

2025年医保药品目录医保支付范围变化的药品名单（共65种）

序号	药品类别	药品名称	剂型	2024版目录医保支付范围	2025版目录医保支付范围
1	常规目录西药	乙酰半胱氨酸	泡腾片	限有大量浓稠痰液的慢性阻塞性肺病 (COPD) 患者。	—
2	常规目录西药	烟酰胺	口服常释剂型	—	限烟酸缺乏症患者。
3	常规目录西药	烟酰胺	注射剂	—	限烟酸缺乏症患者。
4	常规目录西药	泊沙康唑肠溶片		限13岁和13岁以上重度免疫缺陷患者。	—
5	常规目录西药	泊沙康唑注射液		限18岁和18岁以上重度免疫缺陷患者。	—
6	常规目录西药	来特莫韦片		限于接受异基因造血干细胞移植 (HSCT) 的巨细胞病毒 (CMV) 血清学阳性的成人受者 [R+] 预防巨细胞病毒感染和巨细胞病毒病。	限接受异基因造血干细胞移植 (HSCT) 的巨细胞病毒 (CMV) 血清学阳性的成人和6个月及以上且体重 ≥ 6kg的儿童受者 [R+] 预防巨细胞病毒感染和巨细胞病毒病。
7	常规目录西药	西他沙星片		限二线用药。	—
8	常规目录西药	注射用重组人组织型纤溶酶原激酶衍生物		限急性心肌梗死发病12小时内使用。	限急性心肌梗死发病12小时内、脑梗死发病4.5小时内的溶栓治疗。
9	常规目录西药	雷沙吉兰	口服常释剂型	限二线用药。	—
10	常规目录西药	奥拉帕利片		限：1. 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；2. 同源重组修复缺陷 (HRD) 阳性的晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者在一线含铂化疗联合贝伐珠单抗治疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗；3. 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；4. 携带胚系或体细胞BRCA突变 (gBRCAm或sBRCAm) 且既往治疗 (包括一种新型内分泌药物) 失败的转移性去势抵抗性前列腺癌成人患者的治疗。	限：1. 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；2. 同源重组修复缺陷 (HRD) 阳性的晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者在一线含铂化疗联合贝伐珠单抗治疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗；3. 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；4. 携带胚系或体细胞BRCA突变 (gBRCAm或sBRCAm) 且既往治疗 (包括一种新型内分泌药物) 失败的转移性去势抵抗性前列腺癌成人患者的治疗；5. 接受过新辅助或辅助化疗的携带有害或疑似有害胚系BRCA突变 (gBRCAm)、人表皮生长因子受体2 (HER2) 阴性早期高风险乳腺癌成人患者的辅助治疗。

11	常规目录西药	甲磺酸奥希替尼片		限：1. I B-III A期存在表皮生长因子受体 (EGFR) 外显子19缺失或外显子21 (L858R) 置换突变的非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者的治疗，患者须既往接受过手术切除治疗，并由医生决定接受或不接受辅助化疗；2. 具有表皮生长因子受体 (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；3. 既往经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 NSCLC成人患者的治疗；4. 联合培美曲塞和铂类化疗药物用于具有表皮生长因子受体 (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。	限：1. 既往接受过手术切除治疗的 I B-III A期存在表皮生长因子受体 (EGFR) 外显子19缺失或外显子21 (L858R) 置换突变的非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者的治疗；2. 接受含铂化疗期间或之后未出现疾病进展，及具有表皮生长因子受体 (EGFR) 外显子19缺失或外显子21 (L858R) 置换突变的局部晚期、不可切除 (III期) 非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者的治疗；3. 具有表皮生长因子受体 (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；4. 既往经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 NSCLC成人患者的治疗；5. 联合培美曲塞和铂类化疗药物用于具有表皮生长因子受体 (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。
12	常规目录西药	阿瑞匹坦注射液		限放化疗且吞咽困难的患者。	限放化疗。
13	常规目录西药	注射用福沙匹坦双葡甲胺		限放化疗且吞咽困难的患者。	限放化疗。
