

吕梁市医疗保障局文件

吕医保发〔2021〕41号

关于转发《山西省医疗保障局办公室关于 进一步完善国家谈判药品使用 管理的通知》的通知

各县（市、区）医疗保障局，市医保中心：

现将山西省医疗保障局办公室《关于进一步完善国家谈判药品使用管理的通知》（晋医保办发〔2021〕5号）转发给你们，并提出以下要求，请一并贯彻落实。

一、做好宣传工作，确保新旧药品转换衔接稳妥有序进行。

二、市医保中心要及时维护信息系统，确保5月1日能正常运行。

三、各级经办机构要加强对特药定点机构的监督管理，确保有药、有医、有序。



(此件主动公开)

山西省医疗保障局办公室文件

晋医保办发〔2021〕5号

山西省医疗保障局办公室关于进一步完善 国家谈判药品使用管理的通知

各市医疗保障局，省医保中心：

为做好2020年国家医保谈判药品落地工作，进一步完善我省门诊特殊药品管理服务，现就有关事项通知如下。

一、调整门诊特药范围

将维得利珠单抗等30种国家谈判药品增加纳入我省门诊特药范围。原门诊特药中的罗沙司他、重组人凝血因子VIIa、乌美溴铵维兰特罗、茚达特罗格隆溴铵4种药品不再按门诊特药管理，纳入门诊慢性病（大额疾病）用药范围。调整后，共有95种药品按门

诊特药管理（附件 1）；28 种药品纳入门诊慢性病（大额疾病）用药范围（附件 2）；其他谈判药品按普通乙类药品管理。

二、加强门诊特药管理服务

医保定点医疗机构应当根据医保服务协议及时配备、合理使用谈判药品。承担门诊特药服务的定点医疗机构必须配备相应的药品，确保患者门诊购药使用；对长期不配备特药的定点医疗机构，取消其特药服务资格。

除国家有特殊规定的药品外，抗肿瘤靶向药、罕见病、特殊传染病须在三级医疗机构进行用药资格鉴定，二级及以上医疗机构可开具处方；其他特药可在二级及以上医疗机构进行用药资格鉴定、开具处方。要适当增加门诊特药责任医师，原则上每个承担门诊特药服务的定点医疗机构临床科室应当有不少于 2 名责任医师为患者提供日常诊疗服务。

三、执行时间

1. 今年新增纳入门诊特药的药品，从 5 月 1 日起执行。
2. 今年重新纳入医保目录按特药管理的药品（氟维司群），原来已通过用药资格认定符合用药条件的患者，从 3 月 1 日起享受特药待遇。
3. 从门诊特药调入门诊慢性病（大额疾病）用药的药品，患者从 5 月 1 日起按乙类药品享受住院和门诊慢性病（大额疾病）待遇。为确保现有用药患者平稳过渡，其特药待遇可享受至 7 月底。

附件 1：门诊特药名单

附件 2：纳入门诊慢性病（大额疾病）用药范围的谈判药品名
单



（此件主动公开）

附件1:

