

対象疾病拡大に伴う受給者証記載の疾病名変更（令和3年11月1日以降交付分）※変更のあった疾病のみ掲載

旧番号	新番号	疾病名
02-005	02-006	寡巨大糸球体症
02-006	02-008	腎無形成
02-007	02-009	多嚢胞性異形成腎
02-008	02-010	多発性嚢胞腎
02-009	02-011	低形成腎
02-010	02-012	ポッター症候群
02-011	02-013	6から12までに掲げるもののほか、腎奇形
02-012	02-014	腎血管性高血圧
02-013	02-015	腎静脈血栓症
02-014	02-016	腎動静脈瘻
02-015	02-017	腎尿管結石
02-016	02-018	尿細管性アシドーシス
02-017	02-019	閉塞性尿路疾患
02-018	02-020	膀胱尿管逆流（下部尿路の閉塞性尿路疾患による場合を除く。）
02-019	02-021	19及び20に掲げるもののほか、尿路奇形
02-020	02-023	巣状分節性糸球体硬化症
02-021	02-024	微小変化型ネフローゼ症候群
02-022	02-025	びまん性メサンギウム硬化症
02-023	02-026	フィンランド型先天性ネフローゼ症候群
02-024	02-027	膜性腎症
02-025	02-028	22から27までに掲げるもののほか、ネフローゼ症候群
02-026	02-029	ネフロン癆
02-027	02-030	バーター症候群
02-028	02-031	ファンコーニ症候群
02-029	02-032	IgA腎症
02-030	02-033	エプスタイン症候群
02-031	02-034	急速進行性糸球体腎炎（顕微鏡的多発血管炎によるものに限る。）
02-032	02-035	急速進行性糸球体腎炎（多発血管炎性肉芽腫症によるものに限る。）
02-033	02-036	抗糸球体基底膜腎炎（グッドパスチャー症候群）

02-034	02-037	紫斑病性腎炎
02-035	02-038	ネイル・パテラ症候群（爪膝蓋症候群）
02-036	02-039	非典型溶血性尿毒症症候群
02-037	02-040	フィブロネクチン腎症
02-038	02-041	膜性増殖性糸球体腎炎
02-039	02-042	慢性糸球体腎炎（アルポート（Alport）症候群によるものに限る。）
02-040	02-043	メサンギウム増殖性糸球体腎炎（IgA腎症を除く。）
02-041	02-044	リボタンパク糸球体症
02-042	02-045	ループス腎炎
02-043	02-046	32から45までに掲げるもののほか、慢性糸球体腎炎
02-044	02-047	慢性腎盂腎炎
02-045	02-048	慢性腎不全（急性尿細管壊死または腎虚血によるものに限る。）
02-046	02-049	慢性腎不全（腎腫瘍によるものに限る。）
02-047	02-050	慢性尿細管間質性腎炎（尿路奇形が原因のものを除く。）
02-048	02-051	ロウ（Lowe）症候群
04-092	04-093	慢性心筋炎
04-093	04-094	慢性心膜炎
04-094	04-095	慢性肺性心
04-095	04-096	モビッツ（Mobitz）2型ブロック
04-096	04-097	タウジッヒ・ビング（Taussig-Bing）奇形
04-097	04-098	両大血管右室起始症（タウジッヒ・ビング（Taussig-Bing）奇形を除く。）
04-098	04-099	両大血管左室起始症
06-023	06-023	全身性強皮症
08-058	08-057	遺伝性フルクトース不耐症
08-059	08-058	ウリジルニリン酸ガラクトース-4-エピメラーゼ欠損症
08-060	08-059	ガラクトース-1-リン酸ウリジルトランスフェラーゼ欠損症
08-061	08-060	ガラクトキナーゼ欠損症
08-062	08-061	グリコーゲン合成酵素欠損症（糖原病0型）
08-063	08-062	グルコーストランスポーター1（GLUT1）欠損症
08-064	08-063	糖原病Ⅰ型
08-065	08-064	糖原病Ⅲ型
08-066	08-065	糖原病Ⅳ型

