遠雄人壽保安心重大傷病一年定期健康保險附約

(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)

(給付項目:重大傷病保險金)

- ※被保險人須具備有效的全民健康保險被保險人身份,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。
- ※被保險人經醫師首次診斷為重大傷病,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。
- ※本險重大傷病範圍為「全民健康保險重大傷病範圍」,但不包含以下項目:
 - (1)先天性凝血因子異常。
 - (2)先天性新陳代謝異常疾病。
 - (3)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。
 - (4)先天性免疫不全症。
 - (5)職業病。
 - (6)先天性肌肉萎縮症。
 - (7)外皮之先天畸形。
 - (8)早產兒所引起之神經、肌肉、骨骼、心臟、肺臟等之併發症。
- ※本商品經本公司合格簽署人員檢視其內容業已符合一般精算原則及保險法令,惟為確保權 益,基於保險公司與消費者衡平對等原則,消費者仍應詳加閱讀保險單條款與相關文件, 審慎選擇保險商品。本商品如有虛偽不實或違法情事,應由本公司及負責人依法負責。
- ※投保後解約或不繼續繳費可能不利消費者,請慎選符合需求之保險商品。
- ※保險契約各項權利義務皆詳列於保單條款,消費者務必詳加閱讀了解,並把握保單契約撤 銷之時效(收到保單翌日起算十日內)。

保險公司免費申訴電話: 0800 - 083 - 083 傳真: (02)2345 - 9567

核准文號:民國 103 年 10 月 17 日 金管保壽字第 10302123640 號函 修正日期:民國 104 年 08 月 04 日 依104.06.24金管保壽字

電子信箱(E-mail): 3277@fglife.com.tw

第10402049830號函修正

第一條【保險附約的構成】

本遠雄人壽保安心重大傷病一年定期健康保險附約(以下簡稱本附約)依主保險契約(以下簡稱主契 約)要保人之申請,經本公司同意附加於主契約訂定之。

本附約條款、附著之要保書、批註及其他約定書,均為本附約的構成部分。

本附約的解釋,應探求附約當事人的真意,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。

第二條【名詞定義】

本附約所稱「疾病」係指被保險人自本附約生效日(或復效日)起所發生之疾病。

本附約所稱「傷害」係指被保險人於本附約有效期間內,遭受意外傷害事故,因而蒙受之傷害。

本附約所稱「意外傷害事故」係指非由疾病引起之外來突發事故。

本附約所稱「重大傷病」,係指「全民健康保險法」所稱之重大傷病。

本附約所稱「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(如附件),但排除下列項目:

- (一)先天性凝血因子異常。
- (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。

前項「重大傷病範圍」所載之項目於本附約訂立後如有變動,則以本附約「訂立時」及「有效期間內被保險人診斷確定當時」中央衛生主管機關最新公告之項目為準。

本附約所稱「區域醫院」,係指經主管機關辦理醫院評鑑評定為區域醫院之醫院。

本附約所稱「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業務執行的保險人。

第三條【保險責任的開始及交付保險費】

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。

本附約如係與主契約同時投保者,以主契約保險期間的始日為本附約的始日,以主契約當年度保單週年日之前一日為本附約之終日。

本附約如係於主契約有效期間內中途申請附加者,本附約保險期間之始日以本公司同意承保且批註於 保險單上之日期為準,以主契約當年度保單週年日之前一日為本附約之終日。

第四條【保險範圍】

被保險人於本附約有效期間內符合第八條約定時,本公司依本附約約定給付保險金。

第五條【附約撤銷權】

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附約。要保人依前項規定行使本附約撤銷權者,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,本附約自始無效,本公司應無息退還要保人所繳保險費;本附約撤銷生效後所發生的保險事故,本公司不負保險責任。但附約撤銷生效前,若發生保險事故者,視為未撤銷,本公司仍應依本附約規定負保險責任。

第六條【第二期以後保險費或續約保險費的交付、寬限期間及附約效力的停止】

分期繳納的第二期以後保險費或續約保險費,應照本附約所載交付方法及日期,向本公司所在地或指定地點交付,或由本公司派員前往收取,並交付本公司開發之憑證。第二期以後分期保險費或續約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或續約保險費者,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,本附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,但應由給付保險金內扣除欠繳保險費。

第七條【附約的停效及復效】

主契約停止效力時,本附約效力亦同時停止。本附約停止效力後,要保人得在停效日起二年內,申請復效;但主、附約皆停效時,主契約未申請復效者,本附約亦不得申請復效。

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及按本附約預定利率計算之利息後,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。

本附約如係於原約定保險期間屆滿後始為復效者,原保險期間改為自本附約恢復效力之時起至主契約 當年度保單週年日之前一日止。本公司並應簽發批註單載明本附約恢復效力之時日。

第一項約定期限屆滿時,本附約效力即行終止。

第八條【重大傷病保險金的給付】

被保險人同時符合下列第一款及第二款情形,本公司依本附約約定保險金額給付「重大傷病保險金」

- 一、被保險人於本附約有效期間內,因疾病或遭受傷害經全民健康保險保險人之特約醫院、特約診所 之醫師首次診斷為「重大傷病範圍」項目之一者。
- 二、被保險人已依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」規定 ,持前款首次診斷為重大傷病之診斷書,向全民健康保險保險人申請且取得全民健康保險保險人 核發之重大傷病證明者,但該證明文件之取得不限於本附約有效期間內。

被保險人於本附約有效期間內,喪失全民健康保險被保險人資格,須先向全民健康保險保險人重新申請加保後,始得依前項約定向本公司申請「重大傷病保險金」之給付。

被保險人若同時或先後罹患兩項(含)以上「重大傷病範圍」項目,並已取得全民健康保險保險人核發重大傷病證明者,本公司僅針對其中一項重大傷病給付「重大傷病保險金」。

本公司給付「重大傷病保險金」後,本附約之效力即行終止。

第九條【除外責任】

被保險人因下列原因所致之重大傷病者,本公司不負給付保險金的責任。

- 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。

第十條【不保事項】

被保險人有下列情形之一者,本公司不負給付「重大傷病保險金」的責任:

- 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。

因前項情形而免給付保險金者,本附約無效,本公司將無息退還已繳保險費予要保人。

第十一條【附約有效期間】

本附約保險期間為一年,保險期間屆滿時,要保人得交付續保保險費,以逐年使本附約繼續有效,本 公司不得拒絕續保。

本附約之續保最高可至被保險人之保險年齡達八十歲之保單年度末為止。

本附約續保時,按續保生效當時依規定陳報主管機關之費率及被保險人年齡重新計算保險費,但不得 針對個別被保險人身體狀況調整之。要保人如不同意該項保險費,本附約自該期保險費應交之日起自 動終止。

第十二條【告知義務與本附約的解除】

要保人在訂立本附約時,對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,本公司得解除本附約,而且不退還已交付的保險費,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

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

本公司解除本附約時,應通知要保人。但要保人死亡、居住所不明,致通知不能送達時,本公司得將該項通知送達受益人。

第十三條【附約的終止】

要保人得隨時終止本附約。

前項附約之終止,自本公司收到要保人書面或其他約定方式通知時,開始生效。

要保人依第一項約定終止本附約時,本公司按日數比例,將未到期之保險費退還要保人。

被保險人非因本附約所載之保險事故身故時,本附約對被保險人之效力即行終止,本公司按日數比例 ,將被保險人之未到期保險費退還要保人。

本附約有下列情形之一時,如尚未滿期,其效力持續至該期已繳之保險費期滿後終止:

