

澎湖縣政府辦理身心障礙者家庭托顧服務補助及評鑑實施計畫

壹、依據：

- 一、身心障礙者權益保障法第50條。
- 二、身心障礙者個人照顧服務辦法第62-1條至62-9條。
- 三、衛生福利部社會及家庭署112年度「社區式身心障礙服務銜接長照獎助計畫」申請須知。
- 四、身心障礙者服務人員資格訓練及管理辦法。
- 五、衛生福利部社會及家庭署110年12月23日社家障字第110760619號函頒身心障礙者家庭托顧服務評鑑指標。

貳、目的：

- 一、透過家庭托顧服務員於其住所內，提供身心障礙者社區化及家庭式的照顧服務。
- 二、使家庭照顧者能回歸就業，並讓有意願從事照顧服務者能實現照顧創業的期待，進而減輕身心障礙者家庭之經濟負擔。
- 三、提供支持性或補充性服務，協助家庭分擔照顧身心障礙者之負荷。

參、辦理區域：澎湖縣（以下簡稱本縣）轄內。

肆、補助對象：

- 一、身心障礙福利機構、老人福利機構。
- 二、財團法人、社會福利團體、照顧服務勞動合作社，其章程或業務項目符合身心障礙者社會福利相關事項者。
- 三、社會工作師事務所。

伍、獎(補)助原則：

- 一、延續性服務單位依據前一年度單位辦理家庭托顧服務情形及澎湖縣政府（以下簡稱本府）預算進行補助；另經費來源涉及中央單位獎助款者，提送計畫期限須配合中央單位辦理，本府亦依據中央規定之自籌比率編列經費配合補助。

二、新設據點須依本縣各區域需求設置，並經本府實地勘查符合規定後始得申請補助。

三、服務提供單位每年至少須接受2次查核(至少1次實地查訪)，以瞭解各單位之服務提供狀況，經查有缺失單位須儘速改善並於改善後函報本府。

四、辦理家庭托顧服務規範：

(一)服務內容：

1. 身體照顧服務：協助如廁、沐浴、穿換衣服、口腔清潔、進食、服藥、翻身、拍背、上下床、陪同運動、協助使用日常生活輔助器具及其他相關服務。
2. 生活照顧服務：提供文書、膳食備餐、文康休閒、協助參與社區活動及其他相關服務。
3. 安全照顧服務：注意異常狀況、緊急通報醫療機構、協助危機事故處理及其他相關服務。

(二)服務對象：領有身心障礙證明且年滿18歲設籍並實際居住本縣，經需求評估有家庭托顧需求、服務提供單位社工評估符合收案標準，且符合下列條件者(有特殊狀況經本府專案核准同意者，不在此限)：

1. 未接受全日型住宿機構服務。
2. 未接受日間照顧、居家服務或其他同性質之照顧服務。
3. 未聘僱看護(傭)。
4. 未領有政府提供之特別照顧津貼或其他照顧、教育費用補助。

(三)服務員應遵守下列事項：

1. 家庭托顧服務員應具有下列資格之一：
 - (1)領有家庭托顧服務員訓練結業證明書。
 - (2)具教保員、訓練員、生活服務員或照顧服務員資格。
2. 開始提供服務前，家庭托顧服務員應出示合格之體檢報告(含胸

部X光、肺結核、B型肝炎、糞便檢查、痢疾等)，並於服務期間內每2年接受健康檢查且合格。

3. 與服務對象、服務對象之法定代理人或其他實際照顧之人訂定書面契約，明定雙方權利義務。
4. 每年至少接受20小時身心障礙福利服務相關課程之在職訓練。
5. 接受本府及本府委託相關單位之檢查、訪視、輔導及監督。
6. 製作服務紀錄並定期更新。
7. 服務對象申請家庭托顧服務期間，如有下列情事之一者，家庭托顧服務員、替代家庭托顧服務員或服務提供單位應主動通報本府，並自事實發生日起停止補助：
 - (1) 死亡。
 - (2) 身心障礙程度變更，致未符合服務對象資格規定者。
 - (3) 感染法定傳染病者。
 - (4) 戶籍遷離本縣轄區者。
 - (5) 發生需緊急安置或保護事件。
 - (6) 其他重大足以影響家庭托顧服務提供之事由。

