附件 1

单行支付药品适用病种及用药认定标准

序号	药品名称	剂型	限定支付范围	适用病种	认定标准	所需证明材料
1	曲前列尼尔注射液		限肺动脉高压 (PAH, WHO 分类 1)。	肺动脉高压	1.WHO 功能分级 II 级-IV 级或危险分层为高危/高风险或肺高压危象的肺动脉高压(WHO 第1组/类)的患者; 2.右心导管检查或至少 2 次超声心动图符合肺动脉高压。	1.病情诊断证明书; 2.右心导管检查或至少2次超声心动图。
2	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(≥18 周岁)慢性原发免疫性血 小板减少症(ITP)患者。	原发免疫 性血小板 减少症	1.临床表现、血常规和(或)骨髓检查符合免疫性(特发性)血小板减少症(ITP)诊断标准; 2.对其他治疗(例如皮质类固醇、免疫球蛋白)治疗反应不佳; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规和(或)骨髓检查; 3. 其他治疗(例如皮质类固醇、免疫球蛋白)治疗反应 不佳的病史资料。
3	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。	遗传性血 管性水肿	1.符合下列条件之一: (1)补体 C4 降低和 C1-INH 检测浓度低下; (2)补体 C4 降低和 C1-INH 检测 功能低下; (3)明确为基因突变所致的遗传性血 管性水肿(HAE); 2.年龄≥12 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.提供下列检查之一: (1)补体C4 降低、C1-INH 检测浓度低下报告; (2)补体C4 降低、C1-INH 检测功能低下; (3)基因检测报告。
4	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患者。	特应性皮炎	1.符合特应性皮炎诊断标准; 2.对其他系统治疗(如激素或生物制剂)应答不佳或不适宜上述治疗; 3.SCORAD≥25分; 4.年龄≥18周岁。	1.病情诊断证明书; 2.提供以下资料之一: (1)血清总 IgE 升高和/或外周嗜酸性粒细胞升高和/或过敏原特异性 IgE 陷性(过敏原特异性 IgE 检测 2 级或 2 级以上阳性)检查报告; (2)特应性疾病个人史和/或家族史的病史资料; 3.对其他系统治疗(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的病史资料。
5	多拉米替片		限艾滋病。	艾滋病	HIV 抗体筛查试验阳性或待确定和 HIV 补充试验阳性(抗体补充试验阳性或核酸定性检测阳性或核酸定量大于5000 拷贝/mL)。	1.病情诊断证明书; 2.HIV 抗体筛查试验和 HIV 补充试验报告。
6	优替德隆 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。	乳腺癌	复发性乳腺癌:1.病理学或影像学检查符合复发性乳腺癌;2.既往至少接受一种化疗方案治疗病史。转移性乳腺癌:1.病理学或影像学检查符合转移性乳腺癌(IIIb-IV期);2.既往至少接受一种化疗方案治疗病史。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.既往至少接受一种化疗方案治疗病史资料。
7	奥法妥木 单抗注射		限成人复发型多发性硬化 (RMS)。	多发性硬化	1.相关检查符合多发性硬化; 2.复发型的客观依据; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书(含复发型诊断); 2.影像学(头 颅或脊髓 MRI)或视觉诱发电位(VEP)或听觉脑 干诱发电位(ABR)或躯体感觉诱发电位(SEP)电

					生理检查报告或脑脊液检查报告。
8	注射用恩 美曲妥珠 单抗	限: 1.接受了紫杉/ 单抗为基础的新辅 存侵袭性病灶的 F 乳腺癌患者的辅助 了紫杉烷类和曲妥 HER2 阳性、不可与 转移性乳腺癌患者	制治疗后仍残 HER2 阳性早期 治疗; 2.限接受 兴珠单抗治疗的 切除局部晚期或	早期乳腺癌: 1.病理学诊断符合乳腺癌; 2.接受了紫杉烷类联合曲妥珠单抗为基础的新辅助治疗后仍残存侵袭性病灶; 3.HER2 阳性。局部晚期或转移性乳腺癌: 1.病理学诊断符合乳腺癌; 2.既往接受过紫杉烷类和曲妥珠单抗治疗; 3.局部晚期或转移性乳腺(Ⅲb-Ⅳ期); 4.不可手术切除; 5.HER2 阳性。	早期乳腺癌: 1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往接受过紫杉烷类联合曲妥珠单抗为基础的新辅助治疗后仍残存侵袭性病灶的病史资料; 4.HER2阳性报告。 局部晚期或转移性乳腺癌: 1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往接受过紫杉烷类和曲妥珠单抗治疗的病史资料; 4.HER2阳性报告; 5.不可切除的病史资料。
		限以下 CD30 阳性	7田	」 1.	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 复发或难治的病史资料; 4.CD30 阳性报告。
	注射用维	妥 昔 单 复发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤(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(pcALCL)或蕈样真	sALCL); 2. 南亚州 [1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 复发或难治的病史资料; 4.CD30 阳性报告。
9	布妥音里 抗		3.既往接受过系 肤间变性 生皮肤间变性大 大细胞》	$\frac{1}{2}$ 1	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 既往接受过系统治疗的病史资料; 4.CD30 阳性报告。
		菌病(MF)。	蕈样真 酒	1.病理学诊断符合蕈样真菌病 (MF); 2.既往接受过系统治疗; 3.CD30 阳性; 4.年龄≥18 岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 既往接受过系统治疗的病史资料; 4.CD30 阳性报告。
10	布格替尼片	限间变性淋巴瘤激性的局部晚期或转 胞肺癌(NSCLC)	传移性的非小细 非小细质	物检测 ALK 阳性; 3.同部晚期或转移(尤法手术的Ⅲa期或Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.生物分子标志物检测 ALK 阳性报告。
11	赛沃替尼 片	限含铂化疗后疾病 标准含铂化疗的、I 跳变的局部晚期或 成人患者。	MET 外显子 14 非小细质	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.含铂化疗后疾 病进展或不耐受标准含铂化疗; 3.MET 外显子 14 跳变; 4.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa 期或 Ⅲb-Ⅳ期); 5.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.MET 外显子 14 跳变基因报告; 5.含铂化疗后疾病进展或不耐受标准含铂化疗的病史资料。
12	奥雷巴替尼片	限 T315I 突变的慢 病慢性期或加速期			1.病情诊断证明书(提示慢性髓细胞白血病慢性期 或加速期); 2.血常规; 3.T3151 突变报告; 4.骨髓涂 片报告。
13	瑞派替尼 片	限既往接受过3和制剂(包括伊马替肠间质瘤(GIST)	序尼)的晚期胃 肓肠垣 唇痴	1.病理学诊断符合胃肠道间质瘤; 2.既往接受过 3 种或以上激酶抑制剂 (包括伊马替尼)治疗; 3.晚期; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往接受过3 种或以上激酶抑制剂(包括伊马替尼)治疗的病史资料。

14	注射用卡非佐米	限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: 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。	多发性骨髓瘤	1.骨髓细胞学和(或)病理学检查符合多发性骨髓瘤; 2.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; 3.复发或难治性; 4.年龄≥18 岁。	1.病情诊断证明书; 2.骨髓细胞学和(或)病理学检查报告; 3.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的病史资料; 4.证明复发或难治性的病史资料。
15	羟乙磺酸 达尔西利 片	限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)阴性的复发或转移性乳腺癌患者。	乳腺癌	1.HR 阳性表达、HER2 阴性表达; 2.既往接受内分泌治疗后出现疾病进展; 3.符合下列条件之一: (1)病理学或 影像 学检查符合局 部转移性乳腺癌(Ⅲb-IV期); (2)病理学或影像学检查符合复发性乳腺癌。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.既往接受内分泌治疗后出现疾病进展的病史资料; 4.HR 阳性表达、HER2 阴性报告。
16	瑞维鲁胺 片	限转移性激素敏感性前列腺癌 (mHSPC)患者。	前列腺癌	1.病理学诊断符合前列腺癌; 2.转移性激素敏感性 前列腺癌。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 证明有转移的 影像学报告。
17	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。	前列腺癌	1.病理学诊断符合前列腺癌; 2.需要雄激素去势治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.影像学检查报告。
		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。	特应性皮炎	1.符合特应性皮炎诊断标准; 2.对传统治疗无效、有禁忌或不耐受; 3.SCORAD≥25 分; 4.年龄≥12岁; 5.既往接受过一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.提供以下资料之一: (1)血清总 IgE 升高和/或外周嗜酸性粒细胞升高和/或过敏原特异性 IgE 阳性(过敏原特异性 IgE 检测 2 级或 2 级以上阳性)检查报告; (2)特应性疾病个人史和/或家族史的病史资料; 3.一线治疗病史资料。
18	乌帕替尼		银屑病关 节炎	1.临床诊断符合银屑病关节炎; 2.既往接受过一线 治疗; 3.年龄≥18 岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规检查; 3.受累关节的 X 片或 CT 报告; 4.类风湿因子阴性报告; 5.银屑病关 节炎临床表现及一线治疗的病史资料。
		业人 ↑ 火州/ ∪⊙石 H1 — 汉/II/1。	类风湿性 关节炎	1.符合 2009 年 ACR 标准; 2.既往接受过一线治疗; 3.中重度活动性; 4.年龄≥18 岁。	1.病情诊断证明书; 2.类风湿因子阳性或抗环瓜氨酸抗体阳性; 3.手或腕的 X 片或 CT 显示骨质侵蚀或骨质疏松或 MRI 显示明确的骨髓水肿; 4.既往接受过一线治疗的病史资料。
19	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。	斑块状银 屑病	1.符合斑块状银屑病诊断标准; 2.符合接受系统治 疗或光疗的患者; 3.PASI≥3、BSA≥3%或 DLQI≥6; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.临床表现; 3.提供符合接受系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病病史资料。
20	伊奈利珠 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。	视神经脊 髓炎谱系 疾病	1.符合视神经脊髓炎谱系疾病(NMOSD)诊断标准; 2.水通道蛋白 4(AQP4)抗体阳性表达; 3. 年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.临床表现的病史资料; 3.水通 道蛋白 4(AQP4)抗体阳性报告。
21	古塞奇尤 单抗注射	限适合系统性治疗的成人中重度 斑块状银屑病。	斑块状银 屑病	1.符合斑块状银屑病诊断标准; 2.适合系统治疗的 患者; 3.PASI≥3、BSA≥3%或 DLQI≥6; 4.年龄≥18	1.病情诊断证明书; 2.临床表现; 3.提供适合系统治 疗的中重度斑块状银屑病病史资料。

	液			周岁。	
				, ,	
22	富马酸二 甲酯肠溶 胶囊	限成人复发型多发性硬化 (RMS)。	多发性硬化	1.相关检查符合多发性硬化; 2.复发型的客观依据; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书(含复发型诊断); 2.影像学(头颅或脊髓 MRI)或视觉诱发电位(VEP)或听觉脑干诱发电位(ABR)或躯体感觉诱发电位(SEP)电生理检查报告或脑脊液检查报告。
23	利司扑兰 口服溶液 用散	限2月龄及以上患者的脊髓性肌萎缩症(SMA)。	脊髓性肌 萎缩症	1.临床表现和体征检查符合脊髓性肌萎缩症; 2.运动神经元存活基因检查外显子7的纯合缺失或复合杂合突变; 3.年龄≥2月龄。	1.病情诊断证明书; 2.运动神经元存活基因检查报告。
24	利鲁唑口 服混悬液	限肌萎缩侧索硬化(ALS)。	肌萎缩侧 索硬化	1.临床表现符合肌萎缩侧索硬化; 2.神经电生理测定出现神经源损害并排除肌肉无力和萎缩的其他周围神经病。	1.病情诊断证明书; 2.神经电生理检查报告。
25	维奈克拉 片	限成人急性髓系白血病患者。	急性髓系 (性)白血 病	1.血液或骨髓检查符合急性髓系(性)白血病; 2. 年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血液或骨髓检查报告。
26	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。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.生物分子标志 物检测 ALK 阳性; 3.局部晚期或转移(无法手术 的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.生物分子标志物检测 ALK 阳性报告。
27	注射用罗特西普	限β-地中海贫血成人患者。	β-地中海 贫血	1.病史资料、实验室检查符合β-地中海贫血诊断标准; 2.血清铁蛋白(SF)>1000ug/L 为开始治疗的标准, 500-1000ug/L 为维持治疗的标准; 3.年龄≥18周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、血红蛋白电泳和(或) 地贫相关基因检测; 3.血清铁蛋白。
28	环孢素滴 眼液(Ⅲ)	限 4 岁及以上儿童和青少年的严重性春季角结膜炎。	春季角结 膜炎	1.临床症状符合严重性春季角结膜炎; 2.典型体征符合严重性标准; 3.年龄为4-18岁。	1.病情诊断证明书; 2.典型体征符合严重性的病史资料。
29	美泊利珠 单抗注射 液		嗜酸性肉 芽肿性多 血管炎	1.符合 2022 年美国风湿病学会(ACR)/欧洲抗风湿病联盟(EULAR)或 2018 年《嗜酸性肉芽肿性多血管炎诊治规范多学科专家共识》关于嗜酸性肉芽肿性多血管炎(EGPA)诊断标准; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.提供临床医生根据说明书要求的其他资料。
30	对氨基水 杨酸肠溶 颗粒		结核病	1.临床诊断符合结核病; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.提供临床医生根据说明书要求的其他资料。
31	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。	乳腺癌	1.病理学或影像学检查符合局部晚期或转移性乳腺癌(Ⅲb-Ⅳ期);2.HR 阳性表达、HER2 阴性表达。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.HR 阳性表达、HER2 阴性报告。

