附件

内蒙古自治区"双通道"管理药品目录

序号	药品名称	备注
1	富马酸伏诺拉生片	限反流性食管炎的患者。
2	甘草酸单铵半胱氨酸 氯化钠注射液	限肝功能衰竭或无法使用甘草酸口服制剂的患者。
3	精氨酸谷氨酸注射液	限肝性脑病。
4	门冬氨酸鸟氨酸颗粒	治疗因急、慢性肝病如肝硬化、脂肪肝、肝炎所致的高血氨症,特别适合治疗早期的意识失调或神经系统并发症。
5	利那洛肽胶囊	限成人便秘型肠易激综合征(IBS-C)。
6	麦格司他胶囊	限C型尼曼匹克病患者。
7	注射用维得利珠单抗	限中度至重度活动性溃疡性结肠炎的二线用药或中度至重度活动性克 罗恩病的二线用药。
8	阿加糖酶α注射用浓 溶液	本品用于确诊为法布雷病(α-半乳糖苷酶 A 缺乏症)患者的长期酶替代治疗。本品适用于成人、儿童和青少年。尚未确定本品在 0-6 岁儿童中的安全性和有效性。
9	司来帕格片	限 WHO 功能分级 II 级-III 级的肺动脉高压(WHO 第1组)的患者。
10	铝镁匹林片(II)	
11	甲苯磺酸艾多沙班片	限华法林治疗控制不良或出血高危的非瓣膜性房颤、深静脉血栓、肺栓 塞患者。
12	艾曲泊帕乙醇胺片	本品适用于既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的成人和 12 岁及以上儿童慢性免疫性(特发性)血小板减少症(ITP)患者,使 血小板计数升高并减少或防止出血。本品仅用于因血小板减少和临床条 件导致出血风险增加的 ITP 患者。
13	海曲泊帕乙醇胺片	1. 本品适用于既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的慢性原 发免疫性血小板减少症(ITP)成人患者,使血小板计数升高并减少或防 止出血。本品仅用于因血小板减少和临床条件导致出血风险增加的 ITP 患者。 2. 本品适用于对免疫抑制治疗(IST)疗效不佳的重型再生障碍性贫血(SAA)成人患者。基于一项 II 期单臂试验的结果附条件批准本适应症。该适应症的完全批准将取决于正在进行的确证性临床试验的结果。
14	罗沙司他胶囊	本品适用于慢性肾脏病(CKD)引起的贫血,包括透析及非透析患者。
15	波生坦片	限 WHO 功能分级 II 级-IV 级的肺动脉高压(WHO 第1组)的患者。
16	波生坦分散片	限 3-12 岁特发性或先天性肺动脉高压患者。
17	利奥西呱片	限以下情况方可支付: 1. 术后持续性或复发性慢性血栓栓塞性肺动脉高压(CTEPH)或不能手术的CTEPH,且(WHOFC)为II-III的患者;2. 动脉性肺动脉高压(PAH)且(WHOFC)为II-III患者的二线用药。

序号	药品名称	备注
18	马昔腾坦片	限 WHO 功能分级 II 级-III 级的肺动脉高压(WHO 第1组)的患者。
19	沙库巴曲缬沙坦钠片	1. 以沙库巴曲缬沙坦计 50mg、100mg、200mg: 用于射血分数降低的慢性心力衰竭(NYHA II-IV级, LVEF≤40%)成人患者,降低心血管死亡和心力衰竭住院的风险。沙库巴曲缬沙坦钠片可代替血管紧张素转化酶抑制剂(ACEI)或血管紧张素 II 受体拮抗剂(ARB),与其他心力衰竭治疗药物合用。2. 以沙库巴曲缬沙坦计 100mg、200mg: 用于治疗原发性高血压。
20	依洛尤单抗注射液	1. 降低心血管事件的风险:在已有动脉粥样硬化性心血管疾病的成人患者中,降低心肌梗死、卒中以及冠脉血运重建的风险。通过:与最大耐受剂量的他汀类药物联合用药,伴随或不伴随其他降脂疗法,或者在他汀类药物不耐受或禁忌使用的患者中,单独用药或与其他降脂疗法联合用药。2. 原发性高胆固醇血症(包括杂合子型家族性高胆固醇血症)和混合型血脂异常:可作为饮食的辅助疗法,用于成人原发性高胆固醇血症(杂合子家族性和非家族性)或混合型血脂异常患者的治疗,以降低低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)水平:在接受最大耐受剂量的他汀类药物治疗仍无法达到 LDL-C 目标的患者中,与他汀类药物、或者与他汀类药物及其他降脂疗法联合用药,或者在他汀类药物不耐受或禁忌使用的患者中,单独用药或与其他降脂疗法联合用药。3. 纯合子型家族性高胆固醇血症:用于成人或12岁以上青少年的纯合子型家族性高胆固醇血症。可与饮食疗法和其他降低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)治疗(例如他汀类药物、依折麦布、LDL分离术)合用,用于患有纯合子型家族性高胆固醇血症(HoFH)且需要进一步降低LDL-C的患者。
21	阿利西尤单抗注射液	1. 心血管事件预防:在确诊为动脉粥样硬化性心血管疾病的成人患者中,降低心肌梗死、卒中、需要住院的不稳定性心绞痛的风险。通过:与最大耐受剂量的他汀类药物联合用药,伴随或不伴随其他降脂疗法,或者在他汀类药物不耐受或禁忌使用的患者中,单独用药或与其他降脂疗法联合用药。2. 原发性高胆固醇血症(包括杂合子型家族性和非家族性)和混合型血脂异常:可作为饮食的辅助疗法,用于成人原发性高胆固醇血症(杂合子型家族性和非家族性)或混合型血脂异常患者的治疗,以降低低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)水平。在接受最大耐受剂量的他汀类药物治疗仍无法达到 LDL-C 目标的患者中,与他汀类药物、或者与他汀类药物及其他降脂疗法联合用药,或者在他汀类药物不耐受或禁忌使用的患者中,单独用药或与其他降脂疗法联合用药。
22	度普利尤单抗注射液	限对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度特应性皮炎患者,需按说明书用药。
23	克立硼罗软膏	适用于2岁及以上轻度至中度特应性皮炎患者的局部外用治疗。
24	米拉贝隆缓释片	
25	注射用醋酸奥曲肽微球	限胃肠胰内分泌肿瘤、肢端肥大症,按说明书用药。