(四) 服務空間規劃及服務人數：

1. 每位家庭托顧服務員服務人數含其本人之身心障礙家屬，不得超過3人；除其本人之身心障礙家屬外，每日收托時間以8小時為原則，並不得提供夜間住宿服務。
2. 提供服務對象使用之樓地板面積，平均每人有6.6平方公尺以上。
3. 玄關及主要出入口門淨寬度在80公分以上。
4. 衛浴設備有防滑措施、扶手等裝備。
5. 置休憩設施或寢室，且不得設於地下樓層，並保障個人隱私。
6. 建築物有良好通風及充足光線。
7. 提供基本且在有效期限內之急救箱及滅火器。

(五)服務提供單位人力配置：

1. 服務提供單位應置社會工作人員，以辦理照顧計畫之訂定、照顧人力之媒合、托顧服務之專業督導、照顧方案之設計及執行、社會資源之連結及運用、教育訓練之舉辦等項目。
2. 應置具有家庭托顧服務員資格之替代照顧者或提供替代照顧服務措施。

(六)收費標準：不分障礙程度，僅得依下列方式收費：

1. 一般戶全日托每人每日負擔新臺幣190元。
2. 家庭總收入平均分配全家人口之金額達當年度每人每月最低生活費1倍以上未達2.5倍者，負擔新臺幣114元。
3. 低收入戶免負擔。

(七)家庭托顧服務員得在其提供服務之處所內提供臨時照顧服務，臨時照顧服務人數與家庭托顧服務人數應合併計算，家庭托顧服務員提供臨時照顧服務前，應與臨時照顧服務提供單位簽訂臨時照顧服務契約，明定雙方權利義務。家庭托顧服務員提供臨時照顧服務之時間、服務對象資格、服務內容準用身心障礙者家庭照顧者服務辦法第八條第一項前段、第九條及第十條規定。

五、服務提供單位應配合事項：

- (一)服務提供單位之專業人員（含社工員及家托員）應依所定之計畫書執行業務，且每人每年應接受至少20小時之在職訓練（按在職月份依比例計算，10月以後到職經認定受訓有困難者不在此限），參與課程內容需符合「身心障礙者服務人員在職訓練注意事項－在職訓練課程內容範疇」，並載於成果報告中，前開人員若有異動，應於14日內函報本府備查。
- (二)服務過程中應為服務對象建立需求評估報告，並依其需求提供個別服務計畫，撰寫各項服務紀錄，以作為服務品質考核之依據。為確保服務品質並維護服務使用者權益，應視服務對象之需求提供適切

之轉介及追蹤服務。

- (三)每月5日前至「全國身心障礙福利資訊整合平台」系統填報前月之個案成效服務回報，且於每季終了後5日內函送季報表報本府備查，並定期至前開系統更新個案維護作業。
- (四)每季請款時應檢附服務名冊及服務紀錄等資料備查，並應於年度最後一次請款時併附該年度成果報告。
- (五)每年辦理服務使用者滿意度調查並進行分析，於年終時併同成果報告一併提報。
- (六)應訂定服務流程、督導流程、意外事件處理流程、申訴管道與措施，並宣導周知。
- (七)服務單位應定期召開工作會報，並須留有紀錄，以確保服務品質，並載於成果報告中。
- (八)應優先配合政府活動提供服務或宣導及配合身心障礙者福利服務績效考核，協助提供各項佐證資料；另配合本府不定期查核，提供相關紀錄查閱。
- (九)接受獎助之設施設備，應於適當位置標明「衛生福利部社會及家庭署獎助」字樣，並製作財產（單價新臺幣1萬元以上且使用年限2年以上）/非消耗品（單價未滿新臺幣1萬元）清冊，於該設施設備黏貼財產標籤以供查核。

陸、獎(補)助項目及基準：

一、專業服務費：每一承辦單位最高補助社會工作人員一名，中央獎助款依據補助民間單位進用社會工作人員之專業服務費薪點標準支給（附件一），另年資加給部分得由本府補助款支應，中央獎助款及本府補助款合計每月最高獎(補)助新臺幣4萬5,000元，每年最高獎(補)助13.5個月（含年終獎金1.5個月），年終獎金依實際到職月份，按比例給予。

