 | 三甲基巴豆醯輔酶A羧化酵素缺乏症 | 3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency | 270.9 | E71.19 | |
| 19 | 多發性羧化酶缺乏症 | Multiple carboxylase deficiency | 270.9 | D81.819 | |
| 20 | 高脯氨酸血症 | Hyperprolinemia | 270.8 | E72.59 | |
| 21 | 芳香族L-胺基酸類脫羧基酶缺乏症 | Aromatic L-amino acid decarboxylase deficiency | 270.2 | E70.9 | |
| 22 | 酪氨酸羧化酶缺乏症 | Tyrosine hydroxylase deficiency | 270.2 | E70.20 | |
| ◎ A3脂質儲積 | | | | | |
| A3 | 01 | 高雪氏症 | Gaucher's disease | 272.7 | E75.22 |
| | 02 | GM1/GM2神經節苷脂儲積症 | GM1/GM2 gangliosidosis | 330.1 | GM1 : E75.19 GM2 : E75.00 |
| | 03 | Fabry 氏症 | Fabry disease | 272.7 | E75.21 |
| | 04 | Niemann-Pick 氏症，鞘髓磷脂儲積症 | Niemann-Pick disease | 272.7 | type A : E75.240 type B : E75.241 type C : E75.242 type D : E75.243 other : E75.248 unspedified : E75.249 |
| | 05 | MLD 症候群 | Metachromatic Leukodystrophy (MLD) | 330.0 | E75.25 |
| | 06 | 球細胞腦白質失養症 | Globoid Cell Leukodystrophy (Krabbe's disease) | 330.0 | E75.23 |
| | 07 | 嬰兒型溶酶體酸性脂肪酶缺乏症(又稱伍爾曼氏症) | Infantile form Lysosomal Acid Lipase Deficiency (Wolman Disease) | 272.7 | E75.5 |
| ◎ A4碳水化合物代謝異常 | | | | | |
| A4 | 01 | 半乳糖血症 | Galactosemia | 271.1 | E74.21 |
| | 02 | 肝醣儲積症 | Glycogen storage disease | 271.0 | type 0 : E74.09 type I : E74.01 type II : E74.02 type III : E74.03 type IV : E74.09 type V : E74.04 type VI-IX : E74.09 Von Gierke's : E74.01 |
| | 03 | 腦血管屏障葡萄糖輸送缺陷 | Glut (Glucose Transport) 1 deficiency syndrome | 271.8 | E74.8 |
| ◎ A5脂肪酸氧化異常 | | | | | |
| A5 | 01 | 脂肪酸氧化作用缺陷 | Fatty acid oxidation defect | 277.8 | E71.30 E71.310 E71.311 E71.312 E71.313 E71.314 E71.318 E71.32 E71.39 |

| 分類序號 | 中文病名 | 英文病名(縮寫) | ICD-9-CM 編碼 | ICD-10-CM 編碼 |
|---|------|-------------------------|--|--|
| | 02 | 原發性肉鹼缺乏症 | Carnitine deficiency syndrome, primary | 272.9 E71.41 |
| | 03 | 中鏈脂肪酸去氫酵素缺乏症 | Medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency (MCAD) | 277.8 E71.311 |
| | 04 | 短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症 | Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency | 277.8 E71.312 |
| ◎ A6粒線體代謝異常 | | | | |
| A6 | 01 | 粒線體缺陷 | Mitochondrial defect | 277.9 E88.40 |
| | 02 | Kearns-Sayre 氏症候群 | Kearns-Sayre syndrome | 277.8 H49.811 H49.812 H49.813 H49.819 |
| | 03 | Leigh 氏童年期腦脊髓病變 | Leigh disease | 330.8 G31.82 |
| | 04 | MELAS 症候群 | MELAS | 758.89 E88.41 |