门诊特药名单

序号	药品名称	剂型	备注
1	麦格司他	口服常释剂型	限C型尼曼匹克病患者。
2	司来帕格	口服常释剂型	限WHO功能分级II级-III级的肺动脉高压（WHO第1组）的患者。
3	波生坦	口服常释剂型	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。
4	利奥西呱	口服常释剂型	限以下情况方可支付：1. 术后持续性或复发性慢性血栓栓塞性肺动脉高压（CTEPH）或不能手术的CTEPH，且（WHOFC）为II-III的患者；2. 动脉性肺动脉高压（PAH）且（WHOFC）为II-III患者的二线用药。
5	马昔腾坦	口服常释剂型	限WHO功能分级II级-III级的肺动脉高压（WHO第1组）的患者。
6	奥曲肽	微球注射剂	限胃肠胰内分泌肿瘤、肢端肥大症，按说明书用药。
7	贝达喹啉	口服常释剂型	限耐多药结核患者。
8	德拉马尼	口服常释剂型	限耐多药结核患者。
9	艾尔巴韦格拉瑞韦	口服常释剂型	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。
10	来迪派韦索磷布韦	口服常释剂型	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。
11	索磷布韦维帕他韦	口服常释剂型	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。
12	艾考恩丙替	口服常释剂型	限艾滋病病毒感染。
13	阿扎胞苷	注射剂	成年患者中1. 国际预后评分系统（IPSS）中的中危-2及高危骨髓增生异常综合征（MDS）；2. 慢性粒-单核细胞白血病（CMML）；3. 按照世界卫生组织（WHO）分类的急性髓系白血病（AML）、骨髓原始细胞为20-30%伴多系发育异常的治疗。
14	西妥昔单抗	注射剂	限RAS基因野生型的转移性结直肠癌。
15	贝伐珠单抗	注射剂	限晚期转移性结直肠癌或晚期非鳞非小细胞肺癌。
16	尼妥珠单抗	注射剂	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。
17	曲妥珠单抗	注射剂	限以下情况方可支付：1. HER2阳性的转移性乳腺癌；2. HER2阳性的早期乳腺癌患者的辅助和新辅助治疗，支付不超过12个月；3. HER2阳性的转移性胃癌患者。
18	帕妥珠单抗	注射剂	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。

19	信迪利单抗	注射剂	限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患者。
20	厄洛替尼	口服常释剂型	限表皮生长因子受体（EGFR）基因敏感突变的晚期非小细胞肺癌患者。
21	阿法替尼	口服常释剂型	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。
22	奥希替尼	口服常释剂型	限表皮生长因子受体（EGFR）外显子19缺失或外显子21（L858R）置换突变的局部晚期或转移性非小细胞肺癌（NSCLC）成人患者的一线治疗；既往因表皮生长因子受体（EGFR）酪氨酸激酶抑制剂（TKI）治疗时或治疗后出现疾病进展，并且经检验确认存在EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌成人患者的治疗。
23	安罗替尼	口服常释剂型	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。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。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。
24	克唑替尼	口服常释剂型	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。
25	塞瑞替尼	口服常释剂型	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。
26	阿来替尼	口服常释剂型	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。
27	培唑帕尼	口服常释剂型	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。
28	阿昔替尼	口服常释剂型	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。
29	索拉非尼	口服常释剂型	限以下情况方可支付：1. 不能手术的肾细胞癌。2. 不能手术或远处转移的肝细胞癌。3. 放射性碘治疗无效的局部复发或转移性、分化型甲状腺癌。
30	瑞戈非尼	口服常释剂型	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。
31	舒尼替尼	口服常释剂型	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。
32	阿帕替尼	口服常释剂型	限既往至少接受过2种系统化疗后进展或复发的晚期胃腺癌或胃-食管结合部腺癌患者。
33	呋喹替尼	口服常释剂型	限转移性结直肠癌患者的三线治疗。
34	吡咯替尼	口服常释剂型	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。
35	尼洛替尼	口服常释剂型	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。

