

## 江西省国家医保谈判药品分类管理名单（2026年版）

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
1	2025年国家谈判药品	全氟己基辛烷滴眼液	限睑板腺功能障碍相关干眼。	B	1. 门诊病历或疾病诊断证明书。	
2	2025年国家谈判药品	雌二醇地屈孕酮片		C		
3	2025年国家谈判药品	斯泰度塔单抗注射液	限成人破伤风紧急预防。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
4	2025年国家谈判药品	安瑞克芬注射液	限腹部手术后的轻、中度疼痛。	B	1. 含有手术记录的出院小结或疾病诊断证明书。	
5	2025年国家谈判药品	布西珠单抗注射液	限糖尿病黄斑水肿 (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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 影像报告；3. 视力检测报告。	
6	2025年国家谈判药品	替妥尤单抗N01注射液	限中重度甲状腺眼病。	A	1. 出院小结或疾病诊断说明书（初次申请需三级医院眼科医生诊断的出院小结或疾病诊断证明书）。	
7	2025年国家谈判药品	玛舒拉沙韦片	限既往健康的12岁及以上青少年和成人单纯性甲型和乙型流感患者的治疗，不包括存在流感相关并发症高风险的患者。	A	1. 疾病诊断证明书。	
8	2025年国家谈判药品	昂拉地韦片	限成人单纯性甲型流感患者的治疗，不包括存在流感相关并发症高风险的患者。	A	1. 疾病诊断证明书。	
9	2025年国家谈判药品	普托马尼片	限耐多药结核患者。	A	1. 疾病诊断证明书； 2. 病原学报告。	
10	2025年国家谈判药品	甲磺酸普雷福韦片	限慢性乙型肝炎成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 乙肝五项，HBV-DNA化验单（既往接受过抗乙型肝炎病毒药物治疗的患者无需提供）。	
11	2025年国家谈判药品	恩曲利匹丙诺片	限艾滋病病毒感染。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
12	2025年国家谈判药品	醋酸来法莫林片	限成人社区获得性肺炎。	B	1. 疾病诊断证明书； 2. 影像报告。	
13	2025年国家谈判药品	盐酸替那帕诺片	限对磷结合剂疗效不充分或不耐受的慢性肾脏病 (CKD) 成人透析患者。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
14	2025年国家谈判药品	依伏卡塞片	限维持性透析患者的继发性甲状旁腺功能亢进症。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
15	2025年国家谈判药品	戊二酸利那拉生酯胶囊	限反流性食管炎。	C		
16	2025年国家谈判药品	瑞格列汀二甲双胍片 (I)		B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
17	2025年国家谈判药品	瑞格列汀二甲双胍片 (II)		B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
18	2025年国家谈判药品	依苏帕格鲁肽 α 注射液	限成人2型糖尿病患者的血糖控制。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
19	2025年国家谈判药品	多替诺雷片	限痛风伴高尿酸血症患者。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
20	2025年国家谈判药品	替尔泊肽注射液	限成人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。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
21	2025年国家谈判药品	舒马坦蔡普生钠片	限成人有或无先兆偏头痛的急性发作的治疗。	B	1. 头痛就诊的门诊病历或出院小结原件；2. 偏头痛诊断疾病证明书原件。	
22	2025年国家谈判药品	注射用替奈普酶	限脑梗死发病4.5小时内的溶栓治疗。	B	1. 脑梗死疾病诊断证明书（注明发病时间小于4.5小时）；2. 头颅磁共振报告。	
23	2025年国家谈判药品	注射用阿格司亭 α	限既往化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 血常规检验单（骨髓抑制3度及以上）。	
24	2025年国家谈判药品	本瑞利珠单抗注射液	限成人和12岁及以上青少年重度嗜酸粒细胞性哮喘 (SEA) 的维持治疗。	A	1. 疾病诊断证明书；2. 肺功能报告或血气分析报告；3. 嗜酸性细胞检验报告。	
25	2025年国家谈判药品	阿地溴铵吸入粉雾剂		B	1. 疾病诊断证明书；2. 肺功能报告单。	
26	2025年国家谈判药品	盐酸胍法辛缓释片	限6岁及6岁以上注意缺陷多动障碍 (ADHD)。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
27	2025年国家谈判药品	奥瑞利珠单抗注射液	限：1. 成人复发型多发性硬化；2. 成人原发进展型多发性硬化。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
28	2025年国家谈判药品	磷苯妥英钠注射用浓溶液	限：1. 全身性强直-阵挛性癫痫持续状态；2. 当患者无法口服苯妥英钠时，可用于短期替代治疗。	A	1. 癫痫持续状态疾病诊断证明书原件；2. 脑电图报告原件。	
29	2025年国家谈判药品	沙库巴曲阿利沙坦钙片	限原发性高血压。	C		
30	2025年国家谈判药品	英克司兰钠注射液	限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以下情况方予支付：1. 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；2. 他汀类药物不耐受或禁忌使用的患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
31	2025年国家谈判药品	阿利沙坦酯吡达帕胺缓释片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
32	2025年国家谈判药品	伊努西单抗注射液	限接受中等剂量或中等以上剂量他汀类药物治疗后，仍无法达到低密度脂蛋白胆固醇（LDL-C）目标的原发性高胆固醇血症（包括杂合子型家族性和非家族性高胆固醇血症）和混合型血脂异常的成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并注明几线治疗。	
33	2025年国家谈判药品	注射用瑞卡西单抗	限接受中等或以上剂量他汀类药物治疗，仍无法达到低密度脂蛋白胆固醇（LDL-C）目标的原发性高胆固醇血症（包括杂合子型家族性和非家族性高胆固醇血症）和混合型血脂异常的成人患者；或单药用于非家族性高胆固醇血症和混合型血脂异常的成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
34	2025年国家谈判药品	昂戈瑞西单抗注射液	限接受中等或以上剂量他汀类药物治疗，仍无法达到低密度脂蛋白胆固醇（LDL-C）目标的原发性高胆固醇血症（包括杂合子型家族性和非家族性高胆固醇血症）和混合型血脂异常的成人患者；或在他汀类药物不耐受或禁忌使用的患者中，单独或与依折麦布联合用药用于非家族性高胆固醇血症和混合型血脂异常的成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
35	2025年国家谈判药品	盐酸拉贝洛尔氯化钠注射液	适用于严重高血压。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
36	2025年国家谈判药品	夫那奇单抗注射液	限：1. 适合接受系统治疗或光疗的中重度斑块状银屑病的成人患者；2. 常规治疗疗效欠佳的活动性强直性脊柱炎的成人患者。	A	1. 病历、疾病诊断证明书。	
37	2025年国家谈判药品	赛立奇单抗注射液	限：1. 适合系统治疗或光疗的中度至重度斑块状银屑病成人患者；2. 常规治疗疗效欠佳的活动性强直性脊柱炎（放射学阳性中轴型脊柱关节炎）成人患者。	A	1. 病历、疾病诊断证明书。	
38	2025年国家谈判药品	依若奇单抗注射液	限对环孢素、甲氨蝶呤（MTX）等其他系统性治疗或PUVA（补骨脂素和紫外线A）不应答、有禁忌或无法耐受的中度至重度斑块状银屑病的成年患者。	A	1. 病历、疾病诊断证明书。	
39	2025年国家谈判药品	硫酸艾玛昔替尼片	限：1. 对局部外用治疗或其他系统性治疗应答不充分或不耐受的中重度特应性皮炎成人患者；2. 对一种或多种 TNF 抑制剂疗效不佳或不耐受的中重度活动性类风湿关节炎成人患者；3. 对一种或多种 TNF 抑制剂疗效不佳或不耐受的活动性强直性脊柱炎成人患者。	A	1. 病历、疾病诊断证明书。	
40	2025年国家谈判药品	司普奇拜单抗注射液	限：1. 外用药物控制不佳或不适外用药物治疗的成人中重度特应性皮炎患者；2. 糖皮质激素治疗和/或手术治疗控制不佳的慢性鼻窦炎伴鼻息肉成人患者，在鼻用糖皮质激素治疗基础之上使用；3. 鼻用糖皮质激素联合抗组胺药物治疗后症状控制不佳的成人中重度季节性过敏性鼻炎患者。	A	1. 病历、疾病诊断证明书。	
41	2025年国家谈判药品	利生奇珠单抗注射液	限对传统治疗或生物制剂治疗应答不足、失应答或不耐受的中重度活动性克罗恩病成年患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
42	2025年国家谈判药品	古塞奇尤单抗注射液（静脉输注）	限：1. 对传统治疗或生物制剂应答不充分、失应答或不耐受的中度至重度活动性克罗恩病成人患者的诱导治疗；2. 对传统治疗或生物制剂应答不充分、失应答或不耐受的中度至重度活动性溃疡性结肠炎成人患者的诱导治疗。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
43	2025年国家谈判药品	利生奇珠单抗注射液（皮下注射）	限对传统治疗或生物制剂治疗应答不足、失应答或不耐受的中重度活动性克罗恩病成年患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
44	2025年国家谈判药品	盐酸吉卡昔替尼片	限中危或高危原发性骨髓纤维化（PMF）、真性红细胞增多症继发性骨髓纤维化（PPV-MF）和原发性血小板增多症继发性骨髓纤维化（PET-MF）的成人患者。	A	1. 疾病诊断证明书；2. 骨髓活检报告。	
45	2025年国家谈判药品	艾伏尼布片	限诊断为携带易感异柠檬酸脱氢酶-1（IDH1）突变的复发性或难治性急性髓系白血病（AML）成人患者。	A	1. 疾病诊断证明书；2. IDH1 突变结果报告单。	
46	2025年国家谈判药品	马来酸阿可替尼片	限：1. 慢性淋巴细胞白血病（CLL）/小淋巴细胞淋巴瘤（SLL）成人患者；2. 既往至少接受过一种治疗的成人套细胞淋巴瘤（MCL）患者。	A	1. 疾病诊断证明书；2. 淋巴结活检或骨髓结果报告。	
47	2025年国家谈判药品	匹妥布替尼片	限既往接受过至少两种系统性治疗（含布鲁顿氏酪氨酸激酶 [BTK] 抑制剂）的复发或难治性套细胞淋巴瘤（MCL）成人患者。	A	1. 疾病诊断证明书；2. 淋巴结活检报告；3. 出院小结。	
48	2025年国家谈判药品	注射用磷罗拉匹坦帕洛诺司琼	限预防成人高度致吐性化疗（HEC）引起的急性和迟发性恶心和呕吐。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病程记录（化疗记录）。	
49	2025年国家谈判药品	注射用培妥罗凝血素 α	限：1. 儿童甲（A）型血友病；2. 成人甲（A）型血友病限出血时使用。	A	1. 疾病诊断证明书；2. VIII 因子活动度化验单。	
50	2025年国家谈判药品	去铁酮片	限地中海贫血。	A	1. 疾病诊断证明书；2. 地中海贫血基因检测报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
51	2025年国家谈判药品	艾沙妥昔单抗注射液	限：1. 不适合自体干细胞移植 (ASCT) 的新诊断的多发性骨髓瘤成人患者；2. 既往接受过至少一线治疗 (包括来那度胺和蛋白酶体抑制剂) 的多发性骨髓瘤成人患者。	A	1. 疾病诊断证明书； 2. 骨髓细胞学或骨髓活检报告。	
52	2025年国家谈判药品	注射用重组人凝血因子 VIIa N01	限凝血因子 VIII 或 IX 的抑制物 >5 个 Bethesda 单位 (BU) 的成人及青少年 (12 岁以上) 先天性血友病患者。	A	1. 疾病诊断证明书； 2. VIII 或 IX 的抑制物结果报告单。	
53	2025年国家谈判药品	格菲妥单抗注射液	限：1. 既往接受过至少两线系统性治疗的复发或难治性弥漫大 B 细胞淋巴瘤 (DLBCL) 成人患者；2. 不适合自体造血干细胞移植 (ASCT) 的复发或难治性弥漫大 B 细胞淋巴瘤非特指型 (DLBCL NOS) 成人患者。	A	1. 疾病诊断证明书； 2. 淋巴结活检报告； 3. 出院小结。	
54	2025年国家谈判药品	利厄替尼片	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 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。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件，并注明几线治疗 (适应症 2 提供)；2. 病理报告；3. 基因检测报告；4. 影像报告。	
55	2025年国家谈判药品	盐酸佐利替尼片	限具有表皮生长因子受体 (EGFR) 19 号外显子缺失或外显子 21 (L858R) 置换突变，并伴中枢神经系统 (CNS) 转移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。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告；4. 影像报告。	
56	2025年国家谈判药品	塞纳帕利胶囊	限晚期上皮性卵巢癌、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。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告。	
57	2025年国家谈判药品	普拉替尼胶囊	限：1. 转染重排 (RET) 基因融合阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者；2. 需要系统性治疗的晚期或转移性 RET 突变型甲状腺髓样癌 (MTC) 成人和 12 岁及以上儿童患者；3. 需要系统性治疗且放射性碘难治的晚期或转移性 RET 融合阳性甲状腺癌成人和 12 岁及以上儿童患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告；4. 影像报告。	
58	2025年国家谈判药品	塞普替尼胶囊	限：1. 转染重排 (RET) 基因融合阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者；2. 需要系统性治疗的晚期或转移性 RET 突变型甲状腺髓样癌 (MTC) 成人和 12 岁及以上儿童患者；3. 需要系统性治疗且放射性碘难治的晚期或转移性 RET 融合阳性甲状腺癌成人和 12 岁及以上儿童患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告；4. 影像报告。	
59	2025年国家谈判药品	己二酸他雷替尼胶囊	限 ROS1 阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
60	2025年国家谈判药品	尼拉帕利阿比特龙片	限携带胚系和/或体系 BRCA 基因突变的转移性去势抵抗性前列腺癌成人患者 (mCRPC)。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。	
61	2025年国家谈判药品	菲诺利单抗注射液	限：1. 复发性和/或转移性头颈部鳞状细胞癌的一线治疗；2. 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患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件，并注明几线治疗；2. 病理报告；3. 影像报告。	
62	2025年国家谈判药品	塔戈利单抗注射液	限：1. 既往接受过二线及以上化疗失败的复发或转移性鼻咽癌患者的治疗；2. 复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件，并注明几线治疗；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 符合限制条件的治疗记录。	
63	2025年国家谈判药品	艾帕洛托沃瑞利单抗注射液	限既往接受含铂化疗治疗失败的复发或转移性宫颈癌患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 符合限制条件的治疗记录。	
64	2025年国家谈判药品	注射用苏维西塔单抗	限铂耐药后接受过不超过 1 种系统治疗的成人复发性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌的治疗。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 符合限制条件的治疗记录。	