| | 05 | MNGIE 症候群粒線體性神經胃腸腦病變症候群 | Mitochondrial Neurogastrointestinal Encephalopathy Syndrome | 277.9 E88.89 |
| | 06 | 丙酮酸鹽脫氫酶缺乏症 | Pyruvate dehydrogenase deficiency | 271.8 E74.4 |
| | 07 | 巴氏症候群 | Barth Syndrome | 759.89 E78.71 |
| ◎ A7溶小體代謝異常 | | | | |
| A7 | 01 | 胱胺酸血症 | Cystinosis | 270.0 E72.04 |
| | 02 | 黏多醣症 | Mucopolysaccharidoses | 277.5 E76.3 |
| | 03 | 岩藻糖代謝異常(儲積症) | Fucosidosis | 271.8 E77.1 |
| | 04 | 涎酸酵素缺乏症 | Sialidosis | 272.7 E77.1 |
| | 05 | 黏脂質症 | Mucopolipidosis | 272.7 type I : E77.1 type II、III : E77.0 type IV : E75.11 |
| | 06 | 神經元蠟樣脂褐質儲積症 | Neuronal ceroid lipofuscinosis | 330.1 E75.4 |
| ◎ A8膽固醇及脂質代謝異常 Cholesterol and Lipid metabolism | | | | |
| A8 | 01 | 同合子家族性高膽固醇血症 | Homozygous familial hypercholesterolemia | 272.0 E78.0 |
| | 02 | 家族性高乳糜微粒血症 | Familial Hyperchylomicronemia | 272.3 E78.3 |
| | 03 | 豆固醇血症(植物性) | Sitosterolemia | 272.0 E78.0 |
| ◎ A9礦物離子缺陷 | | | | |
| A9 | 01 | 威爾森氏症 | Wilson's disease | 275.1 E83.01 |
| | 02 | Menkes 症候群 | Menkes syndrome | 759.89 E83.09 |
| | 03 | 鉬輔酶缺乏症 | Molybdenum cofactor deficiency | 277.8 E61.5 |
| ◎ A10過氧化體代謝異常 | | | | |
| A10 | 01 | Zellweger 氏症候群 | Zellweger syndrome | 277.9 E71.510 |
| | 02 | 腎上腺腦白質失養症 | Adrenoleukodystrophy | 272.7 E71.511 E71.520 E71.521 E71.528 E71.529 |
| | 03 | 肢近端型點狀軟骨發育不良 | Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata | 277.8 E71.540 |
| ◎ A11其他代謝異常 | | | | |
| A11 | 01 | 紫質症 | Porphyria | 277.1 E80.20 E80.21 E80.29 |
| | 02 | Lesch-Nyhan 氏症候群 | Lesch-Nyhan syndrome | 277.2 E79.1 |
| | 03 | 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 | Sulfite oxidase deficiency | 270.0 E72.19 |
| | 04 | 碳水化合物缺乏糖蛋白症候群 | Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome | 277.9 E77.8 |
| | 05 | 臭魚症 | Trimethylaminuria | 277.8 E72.52 |
| | 06 | 先天性全身脂質營養不良症 | Congenital generalized lipodystrophy | 272.6 E88.1 |
| | 07 | 腦腱性黃瘤症 | Cerebrotendinous Xanthomatosis | 272.7 E75.5 |
| | 08 | 低磷酸酯酶症 | Hypophosphatasia | 275.3 E83.39 E83.31 |
| | 09 | Beta 硫解酶缺乏症 | Beta-Ketothiolase Deficiency | 270.3 E71.19 |
| B 腦部或神經系統病變 | | | | |
| B1 | 01 | 多發性硬化症 | Multiple sclerosis | 340 G35 |
| | 02 | 肌萎縮性側索硬化症 | Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) | 335.20 G12.21 |
| | 03 | 共濟失調微血管擴張症候群 | Ataxia telangiectasia | 334.8 G11.3 |

| 分類序號 | 中文病名 | 英文病名(縮寫) | ICD-9-CM 編碼 | ICD-10-CM 編碼 | |