- 一、主契約終止時。
- 二、主契約申請變更為展期定期保險時。

第十四條【附約內容的變更】

要保人在本附約有效期間內,得申請減少保險金額,但是減額後的保險金額,不得低於本附約最低承 保金額,其減少部分依第十三條附約的終止之約定處理。

第十五條【年齡的計算及錯誤的處理】

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

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,本附約無效,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,要保人不得請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,其利息按民法 第二百零三條法定週年利率計算。

第十六條【保險事故的通知與保險金的申請時間】

要保人、被保險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。

第十七條【受益人】

本附約重大傷病保險金之受益人為被保險人本人,本公司不受理其指定及變更。

被保險人身故時,如本附約保險金尚未給付或未完全給付,則以被保險人之法定繼承人為該部分保險金之受益人。

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。

第十八條【重大傷病保險金的申領】

受益人申領本附約重大傷病保險金時,應檢具下列文件:

- 一、保險金申請書。
- 二、保險單或其謄本。
- 三、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。
- 五、受益人的身分證明。

前項全民健康保險保險人核發之重大傷病證明文件正本,本公司於驗證後返還。如被保險人於前述文件核發前身故致無法取得者,得檢具因確定診斷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或續保當時全民健康保險重大傷病範圍之診斷書及當次「重大傷病」病歷摘要等證明文件以取代重大傷病證明文件正本。

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重大傷病證明,而無法 取得第一項第四款所稱之重大傷病證明時,得檢具下列文件替代之:

- 一、重大傷病病歷摘要。
- 二、重大傷病醫療費用收據。

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。

第十九條【重大傷病範圍變更處理方式】

本附約有效期間內,被保險人若因中央衛生主管機關變更或調整「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時,本公司仍負保險金給付之責任,受益人申領重大傷病 保險金不適用第十八條之規定,改以檢具下列文件:

- 一、保險金申請書。
- 二、保險單或其謄本。
- 三、檢具一家「區域醫院」層級以上(含)之醫療院所開立且符合投保或續保當時全民健康保險重大傷 病範圍之診斷書及當次「重大傷病」病歷摘要。(但要保人或被保險人為醫師時,不得為被保險 人出具診斷書及病歷摘要。)
- 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。

第二十條【變更住所】

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,得以本附約所載要保人之最後住所發送之。

第二十一條【時效】

由本附約所生的權利,自得為請求之日起,經過兩年不行使而消滅。

第二十二條【批註】

本附約內容的變更,或記載事項的增刪,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。

第二十三條【管轄法院】

因本附約涉訟者,同意以要保人住所所在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,以本公司總公司所在地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。



		中央衛生主管機關於 102.01.04	
ICD-9-CM碼	中文疾病名稱	英文疾病名稱	承保
2001年版		X X X X X X X X X X X X X X X X X X X	與否
	一、需積極或長期治療之癌症。		承保
140-208	惡性腫瘤	Malignant neoplasm	
	二、先天性凝血因子異常。		不承保
286.0	(一) 先天性第八凝血因子異常	Congenital factor VIII disorder	
200.0	[A型血友病]	Congenitar ractor viii disorder	
286.1	(二)先天性第九凝血因子異常	Congenital factor IX disorder	
200.1	[B型血友病]	Congenital factor IX disorder	
286.2	(三)先天性第十一凝血因子異	Congenital factor XI deficiency	
200.2	常〔C型血友病〕	Congenital factor 711 deficiency	
286.3	(四)其他凝血因子先天性缺乏	Congenital deficiency of other	
200.0	症異常	clotting factors	
	三、嚴重溶血性及再生不良性貧血	John S 1444015	承保
	[血紅素未經治療,成人經常		\1 - \(\)(
	低於8gm/dl以下,新生兒經常		
	低於12gm/dl以下者〕。		
282	(一) 遺傳性溶血性貧血	Hereditary hemolytic anemias	
283	(二)後天性溶血性貧血	Acquired hemolytic anemias	
284	(三)再生不良性貧血	Aplastic anemias	
201	四、慢性腎衰竭〔尿毒症〕,必須	r prastre unemas	承保
	接受定期透析治療者。		11.01
585	(一)慢性腎衰竭	Chronic Renal failure (End-	
	及任有农场	stage renal disease)	
403.01 \ 403.11 \	(二)高血壓性腎臟病伴有腎衰	Hypertensive renal disease with	
403.91	竭	renal failure	
404.02 \ 404.03 \	(三) 高血壓性心臟及腎臟病伴	Hypertensive heart and renal	
404.12 \ 404.13 \	有腎衰竭	disease with renal failure	
404.92 > 404.93			
	五、需終身治療之全身性自體免疫		承保
	症候群。		
710.0	(一)紅斑性狼瘡	Systemic lupus erythematosus	
710.1	(二)全身性硬化症	Systemic sclerosis	
714.0	(三)類風濕關節炎〔符合1987	Rheumatoid arthritis	
	美國風濕病學院修訂之診		
714.30~714.33	斷標準,含青年型類風濕	Rheumatoid arthritis juvenile	
	關節炎〕	Ĭ	
710.4	(四)多發性肌炎	Polymyositis	
710.3	(五)皮肌炎	Dermatomyositis	
1160	(六)血管炎	Vasculitis	
446.0	1.結節狀多動脈炎	Polyarteritis nodosa	
446.2	2.過敏性血管炎	Hypersensitivity angiitis	
446.4	3. 韋格納氏肉芽腫	Wegener's granulomatosis	
446.5	4.巨細胞動脈炎	Giant cell arteritis	
443.1	5.血栓閉鎖性血管炎	Thromboangiitis obliterans	
1167	C 用 外 上 毛 nc 火	(Buerger's disease)	
446.7	6.閉鎖式動脈炎	Takayasus's disease	
446.1	7.急性發熱性黏膜皮膚淋	Kawasaki disease	
	巴結徵候群(川崎病)		
136.1	8.貝賽特氏病	Behcet's disease	
694.4	(七)天孢瘡	Pemphigus	
710.2	(八) 乾燥症	Sjogren's syndrome	
555	(九)克隆氏症	Crohn's disease	
556.0~556.6	(十)慢性潰瘍性結腸炎	Ulcerative colitis	
556.8~556.9			