32	艾诺韦林片	本品适用于与核苷类抗逆转录病 毒药物联合使用,治疗成人 HIV-1 感染初治患者。	艾滋病	1.HIV 抗体筛查试验阳性或待确定和 HIV 补充试验阳性(抗体补充试验阳性或核酸定性检测阳性或核酸定量大于5000 拷贝/mL); 2.与核苷类抗逆转录病毒药物联合使用; 3.HIV-1 型感染初治患者; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书(含与核苷类抗逆转录病毒药物联合使用的治疗方案); 2.HIV 抗体筛查试验和HIV 补充试验报告。
33	拉米夫定 多替拉韦 片		艾滋病	1.HIV 抗体筛查试验阳性或待确定和 HIV 补充试验阳性(抗体补充试验阳性或核酸定性检测阳性或核酸定量大于5000 拷贝/mL); 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.HIV 抗体筛查试验和 HIV 补充试验报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
34	比克恩丙 诺片	本品适用于作为完整方案治疗人类免疫缺陷病毒1型(HIV-1)感染的成人,且患者目前和既往无对整合酶抑制剂类药物、恩曲他滨或替诺福韦产生病毒耐药性的证据。	艾滋病	1.HIV 抗体筛查试验阳性或待确定和 HIV 补充试验阳性(抗体补充试验阳性或核酸定性检测阳性或核酸定量大于 5000 拷贝/mL); 2.人类免疫缺陷病毒 1型(HIV-1)感染; 3.目前和既往无对整合酶抑制剂类药物、恩曲他滨或替诺福韦产生病毒耐药性的证据; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.HIV 抗体筛查试验和 HIV 补充试验报告; 3.提供目前和既往无对整合酶抑制剂类药物、恩曲他滨或替诺福韦产生病毒耐药性的病史资料; 不能提供者可选择提供 HIV-RNA < 50cop/ml 的检测报告。
35	索磷维伏片	本品适用于治疗既往接受过含直接抗病毒药物(DAA)方案、无肝硬化或伴代偿性肝硬化(Child-Pugh A)的成人慢性丙型肝炎病毒(HCV)感染。	慢性丙型 病毒性肝 炎	1.病史资料、检查报告等符合慢性丙型肝炎诊断标准; 2.现 HCV-RNA 阳性; 3.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)患者; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、肝肾功能、HCV-RNA、AFP 和上腹部彩超; 3.提供治疗既往接受过含直接抗病毒药物(DAA)方案、无肝硬化或伴代偿性肝硬化(Child-Pugh A)的病史资料。
36	达诺瑞韦 钠片	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 lb 型慢性丙型肝炎成人患者(用法用量详见盐酸拉维达韦片说明书)。	慢性丙型 病毒性肝 炎	1.病史资料、检查报告等符合慢性丙型肝炎诊断标准; 2.现 HCV-RNA 阳性; 3.HCV 基因型为 lb 型; 4.与盐酸拉维达韦片等联合使用治疗初治的非肝硬化患者; 5.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、肝肾功能、HCV-RNA、 HCV 基因型、AFP 和上腹部彩超; 3.提供达诺瑞韦 钠片与盐酸拉维达韦片等联合用于治疗初治的非肝 硬化的慢性丙型肝炎成人患者的病史资料。
37	盐酸拉维达韦片	盐酸拉维达韦片联合利托那韦强 化的达诺瑞韦钠片和利巴韦林, 用于治疗初治的基因 lb 型慢性丙 型肝炎病毒感染的非肝硬化成人 患者。盐酸拉维达韦片不得作为 单药治疗。	慢性丙型 病毒性肝 炎	1.病史资料、检查报告等符合慢性丙型肝炎诊断标准; 2.现 HCV-RNA 阳性; 3.HCV 基因型为 1b 型; 4.与利托那韦强化的达诺瑞韦钠片和利巴韦林联合用于治疗初治的非肝硬化患者; 5.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、肝肾功能、HCV-RNA、HCV 基因型、AFP 和上腹部彩超; 3.提供盐酸拉维达韦片联合利托那韦强化的达诺瑞韦钠片和利巴韦林联合用于治疗初治的慢性丙型肝炎病毒感染的的非肝硬化成人患者的病史资料。
38	磷酸依米 他韦胶囊	磷酸依米他韦胶囊需与索磷布韦片联合,用于治疗成人基因1型非肝硬化慢性丙型肝炎。磷酸依米他韦胶囊不得作为单药治疗。	慢性丙型 病毒性肝 炎	1.病史资料、检查报告等符合慢性丙型肝炎诊断标准; 2.现 HCV-RNA 阳性; 3.HCV 基因型为 1 型; 4.与索磷布韦片联合用于非肝硬化患者; 5.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、肝肾功能、HCV-RNA、 HCV 基因型、AFP 和上腹部彩超; 3.提供磷酸依米 他韦胶囊需与索磷布韦片联合治疗非肝硬化慢性丙 型肝炎患者的病史资料。
39	人凝血因 子IX	用于凝血因子IX缺乏症(B型血友病)患者的出血治疗。	B 型血友 病	1.血液学检查符合凝血因子IX缺乏; 2.出血。	1.病情诊断证明书; 2.凝血因子和凝血功能检查报告; 3.出血相关病史资料。

40	醋酸艾替 班特注射 液	用于治疗成人、青少年和≥2 岁儿童的遗传性血管性水肿(HAE) 急性发作。	遗传性血管性水肿	1.临床表现符合遗传性血管性水肿急性发作诊断标准; 2.符合下列条件之一: (1) 补体 C4 降低和 C1-INH 检测浓度低下; (2)补体 C4 降低和 C1-INH 检测功能低下; (3)明确为基因突变所致的遗传性血管性水肿(HAE); 3.年龄≥2 周岁。	1.病情诊断证明书(明确急性发作); 2.提供下列检查之一: (1)补体 C4 降低、C1-INH 检测浓度低下报告; (2)补体 C4 降低、C1-INH 检测功能低下; (3)基因检测报告。
		1.本品适用于既往对糖皮质激素、 免疫球蛋白等治疗反应不佳的慢性原发免疫性血小板减少症 (ITP)成人患者,使血小板计数 升高并减少或防止出血。本品仅	原发免疫 性血小板 减少症	1.临床表现、血常规和(或)骨髓检查符合慢性原发免疫性血小板减少症(ITP)诊断标准; 2.经糖皮质激素、免疫球蛋白治疗反应不佳; 3.本品仅用于因血小板减少和临床条件导致出血风险增加的ITP患者; 4.年龄≥18周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规和(或)骨髓检查; 3. 经糖皮质激素或免疫球蛋白治疗反应不佳的病史资料; 4.血小板减少和临床条件(如疾病、感染、手术、操作、药物、出血表现等)导致出血风险增加的依据和佐证资料。
41	海曲泊帕乙醇胺片	用于因血小板減少和临床条件导致出血风险增加的 ITP 患者; 2.本品适用于对免疫抑制治疗(IST)疗效不佳的重型再生障碍性贫血(SAA)成人患者。基于一项 II 期单臂试验的结果附条件批准本适应症。该适应症的完全批准将取决于正在进行的确证性临床试验的结果。	再生障碍 性贫血	1.全血细胞减少,网织红细胞绝对值减少; 2.骨髓检查显示至少一部位增生减低或重度减低(如增生活跃,须有巨核细胞明显减少),骨髓小粒成份中应见非造血细胞增多; 3.能除外其它引起全血细胞减少的疾病,如阵发性睡眠性血红蛋白尿症、骨髓增生异常综合征中的难治性贫血、急性造血功能停滞、骨髓纤维化、急性白血病、噬血细胞综合征等; 4.年龄≥18 周岁; 5.对免疫抑制治疗(IST)疗效不佳。	1.病情诊断证明书(记载的病情符合重型再生障碍性贫血(SAA)标准); 2.血常规(须含网织红细胞); 3.骨髓检查报告单; 4.对免疫抑制治疗疗效不佳的病史资料。
42	甲苯磺酸 多纳非尼 片	本品用于既往未接受过全身系统 性治疗的不可切除肝细胞癌患者。	肝细胞癌	1.病理学诊断或影像学诊断符合肝细胞癌; 2.既往 未接受过全身系统治疗; 3.不可切除。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查或影像学报告; 3. 既往未接受过全身系统治疗且不可切除的病史资料。
43	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)。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.间变性淋巴瘤 激酶 (ALK) 阳性; 3.局部晚期或转移 (无法手术 的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.间变性淋巴瘤激酶 (ALK) 阳性报告。
44	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。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.符合下列条件之一: (1) EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21 (L858R) 置换突变的一线治疗; (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, 且检验 EGFR T790M 突变阳性; 3.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期); 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.提供下列检查及病史资料之一: (1)EGFR外显子 19 缺失或外显子 21 (L858R) 置换突变检查报告; (2)EGFR T790M 突变阳性报告和表皮生长因子受体(EGFR)酪氨酸激酶抑制剂(TKI)治疗时或治疗后出现疾病进展的病史资料。

45	达可替尼 片	单药用于表皮生长因子受体 (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。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.EGFR 外显子 19 缺失或 21 外显子 L858R 置换突变的一线治疗; 3.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21(L858R) 置换突变检查报告。
	奥布替尼	本品适用于治疗: 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	套细胞淋 巴瘤 慢性淋巴 细胞白血 病	1.病理学诊断符合套细胞淋巴瘤; 2.既往至少接受过一种治疗; 3.年龄≥18周岁。 1.血液及骨髓细胞形态学或流式细胞学检查符合慢性淋巴细胞白血病; 2.既往至少接受过一种治疗; 3.年龄≥18周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往至少接受过一种治疗的病史资料。 1.病情诊断证明书; 2.血常规; 3.骨髓细胞形态学或流式细胞学检查报告; 4.既往至少接受过一种治疗病史资料。
46	片	瘤(SLL)患者。上述适应症分别基于一项单臂临床试验的客观缓解率结果给予的附条件批准。本品的完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验结果。	小淋巴细胞淋巴瘤	1.病理学诊断符合小淋巴细胞淋巴瘤; 2.既往至少接受过一种治疗; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往至少接受过一种治疗病史资料。
47	奥妥珠单抗注射液	本品与化疗联合,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。	滤泡性淋 巴瘤	1.病理学诊断符合滤泡性淋巴瘤; 2.II 期伴有巨大肿块(直径≥7cm)或Ⅲ-IV期; 3.与化疗联合使用,达到至少部分缓解的患者随后用奥妥珠单抗维持治疗; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.提供与化疗联合使用或达到至少部分缓解的病史资料。
48	氟唑帕利	1.用于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	卵巢癌	1.病理学诊断符合卵巢癌; 2.符合下列之一: (1) 限既往经过二线及以上化疗的伴有胚系 BRCA 突变(gBRCAm)的复发性卵巢癌患者; (2)限复发上皮性卵巢癌成人(年龄≥18周岁)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.限用于铂敏感患者,且复发距上次含铂化疗时间大于6个月。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.提供下列之一: (1) BRCA 突变检查报告和既往经过二线及以上化疗和铂敏感的病史资料; (2)含铂化疗达到完全缓解或部分缓解的病史资料。
48	胶囊	患者的治疗; 2.用于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。	输卵管癌	1.病理学诊断符合输卵管癌; 2.符合下列之一: (1) 限既往经过二线及以上化疗的伴有胚系 BRCA 突变(gBRCAm)的复发性输卵管癌患者; (2) 限复发输卵管癌成人(年龄≥18 周岁)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.限用于铂敏感患者,且复发距上次含铂化疗时间大于6个月。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.提供下列之一: (1) BRCA 突变检查报告和既往经过二线及以上化疗和铂敏感的病史资料; (2)含铂化疗达到完全缓解或部分缓解的病史资料。