序号	药品名称	备注
26	醋酸兰瑞肽缓释注射 液(预充式)	限肢端肥大症,按说明书用药。
27	泊沙康唑口服混悬液	限以下情况方可支付: 1. 预防移植后(干细胞及实体器官移植)及恶性肿瘤患者有重度粒细胞缺乏的侵袭性曲霉菌和念球菌感染。2. 伊曲康唑或氟康唑难治性口咽念珠菌病。3. 接合菌纲类感染。
28	富马酸贝达喹啉片	限耐多药结核患者。
29	德拉马尼片	限耐多药结核患者。
30	艾尔巴韦格拉瑞韦片	本品用于治疗成人慢性丙型肝炎(CHC)感染。
31	来迪派韦索磷布韦片	本品适用于治疗成人和 12 至<18 岁青少年的慢性丙型肝炎病毒(HCV) 感染。
32	索磷布韦维帕他韦片	本品用于治疗成人慢性丙型肝炎病毒(HCV)感染。
33	盐酸可洛派韦胶囊	限经 HCV 基因分型检测确诊为基因 1b 型以外的慢性丙型肝炎患者。
34	艾考恩丙替片	适用于治疗人类免疫缺陷病毒-1 (HIV-1) 感染的且无任何与整合酶抑制剂类药物、恩曲他滨或替诺福韦耐药性相关的已知突变的成人和青少年(年龄12岁及以上且体重至少为35kg)。
35	奈韦拉平齐多拉米双 夫定片	限艾滋病病毒感染。
36	注射用艾博韦泰	限艾滋病病毒感染。
37	比克恩丙诺片	本品适用于作为完整方案治疗人类免疫缺陷病毒 1 型 (HIV-1) 感染的成人,且患者目前和既往无对整合酶抑制剂类药物、恩曲他滨或替诺福韦产生病毒耐药性的证据。
38	艾诺韦林片	本品适用于与核苷类抗逆转录病毒药物联合使用,治疗成人 HIV-1 感染初治患者。
39	拉米夫定多替拉韦片	作为完整治疗方案用于无抗逆转录病毒治疗史,且对本品任一成分无已知耐药相关突变的1型人类免疫缺陷病毒(HIV-1)感染成人患者。
40	重组细胞因子基因衍 生蛋白注射液	限 HBeAg 阳性的慢性乙型肝炎患者。
41	特立氟胺片	限常规治疗无效的多发性硬化患者。
42	西尼莫德片	限成人复发型多发性硬化的患者。
43	盐酸芬戈莫德胶囊	限 10 岁及以上患者复发型多发性硬化(RMS)的患者。
44	依维莫司片	限以下情况方可支付: 1. 接受舒尼替尼或索拉非尼治疗失败的晚期肾细胞癌成人患者。2. 不可切除的、局部晚期或转移性的、分化良好的(中度分化或高度分化)进展期胰腺神经内分泌瘤成人患者。3. 无法手术切除的、局部晚期或转移性的、分化良好的、进展期非功能性胃肠道或肺源神经内分泌肿瘤患者。4. 不需立即手术治疗的结节性硬化症相关的肾血管平滑肌脂肪瘤 (TSC-AML)成人患者。5. 不能手术的结节性硬化症相
45	巴瑞替尼片	关的室管膜下巨细胞星型细胞瘤的患者。 限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。

