

济源产城融合示范区医疗保障局文件

济管医保〔2021〕2号

济源产城融合示范区医疗保障局 关于进一步规范济源基本医疗保险门诊特定 药品和重特大疾病用药管理的通知

医保中心，各有关定点医药机构：

为确保国家谈判药品等惠民政策及时落地，根据《国家医保局 国家卫生健康委关于建立完善国家医保谈判药品“双通道”管理机制的指导意见》（医保发〔2021〕28号）、《河南省医疗保障局关于调整河南省基本医疗保险门诊特定药品范围的通知》（豫医保〔2021〕1号）等有关文件精神，现就进一步规范济源基本医疗保险门诊特定药品和重特大疾病用药管理等有关事项通知如下：

一、支付范围及标准

(一) 将 2020 年国家谈判药品度普利尤单抗等 30 种药品暂定为门诊特定药品，纳入济源基本医疗保险统筹基金支付范围。

(二) 梳理伊马替尼等 64 种原有重特大疾病用药（以下并称为门诊特定药品），根据国家调整部分谈判药品价格和增加部分药品剂型规格，相应调整和增加济源门诊特定药品医保支付限额标准。

(三) 根据国家调整奥希替尼等 5 种国家谈判药品限定支付范围，相应调整济源门诊特定药品限定支付范围。

二、待遇水平

参保人员使用门诊特定药品相关费用纳入基本医疗保险统筹基金支付范围，不设起付线。本次新纳入的 30 种门诊特定药品首自付比例参照住院比例执行，其它 64 种门诊特定药品仍按原规定。城乡居民医保统筹基金支付比例为 80%；城镇职工医保统筹基金支付比例为 85%。其他相关待遇仍按原规定执行。

医保统筹基金支付门诊特定药品费用数额计入基本医保统筹基金年度最高支付限额。符合城乡居民大病保险、困难群众大病补充保险和医疗救助等支付规定的费用，由大病保险、困难群众大病补充保险和医疗救助按规定支付；符合城镇职工大额补充保险和公务员医疗补助支付规定的费用，由城镇职工大额补充保险和公务员医疗补助按规定支付。享受门诊特定药品医保支付待

遇的参保人员，住院期间不重复享受门诊特定药品医保支付相关待遇政策。

除耐多药结核病、慢性心力衰竭、慢性肾功能不全引起的贫血外，享受门诊特定药品待遇的参保人员，原则上不再享受相关病种门诊慢性病待遇。

门诊特定药品医保支付限额标准及申报资料见附件 1。

三、就医管理

(一) 定点就医。对门诊特定药品实行定点医疗机构和定点零售药店“双通道”管理，一个参保年度内，参保人员可自愿选择一家门诊特定药品定点医疗机构就诊，门诊特定药品定点医疗机构名单见附件 2；参保人员也可持责任医师开具的处方到具备特殊药品管理的专业 DTP 定点零售药店购药。

(二) 确定责任医师。凡具有相关专业副主任医师及以上职称、责任心强且有一定门诊特定药品临床使用经验的医保医师，经所在门诊特定药品定点医疗机构推荐，报医保经办机构备案后，确定为责任医师。

(三) 申报备案。凡病情符合使用门诊特定药品的参保人员，携带本人确诊病历复印件（加盖病历复印章）、二级及以上医疗机构开具的 3 个月内的疾病诊断证明及其他相关申报资料（见附件 1），到选定的定点医疗机构领取《济源门诊特定药品申请表》（见附件 3），由责任医师填写并签署意见后，到定点医疗机构

医保办（科）办理申报备案手续，定点医疗机构应及时到医保经办机构进行电子备案。

异地安置退休人员、异地长期工作人员和异地长期居住人员申请门诊特定药品待遇时，应按照上述流程，选择一家参保地门诊特定药品定点医疗机构办理申报备案手续。

（四）就医流程。定点医疗机构应为参保人员建立院内门诊病历。参保人员取药时应到定点医疗机构医保办（科）领取本人门诊病历及《济源门诊特定药品领取登记表》（见附件 4），由责任医师认真核对有关材料，做到人、卡相符，在门诊病历中记录病情，并根据适应症开具处方（口服药一次开药原则上为一个月用量）。参保人员取药后将上述材料送还医保办（科）。原则上应由参保人员本人自行就医取药，确因特殊原因无法自行取药的，应由责任医师在申请表中填写一名代取药人，代取药人需在医疗机构医保办（科）备案后方可代为取药。

（五）评估。责任医师根据临床治疗指南、用药周期、临床需要、管理要求以及待遇支付期限等，原则上每 2-3 个月（特殊情况每 1-2 周；病情稳定的可延长至 6-12 个月）对参保人员病情进行一次治疗评估，并在门诊病历中详细记录评估结果及最新治疗方案、妥善保管其影像学等检查检验资料备查。根据最新评估方案及时调整治疗及用药，经评估已耐药、达不到临床诊断标准或门诊特定药品支付规定等不再适合继续治疗的，责任医师应

明确告知参保人员或其家属，及时退出治疗，并报医保经办机构备案。责任医师根据门诊特定药品的使用情况确定治疗周期，1个治疗周期最长为1年。治疗期满需继续治疗或治疗期间需要更换药物的，由责任医师填写《济源门诊特定药品继续治疗申请表》（见附件5），并附参保人员近期治疗评估结果。

参保人员因同一疾病或不同疾病需同时使用2种及以上门诊特定药品的，应有国家颁布或推荐的临床诊疗指南、临床路径和药品说明书等为依据，且至少经2名门诊特定药品责任医师评估确认。

四、费用结算

参保人员发生的医疗费用，属于个人负担部分由本人持社保卡或现金与门诊特定药品定点医药机构直接结算，属于基本医疗保险统筹基金、城乡居民大病保险、困难群众大病补充保险、大额医疗费补充保险和公务员医疗补助支付的，由门诊特定药品定点医疗机构垫付，每月汇总后向医保经办机构申请结算。

异地安置退休人员、异地长期工作人员和异地长期居住人员，可确定一家居住地就医定点医疗机构按月进行门诊治疗，门诊费用先由个人垫付，持相关材料（本人门诊病历及相关检查结果、处方、发票原件、医疗费用明细、社保卡复印件）到医保经办机构办理报销手续。应由统筹基金支付的医疗费用，由医保经办机构直接拨付给参保人员。

五、服务与监督

医保经办机构将门诊特定药品定点医药机构和门诊特定药品责任医师的服务纳入服务协议管理和医保医师管理，动态监管药物使用的全过程。

门诊特定药品定点医疗机构应确保门诊特定药品供应，加强对参保人员就医购药行为的管理，对参保人员实行实名管理。医保办（科）负责本院门诊治疗的组织和实施，明确就医流程；协调相关科室为参保人员提供便捷的医疗服务；监督参保人员取药，药品发放时去除、回收包装盒；统一保管参保人员的申报资料及治疗档案备查等。门诊特定药品定点零售药店参照上述规定进行购药管理。