36	伊布替尼	口服常释剂型	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。
37	维莫非尼	口服常释剂型	治疗经CFDA批准的检测方法确定的BRAFV600突变阳性的不可切除或转移性黑色素瘤。
38	芦可替尼	口服常释剂型	限中危或高危的原发性骨髓纤维化（PMF）、真性红细胞增多症继发的骨髓纤维化（PPV-MF）或原发性血小板增多症继发的骨髓纤维化（PET-MF）的患者。
39	伊沙佐米	口服常释剂型	1. 每2个疗程需提供治疗有效的证据后方可继续支付；2. 由三级医院血液专科或血液专科医院医师处方；3. 与来那度胺联合使用时，只支付伊沙佐米或来那度胺中的一种。
40	培门冬酶	注射剂	儿童急性淋巴细胞白血病患者的一线治疗。
41	奥拉帕利	口服常释剂型	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。
42	重组人血管内皮抑制素	注射剂	限晚期非小细胞肺癌患者。
43	西达本胺	口服常释剂型	限既往至少接受过1次全身化疗的复发或难治的外周T细胞淋巴瘤（PTCL）患者。
44	托法替布	口服常释剂型	限诊断明确的类风湿关节炎经传统DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降低于50%者，并需风湿病专科医师处方。
45	特立氟胺	口服常释剂型	限常规治疗无效的多发性硬化患者。
46	依维莫司	口服常释剂型	限以下情况方可支付：1. 接受舒尼替尼或拉非尼治疗失败的晚期肾细胞癌成人患者。2. 不可切除的、局部晚期或转移性的、分化良好的（中度分化或高度分化）进展期胰腺神经内分泌瘤成人患者。3. 无法手术切除的、局部晚期或转移性的、分化良好的、进展期非功能性胃肠道或肺源神经内分泌肿瘤患者。4. 不需立即手术治疗的结节性硬化症相关的肾血管平滑肌脂肪瘤（TSC-AML）成人患者。5. 不能手术的结节性硬化症相关的室管膜下巨细胞星型细胞瘤的患者。"
47	阿达木单抗	注射剂	限以下情况方可支付：1. 诊断明确的类风湿关节炎经传统DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降低于50%者；诊断明确的强直性脊柱炎（不含放射学前期中轴性脊柱关节炎）NSAIDs充分治疗3个月疾病活动度下降低于50%者；并需风湿病专科医师处方。2. 对系统性治疗无效、禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者，需按说明书用药。
48	英夫利西单抗	注射剂	限以下情况方可支付：1. 诊断明确的类风湿关节炎经传统DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降低于50%者；诊断明确的强直性脊柱炎（不含放射学前期中轴性脊柱关节炎）NSAIDs充分治疗3个月疾病活动度下降低于50%者；并需风湿病专科医师处方。2. 对系统性治疗无效、禁忌或不耐受的重度斑块状银屑病患者，需按说明书用药。3. 克罗恩病患者的二线治疗。4. 中重度溃疡性结肠炎患者的二线治疗。

49	奥马珠单抗	注射剂	限经吸入型糖皮质激素和长效吸入型 β 2-肾上腺素受体激动剂治疗后，仍不能有效控制症状的中至重度持续性过敏性鼻炎患者，并需IgE（免疫球蛋白E）介导确诊证据。
50	地塞米松	玻璃体内植入剂	限视网膜静脉阻塞（RVO）的黄斑水肿患者，并应同时符合以下条件：1. 需三级综合医院眼科或二级及以上眼科专科医院医师处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力0.05-0.5；3. 事前审查后方可用，初次申请需有血管造影或OCT（全身情况不允许的患者可以提供OCT血管成像）证据；4. 每眼累计最多支付5支，每个年度最多支付2支。
51	康柏西普	眼用注射液	限以下疾病：1. 50岁以上的湿性年龄相关性黄斑变性（AMD）；2. 糖尿病性黄斑水肿（DME）引起的视力损害；3. 脉络膜新生血管（CNV）导致的视力损害。应同时符合以下条件：1. 需三级综合医院眼科或二级及以上眼科专科医院医师处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力0.05-0.5；3. 事前审查后方可用，初次申请需有血管造影或OCT（全身情况不允许的患者可以提供OCT血管成像）证据；4. 每眼累计最多支付9支，第1年度最多支付5支。阿柏西普、雷珠单抗和康柏西普的药品支数合并计算。
52	阿柏西普	眼内注射溶液	限以下疾病：1. 50岁以上的湿性年龄相关性黄斑变性（AMD）；2. 糖尿病性黄斑水肿（DME）引起的视力损害。应同时符合以下条件：1. 需三级综合医院眼科或二级及以上眼科专科医院医师处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力0.05-0.5；3. 事前审查后方可用，初次申请需有血管造影或OCT（全身情况不允许的患者可以提供OCT血管成像）证据；4. 每眼累计最多支付9支，第1年度最多支付5支。阿柏西普、雷珠单抗和康柏西普的药品支数合并计算。
53	雷珠单抗	注射剂	限以下疾病：1. 50岁以上的湿性年龄相关性黄斑变性（AMD）；2. 糖尿病性黄斑水肿（DME）引起的视力损害；3. 脉络膜新生血管（CNV）导致的视力损害；4. 继发于视网膜静脉阻塞（RVO）的黄斑水肿引起的视力损害。应同时符合以下条件：1. 需三级综合医院眼科或二级及以上眼科专科医院医师处方；2. 首次处方时病眼基线矫正视力0.05-0.5；3. 事前审查后方可用，初次申请需有血管造影或OCT（全身情况不允许的患者可以提供OCT血管成像）证据；4. 每眼累计最多支付9支，第1年度最多支付5支。阿柏西普、雷珠单抗和康柏西普的药品支数合并计算。
54	地拉罗司	口服常释剂型	
55	司维拉姆	口服常释剂型	限透析患者高磷血症。
56	碳酸镧	咀嚼片	限透析患者高磷血症。
57	利妥昔单抗	注射剂	限复发或耐药的滤泡性中央型淋巴瘤（国际工作分类B、C和D亚型的B细胞非霍奇金淋巴瘤），CD20阳性III-IV期滤泡性非霍奇金淋巴瘤，CD20阳性弥漫大B细胞性非霍奇金淋巴瘤；支付不超过8个疗程。
58	埃克替尼	口服常释剂型	限EGFR基因敏感突变的晚期非小细胞肺癌
59	吉非替尼	口服常释剂型	限EGFR基因敏感突变的晚期非小细胞肺癌