65	2025年国家谈判药品	派安普利单抗注射液	限：1. 至少经过二线系统化疗的复发或难治性经典霍奇金淋巴瘤成人患者；2. 局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌 (NSCLC) 的一线治疗；3. 既往接受过二线及以上系统治疗失败的复发/转移性鼻咽癌成人患者；4. 复发或转移性鼻咽癌的一线治疗。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件，并注明几线治疗；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 符合限制条件的治疗记录。	
66	2025年国家谈判药品	注射用芦康沙妥珠单抗	限：1. 既往至少接受过 2 种系统治疗 (其中至少 1 种治疗针对晚期或转移性阶段) 的不可切除的局部晚期或转移性三阴性乳腺癌成人患者；2. 经表皮生长因子受体 (EGFR) 酪氨酸激酶抑制剂 (TKI) 和含铂化疗治疗后进展的 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) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。	
67	2025年国家谈判药品	吡洛西利片	限：1. 与氟维司群联合用于既往接受内分泌治疗后出现疾病进展的激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子受体 2 (HER2) 阴性晚期或转移性乳腺癌成人患者；2. 既往转移性阶段接受过两种及以上内分泌治疗和一种化疗后出现疾病进展的激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子受体 2 (HER2) 阴性晚期或转移性乳腺癌成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告。	
68	2025年国家谈判药品	注射用瑞维曲妥珠单抗	限存在 HER2 (ERBB2) 激活突变且既往接受过至少一种系统治疗的不可切除的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。	
69	2025年国家谈判药品	枸橼酸伏维西利胶囊	限联合氟维司群用于既往接受内分泌治疗后出现疾病进展的激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子 2 (HER2) 阴性的复发或转移性成年乳腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
70	2025年国家谈判药品	恩替司他片	限联合芳香化酶抑制剂用于治疗激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子受体-2 (HER-2) 阴性, 经内分泌治疗复发或进展的局部晚期或转移性乳腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告; 3. 影像报告。	
71	2025年国家谈判药品	盐酸来罗西利片	限: 1. 与芳香化酶抑制剂联合使用作为初始内分泌治疗的激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子受体2 (HER2) 阴性 (HR+/HER2-) 局部晚期或转移性乳腺癌成人患者; 2. 与氟维司群联合用于既往接受内分泌治疗后疾病进展的激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子受体2 (HER2) 阴性 (HR+/HER2-) 局部晚期或转移性乳腺癌成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件, 并注明几线治疗; 2. 病理报告; 3. 影像报告。	
72	2025年国家谈判药品	醋酸甲地孕酮口服混悬液	限: 1. 获得性免疫缺陷综合征患者的厌食症; 2. 获得性免疫缺陷综合征患者及癌症患者恶病质引起的体重明显减轻。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告。	
73	2025年国家谈判药品	紫杉醇口服溶液	限一线含氟尿嘧啶类方案治疗期间或治疗后出现疾病进展的晚期胃癌患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件, 并注明几线治疗; 2. 病理报告; 3. 影像报告。	
74	2025年国家谈判药品	盐酸伊立替康脂质体注射液 (II)	限既往经吉西他滨为基础的化疗治疗失败的不可切除的局部晚期或转移性胰腺癌患者的治疗。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告。	
75	2025年国家谈判药品	西妥昔单抗N01注射液	限与FOLFOX或FOLFIRI 方案联合用于一线治疗RAS基因野生型的转移性结直肠癌。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件, 并注明几线治疗; 2. 病理报告; 3. 基因检测报告。	
76	2025年国家谈判药品	醋酸阿比特龙片 (II)		A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告。	
77	2025年国家谈判药品	氩恩扎鲁胺软胶囊	限接受醋酸阿比特龙及化疗后出现疾病进展, 且既往未接受新型雄激素受体抑制剂的转移性去势抵抗性前列腺癌 (mCRPC) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告。	
78	2025年国家谈判药品	氟泽雷塞片	限至少接受过一种系统性治疗的鼠类肉瘤病毒癌基因 (KRAS) G12C 突变型的晚期非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告; 3. 基因检测报告。	
79	2025年国家谈判药品	卡匹色替片	限联合氟维司群用于转移性阶段至少接受过一种内分泌治疗后疾病进展, 或在辅助治疗期间或完成辅助治疗后12个月内复发的激素受体 (HR) 阳性、人表皮生长因子受体2 (HER2) 阴性且伴有一种或多种PIK3CA/AKT1/PTEN改变的局部晚期或转移性乳腺癌成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告; 3. 基因检测报告。	
80	2025年国家谈判药品	伊那利塞片	限联合哌柏西利和氟维司群, 用于内分泌治疗耐药 (包括在辅助内分泌治疗期间或之后出现复发)、PIK3CA突变、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成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告。	
81	2025年国家谈判药品	枸橼酸戈来韦塞片	限至少接受过一种系统性治疗的鼠类肉瘤病毒癌基因 (KRAS) G12C 突变型的晚期非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告。	
82	2025年国家谈判药品	苹果酸法米替尼胶囊	限联合注射用卡瑞利珠单抗用于既往接受含铂化疗治疗失败但未接受过贝伐珠单抗治疗的复发或转移性宫颈癌患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告。	
83	2025年国家谈判药品	格索雷塞片	限至少接受过一种系统性治疗的鼠类肉瘤病毒癌基因 (KRAS) G12C 突变型的晚期非小细胞肺癌 (NSCLC) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告; 3. 基因检测报告; 4. 影像报告。	
84	2025年国家谈判药品	芦沃美替尼片	限: 1. 2岁及2岁以上伴有症状、无法手术的丛状神经纤维瘤病 (PN) 的I型神经纤维瘤病 (NF1) 儿童及青少年患者; 2. 朗格汉斯细胞组织细胞增生症 (LCH) 和组织细胞肿瘤成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件; 2. 病理报告。	
85	2025年国家谈判药品	复方比那甫西颗粒		A	1. 备案资料无特别必要。	
86	2025年国家谈判药品	芪防鼻通片	益气通窍。用于改善肺脾两虚型持续性变应性鼻炎未合并季节性过敏原者的喷嚏、流涕、鼻塞、鼻痒、舌淡, 苔白, 脉浮或脉细弱。	A	1. 疾病诊断证明书。	
87	2025年国家谈判药品	温阳解毒颗粒	温阳益气, 化湿解毒。用于疫病辨证属阳气虚弱, 疫毒侵袭, 症见发热、咳嗽、胸闷、四末不温、气短乏力、大便溏薄; 舌淡, 苔少或白苔, 脉沉细或弱。	B	1. 疾病诊断证明书。	
88	2025年国家谈判药品	玉女煎颗粒	清胃热, 滋肾阴。用于胃热阴虚证。症见头痛, 牙痛, 齿松牙疳, 烦热干渴, 或消渴, 消谷善饥, 舌红苔黄而干, 脉浮洪或滑。	B	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
89	2025年国家谈判药品	参郁宁神片	益气养阴、宁神解郁。用于轻、中度抑郁症中医辨证属气阴两虚证者, 症见失眠多梦、多疑善惊、口咽干燥, 舌淡红或红、苔薄白少津、脉细或沉细等。	A	1. 抑郁发作疾病诊断证明书。	
90	2025年国家谈判药品	养血祛风止痛颗粒	补气养血, 散风止痛。用于频发紧张型头痛中医辨证属气血两虚证, 症见头痛反复发作、头脑昏沉, 以及食少纳呆、自汗、气短、神疲乏力、面色苍白, 舌淡苔白、脉沉细而弱等。	A	1. 备案资料无特别必要。	
91	2025年国家谈判药品	益气清肺颗粒	益气养阴, 健脾和中, 清热祛湿。适用于疫病后短期症状, 气阴两虚, 脾虚失运, 余邪未尽证, 症见倦怠乏力、动后气短、干咳少痰、咽喉不利、胃脘痞闷、纳呆便溏, 舌淡或红、少津, 脉细数。	B	1. 疾病诊断证明书。	
92	2025年国家谈判药品	呋塞米口服溶液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
93	2025年国家谈判药品	醋酸氟氢可的松片	限失盐型先天性肾上腺皮质增生症 (CAH) 及失盐型原发性慢性肾上腺皮质功能减退症 (Addison 病)。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
94	2025年国家谈判药品	熊去氧胆酸口服混悬液	限: 1. 胆囊胆固醇结石 (必须是X射线能穿透的结石, 同时胆囊收缩功能须正常); 2. 胆汁淤积性肝病 (如: 原发性胆汁性肝硬化); 3. 胆汁反流性胃炎; 4. 1月龄至18岁患者的囊性纤维化相关肝病。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
95	2025年国家谈判药品	盐酸伊立替康脂质体注射液	限接受吉西他滨治疗后进展的转移性胰腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告。	
96	2025年国家谈判药品	盐酸万古霉素胶囊		C		
97	2025年国家谈判药品	棕榈酸帕利哌酮注射液(II)		C		
98	2025年国家谈判药品	奥氮平氟西汀胶囊		C		
99	2025年国家谈判药品	注射用阿立哌唑微球		C		
100	2025年国家谈判药品	氨磺必利口崩片		C		
101	2025年国家谈判药品	鱼油(3%)橄榄油中/长链脂肪乳/氨基酸(16)/葡萄糖(13%)注射液	需经营养风险筛查，明确具有营养风险，且不能经饮食或“肠内营养剂”补充足够营养的住院患者方予支付。	C		
102	2025年国家谈判药品	锝[99mTc]替曲膦注射液		C		
103	2025年国家谈判药品	注射用亚胺培南西司他丁钠/氯化钠注射液	限头孢菌素耐药或重症感染患者。	C		
104	2025年国家谈判药品	注射用美罗培南/氯化钠注射液		C		
105	2025年国家谈判药品	盐酸右哌甲酯缓释胶囊	限6岁及6岁以上注意缺陷多动障碍(ADHD)。	C		
106	2025年国家谈判药品	羟考酮纳洛酮缓释片	限成人需阿片类镇痛药才能充分控制的重度疼痛。	C		
107	2025年国家谈判药品	注射用盐酸头孢吡肟/氯化钠注射液		C		
108	2025年国家谈判药品	醋酸来法莫林注射用浓溶液	限成人社区获得性肺炎。	C		
109	2025年国家谈判药品	注射用氨曲南阿维巴坦钠	限18岁及以上患者由敏感革兰阴性菌引起的治疗药物选择有限或无替代治疗的下列感染：1. 复杂性腹腔感染(cIAI)；2. 医院获得性肺炎(HAP)，包括呼吸机相关性肺炎(VAP)。	C		
110	2025年国家谈判药品	怡培生长激素注射液	限3岁及以上儿童的生长激素缺乏症所致的生长缓慢。	C		
111	2025年国家谈判药品	金培生长激素注射液	限内源性生长激素缺乏(GHD)所引起的儿童生长缓慢。	C		
112	2025年国家谈判药品	吡仑帕奈口服混悬液	限成人和4岁及以上儿童癫痫部分性发作患者的治疗。	C		
113	现行我省双通道药品	如意珍宝片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
114	现行我省双通道药品	红花如意丸		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
115	现行我省双通道药品	益气通窍丸		B	1. 出院小结或疾病证明书原件(过敏性鼻炎)。	
116	现行我省双通道药品	通络明目胶囊	限2型糖尿病视网膜病变单纯性型。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
117	现行我省双通道药品	坤心宁颗粒		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
118	现行我省双通道药品	关黄母颗粒	补益肝肾，滋阴降火。用于女性更年期综合征(绝经前后诸证)中医辨证属肝肾阴虚证，症见烘热汗出，头晕，耳鸣，腰膝酸软或足跟痛，少寐多梦，急躁易怒等。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
119	现行我省双通道药品	温经汤颗粒		A	1. 出院小结或疾病证明书原件(痛经)。	
120	现行我省双通道药品	参一胶囊	限原发性肺癌、肝癌化疗期间使用。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 化疗记录。	
121	现行我省双通道药品	淫羊藿素软胶囊	限不适合或患者拒绝接受标准治疗，且既往未接受过全身系统性治疗的、不可切除的肝细胞癌，患者外周血复合标志物满足以下检测指标的至少两项：AFP≥400 ng/mL；TNF-α<2.5 pg/mL；IFN-γ≥7.0 pg/mL。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 外周血复合标志物检查报告；3. 医生出具既往未接受全身系统治疗及不可手术说明。	
122	现行我省双通道药品	食道平散	限中晚期食道癌所致食道狭窄梗阻的患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 食道镜报告。	
123	现行我省双通道药品	复方黄黛片	限初治的急性早幼粒细胞白血病。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
124	现行我省双通道药品	连榆烧伤膏	清热解毒，生肌止痛。用于浅Ⅱ°、深Ⅱ°烧烫伤创面的治疗，用药面积不宜超出体表面积的1%。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
125	现行我省双通道药品	广金钱草总黄酮胶囊	清热祛湿，利尿排石。用于输尿管结石中医辨证属湿热蕴结证者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
126	现行我省双通道药品	秦威颗粒	清热除湿祛风，活血通络止痛。用于急性痛性关节炎风湿郁热证，症见关节疼痛、关节肿胀、关节局部发热、口渴喜饮，舌质红、苔黄、脉滑数。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件（痛风）。	
127	现行我省双通道药品	芍麻止痉颗粒		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
128	现行我省双通道药品	枳实总黄酮片		A	1. 出院小结或疾病证明书原件（消化不良）。	
129	现行我省双通道药品	七蕊胃舒胶囊		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
130	现行我省双通道药品	一贯煎颗粒		A	1. 出院小结或疾病证明书原件（腹痛）。	
131	现行我省双通道药品	解郁除烦胶囊		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
132	现行我省双通道药品	芪芎通络胶囊	限中风病中经络（轻中度脑梗塞）恢复期患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
133	现行我省双通道药品	芪丹通络颗粒		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
134	现行我省双通道药品	脑心安胶囊	限中重度脑梗塞、冠心病心绞痛患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
135	现行我省双通道药品	葵藜皂苷胶囊	限中风病中经络（轻中度脑梗死）恢复期患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
