

附件1：

《国家药品目录（2024年）》协议期内谈判药品、竞价药品 及“双通道”定点零售药店管理目录

（一）谈判西药

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
1	注射用艾普拉唑钠	限：1. 预防重症患者应激性溃疡出血；2. 消化性溃疡出血。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
2	奥美拉唑碳酸氢钠干混悬剂（II）	限活动性良性胃溃疡。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
3	安奈拉唑钠肠溶片	限十二指肠溃疡。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
4	替戈拉生片	限：1. 反流性食管炎；2. 十二指肠溃疡。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
5	盐酸凯普拉生片	限：1. 十二指肠溃疡；2. 反流性食管炎。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
6	甲磺酸多拉司琼注射液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
7	昂丹司琼口服膜		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
8	奈妥匹坦帕洛诺司琼胶囊		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
9	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
10	磷酸钠盐散		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
11	芦比前列酮软胶囊	限成人慢性特发性便秘的治疗。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
12	复方聚乙二醇（3350）电解质散	限2岁至11岁儿童慢性便秘。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
13	美沙拉秦肠溶缓释胶囊		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
14	德谷门冬双胰岛素注射液	限其他胰岛素或口服药难以控制的2型糖尿病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
15	德谷胰岛素拉鲁肽注射液	限血糖控制不佳的成人2型糖尿病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
16	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
17	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
18	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
19	盐酸二甲双胍缓释片（IV）		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
20	西格列汀二甲双胍缓释片（II）		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
21	达格列净二甲双胍缓释片（I）		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
22	恒格列净二甲双胍缓释片（I）	限2型糖尿病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
23	恒格列净二甲双胍缓释片（II）	限2型糖尿病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
24	磷酸瑞格列汀片		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
25	苯甲酸福格列汀片		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
26	考格列汀片		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
27	贝那鲁肽注射液	限2型糖尿病。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
28	度拉糖肽注射液	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
29	聚乙二醇洛塞那肽注射液	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
30	司美格鲁肽注射液	限：1. 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；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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
31	脯氨酸恒格列净片	限成人2型糖尿病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
32	脯氨酸加格列净片	限2型糖尿病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
33	西格列他钠片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
34	多格列艾汀片	限2型糖尿病患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
35	麦格司他胶囊	限C型尼曼匹克病患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
36	阿加糖酶 α 注射用浓溶液	限法布雷病（α-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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		5%
37	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
38	贝米肝素钠注射液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
39	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
40	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
41	注射用阿替普酶	限急性心肌梗死发病12小时内、脑梗死发病3小时内的溶栓治疗。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
42	注射用重组人TNK组织型纤溶酶原激活剂	限急性心肌梗死发病6小时内、急性缺血性卒中4.5小时内的溶栓治疗。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
43	注射用甲磺酸蔡莫司他		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
44	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IIb-IIIa（GP IIb-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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
45	重组人血小板生成素注射液	限实体瘤化疗后所致的小血小板减少症或原发免疫性血小板减少症（ITP）。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
46	注射用尖吻蝮蛇血凝酶		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
47	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
48	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
49	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
50	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（≥18周岁）慢性原发免疫性血小板减少症（ITP）患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
51	重组人凝血酶	限成人经标准外科止血技术（如缝合、结扎或电凝）控制出血无效或不可行，促进手术创面渗血或毛细血管和小静脉出血的止血。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
52	异麦芽糖酐铁注射液	限口服铁剂无效或无法口服铁剂；或临床上需要快速补充铁。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
53	羧基麦芽糖铁注射液	限治疗≥1周岁儿童及成人缺铁患者；口服铁剂治疗无效时；无法口服铁剂时；临床上需要快速补充铁时。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
54	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
55	注射用罗特西普	限β-地中海贫血成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
56	达依泊汀α注射液	限接受血液透析的成人慢性肾脏病患者（CKD）的贫血。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
57	恩那度司他片	限非透析的成人慢性肾脏病（CKD）患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
58	培莫沙肽注射液	限因慢性肾脏病引起的贫血，包括：1. 未接受红细胞生成刺激剂（ESA）治疗的成人非透析患者；2. 正在接受短效促红细胞生成素治疗的成人透析患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
59	琥珀酰明胶电解质醋酸钠注射液	限低血容量性休克或手术创伤、烧伤等引起的显著低血容量患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
60	多种油脂脂肪乳注射液（C6~24）	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
61	中长链脂肪乳/氨基酸（16）/葡萄糖（36%）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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
62	结构脂肪乳（20%）/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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
63	小儿多种维生素注射液（13）	限与肠外营养药物配合使用时支付，单独使用不予支付。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
64	注射用多种维生素（13）	限与肠外营养药物配合使用时支付，单独使用不予支付。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