3-6个月疾病活动度下降低于 50%者, 诊断明确的强直性脊柱炎 (不含放射学前期中轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。2.对系统性治疗无效、禁息或不耐受的重度斑块状眼屑病患者,需按说明书用药。3.克罗恩病患者的二线治疗。4.中重浸渍物性结肠炎患者的二线治疗。3.克罗恩病患者的二线治疗。4.中重浸渍物性结肠炎患者的二线治疗。3.克罗恩病患者的二线治疗。4.中重浸渍物性结肠炎患者的二线治疗。4.中重浸渍物性多形炎患者的二线治疗。4.中重浸渍物性多形炎患者的三线治疗。4.中重浸渍物性多形。4.中重浸渍物性多形。4.中重浸渍物性多种,1.2%可用,1.2%可用,1.2%可用的强直性脊柱炎 (不含放射学前期中轴性脊柱炎 (不含放射学前期中轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风器病专科医师处方。 限以所管注的充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风器病专科医师处方。 程以并统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病:本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子。(种环) 或是现实或无法耐受的成年中重度进块状银屑病患者。2. 克罗恩病:本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子。(下) 有抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 本品通用于对传统治疗或肿瘤坏死因子。(TNF-a) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 本品用于治疗适合系统治疗或肿瘤坏死因子。(TNF-a) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 唯仓帕奈片 注射用利增的微球 格品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。 电台解析 2 使用等性和等性化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD 患者,此它相等性和等性和关键症者,可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 有了苯那嗪片 限与延续病有关的解释病或成人迟发性运动障碍。 保胸帕利哌酮酯注射 液(3M)精神分裂症患者。 精神分裂症患者。 精神利取引至少4个月充分治疗的精神外裂症患者。 精神外裂症患者。 精神分裂症患者。 精神外裂症患者。 精神外裂症患者。 精神外裂症患者。 精神外裂症患者。 4 中的水质, 2 种种和水质的排解, 2 小子的外的解析, 2 种种和水质的排解, 2 种种和水质的解析, 2 种种种类的解析, 2 种种种类的原生的 2 种种类的原生的 2 种种类的原生的 2 种种类的原生的 2 种种类的原生的 2 种种类的 2 种种类的 2 种种类的 2 种类的 2 种种类的 2 种类的 2 种种类的 2 种种类的 2 种种类的 2 种种类的 2 种类的 2 种	序号	药品名称	备注
放射学前期中轴性脊柱关节炎)NSAIDS 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。2.对系统性治疗无效、禁忌或不耐受的重度避块状银屑病患者,需按说明书用药。3. 克罗恩病患者的二线治疗。4. 中重度溃疡性结肠炎患者的二线治疗。 限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs 治疗 3 - 6 个月疾病活动度下降低于 50%者,诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期中轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。 限以下情况方可支付:1.诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期中轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度避块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者。 2. 对传统治疗无效、有禁忌或无法耐受的成年中重度正对性克罗恩病患者。 本品适用于对存统治疗或排物坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 本品适用于对传统治疗或排物坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 依奇珠单抗注射液 有法则分别或是有关的情感统术。 医特发性肺纤维化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD患者。 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 本品用于治疗多q 脊髓性肌萎缩症。 本品用于治疗5 q 脊髓性肌萎缩症。 中特处性肺纤维化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD患者。 本品用于治疗5 q 脊髓性肌萎缩症。 年期升龄前的原始,此它的疾力,以及性运动障碍。 限特处性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 所述是非常种分裂症有关的情感症状。 阿性症状和明显的阴性症状,可减轻与精神分裂症有关的情感症状, 所以致与精神分裂症内关的情感症状, 所以致与精神分裂症内关的情感症状, 不同不知明和明明所,以及性运动障碍。 限接受过除桐酸帕利哌酮注射液(1 个月剂型)至少4 个月充分治疗的精神分裂症患者。 不同色体片			限以下情况方可支付: 1. 诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs 治疗
経財用英夫利西甲抗 除低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。2. 对系统性治疗无效、禁忌或不耐受的重度斑块状银屑病患者,高按说明书用药。3. 克罗恩病患者的二线治疗。			3-6 个月疾病活动度下降低于 50%者;诊断明确的强直性脊柱炎(不含
降低于 50%者,并商从湿病专科医师处万。2. 对系统性治疗无效、禁息或不耐受的重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。3. 克罗恩病患者的二线治疗。4. 中重度溃疡性结肠炎患者的二线治疗。 眼诊断明确的类风湿关节炎经传统 MARDs 治疗。6 个月疾病活动度下降低于 50%者;诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期中轴性脊柱关节炎)NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者;并需风溃病专科医师处方。 眼以下情况方可支付:1. 诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期中轴性脊柱关节炎)NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效,有禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者。需按说明书用药。 2. 可数单抗注射液 年中重度斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病;本品适用于对传统治疗或所瘤坏死因子α(INF α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 本品通用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α(INF α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 2. 磺酸尼达尼布软胶囊 中事治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 5.	10		放射学前期中轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下
の二线治疗。4. 中重度溃疡性结肠炎患者的二线治疗。 限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度于降低于 50%者;诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期中轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者;并需风资病专科医师处方。 限以下情况方可支付: 1. 诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期中轴性脊柱炎 50%者;并需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病;本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 50 乌司奴单抗注射液	46	汪射用英大利西里犰 	降低于 50%者;并需风湿病专科医师处方。2. 对系统性治疗无效、禁忌
Rismumine Ri			或不耐受的重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。3. 克罗恩病患者
依那西普注射液			的二线治疗。4. 中重度溃疡性结肠炎患者的二线治疗。
47 依那西晋注射液 关节炎)NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者;并需风落病专科医师处方。 48 司库奇尤单抗注射液 限以下情况方可支付: 1. 诊断明确的强直性脊柱炎 (不含放射学前期中轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者并需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 49 乌司奴单抗注射液 1. 斑块状银屑病: 本品适用于对环孢素、甲氨蝶呤(MTX)或 PUVA(各骨脂素和紫外线 A)等其他系统性治疗不应答、有禁忌或无法耐受的成年中重度斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病: 本品适用于对传统治疗或肺瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应格或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 51 依奇珠单抗注射液 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 52 取特发性肺纤维化 (IPF) 或系统性硬化病相关间质性肺疾病 (SSc-ILD 整者。本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。 54 吡仑帕奈片 55 盐酸鲁拉西酮片 注射用利培酮微球 (II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。不同工举那嗓片 限与享延顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。 限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液 (1 个月剂型)至少 4 个月充分治疗的精神分裂症患者。 59 布南色林片			限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下
大市炎 Sch Sc	4.77	分 亚 並 分 色 迹	降低于 50%者;诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期中轴性脊柱
限以下情况方可支付: 1. 诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期时轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者并需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病患者,需按说明书用药。	47	依那四普注射液 	关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者; 并需风湿
#性脊柱关节炎)NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者 并需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病: 本品适用于对环孢素、甲氨蝶呤(MTX)或 PUVA(补骨脂素和紫外线 A)等其他系统性治疗不应答、有禁忌或无法耐受的成年中重度斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病: 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 50 乌司奴单抗注射液 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 51 依奇珠单抗注射液 本品通用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 52 太何酸尼达尼布软胶 囊 格品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 53 诺西那生钠注射液 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患患者。 54 吡仑帕奈片 患酸鲁拉西酮片 计分别性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。阿性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。有关时情感症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。有关时病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。 「病情相利哌酮酯注射液(3M) 解接受过棕榈酸帕利哌酮注射液(1 个月剂型)至少 4 个月充分治疗的精神分裂症患者。			病专科医师处方。
#需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病:本品适用于对环孢素、甲氨蝶呤 (MTX) 或 PUVA (补骨脂素和紫外线 A) 等其他系统性治疗不应答、有禁忌或无法耐受的的原生中重度斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病:本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 50 乌司奴单抗注射液 (静脉输注) 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 51 依奇珠单抗注射液 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 52 乙磺酸尼达尼布软胶囊 思特发性肺纤维化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD患者。 53 诺西那生钠注射液 本品用于治疗5q 脊髓性肌萎缩症。 54 吡仑帕奈片			限以下情况方可支付: 1. 诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前期中
开需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中身度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。 1. 斑块状银屑病: 本品适用于对环孢素、甲氨蝶呤(MTX)或 PUVA(补骨脂素和紫外线 A)等其他系统性治疗不应答、有禁忌或无法耐受的成年中重度斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病: 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 50 乌司奴单抗注射液	40	司庆太上总社法科法	轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%者;
1. 斑块状银屑病: 本品适用于对环孢素、甲氨蝶呤(MTX)或 PUVA(补骨脂素和紫外线 A)等其他系统性治疗不应答、有禁忌或无法耐受的成年中重度斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病: 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 50 乌司奴单抗注射液 (静脉输注)	48	可件可几甲抓壮射液 	并需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重
日			度斑块状银屑病患者,需按说明书用药。
49 乌司奴单抗注射液 年中重度斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病: 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 50 乌司奴单抗注射液 (静脉输注) 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 51 依奇珠单抗注射液			1. 斑块状银屑病:本品适用于对环孢素、甲氨蝶呤(MTX)或 PUVA(补
瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 50 乌司奴单抗注射液 (静脉输注)			骨脂素和紫外线 A) 等其他系统性治疗不应答、有禁忌或无法耐受的成
重度活动性克罗恩病患者。 50 乌司奴单抗注射液 (静脉输注) 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 51 依奇珠单抗注射液 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 52 乙磺酸尼达尼布软胶 囊 既特发性肺纤维化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD患者。 53 诺西那生钠注射液 本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。 54 吡仑帕奈片 55 盐酸鲁拉西酮片 56 注射用利培酮微球 (II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 57 氘丁苯那嗪片 限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。 标构帕利哌酮酯注射液(3M) 精神分裂症患者。	49	乌司奴单抗注射液	年中重度斑块状银屑病患者。2. 克罗恩病: 本品适用于对传统治疗或肿
50 乌司奴单抗注射液 (静脉输注) 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、 失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 51 依奇珠单抗注射液 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 52 乙磺酸尼达尼布软胶囊 限特发性肺纤维化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD患者。 53 诺西那生钠注射液 本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。 54 吡仑帕奈片 55 盐酸鲁拉西酮片 56 注射用利培酮微球(II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 57 氘丁苯那嗪片 限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。 58 棕榈帕利哌酮酯注射液(3M) 限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液(1个月剂型)至少4个月充分治疗的精神分裂症患者。 59 布南色林片			瘤坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中
50			重度活动性克罗恩病患者。
(静脉输注) 失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。 本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患者。 乙磺酸尼达尼布软胶囊 限特发性肺纤维化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD患者。 诺西那生钠注射液 本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。 地	50	乌司奴单抗注射液	本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、
51 依奇珠单抗注射液 者。 52 乙磺酸尼达尼布软胶囊 限特发性肺纤维化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD患者。 53 诺西那生钠注射液 本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。 54 吡仑帕奈片 55 盐酸鲁拉西酮片 56 注射用利培酮微球(II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 57 氘丁苯那嗪片 限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。 58 棕榈帕利哌酮酯注射液(3M) 限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液(1个月剂型)至少4个月充分治疗的精神分裂症患者。 59 布南色林片		(静脉输注)	失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。
52 乙磺酸尼达尼布软胶 囊	51	依奇珠单指注射滴	本品用于治疗适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病成人患
52 裏 患者。 53 诺西那生钠注射液 本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。 54 吡仑帕奈片 55 盐酸鲁拉西酮片 56 注射用利培酮微球 (II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 57 氘丁苯那嗪片 限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。 58 棕榈帕利哌酮酯注射液 (3M) 限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液 (1个月剂型)至少4个月充分治疗的精神分裂症患者。 59 布南色林片	31	似可外平加在初报	者。
囊 患者。 53 诺西那生钠注射液 本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。 54 吡仑帕奈片 55 盐酸鲁拉西酮片 56 注射用利培酮微球 (II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 57 氘丁苯那嗪片 限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。 58 棕榈帕利哌酮酯注射液 (3M) 限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液 (1个月剂型)至少4个月充分治疗的精神分裂症患者。 59 布南色林片	52	乙磺酸尼达尼布软胶	限特发性肺纤维化(IPF)或系统性硬化病相关间质性肺疾病(SSc-ILD)
54 吡仑帕奈片 55 盐酸鲁拉西酮片 56 注射用利培酮微球 (II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。不同不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不不	52	囊	患者。
55 盐酸鲁拉西酮片 56 注射用利培酮微球 (II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 [1] 57 氘丁苯那嗪片 限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。 [1] 58 棕榈帕利哌酮酯注射液 (3M) 限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液 (1个月剂型)至少4个月充分治疗的精神分裂症患者。 [1] 59 布南色林片	53	诺西那生钠注射液	本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。
56 注射用利培酮微球 (II) 用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。	54	吡仑帕奈片	
56 (II) 阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 57 氘丁苯那嗪片 限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。	55	盐酸鲁拉西酮片	
(II) 阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。 57	56	注射用利培酮微球	用于治疗急性和慢性精神分裂症以及其它各种精神病性状态的明显的
58 棕榈帕利哌酮酯注射 限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液(1 个月剂型)至少 4 个月充分治疗的液(3M) 精神分裂症患者。 59 布南色林片	50	(II)	阳性症状和明显的阴性症状。可减轻与精神分裂症有关的情感症状。
58 液 (3M) 精神分裂症患者。 59 布南色林片	57	氘丁苯那嗪片	限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。
液 (3M) 精神分裂症患者。 59 布南色林片	58	棕榈帕利哌酮酯注射	限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液(1个月剂型)至少4个月充分治疗的
	50	液 (3M)	精神分裂症患者。
60 甘露特钠胶囊 用于轻度至中度阿尔茨海默病,改善患者认知功能。	59	布南色林片	
7,4 1 12,2 1 (2,13,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1,1	60	甘露特钠胶囊	用于轻度至中度阿尔茨海默病,改善患者认知功能。
61 依达拉奉氯化钠注射 限肌萎缩侧索硬化(ALS)的患者。	61		限肌萎缩侧索硬化(ALS)的患者。
本品用于改善多发性硬化合并步行障碍(EDSS 评分 4-7 分)的成年患	60	复吡啶烃蚁止	本品用于改善多发性硬化合并步行障碍(EDSS 评分 4-7 分)的成年患
62 氢吡啶缓释片 者的步行能力。	02		者的步行能力。