136	现行我省双通道药品	杜蛭丸		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
137	现行我省双通道药品	八味芪龙颗粒	限中风病中经络（轻中度脑梗塞）恢复期患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
138	现行我省双通道药品	益肾养心安神片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
139	现行我省双通道药品	通脉降糖胶囊		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
140	现行我省双通道药品	桑枝总生物碱片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
141	现行我省双通道药品	芪蛭益肾胶囊		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
142	现行我省双通道药品	参龙宁心胶囊	限冠心病和成年人恢复期病毒性心肌炎出现的轻度或中度室性过早搏动见上述证候者。	B	1. 心电图或动态心电图提示室性早搏；2. 出院小结或疾病证明书原件。	
143	现行我省双通道药品	苓桂术甘颗粒	温阳化饮，健脾利湿。用于中阳不足之痰饮。症见胸胁支满，目眩心悸，短气而咳，舌苔白滑，脉弦滑。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
144	现行我省双通道药品	宣肺败毒颗粒	宣肺化湿，清热透邪，泻肺解毒。用于湿毒郁肺所致的疫病。症见发热，咳嗽，咽部不适，喘促气短，乏力，纳呆，大便不畅，舌质暗红、苔黄腻或黄燥，脉滑数或弦滑。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
145	现行我省双通道药品	散寒化湿颗粒	散寒化湿、宣肺透邪、辟秽化浊、解毒通络。用于寒湿郁肺所致疫病，症见发热，乏力，周身酸痛，咳嗽，咯痰，胸闷憋气，纳呆，恶心，呕吐，腹泻，大便粘腻不爽；舌质淡胖齿痕或淡红，舌苔白厚腻或腐腻，脉滑或濡。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
146	现行我省双通道药品	射麻口服液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
147	现行我省双通道药品	麻芩消咳颗粒		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
148	现行我省双通道药品	金花清感颗粒	疏风宣肺，清热解毒。用于单纯型流行性感冒轻症，中医辨证属风热犯肺证者，症见发热，头痛，全身酸痛，咽痛，咳嗽，恶风或恶寒，鼻塞流涕，舌质红，舌苔薄黄，脉数。在新型冠状病毒肺炎的常规治疗中，可用于轻型、普通型引起的发热、咳嗽、乏力。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
149	现行我省双通道药品	化湿败毒颗粒	化湿解毒，宣肺泄热。用于湿毒侵肺所致的疫病，症见发热、咳嗽、乏力、胸闷、恶心、肌肉酸痛、咽干咽痛、食欲减退、口中粘腻不爽等。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
150	现行我省双通道药品	小儿紫贝宣肺糖浆		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
151	现行我省双通道药品	连花清咳片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
152	现行我省双通道药品	九味止咳口服液		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
153	现行我省双通道药品	五味苦参肠溶胶囊		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
154	现行我省双通道药品	利胆止痛胶囊		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
155	现行我省双通道药品	痰热清胶囊	清热，化痰，解毒。用于风温肺热病属风热袭肺证，症见发热，恶风，咳嗽，咯痰，或咽痛，流涕，口干等。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
156	现行我省双通道药品	清肺排毒颗粒		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
157	现行我省双通道药品	儿茶上清丸	清热退火，解毒敛疮，止痛。用于轻型复发性阿弗他溃疡上焦实热证。症见：口舌生疮，溃疡疼痛，口渴欲饮，口粘口臭，舌质红，舌苔黄或黄腻，脉弦洪或弦数。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件（口腔溃疡）	
158	现行我省双通道药品	熊胆舒肝利胆胶囊		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
159	现行我省双通道药品	清胃止痛微丸		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
160	现行我省双通道药品	济川煎颗粒		A	1. 出院小结或疾病证明书原件（便秘）。	
161	现行我省双通道药品	银翘清热片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
162	现行我省双通道药品	疏清颗粒		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
163	现行我省双通道药品	八氟丙烷脂质微球注射液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	调出25版国家目录，保持原待遇至2026年6月30日
164	现行我省双通道药品	吸入用氯醋甲胆碱		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
165	现行我省双通道药品	重组结核杆菌融合蛋白(BC)		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
166	现行我省双通道药品	注射用盐酸曲拉西利	限既往未接受过系统性化疗的广泛期小细胞肺癌（在接受含铂类药物联合依托泊苷方案治疗前给药）患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告。	
167	现行我省双通道药品	蔗糖羟基氧化铁咀嚼片	限：1. 接受血液透析(HD)或腹膜透析(PD)的成人慢性肾脏病(CKD)患者；2. 12岁及以上CKD4-5期(定义为肾小球滤过率 $<30\text{ mL/min/1.73 m}^2$ )或接受透析的CKD儿科患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 血液透析(HD)或腹膜透析(PD)记录或者肾小球滤过率 $<30\text{ mL/min/1.73m}^2$ 。	
168	现行我省双通道药品	环硅酸锆钠散	限成人高钾血症。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
169	现行我省双通道药品	地拉罗司颗粒	限：1. 年龄大于2岁的 $\beta$ -地中海贫血患者；2. 10岁及10岁以上非输血依赖性地中海贫血综合征患者。	A	基础备案材料： 1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告； 其他备案材料： 3. 基因检测报告（适用适应症1）。	
170	现行我省双通道药品	复方电解质眼内冲洗液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
171	现行我省双通道药品	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。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 影像报告；3. 视力检测报告。	
172	现行我省双通道药品	雷珠单抗注射液	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；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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 影像报告；3. 视力检测报告。	
173	现行我省双通道药品	康柏西普眼用注射液	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；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)(视网膜分支静脉阻塞(BRVO)或视网膜中央静脉阻塞(CRVO)的黄斑水肿引起的视力损伤。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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 影像报告；3. 视力检测报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
174	现行我省双通道药品	法瑞西单抗注射液	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. 继发性视网膜静脉阻塞 (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。 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 影像报告；3. 视力检测报告。	
175	现行我省双通道药品	阿柏西普眼内注射液	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 影像报告；3. 视力检测报告。	
176	现行我省双通道药品	盐酸利多卡因眼用凝胶		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
177	现行我省双通道药品	他氟前列素滴眼液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
178	现行我省双通道药品	氟轻松玻璃体内植入剂	限累及眼后段的慢性非感染性葡萄膜炎。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
179	现行我省双通道药品	盐酸溴己新口服溶液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
180	现行我省双通道药品	福多司坦口服溶液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
181	现行我省双通道药品	吸入用盐酸氨溴索溶液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
182	现行我省双通道药品	美泊利单抗注射液	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息肉 (CRSwNP) 成人患者；2. 成人和 12 岁及以上青少年重度嗜酸性粒细胞性哮喘 (SEA) 的维持治疗；3. 成人嗜酸性肉芽肿性多血管炎 (EGPA)。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
183	现行我省双通道药品	注射用奥马珠单抗 α	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的 15 岁及以上患者，并需 IgE (免疫球蛋白 E) 介导确诊证据。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 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记录；3. IgE (免疫球蛋白 E) 介导确诊证据。	
184	现行我省双通道药品	奥马珠单抗注射液	限：1. 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的 6 岁及以上患者，并需 IgE (免疫球蛋白 E) 介导确诊证据；2. H1 抗组胺药治疗后仍有症状的成人和青少年 (12 岁及以上) 慢性自发性荨麻疹患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 过敏性鼻炎需提供糖皮质激素和长效吸入型 β 2-肾上腺素受体激动剂治疗记录并有 IgE (免疫球蛋白 E) 介导确诊证据；3. 慢性自发性荨麻疹患者提供 H1 抗组胺药治疗记录。	
185	现行我省双通道药品	注射用奥马珠单抗	限：1. 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的 6 岁及以上患者，并需 IgE (免疫球蛋白 E) 介导确诊证据；2. H1 抗组胺药治疗后仍有症状的成人和青少年 (12 岁及以上) 慢性自发性荨麻疹患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
186	现行我省双通道药品	孟鲁司特钠口服膜	限：1. 1 岁至 14 岁儿童哮喘的预防和长期治疗；2. 2 岁至 14 岁儿童季节性过敏性鼻炎和常年性过敏性鼻炎。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
187	现行我省双通道药品	茚达格莫吸入粉雾剂 (II)	限未能充分控制的成年哮喘患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
188	现行我省双通道药品	乌美溴铵维兰特罗吸入粉雾剂	限慢性阻塞性肺病 (COPD)。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 肺功能报告。	
189	现行我省双通道药品	格隆溴铵福莫特罗吸入气雾剂	限慢性阻塞性肺疾病。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 肺功能报告。	
190	现行我省双通道药品	茚达特罗莫米松吸入粉雾剂 (III)		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
191	现行我省双通道药品	茚达特罗莫米松吸入粉雾剂 (II)		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
192	现行我省双通道药品	倍氯福格吸入气雾剂	限慢性阻塞性肺病。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
193	现行我省双通道药品	盐酸丙卡特罗吸入溶液		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
194	现行我省双通道药品	盐酸丙卡特罗粉雾剂		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
195	现行我省双通道药品	氮草斯汀氟替卡松鼻喷雾剂	限12岁及以上单一鼻用抗组胺药或糖皮质激素治疗效果不佳的中至重度季节性过敏性鼻炎和常年性过敏性鼻炎患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 鼻用抗组胺药或糖皮质激素治疗效果不佳记录。	
196	现行我省双通道药品	苯环喹溴铵鼻喷雾剂	限变应性鼻炎。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
197	现行我省双通道药品	盐酸奥洛他定颗粒		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
198	现行我省双通道药品	依达拉奉氯化钠注射液	限肌萎缩侧索硬化(ALS)。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
199	现行我省双通道药品	氯苯唑酸软胶囊	限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)。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 心脏彩超报告或心脏磁共振报告。	
200	现行我省双通道药品	利鲁唑口服混悬液	限肌萎缩侧索硬化(ALS)。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
201	现行我省双通道药品	氨吡啶缓释片	限多发性硬化合并步行障碍(EDSS评分4-7分)的成年患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 神经功能状况评估量表(EDSS)。	
202	现行我省双通道药品	盐酸美金刚口服膜		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
203	现行我省双通道药品	盐酸安非他酮缓释片(II)		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
