

受給者証の疾病名左横に記載の疾病番号・疾病名変更一覧（令和4年1月1日以降交付分）

※変更のあった疾病のみ掲載しています。

旧番号	新番号	疾病名
02005	02006	寡巨大糸球体症
02006	02008	腎無形成
02007	02009	多嚢胞性異形成腎
02008	02010	多発性嚢胞腎
02009	02011	低形成腎
02010	02012	ポッター症候群
02011	02013	6から12までに掲げるもののほか、腎奇形 (※旧疾病名：5から10までに…)
02012	02014	腎血管性高血圧
02013	02015	腎静脈血栓症
02014	02016	腎動静脈瘻
02015	02017	腎尿管結石
02016	02018	尿細管性アシドーシス
02017	02019	閉塞性尿路疾患
02018	02020	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。）
02019	02021	19及び20に掲げるもののほか、尿路奇形 (旧疾病名：17及び18までに…)
02020	02023	巣状分節性糸球体硬化症
02021	02024	微小変化型ネフローゼ症候群
02022	02025	びまん性メサンギウム硬化症
02023	02026	フィンランド型先天性ネフローゼ症候群
02024	02027	膜性腎症
02025	02028	22から27までに掲げるもののほか、ネフローゼ症候群 (旧疾病名：20から24までに…)
02026	02029	ネフロン癆
02027	02030	バーター症候群
02028	02031	ファンコーニ症候群
02029	02032	IgA腎症
02030	02033	エプスタイン症候群
02031	02034	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。）
02032	02035	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。）
02033	02036	抗糸球体基底膜腎炎（グッドパスチャー症候群）

02034	02037	紫斑病性腎炎
02035	02038	ネイル・バテラ症候群（爪膝蓋症候群）
02036	02039	非典型溶血性尿毒症症候群
02037	02040	フィブロネクチン腎症
02038	02041	膜性増殖性糸球体腎炎
02039	02042	慢性糸球体腎炎（アルポート（Alport）症候群によるものに限る。）
02040	02043	メサングウム増殖性糸球体腎炎（IgA腎症を除く。）
02041	02044	リボタンパク糸球体症
02042	02045	ループス腎炎
02043	02046	32から45までに掲げるもののほか、慢性糸球体腎炎（旧疾病名：29から42までに…）
02044	02047	慢性腎盂腎炎
02045	02048	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。）
02046	02049	慢性腎不全（腎腫瘍によるものに限る。）
02047	02050	慢性尿細管間質性腎炎（尿路奇形が原因のものを除く。）
02048	02051	ロウ（Lowe）症候群
04092	04093	慢性心筋炎
04093	04094	慢性心膜炎
04094	04095	慢性肺性心
04095	04096	モビッツ（Mobitz）2型ブロック
04096	04097	タウジッヒ・ビング（Taussig-Bing）奇形
04097	04098	両大血管右室起始症（タウジッヒ・ビング（Taussig-Bing）奇形を除く。）
04098	04099	両大血管左室起始症
06-023	06-023	全身性強皮症（※旧疾病名：強皮症）
08058	08057	遺伝性フルクトース不耐症
08059	08058	ウリジルニリン酸ガラクトース-4-エピメラーゼ欠損症
08060	08059	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
08061	08060	ガラクトキナーゼ欠損症
08062	08061	グリコーゲン合成酵素欠損症（糖原病0型）
08063	08062	グルコーストランスポーター1（GLUT1）欠損症
08064	08063	糖原病Ⅰ型
08065	08064	糖原病Ⅲ型
08066	08065	糖原病Ⅳ型

