國泰人壽新鍾心 Walker 重大傷病終身保險 內容摘要

一、當事人

要保人及國泰人壽保險股份有限公司(以下簡稱本公司)

二、契約重要內容

契約的解釋

(一)名詞定義(第2條)

保障的範圍

- (一)保險期間及給付內容(第3條)
- (二)保險事故的通知、請求保險金應備文件與協力義務 (第4條)
- (三)除外責任、不保事項及受益權的喪失 (第7條至第9條)

契約的效力

- (一)契約撤銷權(第10條)
- (二)保險責任的開始與契約效力停止、恢復及終止事由 (第 11 條至第 14 條、第 16 條、第 17 條)
- (三)告知義務與契約解除權(第15條)

保全的申請

- (一)保險金額的變更(第19條、第20條)
- (二)保險單借款(第22條)
- (三)受益人的指定、變更與要保人住所變更通知義務 (第 23 條、第 24 條)

其他約定

(一)請求權消滅時效(第 27 條)

國泰人壽新鍾心 Walker 重大傷病終身保險

主要給付項目:

給付項目	給付金額	
重大傷病保險金	保險金額 ×60%	
身故保險金	保險金額扣除已令	頁重大傷病保險金
完全失能保險金	保險金額扣除已令	頁重大傷病保險金
祝壽保險金	保險金額扣除已令	頁重大傷病保險金
步數達標額外保險金	保險金額 ×5%①	保險金額 ×10%②

- ※喪葬費用保險金的給付、豁免保險費及各給付項目的條件及限制,詳參第3條約定。
- ①「指定期間」內累積 12 次「單月達標」。
- ②「指定期間」內累積 20 次「單月達標」。
- ③「單月達標」:單1曆月至少有21日單日步數達7500步以上。
- ④「指定期間」:指在本契約有效期間內,契約生效日的次1個月1號起,至第2保險單 週年日的前一個完整曆月的最後1日。

注意事項:

- 一、本保險「重大傷病」等待期間為 30 日,本公司對「重大傷病」應負的保險責任,自契約生效日起持續有效第 31 日或自復效日開始,詳請參閱契約條款
- 二、本保險重大傷病範圍為「全民健康保險重大傷病範圍」,但不包含以下項目:
 - (一)遺傳性凝血因子缺乏
 - (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
- 三、被保險人須具備有效的全民健康保險被保險人身分,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

- 四、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
- 五、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
- 六、被保險人如經查證有同一裝置給其他被保險人上傳步數記錄之情事,本公司將不予計算 所有使用該裝置被保險人的步數記錄
- 七、被保險人應在每月 5 號以前以電子傳輸方式上傳前一個月之步數記錄,若被保險人未能 定期傳輸資料,將可能造成資料遺失,導致權益受損
- 八、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
- 九、本保險健康險部分之費率計算已考慮脫退率,故健康險部分無解約金,亦無退還未到期 保險費
- 十、本契約訂立前已提供要保人不低於 3 日的審閱期間

十一、免費申訴電話:0800-036-599

傳真:0800-211-568

電子信箱(E-mail): service@cathaylife.com.tw

備查文號

中華民國 107 年 08 月 08 日國壽字第 107080004 號 中華民國 109 年 01 月 01 日國壽字第 109010131 號

契約的解釋

第1條 保險契約的構成

本保險單條款、要保書、批註及其他約定書‧都是本保險契約(以下簡稱本契約)的構成部分。

本契約的解釋,應探求契約當事人的真正意思,不侷限於所使用的文字;如果解釋上有意義不明或疑問時,應以有利於被保險人的解釋為原則。

第2條 名詞定義

本契約名詞定義如下:

一、「初次診斷確定罹患重大傷病」:指被保險人在本契約生效日前未曾經醫院醫師診斷確定屬於「重大傷病範圍」項目之一·而自本契約生效日起持續有效第 31 日或自復效日開始·初次罹患並經醫院醫師診斷確定而屬「重大傷病範圍」 項目之一者。

被保險人因遭受意外傷害事故所致重大傷病者,不受前述等待期間的限制。

- 二、「意外傷害事故」:指不是由疾病引起的外來突發事故。
- 三、「重大傷病範圍」: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 本契約附表 1,但排除下列項目:
 - (一)遺傳性凝血因子缺乏。
 - (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。

其後「全民健康保險重大傷病範圍」所載之項目如有變動,則以中央衛生主管機關最新公告之項目為準。「全民健康保險重大傷病範圍」,包含本契約「訂立時」及「有效期間內被保險人診斷確定當時」由中央衛生主管機關公告之重大傷病項目。

- 四、「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相關業務 的保險人。
- 五、「醫院」:指依照醫療法規定領有開業執照並設有病房收治病人之公、私立及 醫療法人醫院。
- 六、「區域醫院」:指經中央衛生主管機關依醫療法評鑑為「區域醫院」之醫療機 構。
- 七、「醫師」:指領有醫師證書及執業證書,合法執業者。
- 八、「保險金額」:指保險單所記載本契約的保險金額,如果該金額有辦理變更時,以變更後的金額為準。
- 九、「指定期間」:指在本契約有效期間內·契約生效日的次1個月1號起·至第2 保險單週年日的前一個完整曆月的最後1日。



十、「單月達標」:指被保險人單1曆月至少有21日單日步數達7500步以上。

第3條 保險範圍

被保險人在本契約有效期間內,符合下表所列給付項目的給付條件時,本公司按照約 定給付保險金:

給付項目	給付條件	給付金額
重大傷病保險金 ①②③④	符合「初次診斷確定罹患重大傷病」· 且已依中央衛生主管機關所公告實施的 「全民健康保險保險對象免自行負擔費 用辦法」規定·取得全民健康保險保險 人核發的重大傷病證明	保險金額 ×60%
	※要保人免繳診斷確定日後的續期保險費 契約當期已繳付的未到期保險費將不予	` '
身故保險金 ③⑤	身故	保險金額扣除已領重大 傷病保險金
完全失能保險金	致成附表2所列完全失能程度之一· 並經診斷確定	保險金額扣除已領重大 傷病保險金
祝壽保險金	在保險年齡到達99歲的保險單週年日仍生存	保險金額扣除已領重大 傷病保險金
	「指定期間」內累積12次或20次「單月 達標」且符合下列3者條件之一: 1.身故	累積 12 次單月達標: 保險金額 ×5%
步數達標額外保險金⑤⑦	2.致成附表2所列完全失能程度之一·並經診斷確定 3.保險年齡到達99歲的保險單週年日仍生存	累積 2 0 次單月達標: 保險金額 ×10%
(第3保險單年度 起適用)	※於本契約有效期間內自第 3 保險單年度 件時,本公司按約定給付保險金,本公 本保險金無法疊加計算(如累積 2 0 次 金額的 1 0 %)。	司僅給付1次保險金且
4	※本保險金依照身故保險金、完全失能保付條件成就時一併給付,不得單獨申領	

- ①重大傷病保險金以給付1次為限。
- ②被保險人若於本契約有效期間內·喪失全民健康保險被保險人資格·須先申請加保全民健康保險後·始得申領「重大傷病保險金」之給付。
- ③本契約當期已繳付的未到期保險費將不予退還。
- ④本契約豁免續期保險費後·第 20 條減額繳清的約定即不適用;非經被保險人同意·要保人亦不得依第 16 條終止本契約及依第 19 條申請減少保險金額。
- ⑤訂立本契約時,以受監護宣告尚未撤銷者為被保險人,其身故保險金及被保險人 身故應給付之步數達標額外保險金變更為喪葬費用保險金。

被保險人自民國 99 年 2 月 3 日 (含)以後所投保的喪葬費用保險金額總和 (不限本公司)·不得超過訂立本契約時遺產及贈與稅法第 17 條有關遺產稅喪葬費扣除額的半數·其超過部分本公司不負給付責任·本公司並應無息退還該超過部分的已繳保險費。

前述情形·如果要保人向 2 家(含)以上保險公司投保·或向同一保險公司投保數個保險契(附)約·且其投保的喪葬費用保險金額合計超過前述所定的限額時·本公司在所承保的喪葬費用金額範圍內·依各要保書所載要保時間先後·依

約給付喪葬費用保險金至前述喪葬費用額度上限為止,如果有 2 家以上保險公司的保險契約要保時間相同或無法區分其要保時間先後時,各該保險公司應依其喪葬費用保險金額與扣除要保時間在先的保險公司應理賠金額後所餘的限額比例分擔其責任。

- ⑥被保險人同時或先後致成附表 2 所列 2 項以上完全失能程度時,本公司只給付 1 項「完全失能保險金」。
- ⑦被保險人應使用本公司指定之程式,註冊完成且授權本公司取得被保險人裝置內的步數記錄,並透過電子傳輸方式,於每個曆月 5 號以前成功傳輸上一個曆月的步數記錄,且最後一次上傳須在第 2 保險單週年日以前。本公司將依傳輸的資料計算被保險人步數是否達標,並於第 2 保險單週年日起 30 日內通知要保人及被保險人相關資訊。

第4條 保險事故的通知 與給付項目的申 領

受益人申領各項保險金時,應檢具下列文件:

給付項目	申领	頁文件
	1.保險單或其謄本。	2.保險金申請書。
重大傷病保險金①	3.重大傷病診斷書。②③	4.受益人的身分證明。
里八杨州 际概亚①	5.全民健康保險保險人核發之「	重大傷病」證明文件正本・本
	公司驗證後返還。234	
身故保險金、	1.保險單或其謄本。	2.保險金申請書。
步數達標額外保	3.被保險人死亡證明書及除戶	4.受益人的身分證明。
險金或喪葬費用	戶籍謄本。	113 Camp (1132 3 7 3 1 mm / 3
保險金		
完全失能保險金	1.保險單或其謄本。	2.保險金申請書。
、步數達標額外		
保險金⑤	3.失能診斷書。	4.受益人的身分證明。
祝壽保險金、	1.保險單或其謄本。	2.保險金申請書。
步數達標額外保	3 亚头人的白八部四	
險金	3.受益人的身分證明。	