序号	药品名称	备注
62	复苯吸酚协欣惠	本品适用于治疗成人野生型或遗传型转甲状腺素蛋白淀粉样变性心肌
63	[氯苯唑酸软胶囊	病(ATTR-CM),以减少心血管死亡及心血管相关住院。
64	苯环喹溴铵鼻喷雾剂	本品适用于改善变应性鼻炎引起的流涕、鼻塞、鼻痒和喷嚏症状。
		限经吸入型糖皮质激素和长效吸入型 β 2-肾上腺素受体激动剂治疗后,
65	注射用奥马珠单抗	仍不能有效控制症状的中至重度持续性过敏性哮喘患者,并需 IgE(免
		疫球蛋白 E) 介导确诊证据。
66	他氟前列素滴眼液	
67	布林佐胺噻吗洛尔滴 眼液	限二线用药。
68	布林佐胺溴莫尼定滴 眼液	限二线用药。
		限视网膜静脉阻塞(RVO)的黄斑水肿患者,并应同时符合以下条件:
	 地塞米松玻璃体内植	1. 需三级综合医院眼科或二级及以上眼科专科医院医师处方; 2. 首次处
69	入剂	方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 3.事前审查后方可用,初次申请需
	7 (7)13	有血管造影或 OCT (全身情况不允许的患者可以提供 OCT 血管成像)证
		据; 4. 每眼累计最多支付 5 支,每个年度最多支付 2 支。
		限以下疾病: 1.50岁以上的湿性年龄相关性黄斑变性(AMD); 2.糖尿
		病性黄斑水肿(DME)引起的视力损害;3.脉络膜新生血管(CNV)导致 的视力损害。应同时符合以下条件:1.需三级综合医院眼科或二级及以
		的视力领害。应问的付告以下条件: 1. 而三级综合医院眼科或二级及以
70	康柏西普眼用注射液	3. 事前审查后方可用,初次申请需有血管造影或 OCT (全身情况不允许
		的患者可以提供 OCT 血管成像) 证据; 4. 每眼累计最多支付 9 支, 第 1
		年度最多支付5支。阿柏西普、雷珠单抗和康柏西普的药品支数合并计
		算。
		限以下疾病: 1.50 岁以上的湿性年龄相关性黄斑变性(AMD); 2.糖尿
	阿柏西普眼内注射溶液	病性黄斑水肿(DME)引起的视力损害。应同时符合以下条件: 1. 需三
		级综合医院眼科或二级及以上眼科专科医院医师处方; 2. 首次处方时病
71		眼基线矫正视力 0.05-0.5; 3.事前审查后方可用,初次申请需有血管
		造影或 OCT (全身情况不允许的患者可以提供 OCT 血管成像) 证据; 4.
		每眼累计最多支付9支,第1年度最多支付5支。阿柏西普、雷珠单抗
		和康柏西普的药品支数合并计算。
72	雷珠单抗注射液	限以下疾病: 1.50 岁以上的湿性年龄相关性黄斑变性(AMD); 2.糖尿 病性黄斑水肿(DME)引起的视力损害; 3.脉络膜新生血管(CNV)导致
		的视力损害; 4. 继发于视网膜静脉阻塞(RVO)的黄斑水肿引起的视力
		损害。应同时符合以下条件: 1. 需三级综合医院眼科或二级及以上眼科
		专科医院医师处方; 2. 首次处方时病眼基线矫正视力 0. 05-0. 5; 3. 事
		前审查后方可用,初次申请需有血管造影或 OCT (全身情况不允许的患
		者可以提供 OCT 血管成像) 证据; 4. 每眼累计最多支付 9 支, 第 1 年度
		最多支付5支。阿柏西普、雷珠单抗和康柏西普的药品支数合并计算。