204	现行我省双通道药品	氘丁苯那嗪片	限治疗成人：与亨廷顿病有关的舞蹈病；迟发性运动障碍。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 基因检测报告(迟发性运动障碍不需要提供)。	
205	现行我省双通道药品	布立西坦片	限16岁及以上癫痫患者部分性发作的单药治疗和添加治疗。	B	1. 出院小结或疾病证明书；2. 脑电图报告 3. 门诊癫痫就诊病历。	
206	现行我省双通道药品	氨基烯酸口服溶液用散	限婴儿痉挛症。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
207	现行我省双通道药品	普瑞巴林口服溶液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
208	现行我省双通道药品	苯磺酸克利加巴林胶囊	限：1. 治疗成人糖尿病性周围神经病理性疼痛；2. 带状疱疹后神经痛。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
209	现行我省双通道药品	诺西那生钠注射液	限5q脊髓性肌萎缩症。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 基因检测报告。	
210	现行我省双通道药品	利司扑兰口服溶液用散	限治疗16日龄及以上患者的脊髓性肌萎缩症(SMA)。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
211	现行我省双通道药品	纳鲁索拜单抗注射液	限不可手术切除或手术切除可能导致严重功能障碍的骨巨细胞瘤成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；4. 影像报告。	
212	现行我省双通道药品	米诺膦酸片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
213	现行我省双通道药品	酮洛芬凝胶贴膏	限骨关节炎。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
214	现行我省双通道药品	来那度胺		B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 免疫组化报告；3. 病理报告或者免疫电泳报告。	
215	现行我省双通道药品	富马酸二甲酯肠溶胶囊	限成人复发型多发性硬化(RMS)。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
216	现行我省双通道药品	泊马度胺胶囊	限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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告或者免疫电泳报告3. 骨髓报告；4. 既往治疗记录。	
217	现行我省双通道药品	盐酸伊普可泮胶囊	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
218	现行我省双通道药品	他克莫司颗粒	限：1. 预防儿童肝脏或肾脏移植术后的移植物排斥反应；2. 治疗儿童肝脏或肾脏移植术后应用其他免疫抑制药物无法控制的移植物排斥反应。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
219	现行我省双通道药品	依奇珠单抗注射液	限：1. 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. 常规治疗疗效欠佳的活动性强直性脊柱炎成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
220	现行我省双通道药品	乌司奴单抗注射液(静脉输注)	限对传统治疗或肿瘤坏死因子 $\alpha$ (TNF- $\alpha$ )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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
221	现行我省双通道药品	乌司奴单抗注射液	限：1. 对环孢素、甲氨喋呤(MTX)等其他系统性治疗或PUVA(补骨脂素和紫外线A)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. 对其他系统性治疗或光疗应答不足或无法耐受的6岁及以上儿童和青少年中重度斑块状银屑病患者；3. 对传统治疗或肿瘤坏死因子 $\alpha$ (TNF $\alpha$ )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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
222	现行我省双通道药品	替瑞奇单抗注射液	限适合系统治疗或放疗的中度至重度斑块状银屑病成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
223	现行我省双通道药品	注射用司妥昔单抗	限人体免疫缺陷病毒 (HIV) 阴性和人疱疹病毒8型 (HHV-8) 阴性的多中心Castleman病 (MCD) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. HIV和HHV-8检测报告。	
224	现行我省双通道药品	萨特利单抗注射液	限≥12岁青少年及成人患者水通道蛋白4 (AQP4) 抗体阳性的视神经脊髓炎谱系疾病 (NMOSD)。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
225	现行我省双通道药品	司库奇尤单抗注射液	限：1. 符合系统治疗或放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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
226	现行我省双通道药品	佩索利单抗注射液	限成人泛发性脓疱型银屑病 (GPP)。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
227	现行我省双通道药品	古塞奇尤单抗注射液	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。	A	1. 疾病证明书原件（适应症1：注明“中重度斑块状银屑病”）。	
228	现行我省双通道药品	依那西普注射液	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
229	现行我省双通道药品	注射用英夫利西单抗		A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明常规治疗效果不佳。	
230	现行我省双通道药品	伊奈利单抗注射液	限抗水通道蛋白4 (AQP4) 抗体阳性的视神经脊髓炎谱系疾病 (NMOSD) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 抗水通道蛋白4 (AQP4) 抗体阳性报告单。	
231	现行我省双通道药品	依库珠单抗注射液	限：1. 阵发性睡眠性血红蛋白尿症 (PNH) 的患者； 2. 非典型溶血性尿毒症综合征 (aHUS) 的患者； 3. 抗乙酰胆碱受体 (AChR) 抗体阳性的难治性全身型重症肌无力 (gMG) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 重症肌无力 (gMG) 成人患者需提供抗乙酰胆碱受体 (AChR) 抗体阳性报告。	
232	现行我省双通道药品	依维莫司片	限：1. 既往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 (NET) 成人患者； 4. 需要治疗干预但不适于手术切除的结节性硬化症 (TSC) 相关的室管膜下巨细胞星形细胞瘤 (SEGA) 成人和儿童患者； 5. 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； 6. 米曲唑或阿那曲唑治疗失败后的激素受体阳性、表皮生长因子受体-2阴性、绝经后晚期女性乳腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 病理报告。	
233	现行我省双通道药品	西尼莫德片	限成人复发型多发性硬化的患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 影像报告。	
234	现行我省双通道药品	乌帕替尼缓释片	限：1. 12岁及以上患者难治性、中重度特应性皮炎的二线治疗； 2. 活动性银屑病关节炎成人患者的二线治疗； 3. 中重度活动性类风湿关节炎成人患者的二线治疗； 4. 对一种或多种TNF抑制剂应答不佳或不耐受或禁忌的中度至重度活动性溃疡性结肠炎成人患者； 5. 对一种或多种TNF抑制剂应答不佳或不耐受或禁忌的中度至重度活动性克罗恩病成人患者； 6. 对非甾体抗炎药 (NSAID) 应答不佳且存在客观炎症征象 (表现为C反应蛋白[CRP]升高和/或磁共振成像[MRI]异常) 的活动性放射学阴性中轴型脊柱关节炎 (nr-axSpA) 成人患者； 7. 对一种或多种TNF抑制剂应答不佳或不耐受的活动性强直性脊柱炎 (AS, 放射学阳性中轴型脊柱关节炎) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
235	现行我省双通道药品	注射用维得利珠单抗	限：1. 对传统治疗或肿瘤坏死因子 α (TNF α) 抑制剂应答不充分、失应答或不耐受的中度至重度活动性溃疡性结肠炎的成年患者； 2. 对传统治疗或TNF α 抑制剂应答不充分、失应答或不耐受的中度至重度活动性克罗恩病的成年患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
236	现行我省双通道药品	注射用泰它西普	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。	A	适应症1：1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明常规治疗效果不佳； 2. 门诊病历提供高疾病活动度的证据，比如双练阳性，补体低下证据。适应症2：1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 提供乙酰胆碱受体抗体阳性的报告单。	
237	现行我省双通道药品	特立氟胺片	限常规治疗无效的多发性硬化患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	
238	现行我省双通道药品	枸橼酸托法替布缓释片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
239	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 影像报告。	
240	现行我省双通道药品	氘可来昔替尼片	限适合系统治疗或放疗的成年中重度斑块状银屑病患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
241	现行我省双通道药品	甲磺酸贝舒地尔片	限对糖皮质激素或其他系统治疗应答不充分的12岁及以上慢性移植物抗宿主病患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 既往治疗记录。	
242	现行我省双通道药品	注射用贝利尤单抗	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）5岁及以上患者；2. 与常规治疗联合用于活动性狼疮肾炎成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，标明常规治疗效果不佳（常规治疗联合用于活动性狼疮肾炎成人患者无需标注）。	
243	现行我省双通道药品	巴瑞替尼片	限：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；2. 对一种或多种既往传统合成或生物DMARDs应答不佳或不耐受的2岁及以上活动性幼年特发性关节炎患者，包括：（1）多关节型幼年特发性关节炎（多关节型类风湿因子阳性[RF+]或阴性[RF-]，扩展型少关节炎），（2）附着点炎相关关节炎，（3）幼年银屑病关节炎。可单独使用或与甲氨蝶呤联合用药。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明常规治疗效果不佳。	
244	现行我省双通道药品	艾加莫德α注射液	限乙酰胆碱受体（AChR）抗体阳性的成人全身型重症肌无力（gMG）患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 乙酰胆碱受体（AChR）抗体阳性报告。	
245	现行我省双通道药品	盐酸奥扎莫德胶囊	限成人复发型多发性硬化。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
246	现行我省双通道药品	阿普米司特片	限符合接受光疗或系统性治疗指征的中度至重度斑块状银屑病的成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
247	现行我省双通道药品	拓培非格司亭注射液	限既往化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 上次化疗记录和血常规报告单。	
248	现行我省双通道药品	硫培非格司亭注射液	限既往化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗（注明分期）； 2. 病理报告。	
249	现行我省双通道药品	艾贝格司亭α注射液	限既往化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 上次化疗记录和血常规报告单。	
250	现行我省双通道药品	注射用醋酸地加瑞克	限需要雄激素去势治疗的前列腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 病理报告。	
251	现行我省双通道药品	瑞维鲁胺片	限转移性激素敏感性前列腺癌（mHSPC）患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 病理报告。	
252	现行我省双通道药品	恩扎卢胺软胶囊		A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 病理报告。	
253	现行我省双通道药品	达罗他胺片	限：1. 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； 2. 联合多西他赛治疗转移性激素敏感性前列腺癌（mHSPC）成年患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 病理报告。	
254	现行我省双通道药品	阿帕他胺片	限：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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 病理报告。	
255	现行我省双通道药品	阿比特龙		A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告； 3. 影像报告。	
256	现行我省双通道药品	醋酸戈舍瑞林缓释植入剂		B	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 病理报告（前列腺癌若无此项，则需要补充PSA报告和影像学报告）。	
257	现行我省双通道药品	帕妥珠单抗注射液（皮下注射）	限：1. HER2阳性、局部晚期、炎性或早期乳腺癌患者（直径>2cm或淋巴结阳性）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； 3. 既往未接受过针对转移性乳腺癌的抗HER2治疗或者化疗的HER2阳性、转移性或不可切除的局部复发性乳腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告或免疫组化（符合HER2阳性）； 3. 影像报告。	
258	现行我省双通道药品	西达本胺片	限：1. 既往至少接受过一次全身化疗的复发或难治的外周T细胞淋巴瘤（PTCL）患者； 2. 联合R-CHOP（利妥昔单抗、环磷酰胺、阿霉素、长春新碱和强的松）用于MYC和BCL2表达阳性的既往未经治疗的弥漫大B细胞淋巴瘤（DLBCL）患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告。	
259	现行我省双通道药品	维奈克拉片	限成人急性髓系白血病患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 骨髓报告单； 3. 免疫分型。	
260	现行我省双通道药品	塞利尼索片	限：1. 既往接受过治疗且对至少一种蛋白酶体抑制剂，一种免疫调节剂以及一种抗CD38单抗难治的复发或难治性多发性骨髓瘤成人患者； 2. 既往接受过至少两线系统性治疗的复发或难治性弥漫性大B细胞淋巴瘤（DLBCL）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告或骨髓细胞学。	
261	现行我省双通道药品	培门冬酶注射液		A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 骨髓报告单。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