二、教育訓練費：包含職前訓練及在職訓練，補助講師鐘點費、講師交通

費、場地費、印刷費、膳費等項目，每年最高獎助新臺幣30萬元。

三、辦公設施設備費：每年最高獎助新臺幣10萬元。

四、業務費：每一承辦單位每月最高獎助新臺幣1萬元，項目含水電費、電話費、網路費、書報雜誌、瓦斯費、電腦耗材、文宣印刷費、器材租金、維護費及雜支。

五、乙類專案計畫管理費：申請獎助專業服務費者，得申請雇主應負擔之勞、健保及提撥勞退準備金費用，中央獎助款每人每月最高獎助新臺幣5,000元，差額得由本府補助款支應，中央獎助款及本府補助款合計每月最高獎(補)助新臺幣9,887元，每年最高獎(補)助12個月。

六、照顧服務費：

(一)依障礙程度獎助額度如下：

1. 全日托：輕度者新臺幣760元、中度者新臺幣880元、重度者新臺幣960元及極重度者新臺幣1,040元。

2. 半日托：輕度者新臺幣380元、中度者新臺幣440元、重度者新臺幣480元及極重度者新臺幣520元。

(二)申請獎助額度需扣除民眾自負額度，民眾自負額度採定額負擔如下(不分障礙程度)：

1. 一般戶全日托每人每日負擔新臺幣190元。

2. 家庭總收入平均分配全家人口之金額達當年度每人每月最低生活費1倍以上未達2.5倍者，每日負擔新臺幣114元。

3. 低收入戶免負擔。

七、交通費：獎助受照顧身心障礙者或服務提供單位提供家庭托顧服務交通車油料費(每名個案擇一獎助)：

(一)受照顧者交通費：以身心障礙者實際往返住家與托顧家庭次數及車資發給交通費，以身心障礙者住家與托顧家庭之距離為計算標準，5公里以外每人每月最高獎助新臺幣2,200元。

(二)交通車油料費：獎助服務提供單位提供復康巴士或交通車接送之油

料費，須檢據核銷。

八、家庭托顧住所開辦設施設備費及修繕費：獎助文康休閒設備、消防安全設備、健康管理設備等提供托顧服務所需之相關設備，與服務空間之無障礙環境改善（例如：衛浴設備之防滑措施及扶手等裝備），每一住所最高獎助新臺幣20萬元。

九、保險費：含家庭托顧住所公共意外責任險、家托員與服務使用者參與社區活動之意外險，中央獎助款每一托顧家庭最高獎助新臺幣2,000元，本府補助款最高補助新臺幣1,000元，合計每一托顧家庭每年最高獎(補)助新臺幣3,000元，未提供托顧服務不予獎(補)助。

十、服務員獎勵津貼：於本縣轄區內提供家庭托顧服務之家托員，每人每月獎助新臺幣3,000元，最高獎助12個月。

十一、照顧困難個案服務加計費：收托個案符合以下情形之一者，每一個案全日托一日加計新臺幣二百元，半日托一日加計新臺幣一百元，加計之費用免計部分負擔：

(一)障礙類別為第一類之慢性精神病患者、自閉症者、智能障礙者或植物人。

(二)障礙程度中度以上，且經中央衛生主管機關公告之罕見疾病者（詳如附件二）。

(三)身心障礙證明中ICD診斷碼註記（腦性麻痺患者：G80；脊髓損傷者：S14、S24、S34）、領有全民健康保險重大傷病證明、或經醫療機構開立診斷證明書之腦性麻痺患者及脊髓損傷者。

(四)有管路（或傷口、燒燙傷）之身心障礙者。

十二、差旅費：補助社工員至離島家托點訪視或赴台參加相關訓練課程及研習等之交通費及住宿費，交通費採檢據覈實報支，住宿費縣內每日最高補助新臺幣1,400元，縣外每日最高補助新臺幣2,000元，最高補助新臺幣2萬7,000元。

柒、督導機制：

- 一、本府得隨時抽查獎(補)助案件之執行情形及隨時派員了解辦理情形。
- 二、受獎(補)助單位不得以強制攤派或其他強迫方式要求薪資回捐。亦不得向因職務上或業務上關係有服從義務或受監督之人強行為之。如發現受獎(補)助單位有薪資未全額給付或薪資回捐者，經限期改善仍未改善或再經查獲者，則二年內不再給付獎(補)助。倘經查獲違反前開規定之單位負責人為社會工作師者，另送其行為所在地或所屬之社會工作師公會審議、處置。
- 三、本案透過接受獎(補)助單位請款作業時辦理帳目稽核。
- 四、受獎(補)助單位自籌款編列或申請補助資料不實或有造假情事，獎(補)助款應予繳還，二年內不再給予獎(補)助。
- 五、獎(補)助單位申請支付款項時，應本誠信原則對所提出支出憑證之支付事實及真實性負責，如有不實，應負相關責任，涉及刑事責任者，應即移送偵辦。