序号	药品名称	备注
73	环孢素滴眼液(II)	本品可促进干眼症患者的泪液分泌,适用于与角结膜干燥症相关的眼部炎症所导致的泪液生成减少的患者。
74	环硅酸锆钠散	本品适用于治疗成人高钾血症。使用限制:因起效迟缓,本品不应该用于危及生命的高钾血症的紧急治疗。
75	托法替布片	限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。
76	阿达木单抗注射液	限: 1. 类风湿关节炎。与甲氨蝶呤合用,用于治疗: 对改善病情抗风湿药(DMARDs),包括甲氨蝶呤疗效不佳的成年中重度活动性类风湿关节炎患者。2. 强直性脊柱炎。用于常规治疗效果不佳的成年重度活动性强直性脊柱炎患者。3. 银屑病。适用于需要进行系统治疗的成年中重度慢性斑块状银屑病患者。4. 克罗恩病。用于充足皮质类固醇和/或免疫抑制治疗应答不充分、不耐受或禁忌的中重度活动性克罗恩病成年患者。5. 葡萄膜炎。适用于治疗对糖皮质激素应答不充分、需要节制使用糖皮质激素、或不适合进行糖皮质激素治疗的成年非感染性中间葡萄膜炎、后葡萄膜炎和全葡萄膜炎患者。6. 多关节型幼年特发性关节炎。与甲氨蝶呤合用,用于治疗对一种或多种改善病情抗风湿药(DMARDs)疗效不佳的2岁及2岁以上活动性多关节型幼年特发性关节炎患者。当患者无法耐受甲氨蝶呤治疗,或者连续使用甲氨蝶呤治疗效果不佳时,本品可作为单药治疗。7. 儿童斑块状银屑病。用于治疗对局部治疗和光疗疗效不佳或不适于该类治疗的4岁及4岁以上儿童与青少年的重度慢性斑块状银屑病。8. 儿童克罗恩病: 适用于对糖皮质激素或免疫调节剂(例如硫唑嘌呤、6-巯基嘌呤、甲氨蝶呤)应答不足的6岁及以上的中重度活动性克罗恩病的患儿减轻症状和体征,诱导和维持临床缓解。
77	地拉罗司分散片	
78	富马酸喹硫平缓释片	
79	富马酸丙酚替诺福韦 片	限慢性乙型肝炎患者。
80	碳酸司维拉姆片	限透析患者高磷血症。
81	碳酸镧咀嚼片	限透析患者高磷血症。
82	甲磺酸多拉司琼注射 液	限放化疗且吞咽困难患者。
83	德谷门冬双胰岛素注 射液	限其他胰岛素或口服药难以控制的2型糖尿病患者。
84	二甲双胍恩格列净片 (I)	本品配合饮食控制和运动,适用于正在接受恩格列净和盐酸二甲双胍治疗的2型糖尿病成人患者,用于改善这些患者的血糖控制。
85	阿卡波糖咀嚼片	
86	艾塞那肽注射液	限二甲双胍等口服降糖药或胰岛素控制效果不佳的 BMI≥25 的患者,首次处方时需由二级及以上医疗机构专科医师开具处方。
87	利拉鲁肽注射液	限二甲双胍等口服降糖药或胰岛素控制效果不佳的 BMI≥25 的患者,首次处方时需由二级及以上医疗机构专科医师开具处方。

序号	药品名称	备注
00	利司职队分针流	限二甲双胍等口服降糖药或胰岛素控制效果不佳的 BMI≥25 的患者,首
88	利司那肽注射液 	次处方时需由二级及以上医疗机构专科医师开具处方。
90	口亚角肚注卧游	限二甲双胍等口服降糖药或胰岛素控制效果不佳的 BMI≥25 的患者,首
89	贝那鲁肽注射液 	次处方时需由二级及以上医疗机构专科医师开具处方。
90	 度拉糖肽注射液	限二甲双胍等口服降糖药或胰岛素控制效果不佳的 BMI≥25 的患者,首
90	/文1生//治//八生分》/仪	次处方时需由二级及以上医疗机构专科医师开具处方。
91	聚乙二醇洛塞那肽注	限二甲双胍等口服降糖药或胰岛素控制效果不佳的 BMI≥25 的患者,首
91	射液	次处方时需由二级及以上医疗机构专科医师开具处方。
92	司美格鲁肽注射液	本品适用于成人 2 型糖尿病患者的血糖控制:在饮食控制和运动基础 上,接受二甲双胍和/或磺脲类药物治疗血糖仍控制不佳的成人 2 型糖 尿病患者。适用于降低伴有心血管疾病的 2 型糖尿病成人患者的主要心 血管不良事件(心血管死亡、非致死性心肌梗死或非致死性卒中) 风险。
93		限 2 型糖尿病成人患者的二线用药。
94	艾托格列净片	限二线用药。
	盐酸乙酰左卡尼汀片	限临床确诊的糖尿病周围神经病变患者。
95	益	限临床佛珍的糖冰焖周围种经烟发患者。
96	注射用重组人凝血因 子VIIa	用于下列患者群体出血的治疗,以及外科手术或有创操作出血的防治: 1. 凝血因子 VIII 或 IX 的抑制物>5 个 Bethesda 单位 (BU) 的先天性血友病患者; 预计对注射凝血因子 VIII 或凝血因子 IX,具有高记忆应答的先天性血友病患者; 2. 获得性血友病患者; 3. 先天性凝血因子 VII (FVII)缺乏症患者; 4. 具有血小板膜糖蛋白 IIb—IIIa(GPIIb—IIIa) 和/或人白细胞抗原 (HLA) 抗体和既往或现在对血小板输注无效或不佳的血小板无力症患者。
97	重组人血小板生成素 注射液	限实体瘤化疗后所致的严重血小板减少症或特发性血小板减少性紫癜。
98	马来酸阿伐曲泊帕片	限择期行诊断性操作或者手术的慢性肝病相关血小板减少症的成年患者。
99	人凝血因子IX	用于凝血因子IX缺乏症(B型血友病)患者的出血治疗。
100	氨氯地平叶酸片(II)	用于治疗伴有血浆同型半胱氨酸水平升高的原发性高血压。氨氯地平降 低血压,叶酸降低血同型半胱氨酸水平,升高血叶酸水平。
101	阿利沙坦酯片	用于轻、中度原发性高血压的治疗。
102	阿齐沙坦片	高血压。
103	本维莫德乳膏	限轻中度稳定性寻常型银屑病患者的二线治疗,需按说明书用药。
104	艾米替诺福韦片	本品适用于慢性乙型肝炎成人患者的治疗。
105	恩替卡韦口服溶液	恩替卡韦适用于病毒复制活跃,血清丙氨酸氨基转移酶(ALT)持续升高或肝脏组织学显示有活动性病变的慢性成人乙型肝炎的治疗(包括代偿及失代偿期肝病患者)。也适用于治疗2岁至<18岁慢性HBV感染代偿性肝病的核苷初治儿童患者,有病毒复制活跃和血清ALT水平持续升高的证据或中度至重度炎症和/或纤维化的组织学证据。

