

重庆市医疗保险国家医保谈判药品门诊保障用药名单 (共计 86 项)

	药品名称	剂型、规格	备注	协议有效期
1	麦格司他胶囊	100mg/粒	限 C 型尼曼匹克病患者。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
2	注射用维得利珠单抗	300mg/支	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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
3	司来帕格片	0.2mg/片； 0.6mg/片； 0.8mg/片	限 WHO 功能分级 II 级-III 级的肺动脉高压（WHO 第 1 组）的患者。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
4	注射用重组人组织型纤溶酶原激酶衍生物	18mg/10ml/支	限急性心肌梗死发病 12 小时内使用。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
5	注射用重组人尿激酶原	5mg/支	限急性心肌梗死发病 12 小时内使用。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
6	注射用阿替普酶	20mg/支； 50mg/支	限急性心肌梗死发病 12 小时内、脑梗死发病 3 小时内的溶栓治疗，超过说明书规定用药时限的不予支付。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
7	注射用重组人 TNK 组织型纤溶酶原激活剂	1.0×10E7IU/16mg/支	限急性心肌梗死发病 6 小时内使用。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
8	甲苯磺酸艾多沙班片	15mg/片； 30mg/片； 60mg/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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日

9	注射用重组人凝血因子VIIa	1mg (50KIU) /支; 2mg (100KIU/支); 5mg (250KIU) /支	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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
10	重组人血小板生成素注射液	7500U/1ml/支; 15000U/1ml/支	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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
11	马来酸阿伐曲泊帕片	20mg/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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
12	罗沙司他胶囊	20mg/粒; 50mg/粒	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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
13	波生坦片	62.5mg/片; 125mg/片	限 WHO 功能分级 II 级-IV 级的肺动脉高压 (WHO 第 1 组) 的患者。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
14	波生坦分散片	32mg/片	限 3-12 岁特发性或先天性肺动脉高压患者。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
15	利奥西呱片	0.5mg/片; 1mg/片; 2.5mg/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 (WHO FC) 为 II-III 的患者; 2.动脉性肺动脉高压 (PAH) 且 (WHO FC) 为 II-III 患者的二线用药。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
16	马昔腾坦片	10mg/片	限 WHO 功能分级 II 级-III 级的肺动脉高压 (WHO 第 1 组) 的患者。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日

17	沙库巴曲缬沙坦钠片	以沙库巴曲缬沙坦计 50mg (沙库巴曲 24mg/缬沙坦 26mg)) ; 以沙库巴曲缬沙坦计 100mg(沙库巴曲 49mg/缬沙坦 51mg)) ; 以沙库巴曲缬沙坦计 200mg(沙库巴曲 97mg/缬沙坦 103mg))	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
18	本维莫德乳膏	10g:0.1g/支	限轻中度稳定性寻常型银屑病患者的一线治疗, 需按说明书用药。	2021年3月1日至 2022年12月31日
19	度普利尤单抗注射液	300mg/2.0mL/支(预充式注射器)	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。	2021年3月1日至 2022年12月31日
20	注射用醋酸奥曲肽微球	10mg/瓶; 20mg/瓶; 30mg/瓶	限胃肠胰内分泌肿瘤、肢端肥大症, 按说明书用药。	2021年3月1日至 2022年12月31日
21	醋酸兰瑞肽缓释注射液 (预充式)	60mg/支; 90mg/支; 120mg/支	限肢端肥大症, 按说明书用药。	2021年3月1日至 2022年12月31日
22	泊沙康唑口服混悬液	105ml/瓶	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珠菌感染。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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
23	富马酸贝达喹啉片	100mg/片	限耐多药结核患者。	2022年1月1日至 2023年12月31日
24	德拉马尼片	50mg/片	限耐多药结核患者。	2022年1月1日至 2023年12月31日
25	艾尔巴韦格拉瑞韦片	每片含艾尔巴韦 50mg 和格拉瑞韦 100mg	本品用于治疗成人慢性丙型肝炎(CHC)感染。	2022年1月1日至 2023年12月31日