门诊特定药品责任医师负责为参保人员用药申请给予评估确认，同时协助参保人员办理有关（慈善）合作机构申请药品援助项目手续等；负责参保人员治疗各个阶段的医疗服务，包括诊断、评估、开具处方和随诊跟踪等。门诊特定药品责任医师应如实填写参保人员病情，不得以各种理由拒绝为符合申报条件的参保人员进行评估确认；不得超规定、超治疗需要开药；不得借参保人员之名为他人开药。发现上述情形，取消门诊特定药品责任医师资格，并按医疗保险有关规定和服务协议相关条款处理。

参保人员的申报资料（含申请表、病历及其他相关申报资料等）、门诊病历及《济源门诊特定药品领取登记表》，由定点医

疗机构统一保管备查。参保人员应提供真实病历及其他医学资料，如有伪造病历及相关资料骗取医保待遇的，按相关法律规定处理。

本通知自 2021 年 5 月 10 日起执行。原门诊特定药品和重特大疾病相关政策规定与本通知不一致的，以本通知为准。2021 年 5 月 10 日起至本通知印发时发生的符合本次新纳入的 30 种门诊特定药品使用范围的费用由医保经办机构按规定追溯报销。

附件：1. 济源门诊特定药品医保支付限额标准及申报资料
2. 济源门诊特定药品定点医疗机构
3. 济源门诊特定药品申请表
4. 济源门诊特定药品领取登记表
5. 济源门诊特定药品继续治疗申请表



附件1

济源门诊特定药品医保支付限额标准及申报资料

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限額标准	申报資料	限額支付范围
1	伊马替尼	口服常释剂型	100mg*12	每月限支付10盒	慢性髓性白血病：1.骨髓涂片细胞学检查报告单；2.染色体分析、PCR融合基因或FISH融合基因检查报告单。 急性淋巴巴细胞性白血病：1.骨髓涂片细胞学检查报告单；2.染色体分析、PCR融合基因或FISH融合基因检查报告单；3.既往使用过其他治疗方法的医嘱或使用证据。 胃肠道间质瘤：1.病理组织学报告单和免疫组化检测报告单或基因检测报告；2.4周内影像学检查报告单。	限有慢性髓性白血病诊断并有费城染色体阳性的检验证据的患者；有急性淋巴巴细胞性白血病诊断并有费城染色体阳性的检验证据的儿童患者；难治的或复发的费城染色体阳性的急性淋巴细胞白血病成人患者；胃肠间质瘤患者。
2	达沙替尼	口服常释剂型	100mg*60 (“格列卫”每年限支付8盒)	每月限支付2盒	1.骨髓涂片细胞学检查报告单；2.染色体分析、PCR融合基因或FISH融合基因检查报告单；3.既往使用过其他治疗方法的医嘱或使用证据。	限对伊马替尼药或不耐受的慢性髓性白血病患者。
3	尼洛替尼	口服常释剂型	50mg*7 20mg*7 50mg*6 20mg*6 50mg*120 200mg*120 150mg*120	每月限支付9盒，全年限支付104盒。 加速期或急变期每月限支付9盒，全年限支付104盒。 每月限支付1盒。 加速期或急变期每月限支付1盒。 每月限支付4盒，每13个月限支付32盒。 每月限支付1盒，每13个月限支付8盒。	1.骨髓涂片细胞学检查报告单；2.染色体分析、PCR融合基因或FISH融合基因检查报告单。	限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，或对既往治疗(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。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围	
4	吡非尼酮	口服常释剂型	200mg*63 100mg*54	每月限支付4盒 每月限支付7盒	肺CT检查报告单。	限特发性肺纤维化。	
5	瑞戈非尼	口服常释剂型	40mg*28	每4周限支付3盒	<p>肝癌: 1.病理组织学报告单或同时提供以下三项阳性报告单：(1)乙肝五项或内肝抗体检测报告单。(2)肝脏CT或MRI报告单。(3)至少2次AFP检查报告单，且间隔至少2个月；2.既往使用过一线药物治疗的医嘱。 胃肠间质瘤: 1.病理组织学报告单和免疫组化检测报告单或基因检测报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.既往使用过一线及二线药物治疗的医嘱或其他使用证据。</p> <p>结肠癌: 1.病理组织学报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.既往使用过一线及二线药物治疗的医嘱或其他使用证据；4.证实为转移性结肠癌的相关检查报告单。</p> <p>直肠癌: 1.病理组织学报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.既往使用过一线及二线药物治疗的医嘱或其他使用证据；4.证实为转移性直肠癌的相关检查报告单。</p>	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。	
6	舒尼替尼	口服常释剂型	12.5mg*28	每6周限支付4盒		<p>肾癌: 1.病理组织学报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.证实为不能手术的相关检查报告单。</p> <p>胃肠间质瘤: 1.病理组织学报告单和免疫组化检测报告单或基因检测报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.既往使用过伊马替尼治疗失败或不能耐受的相关证据；4.伊马替尼治疗失败或不能耐受的相关检查报告单。</p>	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。