			原发性腹膜癌	1.病理学诊断符合原发性腹膜癌; 2.符合下列之一: (1)限既往经过二线及以上化疗的伴有胚系 BRCA 突变(gBRCAm)的原发性腹膜癌患者; (2)限铂敏感的原发性腹膜癌成人(年龄≥18 周岁)患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的 维持治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.提供下列之一: (1) BRCA 突变检查报告和既往经过二线及以上化疗的病史资料; (2) 含铂化疗达到完全缓解或部分缓解的病史资料。
		用于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	卵巢癌	1.病理学诊断符合卵巢癌; 2.限既往经过二线及以上化疗的伴有胚系 BRCA 突变(gBRCAm)的卵巢癌患者; 3.复发性晚期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRCA 突变检查报告; 4.既往经过二线及以上化疗的病史资料。
49	帕米帕利	或原发性腹膜癌患者的治疗。该 适应症是基于一项包括 113 例既 往经过二线及以上化疗的伴有 gBRCA 突变的复发性晚期卵巢	输卵管癌	1.病理学诊断符合输卵管癌; 2.限既往经过二线及以上化疗的伴有胚系 BRCA 突变(gBRCAm)的输卵管癌患者; 3.复发性晚期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRCA 突变检查报告; 4.既往经过二线及以上化疗的病史资料。
	胶囊	癌、输卵管癌或原发性腹膜癌患者中开展的开放性、多中心、单臂、II 期临床试验结果给予的附条件批准。该适应症的完全批准将取决于正在进行的确证性试验证实本品在该人群的临床获益。	原发性腹膜癌	1.病理学诊断符合原发性腹膜癌; 2.限既往经过二 线及以上化疗的伴有胚系 BRCA 突变(gBRCAm) 的原发性腹膜癌患者。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRCA 突变检查报告; 4.既往经过二线及以上化疗的病史资料。
50	阿贝西利片	本品适用于激素受体(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:1.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;2.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。	乳腺癌	1.病理学或影像学检查符合局部晚期或转移性乳腺癌(Ⅲb-IV期); 2.HR 阳性表达、HER2 阴性表达; 3.符合下列之一: (1)与芳香化酶抑制剂联合使用治疗方案,且作为绝经后女性患者的初始内分泌治疗; (2)与氟维司群联合使用治疗方案,且既往曾接受内分泌治疗后出现疾病进展的患者。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.HR 阳性表达、HER2 阴性表达; 4. 提供以下病史资料之一: (1) 提供与芳香化酶抑制剂联合使用治疗方案,且作为绝经后女性患者的初始内分泌治疗; (2) 提供与氟维司群联合使用治疗方案,且既往曾接受内分泌治疗后出现疾病进展的患者。
51	甲磺酸艾 立布林注 射液	本品适用于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。	乳腺癌	1.病理学诊断符合乳腺癌; 2.既往至少接受过一种 蒽环类和一种紫杉烷类药物的两种化疗方案治疗; 3.局部晚期或转移性乳腺(Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往至少接受过一种蒽环类和一种紫杉烷类药物的两种化疗方案的病史资料。
52	马来酸奈拉替尼片	适用于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。	乳腺癌	1.病理学或影像学检查符合早期乳腺癌; 2.HER2 阳性表达(免疫组化+++或 FISH 阳性); 3.含曲 妥珠单抗辅助治疗之后的强化辅助治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.HER2 阳性表达报告; 4.已接受含曲妥珠单抗辅助治疗之后 的病史资料。

53	索凡替尼 胶囊	本品单药适用于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。	神经内分泌瘤	1.病理学诊断符合胰腺或非胰腺的非功能性、分化良好(Gl、G2)神经内分泌瘤;2病理学检查、影像学检查符合无法手术切除的局部晚期或转移性的或进展期患者。	1.病情诊断证明书; 2.无法手术切除的病史资料; 3. 局部晚期或转移性的提供影像学检查报告; 4.分化良好的提供病理学检查报告; 5.进展期非功能性需提供疾病进展期病历资料。
54	达雷妥尤 单抗注射 液	本品适用于: 1.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; 2.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。	多发性骨髓瘤	1.骨髓细胞学和(或)病理学检查符合多发性骨髓瘤; 2.符合下列之一: (1)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,且既往至少接受过一线治疗的患者; (2)单药治疗复发和难治性患者,须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的患者; 3.成年患者(年龄≥18周岁)。	1.病情诊断证明书; 2.骨髓细胞学和(或)病理学检查; 3.提供下列之一的病史资料: (1)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,且既往至少接受过一线治疗: (2)单药治疗复发和难治性患者,提供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。
55	泊马度胺胶囊	本品与地塞米松联用,适用于既往接受过至少两种治疗(包括来那度胺和一种蛋白酶体抑制剂),且在最后一次治疗期间或治疗结束后60天内发生疾病进展的成年多发性骨髓瘤患者。	多发性骨髓瘤	1.骨髓细胞学和(或)病理学检查符合多发性骨髓瘤; 2.曾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),且最后一次治疗期间或治疗结束后 60 天内发生疾病进展; 3.成年患者(年龄≥18 周岁)。	1.病情诊断证明书; 2.骨髓细胞学和(或)病理学检查; 3.提供曾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),且最后一次治疗期间或治疗结束后60天内发生疾病进展的病史资料。
56	阿帕他胺片	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。	前列腺癌	1.病理学诊断符合前列腺癌; 2.符合下列两项之一: (1)转移性内分泌治疗敏感性前列腺癌; (2)有 高危转移风险非转移性去势抵抗性前列腺癌; 3.年 龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 符合下列情况一项: (1) 内分泌治疗敏感,证明有转移的影像学报告; (2) 高危转移风险的非转移性去势抵抗性前列腺癌影像学报告; 持续雄激素剥夺治疗下疾病进展的病史资料(睾酮达到去势水平〔<50ng/dl或<1.7nmol/L〕,且间隔1周以上连续3次PSA上升,较最低值升高50%以上)。
57	达罗他胺片	适用于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。	前列腺癌	1.病理学诊断符合前列腺癌; 2.具有高危转移风险的非转移性去势抵抗前列腺癌; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 高危转移风险的非转移性去势抵抗性前列腺癌影像学报告; 持续雄激素剥夺治疗下疾病进展的病史资料(睾酮达到去势水平〔<50ng/dl 或<1.7nmol/L〕, 且间隔1周以上连续3次PSA上升,较最低值升高50%以上)。
58	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	胃癌(包括 胃-食管结 合部腺癌)	1.病理学诊断符合胃癌或胃食管结合部腺癌; 2.HER2 阳性表达 (免疫组化++或+++); 3.既往接受过至少 2 种系统化疗; 4.局部晚期或转移(Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.HER2 阳性表达报告; 4.既往接受过至少2个系统化疗的病史资料; 5.证明为局部晚期或转移性胃癌的影像学或病理学资料。

		过表达局部晚期或转移性尿路上皮癌。	尿路上皮 癌	1.病理学诊断符合尿路上皮癌; 2.HER2 阳性表达 (免疫组化++或+++); 3.局部晚期或转移(Ⅲb-Ⅳ 期); 4.既往接受过含铂化疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.HER2 阳性 表达报告; 4.影像学检查报告; 5.既往接受过含铂化 疗的病史资料。
59	诺西那生 钠注射液	本品用于治疗 5q 脊髓性肌萎缩症。	脊髓性肌 萎缩症	1.临床表现和体征检查符合脊髓性肌萎缩症; 2.运 动神经元存活基因检查外显子7的纯合缺失或复 合杂合突变。	1.病情诊断证明书; 2.运动神经元存活基因检查报 告。
60	氨吡啶缓 释片	本品用于改善多发性硬化合并步行障碍(EDSS评分47分)的成年患者的步行能力。	多发性硬化	1.相关检查符合多发性硬化; 2.EDSS 评分 4-7 分; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.影像学(头颅或脊髓 MRI)或视觉诱发电位(VEP)或听觉脑干诱发电位(ABR)或躯体感觉诱发电位(SEP)电生理检查报告或脑脊液检查报告; 3.EDSS 评分报告。
61	阿加糖酶α 注射用浓 溶液	本品用于确诊为法布雷病(α-半乳糖苷酶 A 缺乏症)患者的长期酶替代治疗。本品适用于成人、儿童和青少年。尚未确定本品在 0-6岁儿童中的安全性和有效性。	法布雷病	1.临床表现符合法布雷病; 2.符合下列之一: (1) α-半乳糖苷酶 A 检测活性降低; (2) GLA 基因检测(致病性)突变。	1.病情诊断证明书; 2.α-半乳糖苷酶 A 活性检测报告和(或) GLA 基因检测报告。
62	氯苯唑酸 软胶囊	本品适用于治疗成人野生型或遗传型转甲状腺素蛋白淀粉样变性心肌病(ATTR-CM),以减少心血管死亡及心血管相关住院。	特別状白变病 化甲蛋样肌	1.影像学检查、组织学活检和(或)基因测序符合 ATTR-CM 特征; 2.成人(年龄≥18 周岁)野生型 或遗传型甲状腺素蛋白淀粉样变性。	1.病情诊断证明书; 2.心脏彩超和(或)心脏核磁共振检查报告,同时具备心肌核素 PYP 显像阳性; 3.组织活检和(或)基因检测检报告。
63	注射用泰它西普	本品与常规治疗联合,适用于在常规治疗基础上仍具有高疾病活动(例如: 抗 ds-DNA 抗体阳性及低补体、SELENA-SLEDAI评分≥8)的活动性、自身抗体阳性的系统性红斑狼疮(SLE)成年患者。该适应症是基于一项接受常规治疗仍具有高疾病活动的系统性红斑狼疮成年患者的II 期临床试验结果给予的附条件批准。确近症的完全获批将取决于确证性随机对照临床试验能否证实本品在该患者人群的临床获益。	系统性红斑狼疮	1.符合 2009 年 ACR 标准; 2.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; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.自身抗体、补体免疫检查报告; 3.SELENA-SLEDAI 评分表或病史资料。

	乌司奴单	限: 1.斑块状银屑病: 本品适用于对环孢素、甲氨蝶呤 (MTX)或PUVA(补骨脂素和紫外线A)等其他系统性治疗不应答、有禁忌或无法耐受的成年中重度斑块状	斑块状银屑病	1.符合斑块状银屑病诊断标准; 2.对环孢素、甲氨蝶呤(MTX)或 PUVA(补骨脂素和紫外线 A)等其他系统性治疗不应答(系统治疗时间达到 2周, PASI 未达到 50)、有禁忌或无法耐受; 3.PASI≥3、BSA≥3%或 DLQI≥6; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.临床表现; 3.提供对环孢素、甲氨蝶呤(MTX)或PUVA(补骨脂素和紫外线A)等其他系统性治疗不应答(系统治疗时间达到2周,PASI未达到50)、有禁忌或无法耐受的中重度斑块型银屑病病史资料。
64	抗注射液	银屑病患者; 2.克罗恩病: 本品适用于对传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的成年中重度活动性克罗恩病患者。	克罗恩病	1.临床表现、影像学或内镜检查、病理学检查综合判断确诊克罗恩病; 2.经 Harvey 和 Brashow 标准判断成人克罗恩病活动指数(简化 CDAI)为中、重度活动期(≥8 分)或 Best CDAI 指数≥221; 3. 经传统治疗或肿瘤坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的患者; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.影像学或内镜检查检查报告; 3.病理学检查报告; 4.Harvey 和 Brashow 标准判断成人克罗恩病活动指数(简化 CDAI)为中、重度活动期(≥8分)或 Best CDAI 指数≥221; 5.提供经传统治疗或肿瘤坏死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的病史资料。
65	乌司奴单 抗注射粮 (静脉输 注)	本品适用于对传统治疗或肿瘤坏 死因子α (TNF-α) 拮抗剂应答不 足、失应答或无法耐受的成年中 重度活动性克罗恩病患者。	克罗恩病	1.临床表现、影像学或内镜检查、病理学检查综合判断确诊克罗恩病; 2.经 Harvey 和 Brashow 标准判断成人克罗恩病活动指数(简化 CDAI)为中、重度活动期(≥8 分)或 Best CDAI 指数≥221; 3. 经传统治疗或肿瘤坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的患者; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.影像学或内镜检查检查报告; 3.病理学检查报告; 4.Harvey 和Brashow 标准判断成人克罗恩病活动指数(简化CDAI)为中、重度活动期(≥8分)或 Best CDAI 指数≥221; 5.提供经传统治疗或肿瘤坏死因子α(TNF-α)拮抗剂应答不足、失应答或无法耐受的病史资料。
66	依奇珠单 抗注射液	本品用于治疗适合系统治疗或光 疗的中度至重度斑块型银屑病成 人患者。	斑块状银 屑病	1.符合斑块状银屑病诊断标准; 2.适合系统治疗或 光疗的患者; 3.PASI≥3、BSA≥3%或 DLQI≥6; 4. 年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.临床表现; 3.提供适合系统治 疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病病史资料。
	注射用维		溃疡性结 肠炎	1.相关检查符合中重度活动性溃疡性结肠炎; 2.二 线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.肠镜检查报告; 3.粪便检查报告; 4.血沉(ESR); 5.血常规; 6.C 反应蛋白; 7. 一线治疗的病史资料。
67	得利珠单抗	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。	克罗恩病	1.临床表现、影像学或内镜检查、病理学检查综合判断确诊克罗恩病,并除其他原因所致肠道疾病; 2.经 Harvey 和 Brashow 标准判断成人克罗恩病活动指数(简化 CDAI)为中、重度活动期(≥8 分)或 Best CDAI 指数≥221; 3.二线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.影像学或内镜检查检查报告; 3.病理学检查报告; 4.Harvey 和 Brashow 标准判断成人克罗恩病活动指数(简化 CDAI)为中、重度活动期(≥8分)或 Best CDAI 指数≥221; 5.一线治疗的病史资料。
68	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。	血小板减 少症	1.择期行诊断性操作或者手术的慢性肝病病史; 2. 血小板减少; 3.年龄≥18 岁。	1.病情诊断证明书; 2.择期行诊断性操作或者手术的 慢性肝病病史资料; 3.血常规。