26	来迪派韦索磷布韦片	每片含 90mg 来迪派韦和 400mg 索磷布韦	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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
27	索磷布韦维帕他韦片	每片含 400mg 索磷布韦和 100mg 维帕他韦	本品用于治疗成人慢性丙型肝炎病毒 (HCV) 感染。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
28	盐酸可洛派韦胶囊	(60mg/粒(协议有效期内, 谈判企业负责向购买盐酸可洛派韦胶囊的患者免费提供同疗程的索磷布韦片)	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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
29	艾考恩丙替片	每片含 150mg 艾维雷韦, 150mg 考比司他, 200mg 恩曲他滨和 10mg 丙酚替诺福韦	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)。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
30	奈韦拉平齐多拉米双夫定片	12.1 元(每片含奈韦拉平 0.2g, 齐多夫定 0.3g 和拉米夫定 0.15g)	限艾滋病病毒感染。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
31	注射用艾博韦泰	160mg/支	限艾滋病病毒感染。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
32	磷酸芦可替尼片	5mg/片; 15mg/片; 20mg/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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
33	特立氟胺片	14mg/片	限常规治疗无效的多发性硬化患者。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
34	西尼莫德片	0.25mg/片; 2mg/片	限成人复发型多发性硬化的患者。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日

35	盐酸芬戈莫德胶囊	0.5mg/粒	限 10 岁及以上患者复发型多发性硬化（RMS）的患者。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
36	依维莫司片	2.5mg/片； 5mg/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关的室管膜下巨细胞星型细胞瘤的患者。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
37	巴瑞替尼片	2mg/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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
38	注射用贝利尤单抗	120mg/瓶； 400mg/瓶	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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
39	注射用英夫利西单抗	100mg/支	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 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、禁忌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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日

40	依那西普注射液	0.47ml:25mg/支; 0.94ml:50mg/支	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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
41	司库奇尤单抗注射液	1ml:150mg/支	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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
42	乙磺酸尼达尼布软胶囊	150mg/粒; 100mg/粒	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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
43	地舒单抗注射液	60mg(1.0ml)/支(预充式注射器); 120mg/1.7mL/支	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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
44	吡仑帕奈片	2mg/片; 4mg/片		2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
45	氘丁苯那嗪片	6mg/片; 9mg/片; 12mg/片	限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
46	棕榈帕利哌酮酯注射液 (3M)	0.875ml:175mg/支; 1.315ml:263mg/支; 1.75ml:350mg/支; 2.625ml:525mg/支	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。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日

47	注射用奥马珠单抗	150mg/瓶	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，仍不能有效控制症状的中至重度持续性过敏性鼻炎患者，并需 IgE（免疫球蛋白 E）介导确诊证据。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
48	他氟前列素滴眼液	0.3ml:4.5 μ g/支； 2.5ml:37.5 μ g/支		2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
49	布林佐胺噻吗洛尔滴眼液	5ml:布林佐胺 50mg 和马来酸噻吗洛尔 25mg/支	限二线用药。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
50	布林佐胺溴莫尼定滴眼液	5ml:布林佐胺 50mg 和酒石酸溴莫尼定 10mg/支	限二线用药。	2021 年 3 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日
51	地塞米松玻璃体内植入剂	0.7mg/支	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：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 5 支，每个年度最多支付 2 支。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
52	康柏西普眼用注射液	0.2ml/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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日

53	阿柏西普眼内注射溶液	4mg/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。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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
54	雷珠单抗注射液	10mg/ml 0.2ml/支、10mg/ml 0.165ml/支（预充式）	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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
55	阿加糖酶 α 注射用浓溶液	3.5mg（3.5ml）/瓶	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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
56	人凝血因子 IX	500 IU/10 ml/瓶	用于凝血因子 IX 缺乏症（B 型血友病）患者的出血治疗。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日

57	艾曲泊帕乙醇胺片	25mg/片；50mg/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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
58	海曲泊帕乙醇胺片	2.5mg/片；3.75mg/片；5mg/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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
59	醋酸艾替班特注射液	3ml:30mg/支	用于治疗成人、青少年和≥2岁儿童的遗传性血管性水肿（HAE）急性发作。	2022年1月1日至 2023年12月31日
60	索磷维伏片	每片含400mg索磷布韦、100mg维帕他韦和100mg伏西瑞韦	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
61	达诺瑞韦钠片	100mg/片（协议有效期内，谈判企业负责向购买达诺瑞韦钠片的患者免费提供同疗程和相应剂量的利托那韦和利巴韦林，详见说明书）	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）。	2022年1月1日至 2023年12月31日
62	盐酸拉维达韦片	0.2g/片（协议有效期内，谈判企业负责向购买盐酸拉维达韦片的患者免费提供同疗程和相应剂量的利托那韦和利巴韦林，详见说明书）	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日

63	磷酸依米他韦胶囊	0.1g/粒(协议有效期内,谈判企业负责向购买磷酸依米他韦胶囊的患者免费提供同疗程和相应剂量的索磷布韦片,详见说明书)	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
64	比克恩丙诺片	每片含比克替拉韦钠(以比克替拉韦计)50mg,恩曲他滨 200mg,富马酸丙酚替诺福韦(以丙酚替诺福韦计)25mg	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
65	艾诺韦林片	75mg/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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
66	拉米夫定多替拉韦片	每片含拉米夫定 300mg 和多替拉韦钠(以多替拉韦计) 50mg	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
67	注射用泰它西普	80mg/支	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日