捌、計畫申請獎(補)助及核銷應備文件：

一、申請獎(補)助應備文件：

(一)公文及申請表。

(二)計畫書：內容應含目的、辦理日期(新開辦單位，請備註籌備期間及開辦日期)、服務對象及人數、服務內容(含收案評估機制、照顧計畫之訂定、照顧人力之媒合、托顧服務之專業督導、照顧方案之設計及執行、社會資源之連結及運用、成效評估等)、人力配置、職前或在職教育之規劃、過去服務績效、預期效益(至少含預計服務人數)、經費概算等項目。

(三)相關附件：專業人員名冊與相關學經歷證明文件、各家托點之服務對象名冊(含預計服務對象，並請敘明障礙類別、程度及福利身分)、法人登記證書或立案證書影本、捐助或組織章程影本及其他辦理服務所需文件、規定或表單。

二、執行及核銷作業：

(一)獎(補)助核定後，受獎(補)助單位應按原核定計畫項目、執行期間及預定進度確實執行，其經費不得移作他用，倘因實際執行有修正計畫之必要性，請提送修正計畫報本府核定後始可執行。

(二)經費請款按4季核銷撥款（年度最後一季核銷作業應配合本府會計年度調整核銷期限），應檢具下列文件並依據核銷應檢附資料依序排列裝訂：

1. 核定公文及計畫。

2. 經費支出明細總表（含衛生福利部社會及家庭署獎助、本府補助及單位自籌）。

3. 黏貼憑證用紙：

(1)衛生福利部社會及家庭署及本府核定獎(補)助項目需檢附支出收據之原始憑證。（新年度或新個案第一次請領照顧服務費時請附上福利資格證明文件，未附者皆以一般戶計算）

(2)單位自籌之憑證可以影本（需蓋與正本相符章）提供。

(3)支出收據均需加註受獎(補)助單位全銜，並請依核定項目分別黏貼於憑證用紙上。

4. 檢附個案名冊(附件三)、專業人員名冊(附件四)及其他佐證專業人員薪資符合標準之證明文件(如勞動契約或勞保投保資料等)。

5. 新年度或新個案第一次核銷照顧服務費時，請檢附個案之福利身分證明，無福利身分證明者皆以一般戶計算。

6. 接受獎(補)助之財產/非消耗品清冊及設施設備照片。

7. 年度最後一次核銷需附上該年度執行概況考核表及執行成果報告，並請同時提供電子檔給本府承辦窗口。

捌、評鑑實施方式及內容：**(111年已完成評鑑接下來113年)**

一、目的：為瞭解服務提供單位辦理本縣身心障礙者家庭托顧服務之執行績效，並藉由評鑑制度提升服務品質。

二、評鑑指標項目：依據衛生福利部社會及家庭署110年12月23日社家障字第110760619號函頒身心障礙者家庭托顧服務評鑑指標辦理，項目分為四大面項：服務提供單位內部行政管理、服務管理及執行、服務品質管控、創新服務及特色。

三、評鑑方式：

(一)邀請具評鑑委員資格之專業人員3人組成評鑑委員小組。

(二)針對營運滿1年以上之單位，每2年辦理1次實地評鑑，受評單位須依評鑑指標準備各項書面資料及簡報。

四、評鑑成績計算：由評鑑委員小組依據書面資料及實地評鑑結果分項核給分數，再依據分項分數計算總分，成績等第標準如下：

(一)總平均分數在90分(含)以上者為優等，得免評鑑1次。

(二)總平均分數在80分(含)以上未滿90分者為甲等、70分(含)以上未滿80分者為乙等。

(三)總平均分數在60分(含)以上未滿70分者為丙等，受評單位應接受本府輔導並依評鑑小組意見於二週內提出改善計畫，並於半年後接受複評，倘未提出改善計畫或經複評仍未達70分(含)以上者，次年度不得承辦本計畫；唯在尚未有新單位承接本計畫之前，受評單位仍需持續服務在案中之個案，該段期間僅獎(補)助照顧服務費。