TCD-9-CM碼	承與承保否 保
の病情已經慢性化者,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)老年期及初老年期器質性精神病態【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】 293.1 (二)亞急性譫妄 (三)其他器質性精神病態 (四)精神分裂症 (四)精神分裂症 (四)精神分裂症 (四)精神分裂症 (五)情感性精神病 (六)妄想狀態 (大)妄想狀態 (大)源自兒童期之精神病 (大)源自兒童期之精神病 (大)源自兒童期之精神病 (大)。 以兒自閉症 (大) 別兒自閉症 (大) 別子精神病 (大) 別子情報が完善(大) 別言integrative psychoses (大) 別子情報が発見童期之精神病 (大) 別言integrative psychoses (大) 別子情報が発見童期之精神病 (大) 「大) 「大) 「大) 「大) 「大) 「大) 「大) 「大) 「大) 「	承保
Table 1	
(四)精神分裂症	
296 297(五)情感性精神病 (六)妄想狀態Affective psychoses Paranoid states299 299.0(七)源自兒童期之精神病Psychoses with origin specific to childhood Infantile autism299.1 299.82.崩解性精神病 3.其他源發於兒童期之精 神病Disintegrative psychoses Other specified early childhood psychoses299.94.未明示其他源發於兒童 期之精神病Psychoses with origin specific to childhood unspecified	
299.0 (七)源自兒童期之精神病 Psychoses with origin specific to childhood 299.0 1.幼兒自閉症 Infantile autism 299.1 2.崩解性精神病 Disintegrative psychoses 299.8 3.其他源發於兒童期之精 Other specified early childhood psychoses 299.9 4.未明示其他源發於兒童 Psychoses with origin specific to childhood unspecified	
299.01.幼兒自閉症Infantile autism299.12.崩解性精神病Disintegrative psychoses299.83.其他源發於兒童期之精神病Other specified early childhood psychoses299.94.未明示其他源發於兒童Psychoses with origin specific to childhood unspecified	
299.9	
G6PD代謝異常除外〕	不承保
243	
250.11 \ 250.13 \ 250.21 \ 250.23 \ 250.31 \ 250.33 \ 250.41 \ 250.53 \ 250.51 \ 250.53 \ 250.61 \ 250.63 \ 250.71 \ 250.73 \ 250.81 \ 250.83 \ 250.91 \ 250.93	
253.5 (三) 尿崩症 Diabetes inspidus	
255.2 (四)先天性腎上腺泌尿道症候 Congenital adrenal hyperplasia 群	
270(五)氨基酸輸送與代謝之失調Disorders of amino-acid transport and metabolism271.0(六)肝醣貯積症Glycogent storage disease	
271.1	
272.7(十)脂肪代謝障礙Lipidoses272.9(十一)脂質代謝失調症Disorders of lipoid metabolism	
275.1(十二) 銅代謝失調症Disorders of copper metabolism275.40~275.42、(十三) 鈣代謝失調症Disorders of calcium metabolism	
277.2(十四) Purine及Pyrimidine之其 他代謝失調症Other disorders of purine and pyrimidine metabolism277.5(十五)黏多醣症Mucopolysaccharidosis	
277.8 (十六)其他特定之新陳代謝失 Other specified disorders of metabolism 277.9 (十七)新陳代謝失調症 Disorders of metabolism	

ICD-9-CM碼		<u> </u>	承保
2001年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	與否
	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		不承保
740	(一)無腦症及類似畸形	Anencephalus and similar anomalies	
742	(二)神經系統之其他先天性畸 形	Other congenital anomalies of nervous system	
745~746	(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	Bulbus cordis anomalies and anomalies of cardiac septal closure or other congenital anomalies of heart	
747	(四)循環系統之其他先天性畸 形	Other congenital anomalies of circulatory system	
748.4	(五) 先天性肺囊腫	Congenital cystic lung disease	
748.5	(六)肺缺乏症形成不全及形成 異常	Agenesis, hypoplasia and dysplasia of lung	
748.6	(七)肺之其他畸形	Other anomalies of lung	
751	(八)消化系統之其他先天性畸	Other congenital anomalies of	
753.0	形 (九) 堅如玄広及形式異常	digestive system	
753.0 753.1	(九)腎缺乏症及形成異常 (十)囊腫性腎病	Renal agenesis and dysgenesis Cystic kidney disease	
753.20~753.23	(十一)腎盂及輸尿管之阻塞性	Obstructive defects of renal	
753.29	缺陷	pelvis and ureter	
753.3	(十二) 腎之其他明示畸形	Other specified anomalies of kidney	
756.4	(十三) 軟骨形成異常	Chondrodystrophy	
758	(十四)染色體異常	Chromosomal anomalies	
749.01~749.04 749.11~749.14	(十五) 先天性畸形唇顎裂〔限	Congenital cleft palate and cleft	
749.21~749.14	需多次手術治療及語言 復健者〕	lip	
7.13.22	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		承保
948.2~948.9	傷	Burn of >20% of total body surface	
0.40	(二)顏面燒燙傷	D	
940 941.5	1.眼及其附屬器官之燒傷 2.臉及頭之燒傷,深部組	Burn confined to eye and adnexa Burn of face and head, deep	
) - 11.3	織壞死(深三度),伴有身體部位損害。	necrosis of underlying tissue (deep third degree) with loss of a body part	
	十、接受腎臟、心臟、肺臟、肝臟、骨髓及胰臟移植後之追蹤治		承保
V42.0	療。 (一)腎臟移植手術後之追蹤治 療	Kidney replaced by transplant	
V42.1	(二)心臟移植手術後之追蹤治 療	Heart replaced by transplant	
V42.6	***	Lung replaced by transplant	
V42.7	(四)肝臟移植手術後之追蹤治 療	Liver replaced by transplant	
V42.81~V42.82	(五)骨髓移植手術後之追蹤治 療	Bone marrow replaced by transplant	
V42.83	(六)胰臟移植手術後之追蹤治 療	Pancreas replaced by transplant	
996.81	(七)腎臓移植併發症	Complication of transplanted kidney	

ICD-9-CM碼 2001年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	承保 與否
996.82	(八) 肝臟移植併發症	Complication of transplanted liver	
996.83	(九)心臟移植併發症	Complication of transplanted heart	
996.84	(十)肺臟移植併發症	Complication of transplanted lung	
996.85	(十一) 骨髓移植併發症	Complication of transplanted bone marrow	
996.86	(十二)胰臟移植併發症	Complication of transplanted pancreas	
	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)。		承保
045.1	(一)急性脊髓灰白質炎併有 其他麻痺者	Acute poliomyelitis with other paralysis	
343	(二) 嬰兒腦性麻痺	Infantile cerebral palsy	
344+138	(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	Other paralytic syndromes (late effects of acute poliomyelitis)	
959.99	候群) 十二、重大創傷且其嚴重程度到達	Major trauma rated 16 or above	承保
939.99	創傷嚴重程度分數十六分以 上者(INJURY SEVERITY	on the severity scale (injury severity score ≥ 16)	承休
	SCORE ≥16) (※植物人狀態不可以ISS計 質)		
518.85	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.	承保保
261.0	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 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

ICD 0 CM7E	T	T	2,17
ICD-9-CM碼 2001年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	承保 與否
261.1	(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。	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	,
	十五、因潛水、或減壓不當引起之	oral diet	承保
	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		7代示
993.3	(一) 減壓病	Decompression sickness	
958.0	(二)空氣栓塞症	Air embolism	
358.0	十六、重症肌無力症	Myasthenia gravis	承保
279.00、279.06	十七、先天性免疫不全症 (一)低丙種球蛋白血症	Hypogammaglobulinemia	不承保
279.08	(二)選擇性免疫球蛋白缺乏 合併反覆相關之感染	Selective immunoglobulin deficiency combined with repeated related infection	
279.1	(三)細胞性免疫缺乏症	Deficiency of cell-mediated immunity	
279.2	(四)複合型免疫缺乏症	Combined immunity deficiency	
279.3	(五)吞噬細胞功能低下症	Phagocyte deficiency(chronic granulomatous disease)	
279.8	(六) 其他免疫疾病	Other specified disorder of immune mechanism	
1	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)		承保
806	(一) 脊柱骨折,伴有脊髓病 灶	Fracture of vertebral column with spinal cord injury	
952		Spinal cord injury without evidence of spinal bone injury	
336	(三)其他脊髓病變	Other disease of spinal cord	
	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	Occupational disease	不承保
500	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	Coal workers' pneumoconiosis	
501	(二)石綿沉著症	Asbestosis	
502	(三)其他矽石或矽鹽所致之 塵肺症	Pneumoconiosis due to other silica or silicates	
503	(四)其他無機性塵埃所致之 塵肺症	Pneumoconiosis due to other inorganic dust	
505	(五)塵肺症	Pneumoconiosis	
	二十、急性腦血管疾病(限急性發 作後一個月內)	Cerebrovascular disease (acute stage)	承保
430	(一) 蜘蛛膜下腔出血	Subarachnoid hemorrhage	