14	常规目录西药	阿柏西普眼内注射溶液		限：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、康柏西普、法瑞西单抗的药品支数合并计算。	限：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、康柏西普、法瑞西单抗、布西珠单抗的药品支数合并计算。
15	常规目录西药	抗人T细胞兔免疫球蛋白	注射剂	限器官移植排斥反应高危人群的诱导治疗；急性排斥反应的治疗；重型再生障碍性贫血。	限：1. 器官移植排斥反应高危人群的诱导治疗；2. 急性排斥反应的治疗。
16	常规目录西药	兔抗人胸腺细胞免疫球蛋白	注射剂	限器官移植排斥反应高危人群的诱导治疗；急性排斥反应的治疗；重型再生障碍性贫血。	限：1. 预防和治疗器官排异反应；2. 预防造血干细胞移植术后的急性和慢性移植物抗宿主病 (GvHD)；3. 治疗激素耐受的移植物抗宿主病 (GvHD)；4. 治疗再生障碍性贫血。
17	常规目录西药	抗人T细胞猪免疫球蛋白	注射剂	限器官移植排斥反应高危人群的诱导治疗；急性排斥反应的治疗；重型再生障碍性贫血；原发性血小板减少性紫癜。	限：1. 器官移植排斥反应高危人群的诱导治疗；2. 急性排斥反应的治疗；3. 重型再生障碍性贫血；4. 原发性血小板减少性紫癜。
18	常规目录西药	聚乙二醇化人粒细胞刺激因子 (聚乙二醇化重组人粒细胞刺激因子)	注射剂	限前次化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	限既往化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。
19	常规目录西药	加替沙星	眼用凝胶剂	限二线用药。	—
20	常规目录西药	奥美拉唑碳酸氢钠胶囊 (II)		限活动性良性胃溃疡。	—
21	常规目录西药	非那雄胺	口服常释剂型	—	限前列腺增生。

22	常规目录 中成药	银杏内酯注射液		限二级及以上医疗机构脑梗死恢复期患者，单次住院最多支付14天。	限二级及以上医疗机构脑梗死恢复期患者，住院方可支付，单次最多支付14天。
23	常规目录 中成药	银杏二萜内酯葡胺注射液		限二级及以上医疗机构脑梗死恢复期患者，单次住院最多支付14天。	限二级及以上医疗机构脑梗死恢复期患者，住院方可支付，单次最多支付14天。
24	谈判药品 西药	盐酸安罗替尼胶囊		限：1.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.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.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；4.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；5.进展性、局部晚期或转移性放射性碘难治性分化型甲状腺癌患者。	限：1.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.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；3.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；4.局部晚期或转移性软组织肉瘤患者的一线治疗；5.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；6.进展性、局部晚期或转移性放射性碘难治性分化型甲状腺癌患者。
25	谈判药品 西药	信迪利单抗注射液		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的治疗；2.非鳞状非小细胞肺癌：(1)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(NSCLC)的一线治疗；(2)表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂(EGFR-TKI)治疗失败的EGFR基因突变阳性的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌(NSCLC)患者的治疗；3.不可手术切除的局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌(NSCLC)的一线治疗；4.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；5.不可切除的局部晚期、复发或转移性食管鳞癌的一线治疗；6.不可切除的局部晚期、复发或转移性胃及胃食管交界处腺癌的一线治疗。	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的治疗；2.非鳞状非小细胞肺癌：(1)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(NSCLC)患者的一线治疗；(2)联合贝伐珠单抗、培美曲塞和顺铂，用于经表皮生长因子受体酪氨酸激酶抑制剂(EGFR-TKI)治疗失败的EGFR基因突变阳性的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌(NSCLC)患者的治疗；3.联合吉西他滨和铂类化疗，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(NSCLC)的一线治疗；4.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；5.联合紫杉醇和顺铂或氟尿嘧啶和顺铂用于不可切除的局部晚期、复发或转移性食管鳞癌的一线治疗；6.联合含氟尿嘧啶类和铂类药物化疗用于不可切除的局部晚期、复发或转移性胃及胃食管交界处腺癌的一线治疗；7.联合呋喹替尼胶囊用于既往系统性抗肿瘤治疗后失败且不适合进行根治性手术治疗或根治性放疗的晚期错配修复完整(pMMR)子宫内腺癌患者。