(四)總平均分數未滿60分者為丁等，次年度不得承辦本計畫，唯在尚未有新單位承接本計畫之前，受評單位仍需持續服務在案中之個案，該段期間僅獎(補)助照顧服務費。

(五)本府將於實地評鑑結束後30日內將評定結果函知受評單位。

玖、本計畫未盡事宜，依本府及衛生福利部社會及家庭署相關獎(補)助規定辦理。

拾、本計畫所需經費由衛生福利部長照服務發展基金一般性獎助經費及本府公益彩券盈餘編列相關預算支應，經費用罄後即停止受理申請及獎(補)助。

拾壹、本計畫簽奉核准後實施，修正時亦同。

補助民間單位進用社會工作人員之「專業服務費」

薪點標準支給表

依年資、學歷、執照、執行風險業務等級等增加薪點	薪資	晉階（薪點）	
		社會工作人員	社工督導
• 具社工相關系所碩士以上學歷：增加 16 薪點	47,884		7 (384)
	46,887		6 (376)
	45,889		5 (368)
• 社會工作師證書：增加 16 薪點 • 社會工作師執業執照：增加 32 薪點（與社會工作師證書加給僅得擇一補助）	44,892		4 (360)
	43,894		3 (352)
	42,896		2 (344)
	41,899	7 (336)	1 (336)
	40,901	6 (328)	328
• 專科社會工作師證書：增加 16 薪點	39,904	5 (320)	
	38,906	4 (312)	
	37,908	3 (304)	
• 受委辦單位社工依執行風險業務等級，增加薪點如下： 一般風險增加 8 薪點 高度風險增加 16 薪點	36,911	2 (296)	
	35,913	1 (288)	
	34,916	280	

註 1：依行政院 107 年 1 月 31 日院授人給字第 10700000011 號函，薪點折合率每點為 124.7 元。

註 2：每年得依考核情形晉階 1 次，最高晉陞至第 7 階。

註 3：如採優於本計畫之敘薪機制、薪點折合、年資計算方式者，依從優原則辦理。

公告罕見疾病名單暨 ICD-10-CM 編碼一覽表

中華民國106年10月25日

中華民國107年5月30日衛授國字第1070401231號公告

中華民國108年1月15日衛授國字第1070403736號公告

中華民國109年7月31日衛授國字第1090402037號公告

中華民國109年10月13日衛授國字第1090402740號公告

中華民國110年8月3日衛授國字第1100460016號公告

中華民國110年11月23日衛授國字第1100461161號公告

中華民國110年11月24日衛授國字第1100461168號公告

中華民國111年1月12日衛授國字第1100461686號公告

中華民國111年4月13日衛授國字第1110460962號公告

中華民國111年7月13日衛授國字第1110461992號公告

中華民國112年1月17日衛授國字第1120460003號公告

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
A.先天性代謝異常				
◎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	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 deficiency	E72.29
	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-高瓜胺酸血症症候群	Hyperornithinemia-Hyperammone mia-Homocitrullinuria Syndrome	E72.4
◎ A2 胺基酸/有機酸代謝異常 Amino acid metabolic disorders / Organic acidemias				
A2	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

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	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 acidemia	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 acidemia	E71.121
	13	甲基丙二酸血症	Methylmalonic acidemia	E71.120
	14	3-羥基-3-甲基戊二酸血症	3-Hydroxy-3-methylglutaric 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	高離胺基酸血症	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症 (Cbl C 型)	Cobalamin C defect (Methylmalonic aciduria and Homocystinuria, cbl C type)	E71.120+E72.11
	24	原發性高草酸鹽尿症	Primary Hyperoxaluria	E72.53
◎ A3脂質儲積				
A3	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