ICD-9-CM碼		Τ	亚伊
2001年版	中文疾病名稱	英文疾病名稱	承保 與否
431 \ 432	(二)腦內出血	Intracerebral hemorrhage	7, 2
433、434	(三)腦梗塞	Cerebral infarction	
435~437	(四) 其他腦血管疾病	Other cerebrovascular disease	
340	二十一、多發性硬化症	Multiple sclerosis	承保
359.0 \ 359.1	二十二、先天性肌肉萎縮症	Congenital muscular dystrophy	不承保
	二十三、外皮之先天畸形	Congenital anomalies	不承保
		integument	
757.39	(一)先天性水泡性表皮鬆懈 症	Congenital epidermolysis bullosa	
757.9	(二) 先天性之外皮畸形	Congenital anomalies of the integument	
757.1	(三) 先天性魚鱗癬症(穿山	Ichthyosis congenita	
	甲症)		
030	二十四、漢生病	Leprosy (Hansen's disease)	承保
571.2 · 571.5 · 571.6	二十五、肝硬化症,併有下列情形 之一者:	Liver cirrhosis with complication	承保
	(一)腹水無法控制	Ascites with poor control	
	(二)食道或胃靜脈曲張出血	Esophageal or gastric varicosis bleeding	
	(三)肝昏迷或肝代償不全	Hepatic coma or liver	
	(一)和自亚杰州代旗小王	dyscompensated	
	二十六、早產兒所引起之神經、肌		不承保
	肉、骨骼、心臟、肺臟等 之併發症。		
765.90	(一) 早產兒出生後三個月內	Neurological, muscular, skeletal,	
	因神經、肌肉、骨骼、	cardiac or pulmonary	
	心臟、肺臟(含支氣管	complications due to premature	
)等之併發症住院者	infants to have admission care	
765.00	(一) 日文白山山世一個日後	within three months birth.	
765.99	(二) 早產兒出生滿三個月後 ,經身心障礙等級評鑑	Neurological, muscular, skeletal, cardiac or pulmonary	
	為中度以上,領有社政	complications due to premature	
	單位核發之身心障礙手	infants certified to have	
	一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	moderate impairments three	
		months of age.	
985.1	二十七、砷及其化合物之毒性作用	Toxic effect of arsenic and its	承保
	(烏腳病)	compounds (black foot disease)	
335.2	二十八、運動神經元疾病其身心障礙	Motor neuron disease	承保
	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-9-CM 335.20), 不受其		
	身心障礙等級在中度以上或		
	須使用呼吸器之限制】。		
046.1	二十九、庫賈氏病	Jakob -Creutzfeldt disease	承保
	三十、經本署公告之罕見疾病,但	Rare disease	承保
	已列屬前二十九類者除外。		
		l .	

罕見疾病分類序號彙總表

中央衛生主管機關於 103.01.16 公告更新

				十	
分类	镇序:	號	中文病名(僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9- CM 編碼
A.先	天性	.代詢	村異常		
⊚ 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
(02		瓜胺酸血症	Citrullinemia	270.6
(03		乙醯穀胺酸合成酶缺乏症	Nitroacetylglutamate synthetase	270.6
				deficiency, NAG synthetase deficiency	
	04		鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症	Ornithine transcarbamylase deficiency	270.6
(05		高鳥胺酸血症-高氨血症-高瓜胺酸	Hyperornithinemia-	270.6
			血症症候群	Hyperammonemia-Homocitrullinuria	
	2 22	+ +4	/ L 10/2 TA 15 141 TH NA A	Syndrome	
_		基酸	/有機酸代謝異常 Amino acid metabo		270.0
A2	01		胺基酸代謝疾病	Amino acid metabolic	270.9
	02		立即吸收 / 广	disorders(Aminoacidopathies)	270.4
	02		高胱胺酸血症	Homocystinuria	270.4
			高甲硫胺酸血症 非酮性 京井胺酸 4 店	Hypermethioninemia	270.4 270.7
	04		非酮性高甘胺酸血症 至明尼応	Nonketotic hyperglycinemia	270.7
	06		苯酮尿症 四氢甘喋 必知 至 庄	Phenylketouria Tetrahydrobiopterin deficiency	270.1
	07	_	四氫基喋呤缺乏症		270.1
	08	-	遺傳性高酪胺酸血症 楓糖尿症	Hereditary tyrosinemia	270.2
	09	-	有機酸血症	Maple syrup urine disease Organic acidemias	270.9
	10	-	異戊酸血症	Isovaleric academia	270.9
	11		戊二酸尿症,第一型、第二型	Glutaric aciduria type I \ II	270.9
	12	_	八一 <u>段</u>	Propionic academia	270.3
	13	-	甲基丙二酸血症	Methylmalonic acidemia	270.3
	14	-			
			3-氫基-3-甲基戊二酸血症	3-Hydroxy-3-methyl-glutaric acidemia	
	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
	16		高離氨基酸血症	Hyperlysinemia	270.1
	17		組胺酸血症	Histidinemia	270.7
	18	-	三甲基巴豆醯輔酶 A 羧化酵素缺	3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase	270.9
	10		之症 之症	deficiency	270.7
	19		多發性羧化酶缺乏症	Multiple carboxylase deficiency	270.9
	20		高脯胺酸血症	Hyperprolinemia	270.8
	21			Aromatic L-amino acid decarboxylase	270.2
				deficiency	v
	22		酪胺酸羥化酶缺乏症	Tyrosine hydroxylase deficiency	270.2
(A	3 脂	質儲			-
	01	,	高雪氏症	Gaucher's disease	272.7
	02		GM1/GM2 神經節苷脂儲積症	GM1/GM2 gangliosidosis	330.1
	03		Fabry 氏症	Fabry disease	272.7
	04		Niemann-Pick 氏症, 鞘髓磷脂儲積	Niemann-Pick disease	272.7
			症		
	05		MLD症候群	Metachromatic Leukodystrophy (MLD)	330.0
	06		球細胞腦白質失養症	Globoid Cell Leukodystrophy	330.0
				(Krabbe's disease)	
$\bigcirc A^{4}$	1碳ス	K化,	合物代謝異常		
A4	01		半乳糖血症	Galactosemia	271.1
	02		肝醣儲積症	Glycogen storage disease	271.0
	03		腦血管屏障葡萄糖輸送缺陷	Glut (Glucose Transport) 1	271.8
				deficiency syndrome	