08067	08066	糖原病V型
08068	08067	糖原病VI型
08069	08068	糖原病VII型
08070	08069	糖原病IX型
08071	08070	フルクトース-1,6-ビスホスファターゼ欠損症
08072	08071	ホスホエノールピルビン酸カルボキシキナーゼ欠損症
08073	08072	57から71までに掲げるもののほか、糖質代謝異常症 (旧疾病名：58から72までに…)
08074	08073	先天性葉酸吸収不全症
08075	08074	73に掲げるもののほか、ビタミン代謝異常症 (旧疾病名：74に掲げるもののほか…)
08076	08075	アデニンホスホリボシルトランスフェラーゼ欠損症
08077	08076	オロト酸尿症
08078	08077	キサンチン尿症
08079	08078	尿酸トランスポーター異常症
08080	08079	ヒポキサンチン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)
08081	08080	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 (旧疾病名：76から80までに…)
08082	08081	副腎白質ジストロフィー
08083	08082	ペルオキシソーム形成異常症
08084	08083	レフサム (Refsum) 病
08085	08084	81から83までに掲げるもののほか、ペルオキシソーム病 (旧疾病名：82から84までに…)
08086	08085	スクシニル-CoAリガーゼ欠損症
08087	08086	ピルビン酸カルボキシラーゼ欠損症
08088	08087	ピルビン酸脱水素酵素複合体欠損症
08089	08088	フマラーゼ欠損症
08090	08089	ミトコンドリア呼吸鎖複合体欠損症
08091	08090	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。)
08092	08091	ミトコンドリアDNA枯渇症候群
08093	08092	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。)
08094	08093	85から92までに掲げるもののほか、ミトコンドリア病 (旧疾病名：86から93までに…)
08095	08094	アルカプトン尿症
08096	08095	イソ吉草酸血症
08097	08096	グリセロール尿症
08098	08097	グルタル酸血症1型

08099	08098	グルタル酸血症 2 型
08100	08099	原発性高シュウ酸尿症
08101	08100	スクシニル-CoA : 3-ケト酸CoAトランスフェラーゼ (SCOT) 欠損症
08102	08101	3-ヒドロキシ-3-メチルグルタリルCoA合成酵素欠損症
08103	08102	3-ヒドロキシ-3-メチルグルタル酸血症
08104	08103	3-メチルクロトニルCoAカルボキシラーゼ欠損症
08105	08104	先天性胆汁酸代謝異常症
08106	08105	複合カルボキシラーゼ欠損症
08107	08106	プロピオン酸血症
08108	08107	β -ケトチオラーゼ欠損症
08109	08108	メチルグルタコン酸尿症
08110	08109	メチルマロン酸血症
08111	08110	94から109までに掲げるもののほか、有機酸代謝異常症 (旧疾病名：95から110までに…)
08112	08111	アスパルチルグルコサミン尿症
08113	08112	異染性白質ジストロフィー
08114	08113	ガラクトシアリドーシス
08115	08114	クラッベ (Krabbe) 病
08116	08115	ゴーシェ (Gaucher) 病
08117	08116	酸性リパーゼ欠損症
08118	08117	シアリドーシス
08119	08118	GM1-ガングリオシドーシス
08120	08119	GM2-ガングリオシドーシス
08121	08120	シスチン症
08122	08121	神経セロイドリポフスチン症
08123	08122	ニーマン・ピック (Niemann-Pick) 病
08-124	08-123	ファーバー (Farber) 病
08125	08124	ファブリー (Fabry) 病
08126	08125	フコシドーシス
08127	08126	ポンペ (Pompe) 病
08128	08127	マルチプルスルファターゼ欠損症
08129	08128	マンノシドーシス
08130	08129	ムコ多糖症 I 型

08131	08130	ムコ多糖症Ⅱ型
08132	08131	ムコ多糖症Ⅲ型
08133	08132	ムコ多糖症Ⅳ型
08134	08133	ムコ多糖症Ⅵ型
08135	08134	ムコ多糖症Ⅶ型
08136	08135	ムコリピドーシスⅡ型 (I-cell病)
08137	08136	ムコリピドーシスⅢ型
08138	08137	遊離シアル酸蓄積症
08139	08138	111から137までに掲げるもののほか、ライソゾーム病 (旧疾病名：112から138までに…)
11046	11045	遺伝性運動感覚ニューロパチー
11047	11046	先天性無痛無汗症
11048	11047	先天性筋線維不均等症
11049	11048	セントラルコア病
11050	11049	ネマリンミオパチー
11051	11050	マルチコア病
11052	11051	ミオチューブラーミオパチー
11053	11052	ミニコア病
11054	11053	47から52までに掲げるもののほか、先天性ミオパチー (旧疾病名：48から53までに…)
11055	11054	仙尾部奇形腫
11045	11062	先天性グリコシルホスファチジルイノシトール (G P I) 欠損症
11060	11070	點頭てんかん (ウエスト (West) 症候群)
11061	11071	乳児重症ミオクロニーてんかん
11062	11077	レノックス・ガストー (Lennox-Gastaut) 症候群
11063	11078	難治頻回部分発作重積型急性脳炎
11064	11079	乳児両側線条体壊死
11065	11080	脳クリアチン欠乏症候群
11066	11081	滑脳症
11067	11083	巨脳症一毛細血管奇形症候群
11068	11084	全前脳胞症
11069	11085	先天性水頭症
11070	11086	ダンディー・ウォーカー症候群
11071	11087	中隔視神経形成異常症 (ドモルシア症候群)