65	ω-3甘油三酯（2%）中/长链脂肪乳/氨基酸（16）/葡萄糖（36%）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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
66	中长链脂肪乳/氨基酸（16）/葡萄糖（30%）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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
67	复方氨基酸（16AA）/葡萄糖（12.6%）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“肠内营养剂”补充足够营养的住院患者方予支付。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
68	艾考糊精腹膜透析液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
69	门冬氨酸钾镁木糖醇注射液	限洋地黄中毒引起的心律失常患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
70	枸橼酸钠血滤置换液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
71	磷/碳酸氢钠血滤置换液	限：1. 连续性肾脏替代治疗 (CRRT) 期间用于急性肾损伤的治疗；2. 肾脏替代治疗启动后，当pH、钾和磷酸盐浓度恢复正常时的急性后期治疗。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
72	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
73	维立西呱片	限心力衰竭失代偿经静脉治疗后病情稳定的射血分数降低 (射血分数<45%) 的症状性慢性心力衰竭成人患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
74	注射用重组人脑利钠肽	限二级及以上医疗机构用于规范治疗效果不佳的急性失代偿性心力衰竭短期治疗，单次住院支付不超过3天。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
75	丹参酮 IIA 磺酸钠注射液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
76	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
77	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
78	非奈利酮片	限2型糖尿病相关的慢性肾脏病成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
79	依普利酮片		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
80	注射用盐酸兰地洛尔	限：1. 手术过程中发生的下列快速性心律失常的紧急治疗：心房颤动、心房扑动、窦性心动过速；2. 手术后循环系统动态监护时发生的快速性心律失常的紧急治疗：心房颤动、心房扑动、窦性心动过速；3. 心功能不全患者发生下列快速性心律失常的治疗：心房颤动、心房扑动。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
81	氨氯地平叶酸片 (II)	限伴有血浆同型半胱氨酸水平升高的原发性高血压。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
82	阿利沙坦酯片	限轻、中度原发性高血压。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
83	美阿沙坦钾片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
84	阿利沙坦酯氨氯地平片	限原发性高血压。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
85	非诺贝酸片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
86	海博麦布片	限饮食控制以外的辅助治疗，可单独或与HMG-CoA还原酶抑制剂 (他汀类) 联合用于治疗原发性 (杂合子家族性或非家族性) 高胆固醇血症。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
87	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，单独用药或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，单独用药或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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
88	阿利西尤单抗注射液	限：1. 心血管事件预防。在确诊为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、需要住院的不稳定性心绞痛的风险。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，单独用药或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和非家族性）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（杂合子型家族性和非家族性）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，单独用药或与其他降脂疗法联合用药。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
89	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
90	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
91	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
92	盐酸奈康唑乳膏		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
93	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
94	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
95	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
96	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
97	克霉唑阴道膨胀栓	限念珠菌性外阴阴道病。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
98	黄体酮注射液（II）	限辅助生殖技术（ART）中黄体酮的补充治疗，适用于不能使用或不能耐受阴道制剂的女性。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院	职工15%，居民20%
99	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肠胰神经内分泌瘤（GEP-NETs）的成人患者；3. 类癌综合征成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
100	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
101	注射用甲苯磺酸奥马环素		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
102	甲苯磺酸奥马环素片		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
103	注射用头孢唑林钠/氯化钠注射液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
104	注射用头孢西丁钠/氯化钠注射液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
105	盐酸头孢卡品酯颗粒		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
106	注射用头孢他啶/氯化钠注射液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
107	注射用头孢他啶/5%葡萄糖注射液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
108	注射用头孢地嗪钠/5%葡萄糖注射液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
109	注射用头孢地嗪钠/氯化钠注射液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
110	注射用头孢他啶阿维巴坦钠/氯化钠注射液		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
111	注射用头孢哌酮舒巴坦钠/氯化钠注射液		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
112	注射用头孢比罗酯钠	限成人以下感染方予支付：1. 医院获得性肺炎 (HAP)，但呼吸机相关性肺炎 (VAP) 除外；2. 社区获得性肺炎 (CAP)。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
113	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
114	苹果酸奈诺沙星氯化钠注射液	限对奈诺沙星呈现敏感的肺炎链球菌、金黄色葡萄球菌、流感嗜血杆菌、副流感嗜血杆菌、卡他莫拉菌、肺炎克雷伯菌、铜绿假单胞菌以及肺炎支原体、肺炎衣原体和嗜肺军团菌所致的成人 (≥18岁) 社区获得性肺炎。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
115	注射用磷酸左奥硝唑酯二钠	限：1. 肠道和肝脏严重的阿米巴病；2. 奥硝唑敏感厌氧菌引起的手术后感染；3. 预防外科手术导致的敏感厌氧菌感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
116	康替唑胺片	限对本品敏感的金黄色葡萄球菌 (甲氧西林敏感和耐药的菌株)、化脓性链球菌或无乳链球菌引起的复杂性皮肤和软组织感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
117	注射用两性霉素B胆固醇硫酸酯复合物	限患有深部真菌感染的患者；因肾损伤或药物毒性而不能使用有效剂量的两性霉素 B 的患者，或已经接受过两性霉素B治疗无效的患者均可使用。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
118	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
119	奥特康唑胶囊	限重度外阴阴道假丝酵母菌病（VVC）。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
120	对氨基水杨酸肠溶颗粒		2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
121	艾米替诺福韦片	限慢性乙型肝炎成人患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
122	恩替卡韦颗粒	限乙型肝炎。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