分別方流 中文所名 (世界多考) 失文あ名(陶為) CM 編碼 AS 01 脂形酸氧化作用缺陷 Fatty acid oxidation defect 277.8 02 原費性肉給缺乏症 Carnitine deficiency syndrome, primary 03 中装脂肪酸素 魚酵素軟乏症 Medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency (MCAD) 04 短線脂肪酸去 魚酵素軟乏症 Mitochondrial defect 277.8 dehydrogenase deficiency (MCAD) Short-chain acyl-CoA dehydrogenase 277.8 deficiency (MCAD) 04 短線脂肪酸去 魚酵素砂 Mitochondrial defect 277.9 deficiency 03 Leigh fix 童牛別屬骨髓病愛 Leigh disease 330.8 15 Mitochondrial Neurogastrointestinal 277.9 Emphalogathy Syndrome 277.8 deficiency MICAS 成体群 MICAS (本科 MICAS 成体群 MICAS (本科 MICAS (** MICAS (1	ICD-9-
A5 01	分	類序	號	中文病名(僅供參考)	英文病名(縮寫)	
02	(A	5脂	肪酸	氧化異常		
P	A5	01		脂肪酸氧化作用缺陷	Fatty acid oxidation defect	277.8
03		02		原發性肉鹼缺乏症	Carnitine deficiency syndrome,	272.9
dehydrogenase deficiency (MCAD)						
Q4 短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症		03		中鏈脂肪酸去氫酵素缺乏症		277.8
○						
		0.4		公本中央在上与斯公人之	` /	277.0
 ○ A6 粒線壁代謝異常 A6 01		04		短鳃脂奶酸去虱酶缺乏症		211.8
A6	(i) A	6 粒	娘 融	 化 謝 異 堂	deficiency	
02 Kearns-Sayre 氏症侯群			沙人月豆		Mitochondrial defect	277 9
03	710					
04 MELAS 症候群 MELAS 758.89						
05						
06 丙酮酸鹽脱氫酶缺乏症						
 ○A7 溶小體代謝異常 ○2		06		丙酮酸鹽脫氫酶缺乏症		271.8
A7 01		07		巴氏症候群	Barth Syndrome	759.89
02	(i) A	7溶	小體	代謝異常		
03	A7					
04 疑酸酵素缺乏症 Sialidosis 272.7 05 志脂質症 Mucolipidosis 272.7 06 神經元蠟樣脂褐質儲積症 Neuronal ceroid lipofuscinosis 330.1 ○ A8 勝固醇及脂質代謝異常 Cholesterol and Lipid metabolism Homozygous familial hypercholesterolemia 272.0 hypercholesterolemia 272.0 Neuronal ceroid lipofuscinosis 272.0 Neuronal ceroid lipofuscinosis 272.0 Neuronal ceroid lipofuscinosis 272.0 Neuronal ceroid lipofuscinosis 272.0 Neuronal ceroid lipofuscinosis 272.0 Neuronal ceroid lipofuscinosis 272.1 Neuronal ceroid metabolism Neuronal ceroid lipofuscinosis 272.1 Neuronal ceroid metabolism Neuronal ceroid metabo						
05						
Q6						
○ A8 糖国轉及脂質代謝異常 Cholesterol and Lipid metabolism 272.0 A8 01 同合子家族性高膽固醇血症 Homozygous familial hypercholesterolemia 272.0 02 家族性高乳糜微粒血症 Familial Hyperchylomicronemia 272.3 03 豆固醇血症 〈植物性〉 Sitosterolemia 272.0 A9 碗粉 礦物離子缺陷 Wilson's disease 275.1 02 Menkes 症候群 Menkes syndrome 759.89 03 自輔酶缺乏症 Molybdenum cofactor deficiency 277.8 ○A10 過氧化體代謝異常 Zellweger syndrome 277.9 02 腎上腺腦白質失養症 Adrenoleukodystrophy 272.7 03 肢近端型點狀軟骨發育不良 Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata 277.8 ②A11 其他代謝異常 Lesch-Nyhan syndrome 277.1 02 Lesch-Nyhan 氏症候群 Lesch-Nyhan syndrome 277.1 03 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 Sulfite oxidase deficiency 277.2 03 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 Carbohydrate-deficiency 277.9 04 碳水化合缺乏醣蛋白症候群 Carbohydrate-deficiency 277.9 05 臭魚症 Trimethylaminuria 277.8 06 先天性全身脂質營養不良症 Congenital generalized lipodystrophy 272.6 07 腦腱性黃瘤症 Cerebrotendinous Xanthomatosis <						
A8						330.1
			固醇		oid metabolism	272.0
02 家族性高乳糜微粒血症	Α8	01	47	同合于家族性高膽固醇血症		272.0
03 豆固醇血症《植物性 Sitosterolemia 272.0 ○ A9 礦物離子缺陷 A9 01 成爾森氏症 Wilson's disease 275.1 02 Menkes 症候群 Menkes syndrome 759.89 03 國輔酶缺乏症 Molybdenum cofactor deficiency 277.8 ○ A10 過氧化體代謝異常 Zellweger syndrome 277.9 01 Zellweger 氏症候群 Zellweger syndrome 277.9 02 腎上腺腦白質失養症 Adrenoleukodystrophy 272.7 03 肢近端型點狀軟骨發育不良 Rhizomelic Chondrodysplasia 277.8 ○ A11 其他代謝異常 Porphyria 277.1 02 Lesch-Nyhan 氏症候群 Lesch-Nyhan syndrome 277.2 03 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 Sulfite oxidase deficiency 270.0 04 碳水化合缺乏醣蛋白症候群 Carbohydrate-deficiency 277.9 05 臭魚症 Trimethylaminuria 277.8 06 先天性全身脂質營養不良症 Congenital generalized lipodystrophy 272.6 07		02		安长县立到 睡仙华人式		272.2
◎A9 礦物離子缺陷 Wilson's disease 275.1 A9 01 成爾森氏症 Menkes syndrome 759.89 03 目輔酶缺乏症 Molybdenum cofactor deficiency 277.8 ◎A10 過氧化體代謝異常 Zellweger syndrome 277.9 02 腎上腺腦白質失養症 Adrenoleukodystrophy 272.7 03 肢近端型點狀軟骨發育不良 Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata 277.8 ◎A11 其他代謝異常 Porphyria 277.1 01 生esch-Nyhan 氏症候群 Lesch-Nyhan syndrome 277.2 03 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 Sulfite oxidase deficiency 270.0 04 碳水化合缺乏醣蛋白症候群 Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome 277.9 05 臭魚症 Trimethylaminuria 277.8 06 先天性全身脂質營養不良症 Congenital generalized lipodystrophy 272.6 07 腦腱性黃瘤症 Cerebrotendinous Xanthomatosis 272.7 08 低磷酸酯酶症 Hypophosphatasia 275.3 09 Beta 硫解酶缺乏症 Beta-Ketothiolase Deficiency 270.3 B腦部或神經系統病變 Beta-Ketothiolase Deficiency 270.3 B Multiple sclerosis Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) 335.20						
A9 01 威爾森氏症 Wilson's disease 275.1 02 Menkes 症候群 Menkes syndrome 759.89 03 钼輔酶缺乏症 Molybdenum cofactor deficiency 277.8 ◎A10 過氧化體代謝異常 Zellweger syndrome 277.9 02 腎上腺腦白質失養症 Adrenoleukodystrophy 272.7 03 肢近端型點狀軟骨發育不良 Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata 277.8 ◎A11 其他代謝異常 Porphyria 277.1 02 Lesch-Nyhan 氏症候群 Lesch-Nyhan syndrome 277.2 03 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 Sulfite oxidase deficiency 270.0 04 碳水化合缺乏醣蛋白症候群 Carbohydrate-deficiency 277.9 05 臭魚症 Trimethylaminuria 277.8 05 臭魚症 Trimethylaminuria 277.8 06 先天性全身脂質營養不良症 Congenital generalized lipodystrophy 272.6 07 腦腱性黃瘤症 Cerebrotendinous Xanthomatosis 272.7 08 低磷酸酯酶症 Hypophosphatasia 275.3 09 Beta 硫解酶缺乏症 Beta-Ketothiolase Deficiency 270.3 B 腦部或神經系統病變 Beta-Ketothiolase Deficiency 270.3 <td>$\bigcirc \Delta$</td> <td></td> <td>场 強.</td> <td></td> <td>Sitosterolenna</td> <td>212.0</td>	$\bigcirc \Delta$		场 強.		Sitosterolenna	212.0
Menkes 症候群 Menkes syndrome 759.89			沙内庄		Wilson's disease	275 1
03	11)			Menkes 症候群		
◎A10 過氧化體代謝異常 Zellweger K症候群 Zellweger syndrome 277.9 02 腎上腺腦白質失養症 Adrenoleukodystrophy 272.7 03 肢近端型點狀軟骨發育不良 Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata 277.8 ◎A11 其他代謝異常 Porphyria 277.1 02 Lesch-Nyhan 氏症候群 Lesch-Nyhan syndrome 277.2 03 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 Sulfite oxidase deficiency 270.0 04 碳水化合缺乏醣蛋白症候群 Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome 277.9 05 臭魚症 Trimethylaminuria 277.8 06 先天性全身脂質營養不良症 Congenital generalized lipodystrophy 272.6 07 腦腱性黃瘤症 Cerebrotendinous Xanthomatosis 272.7 08 低磷酸酯酶症 Hypophosphatasia 275.3 09 Beta 硫解酶缺乏症 Beta-Ketothiolase Deficiency 270.3 B腦部或神經系統病變 Multiple sclerosis 340 02 机萎縮性側索硬化症 Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) 335.20						
A1001Zellweger 氏症候群Zellweger syndrome277.902腎上腺腦白質失養症Adrenoleukodystrophy272.703肢近端型點狀軟骨發育不良Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata277.8◎A11 其他代謝異常Porphyria277.1A1101紫質症Porphyria277.203亞硫酸鹽氧化酶缺乏Sulfite oxidase deficiency270.004碳水化合缺乏醣蛋白症候群Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome277.905臭魚症Trimethylaminuria277.806先天性全身脂質營養不良症Congenital generalized lipodystrophy 272.607腦腱性黃瘤症Cerebrotendinous Xanthomatosis272.708低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Multiple sclerosis340Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20	(O)A		5氧化			
O2 腎上腺腦白質失養症 Adrenoleukodystrophy 272.7 O3 肢近端型點狀軟骨發育不良 Rhizomelic Chondrodysplasia 277.8 OA11 其他代謝異常 Porphyria 277.1 O2 Lesch-Nyhan 氏症候群 Lesch-Nyhan syndrome 277.2 O3 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 Sulfite oxidase deficiency 270.0 O4 碳水化合缺乏醣蛋白症候群 Carbohydrate-deficiency 277.9 Q5 臭魚症 Trimethylaminuria 277.8 O6 先天性全身脂質營養不良症 Congenital generalized lipodystrophy 272.6 O7 腦腱性黃瘤症 Cerebrotendinous Xanthomatosis 272.7 O8 低磷酸酯酶症 Hypophosphatasia 275.3 O9 Beta 硫解酶缺乏症 Beta-Ketothiolase Deficiency 270.3 B 腦部或神經系統病變 B1 O1 多發性硬化症 Multiple sclerosis 340 O2 肌萎縮性側索硬化症 Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) 335.20			, , , , ,		Zellweger syndrome	277.9
03 肢近端型點狀軟骨發育不良					· ·	272.7
Punctata ③All 其他代謝異常 All 01						
○ All 其他代謝異常				THE THE PERIOD AND ALL IN		_,,,,
A11 01 紫質症 Porphyria 277.1 02 Lesch-Nyhan 氏症候群 Lesch-Nyhan syndrome 277.2 03 亞硫酸鹽氧化酶缺乏 Sulfite oxidase deficiency 270.0 04 碳水化合缺乏醣蛋白症候群 Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome 277.9 05 臭魚症 Trimethylaminuria 277.8 06 先天性全身脂質營養不良症 Congenital generalized lipodystrophy 272.6 07 腦腱性黃瘤症 Cerebrotendinous Xanthomatosis 272.7 08 低磷酸酯酶症 Hypophosphatasia 275.3 09 Beta 硫解酶缺乏症 Beta-Ketothiolase Deficiency 270.3 B 腦部或神經系統病變 Multiple sclerosis 340 02 肌萎縮性側索硬化症 Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) 335.20	⊚A	11 其	他什	· : 謝異常		
03亞硫酸鹽氧化酶缺乏Sulfite oxidase deficiency270.004碳水化合缺乏醣蛋白症候群Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome277.905臭魚症Trimethylaminuria277.806先天性全身脂質營養不良症Congenital generalized lipodystrophy272.607腦腱性黃瘤症Cerebrotendinous Xanthomatosis272.708低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20						277.1
04碳水化合缺乏醣蛋白症候群Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome277.905臭魚症Trimethylaminuria277.806先天性全身脂質營養不良症Congenital generalized lipodystrophy272.607腦腱性黃瘤症Cerebrotendinous Xanthomatosis272.708低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20		02		Lesch-Nyhan 氏症候群	Lesch-Nyhan syndrome	277.2
04碳水化合缺乏醣蛋白症候群Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome277.905臭魚症Trimethylaminuria277.806先天性全身脂質營養不良症Congenital generalized lipodystrophy272.607腦腱性黃瘤症Cerebrotendinous Xanthomatosis272.708低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20		03		亞硫酸鹽氧化酶缺乏	Sulfite oxidase deficiency	270.0
05臭魚症Trimethylaminuria277.806先天性全身脂質營養不良症Congenital generalized lipodystrophy272.607腦腱性黃瘤症Cerebrotendinous Xanthomatosis272.708低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20		04		·	· ·	277.9
05臭魚症Trimethylaminuria277.806先天性全身脂質營養不良症Congenital generalized lipodystrophy272.607腦腱性黃瘤症Cerebrotendinous Xanthomatosis272.708低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20						
06先天性全身脂質營養不良症Congenital generalized lipodystrophy272.607腦腱性黃瘤症Cerebrotendinous Xanthomatosis272.708低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20		05		臭魚症		277.8
07腦腱性黃瘤症Cerebrotendinous Xanthomatosis272.708低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20					ž	
08低磷酸酯酶症Hypophosphatasia275.309Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis34001多發性硬化症Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20						
09Beta 硫解酶缺乏症Beta-Ketothiolase Deficiency270.3B 腦部或神經系統病變Multiple sclerosis340B101多發性硬化症Multiple sclerosis34002肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20		08			Hypophosphatasia	275.3
B 腦部或神經系統病變 Multiple sclerosis 340 B1 01 多發性硬化症 Multiple sclerosis 340 02 肌萎縮性側索硬化症 Amyotrophic lateral sclerosis (ALS) 335.20		09				270.3
02肌萎縮性側索硬化症Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)335.20	B 腦	部或	神經			
	B1					
03 共濟失調微血管擴張症候群 Ataxia telangiectasia 334.8		02		肌萎縮性側索硬化症	Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)	335.20
		03		共濟失調微血管擴張症候群	Ataxia telangiectasia	334.8