- ①本公司基於審核保險金之需要,得徵詢其他醫師之醫學專業意見,並得經受益人同意調閱被保險人之就醫相關資料。因此所生之費用由本公司負擔。但是不會因此延展本公司依約定應給付的期限。
- ②本契約生效後·被保險人因全民健康保險保險人變更或調整「全民健康保險重大傷病範圍」·導致原可符合的項目因此無法取得「重大傷病」證明文件時·可以備齊下列文件替代第3點與第5點的文件:
 - 一、一家「區域醫院」層級以上(含)之醫療院所開立且符合投保當時「全民健康保險重大傷病範圍」之診斷書。
 - 二、當次「重大傷病」病歷摘要。
- ③被保險人於「重大傷病」證明文件核發前身故導致無法取得「重大傷病」證明文件時,可以備齊下列文件替代第3點與第5點的文件:
 - 一、被保險人診斷確定屬於「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當時「全民健康保險重大傷病範圍」的診斷書。
 - 二、當次「重大傷病」病歷摘要。
- ④如被保險人的「重大傷病」是由診治醫師直接認定,免向全民健康保險保險人申請「重大傷病」證明文件時,可以備齊下列文件替代之:
 - 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,於申領「重大傷病保險金」時,不得為被保險人出

具診斷書、病歷摘要或各項診斷證明文件。

⑤本公司基於審核保險金之需要,可以對被保險人的身體予以檢驗,另得徵詢其他 醫師之醫學專業意見,並得經受益人同意調閱被保險人的就醫相關資料。因此所 生之費用由本公司負擔。但是不會因此延展本公司依約定應給付的期限。

要保人或受益人應在知悉保險事故發生後 10 日內通知本公司·並儘速檢具所需文件向本公司申請給付保險金。本公司應於收齊所需文件後 15 日內給付保險金。但因可歸責於本公司的事由導致未能在前述約定期限內給付者·應按年利率 10%加計利息給付。

第5條 失蹤處理

被保險人在本契約有效期間內失蹤時,如果被法院宣告死亡,本公司將以判決確定死亡時日作為被保險人身故日,按照第3條約定給付「身故保險金」、「步數達標額外保險金」或「喪葬費用保險金」;如果要保人或受益人能提出證明文件,足以認為被保險人極可能因為意外傷害事故而死亡,本公司將以意外傷害事故發生日作為被保險人身故日,按照第3條約定給付「身故保險金」、「步數達標額外保險金」或「喪葬費用保險金」。

前項情形,本公司給付「身故保險金」、「步數達標額外保險金」或「喪葬費用保險金」後,如果發現被保險人生還時,要保人或受益人應將該筆已領之「身故保險金」、「步數達標額外保險金」或「喪葬費用保險金」歸還本公司。如果期間內有保險事故發生時,本公司仍應依約給付。但有應繳的保險費,本公司將自保險金中扣除。

第6條 欠繳保險費或未 還款項的扣除

本公司給付各項保險金、解約金或返還保單價值準備金時,如果要保人有欠繳、墊繳保險費或保險單借款未還清,本公司可以先抵銷上述欠款本金及應付利息後給付其餘額。

第7條 除外責任

當有下列情形之一時·本公司將不負給付「身故保險金」、「步數達標額外保險金」、「喪葬費用保險金」或「完全失能保險金」的責任:

- 一、要保人故意造成被保險人死亡。
- 二、被保險人故意自殺或自成附表 2 所列完全失能程度之一。但是自契約訂立或復效 日起 2 年後故意自殺致死者,本公司仍按照第 3 條的約定給付「身故保險金」、 「步數達標額外保險金」或「喪葬費用保險金」。

三、被保險人因犯罪處死或因拒捕或越獄致死或致成附表 2 所列完全失能程度之一。被保險人因前項第 1 款及第 9 條情形致成附表 2 所列完全失能程度之一時,本公司按照第 3 條約定給付「完全失能保險金」或「步數達標額外保險金」。

因第 1 項各款情形而免給付「身故保險金」、「步數達標額外保險金」、「喪葬費用保險金」或「完全失能保險金」者,本契約累積達有保單價值準備金時,本公司按照約定返還保單價值準備金予應得之人。

第 8 條 不保事項

被保險人如果有下列情形之一時,本契約自始無效,本公司不給付「重大傷病保險金」,僅無息退還已繳保險費予要保人:

- 一、被保險人在投保前曾經取得全民健康保險保險人核給的重大傷病證明。
- 二、被保險人在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的資格。
- 三、被保險人在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。

第9條 受益人受益權 的喪失

受益人故意造成被保險人死亡或雖未死亡者,喪失其受益權。

前項情形,如果因為該受益人喪失受益權,導致無受益人受領保險金時,其保險金作為被保險人遺產。如果有其他受益人時,喪失受益權的受益人原應得的部分,按其他受益人原約定比例分歸其他受益人。

契約的效力

第 10 條 契約撤銷權

要保人在保險單送達的隔日起算 **10** 日內,可以用書面或其他約定方式檢同保險單向本公司撤銷本契約。

要保人依前項方式行使撤銷本契約的權利時,撤銷的效力自要保人書面或其他約定方式的意思表示到達隔日上午 0 時起開始生效,本契約的效力自始無效,本公司應無息退還要保人所繳保險費;本契約撤銷生效後所發生的保險事故,本公司不負保險責任。但是在契約撤銷生效前,本契約仍然有效,如果發生保險事故,本公司仍應負保險責任。

第 11 條 保險責任的開始及 交付保險費

本公司在同意承保並收取第1期保險費時開始負保險責任,並應發給保險單作為承保的憑證。

本公司如果在同意承保前,預收相當於第1期保險費的金額時,本公司應負的保險責任,以同意承保時溯自預收相當於第1期保險費金額時開始。

前項情形,如果被保險人在本公司表示是否同意承保前發生保險事故時,本公司仍 依約負保險責任。

第 12 條 第 2 期以後保險費 的交付方式、寬限 期間的計算及契約 效力的停止

分期繳納的第2期以後保險費·應按照本契約所約定的交付方法及日期·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2期以後的分期保險費到期未交付時·約定以年繳或半年繳者·自本公司催告到達隔日起算30日內為寬限期間;以月繳或季繳者·則不為催告·自保險單所記載交付日期的隔日起算30日為寬限期間。

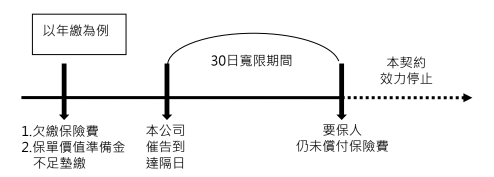
約定以金融機構轉帳或其他方式交付第2期以後的分期保險費者,當本公司知悉不能受領保險費時,應催告要保人交付保險費,自催告到達隔日起算 30 日內為寬限期間。

要保人如果超過寬限期間仍未交付保險費時,本契約自寬限期間終了隔日開始停止效力。如果在寬限期間內發生保險事故時,本公司仍依約負保險責任。

第 13 條 保險費的墊繳及契 約效力的停止

要保人可以在要保書或在繳費寬限期間終了前以書面或其他約定方式聲明·當第2期以後的分期保險費超過寬限期間仍未交付時·本公司應以本契約當時的保單價值準備金(如果有保險單借款·以保單價值準備金扣除借款本息後的餘額)自動墊繳本契約及附加於本契約的所有附約、附加條款、批註條款應繳的保險費及利息·使其繼續有效。但是要保人也可以在次一墊繳日前以書面或其他約定方式通知本公司停止保險費的自動墊繳。墊繳保險費的利息·自寬限期間終了的隔日開始·按照墊繳當時本公司公告的保險費墊繳利率(以本保險單辦理保險單借款的利率為上限)計算·要保人應於墊繳日後的隔日開始償付利息;但要保人自應償付利息之日開始·未付利息已超過1年以上而經催告後仍未償付時·本公司將其滾入墊繳保險費後再行計息。

前項每次墊繳保險費的本息,本公司應即出具憑證交予要保人,並在憑證上載明墊繳的本息及本契約保單價值準備金的餘額。當保單價值準備金的餘額不足墊繳1日的保險費且經催告到達後屆滿30日要保人仍未償付時,本契約停止效力。



第 14 條 本契約效力的恢復

本契約停止效力後,要保人可以在停效日起算 2 年內,申請復效。但是保險期間屆滿後,不可申請復效。

要保人在停效日起算 6 個月內提出前項復效申請·並經要保人清償保險費扣除停效期間的危險保險費後的餘額時·本契約自隔日上午 0 時起開始恢復效力。

要保人在停效日起算 6 個月後才提出第 1 項復效申請時‧本公司可以在要保人復效申請送達本公司之日起算 5 日內要求要保人提供被保險人的可保證明‧要保人如果沒有在 10 日內交齊本公司要求提供的可保證明‧本公司可以退回該次復效申請。

被保險人的危險程度有重大變更已達到拒絕承保程度時,本公司可以拒絕復效申請。

本公司未於第 3 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的 15 日內不表示拒絕復效時·視為同意復效·並經要保人清償第 2 項所約定的金額後·本契約自隔日上午 0 時起開始恢復效力。

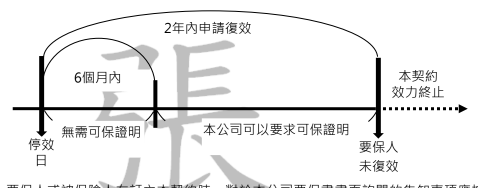
要保人依第 3 項提出復效申請時,除有同項後段或第 4 項的情形外,於交齊可保證明,並清償第 2 項所約定的金額後,本契約自隔日上午 0 時起開始恢復效力。

本契約因第 13 條第 2 項或第 22 條約定停止效力而申請復效者,除復效程序依前 6 項約定辦理外,要保人清償保險單借款本息與墊繳保險費本息,且未償還的餘額合計不可以超過第 22 條第 1 項約定的保險單借款可借金額上限。

基於保戶服務,本公司於保險契約停止效力後至得申請復效之期限屆滿前三個月,將以書面、電子郵件、簡訊或其他約定方式擇一通知要保人有行使第一項申請復效之權利,並載明要保人未於第一項約定期限屆滿前恢復保單效力者,契約效力將自第一項約定期限屆滿之日翌日上午零時起終止,以提醒要保人注意。

本公司已依要保人最後留於本公司之前項聯絡資料發出通知,視為已完成前項之通 知。

第1項約定期限屆滿時,本契約效力即行終止,本契約如果累積有保單價值準備金,而要保人未申請墊繳保險費或變更契約內容時,本公司應主動退還剩餘的保單價值 準備金。



第 15 條 告知義務與本契約 的解除 要保人或被保險人在訂立本契約時,對於本公司要保書書面詢問的告知事項應據實說明,如果有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,本公司可以解除契約,就算保險事故發生後亦同。但是危險的發生未基於要保人或被保險人說明或未說明的事實時,不在此限。