123	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
124	索磷布韦维帕他韦片	限成人慢性丙型肝炎病毒（HCV）感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
125	盐酸可洛派韦胶囊	限基因 1、2、3、6 型成人慢性丙型肝炎。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
126	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
127	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
128	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
129	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
130	奥磷布韦片	限基因 1、2、3、6 型成人慢性丙型肝炎。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
131	艾考恩丙替片	限艾滋病病毒感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
132	比克恩丙诺片	限艾滋病病毒感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
133	艾诺韦林片	限艾滋病病毒感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
134	拉米夫定多替拉韦片	限艾滋病病毒感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
135	多拉米替片	限艾滋病病毒感染。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
136	阿兹夫定片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
137	艾诺米替片	限艾滋病病毒感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
138	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
139	来特莫韦注射液	限用于接受异基因造血干细胞移植（HSCT）的巨细胞病毒（CMV）血清学阳性的成人受者 [R+] 预防巨细胞病毒感染和巨细胞病毒病。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
140	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
141	来瑞特韦片	限轻中度新型冠状病毒感染（COVID-19）的成年患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
142	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
143	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
144	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
145	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、西多福韦或膦甲酸钠) 难治 (伴或不伴基因型耐药) 的成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
146	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	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
147	示踪用盐酸米托蒽醌注射液	限甲状腺手术区域淋巴结或乳腺癌前哨淋巴结的示踪。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
148	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
149	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	否	是		职工15%，居民20%
150	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 - IIIA 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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
151	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
152	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	否	是		职工5%，居民10%
153	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	否	是		职工5%，居民10%
154	盐酸阿米替尼胶囊	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
155	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	否	是		职工15%，居民20%
156	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	否	是		职工15%，居民20%
157	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	否	是		职工5%，居民10%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
158	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1型神经纤维瘤病(NF1)儿童患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
159	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，高复发风险且Ki-67≥20%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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
160	琥珀酸瑞波西利片	限激素受体(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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
161	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
162	呋喹替尼胶囊	限转移性结直肠癌患者的三线治疗。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
163	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
164	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
165	奥布替尼片	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；3.既往至少接受过一种治疗的成人边缘区淋巴瘤(MZL)患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
166	恩曲替尼胶囊	限：1.12岁及以上，经充分验证的检测方法诊断为携带神经酪氨酸激酶受体激酶(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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
167	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)的晚期胃肠道间质瘤(GIST)成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
168	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	否	是		职工5%，居民10%
169	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.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；3.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.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；5.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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
170	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
171	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
172	甲磺酸多纳非尼片	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
173	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
174	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
175	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
176	赛沃替尼片	限含铂化疗后疾病进展或不耐受标准含铂化疗的、MET外显子14跳变的局部晚期或转移性NSCLC成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
177	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. T3151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	否	是		职工15%，居民20%
178	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
179	伏罗尼布片	限与依维莫司联合，用于既往接受过酪氨酸激酶抑制剂治疗失败晚期肾细胞癌 (RCC) 患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
180	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
181	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
182	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
183	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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
184	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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
185	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