69	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。	特应性皮炎	1.符合特应性皮炎诊断标准; 2.对传统治疗无效、有禁忌或不耐受; 3.SCORAD≥25 分。	1.病情诊断证明书; 2.提供以下资料之一: (1)血清总 IgE 升高和/或外周嗜酸性粒细胞升高和/或过敏原特异性 IgE 陷性(过敏原特异性 IgE 检测 2 级或 2 级以上阳性)检查报告; (2)特应性疾病个人史和/或家族史的病史资料; 3.对传统治疗无效、有禁忌或不耐受的中重度特应性皮炎病史资料。
70	醋酸兰瑞 肽缓释注 射液(预充 式)	限肢端肥大症,按说明书用药。	肢端肥大 症	1.血清生长激素 (GH)或胰岛素样生长因子 (IGF) -1 测定符合肢端肥大症; 2.影像学检查; 3.肢端肥大临床表现。	1.病情诊断证明书; 2.血清生长激素 (GH) 或胰岛素样生长因子 (IGF) -1 检测报告; 3.影像学检查报告; 4.肢端肥大临床表现的病历资料。
71	盐酸可洛 派韦胶囊	限基因 1、2、3、6 型成人慢性 丙型肝炎。	慢性丙型 病毒性肝 炎	1.病史资料、检查报告等符合慢性丙型肝炎诊断标准; 2.HCV-RNA 阳性; 3.限经 HCV 基因分型检测确诊为 1、2、3、6 型慢性丙型肝炎; 4.年龄≥18 岁。	1.病情诊断证明书(含与索磷布韦联用的治疗方案); 2.血常规、肝肾功能、HCV-RNA、HCV 基因型、 AFP 和上腹部彩超。
72	奈韦拉平 齐多拉米 双夫定片	限艾滋病病毒感染。	艾滋病	HIV 抗体筛查试验阳性或待确定和 HIV 补充试验阳性(抗体补充试验阳性或核酸定性检测阳性或核酸定量大于5000 拷贝/mL)。	1.病情诊断证明书; 2.HIV 抗体筛查试验和 HIV 补充试验报告。
73	注射用艾 博韦泰	限艾滋病病毒感染。	艾滋病	HIV 抗体筛查试验阳性或待确定和 HIV 补充试验阳性(抗体补充试验阳性或核酸定性检测阳性或核酸定量大于5000 拷贝/mL)。	1.病情诊断证明书; 2.HIV 抗体筛查试验和 HIV 补充试验报告。
74	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。	乳腺癌	1.病理学或影像学检查符合转移性乳腺癌(Ⅲb-Ⅳ 期);2.HER2 阳性表达(免疫组化+++或 FISH 阳 性);3.既往已接受过1个或多个化疗方案。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.HER2 阳性表达报告; 4.既往已接受过1个或多个化疗方案 病史资料。
		限: 1.至少经过二线系统化疗的复 发或难治性经典型霍奇金淋巴瘤 的治疗; 2.PD-L1 高表达的含铂化	经典型霍 奇金淋巴 瘤	1.病理学诊断符合经典型霍奇金淋巴瘤; 2.既往接受过二线系统化疗; 3.复发或难治。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 既往接受过二 线系统化疗、复发或难治的病史资料。
75	替雷利珠	· · ·	尿路上皮 癌	1.病理学诊断符合尿路上皮癌; 2.PD-L1 高表达; 3.含铂化疗失败包括新辅助或辅助化疗 12 个月内 进展; 4.局部晚期(Ⅲb-IV期)或转移。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.PD-L1 高表达的相关检查报告; 4.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; 5.影像学检查报告。
75	单抗注射 液	细胞肺癌的一线治疗; 4.表皮生长因子受体 (EGFR) 基因突变阴性和间变性淋巴瘤激酶 (ALK)阴性、不可手术切除的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌的一线治疗; 5.表皮生长因子受体(EGFR)基因突变阴性和间变性	鳞状非小 细胞肺癌	鳞状非小细胞肺癌一线治疗: 1.病理学诊断符合鳞状非小细胞肺癌; 2.不可手术切除; 3.局部晚期或转移 (无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期); 4.一线治疗。 含铂化疗后进展或不耐受的鳞状非小细胞肺癌: 1.病理学诊断符合鳞状非小细胞肺癌; 2.EGFR和ALK 阴性或未知的; 3.既往接受过含铂方案化疗	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.符合下列条件之一: (1)不可手术的病史资料; (2) 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病史资料。

in the short of th			
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		后疾病进展或不可耐受; 4.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-IV期); 5.年龄≥18 岁。	
局部晚期或转移性鳞状 NSCLC 成人患者; 6.至少经过一种全身治疗的肝细胞癌的治疗; 7.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	非鳞状非小细胞肺癌	非鳞状非小细胞肺癌一线治疗: 1.病理学诊断符合非鳞状非小细胞肺癌; 2.EGFR 基因检测突变阴性和生物分子标志物检测 ALK 阴性; 3.不可手术切除; 4.局部晚期或转移(无法手术的III a 期或III b-IV期); 5.一线治疗。含铂化疗后进展或不耐受的非鳞状非小细胞肺癌: 1.病理学诊断符合非鳞状非小细胞肺癌; 2.EGFR基因检测突变阴性和生物分子标志物检测 ALK 阴性; 3.既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受; 4.局部晚期或转移(无法手术的III a 期或III b-IV期); 5.年龄218岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.EGFR 基因突变阴性和生物分子标志物检测 ALK 阴性检查报告; 5.符合下列条件之一: (1)不可手术的病史资料; (2)既往接受过含铂方案化疗后疾病进展或不可耐受的病史资料。
者; 8.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	肝细胞癌	1.病理学诊断或影像学诊断符合肝细胞癌; 2.既往接受过至少一种的全身治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查或影像学报告; 3. 既往接受过至少一种全身治疗的病史资料。
移性食管鳞状细胞癌的治疗; 9. 复发或转移性鼻咽癌的一线治疗。	实体瘤	1.病理学诊断或影像学诊断符合实体瘤; 2.既往治疗后出现疾病进展且无满意替代治疗方案; 3.晚期; 4.不可切除或转移性; 5.符合下列条件之一: (1) 微卫星高度不稳定型 (MSI-H); (2) 错配修复基因缺陷型 (dMMR)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.既往治疗后出现疾病进展且无满意替代治疗方案的病史资料; 4.不可切除或转移性的病史资料; 5.下列任一资料: (1)微卫星位点检测报告; (2)免疫组化dMMR报告。
	结直肠癌	1.病理诊断符合结直肠癌; 2.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; 3.晚期 (Ⅲb-Ⅳ期); 4.不可切除或转移性; 5.符合下列 条件之一: (1)转移性微卫星高度不稳定型 (MSI-H); (2)错配修复基因缺陷型(dMMR)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.影像学报告; 4.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病史资料; 5.不可切除或转移性的病史资料; 6.下列任一资料: (1)微卫星位点检测报告; (2)免疫组化dMMR报告。
	食管鳞癌	1.病理诊断符合食管鳞状细胞癌; 2.既往接受过一 线标准化疗后进展或不可耐受; 3.局部晚期或转 移。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.影像学报告; 4.既往接受一线标准化疗后进展或不耐受的病史资料。
	鼻咽癌	1.病理诊断符合鼻咽癌; 2.转移或复发; 3.一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.影像学报告。

					Action for a large of the control of
		限: 1.用于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.用于既往接受过二线	黑色素瘤	1.病理学诊断符合黑色素瘤; 2.既往接受全身系统治疗失败; 3.不可切除或转移性黑色素瘤。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.既往接受全身系统治疗失败病史资料; 5. 不可切除的病史资料(已转移无需提供)。
76	特瑞普利 单抗注射 液	短以上系统治疗失败的复发/转移性鼻咽癌患者的治疗; 3.用于含铂化疗失败包括新辅助或辅助化疗	鼻咽癌	1.病理学诊断符合鼻咽癌; 2.既往接受过二线及以上系统治疗失败; 3.复发或转移。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.既往接受过二线及以上系统治疗失败的复发或转移的病史资料。
		12个月内进展的局部晚期或转移性尿路上皮癌的治疗。	尿路上皮 癌	1.病理学诊断符合尿路上皮癌; 2.含铂化疗失败包括新辅助或辅助化疗 12 个月内进展; 3.局部晚期(Ⅲb-IV期)或转移。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 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; 4.影像学检查报告。
		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	经典型霍 奇金淋巴 瘤	1.病理学诊断符合经典型霍奇金淋巴瘤; 2.既往接受过二线系统化疗; 3.复发或难治。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 既往接受过二 线系统化疗、复发或难治的病史资料。
	注射用卡瑞利珠单抗	計利珠单 (NSCLC)的一线治疗; 4.既往	肝细胞癌	1.病理学诊断或影像学诊断符合肝细胞癌; 2.既往接受过索拉非尼治疗和/或含奥沙利铂系统化疗; 3.晚期(Ⅲb-IV期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查或影像学报告; 3. 既往接受过索拉非尼治疗和/或含奥沙利铂系统化疗 的病史资料。
			非鳞状非 小细胞肺 癌	1.病理学诊断符合非鳞状非小细胞肺癌; 2.一线治疗; 3.EGFR 基因检测突变阴性和生物分子标志物检测 ALK 阴性; 4.不可手术切除; 5.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.EGFR 基因突变阴性和生物分子标志物检测 ALK 阴性检查报告; 5.不可手术的病史资料。
77			食管鳞癌	1.病理学诊断符合食管鳞癌; 2.符合下列条件之一: (1)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; (2)不可切除局部晚期/复发或转移性食管鳞癌的一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.影像学检查报告; 4.符合下列条件之一: (1)既往接受过一线化疗后疾病进展或不可耐受的病史资料; (2)不可切除病史资料。
			鼻咽癌	1.病理学诊断符合鼻咽癌; 2.符合下列条件之一: (1)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(IV期); (2)局部复发或转移性鼻咽癌的一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.影像学检查报告; 4.符合(1)或(2)条件: (1)①既往接受二线及以上化疗进展或不耐受的病史资料; ②IV期; (2)复发或转移的一线治疗。
		的一线治疗; 8.局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌的一线治疗。	鳞状非小 细胞肺癌	1.病理学诊断符合鳞状非小细胞肺癌; 2.局部晚期或转移 (无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期); 3.一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.影像学检查报告。
78	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。	慢性髓性 白血病	1.血液及骨髓检查符合慢性髓性白血病; 2.Ph 染色体阳性和(或)BCR/ABL 融合基因检查阳性; 3.慢性期患者; 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书 (提示慢性髓细胞白血病慢性期患者); 2.血常规及骨髓检查报告; 3.Ph 染色体阳性和 (或) BCR/ABL 融合基因检查阳性。