|------------|-------------------------------------|--|--|--------------------------------------|--------|
| 04 | 亨丁頓氏舞蹈症 | Huntington disease(又稱 Huntington's chorea) | 333.4 | G10 | |
| 05 | 瑞特氏症候群 | Rett syndrome | 330.8 | F84.2 | |
| 06 | 脊髓性肌肉萎縮症 | Spinal muscular atrophy | 335.10 | G12.9 | |
| 07 | 脊髓小腦退化性動作協調障礙 | Spinocerebellar ataxia | 334.3 | G11.1 | |
| 08 | 結節性硬化症 | Tuberous sclerosis | 759.5 | Q85.1 | |
| 09 | 先天性痛不敏感症合併無汗症 | Congenital insensitivity to pain with anhidrosis (CIPA) | 705.0 | L74.4 | |
| 10 | 神經纖維瘤症候群第二型 | Neurofibromatosis type II | 237.72 | Q85.02 | |
| 11 | Alexander 氏病 | Alexander disease | 331.89 | E75.29 | |
| 12 | 僵體症候群 | Stiffperson syndrome | 333.91 | G25.82 | |
| 13 | 遺傳性痙攣性下身麻痺 | Hereditary spastic paraplegia | 334.1 | G11.4 | |
| 14 | Joubert 氏症候群(家族性小腦蚓部發育不全) | Joubert syndrome | 759.89 | Q04.3 | |
| 15 | Pelizaeus-Merzbacher 氏症(慢性兒童型腦硬化症) | Pelizaeus-Merzbacher Disease | 330.0 | E75.29 | |
| 16 | Charcot Maire Tooth 氏症(進行性神經性腓骨萎縮症) | Charcot Marie Tooth Disease | 356.1 | G60.0 | |
| 17 | 甘迺迪氏症(脊髓延髓性肌肉萎縮症) | Kennedy Disease | 335.8 | G12.20 G12.21 G12.22 G12.29 | |
| 18 | 家族性澱粉樣多發性神經病變 | Familial Amyloidotic Polyneuropathy | 277.3+357.4 | E85.1 | |
| 19 | Moebius 症候群 | Moebius syndrome | 352.6 | Q87.0 | |
| 20 | McLeod 症候群 | McLeod syndrome | 758.81 | J43.0 | |
| 21 | Aicardi-Goutieres 症候群 | Aicardi-Goutieres syndrome | 330.0 | G31.89 | |
| 22 | 普洛提斯症候群 | Proteus Syndrome | 759.89 | Q87.3 | |
| 23 | MECP2 綜合症候群 | Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome (MECP2 Duplication Syndrome) | 330.8 | Q99.8 | |
| 24 | 腦肋小頷症候群 | Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome | 759.89 | Q87.89 | |
| C 呼吸循環系統病變 | | | | | |
| C1 | 01 | 特發性嬰兒動脈硬化症 | Idiopathic Infantile Arterial Calcification | 747.89 | Q28.8 |
| | 02 | 囊狀纖維化症 | Cystic fibrosis | 277.00 | E84.9 |
| | 03 | 原發性肺動脈高壓 | Primary Pulmonary Hypertension (PPH) | 416.0 | I27.0 |
| | 04 | Holt-Oram 氏症候群 | Holt-Oram Syndrome | 759.89 | Q87.2 |
| | 05 | Andersen 氏症候群(心節律障礙暨週期性麻痺症候群; 鉀離子通道病變) | Andersen syndrome | 359.3+426.89 | E74.09 |
| | 06 | 遺傳性出血性血管擴張症 | Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia | 448.0 | I78.0 |
| | 07 | 窒息性胸腔失養症 | Asphyxiating thoracic dystrophy | 756.4 | Q77.2 |
| | 08 | 先天性中樞性換氣不足症候群 | Congenital Central Hypoventilation Syndrome | 327.25 | G47.35 |