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	04	Niemann-Pick 氏症，鞘髓磷脂儲積症	Niemann-Pick disease	E75.240:Type A E75.241:Type B E75.242:Type C E75.243:Type D E75.248:other E75.249:unspecified
	05	MLD 症候群	Metachromatic Leukodystrophy (MLD)	E75.25
	06	球細胞腦白質失養症	Globoid Cell Leukodystrophy (Krabbe's disease)	E75.23
	07	嬰兒型溶酶體酸性脂肪酶缺乏症（又稱伍爾曼氏症）	Infantile form Lysosomal Acid Lipase Deficiency (Wolman Disease)	E75.5
◎A4碳水化合物代謝異常				
A4	01	半乳糖血症	Galactosemia	E74.21
	02	肝醣儲積症	Glycogen storage disease	E74.09:type 0 E74.01:Type I E74.02:type II E74.03:type III E74.09:type IV E74.04:type V E74.09:type VI-XI E74.01:Von Gierke's
	03	腦血管屏障葡萄糖輸送缺陷	Glut (Glucose Transport) 1 deficiency syndrome	E74.8
	04	轉醛醇酶缺乏症	Transaldolase deficiency	E74.8
◎ A5脂肪酸氧化異常				
	01	脂肪酸氧化作用缺陷	Fatty acid oxidation defect	E71.30 E71.310 E71.311 E71.312 E71.313
	02	原發性肉鹼缺乏症	Carnitine deficiency syndrome, primary	E71.314 E71.318 E71.32 E71.39
	03	中鏈脂肪酸去氫酵素缺乏症	Medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency (MCAD)	E71.41
	04	短鏈脂肪酸去氫酶缺乏症	Short-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency	E71.311 E71.312
◎ A6粒線體代謝異常				
A6	01	粒線體缺陷	Mitochondrial defect	E88.40

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	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 症候群粒線體性神經胃腸腦病變症候群	Mitochondrial Neurogastrointestinal Encephalopathy Syndrome	E88.49
	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
	08	雷伯氏遺傳性視神經病變	Leber hereditary optic neuropathy	H47.22
◎ A7溶小體代謝異常				
A7	01	胱胺酸血症	Cystinosis	E72.04
	02	黏多醣症	Mucopolysaccharidoses	Type1: E76.01 E76.02 E76.03 Type2:E76.1 other : E76.210 E76.211 E76.219 E76.22 E76.29 Unspecified:E76.3
	03	岩藻糖代謝異常（儲積症）	Fucosidosis	E77.1
	04	涎酸酵素缺乏症	Sialidosis	E77.1
	05	黏脂質症	Mucopolipidosis	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

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	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礦物離子缺陷				
A9	01	威爾森氏症	Wilson's disease	E83.01
	02	Menkes 症候群	Menkes syndrome	E83.09
	03	鉬輔酶缺乏症	Molybdenum cofactor deficiency	E61.5
◎ A10過氧化體代謝異常				
A10	01	Zellweger 氏症候群	Zellweger syndrome	E71.510
	02	腎上腺腦白質失養症	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
◎ A11其他代謝異常				
	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	碳水化合物缺乏醣蛋白症候群	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
	11	大腦肌酸缺乏症	Cerebral Creatine Deficiency	E72.8

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	12	硫胺素(維生素 B1)代謝功能障礙症候群	Thiamine Metabolism Dysfunction Syndromes	E51.8
B.腦部或神經系統病變				
B1	01	多發性硬化症/泛視神經脊髓炎	Multiple Sclerosis, MS/Neuromyelitis Optica Spectrum Disorders,NMOSD	G35/G36.0
	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
	04	亨丁頓氏舞蹈症	Huntington disease(又稱Huntington's chorea)	G10
	05	雷特氏症	Rett syndrome	F84.2
	06	脊髓性肌肉萎縮症	Spinal muscular atrophy	G12.0 G12.1
	07	脊髓小腦退化性動作協調障礙	Spinocerebellar ataxia	G11.1
	08	結節性硬化症	Tuberous sclerosis	Q85.1
	09	先天性痛不敏感症合併無汗症	Congenital insensitivity to pain with anhidrosis (CIPA)	L74.4
	10	神經纖維瘤症候群第二型	Neurofibromatosis type II	Q85.02
	11	Alexander 氏病	Alexander disease	E75.29
	12	僵體症候群	Stiffperson syndrome	G25.82
	13	遺傳性痙攣性下身麻痺	Hereditary spastic paraplegia	G11.4
	14	Joubert 氏症候群(家族性小腦蚓部發育不全)	Joubert syndrome	Q04.3
	15	Pelizaeus-Merzbacher 氏症(慢性兒童型腦硬化症)	Pelizaeus-Merzbacher Disease	E75.29
	16	夏柯-馬利-杜斯氏症	Charcot-Marie-Tooth Disease	G60.0
	17	甘迺迪氏症(脊髓延髓性肌肉萎縮症)	Kennedy Disease	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

