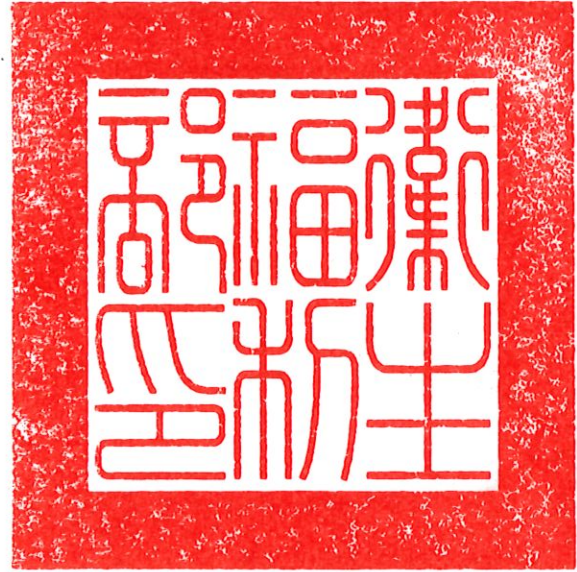


衛生福利部 公告



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