79	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。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.符合下列条件之一: (1) EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21 (L858R) 置换突变的一线治疗; (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, 且检验 EGFR T790M 突变阳性; 3.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期); 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.提供下列检查及病史资料之一: (1)EGFR外显子 19 缺失或外显子 21 (L858R) 置换突变检查报告; (2)EGFR T790M 突变阳性报告和表皮生长因子受体(EGFR)酪氨酸激酶抑制剂(TKI)治疗时或治疗后出现疾病进展的病史资料。
		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	黑色素瘤	1.病理学诊断符合黑色素瘤; 2.BRAF V600 基因突变阳性; 3.联合甲磺酸达拉非尼治疗方案; 4.符合下列之一: (1)不可切除或转移性黑色素瘤; (2)Ⅲ期黑色素瘤患者完全切除后的辅助治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRAF V600 基因突变阳性检查报告; 4.影像学检查报告; 5.联合 甲磺酸达拉非尼治疗方案; 6.提供下列病史资料之 一: (1)不可切除或转移性黑色素瘤; (2) III 期 黑色素瘤患者完全切除后。
80	曲美替尼片	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。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.BRAF V600 基 因突变阳性; 3.联合甲磺酸达拉非尼治疗方案; 4. 转移(Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRAF V600 基因突变阳性检查报告; 4.影像学检查报告; 5.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	黑色素瘤	1.病理学诊断符合黑色素瘤; 2.BRAF V600 基因突变阳性; 3.联合曲美替尼治疗方案; 4.符合下列之一: (1)不可切除或转移性黑色素瘤; (2)Ⅲ期黑色素瘤患者完全切除后的辅助治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRAF V600 基因突变阳性检查报告; 4.影像学检查报告; 5.联合 曲美替尼治疗方案; 6.提供下列病史资料之一: (1) 不可切除或转移性黑色素瘤; (2)Ⅲ期黑色素瘤患 者完全切除后。
81	甲磺酸达拉非尼胶囊	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。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.BRAF V600 基 因突变阳性; 3.联合曲美替尼治疗方案; 4.转移 (Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRAF V600 基因突变阳性检查报告; 4.影像学检查报告; 5.联合曲美替尼治疗方案。

		1.本品适用于晚期上皮性卵巢癌、	卵巢癌	1.病理学诊断符合上皮性卵巢癌; 2.符合下列之一: (1)一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的 晚期上皮性卵巢癌的维持治疗; (2)铂敏感的卵 巢癌患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后 的维持治疗,且复发距上次含铂化疗时间大于6 个月; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.提供下列病史资料之一: (1)一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的晚期上皮性卵巢癌的维持治疗的病史资料; (2)铂敏感的复发性卵巢癌患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的病史资料。
82	甲苯磺酸 尼拉帕利 胶囊	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.本品适用于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。	输卵管癌	1.病理学诊断符合输卵管癌; 2.符合下列之一: (1)一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的晚期输卵管癌维持治疗; (2)铂敏感的输卵管癌患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗,且复发距上次含铂化疗时间大于6个月; 3.年龄≥18周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.提供下列病史资料之一: (1)一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的晚期输卵管癌维持治疗的病史资料; (2)铂敏感的复发性输卵管癌患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗的病史资料。
			原发性腹膜癌	1.病理学诊断符合原发性腹膜癌; 2.符合下列之一: (1)一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗; (2)限铂敏感的原发性腹膜癌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.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告查; 3.提供下列病史资料之一: (1)一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗的病史资料; (2)限铂敏感的原发性腹膜癌患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗的病史资料。
83	地舒单抗 注射液	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(120mg/1.7mL/支)。	骨巨细胞 瘤	1.病理学诊断符合骨巨细胞瘤; 2.不可手术切除或者手术切除可能导致严重功能障碍。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.不可手术切除或者手术切除可能导致严重功能障碍病史资料。
84	西尼莫德片	限成人复发型多发性硬化的患 者。	多发性硬化	1.相关检查符合多发性硬化; 2.复发型的客观依据; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书(含复发型诊断); 2.影像学(头 颅或脊髓 MRI)或视觉诱发电位(VEP)或听觉脑 干诱发电位(ABR)或躯体感觉诱发电位(SEP)电 生理检查报告或脑脊液检查报告。
85	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。	多发性硬化	1.相关检查符合多发性硬化; 2.复发型的客观依据; 3.年龄≥10周岁。	1.病情诊断证明书(含复发型诊断); 2.影像学(头颅或脊髓 MRI)或视觉诱发电位(VEP)或听觉脑干诱发电位(ABR)或躯体感觉诱发电位(SEP)电生理检查报告或脑脊液检查报告。
86	巴瑞替尼片	限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%者,并需风湿病专科医师处方。	类风湿性 关节炎	1.符合 2009 年 ACR 标准; 2.经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%。	1.病情诊断证明书; 2.类风湿因子阳性或抗环瓜氨酸抗体阳性; 3.手或腕的 X 片或 CT 显示骨质侵蚀或骨质 疏松或 MRI 显示明确的骨髓水肿; 4.传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%病史资料。
87	注射用贝利尤单抗	本品与常规治疗联合,适用于在常规治疗基础上仍具有高疾病活动(例如:抗dsDNA 抗体阳性及低补体、SELENA-SLEDAI 评分	系统性红 斑狼疮	1.符合 2009 年 ACR 标准; 2.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; 3.年龄≥5 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.自身抗体、补体免疫检查报告; 3.SELENA-SLEDAI 评分表或病史资料。

		≥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。			
88	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	类风湿性 关节炎	1.符合 2009 年 ACR 标准; 2.经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%。	1.病情诊断证明书; 2.类风湿因子阳性或抗环瓜氨酸抗体阳性; 3.手或腕的 X 片或 CT 显示骨质侵蚀或骨质疏松或 MRI 显示明确的骨髓水肿; 4.传统DMARDs治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%病史资料。
	1141110	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。	强直性脊 柱炎	1.符合 1984 年修订的纽约标准; 2.强直性脊柱炎 (不含放射学阴性中轴性脊柱关节炎) NSAIDs 充 分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%。	1.病情诊断证明书; 2.影像学检查; 3.NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%病史资料。
89	司库奇尤 单抗注射	限: 1. 银屑病: 用于治疗符合系统治疗或光疗指征的中度至重度斑块状银屑病的成年及体重 ≥50kg的6岁及以上儿童患者; 2.	斑块状银 屑病	1.符合斑块状银屑病诊断标准; 2.符合接受系统治疗或光疗的患者; 3.PASI≥3、BSA≥3%或 DLQI≥6; 4.符合下列条件之一: (1)年龄≥18周岁; (2)年龄≥6岁及以上儿童患者且体重≥50kg。	1.病情诊断证明书; 2.临床表现; 3.提供符合接受系统治疗或光疗的中度至重度斑块型银屑病病史资料。
	液	强直性脊柱炎: 用于常规治疗疗 效欠佳的强直性脊柱炎的成年患 者。	强直性脊 柱炎	1.符合 1984 年修订的纽约标准; 2.常规治疗疗效欠 佳; 3.年龄≥18 岁。	1.病情诊断证明书; 2.影像学检查; 3.常规治疗疗效 欠佳的病史资料。
90	氚丁苯那	限治疗成人: 与亨廷顿病有关的	迟发性运 动障碍	1.患者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史; 2.临床表现符合迟发性运动障碍; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 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病史资料; 3.相应临床表现病史资料。
90	· 嗪片	舞蹈病;迟发性运动障碍。	亨廷顿舞 蹈病	1.临床症状、体征、认知障碍、家族史等符合亨廷顿舞蹈病; 2.基因检查 Huntingtin 蛋白基因突变; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.基因检查报告。
91	注射用醋 酸奥曲肽	限胃肠胰内分泌肿瘤、肢端肥大	肢端肥大 症	1.血清生长激素 (GH)或胰岛素样生长因子 (IGF) -1 测定符合肢端肥大症; 2.影像学检查; 3.肢端肥大临床表现。	1.病情诊断证明书; 2.血清生长激素 (GH) 或胰岛素 样生长因子 (IGF) -1 检测报告; 3.影像学检查报告; 4.肢端肥大临床表现的病历资料。
71	微球	症,按说明书用药。	胃、肠、胰 内分泌肿 瘤	1.病理学诊断符合胃、肠、胰内分泌肿瘤; 2.免疫组织化学标志物检测符合胃、肠、胰内分泌肿瘤; 3.影像学检查或内镜检查。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学或内镜检查报告; 4.免疫组织化学标志物检测报告。
92	西妥昔单	限: 1.RAS 基因野生型的转移性	结直肠癌	1.病理学诊断符合转移性结直肠癌; 2.RAS 基因中 KRAS 基因和 NRAS 基因同时为野生型; 3.IV期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.RAS 基因检测报告。
92	抗注射液	结直肠癌; 2.头颈部鳞状细胞癌。	头颈部鳞 状细胞癌	病理学诊断符合头颈部鳞状细胞癌。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告。

93	甲磺酸奥希替尼片	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。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.符合下列条件之一: (1) EGFR 外显子 19 缺失或外显子 21 (L858R) 置换突变的一线治疗; (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,且检验 EGFR T790M 突变阳性; 3.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa期或Ⅲb-Ⅳ期); 4.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.提供下列检查及病史资料之一: (1)EGFR外显子 19 缺失或外显子 21 (L858R) 置换突变检查报告; (2)EGFR T790M 突变阳性报告和表皮生长因子受体(EGFR)酪氨酸激酶抑制剂(TKI)治疗时或治疗后出现疾病进展的病史资料。
		限: 1.用于既往至少接受过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,在开始盐酸安罗替尼胶囊治疗前	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.符合下列条件之一: (1)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,且治疗前应接受相应的标准靶向药物治疗后进展; (2)局部晚期或转移性(无法手术的Ⅲa期或Ⅲb-Ⅳ期); 3.既往至少接受过2种系统化疗后出现进展或复发。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.提供下列资料之一: (1) EGFR 基因突变报告或 ALK 阳性报告,以及治疗前应接受相应的标准靶向药物治疗后进展的病史资料; (2)提供局部晚期或转移性的病史资料; 5.既往至少接受过2种系统化疗出现进展或复发病史资料。 1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检
94	盐酸安罗	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.用于腺 泡状软组织肉瘤、透明细胞肉瘤	小细胞肺 癌	1.病理学诊断符合小细胞肺癌; 2.既往至少接受过 2 种系统化疗后出现进展或复发。	1.病情诊断证功节; 2.病连字检查报音; 3.影像字检查报告; 4.既往至少接受过2种系统化疗出现进展或复发病史资料。
	替尼胶囊	以及既往至少接受过含蒽环类化疗方案治疗后进展或复发的其他晚期软组织肉瘤患者的治疗; 3.	软组织肉 瘤	1.病理学诊断符合腺泡状软组织肉瘤或透明细胞肉瘤或其他软组织肉瘤; 2.其他软组织肉瘤须满足以下条件: (1)既往至少接受过含蒽环类化疗方案治疗后进展或复发; (2)Ⅲb-Ⅳ期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.既往至少接受过含蒽环类化疗方案治疗后进展或复发病史资料(限其他软组织肉瘤患者提供)。
		用于既往至少接受过2种化疗方案治疗后进展或复发的小细胞肺癌患者的治疗; 4.用于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。	甲状腺髓样癌	1.病理学诊断符合甲状腺髓样癌; 2.疾病进展、不可切除; 3.Ⅲb-Ⅳ期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.具有临床症状或明确疾病进展、不可切除的病史资料。
95	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。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.符合下列两项之一: (1)生物分子标志物检测 ALK 阳性; (2)生物分子标志物 ROSI 阳性; 3.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.符合下列两项之一: (1)生物分子标志物检测 ALK 阳性; (2)生物分子标志物检测 ROS1阳性 (FISH或 PCR或 NGS 方法)。
96	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	非小细胞 肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.生物分子标志 物检测 ALK 阳性; 3.局部晚期或转移(无法手术	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.生物分子标志物检测 ALK 阳性报告。