序号	药品名称	剂型	规格 (支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
7	奥希替尼	口服常释剂型	80mg*30 40mg*30	每月限支付1盒	一线治疗：1.病理组织学报告单；2.局部晚期或转移性非小细胞肺癌的相关检查报告单；3.EGFR基因检测报告单。 疾病进展治疗：1.病理组织学报告单；2.既往使用过酪氨酸激酶抑制剂治疗的医嘱或其他使用证据；3.疾病进展的局部晚期或转移性非小细胞肺癌相关检查报告单；4.EGFR T790M基因检测报告单。	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治疗。
8	克唑替尼	口服常释剂型	250mg*60 200mg*60	每月限支付1盒	1.病理组织学报告单；2.ALK 或 ROS1 基因检测报告单；3.证实为局部晚期或转移性非小细胞肺癌的相关检查报告单。	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。
9	塞瑞替尼	口服常释剂型	150mg*150	每50天限支付1盒	1.病理组织学报告单；2.ALK 基因检测报告单；3.证实为局部晚期或转移性非小细胞肺癌的相关检查报告单。	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。
10	阿法替尼	口服常释剂型	40mg*7 30mg*7	每4周限支付4盒	1.病理组织学报告单；2.提供以下2条其中1条的医学资料：(1)EGFR 基因检测报告单、证实为局部晚期或转移性非小细胞肺癌的相关检查报告单。(2)既往使用含铂化疗的医嘱、局部晚期或转移性非小细胞肺癌的相关检查报告单。	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。
11	安罗替尼	口服常释剂型	12mg*7 10mg*7 8mg*7	每3周限支付2盒	非小细胞肺癌：1.病理组织学报告单；2.既往至少接受过2种系统化治疗的医嘱；3.疾病进展或复发的局部晚期或转移性非小细胞肺癌的相关检查报告单。 小细胞肺癌：1.病理组织学报告单；2.既往接受过两种系统化治疗的医嘱；3.疾病进展或复发的小细胞肺癌相关检查报告单。 软组织肉瘤：1.病理组织学报告单；2.肿瘤软组织肉瘤、透明细胞肉瘤以外的其他病理亚型需提供既往接受过恩环类治疗方案的医嘱及疾病进展或复发相关检查报告单。	既往至少接受过2种系统化治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。2.既往至少接受过2种系统化治疗后进展或复发的小细胞肺癌患者。3.肿瘤软组织肉瘤、透明细胞肉瘤以及既往至少接受过含恩环类治疗方案治疗后进展或复发的其他晚期软组织肉瘤患者。
12	埃克替尼	口服常释剂型	125mg*21	每人限支付266元(38盒)	病理组织学报告单、EGFR 基因检测报告。	限 EGFR 基因敏感突变的晚期非小细胞肺癌。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
13	吉非替尼	口服常释剂型	250mg*10 250mg*30	“易瑞沙” 每人限支付 3 盒， 每月限支付 240 天 (24 盒) 每月限支付 1 盒	病理组织学报告单、EGFR 基因检测报告。	限 EGFR 基因敏感突变的晚期非小细胞肺癌。
14	厄洛替尼	口服常释剂型	150mg*14 150mg*7 100mg*30	每月限支付 2 盒 每月限支付 4 盒 每月限支付 1 盒	病理组织学报告单、EGFR 基因检测报告。	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。
15	人凝血因子Ⅷ 重组人凝血因子Ⅷ 重组人凝血因子 IX 重组人凝血因子Ⅸa 人凝血酶原复合物 等	注射剂		>6 岁每年限支付 12 万 (7 周岁生日第二天起均为 >6 岁) ≤6 岁每年限支付 8 万	提供凝血酶原时间、活化部分凝血活酶时间、纤 维蛋白原、凝血酶时间、凝血Ⅷ/IX 因子活性检测 报告。	限血友病凝血因子治疗
16	帕妥珠单抗	注射剂	420mg	第 1 次限支付 2 支， 以后每 3 周限支付 1 支。	1. 病理组织学报告单； 2. 免疫组化检查报告单或 荧光原位杂交 (FISH) 基因检查报告单； 3. 4 周内 影像学检查报告单； 4. 与曲妥珠单抗同时使用的 医嘱或处方。	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。
17	吡咯替尼	口服常释剂型	80mg*14 80mg*100	80mg*14 每 4 周限 12040 元 80mg*100	1. 病理组织学报告单； 2. 免疫组化检查报告单或 荧光原位杂交 (FISH) 基因检查报告单； 3. 证实 为复发或转移性乳腺癌的相关检查报告单； 4. 既 往使用一线药物治疗的医嘱或其他使用证据。 每 3 周限支付 3 瓶	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。
18	曲妥珠单抗	注射剂	150mg 440mg	150mg 440mg	每 3 周限支付 1 瓶	胃癌： 1. 病理组织学报告单； 2. 免疫组化报告单 或荧光原位杂交 (FISH) 基因检测报告单； 3. 证 实为晚期转移性胃癌的相关检查报告单或诊断证 明。 乳腺癌： 1. 病理组织学报告单； 2. 免疫组化报告 单或荧光原位杂交 (FISH) 基因检测报告单。
19	阿帕替尼	口服常释剂型	250mg*30 250mg*10 375mg*10 425mg*14	每月限支付 3 盒 每月限支付 9 盒 每月限支付 5 盒 每月限支付 5 盒	1. 病理组织学报告单； 2. 既往接受过 2 种或以上 系统化疗的医嘱； 3. 证实为进展或复发的晚期胃 癌的相关检查报告单或诊断证明。	限既往至少接受过 2 种系统化治疗后进展或复发的 晚期胃腺癌或胃-食管结合部腺癌患者。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
20	尼妥珠单抗	注射剂	10ml:50mg	每月限支付8瓶	1.病理组织学报告单；2.表皮生长因子受体(EGFR)检测报告单；3.证实为III/IV期鼻咽癌的相关检查报告单。	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。
21	西达本胺	口服常释剂型	5mg*24	每月限支付2盒	1.确诊外周T细胞淋巴瘤的相关检查报告单；2.既往至少接受过一次全身化疔的医嘱。	限既往至少接受过1次全身化疔的复发或难治的外周T细胞淋巴瘤(PTCL)患者。
22	阿昔替尼	口服常释剂型	5mg*28	每4周限支付2盒	1.病理组织学报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.既往使用过酪氨酸激酶抑制剂或细胞因子治疗的医嘱或其他使用证据；4.证实为疾病进展的相关检查报告单。	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。
23	培唑帕尼	口服常释剂型	1mg*14	每4周限支付16盒	1.病理组织学报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.证实为晚期肾细胞癌的相关检查报告单。	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。
24	索拉非尼	口服常释剂型	200mg*30	每月限支付4盒 每人限支付32盒	肾癌：1.确诊为肾癌的相关检查报告单；2.证实为不能手术的诊断证明或影像学检查报告单。肝癌：1.病理组织学报告单或同时提供以下三项阳性报告单：(1)乙肝五项或内肝抗体检测报告单。(2)肝触CT或MRI报告单。(3)至少2次AFP检查报告单，且间隔至少2个月；2.证实为无法手术或远处转移的相关检查报告单。 甲状腺癌：1.病理组织学报告单；2.既往放射性碘治疗的医嘱或甲状腺同位素扫描报告单；3.甲状腺彩超或CT检查报告单。	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。
25	依维莫司	口服常释剂型	200mg*60	每月限支付2盒	5mg*30 2.5mg*30	肾癌：1.确诊为肾癌的相关检查报告单；2.既往接受过舒尼替尼或索拉非尼治疗的医嘱；3.证实为晚期肾癌的相关检查报告单。 胰腺神经内分泌肿瘤：1.病理组织学报告单；2.影像学检查报告单。 非功能性胃肠道或肺源神经内分泌肿瘤：1.病理组织学报告单；2.相关的影像学检查报告单。 管平滑肌脂肪瘤：1.肾彩超或CT或MRI检查报告单；2.确诊为结节性硬化症的诊断证明或相关检查报告单。 室管膜下巨细胞星型细胞瘤：1.确诊为结节性硬化症的诊断证明或相关检查报告单；2.相关影像学检查报告单。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
26	伊沙佐米	口服溶释剂型	4mg*3 3mg*3 2.3mg*3	每4周限支付1盒	1.骨髓细胞形态学检查报告单；2.流式细胞学检查报告单；3.免疫固定电泳检查报告单。	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。
27	来那度胺	口服常释剂型	2.5mg*21 10mg*28 5mg*28 5mg*21 10mg*21	每4周限支付1盒 每5周限支付2盒 每5周限支付1盒 每4周限支付1盒 每4周限支付2盒	1.骨髓细胞形态学、免疫固定电泳或蛋白电泳等检查报告单；2.既往接受过至少一种疗法治疗的患者，并满足以下条件：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师处方。	限曾接受过至少一种疗法的多发性骨髓瘤的成年患者，并满足以下条件：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师处方。
28	硼替佐米	注射剂	3.5mg 1.0mg 2.5mg	多发性骨髓瘤初治患者： 1-24周，每周限支付2支。 25-54周，每周限支付1支。 复发患者：每3周限支付4支 套细胞淋巴瘤：每3周限支付4支	多发性骨髓瘤：骨髓细胞形态学、免疫固定电泳或蛋白电泳等检查报告单。 套细胞淋巴瘤：1.病理组织学报告单(含免疫组化报告单或荧光原位杂交基因检查报告单)或流式细胞学检查报告单；2.既往使用过其他治疗方法的医嘱或他用证据。	限多发性骨髓瘤、复发或难治性套细胞淋巴瘤患者，并满足以下条件：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师处方。
29	阿比特龙	口服常释剂型	250mg*120 250mg*60	每月限支付1盒 每月限支付2盒	1.病理组织学报告单；2.血清睾酮检查报告单； 3.间隔1周及以上连续3次的前列腺特异抗原检查报告单或影像学检查报告单。	限转移性去势抵抗性前列腺癌、新诊断的高危转移性内分泌治疗敏感性前列腺癌。
30	特立氟胺	口服常释剂型	14mg*28	每4周限支付1盒	相关的神经影像学、神经电生理或脑脊液检查报告单。	限常规治疗无效的多发性硬化患者。
31	利鲁唑	口服常释剂型	50mg*24 50mg*56	每月限支付2盒 每月限支付1盒	电生理、神经病理学或神经影像学等检查报告单。	限支付利鲁唑费用。