08-067	08-066	糖原病V型
08-068	08-067	糖原病VI型
08-069	08-068	糖原病VII型
08-070	08-069	糖原病IX型
08-071	08-070	フルクトース-1,6-ビスホスファターゼ欠損症
08-072	08-071	ホスホエノールピルビン酸カルボキシキナーゼ欠損症
08-073	08-072	57から71までに掲げるもののほか、糖質代謝異常症
08-074	08-073	先天性葉酸吸収不全症
08-075	08-074	73に掲げるもののほか、ビタミン代謝異常症
08-076	08-075	アデニンホスホリボシルトランスフェラーゼ欠損症
08-077	08-076	オロト酸尿症
08-078	08-077	キサントシン尿症
08-079	08-078	尿酸トランスポーター異常症
08-080	08-079	ヒポキサントグアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ欠損症（レッシュ・ナイハン（Lesch-Nyhan）症候群）
08-081	08-080	75から79までに掲げるもののほか、プリンピリミジン代謝異常症
08-082	08-081	副腎白質ジストロフィー
08-083	08-082	ペルオキシソーム形成異常症
08-084	08-083	レフサム（Refsum）病
08-085	08-084	81から83までに掲げるもののほか、ペルオキシソーム病
08-086	08-085	スクシニル-CoAリガーゼ欠損症
08-087	08-086	ピルビン酸カルボキシラーゼ欠損症
08-088	08-087	ピルビン酸脱水素酵素複合体欠損症
08-089	08-088	フマラーゼ欠損症
08-090	08-089	ミトコンドリア呼吸鎖複合体欠損症
08-091	08-090	ミトコンドリアDNA欠失（カーンズ・セイヤー（Kearns-Sayre）症候群を含む。）
08-092	08-091	ミトコンドリアDNA枯渇症候群
08-093	08-092	ミトコンドリアDNA突然変異（リー（Leigh）症候群、MELAS及びMERRFを含む。）
08-094	08-093	85から92までに掲げるもののほか、ミトコンドリア病
08-095	08-094	アルカプトン尿症
08-096	08-095	イソ吉草酸血症
08-097	08-096	グリセロール尿症
08-098	08-097	グルタル酸血症1型

08-099	08-098	グルタル酸血症 2 型
08-100	08-099	原発性高シュウ酸尿症
08-101	08-100	スクシニル-CoA : 3-ケト酸CoAトランスフェラーゼ (SCOT) 欠損症
08-102	08-101	3-ヒドロキシ-3-メチルグルタリルCoA合成酵素欠損症
08-103	08-102	3-ヒドロキシ-3-メチルグルタル酸血症
08-104	08-103	3-メチルクロトニルCoAカルボキシラーゼ欠損症
08-105	08-104	先天性胆汁酸代謝異常症
08-106	08-105	複合カルボキシラーゼ欠損症
08-107	08-106	プロピオン酸血症
08-108	08-107	$\beta$ -ケトチオラーゼ欠損症
08-109	08-108	メチルグルタコン酸尿症
08-110	08-109	メチルマロン酸血症
08-111	08-110	94から109までに掲げるもののほか、有機酸代謝異常症
08-112	08-111	アスパルチルグルコサミン尿症
08-113	08-112	異染性白質ジストロフィー
08-114	08-113	ガラクトシアリドーシス
08-115	08-114	クラッベ (Krabbe) 病
08-116	08-115	ゴーシェ (Gaucher) 病
08-117	08-116	酸性リパーゼ欠損症
08-118	08-117	シアリドーシス
08-119	08-118	GM1-ガングリオシドーシス
08-120	08-119	GM2-ガングリオシドーシス
08-121	08-120	シスチン症
08-122	08-121	神経セロイドリポフスチン症
08-123	08-122	ニーマン・ピック (Niemann-Pick) 病
08-124	08-123	ファーバー (Farber) 病
08-125	08-124	ファブリー (Fabry) 病
08-126	08-125	フコシドーシス
08-127	08-126	ポンペ (Pompe) 病
08-128	08-127	マルチプルスルファターゼ欠損症
08-129	08-128	マンノシドーシス
08-130	08-129	ムコ多糖症 I 型

08-131	08-130	ムコ多糖症Ⅱ型
08-132	08-131	ムコ多糖症Ⅲ型
08-133	08-132	ムコ多糖症Ⅳ型
08-134	08-133	ムコ多糖症Ⅵ型
08-135	08-134	ムコ多糖症Ⅶ型
08-136	08-135	ムコリピドーシスⅡ型 (I-cell病)
08-137	08-136	ムコリピドーシスⅢ型
08-138	08-137	遊離シアル酸蓄積症
08-139	08-138	111から137までに掲げるもののほか、ライソゾーム病
11-046	11-045	遺伝性運動感覚ニューロパチー
11-047	11-046	先天性無痛無汗症
11-048	11-047	先天性筋線維不均等症
11-049	11-048	セントラルコア病
11-050	11-049	ネマリンミオパチー
11-051	11-050	マルチコア病
11-052	11-051	ミオチューブラーミオパチー
11-053	11-052	ミニコア病
11-054	11-053	47から52までに掲げるもののほか、先天性ミオパチー
11-055	11-054	仙尾部奇形腫
11-045	11-062	先天性グリコシルホスファチジルイノシトール (GPI) 欠損症
11-060	11-070	點頭てんかん (ウエスト (West) 症候群)
11-061	11-071	乳児重症ミオクロニーてんかん
11-062	11-077	レノックス・ガスター (Lennox-Gastaut) 症候群
11-063	11-078	難治頻回部分発作重積型急性脳炎
11-064	11-079	乳児両側線条体壊死
11-065	11-080	脳クレアチン欠乏症候群
11-066	11-081	滑脳症
11-067	11-083	巨脳症—毛細血管奇形症候群
11-068	11-084	全前脳胞症
11-069	11-085	先天性水頭症
11-070	11-086	ダンディー・ウォーカー症候群
11-071	11-087	中隔視神経形成異常症 (ドモルシア症候群)