26	谈判药品 西药	呋喹替尼胶囊		限转移性结直肠癌患者的三线治疗。	限：1.既往接受过氟尿嘧啶类、奥沙利铂和伊立替康为基础的化疗，以及既往接受过或不适合接受抗血管内皮生长因子(VEGF)治疗、抗表皮生长因子受体(EGFR)治疗(RAS野生型)的转移性结直肠癌(mCRC)患者；2.联合信迪利单抗注射液用于既往系统性抗肿瘤治疗后失败且不适合进行根治性手术治疗或根治性放疗的晚期错配修复完整(pMMR)子宫内腺癌患者。
27	谈判药品 西药	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的患者。	限既往化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。

28	谈判药品 西药	地塞米松玻璃体内植入剂		限：1. 视网膜静脉阻塞 (RVO) 的黄斑水肿；2. 糖尿病性黄斑水肿 (DME)。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。	限：1. 视网膜静脉阻塞 (RVO) 的黄斑水肿；2. 糖尿病性黄斑水肿 (DME)。应同时符合以下条件：1. 需三级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。
29	谈判药品 中成药	注射用丹参多酚酸		限二级及以上医疗机构脑梗死恢复期患者，单次住院最多支付 14 天。	限二级及以上医疗机构脑梗死恢复期患者，住院方可支付，单次最多支付 14 天。
30	谈判药品 中成药	注射用益气复脉 (冻干)		限二级及以上医疗机构冠心病心绞痛及冠心病所致左心功能不全 II-III 级的患者，单次住院最多支付 14 天。	限二级及以上医疗机构冠心病心绞痛及冠心病所致左心功能不全 II-III 级的患者，住院方可支付，单次最多支付 14 天。
31	谈判药品 西药	司库奇尤单抗注射液		限：1. 符合系统治疗或光疗指征的中度至重度斑块状银屑病的 6 岁及以上患者；2. 常规治疗疗效欠佳的强直性脊柱炎的成年患者；3. 既往传统的改善病情抗风湿药 (cDMARDs) 疗效不佳或不耐受的活动性银屑病关节炎成人患者。	限：1. 符合系统治疗或光疗指征的中度至重度斑块状银屑病的 6 岁及以上患者；2. 常规治疗疗效欠佳的强直性脊柱炎的成年患者；3. 既往传统的改善病情抗风湿药 (cDMARDs) 疗效不佳或不耐受的活动性银屑病关节炎成人患者；4. 中重度化脓性汗腺炎成人患者。
32	谈判药品 西药	替雷利珠单抗注射液		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的治疗；2. 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；3. 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；4. 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；5. 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、既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者，以及 EGFR 和 ALK 阴性或未知的，既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 成人患者；6. 联合依托泊苷和铂类化疗用于广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC) 的一线治疗；7. 用于不可切除或转移性肝细胞癌患者的一线治疗；8. 至少经过一种全身治疗的肝细胞癌的治疗；9. 不可切除或转移性微卫星高度不稳定型 (MSI-H) 或错配修复基因缺陷型 (dMMR) 的成人晚期实体瘤患者：既往经过氟尿嘧啶类、奥沙利铂和伊立替康治疗后出现疾病进展的晚期结直肠癌患者；既往治疗后出现疾病进展且无满意替代治疗方案的其他晚期实体瘤患者；10. 既往接受过一线标准化疗后进展或不可耐受的局部晚期或转移性食管鳞状细胞癌的治疗；11. 不可切除的局部晚期、复发或转移性食管鳞状细胞癌的一线治疗；12. 复发或转移性鼻咽癌的一线治疗；13. 联合氟尿嘧啶类和铂类药物化疗用于局部晚期不可切除的或转移性的胃或食管结合部腺癌的一线治疗。	限：1. 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；2. 联合紫杉醇和卡铂或注射用紫杉醇 (白蛋白结合型) 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；3. 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. 