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	19	Moebius 症候群	Moebius syndrome	Q87.0
	20	McLeod 症候群	McLeod syndrome	Q97.8 Q98.8
	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)	Q99.8
	24	腦肋小頷症候群	Cerebro-Costo-Mandibular Syndrome	Q87.89
	25	Dravet 症候群	Dravet Syndrome, DS	G40.803 G40.804
	26	腦白質消失症	Vanishing White Matter Disease	G37.8
	27	泛酸鹽激酶關聯之神經退化性疾病	Pantothenate Kinase Associated Neurodegeneration (PKAN)	G23.0
	28	磷脂質脂解酶 A2關聯之神經退化性疾病	Phospholipase A2-associated neurodegeneration (PLAN)	G23.0
	29	皮特-霍普金斯症候群	Pitt-Hopkins Syndrome	Q87.0
	30	Beta 螺旋狀蛋白關聯之神經退化疾病	Beta-Propeller Protein- Associated Neurodegeneration (BPAN)	G23.0
	31	嬰兒型上行性遺傳性痙攣性麻痺	Infantile-Onset Ascending Hereditary Spastic Paralysis,IAHSP	G12.2
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	特發性或遺傳性肺動脈高壓	Idiopathic or Heritable pulmonary arterial hypertension (IPAH or HPAH)	I27.0
	04	Holt-Oram 氏症候群	Holt-Oram Syndrome	Q87.2

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	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）	Andersen syndrome	E74.09
	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
	08	先天性中樞性換氣不足症候群	Congenital Central Hypoventilation Syndrome	G47.35
D.消化系統病變				
	01	進行性家族性肝內膽汁滯留症	Progressive familial intrahepatic cholestasis,PFIC	K83.1
	02	先天性膽酸合成障礙	Inborn errors of bile acid synthesis	E78.70
	03	α 1-抗胰蛋白酶缺乏症	α 1- Antitrypsin deficiency	E88.01
	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	Q43.8
	05	阿拉吉歐症候群	Alagille Syndrome	Q44.7
E.腎臟泌尿系統病變				
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
	04	亞伯氏症候群	Alport Syndrome	Q87.81
F.皮膚病變				
F1	01	遺傳性表皮分解性水皰症	Hereditary epidermolysis bullosa	Q81.0 Q81.1 Q81.2 Q81.8 Q81.9
	02	層狀魚鱗癬（自體隱性遺傳型）	Ichthyosis, lamellar recessive	Q80.2
	03	膠膜兒	Collodion baby	Q80.2
	04	斑色魚鱗癬	Harlequin ichthyosis	Q80.4

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	05	水泡型先天性魚鱗癬樣紅皮症（表皮鬆解性角化過度症）	Bullous Congenital ichthyosiform erythroderma (epidermolytic hyperkeratosis)	Q80.3
	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 Unna-Thost	Q82.8
	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

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼	
H.骨及軟骨病變					
H1	01	軟骨發育不全症	Achondroplasia	Q77.4	
	02	成骨不全症	Osteogenesis imperfecta	Q78.0	
	03	原發性變形性骨炎	Primary Paget disease	M88.0 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	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	鎖骨顱骨發育異常	Cleidocraninal dysplasia	Q74.0	
	05	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 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 M61.177 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 Q72.73
	07	骨質石化症	Osteopetrosis	Q78.2	
	08	假性軟骨發育不全	Pseudoachondroplastic dysplasia	Q77.8	

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	09	多發性骨骺發育不全症	Multiple Epiphyseal Dysplasia	Q78.3
	10	顱骨幹骺端發育不良	Cranio-metaphyseal Dysplasia	Q78.8
I.結締組織病變				
I1	01	先天結締組織異常第四型	Ehlers Danlos syndrome IV	Q79.6
J.血液疾病				
	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 protein 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.免疫疾病				
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
	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
	08	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

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	02	假性副甲狀腺低能症	Pseudohypoparathyroidism	E20.1
	03	性聯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	Alstrom Syndrome	Q87.89
	07	持續性幼兒型胰島素過度分泌低血糖症	Persistent hyperinsulinemic hypoglycemia of infancy (PHHI)	E16.1
	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 依賴型佝僂症	25-Hydroxyvitamin D 1-Alpha-Hydroxylase Deficiency	E83.32
	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
	16	MIRAGE 症候群	MIRAGE syndrome	Q89.8
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-先天性脫位症候群)	Larsen syndrome	Q74.8
	06	Beckwith Wiedemann 氏症候群	Beckwith Wiedemann syndrome	Q87.3
	07	Crouzon 氏症候群	Crouzon syndrome	Q75.1