60	伊马替尼	口服常释剂型	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；有急性淋巴细胞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。
61	达沙替尼	口服常释剂型	限对伊马替尼耐药或不耐受的慢性髓细胞白血病患者
62	硼替佐米	注射剂	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院医师处方。
63	来那度胺	口服常释剂型	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院医师处方。
64	阿比特龙	口服常释剂型	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。
65	卡瑞利珠单抗	注射剂	限1. 至少经过二线系统化疗的复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤患者的治疗。2. 既往接受过索拉非尼治疗和/或含奥沙利铂系统化疗的晚期肝细胞癌患者的治疗。3. 联合培美曲塞和卡铂适用于表皮生长因子受体（EGFR）基因突变阴性和间变性淋巴瘤激酶（ALK）阴性的、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌（NSCLC）的一线治疗。4. 既往接受过一线化疗后疾病进展或不可耐受的局部晚期或转移性食管鳞癌患者的治疗。
66	替雷利珠单抗	注射剂	限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；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。
67	伊尼妥单抗	注射剂	限HER2阳性的转移性乳腺癌：与长春瑞滨联合治疗已接受过1个或多个化疗方案的转移性乳腺癌患者。
68	特瑞普利单抗	注射剂	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。
69	氟马替尼	口服常释剂型	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。
70	阿美替尼	口服常释剂型	限既往因表皮生长因子受体（EGFR）酪氨酸激酶抑制剂（TKI）治疗时或治疗后出现疾病进展，并且经检验确认存在EGFR T790M 突变阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌成人患者。
71	泽布替尼	口服常释剂型	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。
72	曲美替尼	口服常释剂型	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。

73	达拉非尼	口服常释剂型	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。
74	仑伐替尼	口服常释剂型	限既往未接受过全身系统治疗的不可切除的肝细胞癌患者。
75	恩扎卢胺	口服常释剂型	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。
76	尼拉帕利	口服常释剂型	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。
77	地舒单抗	120mg/1.7ml 支/注射剂	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。（60mg/1.0ml/支，限绝经后妇女的重度骨质疏松，按照乙类管理）
78	氟维司群	注射液	限芳香化酶抑制剂治疗失败后的晚期、激素受体（ER/PR）阳性乳腺癌治疗。
79	维得利珠单抗	注射剂	限中度至重度活动性溃疡性结肠炎的二线用药或中度至重度活动性克罗恩病的二线用药。
80	氘丁苯那嗪	口服常释剂型	限与亨廷顿病有关的舞蹈病或成人迟发性运动障碍。
81	依达拉奉氯化钠	注射剂	限肌萎缩侧索硬化（ALS）的患者。
82	度普利尤单抗	注射剂	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。
83	西尼莫德	口服常释剂型	限成人复发型多发性硬化的患者。
84	芬戈莫德	口服常释剂型	限10岁及以上患者复发型多发性硬化（RMS）的患者。
85	兰瑞肽	缓释注射剂（预充式）	限肢端肥大症，按说明书用药。
86	棕榈帕利哌酮酯（3M）	注射剂	限接受过棕榈酸帕利哌酮注射液（1个月剂型）至少4个月充分治疗的精神分裂症患者。
87	尼达尼布	口服常释剂型	限特发性肺纤维化（IPF）或系统性硬化病相关间质性肺疾病（SSc-ILD）患者。
88	巴瑞替尼	口服常释剂型	限诊断明确的类风湿关节炎经传统DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降低于50%者，并需风湿病专科医师处方。
89	贝利尤单抗	注射剂	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。
90	依那西普	注射剂	限诊断明确的类风湿关节炎经传统DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降低于50%者；诊断明确的强直性脊柱炎（不含放射学前期中轴性脊柱关节炎）NSAIDs充分治疗3个月疾病活动度下降低于50%者；并需风湿病专科医师处方。

