

基本医疗保险“双通道”管理药品名单（恶性肿瘤类药品）

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
1	血友病	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IIb-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。		原特药管理药品 (谈判转常规)
2	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
3	恶性肿瘤	注射用紫杉醇脂质体	限：1.卵巢癌的一线化疗及以后卵巢转移性癌的治疗、作为一线化疗，也可与顺铂联合应用； 2.用于曾用过含阿霉素标准化疗的乳腺癌患者的后续治疗或复发患者的治疗； 3.可与顺铂联合用于不能手术或放疗的非小细胞肺癌患者的一线化疗。		原特药管理药品
4	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
5	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品 (谈判转常规乙类、 修改支付范围)
6	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
7	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
8	恶性肿瘤	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.联合呋喃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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
9	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
10	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
11	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
12	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
13	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
14	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
15	恶性肿瘤	甲磺酸奥希替尼片	限：1.既往接受过手术切除治疗的IB-III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。		原特药管理药品 (修订限定支付范围)
16	恶性肿瘤	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-III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。	2026年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
17	恶性肿瘤	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蒽环类化疗方案治疗后进展或复发的其他晚期软组织肉瘤患者的治疗；4.局部晚期或转移性软组织肉瘤患者的一线治疗；5.具有临床症状或明确疾病进展的、不可切除的局部晚期或转移性甲状腺髓样癌患者的治疗；6.进展性、局部晚期或转移性放射性碘难治性分化型甲状腺癌患者。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
18	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
19	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
20	恶性肿瘤	盐酸阿来替尼胶囊	限：1.间变性淋巴瘤激酶(ALK)阳性的IB期至III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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
21	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
22	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
23	恶性肿瘤	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腺癌或胃-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。		原特药管理药品 (谈判转常规乙类、 修改支付范围)
24	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
25	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
26	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
27	恶性肿瘤	注射用醋酸奥曲肽微球	限胃肠胰内分泌肿瘤、肢端肥大症。		原特药管理药品
28	恶性肿瘤	复方黄黛片	限初治的急性早幼粒细胞白血病。		原特药管理药品 (谈判转常规)
29	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
30	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
31	恶性肿瘤	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岁及以上急性移植物抗宿主病(急性GVHD)或慢性移植物抗宿主病(慢性GVHD)患者。		原特药管理药品 (谈判转常规)
32	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
33	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
34	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
35	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
36	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
37	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
38	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
39	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
40	恶性肿瘤	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人患者的辅助治疗；2.激素受体(HR)阳性、人表皮生长因子受体2(HER2)阴性的局部晚期或转移性乳腺癌：与芳香化酶抑制剂联合使用作为绝经后女性患者的初始内分泌治疗；与氟维司群联合用于既往曾接受内分泌治疗后出现疾病进展的患者。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
41	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
42	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
43	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
44	恶性肿瘤	重组人血管内皮抑制素注射液	限晚期非小细胞肺癌患者。		原特药管理药品 (谈判转常规)
45	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品 (谈判转常规)
46	恶性肿瘤	奥拉帕利片	限：1.携带胚系或体细胞BRCA突变的(gBRCAm或sBRCAm)晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌初治成人患者在一线含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗；2.同源重组修复缺陷(HRD)阳性的晚期上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者在一线含铂化疗联合贝伐珠单抗治疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗；3.铂敏感的复发性上皮性卵巢癌、输卵管癌或原发性腹膜癌成人患者在含铂化疗达到完全缓解或部分缓解后的维持治疗；4.携带胚系或体细胞BRCA突变(gBRCAm或sBRCAm)且既往治疗(包括一种新型内分泌药物)失败的转移性去势抵抗性前列腺癌成人患者的治疗；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。		原特药管理药品 (修订限定支付范围)
47	恶性肿瘤	甲苯磺酸尼拉帕利胶囊	限：1.晚期上皮性卵巢癌、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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
48	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
49	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
50	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
51	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
52	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品 (谈判转常规)
53	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
54	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
55	恶性肿瘤	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.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。		原特药管理药品
56	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
57	恶性肿瘤	地舒单抗注射液	(120mg/1.7mL/支)。		原特药管理药品
58	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
59	恶性肿瘤	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后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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
60	恶性肿瘤	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)或蕈样真菌病(MF)。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
61	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
62	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
63	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
64	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
65	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
66	恶性肿瘤	维奈克拉片	限成人急性髓系白血病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
67	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
68	恶性肿瘤	羟乙磺酸达尔西利片	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
69	恶性肿瘤	瑞维鲁胺片	限转移性激素敏感性前列腺癌(mHSPC)患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
70	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
71	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品
72	恶性肿瘤	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。	有效期至2026年6月30日	原特药管理药品 (过渡期6个月)
73	恶性肿瘤	琥珀酸瑞波西利片	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
74	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
75	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
76	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
77	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
78	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
79	恶性肿瘤	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。	有效期至2026年6月30日	原特药管理药品 (过渡期6个月)
80	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
81	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
82	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