序号	药品名称	剂型	规格 (支/盒/瓶)	限額标准	申报资料	限定支付范围
32	维 A 酸	口服常释剂型	10mg*20	每月限支付 3 盒	1. 骨髓检查报告单；2. 初诊提供特异性染色体检查报告单和 PML/RARA 融合基因检查报告单；3. 继续治疗提供特异性染色体体检报告单或 PML/RARA 融合基因检查报告单；4. 限支付维 A 酸和复方黄黛片费用。	
33	复方黄黛片	口服常释剂型	270mg*100	每月限支付 6 盒	1. 骨髓检查报告单；2. 初诊提供特异性染色体检查报告单和 PML/RARA 融合基因检查报告单；3. 继续治疗提供特异性染色体体检报告单或 PML/RARA 融合基因检查报告单。	
34	雷珠单抗	注射剂	10mg/ml 0.2ml	每次限 5830 元 (含药品、玻璃体穿刺抽液术、前房穿刺术、高倍显微镜、眼底血管造影及 OCT 费用)	1. 病眼基线矫正视力报告单；2. 眼底血管造影、频域后节 OCT 或 OCT 血管成像检查报告单。	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生处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5；3. 事前审查后方可使用，初次申请需有血管造影或 OCT (全像) 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。
35	阿柏西普	眼内注射溶液	4mg	每次限 5980 元 (含药品、玻璃体穿刺抽液术、前房穿刺术、高倍显微镜、眼底血管造影及 OCT 费用)	1. 病眼基线矫正视力报告单；2. 眼底血管造影、频域后节 OCT 或 OCT 血管成像检查报告单。	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生处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5；3. 事前审查后方可使用，初次申请需有血管造影或 OCT (全像) 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。
36	丙妥昔单抗	注射剂	100mg (20ml)		1. 单周方案：首周给药剂量为 400mg/m ² 体表面积，其后每周给药剂量为 250mg/m ² 体表面积。2. 双周方案：每 2 周给药剂量为 500mg/m ² 体表面积。	结肠癌：1. 病理组织学报告单；2. 4 周内影像学检查报告单；3. K-RAS 基因检测报告单；4. 证实为转移性结肠癌的相关检查报告单。 直肠癌：1. 病理组织学报告单；2. 4 周内影像学检查报告单；3. K-RAS 基因检测报告单；4. 证实为转移性直肠癌的相关检查报告单。

