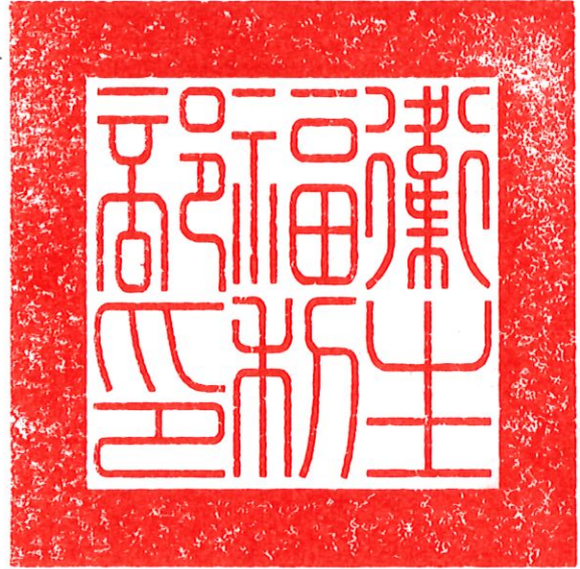


衛生福利部 公告



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 |