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、既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者，以及 EGFR 和 ALK 阴性或未知的，既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 成人患者；5. 联合含铂化疗新辅助治疗，并在手术后继续单药辅助治疗，用于可切除的 II 期或 IIIA 期非小细胞肺癌患者的治疗；6. 联合依托泊苷和铂类化疗用于广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC) 的一线治疗；7. 不可切除或转移性肝细胞癌患者的一线治疗；8. 既往接受过索拉非尼或仑伐替尼或含奥沙利铂全身化疗的晚期肝细胞癌患者的治疗；9. 不可切除或转移性微卫星高度不稳定型 (MSI-H) 或错配修复基因缺陷型 (dMMR) 的成人晚期实体瘤患者：既往经过氟尿嘧啶类、奥沙利铂和伊立替康治疗后出现疾病进展的晚期结直肠癌患者；既往治疗后出现疾病进展且无满意替代治疗方案的其他晚期实体瘤患者；10. 联合紫杉醇和铂类药物或含氟尿嘧啶类和铂类药物用于不可切除的局部晚期、复发或转移性食管鳞状细胞癌的一线治疗；11. 既往接受过一线标准化疗后进展或不可耐受的局部晚期或转移性食管鳞状细胞癌的治疗；12. 联合吉西他滨和顺铂用于复发或转移性鼻咽癌的一线治疗；13. 联合氟尿嘧啶类和铂类药物化疗用于局部晚期不可切除的或转移性的胃或食管结合部腺癌的一线治疗。

33	谈判药品 西药	甲磺酸阿美替尼片		<p>限：1. 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；2. 既往经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肺癌成人患者的治疗。</p>	<p>限：1. 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；2. 既往经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肺癌成人患者的治疗；3. 既往接受过手术切除治疗的 II-IIIIB期具有表皮生长因子受体 (EGFR) 外显子19缺失或外显子21 (L858R) 置换突变的成人非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者的治疗；4. 接受含铂放疗期间或之后未出现疾病进展, 及具有EGFR外显子19缺失或外显子21 (L858R) 置换突变的局部晚期、不可切除 (III期) NSCLC成人患者的治疗。</p>
34	谈判药品 西药	特瑞普利单抗注射液		<p>限：1. 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. 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；3. 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；4. 局部复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗；5. 不可切除局部晚期/复发或转移性食管鳞癌的一线治疗；6. 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 (NSCLC) 的一线治疗；7. 联合化疗围手术期治疗, 继之本品单药作为辅助治疗, 用于可切除 IIIA-III B期非小细胞肺癌 (NSCLC) 的成人患者；8. 联合阿昔替尼用于中高危的不可切除或转移性肾细胞癌患者的一线治疗；9. 联合依托泊苷和铂类用于广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC) 的一线治疗；10. 联合注射用紫杉醇 (白蛋白结合型) 用于经充分验证的检测评估PD-L1阳性 (CPS ≥ 1) 的复发或转移性三阴性乳腺癌 (TNBC) 的一线治疗。</p>	<p>限：1. 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. 不可切除或转移性黑色素瘤的一线治疗；3. 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；4. 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；5. 联合顺铂和吉西他滨用于局部复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗；6. 联合紫杉醇和顺铂适用于不可切除局部晚期/复发或转移性食管鳞癌的一线治疗；7. 联合培美曲塞和铂类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、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；8. 联合含铂化疗围手术期治疗, 继之本品单药作为辅助治疗, 用于可切除 IIIA-III B期非小细胞肺癌 (NSCLC) 的成人患者；9. 联合阿昔替尼用于中高危的不可切除或转移性肾细胞癌患者的一线治疗；10. 联合依托泊苷和铂类用于广泛期小细胞肺癌 (ES-SCLC) 的一线治疗；11. 联合注射用紫杉醇 (白蛋白结合型) 用于经充分验证的检测评估PD-L1阳性 (CPS ≥ 1) 的复发或转移性三阴性乳腺癌 (TNBC) 的一线治疗；12. 联合贝伐珠单抗用于不可切除或转移性肝细胞癌患者的一线治疗。</p>