262	现行我省双通道药品	氟唑帕利胶囊	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.晚期中上皮性卵巢癌、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。	A	1.出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2.病理报告；3.基因检测报告（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提供）。	
263	现行我省双通道药品	重组人血管内皮抑制素注射液	限晚期非小细胞肺癌患者。	A	1.出院小结或疾病证明书原件；2.影像报告；3.病理报告。	
264	现行我省双通道药品	注射用埃普奈明	限既往接受过至少2种系统性治疗方案的复发或难治性多发性骨髓瘤成人患者，既往含免疫调节剂方案难治的患者不宜接受本联合方案治疗。	A	1.出院小结或疾病证明书原件；2.病理报告；3.符合限制条件的治疗记录；4.影像报告。	
265	现行我省双通道药品	甲磺酸艾立布林注射液	限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。	A	1.出院小结或疾病证明书原件；2.病理报告。	
266	现行我省双通道药品	帕米帕利胶囊	限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。	A	1.出院小结或疾病证明书原件；2.病理报告；3.基因检测报告。	
267	现行我省双通道药品	甲苯磺酸尼拉帕利胶囊	限：1.晚期中上皮性卵巢癌、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.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。	A	1.出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2.病理报告。	
268	现行我省双通道药品	奥拉帕利片	限：1.携带胚系或体细胞BRCA突变的(gBRCAm或sBRCAm)晚期中上皮性卵巢癌、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)阳性的晚期中上皮性卵巢癌、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。	A	1.出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2.病理报告；3.基因检测报告（晚期中上皮性卵巢癌、输卵管癌、原发性腹膜癌或前列腺癌成人患者提供）。	
269	现行我省双通道药品	磷酸索立德吉胶囊	限不宜手术或放疗，以及手术或放疗后复发的局部晚期基底细胞癌(BCC)成年患者。	A	1.出院小结或疾病证明书原件；2.影像报告；3.病理报告。	
270	现行我省双通道药品	枸橼酸伊沙佐米胶囊	限治疗已接受过至少一种既往治疗的多发性骨髓瘤成人患者。	A	1.出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2.病理报告或者免疫电泳报告。	
271	现行我省双通道药品	硼替佐米		A	1.出院小结或疾病证明书原件；2.病理报告（或骨髓细胞学报告）。	
272	现行我省双通道药品	注射用卡非佐米	限与地塞米松联合适用于治疗复发或难治性多发性骨髓瘤成人患者，患者既往至少接受过2种治疗，包括蛋白酶体抑制剂和免疫调节剂。	A	1.出院小结或疾病证明书原件；2.病理报告或者免疫电泳报告3.骨髓报告；4.既往治疗记录。	
273	现行我省双通道药品	依沃西单抗注射液	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。	A	1.出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2.病理报告；3.符合限制条件的治疗记录；（适应症2不需提供既往治疗记录）4.影像报告；5.基因检测。 其他备案材料：6.PD-L1表达阳性(CPS≥1)（适应症2要求提供）；7.符合说明书适应症描述的联合用药说明	
274	现行我省双通道药品	注射用维泊妥单抗	限：1.既往未经治疗的弥漫大B细胞淋巴瘤(DLBCL)成人患者；2.不适合接受造血干细胞移植的复发或难治性弥漫大B细胞淋巴瘤(DLBCL)成人患者。	A	1.出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2.病理报告或骨髓细胞学报告；3.影像报告。	
275	现行我省双通道药品	注射用维布妥昔单抗	限以下CD30阳性淋巴瘤成人患者：1.复发或难治性系统性间变性大细胞淋巴瘤(R/R sALCL)；2.复发或难治性经典霍奇金淋巴瘤(R/R cHL)；3.既往接受过系统性治疗的原发性皮肤间变性大细胞淋巴瘤(pALCL)或蕈样真菌病(MF)。	A	1.符合适应症的疾病证明书原件；2.CD30阳性检测。	
276	现行我省双通道药品	尼妥珠单抗注射液	限：1.与放疗联合治疗局部晚期鼻咽癌；2.与同步放化疗联合治疗局部晚期头颈部鳞癌。	A	1.出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗（注明分期）；2.病理报告。	
277	现行我省双通道药品	贝伐珠单抗		A	1.出院小结或疾病证明书原件；2.病理报告（肝细胞癌不需要）；3.影像报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
278	现行我省双通道药品	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)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)子宫内膜癌患者。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告（肝癌若无病理报告，则需提供甲胎蛋白报告）；3. 影像报告（适应症1除外）。 其他备案材料：4. 既往治疗记录（适应症1、2（2）提供）；5. 基因报告或免疫组化报告（适应症2提供）。	
279	现行我省双通道药品	替雷利珠单抗注射液	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胃食管结合部腺癌的一线治疗。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告（肝癌若无此项，提供对应甲胎蛋白或影像报告）；3. 影像报告；4. 符合限制条件的治疗记录（适应症1、4、8、9、11需要提供）。 其他备案材料：5. 符合限制条件的基因检测或免疫组化报告（适应症1、4、5（肺鳞癌除外）、9需要提供）。	
280	现行我省双通道药品	特瑞普利单抗注射液	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-IIIB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。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告（肝癌若无此项，提供对应甲胎蛋白或影像报告）；3. 符合限制条件的治疗记录；4. 影像学报告（适应症1除外）；其他备案材料：5. 基因报告或免疫组化报告（适应症7、11提供）。	
281	现行我省双通道药品	赛帕利单抗注射液	限：1. 既往接受含铂化疗治疗失败的复发或转移性且PD-L1表达阳性(CPS≥1)的宫颈癌患者；2. 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成人患者。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 符合限制条件的化疗记录；4. 影像报告； 其他备案材料：5. PD-L1表达阳性(CPS≥1)（适应症1提供）。	
282	现行我省双通道药品	卡度尼利单抗注射液	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胃食管结合部腺癌患者的一线治疗。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 符合限制条件内容的化疗记录；4. 影像报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
283	现行我省双通道药品	注射用卡瑞利珠单抗	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。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告（肝癌若无此项，则需提供甲胎蛋白报告和影像学报告）；3. 符合限制条件的治疗记录；4. 影像学报告。其他备案材料：5. 基因报告或免疫组化报告（适应症2提供）。	
284	现行我省双通道药品	恩朗苏拜单抗注射液	限既往接受含铂化疗治疗失败的PD-L1表达阳性（CPS≥1）的复发或转移性宫颈癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告（包含PD-L1表达水平）；3. 符合限制条件内容的化疗记录；4. 影像报告	
285	现行我省双通道药品	西妥昔单抗β注射液	限与FOLFIRI方案联合用于一线治疗RAS/BRAF基因野生型的转移性结直肠癌。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 符合限制条件的化疗记录；4. 影像报告；5. 基因检测报告。	
286	现行我省双通道药品	西妥昔单抗注射液	限：1. RAS基因野生型的转移性结直肠癌；2. 头颈部鳞状细胞癌。	A	“直肠癌”：1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 基因检测报告；3. 病理报告；4. 影像报告；“头颈部鳞状细胞癌”：1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告。	
287	现行我省双通道药品	注射用伊尼妥单抗	限接受过1个或多个化疗方案的HER2阳性转移性乳腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告。	
288	现行我省双通道药品	曲妥珠单抗注射液（皮下注射）	限：1. 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；2. HER2阳性的转移性乳腺癌。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. HER2阳性（基因检测或者免疫组化）。	
289	现行我省双通道药品	曲妥珠单抗		A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告或免疫组化报告（符合HER2阳性）；3. 影像报告。	
290	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并注明辅助治疗还是新辅助治疗；2. 病理报告。	
291	现行我省双通道药品	注射用恩美曲妥珠单抗	限：1. 接受了紫杉烷类联合曲妥珠单抗为基础的新辅助治疗但仍残存侵袭性病灶的HER2阳性早期乳腺癌患者的辅助治疗；2. 限接受了紫杉烷类和曲妥珠单抗治疗的HER2阳性、不可切除局部晚期或转移性乳腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 免疫组化报告（HER2阳性或Cerb2+++）。	
292	现行我省双通道药品	注射用德曲妥珠单抗	限：1. 既往接受过一种或一种以上抗HER2药物治疗的不可切除或转移性HER2阳性成人乳腺癌患者；2. 既往在转移性疾病阶段接受过至少一种系统治疗的，或在辅助化疗期间或完成辅助化疗之后6个月内复发的，不可切除或转移性HER2低表达（IHC 1+或IHC 2+/ISH-）成人乳腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告（含HER2表达水平）；3. 符合限制条件的化疗记录；4. 影像报告	
293	现行我省双通道药品	达雷妥尤单抗注射液（皮下注射）	限：1. 与来那度胺和地塞米松联合用药或与硼替佐米、美法仑和泼尼松联合用药治疗不适合自体干细胞移植的新诊断的多发性骨髓瘤成年患者；2. 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；3. 与泊马度胺和地塞米松联合用药治疗既往接受过至少一线治疗（包括来那度胺和蛋白酶体抑制剂）的多发性骨髓瘤患者；4. 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；5. 新诊断的原发性轻链型淀粉样变患者。本方案不适合也不推荐用于患有NYHA III级或IV级心脏疾病或Mayo IIIB期的原发性轻链型淀粉样变患者。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；其他备案材料：4. 符合限定条件的用药记录（适应症1、2、3、4提供）。	
294	现行我省双通道药品	达雷妥尤单抗注射液	限：1. 与来那度胺和地塞米松联合用药或与硼替佐米、美法仑和泼尼松联合用药治疗不适合自体干细胞移植的新诊断的多发性骨髓瘤成年患者；2. 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；3. 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 骨髓报告单。	
295	现行我省双通道药品	泽贝妥单抗注射液	限CD20阳性弥漫大B细胞淋巴瘤，非特指性（DLBCL，NOS）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. CD20阳性检测报告。	
296	现行我省双通道药品	瑞帕妥单抗注射液	限国际预后指数（IPI）为0~2分的新诊断CD20阳性弥漫大B细胞性非霍奇金淋巴瘤（DLBCL）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. CD20阳性检测报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
297	现行我省双通道药品	利妥昔单抗		A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 免疫组化报告（未经治疗的滤泡性非霍奇金淋巴瘤、弥漫大B细胞性非霍奇金淋巴瘤提供）；3. 病理报告（淋巴瘤、白血病提供）。	
298	现行我省双通道药品	奥法妥木单抗注射液	限成人复发型多发性硬化（RMS）。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
299	现行我省双通道药品	奥妥珠单抗注射液	限与化疗联合，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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗（注明分期）；2. 病理报告。	
300	现行我省双通道药品	盐酸特泊替尼片	限携带间质上皮转化因子（MET）外显子14跳跃突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。	
301	现行我省双通道药品	赛沃替尼片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
302	现行我省双通道药品	索拉非尼		B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告（肝细胞癌不需要）；3. 影像报告。	
303	现行我省双通道药品	舒尼替尼		A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告。	
304	现行我省双通道药品	瑞普替尼胶囊	限ROS1阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。	
305	现行我省双通道药品	瑞派替尼片	限既往接受过3种或以上激酶抑制剂（包括伊马替尼）的晚期胃肠间质瘤（GIST）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件（描述既往接受过3种或以上激酶抑制剂（包括伊马替尼）治疗记录）；2. 病理报告。	
306	现行我省双通道药品	瑞戈非尼片	限：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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗（注明分期）；2. 病理报告（肝细胞癌不需要）。	
307	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 影像报告；3. 病理报告。	
308	现行我省双通道药品	乙磺酸尼达尼布软胶囊	限：1. 特发性肺纤维化（IPF）；2. 系统性硬化病相关间质性肺疾病（SSc-ILD）；3. 具有进行性表型的慢性纤维化性间质性肺疾病。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 肺部CT。	
309	现行我省双通道药品	硫酸拉罗替尼口服溶液	限经充分验证的检测方法诊断为携带神经生长酪氨酸受体激酶（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。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。 其他备案材料：5. 既往治疗记录（无满意替代治疗或既往治疗失败的患者提供）。	