186	甲磺酸瑞厄替尼片	限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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
187	甲磺酸瑞齐替尼胶囊	限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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
188	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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
189	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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
190	枸橼酸依奈阿克胶囊	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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
191	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
192	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节苷脂受体激酶 (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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
193	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节苷脂受体激酶 (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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
194	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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
195	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. 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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
196	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
197	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
198	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 B级或IV级心脏病或Mayo III B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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
199	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
200	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	否	是		职工15%，居民20%
201	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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
202	西妥昔单抗注射液	限：1. RAS基因野生型的转移性结肠癌；2. 头颈部鳞状细胞癌。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
203	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肠癌。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
204	替雷利珠单抗注射液	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. 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；3. 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；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；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. 用于不可切除或转移性肝癌患者的一线治疗；8. 至少经过一种全身治疗的肝癌患者的治疗；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. 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；11. 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；12. 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食管结合部腺癌的一线治疗。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
205	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. 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；3. 既往接受过二线及以上系统治疗失败的复发 / 转移性鼻咽癌患者的治疗；4. 局部复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗；5. 不可切除局部晚期 / 复发或转移性食管鳞癌的一线治疗；6. 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；7. 联合化疗围手术期治疗，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；8. 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；9. 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；10. 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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
206	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) 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；(2) 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. 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. 既往未接受过系统治疗的不可切除或转移性肝癌的一线治疗；5. 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. 不可切除的局部晚期、复发或转移性胃及食管交界处腺癌的一线治疗。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
207	注射用卡瑞利珠单抗	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 / 或仑伐替尼治疗和 / 或含奥沙利铂系统化疗的晚期肝癌患者的治疗；3. 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；5. 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；6. 局部复发或转移性鼻咽癌患者的一线治疗；7. 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；8. 局部晚期或转移性鳞状非小细胞肺癌患者的一线治疗；9. 不可切除或转移性肝癌患者的一线治疗。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
208	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
209	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霍奇金淋巴瘤成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
210	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(pcALCL)或蕈样真菌病(MF)。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
211	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
212	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
213	尼妥珠单抗注射液	限：1. 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；2. 与同步放化疗联合治疗局部晚期头颈部鳞癌。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
214	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	否	是		职工5%，居民10%
215	依沃西单抗注射液	限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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
216	卡度尼利单抗注射液	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
217	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	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
218	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
219	重组人血管内皮抑制素注射液	限晚期非小细胞肺癌患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
220	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
221	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
222	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
223	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
224	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(包括食管胃结合部腺癌)；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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