序号	药品名称	剂型	规格 (支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
37	雷替曲塞	注射剂	2mg	每3周限支付3支	结直肠癌：1.病理组织学报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.既往使用过氟尿嘧啶类药物治疗的医嘱或其他使用证据；4.证实为晚期结直肠癌的相关检查报告单；5.氟尿嘧啶类药物不耐受的依据。	限氟尿嘧啶类药物不耐受的晚期结直肠癌患者。
38	呋喹替尼	口服常释剂型	1mg*21 5mg*7	每4周限支付4盒 每4周限支付3盒	结直肠癌：1.病理组织学报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.既往使用过一线及二线药物治疗的医嘱或其他使用证据；4.证实为转移性结直肠癌的相关检查报告单。	限转移性结直肠癌患者的三线治疗。
39	维莫非尼	口服常释剂型	240mg*56	每4周限支付4盒	1.病理组织学报告单；2.BRAF V600 基因检测报告单；3.证实为不可切除或转移性黑色素瘤的相关检查报告单。	治疔经 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。
40	伊布替尼	口服常释剂型	140mg*90	每45天限支付2盒 每月限支付1盒	套细胞淋巴瘤：1.病理组织学报告单（含免疫组化报告单或荧光原位杂交基因检测报告单）或流式细胞学检查报告单；2.既往使用过一种治疗方法的医嘱或其他使用证据。	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，按说明书用药物。
41	奥曲肽	微球注射剂	30mg 20mg	胃肠道内分泌肿瘤、肢端肥大症： 每4周限支付1瓶 肢端肥大症：每4周限支付1瓶	胃肠道内分泌肿瘤：1.病理组织学报告单；2.4周内影像学检查报告单；3.血清激素水平检查报告单或生长抑素受体检查报告单。 肢端肥大症：1.3月内影像学检查报告单；2.生长激素检查报告单；3.胰岛素样生长因子-1 (IGF-1) 检查报告单。	限胃肠道内分泌肿瘤、肢端肥大症，按说明书用药。
42	麦格司他	口服常释剂型	100mg*84	每4周限支付2盒	成纤维细胞 Filipin 染色或基因检查报告单。	限 C 型尼曼匹克病患者。
43	司来帕格	口服常释剂型	0.2mg*60 0.6mg*60 0.8mg*60 0.2mg*140	每月限 19450 元	右心导管检查或 4 周内相关的影像学检查报告单。	限 WHO 功能分级 II 级-III 级的肺动脉高压（WHO 第 I 组）的患者。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
44	波生坦	口服常释剂型	32mg*56 125mg*56	每4周限支付2盒 每4周限支付1盒	右心导管检查或4周内相关的影像学检查报告单。	32mg/片(分散片)限3-12岁特发性或先天性肺动脉高压患者;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。
45	利奥西呱	口服常释剂型	0.5mg*42 1.0mg*42 2.5mg*84	每月限4200元	1.右心导管检查或4周内相关的影像学检查报告单; 2.动脉性肺动脉高压患者既往使用过一线药物治疗的医嘱或其他使用证据。	限以下情况方可支付: 1.术后持续性或复发性慢性血栓塞性肺动脉高压(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。
46	马昔腾坦	口服常释剂型	10mg*30	每月限支付1盒	右心导管检查或4周内相关的影像学检查报告单。	限WHO功能分级II级-III级的肺动脉高压(WHO第1组)的患者。
47	罗沙司他	口服常释剂型	20mg*33 50mg*33	每月限2900元	4周内肾功能检查和血常规检查报告单。	限慢性肾脏病引起贫血的患者。
48	沙库巴曲缬沙坦	口服常释剂型	50mg*28 200mg*7 100mg*14	每4周限支付8盒	1.超声心动图检查报告单; 2.4周内胸部X线检查报告单。	限慢性心力衰竭(NYHA II-IV级)患者,首次处方时应有射血分数降低的证据。
49	贝达喹啉	口服常释剂型	100mg*24	第1-4周限支付3盒; 第5-24周,每4周限支付1盒。 每人限支付8盒。	1.4周内胸部影像学检查报告单; 2.痰分枝杆菌培养加药敏试验或分子生物学检查报告单。	限耐多药结核患者。
50	德拉马尼	口服常释剂型	50mg*60	每月限支付2盒, 每人限支付12盒。	1.4周内胸部影像学检查报告单; 2.痰分枝杆菌培养加药敏试验或分子生物学检查报告单。	限耐多药结核患者。
51	艾尔巴韦格拉瑞韦	口服常释剂型	(每片含艾尔巴韦50mg和格拉瑞韦100mg)*28	每4周限支付1盒, 每人限支付3盒。	1.HCVRNA检查报告单;	限经HCV基因分型检测确诊为基因1b型的慢性丙型肝炎患者。
52	来迪派韦索磷布韦	口服常释剂型	(每片含90mg索磷布韦和400mg来迪派韦)*28	每4周限支付1盒, 每人限支付3盒。	1.HCVRNA检查报告单;	限经HCV基因分型检测确诊为基因1b型的慢性丙型肝炎患者。
53	索磷布韦维帕他韦	口服常释剂型	(每片含400mg索磷布韦和100mg维帕他韦)*28	每4周限支付1盒, 每人限支付3盒。	1.HCVRNA检查报告单;	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。
54	信迪利单抗	注射剂	10ml:100mg	每3周限支付2支	1.病理组织学报告单; 2.既往经过二线系统化治疗的复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤的患者。	限至少经过二线系统化治疗的复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤的患者。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限领标准	申报资料	限定支付范围
55	阿来替尼	口服常释剂型	150mg*22袋	每4周限支付1盒	1.病理组织学报告单；2.ALK基因检查报告单；3.证实为局部晚期或转移性非小细胞肺癌的相关检查报告单。	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。
56	芦可替尼	口服常释剂型	50mg*60	每月限支付4盒	1.骨髓涂片细胞学检查报告单；2.血常规检查报告单。	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)或原发性小板增多症继发的骨髓纤维化(PET-MF)的患者。
57	奥拉帕利	口服常释剂型	150mg*56 100mg*56	每4周限11500元	维持治疗：1.病理组织学报告单；2.既往使用铂类化疗药物的医嘱或其他使用证据；3.使用铂类化疗药物获得经临床证实的缓解的证据。 铂敏感： 1.病理组织学报告单；2.既往使用铂类化疗药物的医嘱或其他使用证据；3.使用铂类化疗药物获得经临床证实的缓解的证据；4.停药超过6个月出现复发的相关检查报告单。	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。
58	托法替布	口服常释剂型	5mg*28 5mg*20	每4周限支付2盒 每4周限支付3盒，每年限支付37盒	1.既往使用DMARDs治疗3-6个月的医嘱或其他使用证据；2.使用DMARDs治疗3-6个月前后相关实验室或影像学检查报告单。	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%，并需风湿科医师处方。
59	阿达木单抗	注射剂	40mg/0.4ml 预填充式注射笔， 40mg/0.4ml 预填充式注射器	类风湿关节炎、强直性脊柱炎； 每2周限支付1支 斑块状银屑病；第1周限支付2支， 第2周起，每2周限支付1支	类风湿关节炎；1.既往使用DMARDs治疗3-6个月的医嘱或其他使用证据；2.使用DMARDs治疗3-6个月前后相关实验室或影像学检查报告单。 强直性脊柱炎： 1.既往使用NSAIDs治疗3个月的医嘱或其他使用证据；2.使用NSAIDs治疗3个月前后相关实验室或影像学检查报告单。 银屑病： 1.既往系统性治疗的医嘱或其他证据。2.系统治疗无效、禁忌或不耐受的证据。	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个月后相关实验室或影像学检查报告单；2.使用DMARDs治疗3-6个月前中轴性脊柱关节炎（不含放射学50%者；诊断明确的强直性脊柱炎（不含放射学50%者；诊断明确的强直性脊柱关节炎（不含放射学50%者；并需风湿科专科医师处方。2.对系统性治疗的医嘱或其他证据。
60	奥马珠单抗	注射剂	150mg	每月限支付4支	1.IgE检查报告单；2.既往使用吸入型糖皮质激素和长效吸入型糖皮质激素或鼻喷激素受体激动剂治疗后，仍不能有效控制症状的中重度持续性过敏性哮喘患者，并需1ge(免疫球蛋白E)介导确诊证据。	限经吸入型糖皮质激素和长效吸入型IgE-肾上腺素受体激动剂治疗后，仍不能有效控制症状的中重度持续性过敏性哮喘患者，并需1ge(免疫球蛋白E)介导确诊证据。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
61	地塞米松	玻璃体内 植入剂	0.7mg	每次限 5880 元 (含药品、玻璃体穿刺抽液术、前房穿刺术、高倍显微镜、眼底血管造影及 OCT 费用)	1. 病眼基线矫正视力报告单；2. 眼底血管造影、频域后节 OCT 或 OCT 血管成像检查报告单。	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崩处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5；3. 事前审后方可使用，初次申请需有血管造影或 OCT (全身情况不允许提供 OCT 血管成像) 证据；4. 每眼累计最多支付 5 支，每年度最多支付 2 支。
62	康柏西普	眼用注射液	10mg/ml:0.2ml	每次限 6040 元 (含药品、玻璃体穿刺抽液术、前房穿刺术、高倍显微镜、眼底血管造影及 OCT 费用)	1. 病眼基线矫正视力报告单；2. 眼底血管造影、频域后节 OCT 或 OCT 血管成像检查报告单。	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崩处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5；3. 事前审后方可使用，初次申请需有血管造影或 OCT (全身情况不允许提供 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。
63	地拉罗司	口服常释剂型	12.5mg*28	每月限支付 11 盒	提供以下资料之一：1. 血常规和血红蛋白检测报告单；2. 血清铁蛋白检查报告单和既往接受过输血治疗的医嘱。	
64	度普利尤单抗	注射剂	300mg	首次 2 支 后续每 4 周限支付 2 支	1. 确诊为中重度特应性皮炎证据，包括症状和实验室检查报告单；2. 传统治疗无效、禁忌或不耐受的证据；3. 16 周后评估无效的患者停止使用。	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。
65	兰瑞肽	缓释注射剂 (预充式)	90mg 120mg	前 3 个月： 每 4 周限支付 1 支 *90mg 维持期： 每 4 周限支付 1 支*120mg； 或每 4 周限支付 1 支*90mg； 或每 6 周限支付 1 支*120mg； 或每 8 周限支付 1 支*120mg。	1. 3 月内影像学检查报告单；2. 生长激素(GH) 检查报告单；3. 胰岛素样生长因子-1 (IGF-1) 检查报告单。	限肢端肥大症，按说明书用药。
66	可洛派吉	口服常释剂型	60mg*28	每 4 周限支付 1 盒，限支付 12 周。 (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)	1. HCV RNA 阳性检查报告单；2. 基因分型检查报告单。	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。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限领标准	申报资料	限定支付范围
67	氟马替尼	口服常释剂型	200mg*30	每月限支付3盒	1.骨髓涂片细胞学检查报告单；2.染色体分析、PCR融合基因或FISH融合基因检查报告单。	限费城染色体阳性的慢性髓性白血病(Ph+CM)慢性期成人患者。
68	阿美替尼	口服常释剂型	55mg*20	每月限支付3盒	1.病理组织学报告单；2.既往使用过酪氨酸激酶抑制剂治疗的医嘱或其他使用依据；3.疾病进展局部晚期或者转移性非小细胞肺癌的相关部门检测报告单；4.EGFR T790M 基因检测报告单。	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。
69	泽布替尼	口服常释剂型	80mg*64	每月限支付2盒	套细胞淋巴瘤：1.病理组织学报告单(含免疫组化报告单或荧光原位杂交基因检测报告单)或者流式细胞学检查报告单；2.既往使用过一种治疗方法的医嘱或其他使用证据。 慢性淋巴细胞性白血病：1.骨髓检查报告单或流式细胞学检查报告单；2.既往使用过一种治疗方法的医嘱或其他使用证据。 小淋巴细胞淋巴瘤：1.病理组织学检查报告单(含免疫组化报告单)或流式细胞学检查报告单；2.既往使用过一种治疗方法的医嘱或其他使用证据。	既往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性白血病(CLL)/小淋巴细胞淋巴瘤(SLL)患者。
70	曲美替尼	口服常释剂型	0.5mg*30 2mg*30	每月限支付4盒 每月限支付1盒	1.病理组织学报告单；2.BRAF V600 基因检测报告单；3.提供下列相关检查资料之一：(1)不可切除或转移性黑色素瘤；(2)II期黑色素瘤患者完全切除后；4.联合甲磺酸达拉非尼治疗方案。	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；联合甲磺酸达拉非尼适用于 BRAF V600 突变阳性的 II 期黑色素瘤患者完全切除后的辅助治疗。
71	达拉非尼	口服常释剂型	50mg*120 75mg*120	每2月限支付3盒 每月限支付1盒	1.病理组织学报告单；2.BRAF V600 基因检测报告单；3.提供下列相关检查资料之一：(1)不可切除或转移性黑色素瘤；(2)II期黑色素瘤患者完全切除后；4.联合曲美替尼治疗方案。	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 II 期黑色素瘤患者完全切除后的辅助治疗。
72	仑伐替尼	口服常释剂型	4mg*30	每月限支付2盒(体重<60kg) 每月限支付3盒(体重≥60kg)	1.病理组织学报告单或者同时提供以下三项阳性报告单：(1)乙型肝炎标志物或MRI检查报告单。(2)肝胆CT或MRI检查报告单。(3)至少2次AFP检查报告单，且间隔至少2个月；2.让实施无法手术切除的检查报告单。	既往未接受过全身系统治疗的不可切除的肝细胞癌患者。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
73	恩扎卢胺	口服常释剂型	40mg*112	每4周限支付1盒	1.病理组织学报告单；2.血清睾酮检查报告单；3.间隔1周及以上连续3次前列腺特异抗原检查报告单或影像学检查报告单；4.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)成年患者的证据。	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。
74	尼拉帕利	口服常释剂型	100mg*30 100mg*60	每月限支付3盒 每2月限支付3盒	1.病理组织学报告单；2.既往使用铂类化疗药物的医嘱或其他他用证据；3.使用铂类化疗药物获得经临床证实缓解的证据；4.停药超过6个月出现复发的相关检查报告单。	限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。
75	戈舍瑞林缓释植入剂		3.6mg 10.8mg 3.6mg	每4周限支付1支 每12周限支付1支 每4周限支付1支	前列腺癌：1.病理组织学报告单；2.血清睾酮检查报告单；3.间隔1周及以上连续3次前列腺特异抗原检查报告单或影像学检查报告单。	前列腺癌：1.病理组织学报告单；2.血清睾酮检查报告单；3.间隔1周及以上连续3次前列腺特异抗原检查报告单或影像学检查报告单。
76	地舒单抗	注射剂	120mg(1.7ml)	首次每4周限支付3支后续每4周限支付1支	子宫内膜异位症：半年内的病理组织学报告单或影像学检查报告单。	子宫内膜异位症：半年内的病理组织学报告单或影像学检查报告单。
77	西尼莫德	口服常释剂型	0.25mg*12 2mg*28	CYP2C9*1*1或*1*2或*2*2基因型患者： 滴定期：每5天限支付1盒 CYP2C9*2*3或*1*3基因型患者： 滴定期+维持期：每30天限支付10盒 CYP2C9*1*1或*1*2或*2*2基因型患者： 维持期：每4周限支付1盒	1.病理组织学检查报告单或能够确诊严重功能障碍的证据；2.不能手术或手术切除导致严重功能障碍的骨巨细胞瘤。	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。
78	芬戈莫德	口服常释剂型	0.5mg*28	每4周限支付1盒	相关的神经影像学、神经电生理或脑脊液检查报告单	相关的神经影像学、神经电生理或脑脊液检查报告单