91	司库奇尤单抗	注射剂	限以下情况方可支付：1. 诊断明确的强直性脊柱炎（不含放射学前期中轴性脊柱关节炎）NSAIDs充分治疗3个月疾病活动度下降低于50%者；并需风湿病专科医师处方。2. 对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度斑块状银屑病患者，需按说明书用药。
92	可洛派韦	口服常释剂型	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。
93	奈韦拉平齐多拉米双夫定	口服常释剂型	限艾滋病病毒感染。
94	艾博韦泰	注射剂	限艾滋病病毒感染。
95	重组细胞因子基因衍生蛋白	注射剂	限HBeAg阳性的慢性乙型肝炎患者。

附件2:

纳入门诊慢性病（大额疾病）用药范围的谈判药品名单

序号	药品名称	剂型	备注
1	阿卡波糖	咀嚼片	
2	艾塞那肽	注射剂	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。
3	利拉鲁肽	注射剂	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。
4	利司那肽	注射剂	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。
5	达格列净	口服常释剂型	限二线用药。
6	恩格列净	口服常释剂型	限二线用药。
7	卡格列净	口服常释剂型	限二线用药。
8	阿利沙坦酯	口服常释剂型	
9	沙库巴曲缬沙坦	口服常释剂型	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。
10	丙酚替诺福韦	口服常释剂型	限慢性乙型肝炎患者。
11	吡仑帕奈	口服常释剂型	
12	本维莫德	乳膏剂	限轻中度稳定性寻常型银屑病患者的一线治疗，需按说明书用药。
13	德谷门冬双胰岛素	注射剂	限其他胰岛素或口服药难以控制的2型糖尿病患者。
14	贝那鲁肽	注射剂	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。
15	度拉糖肽	注射剂	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。
16	聚乙二醇洛塞那肽	注射剂	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。
17	艾托格列净	口服常释剂型	限二线用药。
18	乙酰左卡尼汀	口服常释剂型	限临床确诊的糖尿病周围神经病变患者。

19	鲁拉西酮	口服常释剂型	
20	布南色林	口服常释剂型	
21	格隆溴铵福莫特罗	吸入气雾剂	限中重度慢性阻塞性肺病。
22	布地格福	吸入气雾剂	限中重度慢性阻塞性肺病。
23	氟替美维	吸入粉雾剂	限中重度慢性阻塞性肺病。
24	重组人凝血因子VIIa	注射剂	限以下情况方可支付：1、凝血因子VIII或IX的抑制物>5BU的先天性血友病患者。2、获得性血友病患者。3、先天性FVII缺乏症患者。4、具有GPIIb-IIIa和/或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。
25	罗沙司他	口服常释剂型	限慢性肾脏病引起贫血的患者。
26	雷替曲塞	注射剂	限氟尿嘧啶类药物不耐受的晚期结直肠癌患者。
27	乌美溴铵维兰特罗	吸入粉雾剂	限中重度慢性阻塞性肺病。
28	茚达特罗格隆溴铵	吸入粉雾剂 用胶囊	限中重度慢性阻塞性肺病。