前項解除契約的權利·自本公司知悉有解除的原因後·經過1個月不行使而消滅;或 自契約訂立後·經過2年不行使而消滅。

第 16 條 契約的終止(一)

要保人可以隨時終止本契約。

前項契約的終止,從本公司收到要保人書面或其他約定方式通知時,開始生效。 要保人已付足保險費達1年以上或繳費累積達有保單價值準備金而終止契約時,本公司應於收到通知後1個月內償付解約金。如果逾期本公司應加計利息給付,其利息按年利率10%計算。本契約歷年解約金額如保險單的解約金額附表。

第 17 條 契約的終止(二)

本契約有下列情形之一時,其效力即行終止:

- 一、被保險人身故日(本公司按照第3條約定給付保險金,或因第7條第3項約定給 付保單價值準備金)。
- 一、被保險人完全失能診斷確定日(本公司按照第3條約定給付保險金,或因第7條 第3項約定給付保單價值準備金)。
- 三、被保險人保險年齡到達 99 歲之保險單週年日(本公司第 3 條約定給付保險金)。

第 18 條 年齡的計算及錯誤 的處理

要保人在申請投保時,應將被保險人出生年月日在要保書填明。被保險人投保時的保險年齡,以足歲計算,但未滿1歲的零數超過6個月者,加算1歲,之後必須經過1個保險單年度保險年齡才會加計1歲。

被保險人的投保年齡發生錯誤時,依下列約定辦理:

- 一、真實投保年齡超過本契約保險費率表所載最高年齡時,本契約無效,其已繳保 險費無息退還要保人。
- 二、因投保年齡的錯誤,造成保險費溢繳時,本公司將無息退還溢繳部分的保險費。但在發生保險事故後才發覺且錯誤是發生在本公司時,本公司將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,造成保險費短繳時,要保人可以選擇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 故後才發覺且錯誤不可歸責於本公司時,要保人不得要求補繳短繳的保險費。

前項第 1 款、第 2 款前段情形,當錯誤原因歸責於本公司時,應加計利息退還保險費,利息按本保險單辦理保險單借款的利率與民法第 203 條法定週年利率兩者較大值計算。



保全的申請

第 19 條 保險金額的減少

要保人在本契約有效期間內·可以申請減少保險金額·但是減額後的保險金額·不可以低於本保險最低承保金額·其減少部分按照第16條契約終止約定處理。

第 20 條 減額繳清保險

當要保人繳足保險費累積達有保單價值準備金時,要保人可以向本公司申請改保同類保險的「減額繳清保險」,本公司將以當時的保單價值準備金扣除欠繳保險費、借款本息、墊繳保險費本息及本公司所收取營業費用後的淨額,作為一次繳清的「躉繳保險費」辦理,其保險金額如保險單的減額繳清保險金額附表。本契約變更為「減額繳清保險」後,要保人不必再繼續繳保險費,本契約繼續有效,其保險範圍與原契約同,但是保險金額改以減額繳清保險金額為準。

本條營業費用以「原保險金額 1%」或「原保險金額所對應之保單價值準備金與解約金之差額」,二者較小者為限。

第 21 條 展期定期保險

要保人不得向本公司申請改為「展期定期保險」。

第 22 條 保險單借款及契約 效力的停止 當要保人繳足保險費累積達有保單價值準備金時,要保人可以向本公司申請保險單借款,各保險單年度可借金額是以借款當日保單價值準備金的百分比作為上限(請參閱下表)。當未償還的借款本息,超過保單價值準備金時,本契約停止效力。但本公司應在停效日的 30 日前以書面通知要保人。

	保險單年度	可借百分比	可借金額上限
	第1年	60%	
4的建 #11 88 元	第2~5年	70%	可借金額上限
繳費期間內	第6年~11年	80%	=借款當日保單價值準備金 × 可
	第12~14年	90%	借百分比
	第15年及以後	95%	
繳費	期滿後	95%	

本公司未依前項約定進行通知時,於本公司以書面通知要保人償還借款本息日起算 30 日內要保人仍未償還者,本契約將自第 31 日起停止效力。

第 23 條 受益人的指定 及變更 「重大傷病保險金」及「完全失能保險金」的受益人,為被保險人本人,本公司不受理其指定或變更。但被保險人身故時,如果有保險金尚未給付或未完全給付的情形時,本公司將給付予身故保險金受益人。

除前項約定外,要保人可以依下列約定指定或變更受益人,並應符合指定或變更當時法令的規定:

- 一、訂立本契約時,經被保險人同意指定受益人。
- 二、保險事故發生前經被保險人同意變更受益人,但是要保人沒有將前述變更通知 本公司時,不得對抗本公司。

前項受益人的變更,當要保人檢具申請書及被保險人的同意書(要、被保險人為同一人時為申請書或電子申請文件)送達本公司時,本公司應即予批註或發給批註書。

「步數達標額外保險金」的受益人依其給付條件指定受益人(如下表),本公司不 受理其單獨指定或變更。

	給付條件	受益人
	身故	身故保險金受益人
步數達標額 外保險金	致成附表 2 所列完全失能程度之 一·並經診斷確定	完全失能保險金受益人
	被保險人在保險年齡到達 99 歲的保 險單週年日仍生存	祝壽保險金受益人

「祝壽保險金」的受益人·於得申領該保險金前身故時·除要保人已另行指定受益 人外·將以要保人為該保險金受益人。

「身故保險金」或「喪葬費用保險金」的受益人同時或先於被保險人本人身故,除 要保人已另行指定受益人外,將以被保險人的法定繼承人為該保險金受益人。 前項法定繼承人的順序及應得保險金的比例適用民法繼承編相關規定。

第 24 條 變更住所 要保人的住所有變更時,應立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時,本公司得以本契約所載要保人的最後住所發送各項通知。

第 25 條 批註 本契約內容的變更,或記載事項的增刪,除第 23 條約定者外,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。

其他約定

第 26 條 不分紅保險單 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。

第 27 條 時效 由本契約所生的權利,自得為請求之日起,經過2年不行使而消滅。

第 28 條 管轄法院 因本契約涉訟時,同意以要保人住所地的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的地方法院為第一審管轄法院。但不得排除消費者保護法第 47 條及民事訴訟法第 436 條之 9 小額訴訟管轄法院的適用。





附表

附表 1:全民健康保險重大傷病範圍

中央衛生主管機關於 108.04.02 發布修訂

	T	中央衛生主管機關於 108.04.0	2 發布修訂
ICD-10-CM/PCS 碼 2014年版	重大傷病項目	英文疾病名稱	承保與否
	一、需積極或長期治療之癌症。		承保
C73	(一)甲狀腺惡性腫瘤	Malignant neoplasm of thyroid gland	
C00.0-C06.9 \ C09.0- C10.9 \ C12-C14.8	(二)口腔、口咽及下咽惡性腫瘤第一期	Malignant neoplasm of oral cavity, or opharynx and hypopharynx stage I	
C50.011-C50.929	(三)乳房惡性腫瘤第一期	Malignant neoplasm of breast stage I	
C53.0-C53.9 \ C55	(四)子宮頸惡性腫瘤第一期	Malignant neoplasm of cervix uteri stage I	
C00.0-C96.9 (不含 C73、C94.4、C94.6)	(五)除(一)~(四)之其他惡性腫瘤	other malignant neoplasm	
,	二、遺傳性凝血因子缺乏。		不承保
D66	│ │(一)遺傳性第 Ⅷ 凝血因子缺乏症	Hereditary factor VIII deficiency	
D67	(二)遺傳性第IX凝血因子缺乏症	Hereditary factor IX deficiency	
D68.1	(三)遺傳性第 XI 凝血因子缺乏症	Hereditary factor XI deficiency	
D68.2	(四)其他遺傳性凝血因子缺乏症	Hereditary deficiency of other	
		clotting factors	
	三、嚴重溶血性及再生不良性貧血〔血紅素 未經治療·成人經常低於8gm/dl以下·新 生兒經常低於12gm/dl以下者〕。		承保
D55.0-D58.9	(一)遺傳性溶血性貧血	Hereditary hemolytic anemias	
D59.0-D59.9	(二)後天性溶血性貧血	Acquired hemolytic anemias	
D46.4 \ D60.0-D60.9 \ D61.01-D61.9	(三)再生不良性貧血	Aplastic anemias	
	四、慢性腎衰竭〔尿毒症〕· 必須接受定期 透析治療者。		承保
N18.5 · N18.6	(一)慢性腎臟疾病	Chronic kidney disease	
I12.0	(二)高血壓性慢性腎臟病伴有第五期慢性	Hypertensive chronic kidney	
	腎病或末期腎病	disease with stage 5 chronic	
		kidney disease or end stage renal disease	
l13.11 · l13.2	(三)高血壓性心臟及慢性腎臟病伴有心臟	Hypertensive heart and chronic	
	衰竭及第五期慢性腎病或末期腎病	kidney disease with heart failure	
	(高血壓性心臟及慢性腎臟病未伴有	•	
	心臟衰竭合併第五期慢性腎病或末	disease, or end stage renal disease	
	期腎病)	(Hypertensive heart and chronic	