11072	11089	裂脳症	
11073	11090	脳動静脈奇形	
11074	11092	乳児神経軸索ジストロフィー	
11075	11093	パントテン酸キナーゼ関連神経変性症	
11076	11095	瀬川病	
11077	11096	変形性筋ジストニー	
11078	11097	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	
11079	11098	もやもや病	
11080	11099	ラスムッセン脳炎	
11081	11100	レット症候群	
13022	13023	ソトス (Sotos) 症候群	
13023	13024	武内・小崎症候群	
13024	13025	チャージ (CHARGE) 症候群	
13025	13026	ハーラマン・ストライフ症候群	
13026	13027	V A T E R 症候群	
13027	13028	ファイファー症候群	
13028	13029	ベックウィズ・ヴィーデマン (Beckwith-Wiedemann) 症候群	
13029	13030	マルファン (Marfan) 症候群	
13030	13031	メビウス症候群	
13031	13032	モワット・ウィルソン症候群	
13032	13033	ヤング・シンプソン症候群	
13033	13034	ルビンシュタイン・テイビ (Rubinstein-Taybi) 症候群	
13034	13035	ロイス・ディーツ症候群	
14002	14003	色素性乾皮症	
14003	14004	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。)	
14004	14005	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。)	
14005	14006	シェーグレン・ラルソン症候群	
14006	14007	常染色体劣性遺伝性魚鱗癬 (道化師様魚鱗癬を除く。)	
14007	14008	道化師様魚鱗癬	
14008	14009	ネザートン症候群	
14009	14010	5から9までに掲げるもののほか、先天性魚鱗癬 (旧疾病名：4から8までに…)	
08057	14011	先天性ポルフィリン症	

14010	14012	膿疱性乾癬(汎発型)
14011	14013	肥厚性皮膚骨膜炎
14012	14014	表皮水疱症
14013	14015	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)
15007	15008	多発性軟骨性外骨腫症
15008	15009	低ホスファターゼ症
15009	15010	T R P V 4 異常症
15010	15011	点状軟骨異形成症 (ペルオキシソーム病を除く。)
15011	15012	内軟骨腫症
15012	15013	軟骨低形成症
15013	15014	軟骨無形成症
15014	15015	2型コラーゲン異常症関連疾患
15015	15016	ピールズ症候群
15016	15017	ラーセン症候群

新たに追加された疾病の疾病番号（令和4年1月1日以降交付分）

旧番号	新番号	疾病名
	02005	常染色体優性尿細管間質性腎疾患
	02007	鰓耳腎症候群
	02022	ギャロウェイ・モフト症候群
	04092	ホルト・オーラム症候群
	11055	早産児ビリルビン脳症
	11060	D D X 3 X 関連神経発達異常症
	11061	先天性グリコシル化異常症
	11063	アイカルディ症候群
	11064	大田原症候群
	11065	環状20番染色体症候群
	11066	G R I N 2 B 関連神経発達異常症
	11067	視床下部過誤腫症候群
	11068	徐波睡眠期持続性棘徐波を示すてんかん性脳症
	11069	早期ミオクロニー脳症
	11072	P C D H 19 関連症候群
	11073	P U R A 関連神経発達異常症
	11074	ミオクロニー欠伸てんかん
	11075	ミオクロニー脱力発作を伴うてんかん
	11076	遊走性焦点発作を伴う乳児てんかん
	11082	C A S K 異常症
	11088	片側巨脳症
	11091	W D R 45 関連神経変性症
	11094	ビタミン B 6 依存性てんかん
	13022	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。）
	14002	限局性強皮症
	15007	タナトフォリック骨異形成症