35	谈判药品 西药	注射用卡瑞利珠单抗		<p>限：1. 至少经过二线系统化疗的复发或难治性经典霍奇金淋巴瘤患者的治疗；2. 既往接受过索拉非尼治疗和/或仑伐替尼治疗和/或含奥沙利铂系统化疗的晚期肝细胞癌患者的治疗；3. 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；5. 既往接受过二线及以上化疗后疾病进展或不可耐受的晚期鼻咽癌患者的治疗；6. 局部复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗；7. 不可切除局部晚期/复发或转移性食管鳞癌患者的一线治疗；8. 局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌患者的一线治疗；9. 不可切除或转移性肝细胞癌患者的一线治疗。</p>	<p>限：1. 既往接受过索拉非尼治疗和/或仑伐替尼治疗和/或含奥沙利铂系统化疗的晚期肝细胞癌患者的治疗；2. 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；3. 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；4. 既往接受过二线及以上化疗后疾病进展或不可耐受的晚期鼻咽癌患者的治疗；5. 联合顺铂和吉西他滨用于局部复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗；6. 联合紫杉醇和顺铂用于不可切除局部晚期/复发或转移性食管鳞癌患者的一线治疗；7. 联合紫杉醇和卡铂用于局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌患者的一线治疗；8. 联合甲磺酸阿帕替尼用于不可切除或转移性肝细胞癌患者的一线治疗；9. 联合苹果酸法米替尼治疗既往经过含铂化疗但未经过贝伐珠单抗治疗的复发或转移性宫颈癌患者。</p>
36	谈判药品 西药	注射用两性霉素B胆固醇硫酸酯复合物		<p>限患有深部真菌感染的患者；因肾损伤或药物毒性而不能使用有效剂量的两性霉素B的患者，或已经接受过两性霉素B治疗无效的患者均可使用。</p>	—
37	谈判药品 西药	注射用苯磺酸瑞马唑仑		<p>限：1. 结肠镜检查；2. 全身麻醉诱导与维持。</p>	<p>限：1. 非气管插管的手术/操作中的镇静和麻醉；2. 全身麻醉诱导与维持。</p>
38	谈判药品 西药	司美格鲁肽注射液		<p>限：1. 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/或磺脲类药物治疗后血糖仍控制不佳的成人2型糖尿病患者；2. 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。</p>	<p>限：1. 接受二甲双胍和/或磺脲类药物治疗后血糖仍控制不佳的成人2型糖尿病患者；2. 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。</p>
39	谈判药品 西药	奥布替尼片		<p>限：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；3. 既往至少接受过一种治疗的成人边缘区淋巴瘤 (MZL) 患者。</p>	<p>限：1. 成人慢性淋巴细胞白血病 (CLL) / 小淋巴细胞淋巴瘤 (SLL) 患者；2. 既往至少接受过一种治疗的成人套细胞淋巴瘤 (MCL) 患者；3. 既往至少接受过一种治疗的成人边缘区淋巴瘤 (MZL) 患者。</p>
40	谈判药品 西药	氟唑帕利胶囊		<p>限：1. 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的患者；2. 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；3. 晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌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。</p>	<p>限：1. 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的患者；2. 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；3. 晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌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；4. 单药或联合甲磺酸阿帕替尼用于新辅助、辅助或转移阶段接受过化疗治疗的伴有胚系BRCA突变 (gBRCAm) 的人表皮生长因子受体 (HER2) 阴性转移性乳腺癌成年患者。激素受体 (HR) 阳性乳腺癌患者既往需接受过内分泌治疗或被认为不适合接受内分泌治疗。</p>