225	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	否	是		职工15%，居民20%
226	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	否	是		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
227	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过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	否	是		职工15%，居民20%
228	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
229	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
230	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
231	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
232	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直接受本联合方案治疗。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
233	醋酸戈舍瑞林缓释植入剂		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
234	注射用醋酸曲普瑞林微球	限需要雄激素去势治疗的前列腺癌患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
235	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。	2025年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
236	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
237	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
238	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	否	是		职工15%，居民20%
239	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	否	是		职工15%，居民20%
240	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的患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
241	艾贝格司亭α注射液	限前次化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
242	拓培非格司亭注射液	限前次化疗曾发生重度中性粒细胞减少的患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
243	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
244	注射用泰它西普	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
245	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
246	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
247	司库奇尤单抗注射液	限：1. 符合系统治疗或光疗指征的中度至重度斑块状银屑病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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
248	乌司奴单抗注射液	限：1. 对环孢素、甲氨嘌呤(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；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(体重60公斤至100公斤)中重度斑块状银屑病患者；3. 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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
249	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 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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
250	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
251	古塞奇尤单抗注射液	限适合系统性治疗的成人中重度斑块状银屑病。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
252	佩索利单抗注射液	限成人泛发性脓疱型银屑病(GPP)。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
253	替瑞奇珠单抗注射液	限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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
254	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
255	萨特利珠单抗注射液	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)。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
256	盐酸奥扎莫德胶囊	限成人复发型多发性硬化。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
257	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
258	氘可来昔替尼片	限适合系统治疗或光疗的成年中重度斑块状银屑病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	是	“双通道”药店	职工15%，居民20%
259	奥法妥木单抗注射液	限成人复发型多发性硬化(RMS)。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
260	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
261	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
262	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
263	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
264	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
265	盐酸伊普可泮胶囊	限既往未接受过补体抑制剂治疗的阵发性睡眠性血红蛋白尿症(PNH)成人患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
266	右酮洛芬氨丁三醇注射液	限成人不适合口服给药的急性中度至重度术后疼痛。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
267	酮洛芬凝胶贴膏	限骨关节炎。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
268	米诺膦酸片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
269	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	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
270	诺西那生钠注射液	限5q脊髓性肌萎缩症。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
271	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)。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
272	丁甘交联玻璃酸钠注射液	限对非药物保守治疗及单纯止痛药物治疗(如对乙酰氨基酚)疼痛缓解效果欠佳的膝骨关节炎(OA)成人患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
273	环泊酚注射液	限：1.非气管插管的手术/操作中的镇静和麻醉；2.全身麻醉诱导和维持；3.重症监护期间机械通气时的镇静。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
274	注射用磷丙泊酚二钠	限成人全身麻醉的诱导。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
275	布比卡因脂质体注射液	限：1.12岁及以上的患者单剂量浸润产生术后局部镇痛；2.成人肌间沟臂丛神经阻滞产生术后区域镇痛。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
276	盐酸氢吗啡酮缓释片	限成人重度疼痛。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
277	富马酸奥赛利定注射液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
278	富马酸泰吉利定注射液	限腹部手术后中重度疼痛。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
279	普瑞巴林缓释片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
280	苯磺酸克利巴林胶囊	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
281	苯磺酸美洛加巴林片	限成人糖尿病性周围神经病理性疼痛。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
282	地西洋鼻喷雾剂	限6岁及以上儿童和成人癫痫患者的丛集性癫痫发作/急性反复性癫痫发作的急性治疗。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
283	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
284	司替戊醇干混悬剂	限婴儿严重肌阵挛性癫痫(SMEI, Dravet综合征)患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
285	氟哌啶醇口服溶液	限：1.急、慢性各型精神分裂症、躁狂症、抽动秽语综合症的成人患者；2.13至17岁青少年精神分裂症患者；3.6至17岁儿童和青少年孤独症或广泛性发育障碍的攻击行为；4.10至17岁儿童和青少年的抽动障碍。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