			Т	ICD-9-
分	類序號	中文病名(僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9- CM 編碼
	04	亨丁頓氏舞蹈症	Huntington disease(又稱 Huntington's chorea)	333.4
	05	瑞特氏症候群	Rett syndrome	330.8
	06	脊髓性肌肉萎縮症	Spinal muscular atrophy	335.10
	07	脊髓小腦退化性動作協調障 礙	Spinocerebellar ataxia	334.3
	08	結節性硬化症	Tuberous sclerosis	759.5
	09	先天性痛不敏感症合併無汗症	Congenital insensitivity to pain with anhidrosis (CIPA)	705.0
	10	神經纖維瘤症候群第二型	Neurofibromatosis type II	237.72
	11	Alexander 氏病	Alexander disease	331.89
	12	僵體症候群	Stiffperson syndrome	333.91
	13	遺傳性痙攣性下身麻痺	Hereditary spastic paraplegia	334.1
	14	Joubert 氏症候群(家族性小腦蚓 部發育不全)	Joubert syndrome	759.89
	15	Pelizaeus-Merzbacher 氏症(慢性兒童型腦硬化症)	Pelizaeus-Merzbacher Disease	330.0
	16	Charcot Maire Tooth 氏症(進行性神 經性腓骨萎縮症)	Charcot Marie Tooth Disease	356.1
	17	甘迺迪氏症(脊髓延髓性肌肉萎縮 症)	Kennedy Disease	335.8
	18	家族性澱粉樣多發性神經病變	Familial Amyloidotic	277.3+
			Polyneuropathy	357.4
	19	Moebius 症候群	Moebius syndrome	352.6
	20	Mcleod 症候群	Mcleod syndrome	758.81
	21	Aicardi-Goutieres 症候群	Aicardi-Goutieres syndrome	330.0
	22	普洛提斯症候群	Proteus Syndrome	759.89
C 呼	吸循環	经系統病變		
C1	01	特發性嬰兒動脈硬化症	Idiopathic Infantile Arterial Calcification	747.89
4	02	囊狀纖維化症	Cystic fibrosis	277.00
	03	原發性肺動脈高壓	Primary Pulmonary Hypertension (PPH)	416.0
	04	Holt-Oram 氏症候群	Holt-Oram Syndrome	759.89
	05	Andersen 氏症候群 (心節律障礙暨	Andersen syndrome	359.3+
		週期性麻痺症候群;鉀離子通道病變)		426.89
	06	遺傳性出血性血管擴張症	Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia	448.0
	07	窒息性胸腔失養症	Asphyxiating thoracic dystrophy	756.4
	化系統			
D1	01	進行性家族性肝內膽汁滯留症	Progressive intrahepatic cholestasis,PFIC	751.69
	02	先天性膽酸合成障礙	Inborn errors of bile acid synthesis	277.9
	03	α1-抗胰蛋白酶缺乏症	α1- Antitrypsin deficiency	277.6
	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
	05	阿拉吉歐症候群	Alagille Syndrome	759.89
	臟泌尿	系統病變		
E1	01	Lowe 氏症候群	Lowe syndrome	270.8
	02	Bartter 氏症候群	Bartter's syndrome	255.1
	03	體染色體隱性多囊性腎臟疾病	Autosomal recessive polycystic kidney disease	753.14
		-	-	-