310	现行我省双通道药品	硫酸拉罗替尼胶囊	限经充分验证的检测方法诊断为携带神经生长酪氨酸受体激酶（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。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。 其他备案材料：5. 既往治疗记录（无满意替代治疗或既往治疗失败的患者提供）。	
311	现行我省双通道药品	甲磺酸仑伐替尼胶囊		A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 医生评估无手术指征。	
312	现行我省双通道药品	盐酸卡马替尼片	限未经系统治疗的携带间质上皮转化因子（MET）外显子14跳跃突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。	
313	现行我省双通道药品	谷美替尼片	限具有间质-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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
314	现行我省双通道药品	恩曲替尼胶囊	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生长酪氨酸受体激酶（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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
315	现行我省双通道药品	甲苯磺酸多纳非尼片	限：1. 既往未接受过全身系统性治疗的不可切除肝细胞癌患者；2. 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 医生评估无手术指征；3. 影像报告。	
316	现行我省双通道药品	伯瑞替尼肠溶胶囊	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。	A	基础备案材料：1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。 其他备案材料：5. 既往治疗记录（适应症3提供）。	
317	现行我省双通道药品	富马酸安奈替尼胶囊	限ROS1阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告；4. 基因检测报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
318	现行我省双通道药品	阿伐替尼片	限携带血小板衍生长因子受体 α (PDGFRA) 外显子18突变(包括PDGFRA D842V突变)的不可切除或转移性胃肠道间质瘤 (GIST) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
319	现行我省双通道药品	林普利塞片	限既往接受过至少两种系统性治疗的复发或难治性滤泡性淋巴瘤成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告。	调出25版国家目录，保持原待遇至2026年6月30日
320	现行我省双通道药品	度维利塞胶囊	限既往接受过至少两种系统性治疗的复发或难治性滤泡性淋巴瘤成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 既往接受过至少两种系统性治疗的记录。	调出25版国家目录，保持原待遇至2026年6月30日
321	现行我省双通道药品	泽布替尼胶囊	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. 成人慢性淋巴细胞白血病 (CLL)/小淋巴细胞淋巴瘤 (SLL) 患者；3. 成人华氏巨球蛋白血症 (WM) 患者；4. 联合奥妥珠单抗用于既往接受过至少二线系统性治疗的复发或难治性滤泡性淋巴瘤 (FL) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；其他备案材料：2. 病理报告或者免疫分型报告。（适用适应症1、4）；3. 既往治疗记录（适应症1、4提供）。	
322	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告或者免疫分型报告。（适用适应症2）；3. 既往治疗记录（适应症1提供）。	
323	现行我省双通道药品	阿可替尼胶囊	限：1. 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；2. 既往至少接受过一种治疗的成人套细胞淋巴瘤 (MCL) 患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告或者免疫分型报告。3. 既往治疗记录。	
324	现行我省双通道药品	奥布替尼片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告或者免疫分型报告。3. 既往治疗记录。	
325	现行我省双通道药品	索凡替尼胶囊	限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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告。	
326	现行我省双通道药品	伏罗尼布片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 既往接受过酪氨酸激酶抑制剂治疗失败记录；3. 病理报告。	
327	现行我省双通道药品	甲磺酸伏美替尼片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
328	现行我省双通道药品	呋喹替尼胶囊	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) 子宫内膜癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告。	
329	现行我省双通道药品	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. 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗（注明3线治疗）；2. 病理报告；其他备案材料：3. 符合限制条件的化疗记录（适应症4、5、6不需要提供）。	
330	现行我省双通道药品	阿昔替尼片		A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
331	现行我省双通道药品	甲磺酸阿帕替尼片	限：1. 既往至少接受过2种系统化疗后进展或复发的晚期胃癌或胃-食管结合部腺癌患者；2. 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；3. 不可切除或转移性肝细胞癌患者的一线治疗；4. 联合氟唑帕利用于新辅助、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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗（注明2线治疗）；2. 病理报告（肝细胞癌不需要）。	
332	现行我省双通道药品	磷酸芦可替尼片	限：1. 中危或高危的原发性骨髓纤维化 (PMF) (亦称为慢性特发性骨髓纤维化)、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) 的成年患者；2. 对糖皮质激素或其他系统治疗应答不充分的 12岁及以上急性移植抗宿主病 (急性GVHD) 或慢性移植抗宿主病 (慢性GVHD) 患者。	A	基础备案材料： 1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 其他备案材料： 2. 病理报告；（适用适应症1） 3. 骨髓报告。（适用适应症1） 4. 既往治疗记录（适应症2提供）。	
333	现行我省双通道药品	戈利昔替尼胶囊	限既往至少接受过一线系统性治疗的复发或难治的外周 T细胞淋巴瘤 (r/r PTCL) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告或骨髓细胞学报告；3. 影像报告。	
334	现行我省双通道药品	注射用维迪西妥单抗	限：1. 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)；2. 既往接受过含铂化疗且HER2过表达局部晚期或转移性尿路上皮癌。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗（注明分期）；2. 病理报告。	
335	现行我省双通道药品	马来酸奈拉替尼片	限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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告。	
336	现行我省双通道药品	马来酸吡咯替尼片	限：1. 表皮生长因子受体 2 (HER2) 阳性的复发或转移性乳腺癌患者；2. 表皮生长因子受体 2 (HER2) 阳性早期或局部晚期乳腺癌患者的新辅助治疗。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告；3. 免疫组化报告（符合HER2阳性或Cerb2+++）。	
337	现行我省双通道药品	西罗莫司凝胶	限成人和6岁及以上儿童患者的结节性硬化症相关面部血管纤维瘤。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
338	现行我省双通道药品	琥珀酸瑞西利片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告。	
339	现行我省双通道药品	哌柏西利胶囊	限激素受体 (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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告或基因检测。	
340	现行我省双通道药品	羟乙磷酸达尔西利片	限：1. 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患者；2. 与芳香化酶抑制剂联合使用作为初始内分泌治疗；3. 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告或基因检测。	
341	现行我省双通道药品	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，高复发风险的早期乳腺癌成年患者的辅助治疗；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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告。	
342	现行我省双通道药品	妥拉美替尼胶囊	限含抗PD-1/PD-L1 治疗失败的NRAS基因突变的晚期黑色素瘤患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 符合限制条件的治疗记录；4. 影像报告；5. 基因检测报告。	
343	现行我省双通道药品	硫酸氢司美替尼胶囊	限3岁及3岁以上伴有症状、无法手术的丛状神经纤维瘤 (PN) 的I型神经纤维瘤病 (NF1) 儿童患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 基因检测报告。	
344	现行我省双通道药品	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；3. BRAF V600突变阳性的转移性非小细胞肺癌：联合甲磺酸达拉非尼适用于治疗 BRAF V600突变阳性的转移性非小细胞肺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
345	现行我省双通道药品	枸橼酸依奉阿克胶囊	限未经过间变性淋巴瘤激酶 (ALK) 抑制剂治疗的ALK阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 符合限制条件的治疗记录；4. 影像报告；5. 基因检测报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
346	现行我省双通道药品	伊鲁阿克片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
347	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
348	现行我省双通道药品	洛拉替尼片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
349	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
350	现行我省双通道药品	盐酸恩沙替尼胶囊	限间变性淋巴瘤激酶 (ALK) 阳性的局部晚期或转移性的非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
351	现行我省双通道药品	布格替尼片	限间变性淋巴瘤激酶 (ALK) 阳性的局部晚期或转移性的非小细胞肺癌 (NSCLC) 患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
352	现行我省双通道药品	盐酸阿来替尼胶囊	限：1. 间变性淋巴瘤激酶 (ALK) 阳性的 I B 期至 IIIA 期非小细胞肺癌患者术后辅助治疗；2. 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
353	现行我省双通道药品	维莫非尼片	限 BRAF V600 突变阳性的不可切除或转移性黑色素瘤患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 影像报告；3. 基因检测报告。	
354	现行我省双通道药品	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；3. BRAF V600 突变阳性的转移性非小细胞肺癌；联合曲美替尼适用于治疗 BRAF V600 突变阳性的转移性非小细胞肺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
355	现行我省双通道药品	舒沃替尼片	限既往经含铂化疗治疗时或治疗后出现疾病进展，或不耐受含铂化疗，并且检测确认存在表皮生长因子受体 (EGFR) 20 号外显子插入突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌 (NSCLC) 的成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 符合限制条件的化疗记录；4. 影像报告；5. 基因检测报告。	
356	现行我省双通道药品	甲磺酸瑞齐替尼胶囊	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 符合限制条件的治疗记录（适应症 1 不需提供既往治疗记录）；4. 影像报告；5. 基因检测报告。	
357	现行我省双通道药品	甲磺酸瑞厄替尼片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，需要标明几线治疗；2. 病理报告；3. 符合限制条件的治疗记录；（适应症 1 不需提供既往治疗记录）4. 影像报告；5. 基因检测报告。	
358	现行我省双通道药品	吉非替尼		A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 基因检测报告；3. 病理报告；4. 影像报告。	
359	现行我省双通道药品	厄洛替尼		A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 基因检测报告；3. 病理报告；4. 影像报告。	
360	现行我省双通道药品	达可替尼片	限表皮生长因子受体 (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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
361	现行我省双通道药品	甲磺酸贝福替尼胶囊	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
362	现行我省双通道药品	甲磺酸阿美替尼片	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-IIIB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. 接受含铂化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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
363	现行我省双通道药品	甲磺酸奥希替尼片	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 基因检测报告。	
364	现行我省双通道药品	阿法替尼		A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 基因检测报告（仅非鳞状非小细胞肺癌提供）；3. 病理报告；4. 影像报告。	