		肺癌(NSCLC)患者的治疗。		的Ⅲa期或Ⅲb-Ⅳ期)。	
97	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。	肾细胞癌	1.病理学诊断符合肾细胞癌; 2.一线治疗或曾经接受过细胞因子治疗; 3.Ⅲb-Ⅳ期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.一线治疗或曾经接受过细胞因子治疗的病史证明资料。
			肝细胞癌	1.病理学诊断或影像学诊断符合肝细胞癌; 2.既往 一线药物治疗病史。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查或影像学报告; 3. 一线药物治疗失败或不能耐受的病史资料; 4.肝功能 Child 分级 A-B 级报告。
98	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。	结直肠癌	1.病理学诊断符合转移性结直肠癌; 2.既往一线、 二线药物治疗病史; 3.IV期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.一线、二线药物治疗失败或不能耐受的病史资料。
			胃肠道间 质瘤	1.病理学诊断符合胃肠道间质瘤; 2.既往一线、二 线药物治疗病史。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.一线、二 线药物治疗失败或不能耐受的病史资料。
99	尼洛替尼胶囊	1.用于治疗新诊断的费城染色体阳性的慢性髓性白血病(Ph+CML)慢性期成人患者及2岁以上的儿童患者;2.用于对既往治疗(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以及慢性期2岁以上的儿童患者。	慢性髓性白血病	1.血液及骨髓检查符合慢性髓性白血病; 2.年龄≥2 周岁; 3.费城染色体阳性和(或)BCR/ABL融合基因检查阳性; 4.符合下列之一: (1)新诊断慢性期患者,年龄≥2周岁; (2)既往治疗(包括伊马替尼)耐药或不耐受的加速期成人(年龄≥18周岁)或慢性期2岁以上患者(年龄≥2周岁)。	1.病情诊断证明书; 2.血液及骨髓检查报告; 3.费城 染色体阳性和(或)BCR/ABL融合基因检查阳性报 告; 4.符合下列之一: (1)提供新诊断慢性期患者 的病史资料; (2)提供既往治疗(包括伊马替尼) 耐药或不耐受的病史资料。
		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	套细胞淋 巴瘤	1.病理学诊断符合套细胞淋巴瘤; 2.既往至少接受过一种治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往至少接受过一种治疗的病史资料。
100	伊布替尼		慢性淋巴 细胞白血 病	血液及骨髓细胞形态学或流式细胞学检查符合慢性淋巴细胞白血病。	1.病情诊断证明书; 2.血常规; 3.骨髓细胞形态学或流式细胞学检查报告。
100	胶囊	细胞淋巴瘤(CLL/SLL)患者的治疗; 3.华氏巨球蛋白血症患者的	小淋巴细 胞淋巴瘤	病理学诊断符合小淋巴细胞淋巴瘤。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告。
		治疗,按说明书用药。	华氏巨球 蛋白血症	病理学诊断符合淋巴浆细胞淋巴瘤和(或)免疫固定电泳发现单克隆免疫球蛋白。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告和(或)免疫 固定电泳报告或骨髓细胞形态学或流式细胞学检查 报告。
101	维莫非尼 片	治疗经 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。	黑色素瘤	1.病理学诊断符合黑色素瘤; 2.经 CFDA 批准的检测方法确定 BRAF V600 突变阳性; 3.不可切除或转移性黑色素瘤。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.经 CFDA 批准的检测方法确定 BRAF 检测 V600 突变阳性; 5.不可切除的病史资料。

	限·1推供胚系ポ休知的 RD。	限:1.携带胚系或体细胞 BRCA	卵巢癌	1.病理学诊断符合卵巢癌; 2.符合下列之一: (1) 限携带胚系或体细胞 BRCA 突变 (gBRCAm 或sBRCAm)晚期初治患者,且一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗; (2)铂敏感的卵巢癌患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗,且复发距上次含铂化疗时间大于6个月; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告: 3.BRCA 突变检查报告(仅初治成人患者提供)或铂敏感的病史资料。
102	奥拉帕利	突变的(gBRCAm或sBRCAm)晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌初治成人患者在一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗; 2.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	输卵管癌	1.病理学诊断符合输卵管癌; 2.符合下列之一: (1) 限携带胚系或体细胞 BRCA 突变(gBRCAm 或 sBRCAm)晚期初治患者,且一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗; (2)铂敏感的输卵管癌患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗,且复发距上次含铂化疗时间大于6个月; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRCA 突变检查报告(仅初治成人患者提供)或铂敏感的病史资料。
	Я	疗达到完全缓解或部分缓解后的 维持治疗; 3.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。	原发性腹膜癌	1.病理学诊断符合原发性腹膜癌; 2.符合下列之一: (1)限携带胚系或体细胞 BRCA 突变 (gBRCAm或 sBRCAm)晚期初治患者,且一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗; (2)铂敏感的原发性腹膜癌患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗,且复发距上次含铂化疗时间大于6个月; 3.年龄≥18周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.BRCA 突变检查报告(仅初治成人患者提供)或铂敏感的病史资料。
			前列腺癌	1.病理学诊断符合前列腺癌; 2.限携带胚系或体细胞 BRCA 突变(gBRCAm或 sBRCAm); 3.既往接受治疗(包括一种新型内分泌药物)失败; 4.影像学提示转移证据; 5.年龄≥18 岁。	1.病情诊断证明书; 2.证明有转移的影像学或病理学检查报告; 3.BRCA 突变(gBRCAm或 sBRCAm)检查报告; 4.血清睾酮达到去势水平(<50ng/dl或<1.7nmol/L),间隔 1 周以上连续 3 次 PSA 上升,较最低值升高 50%以上; 5.既往接受(包括一种新型内分泌药物)治疗失败病史资料。
103	麦格司他 胶囊	限C型尼曼匹克病患者。	C 型尼曼 匹克病	1.临床表现; 2.基因突变(NPC1 和/或 NPC2); 3.血常规。	1.病情诊断证明书; 2.基因检测显示 (NPC1 和/或 NPC2) 突变; 3.临床表现; 4.血常规。
104	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。	肺动脉高压	1. WHO 功能分级Ⅱ级-Ⅲ级的肺动脉高压(WHO 第1组);2.右心导管检查或至少2次超声心动图 符合肺动脉高压。	1.病情诊断证明书; 2.右心导管检查或至少2次超声心动图。
105	注射用重组人凝血因子VIIa	用于下列患者群体出血的治疗,以及外科手术或有创操作出血的防治: 1.凝血因子 VIII 或 IX 的抑制物>5 个 Bethesda 单位(BU)的	先天性血 友病	1.实验室检查符合先天性血友病; 2.符合下列之一: (1)凝血因子Ⅷ或Ⅸ的抑制物>5BU; (2)预计 对注射凝血因子Ⅷ或凝血因子Ⅸ,具有高记忆 应答。	1.病情诊断证明书(包括病人当前出血情况或者拟手术计划); 2.检查报告须符合下列两项之一: (1) 凝血因子Ⅷ或Ⅸ的活性降低; (2) 凝血因子Ⅷ或Ⅸ的抑制物>5BU。

		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	获得性血 友病	实验室检查符合获得性血友病。	1.病情诊断证明书(符合获得性血友病,病人当前出血情况或者拟手术计划); 2.凝血因子、凝血功能检查报告。
		者; 2.获得性血友病患者; 3.先天性凝血因子 VII (FVII) 缺乏症患者; 4.具有血小板膜糖蛋白 IIb-	先 天 性 FVII 缺 乏 症	FVII活性检测或基因检测符合先天性 FVII 缺乏症。	1.病情诊断证明书(包括病人当前出血情况或者拟手术计划); 2.VII因子活性检测或基因检测报告。
		IIIa(GPIIb-IIIa)和/或人白细胞抗原(HLA)抗体和既往或现在对血小板输注无效或不佳的血小板无力症患者。	血小板无 力症	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。	1.病情诊断证明书(包括病人当前出血情况或者拟手术计划); 2.成人: GPIIb-IIIa 和/或 HLA 抗体检查报告; 儿童(先天性): GPIIb-IIIa 抗原(CD41 和/或CD61)减低或缺乏,或血小板聚集功能试验异常,或基因检测符合血小板无力症; 3.既往或现在对血小板输注无效或不佳的病史资料。
106	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。	肺动脉高 压	1.WHO 功能分级 II 级-IV 级的肺动脉高压 (WHO 第1组); 2.右心导管检查或至少 2 次超声心动图符合肺动脉高压。	1.病情诊断证明书; 2.右心导管检查或 2 次以上超声心动图。
107	波生坦分 散片	限 3-12 岁特发性或先天性肺动脉 高压患者。	肺动脉高 压	1.3-12 岁特发性或先天性肺动脉高压患者; 2.右心导管检查或至少2次超声心动图符合肺动脉高压。	1.病情诊断证明书; 2.右心导管检查或 2 次以上超声心动图。
108	利奥西呱片	限以下情况方可支付: 1.术后持续性或复发性慢性血栓栓塞性肺动脉高压(CTEPH)或不能手术的CTEPH,且(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。	肺动脉高压	1.(WHO FC)为 II-III 患者; 2.符合下列两项之一: (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; (2)动 脉性肺动脉高压(PAH)二线用药。	1.病情诊断证明书; 2.右心导管检查或至少2次超声心动图; 3.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的病史资料; 4.动脉性肺动脉高压需提供3个月以上一线药物治疗病史,提示治疗效果不佳或病情进展心功能恶化。
109	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。	肺动脉高 压	1.WHO 功能分级Ⅱ级-Ⅲ级的肺动脉高压(WHO 第1组)的患者;2.右心导管检查或至少2次超声 心动图符合肺动脉高压。	1.病情诊断证明书; 2.右心导管检查或至少2次超声心动图。
	泊沙康唑	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	重度粒细 胞缺乏	1.实验室检查符合重度粒细胞缺乏; 2.预防移植后 (干细胞及实体器官移植)或恶性肿瘤患者有重度 粒细胞缺乏的侵袭性曲霉菌和念球菌感染。	1.病情诊断证明书: 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; 2.侵袭性曲霉菌和念珠 菌检查报告; 3.血常规报告。
110	口服混悬	恶性肿瘤患者有重度粒细胞缺乏的侵袭性曲霉菌和念球菌感染;	口咽念珠 菌病	实验室检查符合伊曲康唑或氟康唑难治性口咽念 珠菌病。	1.病情诊断证明书; 2.伊曲康唑或氟康唑治疗无效的 病史资料; 3.口咽念珠菌阳性检查报告。
	100	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。	接合菌纲 类感染性 疾病	实验室检查符合接合菌纲类感染。	1.病情诊断证明书; 2.接合菌纲类感染阳性检查报告。
111	德拉马尼 片	限耐多药结核患者。	结核病	药物敏感性检测报告符合耐多药结核病。	1.病情诊断证明书; 2.耐多药结核病的药物敏感性检测报告; 3.耐多药的病史资料。

		1	T		
112	艾尔巴韦 格拉瑞韦 片	本品用于治疗成人慢性丙型肝炎 (CHC)感染。	慢性丙型 病毒性肝 炎	1.病史资料、检查报告等符合慢性丙型肝炎诊断标准; 2.现 HCV-RNA 阳性; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、肝肾功能、HCV-RNA、 AFP 和上腹部彩超。
113	来迪派韦 索磷布韦	本品适用于治疗成人和 12 至<18 岁青少年的慢性丙型肝炎病毒 (HCV) 感染。	慢性丙型 病毒性肝炎	1.病史资料、检查报告等符合慢性丙型肝炎诊断标准; 2.现 HCV-RNA 阳性; 3.年龄≥12 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、肝肾功能、HCV-RNA、 AFP 和上腹部彩超。
114	索磷布韦 维帕他韦	本品用于治疗成人慢性丙型肝炎 病毒 (HCV) 感染。	慢性丙型 病毒性肝 炎	1.病史资料、检查报告等符合慢性丙型肝炎诊断标准; 2.现 HCV-RNA 阳性; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、肝肾功能、HCV-RNA、 AFP 和上腹部彩超。
115	艾考恩丙替片	适用于治疗人类免疫缺陷病毒-1 (HIV-1)感染的且无任何与整合酶抑制剂类药物、恩曲他滨或替诺福韦耐药性相关的已知突变的成人和青少年(年龄12岁及以上且体重至少为35kg)。	艾滋病	1.HIV 抗体筛查试验阳性或待确定和 HIV 补充试验阳性(抗体补充试验阳性或核酸定性检测阳性或核酸定量大于5000 拷贝/mL); 2.无任何与整合酶抑制剂类药物、恩曲他滨或替诺福韦耐药性相关的已知突变; 3.年龄≥12 岁且体重≥35kg。	1.病情诊断证明书; 2.HIV 抗体筛查试验和 HIV 补充试验报告; 3.无任何与整合酶抑制剂类药物、恩曲他滨或替诺福韦耐药性相关的已知突变病史资料; 不能提供者可选择提供 HIV-RNA < 50cop/ml 的检测报告。
116	尼妥珠单 抗注射液	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。	鼻咽癌	1.病理学诊断符合鼻咽癌; 2.EGFR 表达阳性; 3.Ⅲ-Ⅳ期; 4.与放疗联合治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.EGFR 阳性 表达报告; 4.与放疗联合治疗方案。
117	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。	乳腺癌	1.病理学诊断符合乳腺癌; 2.HER2 阳性表达(免疫组化+++或 FISH 阳性); 3. 符合下列之一: (1)局部晚期、炎性或早期乳腺癌(Ⅰ-Ⅲa期)患者的新辅助治疗; (2)具有高复发风险早期乳腺癌(Ⅰ-Ⅲa期)患者的辅助治疗; 4.支付不超过12个月。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.HER2 阳性表达; 4.新辅助治疗后须有局部晚期、炎性或早期的影像学 检查或病历资料; 辅助治疗须具有高复发风险早期病 历资料。
		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.表皮生长因子受体	经典型霍 奇金淋巴 瘤	1.病理学诊断符合经典型霍奇金淋巴瘤; 2.既往接 受过二线系统化疗; 3.复发或难治。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3. 既往接受过二 线系统化疗、复发或难治的病史资料。
118	信迪利单	(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	非鳞状非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非鳞状细胞非小细胞肺癌; 2.EGFR 基因检测突变阴性和生物分子标志物检测 ALK 阴性; 3.不可手术切除; 4.局部晚期或转移性 (无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期); 5.一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.EGFR 基因突变阴性和生物分子标志物检测 ALK 阴性检查报告; 5.不可手术切除的病史资料。
	抗注射液	一线治疗; 3.不可手术切除的局部 晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌 (NSCLC)的一线治疗; 4.既往	鳞状非小 细胞肺癌	1.病理学诊断符合鳞状细胞非小细胞肺癌; 2.不可手术切除; 3.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa期或Ⅲb-Ⅳ期); 4.一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.不可手术切除的病史资料。
		未接受过系统治疗的不可切除或 转移性肝细胞癌的一线治疗; 5. 不可切除的局部晚期、复发或转	肝细胞癌	1.病理学诊断或影像学诊断符合肝细胞癌; 2.不可切除或转移; 3.既往未接受过系统治疗; 4.一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查或影像学报告; 3. 既往未接受过系统治疗的不可切除或转移的肝细胞 癌的一线治疗资料。