286	注射用利培酮微球(II)	限急性和慢性精神分裂症以及其他各种精神病性状态的明显的阳性症状和明显的阴性症状。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
287	氟丁苯那嗪片	限治疗成人：与亨廷顿病有关的舞蹈病；迟发性运动障碍。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
288	棕榈帕利哌酮酯注射液(3M)	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
289	注射用阿立哌唑		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
290	棕榈帕利哌酮酯注射液(6M)	限接受过棕榈酸帕利哌酮酯注射液(3M)至少3个月充分治疗的成人精神分裂症患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
291	氯巴占片	限2岁及以上Lennox-Gastaut综合征(LGS)患者癫痫发作的联合治疗。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
292	注射用甲苯磺酸瑞马唑仑	限：1.非气管插管手术/操作中的镇静和麻醉；2.全身麻醉的诱导和维持。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
293	注射用苯磺酸瑞马唑仑	限：1.结肠镜检查；2.全身麻醉诱导与维持。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
294	水合氯醛/糖浆组合包装	限儿童检查、操作前的镇静、催眠。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
295	咪达唑仑口服溶液	限：1.儿童诊断或治疗性操作前以及操作过程中的镇静/抗焦虑/遗忘；2.儿童术前镇静/抗焦虑/遗忘。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
296	咪达唑仑口腔粘膜溶液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
297	地达西尼胶囊	限失眠患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
298	水合氯醛糖浆	限儿童检查、操作前的镇静、催眠。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市人民医院、市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工15%，居民20%
299	盐酸氟西汀口服溶液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
300	盐酸曲唑酮缓释片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
301	琥珀酸地文拉法辛缓释片		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
302	盐酸托鲁地文拉法辛缓释片		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
303	盐酸可乐定缓释片	限6-17岁儿童和青少年的注意缺陷多动障碍(ADHD)。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
304	甘露特钠胶囊	限轻度至中度阿尔茨海默病。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
305	盐酸美金刚口服膜		2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
306	注射用尤瑞克林	限轻-中度急性血栓性脑梗死，应在发作48小时内开始使用，支付不超过21天。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
307	依达拉奉右莰醇注射用浓溶液	限新发的急性缺血性脑卒中患者在发作48小时内开始使用，支付不超过14天。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
308	丁苯酞软胶囊	限新发的急性缺血性脑卒中患者在发作72小时内开始使用，支付不超过20天。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
309	丁苯酞氯化钠注射液	限新发的急性缺血性脑卒中患者在发作 48 小时内开始使用，支付不超过 14 天。	2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 5%，居民 10%
310	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脏病（ATTR-CM）。	2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
311	利鲁唑口服混悬液	限肌萎缩侧索硬化（ALS）。	2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
312	盐酸普洛利生片	限发作性睡眠病成人患者。	2025 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
313	苯环唑溴铵鼻喷雾剂	限变应性鼻炎。	2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
314	乌美溴铵维兰特罗吸入粉雾剂	限慢性阻塞性肺病（COPD）。	2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 5%，居民 10%
315	茚达特罗格隆溴铵吸入粉雾剂用胶囊（茚达特罗格隆溴铵吸入粉雾剂）	限成人慢性阻塞性肺疾病（COPD）。	2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 5%，居民 10%
316	格隆溴铵福莫特罗吸入气雾剂	限慢性阻塞性肺疾病。	2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 5%，居民 10%
317	布地格福吸入气雾剂	限慢性阻塞性肺疾病。	2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 5%，居民 10%
318	氟替美维吸入粉雾剂	限慢性阻塞性肺疾病。	2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 5%，居民 10%
319	倍氯福格吸入气雾剂	限慢性阻塞性肺病。	2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
320	茚达格莫吸入粉雾剂（II）	限未能充分控制的成年哮喘患者。	2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
321	茚达特罗莫米松吸入粉雾剂（II）		2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
322	茚达特罗莫米松吸入粉雾剂（III）		2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
323	孟鲁司特钠口溶膜	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。	2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
324	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。	2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 5%，居民 10%
325	美泊利单抗注射液	限：1. 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；2. 成人嗜酸性肉芽肿性多血管炎（EGPA）。	2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
326	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。	2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
327	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。	2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%
328	盐酸非索非那定干混悬剂		2025 年 1 月 1 日至 2026 年 12 月 31 日	是	否	市人民医院、市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县人民医院、五莲县人民医院、日照港口医院	职工 15%，居民 20%
329	盐酸利多卡因眼用凝胶		2024 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日	否	否		职工 15%，居民 20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
330	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
331	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、康柏西普、法瑞西单抗的药品支数合并计算。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
332	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、康柏西普、法瑞西单抗的药品支数合并计算。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
333	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
334	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. 继发于视网膜分支静脉阻塞 (BRVO) 的黄斑水肿。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、康柏西普、法瑞西单抗的药品支数合并计算。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
335	环孢素滴眼液 (II)	限干眼症。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
336	复方电解质眼内冲洗液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
337	肠内营养乳剂 (SP)	需经营养风险筛查，明确具有营养风险，且应为不能经饮食补充足够营养的患者方予支付。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
338	多种微量元素注射液 (III)	限与肠外营养药物配合使用时支付，单独使用不予支付。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
339	地拉罗司颗粒	限：1. 年龄大于2岁的 β -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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
340	环硅酸锆钠散	限成人高钾血症。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
341	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