F			
		kidney disease without heart	
		failure, with stage 5 chronic kidney	
		disease, or end stage renal	
		disease)	
	五、需終身治療之全身性自體免疫症候群。		承保
M32.0-M32.9	(一) 全身性紅斑狼瘡	Systemic lupus erythematosus	
		(SLE)	
M34.0- M34.9	(二) 全身性硬化症	Systemic sclerosis	
M05.70-M06.09 \ M06.20-	(三)類風濕關節炎〔符合1987美	Rheumatoid arthritis	
M06.39 \ M06.80-M06.89 \	國風濕病學院修訂之診斷標	(Rheumatoid arthritis juvenile)	
M06.9 \ M08.00-M08.99	準.含青年型類風濕關節炎]		
M33.20-M33.29	(四)多發性肌炎	Polymyositis	
M33.00-M33.19	(五)皮多肌炎	Dermatopolymyositis	
· M33.90-M33.99 · M36.0			
	(六)血管炎	Vasculitis	
M30.0 \ M30.2 \ M30.8	1.結節狀多動脈炎	Polyarteritis nodosa	
M31.0	2.過敏性血管炎	Hypersensitivity angiitis	
M31.30 · M31.31	3.韋格納氏肉芽腫	Wegener's granulomatosis	
M31.5 \ M31.6	4.巨細胞動脈炎	Giant cell arteritis	
173.1	5.血栓閉鎖性血管炎	Thromboangiitis obliterans	
,, 5.1		(Buerger's disease)	
M31.4	6.主動脈弓症候群	Aortic arch syndrome (Takayasu)	
M35.2	7.貝賽特氏病	Behcet's disease	
L10.0-L10.9	(七)天孢瘡	Pemphigus	
	(八)乾燥症	, ,	
M35.00-M35.09	, ,	Sicca syndrome	
K50.00-K50.919	(九)克隆氏症	Crohn' s disease	
K51.00-K51.919	(十)慢性潰瘍性結腸炎	Ulcerative colitis	
M30.3	(十一)皮膚粘膜淋巴結綜合症 (川	Kawasaki disease	
	崎病)符合下列任一項者:		
	1. 伴隨冠狀動脈50%以上程度狹		
	窄者或伴隨冠狀動脈瘤・大小		
	超過8mm·持續超過1個月以		
	上者		
	2. 伴隨冠狀動脈瘤 大小6-		
	8mm·持續超過1個月以上者		
	六、慢性精神病〔符合以下診斷·而病情已		承保
	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〕		
F01.50 \ F01.51 \ F03.90 \	(一)失智症(具器質性病態)【限	Unspecified dementia	
F03.91	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 】		
F05	(二)生理狀況所致之譫妄	Delirium due to known	
		physiological condition	

:保
环

	八、心、肺、胃腸、腎臟、神經、骨骼系統		不承保
	等之先天性畸形及染色體異常		
Q00.0-Q00.2	(一)無腦症及類似畸形	Anencephaly and similar malformations	
G90.1 \ Q01.0-Q04.9 \	┃ ┃(二)神經系統之其他先天性畸形	Other congenital anomalies of	
Q06.0-Q06.9 \ Q07.8 \ Q07.9		nervous system	
Q20.0-Q24.9	┃ ┃(三)先天性心球〔胚胎〕及心臟	Bulbus cordis anomalies and	
	中隔閉合之畸形或心臟之其	anomalies of cardiac septal	
	他先天性畸形	closure or other congenital	
		anomalies of heart	
Q25.0-Q28.9	┃ ┃(四)循環系統之其他先天性畸形	Other congenital anomalies of	
		circulatory system	
Q33.0	 (五)先天性肺囊腫	Congenital cystic lung	
Q33.3 \ Q33.6	(六)肺缺乏症形成不全及形成異	Agenesis, hypoplasia and	
	常	dysplasia of lung	
Q33.8 \ Q33.9	(七)肺之其他畸形	Other congenital malformations	
		of lung	
Q41.0-Q45.9	(八)消化系統之其他先天性畸形	Other congenital anomalies of	
		digestive system	
Q60.0-Q60.6	(九)腎無發育及腎其他縮減缺陷	Renal agenesis and other	
		reduction defects of kidney	
Q61.00-Q61.9	(十) 腎囊腫性疾病	Cystic kidney disease	
Q62.0-Q62.39	(十一)先天性腎盂及輸尿管之阻	Congenital Obstructive defects of	
	塞性缺陷	renal pelvis and ureter	
Q63.0-Q63.9	(十二)先天性腎其他畸形	Other congenital malformations	
	7	of kidney	
Q77.0-Q77.2 \ Q77.4 \	(十三)骨軟骨發育不良伴有管狀	Osteochondrodysplasia with	
Q77.5 \ Q77.7-Q77.9 \	骨及脊椎生長缺陷	defects of growth of tubular bones	
Q78.4		and spine	
Q90.0-Q99.1 · Q99.8 ·	(十四)染色體異常	Chromosomal abnormalities	
Q99.9			
Q35.1-Q35.7 \ Q36.0-Q37.9		Congenital cleft palate and cleft	
	多次手術治療及語言復健	lip	
	者〕		
	九、燒燙傷面積達全身百分之二十以上;或		承保
	顏面燒燙傷合併五官功能障礙者。		
T31.20-T31.99 \ T32.20-	(一)體表面積之大於20%之燒傷	Burn of >20% of total body	
T32.99	(-) (-) (-)	surface	
TOC 001/A TOC 001/A	(二)顏面燒燙傷		
T26.00XA-T26.92XA (第7位班海为A)	1.眼及其附屬器官之燒傷	Burn confined to eye and adnexa	
(第7位碼須為A) T20.30XA-T20.39XA、	2.臉及頭之燒傷,深部組織	Burn of face and head, deep necrosis	
T20.70XA-T20.79XA	マイス (深三度)・伴有身體 である (では)・ は では できまる (では)・ は できまる できまる できまる できまる できまる できまる しゅう	of underlying tissue (deep third	
(第7位碼須為A)	「	degree) with loss of a body part	
(STO) THE WINDS AND A MINISTER OF THE STORY	HL TT LE	asgree, marross or a body part	

	十、接受器官移植 (一)移植器官(摘取器官亦免自行負擔部分醫 療費用)		承保
0TY00Z0	1.腎臟移植	Transplantation of Kidney	
0TY10Z0			
02YA0Z0	2.心臟移植	Transplantation of Heart	
OBYCOZO	3.肺臟移植	Transplantation of Lung	
0BYD0Z0			
0BYF0Z0			
0BYG0Z0			
0BYH0Z0			
0BYJ0Z0			
0BYK0Z0			
0BYL0Z0	7		
0BYM0Z0	M A A		
0FY00Z0	4.肝臟移植	Transplantation of Liver	
		Transfusion of	
30230G0	5.骨髓移植	Autologous Bone Marrow	
30230G1			
0FYG0Z0	6.胰臟移植	Transplantation of Pancreas	
0DY80Z0	7.小腸移植	Transplantation of Small Intestine	
	(二)接受器官移植後之追蹤治療(於中華民國		
	領域外接受器官移植手術者應依法完成器官		
	移植通報)		
Z94.0	1.腎臟移植手術後之追蹤治療	Kidney transplant status	
Z94.1	2.心臟移植手術後之追蹤治療	Heart transplant status	
Z94.2	3.肺臟移植手術後之追蹤治療	Lung transplant status	
Z94.4	4.肝臟移植手術後之追蹤治療	Liver transplant status	
Z94.81 \ Z94.84	5.骨髓移植手術後之追蹤治療	Bone transplant status	
Z94.83	6.胰臟移植手術後之追蹤治療	Pancreas transplant status	
Z94.82	7.小腸移植手術後之追蹤治療	Intestine transplant status	
T86.10-T86.19	8.腎臟移植併發症	Complication of kidney transplant	
T86.40-T86.49	9.肝臟移植併發症	Complication of liver transplant	
T86.20-T86.23 \ T86.290-	10.心臟移植併發症	Complication of heart transplant	
T86.298			
T86.810-T86.819	11.肺臟移植併發症	Complication of lung transplant	
T86.00-T86.09	12.骨髓移植併發症	Complication of bone marrow	
		transplant	
T86.890-T86.899	13.胰臟移植併發症	Complication of pancreas	
		transplant	
T86.850-T86.859	14.小腸移植併發症	Complication of intestine	
		transplant	

	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		承保
	礙等級在中度以上者)。		
A80.0-A80.2 \ A80.30-	(一)急性脊髓灰白質炎併有其他	Acute poliomyelitis with other	
A80.39	麻痺者	paralysis	
G80.0-G80.2 \ G80.4-G80.9	(二)嬰兒腦性麻痺	Cerebral palsy	
(G82.20-G82.54 \ G83.0-	(三)其他麻痺性徴候群(急性脊	Other paralytic syndromes (late	
G83.9)+(B91 · G14)	髓灰白質炎之後期影響併有 提及麻痺性徵候群)	effects of acute poliomyelitis)	
T07	十二、重大創傷且其嚴重程度到達創傷嚴重	Major trauma rated 16 or above	承保
	程度分數十六分以上者	on the severity scale	
	(INJURY SEVERITY SCORE ≥16)	(INJURY SEVERITY SCORE ≥16)	
	(※植物人狀態不可以 ISS 計算)	,	
 Z99.11	十三、因呼吸衰竭需長期使用呼吸器符合下	Long-term mechanical ventilation,	承保
	列任一項者:	defined as one of the following:	
	 (一)使用侵襲性呼吸輔助器二十	1. Invasive mechanical ventilation	
	一天以上者	for 21 or more days.	
	 (二)使用侵襲性呼吸輔助器改善	2. Invasive mechanical ventilation	
	後,改用非侵襲性陽壓呼吸	followed by non-invasive	
	治療總計二十一天以上者	ventilation, with a total duration of	
	ALANMONT - TOWN I	21 or more days.	
	 (三)使用侵襲性呼吸輔助器後改	3. Invasive mechanical ventilation	
	用負壓呼吸輔助器總計二十	followed by negative pressure	
	一天以上者	ventilation, with a total duration of	
	八风工日	21 or more days.	
	 (四)特殊疾病(末期心衰竭、慢性	4. Specific diseases, e.g., End stage	
	呼吸道疾病、原發性神經原肌	heart failure, chronic pulmonary	
	内病變、慢性換氣不足症候 肉病變、慢性換氣不足症候	diseases, primary neuromuscular	
	群)而須使用非侵襲性陽壓呼	diseases, chronic hypoventilation	
	日本	• • •	
		syndrome, which require non- invasive ventilation for 21 or more	
	以上天數計算須符合連續使用定義原則	days.	
	十四		承保
E41	 (一)因腸道大量切除或失去功能	Patients suffering from severe	
	` ´ ´ 引起之嚴重營養不良者・給	malnutrition due to major	
	予全靜脈營養已超過三十	enterectomy, intestinal failure	
	天・且病情已達穩定狀態・	already on a fully intravenous diet	
	口攝飲食仍無法提供足量營	for 30 days, and unable to obtain	
	養者。	sufficient nutrition through an oral	
		diet	
İ			
E43	(二)其他慢性疾病之嚴重營養不	Patients suffering from severe	
E43	(二)其他慢性疾病之嚴重營養不 良者·給予全靜脈營養已超	Patients suffering from severe malnutrition due to other chronic	