68	乌司奴单抗注射液	45mg/0.5ml/支； 90mg/1.0ml/支	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
69	乌司奴单抗注射液(静脉输注)	130mg/26ml/支	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
70	依奇珠单抗注射液	80mg/mL(自动注射器)/支	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
71	泊马度胺胶囊	1mg/粒； 4mg/粒	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。	2022年1月1日至 2023年12月31日
72	诺西那生钠注射液	5ml:12mg/支	本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。	2022年1月1日至 2023年12月31日
73	氨吡啶缓释片	10mg/片	本品用于改善多发性硬化合并步行障碍（EDSS 评分 4-7分）的成年患者的步行能力。	2022年1月1日至 2023年12月31日
74	氯苯唑酸软胶囊	61mg/粒	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病（ATTR-CM），以减少心血管死亡及心血管相关住院。	2022年1月1日至 2023年12月31日

75	克立硼罗软膏	30g/支	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。	2022 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日
76	雷替曲塞	注射剂	限氟尿嘧啶类药物不耐受的晚期结直肠癌患者。	谈判转常规目录
77	阿扎胞苷	注射剂	限成年患者中 1.国际预后评分系统（IPSS）中的中危-2 及高危骨髓增生异常综合征（MDS）；2.慢性粒-单核细胞白血病（CMML）；3.按照世界卫生组织（WHO）分类的急性髓系白血病（AML）、骨髓原始细胞为 20-30% 伴多系发育异常的治疗。	谈判转常规目录
78	曲妥珠单抗	注射剂	限以下情况方可支付：1.HER2 阳性的转移性乳腺癌；2.HER2 阳性的早期乳腺癌患者的辅助和新辅助治疗，支付不超过 12 个月；3.HER2 阳性的转移性胃癌患者。	谈判转常规目录
79	贝伐珠单抗	注射剂	1.转移性结直肠癌：贝伐珠单抗联合以氟嘧啶为基础的化疗适用于转移性结直肠癌患者的治疗；2.晚期、转移性或复发性非小细胞肺癌：贝伐珠单抗联合以铂类为基础的化疗用于不可切除的晚期、转移性或复发性非鳞状细胞非小细胞肺癌患者的一线治疗；3.复发性胶质母细胞瘤（rGBM）：贝伐珠单抗用于成人复发性胶质母细胞瘤患者的治疗。4.肝细胞癌（HCC）：本品联合阿替利珠单抗治疗既往未接受过全身系统性治疗的不可切除肝细胞癌患者。	谈判转常规目录

80	阿法替尼	口服常释剂型	限 1.具有 EGFR 基因敏感突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌，既往未接受过 EGFR-TKI 治疗；2.含铂化疗期间或化疗后疾病进展的局部晚期或转移性鳞状组织学类型的非小细胞肺癌。	谈判转常规目录
81	舒尼替尼	口服常释剂型	限 1.不能手术的晚期肾细胞癌（RCC）；2.甲磺酸伊马替尼治疗失败或不能耐受的胃肠间质瘤（GIST）；3.不可切除的，转移性高分化进展期胰腺神经内分泌瘤（pNET）成人患者。	谈判转常规目录
82	索拉非尼	口服常释剂型	限以下情况方可支付：1.不能手术的肾细胞癌。2.不能手术或远处转移的肝细胞癌。3.放射性碘治疗无效的局部复发或转移性、分化型甲状腺癌。	谈判转常规目录
83	厄洛替尼	口服常释剂型	限表皮生长因子受体（EGFR）基因敏感突变的晚期非小细胞肺癌患者。	谈判转常规目录
84	托法替布	口服常释剂型	限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度降低于 50%者，并需风湿病专科医师处方。	谈判转常规目录
85	阿达木单抗	注射剂	1.类风湿关节炎。本品与甲氨蝶呤合用，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。本品与甲氨蝶呤联合用药，可以减缓患者关节损伤的进展(X 线显示)，并且可以改善身体机能。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	谈判转常规目录

			<p>屑病。本品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。本品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。本品与甲氨蝶呤合用，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。本品尚未在此适应症的2岁以下患儿中进行过研究。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。本品应只给予将会被密切监测并由医师定期随访的患者。8.儿童克罗恩病：本品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。</p>	
86	地拉罗司	口服常释剂型		谈判转常规目录