序号	药品名称	备注
106	索磷维伏片	本品适用于治疗既往接受过含直接抗病毒药物(DAA)方案、无肝硬化或伴代偿性肝硬化(Child-Pugh A)的成人慢性丙型肝炎病毒(HCV)感染。
107	达诺瑞韦钠片	与盐酸拉维达韦片等联合用于治疗初治的非肝硬化的基因 1b 型慢性丙型肝炎成人患者(用法用量详见盐酸拉维达韦片说明书)。
108	盐酸拉维达韦片	盐酸拉维达韦片联合利托那韦强化的达诺瑞韦钠片和利巴韦林,用于治疗初治的基因 1b 型慢性丙型肝炎病毒感染的非肝硬化成人患者。盐酸拉维达韦片不得作为单药治疗。
109	磷酸依米他韦胶囊	磷酸依米他韦胶囊需与索磷布韦片联合,用于治疗成人基因1型非肝硬化慢性丙型肝炎。磷酸依米他韦胶囊不得作为单药治疗。
110	注射用紫杉醇脂质体	限 1. 卵巢癌的一线化疗及以后卵巢转移性癌的治疗、作为一线化疗,也可与顺铂联合应用; 2. 用于曾用过含阿霉素标准化疗的乳腺癌患者的后续治疗或复发患者的治疗。3. 可与顺铂联合用于不能手术或放疗的非小细胞肺癌患者的一线化疗。
111	西妥昔单抗注射液	1. 本品用于治疗 RAS 基因野生型的转移性结直肠癌: 与 FOLFOX 或 FOLFIRI 方案联合用于一线治疗; 与伊立替康联合用于经含伊立替康治 疗失败后的患者。2. 本品用于治疗头颈部鳞状细胞癌: 与铂类和氟尿嘧 啶化疗联合用于一线治疗复发和/或转移性疾病。
112	尼妥珠单抗注射液	限与放疗联合治疗表皮生长因子受体(EGFR)表达阳性的 III/IV 期鼻咽癌。
113	注射用伊尼妥单抗	限 HER2 阳性的转移性乳腺癌:与长春瑞滨联合治疗已接受过 1 个或多个化疗方案的转移性乳腺癌患者。
114	帕妥珠单抗注射液	限以下情况方可支付,且支付不超过 12 个月: 1. HER2 阳性的局部晚期、炎性或早期乳腺癌患者的新辅助治疗。2. 具有高复发风险 HER2 阳性早期乳腺癌患者的辅助治疗。
115	信迪利单抗注射液	1. 本品适用于至少经过二线系统化疗的复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤的治疗。本适应症是基于一项单臂临床试验的客观缓解率和缓解持续时间结果给予的有条件批准。本适应症的完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验能否证实信迪利单抗治疗相对于标准治疗的显著临床获益。2. 信迪利单抗联合培美曲塞和铂类化疗,用于未经系统治疗的表皮生长因子受体(EGFR)基因突变阴性和间变性淋巴瘤激酶(ALK)阴性的晚期或复发性非鳞状细胞非小细胞肺癌的治疗。3. 信迪利单抗联合吉西他滨和铂类化疗,用于不可手术切除的晚期或复发性鳞状细胞非小细胞肺癌的一线治疗。4. 信迪利单抗联合贝伐珠单抗,用于既往未接受过系统治疗的不可切除或转移性肝细胞癌的一线治疗。

序号	药品名称	备注
116	替雷利珠单抗注射液	1. 经典型霍奇金淋巴瘤:本品适用于至少经过二线系统化疗的复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤的治疗。本适应症是基于一项单臂临床试验的客观缓解率和缓解持续时间结果给予的附条件批准。本适应症的完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验能否证实本品治疗相对于标准治疗的显著临床获益。2. 尿路上皮癌:本品适用于 PD-L1高表达的含铂化疗失败包括新辅助或辅助化疗 12 个月内进展的局部晚期或转移性尿路上皮癌的治疗。本适应症是基于一项单臂临床试验的客观缓解率和缓解持续时间结果给予的附条件批准。本适应症的完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验能否证实本品治疗相对于标准治疗的显著临床获益。3. 非小细胞肺癌:本品联合紫杉醇和卡铂用于不可手术切除的局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌的一线治疗。本品联合培美曲塞和铂类化疗用于表皮生长因子受体(EGFR)基因突变阴性和间变性淋巴瘤激酶(ALK)阴性、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌的一线治疗。4. 肝细胞癌:本品适用于至少经过一种全身治疗的肝细胞癌(HCC)的治疗。本适应症是基于一项II 期临床试验的客观缓解率和总生存期结果给予的附条件批准。本适应症的完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验能否证实本品治疗相对于标准治疗的显著临床获益。
117	特瑞普利单抗注射液	1.本品适用于既往接受全身系统治疗失败的不可切除或转移性黑色素瘤的治疗。*2.本品适用于既往接受过二线及以上系统治疗失败的复发/转移性鼻咽癌患者的治疗。*3.本品适用于含铂化疗失败包括新辅助或辅助化疗12个月内进展的局部晚期或转移性尿路上皮癌的治疗。**以上适应症在中国是基于单臂临床试验的客观缓解率结果给予的附条件批准。本适应症的完全批准将取决于正在开展中的确证性临床试验能否证实中国患者的长期临床获益。
118	注射用卡瑞利珠单抗	限:1.至少经过二线系统化疗的复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤患者的治疗。2. 既往接受过索拉非尼治疗和/或含奥沙利铂系统化疗的晚期肝细胞癌患者的治疗。3. 联合培美曲塞和卡铂适用于表皮生长因子受体(EGFR)基因突变阴性和间变性淋巴瘤激酶(ALK)阴性的、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌(NSCLC)的一线治疗。4. 既往接受过一线化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性食管鳞癌患者的治疗。
119	奥妥珠单抗注射液	本品与化疗联合,用于初治的 II 期伴有巨大肿块、III 期或 IV 期滤泡性淋巴瘤成人患者,达到至少部分缓解的患者随后用奥妥珠单抗维持治疗。
120	达雷妥尤单抗注射液	本品适用于:1.与来那度胺和地塞米松联合用药或与硼替佐米和地塞米松联合用药治疗既往至少接受过一线治疗的多发性骨髓瘤成年患者。2.单药治疗复发和难治性多发性骨髓瘤成年患者,患者既往接受过包括蛋白酶体抑制剂和免疫调节剂的治疗且最后一次治疗时出现疾病进展。