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限领标准	申报资料	限定支付范围
79	巴瑞替尼	口服常释剂型	2mg*28	每1周限支付1盒	1.既往使用DMARDs治疗3-6个月的医嘱或其他使用证据；2.使用DMARDs治疗3-6个月前相关实验室或影像学检查报告单。	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，并需风湿科医师处方。
80	贝利尤单抗	注射剂	120ug	前6周，每2周限支付5支，最多支付15支。后续每4周限支付5支(以体重60kg计)	1.临床表现及影像学检查报告和实验室检查确诊资料；2.SELENA-SLEDAI评分≥8;3.免疫学检查：ANA阳性或抗DNA抗体增高或抗Sm抗体阳性。	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。
81	依那西普	注射剂	400mg	前6周，每2周限支付2支，最多支付6支；后续每4周限支付2支(以体重80kg计)	类风湿关节炎：1.既往使用DMARDs治疗3-6个月的医嘱或其他使用证据；2.使用DMARDs治疗3-6个月前相关实验室或影像学检查报告单。	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(不含放射学前中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；并需风湿科医师处方。
82	司库奇尤单抗	注射剂	25mg	每周限支付2支	强直性脊柱炎：1.既往使用NSAIDs治疗3个月的医嘱或其他使用证据；2.使用NSAIDs治疗3个月相关实验室或影像学检查报告单。	限以下情况方可支付：1.诊断明确的强直性脊柱炎(不含放射学前中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。
83	尼达尼布	口服常释剂型	50mg*30	首次每4周限支付5支，后续每4周限支付1支	银屑病：1.既往传统治疗的医嘱或其他证据；2.传统治疗无效、禁忌或不耐受的证据。	
			150mg	首次每4周限支付10支，后续每4周限支付2支	特发性肺纤维化：肺CT检查报告单。	
			150mg*30	每月限支付2盒	系统性硬化病相关间质性肺纤维化：1.确诊为系统性硬化病的病史及免疫学检查报告单；2.肺CT检查报告单。	
			150mg*60	每月限支付1盒		
			100mg*30	每月限支付2盒		
			100mg*60	每月限支付1盒		
84	氘丁苯那敏	口服常释剂型	6mg*28	亨廷顿有关的舞蹈病： 起始剂量：每4周限支付1盒，每4周最多支付8盒 成人迟发性运动障碍： 起始剂量：每4周限支付2盒，每4周最多支付8盒	亨廷顿有关的舞蹈病：1.基因检测报告；2.有相应临床表现证据。 成人迟发性运动障碍：1.有相应临床表现证据；2.服用抗精神病药物或服用抗抑郁药、抗帕金森药、抗癫痫药或抗组胺药的证据。	限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。
			9mg*28	亨廷顿有关的舞蹈病： 维持剂量：每4周限支付2盒，每4周最多支付4盒		
			12mg*28	亨廷顿有关的舞蹈病： 维持剂量：每4周最多支付4盒 成人迟发性运动障碍： 起始剂量：每1周限支付1盒，每4周最多支付4盒		