41	谈判药品 西药	阿贝西利片		限：1. 联合内分泌治疗（他莫昔芬或芳香化酶抑制剂）用于激素受体（HR）阳性、人表皮生长因子受体2（HER2）阴性、淋巴结阳性，高复发风险且Ki-67≥20%的早期乳腺癌成人患者的辅助治疗。2. 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：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；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。	限：1. 联合内分泌治疗（他莫昔芬或芳香化酶抑制剂）用于激素受体（HR）阳性、人表皮生长因子受体2（HER2）阴性、淋巴结阳性，高复发风险的早期乳腺癌成人患者的辅助治疗；2. 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：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；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。
42	谈判药品 西药	海博麦布片		限饮食控制以外的辅助治疗，可单独或与HMG-CoA还原酶抑制剂（他汀类）联合用于治疗原发性（杂合子家族性或非家族性）高胆固醇血症。	限原发性（杂合子家族性或非家族性）高胆固醇血症。
43	谈判药品 西药	注射用泰它西普		限与常规治疗联合，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。	限：1. 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；2. 抗乙酰胆碱受体（AChR）抗体阳性的成人全身型重症肌无力（gMG）患者。
44	谈判药品 西药	替戈拉生片		限：1. 反流性食管炎；2. 十二指肠溃疡。	限：1. 反流性食管炎；2. 十二指肠溃疡；3. 与适当的抗生素联用以根除幽门螺杆菌。
45	谈判药品 西药	注射用罗特西普		限β-地中海贫血成人患者。	限：1. 极低危、低危和中危骨髓增生异常综合征引起的贫血且需要定期输注红细胞的成人患者；2. β-地中海贫血成人患者。
46	谈判药品 西药	古塞奇尤单抗注射液		限适合系统性治疗的成人中重度斑块状银屑病。	限：1. 适合系统性治疗的成人中重度斑块状银屑病；2. 对传统治疗或生物制剂应答不充分、失应答或不耐受的成人中度至重度活动性克罗恩病；3. 对传统治疗或生物制剂应答不充分、失应答或不耐受的成人中度至重度活动性溃疡性结肠炎。
47	谈判药品 西药	美泊利珠单抗注射液		限：1. 成人和12岁及以上青少年重度嗜酸粒细胞性哮喘（SEA）的维持治疗；2. 成人嗜酸性肉芽肿性多血管炎（EGPA）。	限：1. 鼻内皮质类固醇的附加维持治疗药物，用于治疗全身性皮质类固醇和/或手术治疗无法充分控制疾病的慢性鼻窦炎伴鼻息肉（CRSwNP）成人患者；2. 成人和12岁及以上青少年重度嗜酸粒细胞性哮喘（SEA）的维持治疗；3. 成人嗜酸性肉芽肿性多血管炎（EGPA）。
48	谈判药品 西药	赛沃替尼片		限含铂化疗后疾病进展或不耐受标准含铂化疗的、MET外显子14跳变的局部晚期或转移性NSCLC成人患者。	限携带间质-上皮转化因子（MET）外显子14跳变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者。
49	谈判药品 西药	琥珀酸瑞波西利片		限激素受体（HR）阳性、人表皮生长因子受体2（HER2）阴性局部晚期或转移性乳腺癌，与芳香化酶抑制剂联合用药作为女性患者的初始内分泌治疗。	限：1. 与芳香化酶抑制剂联合使用作为激素受体（HR）阳性、人表皮生长因子受体2（HER2）阴性高复发风险的早期乳腺癌患者的辅助治疗；2. 激素受体（HR）阳性、人表皮生长因子受体2（HER2）阴性局部晚期或转移性乳腺癌，与芳香化酶抑制剂联合用药作为女性患者的初始内分泌治疗。
50	谈判药品 西药	盐酸替洛利生片		限发作性睡病成人患者。	限发作性睡病6岁及以上患者。
51	谈判药品 西药	盐酸凯普拉生片		限：1. 十二指肠溃疡；2. 反流性食管炎。	限：1. 十二指肠溃疡；2. 反流性食管炎；3. 与适当的抗生素联用以根除幽门螺杆菌。
52	谈判药品 西药	伏罗尼布片		限与依维莫司联合，用于既往接受过酪氨酸激酶抑制剂治疗失败的晚期肾细胞癌（RCC）患者。	限既往接受过酪氨酸激酶抑制剂治疗失败的晚期肾细胞癌（RCC）患者。

53	谈判药品 西药	注射用醋酸曲普瑞林微球		限需要雄激素去势治疗的前列腺癌患者。	限：1. 需要雄激素去势治疗的前列腺癌患者；2. 子宫内腺异位症（I 至IV期）。
54	谈判药品 西药	恩曲替尼胶囊		限：1. 12岁及以上，经充分验证的检测方法诊断为携带神经节苷脂受体激酶（NTRK）融合基因且不包括已知获得性耐药突变的实体瘤；患有局部晚期、转移性疾病或手术切除可能导致严重并发症的患者，或无满意替代治疗或既往治疗失败的患者；2. ROS1阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者。	限：1. 1月龄及以上，经充分验证的检测方法诊断为携带神经节苷脂受体激酶（NTRK）融合基因且不包括已知获得性耐药突变的实体瘤；患有局部晚期、转移性疾病或手术切除可能导致严重并发症的患者，或无满意替代治疗或既往治疗失败的患者；2. ROS1阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者。
55	谈判药品 西药	艾贝格司亭α注射液		限前次化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	限既往化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。