分	類序號	中文病名(僅供參考)	英文病名(縮寫)	ICD-9- CM 編碼
F皮	膚病變			
F1	01	遺傳性表皮分解性水泡症	Hereditary epidermolysis bullosa	757.39
	02	層狀魚鱗癬 (自體隱性遺傳型)	Lchthyosis, lamellar recessive	757.1
	03	膠膜兒	Collodion baby	757.1
	04	斑色魚鱗癬	Harlequin ichthyosis	757.1
	05	水泡型先天性魚鱗癬樣紅皮症(表	Bullous Congenital ichthyosiform	757.1
	0.5	皮鬆解性角化過度症)	erythoderma (epidermolytic	757.1
		及松州工门10之及加)	hyperkeratosis)	
	06	外胚層增生不良症	Ectodermal Dysplasias	757.31
	07	Meleda 島病	Meleda disease	757.39
	08	Darier 氏症(毛囊角化病)	Darier's disease	757.39
	09			757.39
	10	先天性角化不全症	Dyskeratosis Congenita	757.39
	10	皮膚過度角化症雅司病	Diffuse Non-epidermolytic	151.39
			Palmoplantar Keratoderma type Unna-Thost	
	11	色素失調症	Incontinentia Pigmenti	757.33
			-	
G BIT	12 .肉病變	Netherton 症候群	Netherton Syndrome	757.1
G1	01	裘馨氏肌肉失養症	Duchenne muscular dystrophy	359.1
	02	Nemaline 線狀肌肉病變	Nemaline Rod Myopathy	359.0
	03	Schwartz Jampel 氏症候群	Schwartz Jampel syndrome	756.89
	04	肌肉強直症	Myotonic dystrophy	359.2
	05	面肩胛肱肌失養症	Facioscapulohumeral muscular	359.1
	03	田内川城市已入长州	dystrophy	337.1
	06	肌小管病變	Myotubular Myopathy	359.0
	07	貝克型肌肉失養症	Becker Muscular Dystrophy	359.1
	08	Freeman-Sheldon 氏症候群	Freeman-Sheldon syndrome	759.89
	09		Limb-girdle muscular dystrophy type	359.1
4		型、第 2D 型	2A · 2B · 2D	
	09	肢帶型肌失養症	Limb-girdle muscular dystrophy	359.1
	及軟骨:			
H1	01	軟骨發育不全症	Achondroplasia	756.4
	02	成骨不全症	Osteogenesis imperfecta	756.51
	03	原發性變形性骨炎	Primary Paget disease	731.0
	04	鎖骨顱骨發育異常	Cleidocraninal dysplasia	755.59
	05	進行性骨化性肌炎	Fibrodysplasia Ossificans Progressiva	728.11
	06	裂手裂足症	Split-hand/ Split-foot malformation	hand755.58
			(SHFM)	foot755.67
	07	骨質石化症	Osteopetrosis	756.52
	08	假性軟骨發育不全	Pseudoachondroplastic dysplasia	756.4
	09	多發性骨骺發育不全症	Multiple Epiphyseal Dysplasia	756.56
[結約	缔组織诟			
	01	先天結締組織異常第四型	Ehlers Danlos syndrome IV	756.83
血	液疾病			
J1	01	重型海洋性貧血	Thalassemia major	282.4
	02	血小板無力症	Thrombasthenia	287.1
	03	同基因合子蛋白質С缺乏症	Homozygous proetin C deficiency	273.3
	04	陣發性夜間血紅素尿症	Paroxysmal Nocturnal	283.2
		1 42 1-12 4-14 41 41-14	Hemoglobinuria	
		1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		202 11
	05	非典型性尿毒溶血症候群	Atypical Hemolytic Uremic	283.11