		移性食管鳞癌的一线治疗; 6.不可切除的局部晚期、复发或转移性	食管鳞癌	1.病理学诊断符合食管鳞癌; 2.不可手术切除; 3. 局部晚期、复发或转移的一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.不可手术切除的病史资料。
		胃及胃食管交界处腺癌的一线治疗。	胃及胃食 管交界处 腺癌	1.病理学诊断符合胃及胃食管交界处腺癌; 2.不可 手术切除; 3.局部晚期、复发或转移的一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.不可手术切除的病史资料。
119	盐酸阿来 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。	非小细胞 肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.生物分子标志物检测 ALK 阳性; 3.局部晚期或转移(无法手术的Ⅲa 期或Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.生物分子标志物检测 ALK 阳性。
		1.本品单药用于既往至少接受过2 种系统化疗后进展或复发的晚期	胃腺癌	1.病理学诊断符合胃腺癌; 2.既往接受过2种系统化疗后进展或复发; 3.晚期(Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.既往接受过至 少两种系统化疗后疾病进展或复发的病史资料; 4. 证明为晚期的影像学或病理学检查报告。
120	甲磺酸阿帕替尼片	胃腺癌或胃-食管结合部腺癌患者。患者接受治疗时应一般状况良好。2.本品单药用于既往接受过	胃-食管结 合部腺癌	1.病理学诊断符合胃-食管结合部腺癌; 2.既往接受过2种系统化疗后进展或复发; 3.晚期(Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查; 3.既往接受过至 少两种系统化疗后疾病进展或复发的病史资料; 4. 证明为晚期的影像学或病理学检查报告。
		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。	肝细胞癌	1.病理学或影像学诊断符合肝细胞癌; 2.既往接受过至少一线系统性治疗后的失败或不可耐受; 3.晚期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查或影像学报告; 3. 既往接受过至少一线系统性治疗后失败或不可耐受 的晚期肝细胞癌的病史资料。
121	呋喹替尼 胶囊	限转移性结直肠癌患者的三线治疗。	结直肠癌	1.病理学诊断符合结直肠癌; 2.一线、二线药物治疗病史; 3.IV期。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.一线、二线药物治疗失败或不能耐受的病史资料。
122	马来酸吡咯替尼片	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。	乳腺癌	复发性乳腺癌:1.病理学或影像学检查符合复发性乳腺癌; 2.HER2 阳性表达(免疫组化+++或 FISH 阳性); 3.一线药物治疗病史。转移性乳腺癌:1.病理学或影像学检查符合转移性乳腺癌(Ⅲb-Ⅳ期); 2.HER2 阳性表达(免疫组化++++或 FISH 阳性); 3.一线药物治疗病史。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.HER2 阳性表达; 4.一线药物治疗病史资料。
	冰	限中危或高危的原发性骨髓纤维 化(PMF)、真性红细胞增多症	原发性骨 髓纤维化	1.骨髓病理学检查符合原发性骨髓纤维化(纤维化 分级≥1级);2.中危或高危。	1.病情诊断证明书; 2.骨髓病理学检查。
123	磷酸芦可 替尼片	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。	继发性骨 髓纤维化	1.骨髓病理学检查符合继发性骨髓纤维化(纤维化分级≥1级); 2.真性红细胞增多症或原发性血小板增多症。	1.病情诊断证明书; 2.骨髓病理学检查; 3.继发性骨髓纤维化需提供真性红细胞增多症或原发性血小板增多症病史资料。
124	重组人血 管内皮抑 制素注射 液	限晚期非小细胞肺癌患者。	非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.Ⅲb-Ⅳ期。	1.病情诊断证明书(需注明联合化疗方案); 2.病理学检查; 3.影像学检查报告。

125	西达本胺片	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。	复发或难 治外周 T 细胞淋巴 瘤	1.病理学诊断符合外周 T 细胞淋巴瘤(PTCL); 2.既往至少接受过一次全身化疗;3.复发或难治。	1.病情诊断证明书(诊断为外周 T 细胞淋巴瘤); 2. 病理学检查; 3.既往至少接受过一次全身化疗的复发或难治的病史资料。
126	硫培非格 司亭注射 液	限前次化疗曾发生重度中性粒细 胞减少合并发热的患者。	中性粒细 胞减少症	1.前次化疗史; 2.血常规检查符合重度中性粒细胞减少; 3.发热表现。	1.病情诊断证明书; 2.前次化疗的病史资料; 3.血常规; 4.发热的病历或体温记录资料。
		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	肾细胞癌	1.病理学诊断符合肾细胞癌; 2.既往接受舒尼替尼或索拉非尼治疗失败; 3.晚期(Ⅲb-Ⅳ期); 4.成人患者(年龄≥18岁)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往接受舒尼替尼或索拉非尼治疗失败的病史资料; 4.证明为晚期的影像学或病理学检查报告。
		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、	胰腺神经 内分泌瘤	1.病理学诊断符合胰腺神经内分泌瘤; 2.不可切除、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; 3.成人患者(年龄≥18岁)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.不可切除的: 需提供病史资料; 局部晚期或转移性的: 需提供影像学或病理学检查报告;进展期需提供疾病进展期病历资料。
127	127 依维莫司 片 中 理知儿 手	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	胃肠道或 肺源神经 内分泌肿瘤	1.病理学诊断符合非功能性胃肠道或肺源神经内分泌肿瘤; 2.无法手术切除的、局部晚期或转移性的、分化良好的、进展期; 3.成人患者(年龄≥18岁)。	1.病情诊断证明书; 2.无法手术切除的: 需提供病史资料; 局部晚期或转移性的、分化良好的: 需提供影像学或病理学检查报告; 进展期需提供疾病进展期病历资料。
		硬化症(TSC)相关的室管膜下巨细胞星形细胞瘤(SEGA)成人和	巨细胞星 型细胞瘤	1.病理学或影像学诊断符合结节性硬化症相关的 室管膜下巨细胞星型细胞瘤; 2.不能手术。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.不能 手术的病史资料。
		儿童患者; 5. 用于治疗不需立即 手术治疗的结节性硬化症相关的 肾 血 管 平 滑 肌 脂 肪 瘤	肾血管平 滑肌脂肪瘤	1.病理学或影像学诊断为结节性硬化症相关的肾血管平滑肌脂肪瘤(TSC-AML); 2.不需立即手术; 3.成人患者(年龄≥18岁)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查; 3.无需立即手术的病史资料。
		(TSC-AML)成人患者; 6. 来曲 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。	乳腺癌	1.病理学诊断符合乳腺癌; 2.激素受体阳性、表皮生长因子受体-2 阴性; 3.来曲唑或阿那曲唑治疗失败; 4.绝经后晚期(Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.激素受体阳性、表皮生长因子受体-2 阴性报告; 5.来曲唑或阿那曲唑治疗失败的病史资料。
128	注射用奥	限: 1.限经吸入型糖皮质激素和长效吸入型β2-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哮喘患者,并需 IgE (免疫球蛋白 E)介	过敏性哮喘	1.临床表现或肺功能检查或支气管激发试验支持过敏性哮喘; 2.经中到大剂量的吸入型糖皮质激素和长效吸入型β2-肾上腺素受体激动剂治疗后仍不能有效控制症状; 3.中至重度持续性过敏性哮喘; 4.IgE (免疫球蛋白 E) 介导确诊证据。	1.病情诊断证明书; 2.IgE 检测报告; 3.经中到大剂量吸入型糖皮质激素和长效吸入型β2-肾上腺素受体激动剂治疗后仍不能有效控制症状病史资料; 4.中至重度持续性过敏性哮喘的病史资料。
	马珠单抗	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。	慢性荨麻疹	1.临床表现符合慢性自发性荨麻疹(发作持续时间 >6周);2.H1 抗组胺药治疗后仍有症状;3.年龄 ≥12 岁。	1.病情诊断证明书(发作持续时间 > 6 周);2.H1 抗组胺药治疗后仍有症状的病史资料和临床表现。

		限视网膜静脉阻塞(RVO)的黄斑水肿和糖尿病性黄斑水肿 (DME)患者,并应同时符合以下条件: 1.需三级综合医院眼科或	视网膜静脉阻塞的 黄斑水肿	1.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 2.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)证据符合视网膜静脉阻塞(RVO)的黄斑水肿诊断标准。	1.病情诊断证明书; 2. 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)检查报告; 3.病眼基线矫正视力 0.05-0.5。
129	地塞米松玻璃体内植入剂	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。	糖尿病性黄斑水肿	1.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 2.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)证据符合糖尿病性黄斑水肿诊断标准。	
	康柏西普	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	湿性年 性	1.年龄 50 岁以上; 2.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 3.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)证据符合湿性年龄 相关性黄斑变性诊断标准。 1.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 2.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)证据符合糖尿病性黄斑水肿诊断标准。 1.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 2.有血管	1.病情诊断证明书; 2.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)检查报告; 3.病眼基线矫正视力 0.05-0.5。
130	眼用注射液	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	生血管病 〇 标 1. 造 网 膜 静 的 黄斑水肿 (四	造影或 OCT (全身情况不允许的患者可以提供 OCT 血管成像)证据符合脉络膜新生血管病诊断 标准。	
		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。		1.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 2.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)证据符合视网膜静脉阻塞(RVO)(网膜分支静脉阻塞(BRVO)或视网膜中央静脉阻塞(CRVO))的黄斑水肿诊断标准。	
131	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	湿性年龄 相关性黄斑变性	1.年龄 50 岁以上; 2.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 3.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)证据符合湿性年龄 相关性黄斑变性诊断标准。	1.病情诊断证明书; 2.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)检查报告; 3. 病眼基线矫正视力 0.05-0.5。

		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。	糖尿病性黄斑水肿	1.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 2.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)证据符合糖尿病性黄斑水肿诊断标准。	
		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	湿性年龄相关性黄斑变性	1.年龄 50 岁以上; 2.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 3.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)证据符合湿性年龄 相关性黄斑变性诊断标准。 1.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 2.有血管 计影片 0.005-0.5; 2.有血管	
132	雷珠单抗注射液	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	黄斑水肿 脉络膜新 生血管病	造影或 OCT (全身情况不允许的患者可以提供 OCT 血管成像)证据符合糖尿病性黄斑水肿诊断标准。 1.首次处方时病眼基线矫正视力0.05-0.5; 2.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)证据符合脉络膜新生血管病诊断标准。	1.病情诊断证明书; 2.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)检查报告; 3.病眼基线矫正视力 0.05-0.5。
		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。	视网膜静脉阻塞的 黄斑水肿	1.首次处方时病眼基线矫正视力 0.05-0.5; 2.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)证据符合视网膜静脉阻塞(RVO)的黄斑水肿诊断标准。	
		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;	套细胞淋 巴瘤	1.病理学诊断符合套细胞淋巴瘤; 2.既往至少接受过一种治疗; 3.年龄≥18 周岁。	接受过一种治疗的病史资料。
133	泽布替尼 胶囊	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。	慢性淋巴 细胞白血病	1.血液及骨髓细胞形态学或流式细胞学检查符合 慢性淋巴细胞白血病;2.既往至少接受过一种治疗;3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.血常规; 3.骨髓细胞形态学或流式细胞学检查报告; 4.既往至少接受过一种治疗病 史资料。
		分别基于一项单臂临床试验的客 观缓解率结果附条件批准上述适	小淋巴细 胞淋巴瘤	1.病理学诊断符合小淋巴细胞淋巴瘤; 2.既往至少接受过一种治疗; 3.年龄≥18周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.既往至少 接受过一种治疗病史资料。