365	现行我省双通道药品	盐酸埃克替尼片	限：1. 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. 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)；3. II-III A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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 基因检测报告（非小细胞肺癌提供）。	
366	现行我省双通道药品	伊马替尼		A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 骨髓常规报告（胃肠间质瘤患者不需要）；3. 染色体或融合基因报告（胃肠间质瘤患者不需要）。	
367	现行我省双通道药品	尼洛替尼胶囊	限：1. 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. 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 骨髓报告；3. 染色体报告或基因报告。	
368	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 骨髓报告；3. 首次需提供染色体或基因报告。	
369	现行我省双通道药品	达沙替尼		A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 骨髓常规报告；3. 染色体或融合基因报告。	
370	现行我省双通道药品	奥雷巴替尼片	限：1. 对一代和二代酪氨酸激酶抑制剂耐药和 / 或不耐受的慢性髓细胞白血病慢性期成年患者；2. T315I突变的慢性髓细胞白血病慢性期或加速期的成年患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 骨髓报告；3. 基因报告明确T315I突变（T315I突变患者提供）或提供费城染色体/BCR/ABL基因报告（对一代和二代酪氨酸激酶抑制剂耐药和 / 或不耐受的慢性髓细胞白血病慢性期成年患者提供）。	
371	现行我省双通道药品	优普德隆注射液	限既往接受过至少一种化疗方案的复发或转移性乳腺癌患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件（描述化疗记录）；2. 病理报告。	
372	现行我省双通道药品	盐酸米托蒽醌脂质体注射液	限既往至少经过一线标准治疗的复发或难治的外周 T细胞淋巴瘤 (PTCL) 成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 一线标准治疗记录。	
373	现行我省双通道药品	注射用紫杉醇聚合物胶束	限联合铂类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小细胞肺癌 (NSCLC) 患者的一线治疗。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 符合限制条件的治疗记录；4. 影像报告；5. 基因检测报告。	
374	现行我省双通道药品	曲氟尿苷替匹嘧啶片	限：既往接受过氟嘧啶类、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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 病理报告；3. 影像报告。	
375	现行我省双通道药品	阿扎胞苷		A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告（或骨髓细胞学报告）。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
376	现行我省双通道药品	培美曲塞		A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 病理报告；3. 影像报告。	
377	现行我省双通道药品	先诺特韦片/利托那韦片组合包装	限轻中度新型冠状病毒感染 (COVID-19) 成年患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 新型冠状病毒感染 (COVID-19) 阳性检测报告。	
378	现行我省双通道药品	马立巴韦片	限治疗造血干细胞移植或实体器官移植后巨细胞病毒 (CMV) 感染和/或疾病，且对一种或多种既往治疗 (更昔洛韦、缙更昔洛韦、西多福韦或膦酸钠) 难治 (伴或不伴基因型耐药) 的成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 核酸报告；3. 既往治疗记录。	
379	现行我省双通道药品	玛巴洛沙韦干混悬剂	限5至12岁以下单纯性甲型和乙型流感儿童患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
380	现行我省双通道药品	玛巴洛沙韦片	限成人和5岁及以上儿童单纯性甲型和乙型流感患者，或存在流感相关并发症高风险的成人和12岁及以上儿童流感患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
381	现行我省双通道药品	来瑞特韦片	限轻中度新型冠状病毒感染 (COVID-19) 的成年患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 新型冠状病毒感染 (COVID-19) 阳性检测报告。	
382	现行我省双通道药品	来特莫韦片	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 ≥6 kg 的儿童受者 [R+] 预防巨细胞病毒感染和巨细胞病毒病。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
383	现行我省双通道药品	法维拉韦片 (又称: 法匹拉韦片)	限流感重症高危人群及重症患者的抗流感病毒治疗。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
384	现行我省双通道药品	氢溴酸厄瑞米德韦片	限轻中度新型冠状病毒感染 (COVID-19) 的成年患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 新型冠状病毒感染 (COVID-19) 阳性检测报告。	
385	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 乙肝六项。	
386	现行我省双通道药品	阿泰特韦片/利托那韦片组合包装	限轻中度新型冠状病毒感染 (COVID-19) 的成年患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 新型冠状病毒感染 (COVID-19) 核酸报告。	
387	现行我省双通道药品	盐酸阿比多尔颗粒	限流感重症高危人群及重症患者的抗流感病毒治疗。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
388	现行我省双通道药品	奈韦拉平齐多拉米双夫定片	限艾滋病病毒感染。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. HIV确诊试验结果或HIV-RNA检查结果。	
389	现行我省双通道药品	拉米夫定多替拉韦片	限艾滋病病毒感染。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. HIV确诊试验结果或HIV-RNA检查结果。	
390	现行我省双通道药品	多拉米替片	限艾滋病病毒感染。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
391	现行我省双通道药品	比克恩丙诺片	限艾滋病病毒感染。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. HIV确诊试验结果或HIV-RNA检查结果。	
392	现行我省双通道药品	艾诺米替片	限艾滋病病毒感染。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. HIV确诊试验结果或HIV-RNA检查结果。	
393	现行我省双通道药品	阿兹夫定片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
394	现行我省双通道药品	艾诺韦林片	限艾滋病病毒感染。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. HIV确诊试验结果或HIV-RNA检查结果。	
395	现行我省双通道药品	艾考恩丙替片	限艾滋病病毒感染。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. HIV确诊试验结果或HIV-RNA检查结果。	
396	现行我省双通道药品	注射用艾博韦泰	限艾滋病病毒感染。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. HIV确诊试验结果或HIV-RNA检查结果。	
397	现行我省双通道药品	磷酸依米他韦胶囊	限与索磷布韦片联合，用于治疗成人基因1型非肝硬化慢性丙型肝炎。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 丙肝基因分型。	
398	现行我省双通道药品	索磷维伏片	限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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 抗病毒药物治疗病史。	
399	现行我省双通道药品	索磷布韦维帕他韦片	限成人慢性丙型肝炎病毒 (HCV) 感染。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 丙肝报告。	
400	现行我省双通道药品	盐酸拉维达韦片	限初治的基因1b型慢性丙型肝炎病毒感染的非肝硬化成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 丙肝基因分型。	调出25版国家目录，保持原待遇至2026年6月
401	现行我省双通道药品	来迪派韦索磷布韦片	限成人和12至<18岁青少年的慢性丙型肝炎病毒 (HCV) 感染。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 丙肝报告。	
402	现行我省双通道药品	盐酸可洛派韦胶囊	限基因 1、2、3、6 型成人慢性丙型肝炎。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 丙肝基因分型。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
403	现行我省双通道药品	达诺瑞韦钠片	限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。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 丙肝基因分型。	调出25版国家目录，保持原待遇至2026年6月
404	现行我省双通道药品	奥磷布韦片	限基因 1、2、3、6 型成人慢性丙型肝炎。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 丙肝基因分型。	
405	现行我省双通道药品	恩替卡韦口服溶液	限慢性乙型肝炎成人患者或 2 岁至 <18 岁慢性 HBV 感染代偿性肝病的核苷初治儿童患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 乙肝五项，HBV-DNA 化验单。	
406	现行我省双通道药品	恩替卡韦颗粒	限乙型肝炎。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
407	现行我省双通道药品	艾米替诺福韦片	限慢性乙型肝炎成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 乙肝五项，HBV-DNA 化验单（既往接受过抗乙型肝炎药物治疗的患者无需提供）。	
408	现行我省双通道药品	德拉马尼片	限耐多药结核患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 结核菌药敏实验。	
409	现行我省双通道药品	富马酸贝达喹啉片	限耐多药结核患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗；2. 结核菌药敏实验。	
410	现行我省双通道药品	对氨基水杨酸肠溶颗粒		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
411	现行我省双通道药品	泊沙康唑口服混悬液	限：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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 血常规；3. 病原学报告（预防用药时，无需病原学报告）；4. 骨穿报告；5. 病理报告（血液患者 1+2+3+4）（肿瘤患者 1+2+3+5）。	
412	现行我省双通道药品	泊沙康唑注射液		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
413	现行我省双通道药品	泊沙康唑肠溶片		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
414	现行我省双通道药品	奥特康唑胶囊	限重度外阴阴道假丝酵母菌病（VVC）。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
415	现行我省双通道药品	硫酸艾沙康唑胶囊	限侵袭性曲霉病或侵袭性毛霉病的成人患者。	A	1. 符合适应症的出院小结或疾病证明书原件；2. 病原学或影像报告依据。	
416	现行我省双通道药品	注射用硫酸艾沙康唑	限侵袭性曲霉病或侵袭性毛霉病的成人患者。	A	1. 符合适应症的疾病证明书原件；2. 病原学或影像报告依据。	
417	现行我省双通道药品	注射用两性霉素B胆固醇硫酸酯复合物		A	1. 出院小结或疾病诊断证明书。	
418	现行我省双通道药品	磷酸特地唑胺片	限急性细菌性皮肤及皮肤软组织感染。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
419	现行我省双通道药品	妥布霉素吸入溶液	限成人伴肺部铜绿假单胞菌感染的支气管扩张症。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 细菌培养报告。	
420	现行我省双通道药品	盐酸头孢卡品酯颗粒		B	1. 疾病证明书原件。	
421	现行我省双通道药品	甲苯磺酸奥马环素片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
422	现行我省双通道药品	布地奈德肠溶胶囊	限具有进展风险的原发性免疫球蛋白 A 肾病（IgAN）成人患者。	A	1. 出院小结或疾病诊断证明书；2. 肾功能或尿蛋白定量检查结果，尿蛋白 $\geq 0.5\text{g/d}$ 或 eGFR 年下降率 $\geq 1\text{ml/min/1.73m}^2$ 。	
423	现行我省双通道药品	醋酸兰瑞肽缓释注射液（预充式）	限：1. 肢端肥大症患者；2. 不可切除、高分化或中分化、局部晚期或转移性胃胰神经内分泌瘤（GEP-NETs）的成人患者；3. 类癌综合征成人患者。	A	基础备案材料 1. 出院小结或疾病证明书原件；其他备案材料：2. 生长激素测定（适应症 1 需提供）；3. 垂体磁共振（适应症 1 需提供）；4. 病理报告（适应症 2、3 需提供）。	
424	现行我省双通道药品	注射用醋酸奥曲肽微球	限胃肠道内分泌肿瘤、肢端肥大症。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 生长激素测定；3. 垂体磁共振（胃肠道内分泌肿瘤患者仅要加病理报告，不需要生长激素测定和垂体磁共振）。	
425	现行我省双通道药品	去氨加压素口服溶液		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
426	现行我省双通道药品	米拉贝隆缓释片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
427	现行我省双通道药品	克立硼罗软膏	限 3 月龄及以上的轻度至中度特应性皮炎患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
428	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
429	现行我省双通道药品	阿布昔替尼片	限其他系统治疗(如激素或生物制剂)应答不佳或不适宜上述治疗的难治性、中重度特应性皮炎成人和12岁及以上青少年患者。	A	1. 疾病证明书原件“中重度特应性皮炎”; 2. 门诊病例。	
430	现行我省双通道药品	本维莫德乳膏	限成人轻至中度稳定性寻常型银屑病的局部治疗。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
