

收文編號：1070006479

議案編號：1070612071000500

立法院議案關係文書 (中華民國41年9月起編號)
中華民國107年11月21日印發

院總第 1053 號 政府提案第 14332 號之 1730

案由：衛生福利部函送公告新增「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，請查照案。

衛生福利部函

受文者：立法院

發文日期：中華民國 107 年 5 月 30 日

發文字號：衛授國字第 10704012312 號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：公告影本及罕見疾病名單各 1 份,附件一 附件二

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 5 月 30 日以衛授國字第 1070401231 號公告，謹檢送公告（含附件）1 份，敬請察照。

說明：依罕見疾病防治及藥物法第 3 條第 1 項規定辦理。

正本：立法院

副本：行政院法規會、本部法規會（均含附件）

檔 號：
保存年限：

衛生福利部 公告



發文日期：中華民國107年5月30日
發文字號：衛授國字第1070401231號
附件：罕見疾病名單1份

主旨：新增「Dravet症候群等二項罕見疾病」及修正「臭魚症等四項罕見疾病」之疾病名稱、ICD-10-CM編碼、罕見疾病分類序號如附件。

依據：罕見疾病防治及藥物法第三條第一項。

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
<u>G1-13</u>	Emery–Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD)	肌失養症	G71.0	G13	Emery–Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD)	肌失養症	G71.0
<u>K1-10</u>	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

立法院第 9 屆第 6 會期第 10 次會議議案關係文書