		应症,完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验结果; 3.既往至少接受过一种治疗的成人华氏巨球蛋白血症(WM)患者。基于一项单臂临床试验的主要缓解率结果附条件批准上述适应症,完全批准将取决于正在开展中的确证性随机对照临床试验结果。	华氏巨球蛋白血症	1.病理学诊断符合淋巴浆细胞淋巴瘤和(或)免疫固定电泳发现单克隆免疫球蛋白; 2.既往至少接受过一种治疗; 3.年龄≥18 周岁。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告和(或)免疫固定电泳报告或骨髓细胞形态学或流式细胞学检查报告; 3.既往至少接受过一种治疗的病史资料。
134	依达拉奉 氯化钠注 射液	限肌萎缩侧索硬化(ALS)。	肌萎缩侧 索硬化	1.临床表现符合肌萎缩侧索硬化; 2.神经电生理测定出现神经源损害并排除肌肉无力和萎缩的其他周围神经病。	1.病情诊断证明书; 2.神经电生理检查报告。
135	乙磺酸尼 达尼布软 胶囊	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。	间质性肺 疾病	1.病理学或影像学检查符合间质性肺疾病; 2.特发性肺纤维化 (IPF) 或系统性硬化病病史。	1.病情诊断证明书; 2.病理学或影像学检查报告; 3. 特发性肺纤维化 (IPF) 或系统性硬化病病史资料。
136	阿昔替尼片	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。	肾细胞癌	1.病理学诊断符合肾细胞癌; 2.年龄≥18 周岁; 3. 既往接受过一种酪氨酸激酶抑制剂或细胞因子治疗失败; 4.符合其中之一: (1) RECIST 标准评估为进展。(2) 原治疗方案不良反应不能耐受。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.肿瘤进展符合 RECIST 标准或不能耐受的临床说明; 4.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病史资料。
137	枸橼酸伊 沙佐米胶 囊	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。	多发性骨髓瘤	骨髓细胞形态学和(或)病理学检查符合多发性骨髓瘤。	1.病情诊断证明书; 2.骨髓细胞形态学和(或)病理学检查。
138	培门冬酶 注射液	儿童急性淋巴细胞白血病患者的 一线治疗。	儿童急性 淋巴细胞 白血病	1.血液及骨髓检查符合急性淋巴细胞白血病; 2.年龄 < 18 周岁; 3.一线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.骨髓细胞形态学或病理学检查或流式细胞学检查报告。
139	注射用英 夫利西单 抗	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	类风湿性 关节炎	1.符合 2009 年 ACR 标准; 2.经传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%。	1.病情诊断证明书; 2.类风湿因子阳性或抗环瓜氨酸抗体阳性或抗角蛋白抗体阳性; 3.手或腕的 X 片或 CT 显示骨质侵蚀或骨质疏松或 MRI 显示明确的骨髓水肿; 4.传统 DMARDs 治疗 3-6 个月疾病活动度下降低于 50%病史资料。
	Wu	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	强直性脊 柱炎	1.符合 1984 年修订的纽约标准; 2.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%。	1.病情诊断证明书; 2.影像学检查; 3.NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%病史资料。

			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	斑块状银屑病	1.符合斑块状银屑病诊断标准; 2.对系统性治疗无效、禁忌或不耐受; 3.PASI≥3、BSA≥3%或 DLQI≥6。	1.病情诊断证明书; 2.临床表现; 3.提供对阿唯A或甲氨蝶呤或环孢素等免疫抑制剂或光疗或其他系统治疗无效、禁忌或不耐受的慢性重度斑块型银屑病病史资料。
			的二线治疗。	克罗恩病	1.临床表现、影像学或内镜检查、病理学检查综合 判断确诊克罗恩病,并除其他原因所致肠道疾病; 2.二线治疗。	1.病情证明书; 2.影像学或内镜检查检查报告; 3.病 理学检查报告; 4.一线治疗的病史资料。
				溃疡性结 肠炎	1.相关检查符合中重度溃疡性结肠炎; 2.二线治疗。	1.病情诊断证明书; 2.影像学检查报告; 3.粪便检查报告; 4.血沉(ESR); 5.血常规; 6.C 反应蛋白; 7. 免疫学检查; 8.一线治疗的病史资料。
140	富马酸贝 达喹啉片		限耐多药结核患者。	结核病	药物敏感性检测报告符合耐多药结核病。	1.病情诊断证明书; 2.耐多药结核病的药物敏感性检测报告; 3.耐多药的病史资料。
141	特立氟胺片		限常规治疗无效的多发性硬化患 者。	多发性硬化	1.相关检查符合多发性硬化; 2.常规治疗无效。	1.病情诊断证明书; 2.影像学(头颅或脊髓 MRI)或视觉诱发电位(VEP)或听觉脑干诱发电位(ABR)或躯体感觉诱发电位(SEP)电生理检查报告或脑脊液检查报告; 3.常规治疗无效的病史资料。
142	甲磺酸仑 伐替尼胶			肝细胞癌	1.病理学或影像学诊断符合肝细胞癌; 2.按照药品 说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查或影像学报告; 3. 临床医生根据说明书要求的其他资料。
142	裏			分化型甲 状腺癌	1.病理学诊断符合分化型甲状腺癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
143	恩扎卢胺 软胶囊			前列腺癌	1.病理学诊断符合前列腺癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
144	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。	结直肠癌	1.病理学诊断符合结直肠癌; 2.氟脲嘧啶不能耐受(须符合下列之一: (1)胃肠道反应 WHOⅢ-IV级; (2)骨髓抑制 WHOⅢ-IV级; (3)心脏毒性:用药后出现心肌缺血或心律失常,表现为心绞痛或心肌酶谱变化或心电图的变化; (4)有心脏病病史经评估不能耐受氟尿嘧啶; 3.Ⅲ-IV期。	
				结直肠癌	1.病理学诊断符合结直肠癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
145	贝伐珠单 抗	注 射剂		非鳞状非 小细胞肺 癌	1.病理学诊断符合非鳞状细胞非小细胞肺癌; 2.按 照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
				胶质母细 胞瘤	1.病理学诊断符合胶质母细胞瘤; 2.按照药品说明 书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。

				肝细胞癌	1.病理学诊断或影像学检查符合肝细胞癌; 2.按照 药品说明书进行综合认定。	3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
				卵巢癌	1.病理学检查符合卵巢癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生 根据说明书要求的其他资料。
				输卵管癌	1.病理学检查符合输卵管癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生 根据说明书要求的其他资料。
				原发性腹 膜癌	1.病理学检查符合原发性腹膜癌; 2.按照药品说明 书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生 根据说明书要求的其他资料。
				宫颈癌	1.病理学检查符合官颈癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生 根据说明书要求的其他资料。
146	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	乳腺癌	转移性乳腺癌: 1.病理学或影像学检查符合转移性乳腺癌(Ⅲb-IV期)2.HER2 阳性表达(免疫组化+++或 FISH 阳性)。早期乳腺癌: 1.病理学诊断符合乳腺癌(Ⅰ-Ⅲa期); 2.HER2 阳性表达(免疫组化+++或 FISH 阳性); 3.支付不超过12个月。	
	7,4	7/1	助治疗,支付不超过 12 个月; 3.HER2 阳性的转移性胃癌患者。	胃癌	1.病理学诊断符合胃癌或胃食管结合部癌; 2.HER2 阳性表达(免疫组化+++或 FISH 阳性); 3.转移 性胃癌(Ⅲb-Ⅳ期)。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.HER2 阳性 表达; 4.证明为转移性胃癌的影像学或病理学资料。
147	厄洛替尼	口 常		非小细胞肺癌	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.按照药品说明 书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
				肾细胞癌	1.病理学诊断符合肾细胞癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生 根据说明书要求的其他资料。
148	索拉非尼	口 服常 科型		肝细胞癌	1.病理学诊断或影像学诊断符合肝细胞癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生 根据说明书要求的其他资料。
				分化型甲 状腺癌	1.病理学诊断符合分化型甲状腺癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生 根据说明书要求的其他资料。
149	阿达木单 抗	注 射剂	射	类风湿性 关节炎	1.符合 2009 年 ACR 标准; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.类风湿因子阳性或抗环瓜氨酸抗体阳性或抗角蛋白抗体阳性; 3.手或腕的 X 片或 CT 显示骨质侵蚀或骨质疏松或 MRI 显示明确的骨髓水肿; 4.临床医生根据说明书要求的其他资料。
				强直性脊 柱炎	1.符合1984年修订的纽约标准; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.影像学检查; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。

			,			
			斑		1.符合斑块状银屑病诊断标准; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.临床表现; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
			克。	[罗恩病	1.临床表现、影像学或内镜检查、病理学检查综合 判断确诊克罗恩病; 2.按照药品说明书进行综合认 定。	1.病情证明书; 2.影像学或内镜检查检查报告; 3.病理学检查报告; 4.临床医生根据说明书要求的其他资料。
				「萄膜炎	1.符合葡萄膜炎诊断标准; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.临床表现的病史资料; 3.临床 医生根据说明书要求的其他资料。
			幼:	关节型 1年特发 关节炎	1.符合多关节型幼年特发性关节炎诊断标准; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.临床医生根据说明书要求的其他资料。
150	地拉罗司	口 服 引 常 释 剂型	 贫」 	血	1.病史资料、实验室检查符合β-地中海贫血诊断标准;2.血清铁蛋白(SF)>1000ug/L 为开始治疗的标准,500-1000ug/L 为维持治疗的标准;3.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.血常规、血红蛋白电泳和(或) 地贫相关基因检测; 3.血清铁蛋白; 4.临床医生根据 说明书要求的其他资料。
130	地拉多可		性: 致 载	疾病所以的铁过	1.病史资料、实验室检查符合输血依赖性疾病诊断标准; 2.输血病史; 3.血清铁蛋白(SF)>1000ug/L为开始治疗的标准,500-1000ug/L为维持治疗的标准; 4.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书(其他输血依赖性疾病:包括髓系肿瘤、恶性淋巴瘤、再生障碍性贫血、其他遗传性贫血);2.输血的病史资料;3.血清铁蛋白;4.临床医生根据说明书要求的其他资料。
151	151 阿法替尼	口 服 常 释 剂型	肺疹	蘠	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌; 2.按照药品说明 书进行综合认定。	根据说明书要求的其他资料。
131				\$状非小 !胞肺癌	1.病理学诊断符合鳞状细胞非小细胞肺癌; 2.按照 药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
	舒尼替尼	口 服 常 释 剂型		细胞癌	1.病理学诊断符合肾细胞癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	根据说明书要求的其他资料。
152			z	肠道间 瘤	1.病理学诊断符合胃肠道间质瘤; 2.按照药品说明 书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
				張神经 分泌瘤	1.病理学诊断符合胰腺神经内分泌瘤; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.影像学检查报告; 4.临床医生根据说明书要求的其他资料。
	阿扎胞苷	注射剂	骨髓增生 异常综合 征 慢性粒-单 核细胞白 血病	常综合	1.血液及骨髓检查符合骨髓增生异常综合征; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.血常规+骨髓细胞形态学或细胞遗传学或分子生物学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
153				细胞白 病	1.血液及骨髓检查符合慢性粒-单核细胞白血病; 2. 按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.血液及骨髓检查报告; 3.临床 医生根据说明书要求的其他资料。
				性髓系性)白血	1.血液或骨髓检查符合急性髓系(性)白血病; 2. 按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.血液或骨髓检查报告; 3.临床 医生根据说明书要求的其他资料。

154	氟维司群	注射剂	乳腺癌	1.病理学诊断符合乳腺癌; 2.按照药品说明书进行综合认定。	1.病情诊断证明书; 2.病理学检查报告; 3.临床医生根据说明书要求的其他资料。
-----	------	-----	-----	--------------------------------	---