

檔 號：

保存年限：

衛生福利部 函

地址：11558台北市南港區忠孝東路6段488號

傳 真：(04)22277595

聯絡人及電話：藍佳斐(04)22172416

電子郵件信箱：chiafei001@hpa.gov.tw

受文者：中華民國醫師公會全國聯合會

發文日期：中華民國107年3月6日

發文字號：衛授國字第10704004772號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：預告掃瞄檔、罕見疾病名單各1份(10704004772-1.pdf、10704004772-2.odt)

主旨：新增「Dravet 症候群等2項罕見疾病」及修正「臭魚症等4項罕見疾病」之疾病名稱、ICD-10-CM編碼、罕見疾病分類序號，業經本部於中華民國107年3月6日以衛授國字第1070400477號公告預告，請查照。

說明：

- 一、檢附旨揭公告影本（含附件）1份。
- 二、本案係依行政程序法規定踐行法規草案預告程序，以廣泛周知各界草案內容，並惠予提供本部相關意見或修正建議。
- 三、本案聯絡人：本部國民健康署藍小姐；地址：臺中市西區民權路95號6樓；電話：04-2217-2416；電子信箱：chiafei001@hpa.gov.tw。

正本：地方政府衛生局、臺灣病歷資訊管理學會、中華民國醫師公會全國聯合會、台灣內科醫學會、臺灣外科醫學會、臺灣婦產科醫學會、臺灣家庭醫學醫學會、中華民國人類遺傳學會、臺灣神經學學會、臺灣神經外科醫學會、臺灣耳鼻喉科醫學會、臺灣皮膚科醫學會、中華民國眼科醫學會、中華民國血液病學會、中華民國西藥代理商業同業公會、臺灣區製藥工業同業公會、臺北市西藥代理商業同業公會、高雄市西藥商業同業公會、臺北市西藥商業同業公會、中華民國西藥商業同業公會全國聯合會、財團法人罕見疾病基金會、臺灣弱勢病患權益促進會、社團法人臺灣關懷地中海型貧血協會、社團法人臺灣海洋性貧血協會、中華民國運動



1070400477



神經元疾病病友協會、社團法人先天性成骨不全症關懷協會、社團法人中華小腦萎縮症病友協會、社團法人中華民國臺灣黏多醣症協會、社團法人中華民國肌萎縮症病友協會、社團法人中華民國醫事檢驗師公會全國聯合會、社團法人臺灣醫事檢驗學會、財團法人醫藥工業技術發展中心、國立臺灣大學醫學院附設醫院、臺北榮民總醫院、財團法人臺灣基督長老教會馬偕紀念社會事業基金會馬偕紀念醫院、長庚醫療財團法人林口長庚紀念醫院、臺中榮民總醫院、中山醫學大學附設醫院、中國醫藥大學附設醫院、彰化基督教醫療財團法人彰化基督教醫院、國立成功大學醫學院附設醫院、財團法人私立高雄醫學大學附設中和紀念醫院、佛教慈濟醫療財團法人花蓮慈濟醫院、長庚醫療財團法人高雄長庚紀念醫院、奇美醫療財團法人奇美醫院、國防醫學院三軍總醫院、童綜合醫療社團法人童綜合醫院