11-072	11-089	裂脳症
11-073	11-090	脳動静脈奇形
11-074	11-092	乳児神経軸索ジストロフィー
11-075	11-093	パントテン酸キナーゼ関連神経変性症
11-076	11-095	瀬川病
11-077	11-096	変形性筋ジストニー
11-078	11-097	慢性炎症性脱髄性多発神経炎／多巣性運動ニューロパチー
11-079	11-098	もやもや病
11-080	11-099	ラスマッセン脳炎
11-081	11-100	レット症候群
13-022	13-023	ソトス (Sotos) 症候群
13-023	13-024	武内・小崎症候群
13-024	13-025	チャージ (CHARGE) 症候群
13-025	13-026	ハーラマン・ストライフ症候群
13-026	13-027	V A T E R 症候群
13-027	13-028	ファイファー症候群
13-028	13-029	ベックウィズ・ヴィーデマン (Beckwith-Wiedemann) 症候群
13-029	13-030	マルファン (Marfan) 症候群
13-030	13-031	メビウス症候群
13-031	13-032	モワット・ウィルソン症候群
13-032	13-033	ヤング・シンプソン症候群
13-033	13-034	ルビンシュタイン・テイビ (Rubinstein-Taybi) 症候群
13-034	13-035	ロイス・ディーツ症候群
14-002	14-003	色素性乾皮症
14-003	14-004	スティーヴンス・ジョンソン症候群 (中毒性表皮壊死症を含む。)
14-004	14-005	ケラチン症性魚鱗癬 (表皮融解性魚鱗癬 (優性／劣性) 及び表在性表皮融解性魚鱗癬を含む。)
14-005	14-006	シェーグレン・ラルソン症候群
14-006	14-007	常染色体劣性遺伝性魚鱗癬 (道化師様魚鱗癬を除く。)
14-007	14-008	道化師様魚鱗癬
14-008	14-009	ネザートン症候群
14-009	14-010	5から9までに掲げるもののほか、先天性魚鱗癬
08-057	14-011	先天性ポルフィリン症

14-010	14-012	膿疱性乾癬(汎発型)
14-011	14-013	肥厚性皮膚骨膜炎
14-012	14-014	表皮水疱症
14-013	14-015	無汗性外胚葉形成不全
14-014	14-016	レックリングハウゼン (Recklinghausen) 病 (神経線維腫症 I 型)
15-007	15-008	多発性軟骨性外骨腫症
15-008	15-009	低ホスファターゼ症
15-009	15-010	T R P V 4 異常症
15-010	15-011	点状軟骨異形成症 (ペルオキシソーム病を除く。)
15-011	15-012	内軟骨腫症
15-012	15-013	軟骨低形成症
15-013	15-014	軟骨無形成症
15-014	15-015	2型コラーゲン異常症関連疾患
15-015	15-016	ビールズ症候群
15-016	15-017	ラーセン症候群

新たに追加された疾病の疾病番号（令和3年11月1日以降交付分）

旧番号	新番号	疾病名
	02-005	常染色体優性尿細管間質性腎疾患
	02-007	鰓耳腎症候群
	02-022	ギャロウェイ・モフト症候群
	04-092	ホルト・オーラム症候群
	11-055	早産児ビリルビン脳症
	11-060	DDX3X関連神経発達異常症
	11-061	先天性グリコシル化異常症
	11-063	アイカルディ症候群
	11-064	大田原症候群
	11-065	環状20番染色体症候群
	11-066	GRIN2B関連神経発達異常症
	11-067	視床下部過誤腫症候群
	11-068	徐波睡眠期持続性棘徐波を示すてんかん性脳症
	11-069	早期ミオクロニー脳症
	11-072	PCDH19関連症候群
	11-073	PURA関連神経発達異常症
	11-074	ミオクロニー欠神てんかん
	11-075	ミオクロニー脱力発作を伴うてんかん
	11-076	遊走性焦点発作を伴う乳児てんかん
	11-082	CASK異常症
	11-088	片側巨脳症
	11-091	WDR45関連神経変性症
	11-094	ビタミンB6依存性てんかん
	13-022	染色体又は遺伝子異常を伴い特徴的な形態的異常の組み合わせを呈する症候群（厚生労働省健康局長の定めるものに限る。）
	14-002	限局性強皮症
	15-007	タナトフォリック骨異形成症