	狀態・口攝飲食仍無法提供	intravenous diet for 30 days, and	
	足量營養者。	unable to obtain sufficient	
		nutrition through an oral diet	
	十五、因潛水、或減壓不當引起之嚴重型減		承保
	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。		
T70.3XXA	(一)減壓病	Decompression sickness	
T79.0XXA	(二)空氣栓塞症	Air embolism	
G70.00 · G70.01	十六、重症肌無力症	Myasthenia gravis	承保
	十七、先天性免疫不全症		不承保
D80.1 \ D80.6 \ D80.8 \	│ │(一)免疫缺乏症伴有主要抗體缺	Immunodeficiency with	
D80.9	陷	predominantly antibody defects	
D81.0-D81.2 \ D81.4 \	(二)複合性免疫缺乏症	Combined immunodeficiencies	
D81.6 · D81.7 · D81.89			
` D81.9			
D82.0-D82.9	(三)與其他重大缺陷相關的免疫	Immunodeficiency associated with	
	缺乏症	other major defects	
D83.0-D83.9	(四)常見多樣性免疫缺乏症	Common variable	
		immunodeficiency	
D84.0-D84.9	(五)其他免疫缺乏症	Other immunodeficiencies	
	十八、脊髓損傷或病變所引起之神經、肌		承保
	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)		
(S12.000A-S12.9XXA) + [(一) 脊柱骨折・伴有脊髓病灶	Fracture of vertebral column with	
(S14.101A-S14.159A) \		spinal cord injury	
(S24.101A-S24.159A) \			
(S34.101A-S34.139A)]	-		
(第7碼均須為 A)	(二)無明顯脊椎損傷之脊髓傷害	Spinal cord injury without	
S14.101A-S14.159A \		evidence of spinal bone injury	
S24.101A-S24.159A \			
S34.101A-S34.139A			
(第7碼均須為 A)	(三)其他脊髓病變	Other disease of spinal cord	
G32.0 · G95.0 · G95.11-			
G95.89 \ G95.9 \ G99.2			

	L	T	
	十九、職業病	Occupational disease	不承保
	(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)		
J60	(一)煤礦工人塵肺症	Coalworker's pneumoconiosis	
J61	(二)石綿沉著症	Asbestosis	
J62.0 · J62.8	(三)其他矽石或矽鹽所致之塵肺	Pneumoconiosis due to other	
	症	silica or silicates	
J63.0-J63.6	(四)其他無機性塵埃所致之塵肺	Pneumoconiosis due to other	
	症	inorganic dust	
J64 · J65	(五)塵肺症	Pneumoconiosis	
	二十、急性腦血管疾病(限急性發作後一個	Cerebrovascular disease (acute	承保
	月內)	stage)	
160.00-160.9	(一) 蜘蛛膜下腔出血	Subarachnoid hemorrhage	
161.0-162.9	(二)腦內出血	Intracerebral hemorrhage	
163.00-163.9	(三)腦梗塞	Cerebral infarction	
G45.0-G45.2 \ G45.4-	(四)其他腦血管疾病	Other cerebrovascular disease	
G46.8 \ 167.0-167.2 \ 167.4-			
 167.7 × 167.81 × 167.82 ×			
167.841-167.848 \ 167.89 \			
167.9 \ 168.0 \ 168.8			
G35	二十一、多發性硬化症	Multiple sclerosis	承保
G71.0 · G71.2	二十二、先天性肌肉萎縮症	Congenital muscular dystrophy	不承保
0/2.0	二十三、外皮之先天畸形	Congenital anomalies integument	不承保
Q81.0-Q81.9 \ Q82.8 \		Congenital epidermolysis bullosa	. 1 . 24 . 1 .
Q82.9		Congenital epidermolysis ballosa	
Q84.9	(二)皮膚先天性畸形	Congenital malformation of	
Q04.3		integument, unspecified	
Q80.0-Q80.9	│ │(三)先天性魚鱗癬(穿山甲症)	Congenital ichthyosis	
A30.0-A30.9	二十四、漢生病		 承保
		Leprosy (Hansen's disease)	
K70.2-K70.31 \ K74.1-	二十五、肝硬化症,併有下列情形之一者:	Liver cirrhosis with complication	承保
K74.69		Ascites with poor control	
	(一)腹水無法控制	_ , , ,	
	(二)食道或胃靜脈曲張出血	Esophageal or gastric varices	
		bleeding	
	(三)肝昏迷或肝代償不全	Hepatic coma or liver	
		dyscompensated	
	二十六、早產兒所引起之神經、肌肉、骨		不承保
	骼、心臟、肺臟等之併發症。		
P07.10	(一)早產兒出生後三個月內因神	Neurological, muscular, skeletal,	
	經、肌肉、骨骼、心臟、肺	cardiac or pulmonary	
	臟(含支氣管)等之併發症	complications due to	1

住院者	nremature infants to have	
170 6		
	months birth.	
() 早産兄出生滿二個月後・經		
身心障礙等級評鑑為中度以	cardiac or pulmonary	
上·領有社政單位核發之身	complications due to premature	
心障礙手冊者	infants certified to have moderate	
	impairments three months of age.	
二十七、砷及其化合物之毒性作用(烏腳	Toxic effect of arsenic and its	承保
病)	compounds (black foot disease)	
二十八、運動神經元疾病其身心障礙等級在	Motor neuron disease	承保
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-10-CM G12.21) · 不受其身心障礙等		
級在中度以上或須使用呼吸器之限制】。		
二十九、庫賈氏病	Creutzfeldt-Jakob disease	承保
三十、經本部公告之罕見疾病・但已列屬前	Rare disease	承保
二十九類者除外。		
	上·領有社政單位核發之身 心障礙手冊者 二十七、砷及其化合物之毒性作用(烏腳病) 二十八、運動神經元疾病其身心障礙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-10-CM G12.21)·不受其身心障礙等級在中度以上或須使用呼吸器之限制】。 二十九、庫賈氏病 三十、經本部公告之罕見疾病·但已列屬前	admission care within three months birth. (二)早產兒出生滿三個月後‧經 身心障礙等級評鑑為中度以 上‧領有社政單位核發之身 心障礙手冊者 infants certified to have moderate impairments three months of age. 二十七、砷及其化合物之毒性作用(烏腳 Toxic effect of arsenic and its compounds (black foot disease) 二十八、運動神經元疾病其身心障礙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-10-CM G12.21)・不受其身心障礙等級在中度以上或須使用呼吸器之限制】。 二十九、庫賈氏病 Creutzfeldt-Jakob disease 三十、經本部公告之罕見疾病・但已列屬前 Rare disease

註:「經本部公告之罕見疾病」項目請詳見下方「罕見疾病分類序號彙總表」。

罕見疾病分類序號彙總表

中央衛生主管機關於 108.1.15 更新

分類	序號	中文病名	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM
A.先	天性代	謝異常	7	
⊚ A1	.尿素征	循環代謝異常 Urea cycle disord	ders (高血氨症)	
A1	01	先天性尿素循環代謝障礙	Congenital Urea cycle disorders	E72.20
	02	瓜胺酸血症	Citrullinemia	E72.23
	03	乙醯穀胺酸合成酶缺乏症	Nitroacetylglutamate synthetase deficiency, NAG synthetase	E72.29
			deficiency	
	04	鳥胺酸氨甲醯基轉移酶缺乏症	Ornithine transcarbamylase deficiency	E72.4
	05	高鳥胺酸血症-高氨血症-高瓜	Hyperornithinemia-Hyperammonemia-Homocitrullinuria	E72.4
		胺酸血症症候群	Syndrome	
∍ A2	と胺基	酸/有機酸代謝異常 Amino acid	metabolic disorders / Organic acidemias	
۹2	01	胺基酸代謝疾病	Amino acid metabolic disorders(Aminoacidopathies)	E72.8
	02	高胱胺酸血症	Homocystinuria	E72.11
	03	高甲硫胺酸血症	Hypermethioninemia	E72.19
	04	非酮性高甘胺酸血症	Nonketotic hyperglycinemia	E72.51
	05	苯酮尿症	Phenylketouria	E70.0
	06	四氫基喋呤缺乏症	Tetrahydrobiopterin deficiency	E70.1
	07	遺傳性高酪胺酸血症	Hereditary tyrosinemia	E70.21
	08	楓糖尿症	Maple syrup urine disease	E71.0

	09	有機酸血症	Organic acidemias	E71.118
	10	異戊酸血症	Isovaleric academia	E71.110
	11	戊二酸尿症・第一型、第二型	Glutaric aciduria type I 、 II	type I : E72.3
				type II :
				E71.313
	12	丙酸血症	Propionic academia	E71.121
	13	甲基丙二酸血症	Methylmalonic acidemia	E71.120
	14	3-氫基-3-甲基戊二酸血症	3-Hydroxy-3-methyl-glutaric acidemia	E71.118
	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	E74.31+E70.0
	16	高離氨基酸血症	Hyperlysinemia	E72.3
	17	組胺酸血症	Histidinemia	E70.41
	18	三甲基巴豆醯輔酶A羧化酵素 缺乏症	3-Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency	E71.19
	19	多發性羧化酶缺乏症	Multiple carboxylase deficiency	D81.819
	20	高脯胺酸血症	Hyperprolinemia	E72.59
	21	芳香族L-胺基酸類脫羧基酶缺 乏症	Aromatic L-amino acid decarboxylase deficiency	E70.9
	22	酪胺酸羥化酶缺乏症	Tyrosine hydroxylase deficiency	E70.20
	23	甲基丙二酸血症併高胱胺酸血	Cobalamin C defect (Methylmalonic aciduria and	E71.120+E72.11
		症 (Cb1 C型)	Homocystinuria,cb1C type	
	3脂質	諸積		
А3	01	高雪氏症	Gaucher's disease	E75.22
	02	GM1/GM2神經節苷脂儲積症	GM1/GM2 gangliosidosis	GM1 : E75.19
				GM2: E75.00
	03	Fabry 氏症	Fabry disease	E75.21
	04	Niemann-Pick氏症,鞘髓磷	Niemann-Pick disease	type A: E75.240
		脂儲積症		type B : E75.241
				type C: E75.242
				type D :
				E75.243
				other : E75.248
				unspedified :
	OΓ	MI D)库伊邦	Matachromatic Lauka ductromby (MID)	E75.249
		MLD症候群 球细胞際白質生養症	Metachromatic Leukodystrophy (MLD)	E75.25
	06	球細胞腦白質失養症	Globoid Cell Leukodystrophy (Krabbe's disease)	E75.23
	07		Infantile form Lysosomal Acid Lipase Deficiency (Wolman Disease)	[E/3.3
<u>α Λ</u>	1碳ル	症(又稱伍爾曼氏症) 化合物代謝異常	Disease)	1
⊚ A ² A4	01	半乳糖血症	Galactosemia	E74.21
Λ4	01	开	Glycogen storage disease	type 0 : E74.09
	02	ガー 日本 1年 7年 7年	Jory Coyell Stolage disease	type U : E74.09
				type I : :
				GPC H .