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
	08	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	Kabuki 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（移 B27）	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	Q99.8 F84.8 F78
	25	克斯提洛氏彈性蛋白缺陷症	Costello syndrome	Q87.89
	26	Ayme-Gripp 症候群	Ayme-Gripp syndrome	Q87.89
	27	Coffin-Lowry 症候群	Coffin-Lowry Syndrome	Q89.8
	28	Myhre 症候群	Myhre syndrome	Q87.89
	29	森森布倫納症候群	Sensenbrenner Syndrome	Q87.5
	30	克片-魯賓斯基症候群	Keppen-Lubinsky syndrome	E88.1

分類	序號	中文病名（僅供參考）	英文病名(縮寫)	ICD-10-CM 診斷代碼
N.染色體異常				
N1	01	Angelman 氏症候群	Angelman syndrome	Q93.5
	02	DiGeorge 症候群	DiGeorge's syndrome	D82.1
	03	Prader-Willi 氏症候群	Prader-Willi syndrome	Q87.1
	04	威爾姆氏腫瘤、無虹膜、性器異常、智能障礙症候群（W A G R 症候群）	WAGR 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
	08	Von Hippel-Lindau 症候群	Von Hippel-Lindau disease	Q85.8
	09	Branchio-Oto-Renal Syndrome (BOR Syndrome)	Branchio-Oto-Renal 症候群 (BOR 症候群)	Q87.89
Z.其他未分類或不明原因				
Z1	01	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
	06	萊伯氏先天性黑矇症	Leber Congenital Amaurosis	H35.50

附件三

衛生福利部社會及家庭署獎助身心障礙者家庭托顧服務
服務名冊

單位：新臺幣元

家托員/ 家庭托 顧據點	區域	原住民 區、離 島及偏 遠地區 (V)	序號	服務使 用者姓 名	身分證 統一編 號	112 年度 實際 接受 服務 起訖 日期	照顧服務費								照顧困難個案服務加計費					
							核定				核銷				核定			核銷		
							每日 金額	服務 總日 數	自負 額度	金額	每日 金額	服務 總日 數	自負 額度	金額	每日 金額	服務 總日 數	金額	每日 金額	服務 總日 數	金額
							a	b	c	d= (a-c)*b	e	f	g	h= (e-g)*f	i	j	k= i*j	l	m	n= l*m
(範例) 張○雅/ ○○據 點	○○ 區	-	1	王○明	F12345 ****	1/1- 12/31	440	264	114	86,064	440	250	114	81,500	-	-	-	-	-	-
			2	林○美	F12345 ****	5/1- 11/30	960	154	190	118,580	960	147	190	113,190	200	154	30,800	200	147	29,400
			3	陳○華	F12345 ****	3/10- 9/10	960	132	0	126,720	960	132	0	126,720	200	132	26,400	200	132	26,400
							小計(A)：_____				小計(a)：_____				小計(B)：_____			小計(b)：_____		

備註：

- 核銷時應繳回金額=【 {核定金額(A)-核銷金額(a)} + {核定金額(B)-核銷金額(b)} 】=_____元。
- 「家托員/家庭托顧據點」，家托員姓名及家托據點名稱皆必填；倘家托據點名稱同家托員姓名，填寫 1 項即可。
- 「序號」，同一家庭托顧據點內請依序編碼。
- 本名冊應與全國身心障福利資訊整合平台個案一致。
- 服務提供單位應檢附個案名冊予地方政府辦理核銷，並由地方政府留存。

附件四

衛生福利部社會及家庭署獎助身心障礙者家庭托顧服務
專業人員名冊(社工員)

單位：新臺幣元

服務提供單位	序號	職稱	專/兼任	姓名	到職日 (年/月/日)	本年度服務期 間	112 年度每 月薪資	勞保月投保 薪資	備註 (最近異動日期)
A 協會	1	社工員	專任	王小明	106/1/5	1/1-12/31	34,916	36,300	

- 「序號」，同一服務提供單位內請依序編碼；同一職缺因年中出缺而採銜接遞補者，該職缺之序號請以「X-1」、「X-2」表達（如3-1、3-2）
- 本名冊及相關資訊應與全國身心障福利資訊整合平台一致。
- 服務提供單位應檢附專業人員名冊予地方政府辦理核銷，並由地方政府留存。