83	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
84	恶性肿瘤	注射用醋酸曲普瑞林微球	限：1.需要雄激素去势治疗的前列腺癌患者；2.子宫内膜异位症(I至IV期)。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
85	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
86	恶性肿瘤	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营养酪氨酸受体激酶(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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
87	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
88	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品 (谈判转常规)
89	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
90	恶性肿瘤	注射用戈舍瑞林微球	限：1.需要雄激素去势治疗的前列腺癌患者；2.可用激素治疗的绝经前期及围绝经期妇女的乳腺癌。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
91	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
92	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
93	恶性肿瘤	阿伐替尼片	限携带血小板衍生生长因子受体 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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
94	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
95	恶性肿瘤	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。		原特药管理药品 (谈判转常规)
96	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	原特药管理药品
97	恶性肿瘤	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)治疗后进展的EGFR基因突变阳性的局部晚期或转移性非鳞状非小细胞肺癌(NSCLC)患者的治疗；2.经国家药品监督管理局批准的检测评估为PD-L1肿瘤比例分数(TPS) \geq 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。	2026年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
98	恶性肿瘤	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 \geq 1)的复发或转移性宫颈癌患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
99	恶性肿瘤	卡度尼单抗注射液	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食管结合部腺癌患者的一线治疗。	2026年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
100	恶性肿瘤	帕妥珠曲妥珠单抗注射液 (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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
101	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
102	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
103	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
104	恶性肿瘤	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(t/r PTCL)成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
105	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
106	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
107	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
108	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
109	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
110	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
111	恶性肿瘤	富马酸安奈克替尼胶囊	限ROS1阳性的局部晚期或转移性非小细胞肺癌(NSCLC)成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
112	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
113	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
114	恶性肿瘤	注射用维泊妥珠单抗	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
115	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
116	恶性肿瘤	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营养酪氨酸受体激酶(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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
117	恶性肿瘤	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营养酪氨酸受体激酶(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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
118	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
119	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
120	恶性肿瘤	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
121	恶性肿瘤	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>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。	2026年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品 (修订限定支付范围)
122	恶性肿瘤	达雷妥单抗注射液(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 III期的原发性轻链型淀粉样变患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	原特药管理药品
123	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
124	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
125	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
126	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
127	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
128	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
129	血友病	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
130	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
131	血友病	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
132	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
133	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
134	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
135	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
136	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
137	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
138	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
139	恶性肿瘤	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)。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
140	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
141	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
142	恶性肿瘤	艾帕洛利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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
143	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
144	恶性肿瘤	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型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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
145	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
146	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
147	恶性肿瘤	注射用瑞康曲妥珠单抗	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
148	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
149	恶性肿瘤	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、人类表皮生长因子受体-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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
150	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
151	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
152	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
153	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
154	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
155	恶性肿瘤	醋酸阿比特龙片(II)		2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
156	恶性肿瘤	氘恩扎鲁胺软胶囊	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
157	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
158	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
159	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
160	恶性肿瘤	枸橼酸戈来雷塞片	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
161	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
162	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品

序号	适应症病种	药品名称	限定支付范围	协议有效期	备注
163	恶性肿瘤	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(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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品
164	恶性肿瘤	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。	2026年1月1日至2027年12月31日	新增特药管理药品