| D 消化系統病變 | | | | | |
| D1 | 01 | 進行性家族性肝內膽汁滯留症 | Progressive intrahepatic cholestasis,PFIC | 751.69 | K83.1 |
| | 02 | 先天性膽酸合成障礙 | Inborn errors of bile acid synthesis | 277.9 | E78.70 |
| | 03 | α1-抗胰蛋白酶缺乏症 | α1- Antitrypsin deficiency | 277.6 | E88.01 |
| | 04 | 先天性 Cajal 氏間質細胞增生合併腸道神經元發育異常 | Congenital Interstitial Cell of Cajal Hyperplasia with Neuronal Intestinal Dysplasia | 750.5 | Q43.8 |
| | 05 | 阿拉吉歐症候群 | Alagille Syndrome | 759.89 | Q44.7 |
| E 腎臟泌尿系統病變 | | | | | |
| E1 | 01 | Lowe 氏症候群 | Lowe syndrome | 270.8 | E72.03 |
| | 02 | Bartter 氏症候群 | Bartter's syndrome | 255.1 | E26.81 |
| | 03 | 體染色體隱性多囊性腎臟疾病 | Autosomal recessive polycystic kidney disease | 753.14 | Q61.19 |
| F 皮膚病變 | | | | | |
| F1 | 01 | 遺傳性表皮分解性水泡症 | Hereditary epidermolysis bullosa | 757.39 | Q81.9 |
| | 02 | 層狀魚鱗癬(自體隱性遺傳型) | Lchthyosis, lamellar recessive | 757.1 | Q80.2 |
| | 03 | 膠膜兒 | Collodion baby | 757.1 | Q80.2 |
| | 04 | 斑色魚鱗癬 | Harlequin ichthyosis | 757.1 | Q80.4 |

| 分類序號 | 中文病名 | 英文病名(縮寫) | ICD-9-CM 編碼 | ICD-10-CM 編碼 | |
|----------|------|----------------------------|--|--------------|--|
| | 05 | 水泡型先天性魚鱗癬樣紅皮症 (表皮鬆解性角化過度症) | Bullous Congenital ichthyosiform erythroderma (epidermolytic hyperkeratosis) | 757.1 | Q80.3 |
| | 06 | 外胚層增生不良症 | Ectodermal Dysplasias | 757.31 | Q82.4 |
| | 07 | Meleda 島病 | Meleda disease | 757.39 | Q82.8 |
| | 08 | Darier 氏症 (毛囊角化病) | Darier's disease | 757.39 | Q82.8 |
| | 09 | 先天性角化不全症 | Dyskeratosis Congenita | 757.39 | Q82.8 |
| | 10 | 皮膚過度角化症雅司病 | Diffuse Non-epidermolytic Palmoplantar Keratoderma type Unna-Thost | 757.39 | Q82.8 |
| | 11 | 色素失調症 | Incontinentia Pigmenti | 757.33 | Q82.3 |
| | 12 | Netherton 症候群 | Netherton Syndrome | 757.1 | Q80.3 |
| G 肌肉病變 | | | | | |
| G1 | 01 | 裘馨氏肌肉失養症 | Duchenne muscular dystrophy | 359.1 | G71.0 |
| | 02 | Nemaline 線狀肌肉病變 | Nemaline Rod Myopathy | 359.0 | G71.2 |
| | 03 | Schwartz Jampel 氏症候群 | Schwartz Jampel syndrome | 756.89 | G71.13 |
| | 04 | 肌肉強直症 | Myotonic dystrophy | 359.2 | G71.11 |
| | 05 | 面肩胛肱肌失養症 | Facioscapulohumeral muscular dystrophy | 359.1 | G71.0 |
| | 06 | 肌小管病變 | Myotubular Myopathy | 359.0 | G71.2 |
| | 07 | 貝克型肌肉失養症 | Becker Muscular Dystrophy | 359.1 | G71.0 |
| | 08 | Freeman-Sheldon 氏症候群 | Freeman-Sheldon syndrome | 759.89 | Q87.0 |
