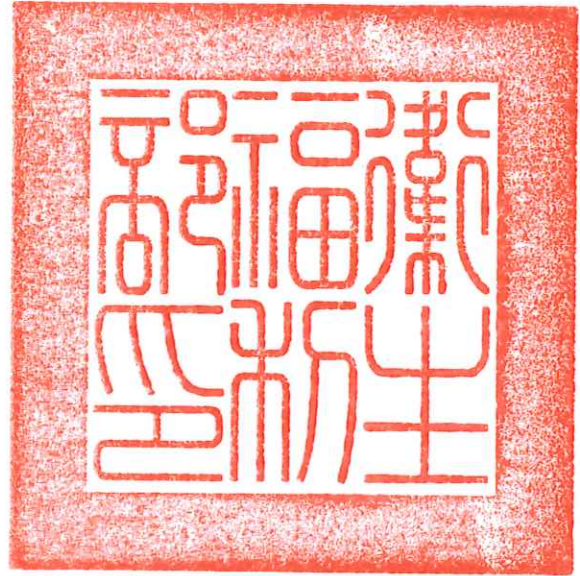


衛生福利部 公告

發文日期：中華民國110年10月26日
發文字號：衛授國字第1100460897號
附件：罕見疾病名單



主旨：預告新增「森森布倫納症候群」等3項為罕見疾病及修正遺傳性表皮分解性水皰症ICD-10-CM編碼。

依據：行政程序法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、修正機關：衛生福利部。

二、修正依據：罕見疾病防治及藥物法第三條第一項。

三、預告內容：

(一)增列「森森布倫納症候群」等3項為罕見疾病（詳如附件）。

(二)修正遺傳性表皮分解性水皰症ICD-10-CM編碼（詳如附件）。

(三)本公告內容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，及國家發展委員會「公共政策網路參與平台-眾開講」網頁
(<https://join.gov.tw/policies/>)。

四、對於本公告內容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) 2217-2445，聯絡人：陳小姐。

(四)傳真：(04) 2227-7596。

(五)電子郵件：chiahui@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 (僅供參考)	ICD-10-CM 編碼	生效日
M1-28	Sensenbrenner Syndrome	森森布倫納症候群	Q87.5	109年1月2日
A4-04	Transaldolase deficiency	轉醛醇酶缺乏症	E74.8	109年1月15日
M1-29	Keppen-Lubinsky syndrome	克片-魯賓斯基症候群	E88.1	109年1月21日

罕見疾病修正對照表

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
F1-01	Hereditary epidermolysis bullosa	遺傳性表皮分解性水泡症	<u>Q81.0</u> <u>Q81.1</u> <u>Q81.2</u> <u>Q81.8</u> <u>Q81.9</u>	F1-01	Hereditary epidermolysis bullosa	遺傳性表皮分解性水泡症	Q81.9