副本：本部法規會、本部護理及健康照護司、本部社會保險司、本部綜合規劃司、本部醫事司、衛生福利部中央健康保險署、衛生福利部食品藥物管理署（均含附件）

2018-03-06
09:33:31
章

裝

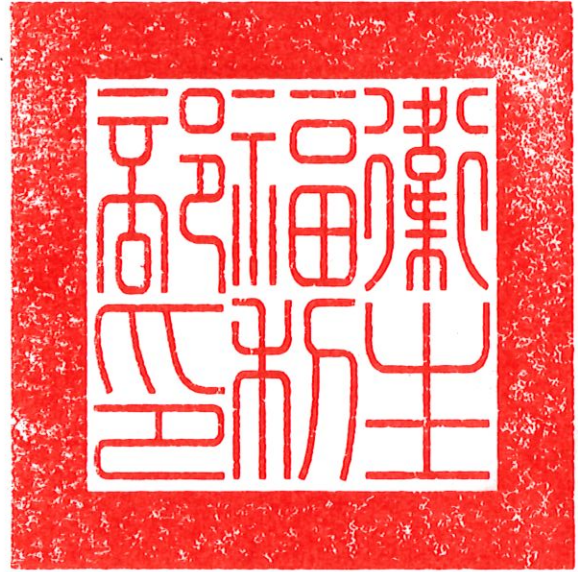


訂

線



衛生福利部 公告



發文日期：中華民國107年3月6日
發文字號：衛授國字第1070400477號
附件：罕見疾病名單1份

主旨：預告新增「Dravet症候群等2項罕見疾病」及修正「臭魚症等4項罕見疾病」之疾病名稱、ICD-10-CM編碼、罕見疾病分類序號。

依據：行政程序法第一百五十四條第一項、第一百五十一條第二項準用第一百五十四條第一項。

公告事項：

一、訂定機關：衛生福利部。

二、訂定依據：罕見疾病防治及藥物法第三條第一項。

三、預告內容：

(一)增列Dravet症候群等2項為罕見疾病（詳如附件）。

(二)修正臭魚症等4項罕見疾病之疾病名稱、ICD-10-CM編碼、罕見疾病分類序號。（詳如附件）

(三)本案另載於本部國民健康署網站（網址：www.hpa.gov.tw），罕見疾病主題專區。

四、對本公告內容如有任何意見或修正建議者，請於本公告刊登公報次日起60日內陳述意見或洽詢：

(一)承辦單位：衛生福利部國民健康署(婦幼健康組)。

(二)地址:臺中市民權路95號6樓。

(三)電話:(04)2217-2416, 聯絡人:藍小姐。

(四)傳真:(04)2227-7595。

(五)電子郵件:chiafei001@hpa.gov.tw。

部長陳時中



新增罕見疾病名單

分類序號	疾病名稱	中文翻譯 (謹供參考)	ICD-10-CM 編碼	生效日
B1-25	Dravet Syndrome, DS	Dravet 症候群	G40.311	105 年 8 月 30 日
B1-26	Vanishing White Matter Disease	腦白質消失症	G37.8	106 年 8 月 7 日

罕見疾病疾病名稱、ICD-10-CM 編碼、分類序號修正對照表

修正名稱				現行名稱			
分類序號	疾病名稱	中文翻譯	ICD-10-CM 編碼	分類序號	疾病名稱	中文翻譯	ICD-10-CM 編碼
A11-05	Trimethylaminuria	<u>三甲基胺尿症</u>	E72.52	A11-05	Trimethylaminuria	臭魚症	E72.52
L1-12	<u>25-Hydroxyvitamin D 1-Alpha-Hydroxylase Deficiency</u>	<u>第一型遺傳性維生素 D 依賴型佝僂症</u>	<u>E83.32</u>	L1-12	1 α -hydroxylase deficiency	1 α -羥化酶缺乏症候群	E25.0
G1-13	Emery–Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD)	肌失養症	G71.0	G13	Emery–Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD)	肌失養症	G71.0
K1-10	Hereditary Angioedema (HAE)	遺傳性血管性水腫	D84.1	K10	Hereditary Angioedema (HAE)	遺傳性血管性水腫	D84.1

新增罕見疾病名單

分類序號	疾病名稱	中文翻譯 (謹供參考)	ICD-10-CM 編碼	生效日
B1-25	Dravet Syndrome, DS	Dravet 症候群	G40.311	105年8月30日
B1-26	Vanishing White Matter Disease	腦白質消失症	G37.8	106年8月7日

罕見疾病疾病名稱、ICD-10-CM 編碼、分類序號修正對照表

修正名稱				現行名稱			
分類序號	疾病名稱	中文翻譯	ICD-10-CM 編碼	分類序號	疾病名稱	中文翻譯	ICD-10-CM 編碼
A11-05	Trimethylaminuria	<u>三甲基胺尿症</u>	E72.52	A11-05	Trimethylaminuria	臭魚症	E72.52
L1-12	<u>25-Hydroxyvitamin D 1-Alpha-Hydroxylase Deficiency</u>	<u>第一型遺傳性維生素D依賴型佝僂症</u>	<u>E83.32</u>	L1-12	1 α -hydroxylase deficiency	1 α -羥化酶缺乏症候群	E25.0
G1-13	Emery–Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD)	肌失養症	G71.0	G13	Emery–Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD)	肌失養症	G71.0
K1-10	Hereditary Angioedema (HAE)	遺傳性血管性水腫	D84.1	K10	Hereditary Angioedema (HAE)	遺傳性血管性水腫	D84.1