序号	药品名称	备注
121	甲磺酸氟马替尼片	限费城染色体阳性的慢性髓性白血病 (Ph+ CML) 慢性期成人患者。
122	甲磺酸奥希替尼片	限表皮生长因子受体(EGFR)外显子 19 缺失或外显子 21 (L858R)置换突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)成人患者的一线治疗;既往因表皮生长因子受体(EGFR)酪氨酸激酶抑制剂(TKI)治疗时或治疗后出现疾病进展,并且经检验确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌成人患者的治疗。
123	甲磺酸阿美替尼片	限既往因表皮生长因子受体(EGFR)酪氨酸激酶抑制剂(TKI)治疗时或治疗后出现疾病进展,并且经检验确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌成人患者。
124	盐酸安罗替尼胶囊	1.用于既往至少接受过 2 种系统化疗后出现进展或复发的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者的治疗。对于存在表皮生长因子受体(EGFR)基因突变或间变性淋巴瘤激酶(ALK)阳性的患者,在开始本品治疗前应接受相应的标准靶向药物治疗后进展、且至少接受过 2 种系统化疗后出现进展或复发。2. 用于腺泡状软组织肉瘤、透明细胞肉瘤以及既往至少接受过含蒽环类化疗方案治疗后进展或复发的其他晚期软组织肉瘤患者的治疗。3. 用于既往至少接受过 2 种化疗方案治疗后进展或复发的小细胞肺癌患者的治疗。该适应症是基于一项包括 119 例既往至少接受过 2 种化疗方案治疗后进展或复发的小细胞肺癌患者的 II 期临床试验的结果给予的附条件批准。该适应症的完全批准将取决于正在进行的确证性试验证实本品在该人群的临床获益。4. 用于具有临床症状或明确疾病进展的、不可切除的局部晚期或转移性甲状腺髓样癌患者的治疗。该适应症是基于一项包括 91 例晚期甲状腺髓样癌的 IIB 期临床试验结果给予的附条件批准。该适应症的完全批准将取决于正在进行的确证性试验证实本品在该人群的临床获益。
125	克唑替尼胶囊	限间变性淋巴瘤激酶(ALK)阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者或 ROS1 阳性的晚期非小细胞肺癌患者。
126	塞瑞替尼胶囊	限间变性淋巴瘤激酶(ALK)阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)患者的治疗。
127	盐酸阿来替尼胶囊	限间变性淋巴瘤激酶(ALK)阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者。
128	培唑帕尼片	限晚期肾细胞癌患者的一线治疗和曾经接受过细胞因子治疗的晚期肾 细胞癌的治疗。
129	阿昔替尼片	限既往接受过一种酪氨酸激酶抑制剂或细胞因子治疗失败的进展期肾细胞癌(RCC)的成人患者。
130	瑞戈非尼片	1. 肝细胞癌二线治疗; 2. 转移性结直肠癌三线治疗; 3. 胃肠道间质瘤三线治疗。
131	甲磺酸阿帕替尼片	1. 本品单药用于既往至少接受过 2 种系统化疗后进展或复发的晚期胃腺癌或胃-食管结合部腺癌患者。患者接受治疗时应一般状况良好。2. 本品单药用于既往接受过至少一线系统性治疗后失败或不可耐受的晚期肝细胞癌患者。

序号	药品名称	备注
132	呋喹替尼胶囊	限转移性结直肠癌患者的三线治疗。
133	马来酸吡咯替尼片	限表皮生长因子受体 2 (HER2) 阳性的复发或转移性乳腺癌患者的二线治疗。
134	尼洛替尼胶囊	1. 用于治疗新诊断的费城染色体阳性的慢性髓性白血病(Ph+CML)慢性期成人患者及2岁以上的儿童患者;2. 用于对既往治疗(包括伊马替尼)耐药或不耐受的费城染色体阳性的慢性髓性白血病(Ph+CML)慢性期或加速期成人患者以及慢性期2岁以上的儿童患者。
135	伊布替尼胶囊	限 1. 既往至少接受过一种治疗的套细胞淋巴瘤(MCL)患者的治疗; 2. 慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤(CLL/SLL)患者的治疗; 3. 华氏巨球蛋白血症患者的治疗,按说明书用药。
136	泽布替尼胶囊	1. 既往至少接受过一种治疗的成人套细胞淋巴瘤(MCL)患者。2. 既往至少接受过一种治疗的成人慢性淋巴细胞白血病(CLL)/小淋巴细胞淋巴瘤(SLL)患者。分别基于一项单臂临床试验的客观缓解率结果附条件批准上述适应症,完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验结果。3. 既往至少接受过一种治疗的成人华氏巨球蛋白血症(WM)患者。基于一项单臂临床试验的主要缓解率结果附条件批准上述适应症,完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验结果。
137	磷酸芦可替尼片	限中危或高危的原发性骨髓纤维化(PMF)、真性红细胞增多症继发的骨髓纤维化(PPV-MF)或原发性血小板增多症继发的骨髓纤维化(PET-MF)的患者。
138	维莫非尼片	治疗经 CFDA 批准的检测方法确定的 BRAF V600 突变阳性的不可切除或 转移性黑色素瘤。
139	曲美替尼片	限 1. BRAF V600 突变阳性不可切除或转移性黑色素瘤:联合甲磺酸达拉非尼适用于治疗 BRAF V600 突变阳性的不可切除或转移性黑色素瘤患者。2. BRAF V600 突变阳性黑色素瘤的术后辅助治疗:联合甲磺酸达拉非尼适用于 BRAF V600 突变阳性的 III 期黑色素瘤患者完全切除后的辅助治疗。
140	甲磺酸达拉非尼胶囊	限 1. BRAF V600 突变阳性不可切除或转移性黑色素瘤:联合曲美替尼适用于治疗 BRAF V600 突变阳性的不可切除或转移性黑色素瘤患者。 2. BRAF V600 突变阳性黑色素瘤的术后辅助治疗:联合曲美替尼适用于BRAF V600 突变阳性的 III 期黑色素瘤患者完全切除后的辅助治疗。
141	甲磺酸仑伐替尼胶囊	限既往未接受过全身系统治疗的不可切除的肝细胞癌患者。
142	甲苯磺酸多纳非尼片	本品用于既往未接受过全身系统性治疗的不可切除肝细胞癌患者。
143	盐酸恩沙替尼胶囊	适用于此前接受过克唑替尼治疗后进展的或者对克唑替尼不耐受的间变性淋巴瘤激酶(ALK)阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)患者的治疗。