| | 09 | 肢帶型肌失養症 | Limb-girdle muscular dystrophy | 359.1 | G71.0 |
| | 10 | 先天性肌失養症 | Congenital Muscular Dystrophy | 359.0 | G71.0 |
| H 骨及軟骨病變 | | | | | |
| H1 | 01 | 軟骨發育不全症 | Achondroplasia | 756.4 | Q77.4 |
| | 02 | 成骨不全症 | Osteogenesis imperfecta | 756.51 | Q78.0 |
| | 03 | 原發性變形性骨炎 | Primary Paget disease | 731.0 | M88.0 M88.1 M88.811 M88.812 M88.819 M88.821 M88.822 M88.829 M88.831 M88.832 M88.839 M88.841 M88.842 M88.849 M88.851 M88.852 M88.859 M88.861 M88.862 M88.869 M88.871 M88.872 M88.879 M88.88 M88.89 M88.9 |
| | 04 | 鎖骨顛骨發育異常 | Cleidocranial dysplasia | 755.59 | Q74.0 |
| | 05 | 進行性骨化性肌炎 | Fibrodysplasia Ossificans Progressiva | 728.11 | M61.10 M61.111 M61.112 M61.119 M61.121 M61.122 M61.129 M61.131 M61.132 M61.139 M61.141 M61.142 M61.143 |

| 分類序號 | 中文病名 | 英文病名(縮寫) | ICD-9-CM 編碼 | ICD-10-CM 編碼 | |
|----------|------|-----------------------|--|--|--|
| | | | | M61.144 M61.145 M61.146 M61.151 M61.152 M61.159 M61.161 M61.162 M61.169 M61.171 M61.172 M61.173 M61.174 M61.175 M61.176 M61.177 M61.178 M61.179 M61.18 M61.19 | |
| | 06 | 裂手裂足症 | Split-hand/ Split-foot malformation (SHFM) | hand755.58 foot755.67 | Q71.60 Q71.61 Q71.62 Q71.63 Q72.70 Q72.71 Q72.72 Q72.73 |
| | 07 | 骨質石化症 | Osteopetrosis | 756.52 | Q78.2 |
| | 08 | 假性軟骨發育不全 | Pseudoachondroplastic dysplasia | 756.4 | Q77.8 |
| | 09 | 多發性骨骺發育不全症 | Multiple Epiphyseal Dysplasia | 756.56 | Q78.3 |
| I 結締組織病變 | | | | | |
| I1 | 01 | 先天結締組織異常第四型 | Ehlers Danlos syndrome IV | 756.83 | Q79.6 |
| J 血液疾病 | | | | | |
| J1 | 01 | 重型海洋性貧血 | Thalassemia major | 282.4 | D56.0 D56.1 |
| | 02 | 血小板無力症 | Thrombasthenia | 287.1 | D69.1 |
| | 03 | 同基因合子蛋白質 C 缺乏症 | Homozygous proetin C deficiency | 273.3 | D68.59 |
| | 04 | 陣發性夜間血紅素尿症 | Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria | 283.2 | D59.5 |
| | 05 | 非典型性尿毒溶血症候群 | Atypical Hemolytic Uremic Syndrome | 283.11 | D59.3 |
| K 免疫疾病 | | | | | |
| K1 | 01 | 原發性慢性肉芽腫病 | Chronic primary granulomatous disease | 288.1 | D71 |
| | 02 | 先天性高免疫球蛋白 E 症候群 | Congenital Hyper IgE syndrome | 288.1 | D82.4 |
| | 03 | 布魯頓氏低免疫球蛋白血症 | Bruton's agammaglobulinemia | 279.04 | D80.0 |
| | 04 | Wiskott- Aldrich 氏症候群 | Wiskott- Aldrich Syndrome | 279.12 | D82.0 |
| | 05 | 嚴重複合型免疫缺乏症 | Severe combined immunodeficiency | 279.2 | D81.0 D81.1 D81.2 D81.9 |
| | 06 | 補體成份 8 缺乏症 | Complement Component 8 deficiency | 279.8 | D84.1 |