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
85	氟维司群	注射剂	5ml:250mg	每月限支付2支	1.病理组织学报告单；2.免疫组化报告单；3.既往使用过芳香酶抑制剂的医嘱；4.证实为晚期乳腺癌的相关检查报告单或诊断证明。	限芳香化酶抑制剂治疗失败后的晚期、激素受体(CER/PR)阴性乳腺癌治疗。
86	替雷利珠单抗	注射剂	10ml:100mg	每3周限支付2支	经典型霍奇金淋巴瘤：1.病理组织学报告单；2.既往经过二线系统治疗的医嘱或复发、难治的证据。尿路上皮癌：1.病理学检查报告；2.PD-L1高表达的相关检查报告；3.含铂化疗失败包括新辅助或辅助化疗12个月内进展的病史资料。	限至少经过一线系统治疗的复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤的治疗；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。
87	特瑞普利单抗	注射剂	80mg/2ml 240mg/6ml	每4周限支付6支 每4周限支付2支	1.病理组织学报告单；2.既往全身系统治疗的医嘱；3.证实为不可切除或转移性黑色素瘤的相关检查报告单。	限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。
88	卡瑞利珠单抗	注射剂	200mg	每2周限支付1支 每3周限支付1支	经典型霍奇金淋巴瘤：1.病理组织学报告单；2.既往经过二线系统治疗的医嘱或复发、难治的证据。 食管鳞癌：1.病理组织学报告单；2.既往经过一线系统治疗的医嘱或其他使用证据；3.证实疾病进展或不可耐受或转移性的相关检查报告单。	限1.至少经过二线系统治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/或含奥沙利铂系统治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。
89	艾多沙班	口服常释剂型	30mg*7 60mg*7	每4周限支付8盒 每4周限支付4盒	非瓣膜性房颤：1.超声心动图；2.心电图；3.凝血功能检查；4.存在出血高危的相关证据。 深静脉血栓：1.深静脉超声检查报告单；2.凝血功能检查；3.存在出血高危的相关证据。 肺栓塞：1.肺动脉CT或MRI等影像检查；2.凝血功能检查；3.存在出血高危的相关证据。	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。

序号	药品名称	剂型	规格(支/盒/瓶)	限额标准	申报资料	限定支付范围
90	重组人血小板生成素	注射剂	7500U/1ml 15000U/1ml	每日限支付2支，最多支付2周28支 每日限支付1支，最多支付2周14支	实体瘤化疗后所致的严重血小板减少症：1. 血小板计数；2. 实体瘤治疗的相关证据。 特发性血小板减少性紫癜：1. 血小板计数；2. 脾脏超声检查报告单；3. 使用激素或存在出血风险的相关证据；4. 排除其他继发性血小板减少症的相关证据。	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。
91	本维莫德	乳膏剂	1支	每周限支付4支，最多支付12周48支	既往一线系统性治疗的医嘱或其他证据；2. 轻中度稳定性寻常型银屑病常规治疗无效的临床证据。	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。
92	泊沙康唑	口服液体剂	40mg*105ml	每4周限支付4瓶最多支付12周	侵袭性真菌感染：1. 移植后(干细胞及实体器官移植)或恶性肿瘤重度粒细胞缺乏的相关证据；2. 侵袭性曲霉菌和念珠菌感染的相关证据；3. 血常规报告。	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. 伊曲康唑或氟康唑治疗性口咽念珠菌病。3. 接合菌纲类感染。
93	棕榈帕利哌酮(3M)	注射剂	1.315ml: 263mg	每3月限支付1支	伊曲康唑和/或氟康唑难治性口咽念珠菌病：1. 既往有使用伊曲康唑或氟康唑治疗无效的相关证据；2. 口咽念珠菌阳性检查报告单；3. 3个月评估后根据评估结果减量或停药。 接合菌纲类感染：1. 接合菌纲类感染的检查报告单；2. 3个月评估后根据评估结果减量或停药。	限接受过棕榈帕利哌酮注射液(1个月剂量)至少4个月充分治疗的精神分裂症患者。
94	静注人免疫球蛋白(pH4)	注射剂	+	每月限支付6瓶	具有精神障碍诊疗资质的医疗卫生机构出具的诊断证明或严重精神障碍管理治疗工作办公室(严重精神障碍患者管理项目办)出具的在管证明；2. 既往接受过棕榈帕利哌酮注射液(1个月剂量)至少4个月充分治疗的用药依据。	限支付静注人免疫球蛋白(pH4)费用 根据病史及实验室检查诊断为Y-联锁无丙种球蛋白血症、常染色体和常见染色体丙种球蛋白综合症等需免疫球蛋白G治疗者。