431	现行我省双通道药品	盐酸奈康唑乳膏		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
432	现行我省双通道药品	依折麦布阿托伐他汀钙片(II)	限: 1. 他汀类药物单药治疗 LDL-C 无法达标的成人原发性(杂合子型家族性或非家族性)高胆固醇血症或混合性高脂血症患者; 2. 降低纯合子型家族性高胆固醇血症(HoFH)患者的 TC 和 LDL-C 水平。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
433	现行我省双通道药品	瑞舒伐他汀依折麦布片(I)	限: 1. 他汀类药物单药治疗 LDL-C 无法达标的成人原发性(杂合子型家族性或非家族性)高胆固醇血症或混合性高脂血症患者; 2. 降低纯合子型家族性高胆固醇血症(HoFH)患者的 TC 和 LDL-C 水平。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
434	现行我省双通道药品	依洛尤单抗注射液	限: 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。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件, 并标明几线治疗。	
435	现行我省双通道药品	托莱西单抗注射液	限在接受中等剂量或中等剂量以上他汀类药物治疗, 仍无法达到低密度脂蛋白胆固醇(LDL-C)目标的原发性高胆固醇血症(包括杂合子型家族性和非家族性高胆固醇血症)和混合型血脂异常的成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
436	现行我省双通道药品	非诺贝酸片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
437	现行我省双通道药品	非诺贝特酸胆碱缓释胶囊	限: 成人控制饮食基础上: 1. 降低重度高甘油三酯血症患者甘油三酯(TG)水平; 2. 原发性高胆固醇血症或混合型血脂异常患者的治疗。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
438	现行我省双通道药品	阿齐沙坦片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件, 并标明几线治疗。	
439	现行我省双通道药品	比索洛尔氨氯地平片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
440	现行我省双通道药品	托伐普坦片		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
441	现行我省双通道药品	依普利酮片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
442	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件, 并标明几线治疗; 2. 心脏彩超。	
443	现行我省双通道药品	利奥西呱片	限: 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件, 并标明常规治疗效果不佳。	
444	现行我省双通道药品	波生坦分散片	限3-12岁特发性或先天性肺动脉高压患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件; 2. 心脏彩超。	
445	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件, 并标明几线治疗; 2. 心脏彩超报告或右心导管报告。	
446	现行我省双通道药品	玛伐凯泰胶囊	限纽约心脏协会(NYHA)心功能分级 II-III 级的梗阻性肥厚型心肌病(oHCM)成人患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件; 2. 心脏超声。	
447	现行我省双通道药品	拉那利尤单抗注射液	限12岁及以上患者预防遗传性血管性水肿(HAE)发作。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件, 且符合药品适应症。	
448	现行我省双通道药品	艾考糊精腹膜透析液		A	1. 备案资料无特别必要。	
449	现行我省双通道药品	复方氨基酸(15AA-II)/葡萄糖(10%)电解质注射液	需经营养风险筛查, 明确具有营养风险, 且不能经饮食或使用“肠内营养剂”补充足够营养的住院患者方予支付。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
450	现行我省双通道药品	罗沙司他胶囊	限慢性肾脏病 (CKD) 引起的贫血。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
451	现行我省双通道药品	甲氧聚二醇重组人促红素注射液	限因慢性肾脏病引起的贫血，且正在接受红细胞生成刺激剂类药品治疗的患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
452	现行我省双通道药品	恩那度司他片	限非透析的成人慢性肾脏病 (CKD) 患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
453	现行我省双通道药品	达依泊汀 $\alpha$ 注射液	限接受血液透析的成人慢性肾脏病患者 (CKD) 的贫血。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
454	现行我省双通道药品	羧基麦芽糖铁注射液	限治疗 $\geq 1$ 周岁儿童及成人缺铁患者：口服铁剂治疗无效时；无法口服补铁时；临床上需要快速补充铁时。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
455	现行我省双通道药品	注射用罗普司亭 N01	限对其他治疗 (例如皮质类固醇、免疫球蛋白) 治疗反应不佳的成人 ( $\geq 18$ 周岁) 慢性原发免疫性血小板减少症 (ITP) 患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 骨髓细胞学报告或者骨髓活检报告； 3. 既往治疗记录。	
456	现行我省双通道药品	芦曲泊帕片	限计划接受手术 (含诊断性操作) 的慢性肝病伴血小板减少症的成年患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 血常规报告。	
457	现行我省双通道药品	注射用罗普司亭	限对其他治疗 (例如皮质类固醇、免疫球蛋白) 治疗反应不佳的成人 ( $\geq 18$ 周岁) 慢性原发免疫性血小板减少症 (ITP) 患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书； 2. 近一周的血常规检验报告单。	
458	现行我省双通道药品	海曲泊帕乙醇胺片	限：1. 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； 2. 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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 病理报告或骨髓图片报告。	
459	现行我省双通道药品	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。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 血常规血小板减少。	
460	现行我省双通道药品	艾曲泊帕乙醇胺片	限：1. 既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的成人和 6 岁及以上儿童慢性免疫性 (特异性) 血小板减少症 (ITP) 患者； 2. 既往对免疫抑制治疗缓解不充分的重型再生障碍性贫血 (SAA) 患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 骨髓细胞学报告。	
461	现行我省双通道药品	人凝血因子 IX	限凝血因子 IX 缺乏症 (B 型血友病) 患者的出血治疗。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 凝血因子浓度测定。	
462	现行我省双通道药品	注射用重组人凝血因子 VIIa	限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 II b-IIIa (GP II b-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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 凝血因子浓度测定。	
463	现行我省双通道药品	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。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 心电图提示心房颤动。 3. 肺动脉 CTA 或动静脉彩超提示血栓。(2 或 3 满足一条即可)	
464	现行我省双通道药品	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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 心脏彩超报告或右心导管报告。	
465	现行我省双通道药品	曲前列尼尔注射液	限肺动脉高压 (PAH, WHO 分类 1)。	A	1. 心脏彩超； 2. 疾病证明书原件 (“肺动脉高压”)。	
466	现行我省双通道药品	氯吡格雷阿司匹林片		A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
467	现行我省双通道药品	贝前列素钠缓释片	限 WHO 功能分级 I 级-III 级的肺动脉高压 (PAH, WHO 第 1 组) 的患者，以改善患者的运动能力。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件，并标明几线治疗； 2. 心脏彩超报告或右心导管报告。	
468	现行我省双通道药品	尼替西农胶囊	限成人和儿童酪氨酸血症 I 型 (HT-1)。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 基因检测报告。	
469	现行我省双通道药品	麦格司他胶囊	限 C 型尼曼匹克病患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
470	现行我省双通道药品	酒石酸艾格司他胶囊	限经 CYP2D6 基因型检测为弱代谢型 (PMs)、中间代谢型 (IMs) 或快代谢型 (EMs) 的 I 型戈谢病 (GD1) 成年患者。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件； 2. 基因检测报告。	
471	现行我省双通道药品	阿加糖酶 $\alpha$ 注射用浓溶液	限法布雷病 ( $\alpha$ -半乳糖苷酶 A 缺乏症) 患者的长期酶替代治疗，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。	A	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
472	现行我省双通道药品	骨化三醇口服溶液	限：1. 绝经后骨质疏松； 2. 慢性肾功能衰竭，尤其是接受血液透析患者之肾性骨营养不良症； 3. 术后甲状旁腺功能低下； 4. 特发性甲状旁腺功能低下； 5. 假性甲状旁腺功能低下； 6. 维生素 D 依赖性佝偻病； 7. 低血磷性维生素 D 抵抗型佝偻病等。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
473	现行我省双通道药品	艾地骨化醇软胶囊	限绝经后女性骨质疏松症。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	

序号	药品类型	药品名称	备注	药品分类	备案材料	说明
474	现行我省双通道药品	脯氨酸加格列净片	限2型糖尿病患者。	C		
475	现行我省双通道药品	司美格鲁肽注射液	限：1. 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；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。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
476	现行我省双通道药品	利司那肽注射液	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。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
477	现行我省双通道药品	艾塞那肽注射液	限2型糖尿病。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
478	现行我省双通道药品	氢溴酸替格列汀片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
479	现行我省双通道药品	磷酸瑞格列汀片		C		
480	现行我省双通道药品	考格列汀片		C		
481	现行我省双通道药品	西格列汀二甲双胍缓释片(II)		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
482	现行我省双通道药品	西格列汀二甲双胍缓释片		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
483	现行我省双通道药品	恒格列净二甲双胍缓释片(I)	限2型糖尿病患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
484	现行我省双通道药品	恒格列净二甲双胍缓释片(II)	限2型糖尿病患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
485	现行我省双通道药品	二甲双胍恩格列净片(VI)	限2型糖尿病患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
486	现行我省双通道药品	二甲双胍恩格列净片(III)	限2型糖尿病患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
487	现行我省双通道药品	盐酸二甲双胍缓释片(IV)		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
488	现行我省双通道药品	盐酸二甲双胍缓释片(III)		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
489	现行我省双通道药品	依柯胰岛素注射液	限其他胰岛素或口服药难以控制的2型糖尿病患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
490	现行我省双通道药品	甘精胰岛素利司那肽注射液(II)	限血糖控制不佳的成人2型糖尿病患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
491	现行我省双通道药品	甘精胰岛素利司那肽注射液(I)	限血糖控制不佳的成人2型糖尿病患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
492	现行我省双通道药品	德谷胰岛素利拉鲁肽注射液	限血糖控制不佳的成人2型糖尿病患者。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
493	现行我省双通道药品	美沙拉秦肠溶缓释胶囊		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
494	现行我省双通道药品	利那洛肽胶囊	限成人便秘型肠易激综合征 (IBS-C)。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
495	现行我省双通道药品	磷酸钠盐散		B	1. 备案资料无特别必要。	
496	现行我省双通道药品	硫酸镁钠钾口服用浓溶液		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
497	现行我省双通道药品	复方聚乙二醇(3350)电解质散		B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
498	现行我省双通道药品	门冬氨酸鸟氨酸颗粒	限因急、慢性肝病如肝硬化、脂肪肝、肝炎所致的高血氨症。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
499	现行我省双通道药品	阿瑞匹坦注射液	限放疗。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件；2. 放疗记录。	
500	现行我省双通道药品	奥美拉唑碳酸氢钠干混悬剂(II)	限活动性良性胃溃疡。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	
501	现行我省双通道药品	奥美拉唑碳酸氢钠干混悬剂(I)	限活动性十二指肠溃疡或胃食管反流病。	B	1. 出院小结或疾病证明书原件。	