

●対象疾病拡大に伴う受給者証記載の疾病名変更（令和7年4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
06-020	06-021	ブラウ症候群／若年発症サルコイドーシス
06-021	06-022	慢性再発性多発性骨髄炎
06-022	06-023	13から <b>22</b> までに掲げるもののほか、自己炎症性疾患
06-023	06-024	全身性强皮症
06-024	06-025	混合性結合組織病
11-007	11-009	エカルディ・グティエール症候群
11-008	11-010	A T R - X 症候群
11-009	11-011	海綿状血管腫（脳脊髄）
11-010	11-012	ウルリヒ（Ullrich）型先天性筋ジストロフィー（類縁疾患を含む。）
11-011	11-013	エメリー・ドレイフス（Emery-Dreifuss）型筋ジストロフィー
11-012	11-014	顔面肩甲上腕型筋ジストロフィー
11-013	11-015	肢帯型筋ジストロフィー
11-014	11-016	デュシェンヌ（Duchenne）型筋ジストロフィー
11-015	11-017	福山型先天性筋ジストロフィー
11-016	11-018	メロシン欠損型先天性筋ジストロフィー
11-017	11-019	<b>12</b> から <b>18</b> までに掲げるもののほか、筋ジストロフィー
11-018	11-020	痙攣重積型（二相性）急性脳症
11-019	11-021	自己免疫介在性脳炎・脳症
11-020	11-022	重症筋無力症
11-021	11-023	ジュベール（Joubert）症候群関連疾患
11-022	11-024	シュワルツ・ヤンペル（Schwartz-Jampel）症候群
11-023	11-025	小児交互性片麻痺
11-024	11-026	結節性硬化症
11-025	11-027	ゴーリン（Gorlin）症候群（基底細胞母斑症候群）
11-026	11-028	神経皮膚黒色症
11-027	11-029	スタージ・ウェーバー症候群
11-028	11-030	フォンヒッペル・リンドウ（von Hippel-Lindau）病
11-029	11-031	ウンフェルリヒト・ルントボルク（Unverricht-Lundborg）病
11-030	11-032	ラフォラ（Lafora）病
11-031	11-033	アペール（Apert）症候群
11-032	11-034	クルーゾン（Crouzon）病
11-033	11-035	非症候性頭蓋骨 <b>縫合</b> 早期癒合症
11-034	11-036	<b>33</b> から <b>35</b> までに掲げるもののほか、重度の頭蓋骨 <b>縫合</b> 早期癒合症

11-035	11-037	脆弱X症候群
11-036	11-039	脊髄小脳変性症
11-037	11-040	脊髄脂肪腫
11-038	11-041	髄膜脳瘤
11-039	11-042	脊髄髄膜瘤
11-040	11-043	脊髄性筋萎縮症
11-041	11-044	先天性サイトメガロウイルス感染症
11-042	11-045	先天性トキソプラズマ感染症
11-043	11-046	先天性風疹症候群
11-044	11-047	先天性ヘルペスウイルス感染症
11-045	11-048	遺伝性運動感覚ニューロパチー
11-046	11-049	先天性無痛無汗症
11-047	11-050	先天性筋線維不均等症
11-048	11-051	セントラルコア病
11-049	11-052	ネマリンミオパチー
11-050	11-053	マルチコア病
11-051	11-054	ミオチューブラーミオパチー
11-052	11-055	ミニコア病
11-053	11-056	<b>50から55</b> までに掲げるもののほか、先天性ミオパチー
11-054	11-057	仙尾部奇形腫
11-055	11-058	早産児ビリルビン脳症
11-056	11-059	ウェルナー（Werner）症候群
11-057	11-060	コケイン（Cockayne）症候群
11-058	11-061	ハッチンソン・ギルフォード症候群
11-059	11-062	多発性硬化症
11-060	11-063	DDX3X関連神経発達異常症
11-061	11-064	先天性グリコシル化異常症
11-062	11-065	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
11-063	11-066	アイカルディ症候群
11-064	11-067	大田原症候群
11-065	11-068	環状20番染色体症候群
11-066	11-069	GRIN2B関連神経発達異常症
11-067	11-070	視床下部過誤腫症候群
11-068	11-071	徐波睡眠期持続性棘徐波を示すてんかん性脳症
11-069	11-072	早期ミオクロニー脳症