| | 07 | IPEX 症候群 | IPEX Syndrome | 759.89 (279.8 , 569.89 , 259.8 , 758.89) | E31.0 |
| | 08 | 高免疫球蛋白 M 症候群 | Hyper-IgM syndrome | 279.05 | D80.5 |
| | 09 | γ 干擾素受體 1 缺陷 | Interferon γ receptor 1 deficiency | 279.4 | D84.8 |
| L 內分泌疾病 | | | | | |
| L1 | 01 | Kenny-Caffey 氏症候群 | Kenny-Caffey syndrome | 759.89 | Q87.1 |
| | 02 | 假性副甲狀腺低能症 | Pseudohypoparathyroidism | 275.49 | E20.1 |
| | 03 | 性連遺傳型低磷酸鹽佝僂症 | X-linked hypophosphatemic rickets | 275.3 | E83.31 |
| | 04 | Laron 氏侏儒症候群 | Laron syndrome (Laron Dwarfism) | 259.4 | E34.3 |
| | 05 | Bardet-Biedl 氏症候群 | Bardet-Biedl syndrome | 759.89 | Q87.89 |
| | 06 | Alstrom 氏症候群 | Alstrtom Syndrome | 759.2 | Q87.89 |
| | 07 | 持續性幼兒型胰島素過度分泌低血糖症 | Persistent hyperinsulinemic hypoglycemia of infancy (PHHI) | 251.1 | E16.1 |

| 分類序號 | 中文病名 | 英文病名(縮寫) | ICD-9-CM 編碼 | ICD-10-CM 編碼 | |
|--------------|------|-----------------------------------|---|--------------|--------|
| | 08 | Wolfram 氏症候群 | Wolfram syndrome , DIDMOAD | 277.9 | E88.9 |
| | 09 | McCune Albright 氏症候群 | McCune Albright syndrome | 756.59 | Q78.1 |
| | 10 | 短指發育不良及性別顛倒 | Campomelic dysplasia with autosomal sex reversal | 758.89 | Q99.8 |
| | 11 | 腎上腺皮促素抗性 | ACTH resistance | 253.4 | E27.49 |
| | 12 | 1 α -羥化酶缺乏症候群 | 1 α -hydroxylase deficiency | 268.0 | E25.0 |
| | 13 | 先天性腎上腺發育不全 | Congenital adrenal hypoplasia | 759.1 | Q89.1 |
| | 14 | Kallmann 氏症候群 | Kallmann syndrome | 253.4 | E23.0 |
| | 15 | 永久性新生兒糖尿病 | Permanent Neonatal Diabetes Mellitus | 775.1 | P70.2 |
| M 先天畸形症候群 | | | | | |
| M1 | 01 | Aarskog-Scott 氏症候群 | Aarskog-Scott syndrome | 759.89 | Q87.1 |
| | 02 | 瓦登伯格氏症候群 | Waardenburg syndrome | 270.2 | E70.8 |
| | 03 | 愛伯特氏症 | Apert syndrome | 755.55 | Q87.0 |
| | 04 | Smith-Lemli-Opitz 氏症候群 | Smith-Lemli-Opitz syndrome | 759.89 | E78.72 |
| | 05 | Larsen 氏症候群(顎裂-先天性脫位症候群) | Larsen syndrome | 755.8 | Q74.8 |
| | 06 | Beckwith Wiedemann 氏症候群 | Beckwith Wiedemann syndrome | 759.89 | Q87.3 |
| | 07 | Crouzon 氏症候群 | Crouzon syndrome | 756.0 | Q75.1 |
| | 08 | Fraser 氏症候群 | Fraser syndrome | 759.89 | Q87.0 |
| | 09 | 多發性翼狀膜症候群 | Multiple pterygium syndrome | 759.89 | Q79.8 |
| | 10 | Cornelia de Lange 氏症候群 | Cornelia de Lange syndrome | 759.89 | Q87.1 |
| | 11 | 海勒曼-史德萊夫氏症候群 | Hallerman-Streiff Syndrome | 756.0 | Q87.0 |