	1	T		ı
				E74.02
				type III :
				E74.03
				type IV :
				E74.09
				type V :
				E74.04
				type VI - IX :
				E74.09
				Von Gierke's :
				E74.01
	03	腦血管屏障葡萄糖輸送缺陷	Glut (Glucose Transport) 1 deficiency syndrome	E74.8
	脂肪酮	竣氧化異常		
A5	01	脂肪酸氧化作用缺陷	Fatty acid oxidation defect	E71.30
				E71.310
			A B A	E71.311
				E71.312
				E71.313
				E71.314
				E71.318
				E71.32
				E71.39
	02	原發性肉鹼缺乏症	Carnitine deficiency syndrome, primary	E71.41
	03	中鏈脂肪酸去氫酵素缺乏症	Medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency	E71.311
			(MCAD)	
	04	短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症	Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency	E71.312
⊚ A6	粒線層			
A6	01	粒線體缺陷	Mitochondrial defect	E88.40
	02	Kearns-Sayre 氏症候群	Kearns-Sayre syndrome	H49.811
				H49.812
				H49.813
				H49.819
	03	Leigh 氏童年期腦脊髓病變	Leigh disease	G31.82
	04	MELAS症候群	MELAS	E88.41
	05	MNGIE 症 候 群	Mitochondrial Neurogastrointestinal Encephalopathy	E88.89
		粒線體性神經胃陽腦病變症候	Syndrome	
		群		
	06	丙酮酸鹽脫氫酶缺乏症	Pyruvate dehydrogenase deficiency	E74.4
	07	巴氏症候群	Barth Syndrome	E78.71
⊚ A7	溶小層			
A7	01	胱胺酸血症	Cystinosis	E72.04
	02		Mucopolysaccharidoses	E76.3
	03		Fucosidosis	E77.1
ь	1	, ,		

	04	涎酸酵素缺乏症	Sialidosis	E77.1
	05	黏脂質症	Mucolipidosis	type I : E77.1
				type Ⅱ 、Ⅲ:
				E77.0
				type IV :
				E75.11
	06	神經元蠟樣脂褐質儲積症	Neuronal ceroid lipofuscinosis	E75.4
	07	多發性硫酸脂酶缺乏症	Multiple sulfatase deficiency	E75.29
⊚ A8	膽固	醇及脂質代謝異常Cholesterol	and Lipid metabolism	
A8	01	同合子家族性高膽固醇血症	Homozygous familial hypercholesterolemia	E78.0
	02	家族性高乳糜微粒血症	Familial Hyperchylomicronemia	E78.3
	03	豆固醇血症 〈植物性〉	Sitosterolemia	E78.0
⊚ A9	礦物	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •		•
A9	01	威爾森氏症	Wilson's disease	E83.01
	02	Menkes 症候群	Menkes syndrome	E83.09
	03	a 朝輔酶缺乏症	Molybdenum cofactor deficiency	E61.5
⊚ A1	0過氧			'
A10	01	Zellweger氏症候群	Zellweger syndrome	E71.510
	02	野上腺腦白質失養症	Adrenoleukodystrophy	E71.511
				E71.520
				E71.521
				E71.528
				E71.529
	03	肢近端型點狀軟骨發育不良	Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata	E71.540
⊚ A1	1其他	也代謝異常		
A11	01	紫質症	Porphyria	E80.20
				E80.21
				E80.29
	02	Lesch-Nyhan氏症候群	Lesch-Nyhan syndrome	E79.1
	03	亞硫酸鹽氧化酶缺乏	Sulfite oxidase deficiency	E72.19
	04	碳水化合缺乏醣蛋白症候群	Carbohydrate-deficiency glycoprotein syndrome	E77.8
	05	三甲基胺尿症	Trimethylaminuria	E72.52
	06	先天性全身脂質營養不良症	Congenital generalized lipodystrophy	E88.1
	07	腦腱性黃瘤症	Cerebrotendinous Xanthomatosis	E75.5
	08	低磷酸酯酶症	Hypophosphatasia	E83.39
				E83.31
	09	Beta硫解酶缺乏症	Beta-Ketothiolase Deficiency	E71.19
	10	生物素酶缺乏症	Biotinidase Deficiency	D81.810
B 腦	部或补	申經系統病變	•	•
B1	01	多發性硬化症	Multiple sclerosis	G35
	02	肌萎縮性側索硬化症	Amyotrophic lateral sclerosis (ALS)	G12.21
	03	共濟失調微血管擴張症候群	Ataxia telangiectasia	G11.3