序号	药品名称	备注
144	甲磺酸伏美替尼片	本品用于既往经表皮生长因子受体(EGFR)酪氨酸激酶抑制剂(TKI)治疗时或治疗后出现疾病进展,并且经检测确认存在 EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性非小细胞性肺癌(NSCLC)成人患者的治疗。该适应症是基于一项包括 220 例不可手术切除的局部晚期或转移性、经第一/第二代 EGFR TKI 治疗进展并伴有 EGFR T790M 突变阳性、或原发性 EGFR T790M 突变阳性 NSCLC 患者的 IIb 期临床试验的结果给予的附条件批准。该适应症的完全批准将取决于正在进行的确证性随机对照试验证实本品的临床获益。
145	达可替尼片	单药用于表皮生长因子受体(EGFR)19号外显子缺失突变或21号外显子 L858R 置换突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)患者的一线治疗。
146	奥布替尼片	本品适用于治疗: 1. 既往至少接受过一种治疗的成人套细胞淋巴瘤 (MCL) 患者。2. 既往至少接受过一种治疗的成人慢性淋巴细胞白血病 (CLL) /小淋巴细胞淋巴瘤 (SLL) 患者。上述适应症分别基于一项单 臂临床试验的客观缓解率结果给予的附条件批准。本品的完全批准将取 决于正在开展中的确证性随机对照临床试验结果。
147	阿贝西利片	本品适用于激素受体(HR)阳性、人表皮生长因子受体2(HER2)阴性的局部晚期或转移性乳腺癌:1.与芳香化酶抑制剂联合使用作为绝经后女性患者的初始内分泌治疗;2.与氟维司群联合用于既往曾接受内分泌治疗后出现疾病进展的患者。
148	马来酸奈拉替尼片	适用于人类表皮生长因子受体 2 (HER2) 阳性的早期乳腺癌成年患者, 在接受含曲妥珠单抗辅助治疗之后的强化辅助治疗。
149	索凡替尼胶囊	本品单药适用于无法手术切除的局部晚期或转移性、进展期非功能性、 分化良好(G1、G2)的胰腺和非胰腺来源的神经内分泌瘤。
150	盐酸埃克替尼片	1.本品单药适用于治疗表皮生长因子受体(EGFR)基因具有敏感突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)患者的一线治疗。2.本品单药可适用于治疗既往接受过至少一个化疗方案失败后的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC),既往化疗主要是指以铂类为基础的联合化疗。3.本品单药适用于II-IIIA期伴有表皮生长因子受体(EGFR)基因敏感突变非小细胞肺癌(NSCLC)术后辅助治疗。4.不推荐本品用于EGFR野生型非小细胞肺癌患者。
151	枸橼酸伊沙佐米胶囊	1. 每 2 个疗程需提供治疗有效的证据后方可继续支付; 2. 由三级医院血液专科或血液专科医院医师处方; 3. 与来那度胺联合使用时,只支付伊沙佐米或来那度胺中的一种。
152	培门冬酶注射液	儿童急性淋巴细胞白血病患者的一线治疗。
153	重组人血管内皮抑制 素注射液	限晚期非小细胞肺癌患者。
154	西达本胺片	限既往至少接受过 1 次全身化疗的复发或难治的外周 T 细胞淋巴瘤 (PTCL) 患者。

序号	药品名称	备注
155	奥拉帕利片	限携带胚系或体细胞 BRCA 突变的 (gBRCAm 或 sBRCAm) 晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌初治成人患者在一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗;铂敏感的复发性上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌患者。
156	甲苯磺酸尼拉帕利胶囊	1.本品适用于晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者对一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗。2.本品适用于铂敏感的复发性上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗。
157	氟唑帕利胶囊	1. 用于既往经过二线及以上化疗的伴有胚系 BRCA 突变 (gBRCAm) 的铂敏感复发性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌患者的治疗。2. 用于铂敏感的复发性上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗。
158	帕米帕利胶囊	用于既往经过二线及以上化疗的伴有胚系 BRCA (gBRCA) 突变的复发性晚期卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌患者的治疗。该适应症是基于一项包括113例既往经过二线及以上化疗的伴有 gBRCA 突变的复发性晚期卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌患者中开展的开放性、多中心、单臂、II 期临床试验结果给予的附条件批准。该适应症的完全批准将取决于正在进行的确证性试验证实本品在该人群的临床获益。
159	甲磺酸艾立布林注射 液	本品适用于既往接受过至少两种化疗方案的局部晚期或转移性乳腺癌 患者。既往的化疗方案应包含一种蒽环类和一种紫杉烷类药物。
160	注射用维迪西妥单抗	本品适用于至少接受过 2 个系统化疗的 HER2 过表达局部晚期或转移性胃癌(包括胃食管结合部腺癌)的患者,HER2 过表达定义为 HER2 免疫组织化学检查结果为 2+或 3+。该适应症是基于一项 HER2 过表达的局部晚期或转移性胃癌患者(包括胃食管结合部腺癌)的 II 期单臂临床试验结果给予的附条件批准。该适应症的完全获批将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验能否证实本品在该人群的临床获益。
161	醋酸戈舍瑞林缓释植 入剂	
162	恩扎卢胺软胶囊	限雄激素剥夺治疗(ADT)失败后无症状或有轻微症状且未接受化疗的 转移性去势抵抗性前列腺癌(CRPC)成年患者的治疗。
163	阿帕他胺片	1. 转移性内分泌治疗敏感性前列腺癌(mHSPC)成年患者。2. 有高危转 移风险的非转移性去势抵抗性前列腺癌(NM-CRPC)成年患者。
164	达罗他胺片	适用于治疗有高危转移风险的非转移性去势抵抗性前列腺癌(NM-CRPC)成年患者。
165	硫培非格司亭注射液	限前次化疗曾发生重度中性粒细胞减少合并发热的患者。
166	注射用贝利尤单抗	本品与常规治疗联合,适用于在常规治疗基础上仍具有高疾病活动(例如:抗dsDNA 抗体阳性及低补体、SELENA-SLEDAI 评分≥8)的活动性、自身抗体阳性的系统性红斑狼疮(SLE)5岁及以上患者。

序号	药品名称	备注
167	注射用泰它西普	本品与常规治疗联合,适用于在常规治疗基础上仍具有高疾病活动(例如:抗ds-DNA 抗体阳性及低补体、SELENA-SLEDAI 评分≥8)的活动性、自身抗体阳性的系统性红斑狼疮(SLE)成年患者。该适应症是基于一项接受常规治疗仍具有高疾病活动的系统性红斑狼疮成年患者的 II 期临床试验结果给予的附条件批准。本适应症的完全获批将取决于确证性随机对照临床试验能否证实本品在该患者人群的临床获益。
168	泊马度胺胶囊	本品与地塞米松联用,适用于既往接受过至少两种治疗(包括来那度胺和一种蛋白酶体抑制剂),且在最后一次治疗期间或治疗结束后60天内发生疾病进展的成年多发性骨髓瘤患者。
169	地舒单抗注射液	限绝经后妇女的重度骨质疏松;限不可手术切除或者手术切除可能导致严重功能障碍的骨巨细胞瘤。
170	乌美溴铵维兰特罗吸 入粉雾剂	限中重度慢性阻塞性肺病。
171	茚达特罗格隆溴铵吸 入粉雾剂用胶囊(茚 达特罗格隆溴铵吸入 粉雾剂)	限中重度慢性阻塞性肺病。
172	格隆溴铵福莫特罗吸 入气雾剂	限中重度慢性阻塞性肺病。
173	布地格福吸入气雾剂	限中重度慢性阻塞性肺病。
174	氟替美维吸入粉雾剂	限中重度慢性阻塞性肺病。
175	盐酸左沙丁胺醇雾化 吸入溶液	
176	盐酸丙卡特罗粉雾剂	