分	類序	號	中文病名(僅供参考)	英文病名(縮寫)	ICD-9- CM 編碼
Κ免	疫疾	病			
K1	01		原發性慢性肉芽腫病	Chronic primary granulomatous disease	288.1
	02		先天性高免疫球蛋白E症候群	Congenital Hyper IgE syndrome	288.1
	03		布魯頓氏低免疫球蛋白血症	Bruton's agammaglobulinemia	279.04
	04		Wiskott- Aldrich 氏症候群	Wiskott- Aldrich Syndrome	279.12
	05		嚴重複合型免疫缺乏症	Severe combined immunodeficiency	279.2
	06		補體成份 8 缺乏症	Complement Component 8 deficiency	279.8
	07		IPEX 症候群	IPEX Syndrome	759.89 (279.8, 569.89, 259.8,
					758.89)
	08		高免疫球蛋白 M 症候群	Hyper-IgM syndrome	279.05
	09		γ 干擾素受體 1 缺陷	Interferon y receptor 1 deficiency	279.4
L內	分泌	冻症	1	,	1
L1	01	123/19	Kenny-Caffey 氏症候群	Kenny-Caffey syndrome	759.89
	02		假性副甲狀腺低能症	Pseudohypoparathyroidism	275.49
	03		性連遺傳型低磷酸鹽佝僂症	X-linked hypophosphatemic rickets	275.3
	04		Laron 氏侏儒症候群	Laron syndrome(Laron Dwarfism)	259.4
	05		Bardet-Biedl 氏症候群	Bardet-Biedl syndrome	759.89
	06		Alstrom 氏症候群	Alsrtom Syndrome	759.2
	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
	08		Wolfram 氏症候群	Wolfram syndrome , DIDMOAD	277.9
	09		McCune Albright 氏症候群	McCune Albright syndrome	756.59
	10		短指發育不良及性別顛倒	Campomelic dysplasia with autosomal sex reversal	758.89
	11		腎上腺皮促素抗性	ACTH resistance	253.4
	12		1α-羟化酶缺乏症候群	1α-hydroxylase deficiency	268.0
	13		先天性腎上腺發育不全	Congenital adrenal hypoplasia	759.1
	14		Kallmann 氏症候群	Kallmann syndrome	253.4
M 先	. 天昭	护形派	主候群		
M1	01		Aarskog-Scott 氏症候群	Aarskog-Scott syndrome	759.89
	02		瓦登伯格氏症候群	Waardenburg syndrome	270.2
	03		爱伯特氏症	Apert syndrome	755.55
	04		Smith-Lemli-Opitz 氏症候群	Smith-Lemli-Opitz syndrome	759.89
	05		Larsen 氏症候群(顎裂-先天性脫 位症候群)	Larsen syndrome	755.8
	06		Beckwith Wiedemann 氏症候群	Beckwith Wiedemann syndrome	759.89
	07		Crouzon 氏症候群	Crouzon syndrome	756.0
	08		Fraser 氏症候群	Fraser syndrome	759.89
	09		多發性翼狀膜症候群	Multiple pterygium syndrome	759.89
	10		Cornelia de Lange 氏症候群	Cornelia de Lange syndrome	759.89
	11		海勒曼-史德萊夫氏症候群	Hallerman-Streiff Syndrome	756.0
	12		歌舞伎症候群	Kabuki syndrome	759.89
	13		耳-齶-指(趾)症候群	Oto-Palato-Digital syndrome	759.89
	14		Conradi-Hunermann 氏症候群	Conradi-Hunermann syndrome	756.59
	15		Treacher Collins 氏症候群	Treacher Collins Syndrome	756.0
	16		Robinow 氏症候群	Robinow Syndrome	759.89
			· ·	•	
	17		Pfeiffer 氏症候群	Pfeiffer syndrome	755.55

分	類序	號	中文病名(僅供参考)	英文病名(縮寫)	ICD-9- CM 編碼
	18		泛酸鹽激酶關聯之神經退化性疾病	Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration (PKAN)	277.9
	19		指(趾)甲髕骨症候群	Nail-Patella Syndrome	756.89
	20		CFC症候群	Cardiofaciocutaneous Syndrome	759.89
	21		Peters-Plus 症候群	Peters-Plus syndrome	743.44
	22		Nager 症候群	Nager Syndrome	756.0
N 染	色體	異常			
N1	01		Angelman 氏症候群	Angelman syndrome	759.89
	02		DiGeorge's 症候群	DiGeorge's syndrome	279.11
	03		Prader-Willi 氏症候群	Prader-Willi syndrome	759.81
	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
	05		Miller Dieker 症候群	Miller Dieker syndrome	742.2
	06		Rubinstein-Taybi 氏症候群	Rubinstein-Taybi syndrome	759.89
	07		威廉斯氏症候群	Williams Syndrome	759.89
	08		Von Hippel-Lindau 症候群	Von Hippel–Lindau disease	759.6
Ζ其	他未	分類	[或不明原因		
Z 1	01		Cockayne 氏症候群	Cockayne syndrome	759.89
	02		早老症	Hutchinson Gilford progeria syndrome	259.8
	03		髮-肝-腸症候群	Tricho-hepato-enteric syndrome	759.7
	04		Stargardt 's 氏症	Stargardt's disease	362.75

遠雄人壽保安心重大傷病一年定期健康保險附約(RG1)費率表

單位:元/每萬元保額

年	年 繳		年	年位· 九/ 母禹九休領 年 繳	
龄	男性	女性	龄	男性	女性
15	14. 3	12. 7			
16	16. 0	14. 7	51	129. 5	113.7
17	17. 1	15.8	52	140.6	124.3
18	19.7	16.9	53	151.0	129.5
19	24. 0	19.4	54	148. 4	131.0
20	23. 4	20.7	55	158.8	134.8
21	23. 4	21.5	56	162. 3	132.0
22	23. 3	22. 2	57	177. 5	137.3
23	25. 8	22. 2	58	196.8	151.0
24	25. 1	23.8	59	207. 7	155. 9
25	29. 2	25. 1	60	225. 2	165.8
26	27. 3	25.0	61	243. 5	187. 1
27	30.4	26.0	62	251. 9	189. 2
28	31.8	27. 9	63	268. 1	207.8
29	31.7	28.8	64	286. 4	212.0
30	32. 8	30.9	65	292. 6	219.9
31	35. 2	36. 7	66	312.4	228. 9
32	34. 3	37. 4	67	330.8	246.5
33	38. 7	38.8	68	331.4	247.6
34	40.8	40.4	69	334.6	247. 7
35	44.7	42.7	70	343.8	273.0
36	47. 2	47. 5	71	354. 2	285. 0
37	50.0	48. 5	72	363. 0	293. 4
38	52. 2	53. 3	73	388. 2	307.7
39	55.3	56. 5	74	401.1	317.0
40	61.0	59. 3	75	412. 0	327. 3
41	65.8	62.6	76	437. 1	333. 2
42	65. 8	65. 4	77	458. 7	340.9
43	67. 3	71. 2	78	477. 6	347. 5
44	71.3	73. 3	79	489. 0	352. 5
45	88. 3	80.0	80	522. 6	366.3
46	91.7	90.3			
47	97. 1	93.0			
48	98. 9	99. 9			
49	114. 4	101.4			
50	119.6	114.0			

半年繳 = 年繳 × 0.52 季繳 = 年繳 × 0.262 月繳 = 年繳 × 0.088