| | 12 | 歌舞伎症候群 | Kabuki syndrome | 759.89 | Q89.8 |
| | 13 | 耳-齶-指(趾)症候群 | Oto-Palato-Digital syndrome | 759.89 | Q87.0 |
| | 14 | Conradi-Hunermann 氏症候群 | Conradi-Hunermann syndrome | 756.59 | Q77.3 |
| | 15 | Treacher Collins 氏症候群 | Treacher Collins Syndrome | 756.0 | Q75.4 |
| | 16 | Robinow 氏症候群 | Robinow Syndrome | 759.89 | Q87.1 |
| | 17 | Pfeiffer 氏症候群 | Pfeiffer syndrome | 755.55 | Q87.0 |
| | 18 | 泛酸鹽激酶關聯之神經退化性疾病 | Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration (PKAN) | 277.9 | G23.0 |
| | 19 | 指(趾)甲鬚骨症候群 | Nail-Patella Syndrome | 756.89 | Q87.2 |
| | 20 | CFC 症候群 | Cardiofaciocutaneous Syndrome | 759.89 | Q87.89 |
| | 21 | Peters-Plus 症候群 | Peters-Plus syndrome | 743.44 | Q13.4 |
| | 22 | Nager 症候群 | Nager Syndrome | 756.0 | Q75.4 |
| | 23 | CHARGE 症候群 | CHARGE Syndrome | 759.89 | Q89.8 |
| N 染色體異常 | | | | | |
| N1 | 01 | Angelman 氏症候群 | Angelman syndrome | 759.89 | Q93.5 |
| | 02 | DiGeorge's 症候群 | DiGeorge's syndrome | 279.11 | D82.1 |
| | 03 | Prader-Willi 氏症候群 | Prader-Willi syndrome | 759.81 | Q87.1 |
| | 04 | 威爾姆氏腫瘤、無虹膜、性器異常、智能障礙症候群(WAGR 症候群) | W A G R syndrome (Wilms' tumor-Aniridia-Genitourinary Anomalies-mental Retardation) | 759.89 | Q87.89 |
| | 05 | Miller Dieker 症候群 | Miller Dieker syndrome | 742.2 | Q93.88 |
| | 06 | Rubinstein-Taybi 氏症候群 | Rubinstein-Taybi syndrome | 759.89 | Q87.2 |
| | 07 | 威廉斯氏症候群 | Williams Syndrome | 759.89 | Q93.89 |
| | 08 | Von Hippel-Lindau 症候群 | Von Hippel-Lindau disease | 759.6 | Q85.8 |
| | 09 | Branchio-Oto-Renal 症候群(BOR 症候群) | Branchio-Oto-Renal Syndrome (BOR Syndrome) | 759.89 | Q87.89 |
| Z 其他未分類或不明原因 | | | | | |
| Z1 | 01 | Cockayne 氏症候群 | Cockayne syndrome | 759.89 | Q87.1 |
| | 02 | 早老症 | Hutchinson Gilford progeria syndrome | 259.8 | E34.8 |
| | 03 | 髮-肝-腸症候群 | Tricho-hepato-enteric syndrome | 759.7 | Q89.7 |
| | 04 | Stargardt's 氏症 | Stargardt's disease | 362.75 | H35.50 |
| | 05 | 隱匿性黃斑部失養症 | Occult Macular Dystrophy ;OMD | 362.76 | H35.50 |

附表二：完全失能表

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

註：

1.失明的認定

- (1)視力的測定，依據萬國式視力表，兩眼個別依矯正視力測定之。
 - (2)失明係指視力永久在萬國式視力表零點零二以下而言。
 - (3)以自傷害之日起經過六個月的治療為判定原則，但眼球摘出等明顯無法復原之情況，不在此限。
- 2.喪失咀嚼之機能係指因器質障害或機能障害，以致不能作咀嚼運動，除流質食物外，不能攝取者。
 - 3.喪失言語之機能係指後列構成語言之口唇音、齒舌音、口蓋音、喉頭音等之四種語音機能中，有三種以上不能構音者。
 - 4.所謂機能永久完全喪失係指經六個月以後其機能仍完全喪失者。
 - 5.因重度神經障害，為維持生命必要之日常生活活動，全須他人扶助者。