11-070	11-073	點頭てんかん（ウエスト（West）症候群）
11-071	11-074	乳児重症ミオクロニーてんかん
11-072	11-075	P C D H19関連症候群
11-073	11-076	P U R A 関連神経発達異常症
11-074	11-077	ミオクロニー欠神てんかん
11-075	11-078	ミオクロニー脱力発作を伴うてんかん
11-076	11-079	遊走性焦点発作を伴う乳児てんかん
11-077	11-080	レノックス・ガストー（Lennox-Gastaut）症候群
11-078	11-081	難治頻回部分発作重積型急性脳炎
11-079	11-082	乳児両側線条体壊死
11-080	11-083	脳クレアチン欠乏症候群
11-081	11-084	滑脳症
11-082	11-085	C A S K 異常症
11-083	11-086	巨脳症—毛細血管奇形症候群
11-084	11-088	全前脳胞症
11-085	11-089	先天性水頭症
11-086	11-090	ダンディー・ウォーカー症候群
11-087	11-091	中隔視神経形成異常症（ドモルシア症候群）
11-088	11-092	片側巨脳症
11-089	11-093	裂脳症
11-090	11-094	脳動静脈奇形
11-091	11-095	W D R 45 関連神経変性症
11-092	11-096	乳児神経軸索ジストロフィー
11-093	11-097	パントテン酸キナーゼ関連神経変性症
11-094	11-099	ビタミン B 6 依存性てんかん
11-095	11-100	瀬川病
11-096	11-101	変形性筋ジストニー
11-097	11-102	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
11-098	11-103	もやもや病
11-099	11-104	ラスムッセン脳炎
11-100	11-105	レット症候群
12-020	12-021	総排泄腔遺残
12-021	12-022	総排泄腔外反症
12-022	12-023	短腸症
12-023	12-024	アミラーゼ欠損症

12-024	12-025	エンテロキナーゼ欠損症
12-025	12-026	シヨ糖イソ麦芽糖分解酵素欠損症
12-026	12-027	先天性グルコース・ガラクトース吸収不良症
12-027	12-028	腸リンパ管拡張症
12-028	12-029	乳糖不耐症
12-029	12-030	微絨毛封入体病
12-030	12-031	リパーゼ欠損症
12-031	12-032	遺伝性膵炎
12-032	12-033	自己免疫性膵炎
12-033	12-034	非特異性多発性小腸潰瘍症
12-034	12-035	巨大膀胱短小結腸腸管蠕動不全症
12-035	12-036	腸管神経節細胞僅少症
12-036	12-037	ヒルシュスプルング病
12-037	12-038	慢性特発性偽性腸閉塞症
12-038	12-039	カウデン症候群
12-039	12-040	家族性腺腫性ポリポージス
12-040	12-041	若年性ポリポージス
12-041	12-042	ボイツ・ジェガース症候群
12-042	12-043	原発性硬化性胆管炎
12-043	12-044	自己免疫性肝炎
12-044	12-045	新生児ヘモクロマトーシス
13-011	13-012	歌舞伎症候群
13-012	13-013	カムラティ・エンゲルマン症候群
13-013	13-014	コステロ (Costello) 症候群
13-014	13-015	コフィン・シリス症候群
13-015	13-016	コフィン・ローリー (Coffin-Lowry) 症候群
13-016	13-017	コルネリア・デランゲ (Cornelia de Lange) 症候群
13-017	13-019	CFC (cardio-facio-cutaneous) 症候群
13-018	13-020	色素失調症
13-019	13-022	シンプソン・ゴラビ・ベームル症候群
13-020	13-023	スミス・マギニス (Smith-Magenis) 症候群
13-021	13-024	スミス・レムリ・オビッツ症候群
13-022	13-025	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。)
13-023	13-026	ソトス (Sotos) 症候群
13-024	13-027	武内・小崎症候群

13-025	13-028	チャージ (CHARGE) 症候群
13-026	13-030	ハーラマン・ストライフ症候群
13-027	13-031	V A T E R 症候群
13-028	13-032	ファイファー症候群
13-029	13-033	ベックウィズ・ヴィーデマン (Beckwith-Wiedemann) 症候群
13-030	13-034	マルファン (Marfan) 症候群
13-031	13-035	メビウス症候群
13-032	13-036	モワット・ウィルソン症候群
13-033	13-037	ヤング・シンプソン症候群
13-034	13-038	ルビンシュタイン・テイビ (Rubinstein-Taybi) 症候群
13-035	13-039	ロイス・ディーツ症候群
14-012	14-013	膿疱性乾癬(汎発型)
14-013	14-014	肥厚性皮膚骨膜炎
14-014	14-015	表皮水疱症
14-015	14-016	無汗性外胚葉形成不全
14-016	14-017	レックリングハウゼン (Recklinghausen) 病 (神経線維腫症 I 型)

○新たに追加された13疾病の疾病番号（令和7年4月1日以降交付分）

旧番号	新番号	疾病名
	06-020	乳児発症STING関連血管炎
	11-007	遺伝性高カリウム性周期性四肢麻痺
	11-008	遺伝性低カリウム性周期性四肢麻痺
	11-038	脊髄空洞症
	11-087	限局性皮質異形成
	11-098	非ジストロフィー性ミオトニー症候群
	12-020	先天性食道閉鎖症
	13-011	鏡・緒方症候群
	13-018	シア・ギブス症候群
	13-021	シャーフ・ヤング症候群
	13-029	トリーチャーコリンズ症候群
	13-040	ロスムンド・トムソン症候群
	14-012	特発性後天性全身性無汗症