15		04	亨丁頓氏舞蹈症	Huntington disease(又稱Huntington's chorea)	G10
Spinal muscular atrophy G12.9		+			
07 対数小階銀化性動作協調障礙		+			
08 結節性硬化症 Tuberous sclerosis Q85.1		+			
09 先天性無不敬感症合併無汗症 Congenital insensitivity to pain with anhidrosis(CIPA L74.4 10 神經鑼維瘤症候群第二型 Neurofibromatosis type II		+		'	
Neurofibromatosis type II		+			
11 Alexander 氏病		+			
12 個體症候群 Stiffperson syndrome G25.82 G11.4 Joubert 氏症候群 (家族性小 Joubert syndrome Q04.3 Millim 象育不全		+		21	<u> </u>
13		1			_
14 Joubert氏症候群(家族性小 Joubert syndrome Q04.3 15 Pelizaeus-Merzbacher 氏症 (慢性兒童型腦硬化症) G60.0 16 Charcot Maire Tooth氏症(達 Charcot Marie Tooth Disease (慢性兒童型腦硬化症) G12.20 G12.21 G12.22 G12.29 18 家族性澱粉樣多發性神經病變 Familial Amyloidotic Polyneuropathy E85.1 G12.22 G12.29 18 家族性澱粉樣多發性神經病變 Mcleod syndrome Q87.0 Q87.		+			
(慢性兒童型腦硬化症)		+	Joubert氏症候群(家族性小		
17 甘迺廸氏症(脊髓延陽性肌肉萎 G12.20 G12.21 G12.22 G12.29 18 家族性澱粉樣多發性神經病變 Familial Amyloidotic Polyneuropathy E85.1 19 Moebius症候群 Moebius syndrome Q87.0 20 Mcleod症候群 Mcleod syndrome J43.0 21 Aicardi-Goutieres症候群 Aicardi-Goutieres syndrome Q87.3 22 音洛提斯症候群 Proteus Syndrome Q87.3 23 MECP2 綜合症候群 Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome Q87.3 24 關肋小領症候群 Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome Q87.89 25 Dravet症候群 Dravet Syndrome,DS G40.311 26 關白質消失症 Vanishing White Matter Disease G37.8 C 呼吸循環系統病變 C1 01 特發性嬰兒動脈硬化症 Idiopathic Infantile Arterial Calcification Q28.8 02 囊狀纖維化症 Cystic fibrosis E84.9 03 原發性肺動脈高壓 Primary Pulmonary Hypertension (PPH) 127.0 04 Holt-Oram氏症候群 Holt-Oram Syndrome Q87.2 05 Andersen 氏症候群 Andersen syndrome E74.09 「中醫營理期性麻痺症候群 Andersen syndrome E74.09 日本		15		Pelizaeus-Merzbacher Disease	E75.29
編症) G12.21 G12.22 G12.29 18 家族性澱粉樣多發性神經病變 Familial Amyloidotic Polyneuropathy E85.1 19 Moebius症候群 Moebius syndrome Q87.0 20 Mcleod症候群 Mcleod syndrome J43.0 21 Aicardi-Goutieres症候群 Aicardi-Goutieres syndrome G31.89 22 普洛堤斯症候群 Proteus Syndrome Q87.3 AMECP2 綜合症候群 Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome (MECP2 Duplication Syndrome) Q99.8 24 腦肋小領症候群 Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome Q87.89 25 Dravet症候群 Dravet Syndrome,DS G40.311 26 腦白質消失症 Vanishing White Matter Disease G37.8 C 呼吸循環系統病變 C1 01 特發性嬰兒動脈硬化症 Idiopathic Infantile Arterial Calcification Q28.8 22 蓋狀纖維化症 Cystic fibrosis E84.9 3 原發性肺動脈高壓 Primary Pulmonary Hypertension (PPH) 127.0 4 Holt-Oram氏症候群 Holt-Oram Syndrome Q87.2 5 Andersen 氏症候群 (心節律 Primary Pulmonary Hypertension (PPH) E74.09 「中障壁壁週期性腫痺症候群;鉀 離子通道病變 (心節律 Primary Hemorrhagic Telangiectasia P78.0 6 遠傳性出血性血管擴張症 Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia P77.2		16	· ·	Charcot Marie Tooth Disease	G60.0
19 Moebius症候群 Moebius syndrome Q87.0 20 Mcleod症候群 Mcleod syndrome J43.0 21 Aicardi-Goutieres症候群 Aicardi-Goutieres syndrome G31.89 22 普洛提斯症候群 Proteus Syndrome Q87.3 23 MECP2 綜合症候群 Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome Q99.8 (MECP2 Duplication Syndrome) Q99.8 24 Mibh小領症候群 Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome Q87.89 25 Dravet症候群 Dravet Syndrome,DS G40.311 26 Michigian Michigian Vanishing White Matter Disease G37.8 C 呼吸循環系統病變 C1 01 特發性嬰兒動脈硬化症 Idiopathic Infantile Arterial Calcification Q28.8 02 囊狀纖維化症 Cystic fibrosis E84.9 03 原發性肺動脈高壓 Primary Pulmonary Hypertension (PPH) I27.0 04 Holt-Oram氏症候群 Holt-Oram Syndrome Q87.2 05 Andersen氏症候群 Andersen syndrome E74.09 中障礙暨週期性麻痺症候群 ; 鉀 Marterial Calcification Marterial Calcification Q87.2 05 Andersen氏症候群 Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia I78.0 07 室息性胸腔失養症 Asphyxiating thoracic dystrophy Q77.2		17		Kennedy Disease	G12.21 G12.22
20 Mcleod症候群 Mcleod syndrome J43.0 21 Aicardi-Goutieres症候群 Aicardi-Goutieres syndrome G31.89 22 普洛提斯症候群 Proteus Syndrome Q87.3 23 MECP2 綜合症候群 Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome (MECP2 Duplication Syndrome) 24 腦肋小領症候群 Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome Q87.89 25 Dravet症候群 Dravet Syndrome,DS G40.311 26 腦白質消失症 Vanishing White Matter Disease G37.8 C 呼吸循環系統病變 C1		18	家族性澱粉樣多發性神經病變	Familial Amyloidotic Polyneuropathy	E85.1
Aicardi-Goutieres症候群 Aicardi-Goutieres syndrome Q87.3		19	Moebius症候群	Moebius syndrome	Q87.0
Proteus Syndrome Q87.3		20	Mcleod症候群	Mcleod syndrome	J43.0
MECP2 Methyl CpG binding protein 2 Duplication Syndrome (MECP2 Duplication Syndrome) Q99.8		21	Aicardi-Goutieres症候群	Aicardi-Goutieres syndrome	G31.89
(MECP2 Duplication Syndrome) 24 腦肋小頜症候群 Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome Q87.89 25 Dravet症候群 Dravet Syndrome,DS G40.311 26 腦白質消失症 Vanishing White Matter Disease G37.8 C 呼吸循環系統病變 C1 01 特發性嬰兒動脈硬化症 Idiopathic Infantile Arterial Calcification Q28.8 02 囊狀纖維化症 Cystic fibrosis E84.9 03 原發性肺動脈高壓 Primary Pulmonary Hypertension (PPH) I27.0 04 Holt-Oram氏症候群 Holt-Oram Syndrome Q87.2 05 Andersen氏症候群 (心節律 障礙暨週期性麻痺症候群;鉀離子通道病變) 06 遺傳性出血性血管擴張症 Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia I78.0 07 窒息性胸腔失養症 Asphyxiating thoracic dystrophy Q77.2		22	普洛提斯症候群	Proteus Syndrome	Q87.3
Dravet症候群 Dravet Syndrome,DS G40.311 26 腦白質消失症 Vanishing White Matter Disease G37.8 G37.8 G97.8		23	MECP2 綜合症候群		Q99.8
26腦白質消失症Vanishing White Matter DiseaseG37.8C 呼吸循環系統病變C101特發性嬰兒動脈硬化症Idiopathic Infantile Arterial CalcificationQ28.802囊狀纖維化症Cystic fibrosisE84.903原發性肺動脈高壓Primary Pulmonary Hypertension (PPH)127.004Holt-Oram氏症候群Holt-Oram SyndromeQ87.205Andersen氏症候群(心節律障礙暨週期性麻痺症候群;鉀離子通道病變)Andersen syndromeE74.0906遺傳性出血性血管擴張症Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia178.007窒息性胸腔失養症Asphyxiating thoracic dystrophyQ77.2		24	腦肋小頜症候群	Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome	Q87.89
ロ の1 特發性嬰兒動脈硬化症 Idiopathic Infantile Arterial Calcification Q28.8		25	Dravet症候群	Dravet Syndrome,DS	G40.311
C1 01 特發性嬰兒動脈硬化症 Idiopathic Infantile Arterial Calcification Q28.8 02 囊狀纖維化症 Cystic fibrosis E84.9 03 原發性肺動脈高壓 Primary Pulmonary Hypertension (PPH) I27.0 04 Holt-Oram氏症候群 Holt-Oram Syndrome Q87.2 05 Andersen氏症候群(心節律 Andersen syndrome E74.09 障礙暨週期性麻痺症候群;鉀 離子通道病變) Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia I78.0 07 窒息性胸腔失養症 Asphyxiating thoracic dystrophy Q77.2		26	腦白質消失症	Vanishing White Matter Disease	G37.8
02囊狀纖維化症Cystic fibrosisE84.903原發性肺動脈高壓Primary Pulmonary Hypertension (PPH)I27.004Holt-Oram氏症候群Holt-Oram SyndromeQ87.205Andersen氏症候群(心節律障礙暨週期性麻痺症候群;鉀離子通道病變)Andersen syndromeE74.0906遺傳性出血性血管擴張症Hereditary Hemorrhagic TelangiectasiaI78.007窒息性胸腔失養症Asphyxiating thoracic dystrophyQ77.2] 呼[吸循 環	 景系統病變		-
03原發性肺動脈高壓Primary Pulmonary Hypertension (PPH)127.004Holt-Oram氏症候群Holt-Oram SyndromeQ87.205Andersen氏症候群(心節律障礙暨週期性麻痺症候群;鉀離子通道病變)Andersen syndromeE74.0906遺傳性出血性血管擴張症Hereditary Hemorrhagic TelangiectasiaI78.007窒息性胸腔失養症Asphyxiating thoracic dystrophyQ77.2	21	01	特發性嬰兒動脈硬化症	Idiopathic Infantile Arterial Calcification	Q28.8
04Holt-Oram氏症候群Holt-Oram SyndromeQ87.205Andersen氏症候群(心節律障礙暨週期性麻痺症候群;鉀離子通道病變)Andersen syndromeE74.0906遺傳性出血性血管擴張症Hereditary Hemorrhagic TelangiectasiaI78.007窒息性胸腔失養症Asphyxiating thoracic dystrophyQ77.2		02	囊狀纖維化症	Cystic fibrosis	E84.9
05Andersen氏症候群(心節律 障礙暨週期性麻痺症候群;鉀 離子通道病變)Andersen syndromeE74.0906遺傳性出血性血管擴張症Hereditary Hemorrhagic TelangiectasiaI78.007窒息性胸腔失養症Asphyxiating thoracic dystrophyQ77.2		03	原發性肺動脈高壓	Primary Pulmonary Hypertension (PPH)	127.0
障礙暨週期性麻痺症候群;鉀 離子通道病變) 06 遺傳性出血性血管擴張症 Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia I78.0 07 窒息性胸腔失養症 Asphyxiating thoracic dystrophy Q77.2		04	Holt-Oram氏症候群	Holt-Oram Syndrome	Q87.2
07 窒息性胸腔失養症 Asphyxiating thoracic dystrophy Q77.2		05	障礙暨週期性麻痺症候群;鉀		E74.09
		06	遺傳性出血性血管擴張症	Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia	178.0
08 先天性中樞性換氣不足症候群 Congenital Central Hypoventilation Syndrome G47.35		07	窒息性胸腔失養症	Asphyxiating thoracic dystrophy	Q77.2
		08	先天性中樞性換氣不足症候群	Congenital Central Hypoventilation Syndrome	G47.35

	1	充病變 • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
D1	01	進行性家族性肝內膽汁滯留症	Progressive intrahepatic cholestasis, PFIC	K83.1
	02	先天性膽酸合成障礙	Inborn errors of bile acid synthesis	E78.70
	03	α1-抗胰蛋白酶缺乏症	α1- Antitrypsin deficiency	E88.01
	04	先天性Cajal氏間質細胞增生合	Congenital Interstitial Cell of Cajal Hyperplasia with	Q43.8
		併腸道神經元發育異常	Neuronal Intestinal Dysplasia	
	05	阿拉吉歐症候群	Alagille Syndrome	Q44.7
E 腎	臟泌质	系統病變		
E1	01	Lowe 氏症候群	Lowe syndrome	E72.03
	02	Bartter氏症候群	Bartter's syndrome	E26.81
	03	體染色體隱性多囊性腎臟疾病	Autosomal recessive polycystic kidney disease	Q61.19
F 皮	膚病變	<u>4</u>		
F1	01	遺傳性表皮分解性水泡症	Hereditary epidermolysis bullosa	Q81.9
	02	層狀魚鱗癬 (自體隱性遺傳型)	Lchthyosis, lamellar recessive	Q80.2
	03	膠膜兒	Collodion baby	Q80.2
	04	斑色魚鱗癬	Harlequin ichthyosis	Q80.4
	05	水泡型先天性魚鱗癬樣紅皮症	Bullous Congenital ichthyosiform erythoderma	Q80.3
		(表皮鬆解性角化過度症)	(epidermolytic hyperkeratosis)	
	06	外胚層增生不良症	Ectodermal Dysplasias	Q82.4
	07	Meleda島病	Meleda disease	Q82.8
	08	Darier氏症(毛囊角化病)	Darier's disease	Q82.8
	09	先天性角化不全症	Dyskeratosis Congenita	Q82.8
	10	皮膚過度角化症雅司病	Diffuse Non-epidermolytic Palmoplantar Keratoderma type	Q82.8
			Unna-Thost	
	11	色素失調症	Incontinentia Pigmenti	Q82.3
	12	Netherton症候群	Netherton Syndrome	Q80.3
G 肌	,肉病變			
G1	01	裘馨氏肌肉失養症	Duchenne muscular dystrophy	G71.0
	02	Nemaline線狀肌肉病變	Nemaline Rod Myopathy	G71.2
	03	Schwartz Jampel氏症候群	Schwartz Jampel syndrome	G71.13
	04	肌肉強直症	Myotonic dystrophy	G71.11
	05	面肩胛肱肌失養症	Facioscapulohumeral muscular dystrophy	G71.0
	06	肌小管病變	Myotubular Myopathy	G71.2
	07	貝克型肌肉失養症	Becker Muscular Dystrophy	G71.0
	08	Freeman-Sheldon氏症候群	Freeman-Sheldon syndrome	Q87.0
	09	肢帶型肌失養症	Limb-girdle muscular dystrophy	G71.0
	10	先天性肌失養症	Congenital Muscular Dystrophy	G71.0
	11	中心軸空肌病	Central Core Disease	G71.2
	12	多微小軸空肌病	Multiminicore Disease	G71.2
	13	Emery–Dreifuss肌失養症	Emery–Dreifuss Muscular Dystrophy (EDMD)	G71.0
	14	GNE遠端肌病變	GNE myopathy	G71.8
	15	史托摩根症候群	Stormorken syndrome	D69.8