附件 2

济源门诊特定药品定点医疗机构

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
1	曲妥珠单抗	乳腺癌 胃癌	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市第三人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院 济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市第三人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
2	帕妥珠单抗 吐替替尼	乳腺癌	济源市人民医院；济源市第三人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
3	阿帕替尼	胃癌	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市第三人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院；
4	尼妥珠单抗	鼻咽癌	济源市人民医院；济源市第三人民医院
5	西达本胺	外周 T 细胞淋巴瘤	济源市人民医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
6	索拉非尼	肾癌 肝癌 甲状腺癌	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市第三人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
7	依维莫司	肾癌 肺腺神经内分泌癌 肾血管平滑肌脂肪瘤 室管膜下巨细胞型细胞性非功能性肾癌或肺源性神经内分泌肿瘤	济源市卫校附属医院
8	阿昔替尼 培唑帕尼	肾癌	济源市人民医院；济源市第三人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
9	米那度胺 伊沙佐米	多发性骨髓瘤	济源市人民医院；济源市第三人民医院；济源市卫校附属医院
10	硼替佐米	多发性骨髓瘤 食道鳞癌	济源市人民医院；济源市肿瘤医院
11	阿比特龙	前列腺癌	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市第三人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
12	特立氟胺	多发性硬化	济源市卫校附属医院
13	利鲁唑	肌萎缩侧索硬化症	济源市卫校附属医院
14	吡非尼酮	特发性肺纤维化	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院
15	维A酸 复方黄黛片	急性早幼粒细胞白血病	济源市人民医院；济源市卫校附属医院
16	康柏西普	黄斑变性 糖尿病性黄斑水肿 膜新生血管	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院
17	雷珠单抗	视网膜静脉阻塞的黄斑水肿 糖尿病性黄斑水肿 脉络膜新生血管	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
18	人凝血因子VIII 重组人凝血因子IX 重组人凝血因子Vila 人凝血酶原复合物等	重组人凝血因子VIII 重组人凝血因子IX 重组人凝血因子Vila 人凝血酶原复合物等	济源市人民医院；济源市卫校附属医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
19	达沙替尼 尼洛替尼	慢性髓性白血病	济源市卫校附属医院
20	伊马替尼	慢性髓性白血病 急性淋巴细胞白血病 胃肠间质瘤	济源市人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
21	埃克替尼 厄洛替尼 吉非替尼 阿法替尼 奥希替尼 克唑替尼 塞瑞替尼 阿来替尼 安罗替尼		济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
22	安罗替尼	小细胞肺癌 软组织肉瘤	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
23	舒尼替尼	胃肠道间质瘤 胰腺神经内分泌瘤	济源市人民医院；济源市卫校附属医院 济源市卫校附属医院
24	瑞戈非尼	胃肠道间质瘤 肝癌	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院 济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院
25	西妥昔单抗	结肠癌 直肠癌	济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
26	雷替曲塞	结肠癌 直肠癌	济源市卫校附属医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
27	维莫非尼	黑色素瘤	济源市人民医院
28	伊布替尼	套细胞淋巴瘤 小淋巴细胞淋巴瘤 慢性淋巴细胞白血病 华氏巨球蛋白血症	济源市卫校附属医院
29	奥曲肽	胃肠道内分泌肿瘤 肢端肥大症	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
30	麦格司他	C型尼曼匹克病	济源市人民医院
31	司来帕格波生坦 利奥西呱 马昔腾坦	肺动脉高压	济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
32	罗沙司他	肾性贫血	济源市人民医院；济源市中医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
33	沙库巴曲缬沙坦	慢性心力衰竭	济源市人民医院；济源市中医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
34	贝达喹啉 德拉马尼	耐多药结核	济源市人民医院；济源市卫校附属医院
35	艾尔巴韦格拉瑞韦 来迪派韦索磷布韦 索磷布韦维帕他韦	慢性丙型肝炎	济源市中医院；济源市第二人民医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院；济源市卫校附属医院
36	信迪利单抗	经典型霍奇金淋巴瘤	济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
37	芦可替尼	骨骼纤维化	济源市卫校附属医院
38	奥拉帕利	上皮性卵巢癌 输卵管癌 原发性腹膜癌	济源市人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
39	托法替布	类风湿关节炎	济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
40	阿达木单抗	类风湿关节炎 强直性脊柱炎	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院；
		银屑病	济源市第二人民医院
41	奥马珠单抗	过敏性哮喘	济源市卫校附属医院
42	地塞米松	视网膜静脉阻塞的黄斑水肿	济源市卫校附属医院
43	阿柏西普	湿性年龄相关性黄斑变性 糖尿病性黄斑水肿	济源市卫校附属医院
44	地拉罗司	β-地中海贫血 输血依赖性疾病所致的铁过载	济源市卫校附属医院
45	度普利尤单抗	特应性皮炎	济源市人民医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
46	兰瑞肽	肢端肥大症	河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
47	可洛派韦	慢性丙型肝炎	济源市人民医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
48	氟马替尼	慢性髓性白血病	济源市卫校附属医院
49	阿美替尼	非小细胞肺癌	济源市人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
50	泽布替尼	套细胞淋巴瘤 小淋巴细胞淋巴瘤 慢性淋巴细胞白血病	济源市卫校附属医院
51	曲美替尼	黑色素瘤	济源市肿瘤医院
52	达拉菲尼	黑色素瘤	济源市肿瘤医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
53	仑伐替尼	肝癌	济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
54	恩扎卢胺	前列腺癌	济源市人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
55	尼拉帕利	上皮性卵巢癌 输卵管癌 原发性腹膜癌	济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
56	戈舍瑞林	前列腺癌	济源市中医院；济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院；济源市肿瘤医院；济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
57	地舒单抗	子宫内膜异位症	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
			济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
58	西尼莫地	多发性硬化	济源市卫校附属医院
59	芬戈莫德	多发性硬化	济源市卫校附属医院
60	巴瑞替尼	类风湿关节炎	济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
61	贝利尤单抗	系统性红斑狼疮	济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
62	依那西普	类风湿关节炎 强直性脊柱炎	济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
63	司库奇尤单抗	银屑病	济源市第二人民医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院
			强直性脊柱炎 济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院；河南济源钢铁（集团）有限公司职工医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
64	尼达尼布	特发性肺纤维化 系统性硬化病相关间质性肺疾病	济源市卫校附属医院
65	氘丁苯那嗪	亨廷顿有关的舞蹈病 成人迟发性运动障碍	济源市人民医院
66	氟维司群	乳腺癌	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
67	替雷利珠单抗	经典型霍奇金淋巴瘤 尿路上皮癌	济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院
68	特瑞普利单抗	黑色素瘤	济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院
69	卡瑞利珠单抗	经典型霍奇金淋巴瘤 肝癌 非鳞状非小细胞肺癌 食管鳞癌	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市肿瘤医院；济源市卫校附属医院

序号	药品通用名	病种名称	定点医疗机构
70	艾多沙班	非瓣膜性房颤 深静脉血栓 肺栓塞	济源市卫校附属医院
71	重组人血小板生成素	类体循环障碍引起的血小板减少症 特发性血小板减少性紫癜	济源市人民医院；济源市第二人民医院；济源市卫校附属医院
72	苯维莫德	银屑病	济源市人民医院
73	泊沙康唑	侵袭性曲霉菌和念珠菌感染 口服念珠菌病 接合菌纲类感染	济源市卫校附属医院
74	棕榈酰利尿酮酯(3M)	精神分裂症	

附件3

济源门诊特定药品申请表

姓名		代取药人姓名	
身份证件号码		联系电话	
代取药人 身份证件号码		是否异地安置	
家庭住址			
异地安置人员 选择医疗机构			
病历摘要（附确诊病历、相关检查单等，既往应用药物的种类、剂量、时间、疗程及疗效等）			
诊断			
药品通用名	药品商品名	用法用量	
治疗期限	年 月	日至	年 月 日
责任医师签名：			
医疗机构医保部门（盖章） 年 月 日			

附件 4

济源门诊特定药品领取登记表

医疗机构名称:

注：此表由定点医疗机构保存，签完后可换新页。

附件 5

济源门诊特定药品继续治疗申请表

姓 名			身份证件号码		
首次治疗时间	年 月 日至 年 月 日			联系电话	
代取药人姓名		代取药人身份证件号码			
是否异地安置		异地安置人员选择医疗机构			
继续治疗原因（附首次治疗应用药物的种类、剂量、时间、疗程等，近期评估结果）					
诊断					
药品通用名	药品商品名		用法用量		
治疗期限	年 月 日至 年 月 日			责任医师签名：	
医疗机构意见					
医疗机构医保部门（盖章）					
年 月 日					

注：代取药人身份证复印件附后。