56	谈判药品 西药	拓培非格司亭注射液		限前次化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	限既往化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。
57	谈判药品 西药	琥珀酰明胶电解质醋酸钠注射液		限低血容量性休克或手术创伤、烧伤等引起的显著低血容量患者。	限低血容量性休克或手术创伤、烧伤等引起的低血容量患者。
58	谈判药品 西药	依沃西单抗注射液		限经表皮生长因子受体（EGFR）酪氨酸激酶抑制剂（TKI）治疗后进展的EGFR基因突变阳性的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）患者的治疗。	限：1. 联合培美曲塞和卡铂，用于经表皮生长因子受体（EGFR）酪氨酸激酶抑制剂（TKI）治疗后进展的EGFR基因突变阳性的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）患者的治疗；2. 经国家药品监督管理局批准的检测评估为PD-L1肿瘤比例分数（TPS）≥1%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）阴性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌一线治疗。
59	谈判药品 西药	卡度尼利单抗注射液		既往接受含铂化疗治疗失败的复发或转移性宫颈癌患者的治疗。	限：1. 既往接受含铂化疗治疗失败的复发或转移性宫颈癌患者的治疗；2. 联合紫杉醇和铂类化疗药物联合或不联合贝伐珠单抗用于持续、复发或转移性宫颈癌的一线治疗；3. 联合含氟尿嘧啶类和铂类药物化疗用于局部晚期不可切除或转移性胃或食管结合部腺癌患者的一线治疗。
60	谈判药品 西药	甲磺酸瑞厄替尼片		限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肺癌（NSCLC）成人患者的治疗。	限：1. 具有表皮生长因子受体（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；2. 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肺癌（NSCLC）成人患者的治疗。
61	谈判药品 西药	甲磺酸瑞齐替尼胶囊		限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肺癌（NSCLC）成人患者的治疗。	限：1. 具有表皮生长因子受体（EGFR）外显子19缺失或外显子21（L858R）置换突变的局部晚期或复发转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者的一线治疗；2. 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肺癌（NSCLC）成人患者的治疗。

62	谈判药品 西药	法瑞西单抗注射液		<p>限：1. 糖尿病性黄斑水肿 (DME)；2. 新生血管性 (湿性) 年龄相关性黄斑变性 (nAMD)；3. 继发于视网膜分支静脉阻塞 (BRVO) 的黄斑水肿。</p> <p>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、康柏西普、法瑞西单抗的药品支数合并计算。</p>	<p>限：1. 糖尿病性黄斑水肿 (DME)；2. 新生血管性 (湿性) 年龄相关性黄斑变性 (nAMD)；3. 继发于视网膜静脉阻塞 (RVO) (视网膜分支静脉阻塞 (BRVO)、视网膜中央静脉阻塞 (CRVO) 或半侧视网膜静脉阻塞 (HRVO)) 的黄斑水肿。</p> <p>应同时符合以下条件：1. 需三级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、康柏西普、法瑞西单抗、布西珠单抗的药品支数合并计算。</p>
63	谈判药品 西药	富马酸泰吉利定注射液		限腹部手术后中重度疼痛。	限术后中重度疼痛。
64	谈判药品 西药	伯瑞替尼肠溶胶囊		<p>限：1. 具有间质-上皮转化因子 (MET) 外显子 14 跳变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者；2. 既往治疗失败的具有 PTPRZ1-MET 融合基因的 IDH 突变型星形细胞瘤 (WHO4 级) 或有低级别病史的胶质母细胞瘤成人患者。</p>	<p>限：1. 具有间质-上皮转化因子 (MET) 外显子 14 跳变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者；2. 具有间质-上皮转化因子 (MET) 扩增的局部晚期或转移性非小细胞肺癌患者；3. 既往治疗失败的具有 PTPRZ1-MET 融合基因的 IDH 突变型星形细胞瘤 (WHO4 级) 或有低级别病史的胶质母细胞瘤成人患者。</p>
65	谈判药品 西药	盐酸伊普可泮胶囊		限既往未接受过补体抑制剂治疗的阵发性睡眠性血红蛋白尿症 (PNH) 成人患者。	限：1. 阵发性睡眠性血红蛋白尿症 (PNH) 成人患者；2. C3 肾小球病 (C3G) 成人患者。

注：诊断、治疗与病情相符，符合药品法定说明书适应症及医保限定支付范围的医保基金方可支付。医保支付范围不是对药品法定说明书的修改，临床医师根据病情和药品说明书合理用药，不受限定支付范围影响。