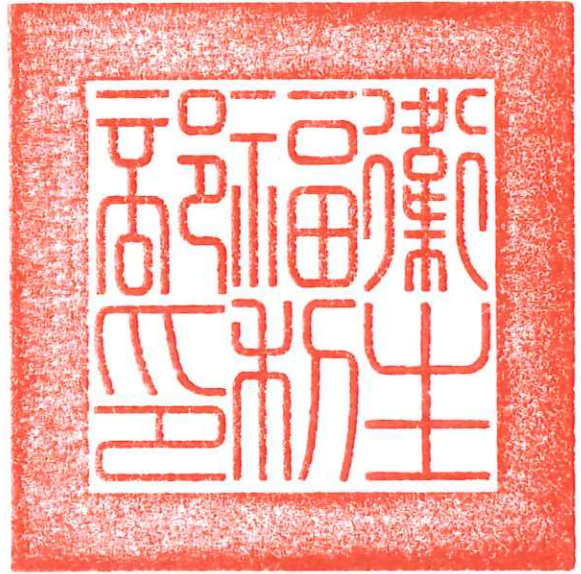


衛生福利部 公告

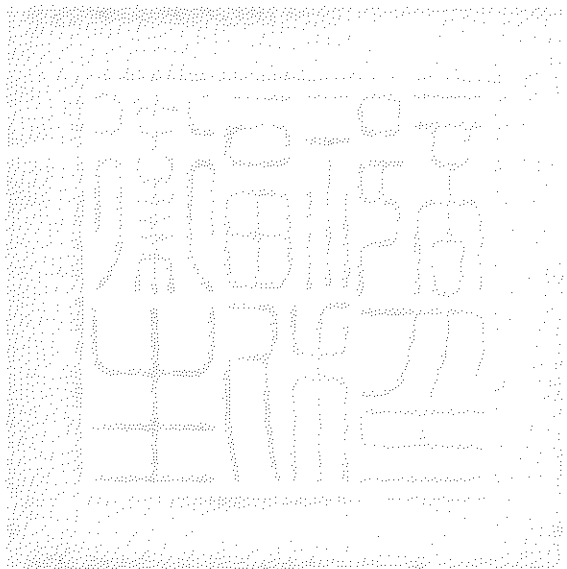


發文日期：中華民國110年8月3日
發文字號：衛授國字第1100460016號
附件：罕見疾病名單1件

主旨：新增「皮特－霍普金斯症候群」等2項為罕見疾病及修正
「進行性神經性腓骨萎縮症、性連遺傳型低磷酸鹽佝僂症」
罕見疾病名稱，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 (僅供參考)	ICD-10-CM 編碼	生效日
A6-08	Leber hereditary optic neuropathy	雷伯氏遺傳性視神經病變	H47.22	109年3月13日
B1-29	Pitt-Hopkins Syndrome	皮特-霍普金斯症候群	Q87.0	109年4月21日

罕見疾病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
B1-16	Charcot- Marie- Tooth Disease	<u>夏柯-馬利- 杜斯氏症</u>	G60.0	B1-16	Charcot Marie Tooth Disease	Charcot Maire Tooth 氏症 (進行性神 經性腓骨萎 縮症)	G60.0
L1-03	X-linked hypophosph atemic rickets	性聯遺傳型 低磷酸鹽佝 僂症	E83.3 1	L1-03	X-linked hypophosph atemic rickets	性連遺傳型 低磷酸鹽佝 僂症	E83.31