01	L 軟骨發育不全症	Achondroplasia	Q77.4
02		Osteogenesis imperfecta	Q78.0
03		Primary Paget disease	M88.0
	IN JAIL AND ILES JA	,	M88.1
			M88.811
			M88.812
			M88.819
			M88.821
			M88.822
			M88.829
			M88.831
			M88.832
			M88.839
			M88.841
			M88.842
			M88.849
		/ 7	M88.851
			M88.852
			M88.859
			M88.861
			M88.862
			M88.869
			M88.871
			M88.872
			M88.879
			M88.88
			M88.89
			M88.9
04	4 鎖骨顱骨發育異常	Cleidocraninal dysplasia	Q74.0
05	5 進行性骨化性肌炎	Fibrodysplasia Ossificans Progressiva	M61.10
			M61.111
			M61.112
		_	M61.119
			M61.121
			M61.122
			M61.129
			M61.131
			M61.132
			M61.139
			M61.141
			M61.142
			M61.143
			M61.144

				T
				M61.145
				M61.146
				M61.151
				M61.152
				M61.159
				M61.161
				M61.162
				M61.169
				M61.171
				M61.172
				M61.173
				M61.174
				M61.175
				M61.176
			7	M61.177
			M 3 A	M61.178
				M61.179
				M61.18
				M61.19
	06	裂手裂足症	Split-hand/ Split-foot malformation (SHFM)	Q71.60
				Q71.61
				Q71.62
				Q71.63
				Q72.70
				Q72.71
				Q72.72
	07	尼袋工儿 。		Q72.73
	1	骨質石化症 	Osteopetrosis	Q78.2
	1	假性軟骨發育不全	Pseudoachondroplastic dysplasia	Q77.8
	09	多發性骨骺發育不全症	Multiple Epiphyseal Dysplasia	Q78.3
	組織		X	Г
11	1	先天結締組織異常第四型	Ehlers Danlos syndromeIV	Q79.6
	返 疾病		—	1
J1	01	重型海洋性貧血	Thalassemia major	D56.0
				D56.1
	02	血小板無力症	Thrombasthenia	D69.1
	03	同基因合子蛋白質C缺乏症	Homozygous proetin C deficiency	D68.59
	04	陣發性夜間血紅素尿症	Paroxysmal Nocturnal Hemoglobinuria	D59.5
	05	非典型性尿毒溶血症候群	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome	D59.3
K 免犯	变疾 症			
K1	01	原發性慢性肉芽腫病	Chronic primary granulomatous disease	D71
	02	先天性高免疫球蛋白E症候群	Congenital Hyper IgE syndrome	D82.4
	03	布魯頓氏低免疫球蛋白血症	Bruton' s agammaglobulinemia	D80.0
	1			

	04	Wiskott- Aldrich氏症候群	Wiskott- Aldrich Syndrome	D82.0
	05	嚴重複合型免疫缺乏症	Severe combined immunodeficiency	D81.0
				D81.1
				D81.2
				D81.9
	06	補體成份8缺乏症	Complement Component 8 deficiency	D84.1
	07	IPEX 症候群	IPEX Syndrome	E31.0
	80	高免疫球蛋白M症候群	Hyper-IgM syndrome	D80.5
	09	γ 干擾素受體1缺陷	Interferon γ receptor 1 deficiency	D84.8
	10	遺傳性血管性水腫	Hereditary Angioedema (HAE)	D84.1
L內分	}泌疾	病		
L1	01	Kenny-Caffey氏症候群	Kenny-Caffey syndrome	Q87.1
	02	假性副甲狀腺低能症	Pseudohypoparathyroidism	E20.1
	03	性連遺傳型低磷酸鹽佝僂症	X-linked hypophosphatemic rickets	E83.31
	04	Laron 氏侏儒症候群	Laron syndrome (Laron Dwarfism)	E34.3
	05	Bardet-Biedl氏症候群	Bardet-Biedl syndrome	Q87.89
	06	Alstrom氏症候群	Alsrtom Syndrome	Q87.89
	07	持續性幼兒型胰島素過度分泌	Persistent hyperinsulinemic hypoglycemia of infancy (PHHI)	E16.1
		低血糖症		
	08	Wolfram氏症候群	Wolfram syndrome · DIDMOAD	E88.9
	09	McCune Albright氏症候群	McCune Albright syndrome	Q78.1
	10	短指發育不良及性別顛倒	Campomelic dysplasia with autosomal sex reversal	Q99.8
	11	腎上腺皮促素抗性	ACTH resistance	E27.49
	12	第一型遺傳性維生素D依賴型	25-Hydroxyvitamin D1-Alpha-Hydroxylase Deficiency	E83.32
		佝僂症		
	13	先天性腎上腺發育不全	Congenital adrenal hypoplasia	Q89.1
	14	Kallmann氏症候群	Kallmann syndrome	E23.0
	15	永久性新生兒糖尿病	Permanent Neonatal Diabetes Mellitus	P70.2
M 先	天畸	形症候群		
M1	01	Aarskog-Scott氏症候群	Aarskog-Scott syndrome	Q87.1
	02	瓦登伯格氏症候群	Waardenburg syndrome	E70.8
	03	愛伯特氏症	Apert syndrome	Q87.0
	04	Smith-Lemli-Opitz氏症候群	Smith-Lemli-Opitz syndrome	E78.72
	05	Larsen氏症候群(顎裂-先天	Larsen syndrome	Q74.8
		性脫位症候群)		
	06	Beckwith Wiedemann氏症候	Beckwith Wiedemann syndrome	Q87.3
		群		
	07	Crouzon氏症候群	Crouzon syndrome	Q75.1
	80	Fraser氏症候群	Fraser syndrome	Q87.0
	09	多發性翼狀膜症候群	Multiple pterygium syndrome	Q79.8
	10	Cornelia de Lange氏症候群	Cornelia de Lange syndrome	Q87.1
	11	海勒曼-史德萊夫氏症候群	Hallerman-Streiff Syndrome	Q87.0

	12	歌舞伎症候群	Kabuki syndrome	Q89.8
	13	耳-齶-指(趾)症候群	Oto-Palato-Digital syndrome	Q87.0
	14	Conradi-Hunermann 氏症候 群	Conradi-Hunermann syndrome	Q77.3
	15	Treacher Collins氏症候群	Treacher Collins Syndrome	Q75.4
	16	Robinow氏症候群	Robinow Syndrome	Q87.1
	17	Pfeiffer氏症候群	Pfeiffer syndrome	Q87.0
	18	泛酸鹽激酶關聯之神經退化性 疾病	Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration (PKAN)	G23.0
	19	指(趾)甲髕骨症候群	Nail-Patella Syndrome	Q87.2
	20	CFC症候群	Cardiofaciocutaneous Syndrome	Q87.89
	21	Peters-Plus症候群	Peters-Plus syndrome	Q13.4
	22	Nager症候群	Nager Syndrome	Q75.4
	23	CHARGE症候群	CHARGE Syndrome	Q89.8
	24	懷特-薩頓症候群	White-Sutton syndrome	Q99.88
				F84.8
			/ ->	F78
	25	克斯提洛氏彈性蛋白缺陷症	Costello syndrome	Q87.89
N 染色	色體昇	某常		
N1	01	Angelman氏症候群	Angelman syndrome	Q93.5
	02	DiGeorge's症候群	DiGeorge' s syndrome	D82.1
	03	Prader-Willi氏症候群	Prader-Willi syndrome	Q87.1
	04		W A G R syndrome (Wilms' tumor-Aniridia-Genitourinary Anomalies-mental Retardation)	Q87.89
	05	Miller Dieker 症候群	Miller Dieker syndrome	Q93.88
	06	Rubinstein-Taybi氏症候群	Rubinstein-Taybi syndrome	Q87.2
	07	威廉斯氏症候群	Williams Syndrome	Q93.89
	80	Von Hippel-Lindau症候群	Von Hippel-Lindau disease	Q85.8
	09	Branchio-Oto-Renal 症候群 (BOR 症候群)	Branchio-Oto-Renal Syndrome (BOR Syndrome)	Q87.89
Z 其他	也未分	· 類或不明原因	4	
Z1		Cockayne氏症候群	Cockayne syndrome	Q87.1
	02	早老症	Hutchinson Gilford progeria syndrome	E34.8
	03	髮-肝-腸症候群	Tricho-hepato-enteric syndrome	Q89.7
	04	Stargardt′s氏症	Stargardt' s disease	H35.50
	05	隱匿性黃斑部失養症	Occult Macular Dystrophy ;OMD	H35.50

附表 2:完全失能程度表

項別	失 能 程 度
_	雙目均失明者(註1)。
_	兩上肢腕關節缺失者或兩下肢足踝關節缺失者。
\equiv	一上肢腕關節及一下肢足踝關節缺失者。
四	一目失明及一上肢腕關節缺失者或一目失明及一下肢足踝關節缺失者。
五	永久喪失咀嚼(註2)或言語(註3)之機能者。
六	四肢機能永久完全喪失者(註4)。
t	中樞神經系統機能遺存極度障害或胸、腹部臟器機能遺存極度障害,終身不能從事任何工作,經常
	需醫療護理或專人周密照護者(註5)。

註:

1.失明的認定

- (1) 視力的測定,依據萬國式視力表,兩眼個別依矯正視力測定之。
- (2) 失明係指視力永久在萬國式視力表 0.02 以下而言。
- (3)以自傷害之日起經過6個月的治療為判定原則,但眼球摘出等明顯無法復原之情況,不在此限。
- 2.喪失咀嚼之機能係指因器質障害或機能障害,以致不能作咀嚼運動,除流質食物外,不能攝取者。
- 3.喪失言語之機能係指後列構成語言之口唇音、齒舌音、口蓋音、喉頭音等之 4 種語音機能中, 有 3 種以上不能構音者。
- 4.所謂機能永久完全喪失係指經 6 個月以後其機能仍完全喪失者。
- 5.因重度神經障害·經常需醫療護理或專人周密照護者·係指為維持生命必要之日常生活活動·全須他人扶助者。

而上述「為維持生命必要之日常生活活動」,係指食物攝取、大小便始末、穿脫衣服、起居、步行、入浴等。

遠位指骨 遠位指節間關節 末節 (遠位趾骨) 遠位趾骨 _關 節〉 二指關節〉 肩關節 趾關節 末關節 中位指骨 近位趾骨 上肢三大關節 中位趾骨 中足趾關節 肘關節 第一趾關節· 上肢 近位趾骨 近位指骨 中足趾關節 腕關節 跗蹠關節 指節間關節 下肢三大關節 下肢 近位指骨 中手指節關節

上、下肢關節名稱說明圖