342	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	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
343	盐酸纳呋拉啡口崩片	限现有治疗疗效不理想的血液透析患者的瘙痒症。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
344	重组结核杆菌融合蛋白(EC)		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
345	注射用全氟丙烷人血白蛋白微球		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
346	注射用全氟丁烷微球	限肝脏局灶性病变血管相和 Kupffer相的超声成像。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
347	八氟丙烷脂质微球注射液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
348	治疗用碘[131I]化钠胶囊		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

(二) 谈判中成药

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
1	牛黄清感胶囊		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
2	银翘清热片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
3	小儿豉翘清热糖浆		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
4	芪黄通便软胶囊	益气养血，润肠通便。用于功能性便秘证属虚秘者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
5	济川煎颗粒		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
6	冬凌草滴丸	清热解毒，消肿散结，利咽止痛。用于热毒壅盛所致的咽喉肿痛、声音嘶哑；急性扁桃体炎、急性咽炎轻症见上述证候者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
7	金银花口服液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
8	蓝芩口服液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
9	清肺排毒颗粒		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
10	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
11	枳实总黄酮片		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
12	小儿荆杏止咳颗粒		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
13	九味止咳口服液		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
14	小儿紫贝宣肺糖浆		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
15	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
16	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
17	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
18	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
19	小儿牛黄清心散	限高热神昏的急救、抢救时使用。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
20	一贯煎颗粒		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
21	参乌益肾片	限慢性肾衰竭患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
22	桑枝总生物碱片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
23	通脉降糖胶囊		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
24	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
25	芪蛭益肾胶囊		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
26	注射用益气复脉(冻干)	限二级及以上医疗机构冠心病心绞痛及冠心病所致左心功能不全 II-III级的患者，单次住院最多支付14天。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
27	益肾养心安神片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
28	杜蛭丸		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
29	丹红注射液	限二级及以上医疗机构。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
30	注射用丹参多酚酸	限二级及以上医疗机构脑梗死恢复期患者，单次住院最多支付14天。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
31	注射用丹参多酚酸盐	限二级及以上医疗机构。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
32	血必净注射液	限二级及以上医疗机构。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
33	丹灯通脑软胶囊		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
34	蛭蛇通络胶囊	益气活血，息风通络。用于中风病中经络(轻中度脑梗塞)恢复期气虚血瘀证。症见半身不遂，偏身麻木，口舌歪斜，舌强语蹇，自汗、气短乏力，脉沉细涩或弦。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
35	解郁除烦胶囊		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
36	参葛补肾胶囊	益气、养阴、补肾。适用于轻、中度抑郁症中医辨证属气阴两虚、肾气不足证，症见情绪低落、多思善虑、言语动作减少、目光迟滞、健忘、食少、心悸胆怯、少寐多梦、心烦，舌质淡红或偏红、舌苔白或花剥，脉细弱等。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
37	七蕊胃舒胶囊		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
38	虎贞清风胶囊	清热利湿，化痰利浊，滋补肝肾。用于轻中度急性痛风性关节炎。中医辨证属湿热蕴结证，症见关节疼痛、肿胀、发热、活动受限、口渴、烦闷不安，舌红、苔黄或黄腻、脉滑数。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
39	秦威颗粒	清热除湿祛风，活血通络止痛。用于急性痛风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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
40	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
41	降脂通络软胶囊	活血行气，降脂祛浊。用于高脂血症属血瘀气滞证者，症见胸胁胀痛、心前区刺痛、胸闷、舌尖边有瘀点或瘀斑、脉弦或涩。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
42	黄蜀葵花总黄酮口腔贴片	清心泄热。用于心脾积热所致轻型复发性口腔溃疡(轻型复发性阿弗他溃疡)，症见口腔黏膜溃疡局部红肿、灼热疼痛等。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
43	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%。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增谈判药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	新增谈判药确保供应的定点机构	个人先行自付比例
44	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
45	复方黄黛片	限初治的急性早幼粒细胞白血病。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
46	康莱特注射液	限二级及以上医疗机构。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
47	康艾注射液	限二级及以上医疗机构说明书标明恶性肿瘤的中晚期治疗。	2025年1月1日至2026年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
48	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工15%，居民20%
49	注射用黄芪多糖	限二级及以上医疗机构肿瘤患者，单次住院最多支付14天。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是		职工5%，居民10%
50	温经汤颗粒		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
51	芪胶调经颗粒	益气补血、止血调经。用于上环所致经期延长中医辨证属气血两虚证，症见经血过期不净，月经色淡，神疲乏力，头晕眼花，少腹坠胀，舌淡苔薄白、脉细弱。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
52	通络明目胶囊	限2型糖尿病视网膜病变单纯性型。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	门诊慢特病定点医院	职工15%，居民20%
53	益气通窍丸		2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	市中医医院、市中心医院、岚山区人民医院、莒县中医医院、五莲县中医医院	职工15%，居民20%
54	五虎口服液		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%
55	玄七健骨片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
56	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
57	坤心宁颗粒		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工15%，居民20%
58	如意珍宝片		2025年1月1日至2026年12月31日	否	否		职工5%，居民10%

(三) 竞价药

编号	药品名称	备注	协议有效期	是否2024年新增竞价药	是否纳入“双通道”定点零售药店管理	个人先行自付比例
1	西格列汀二甲双胍缓释片		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
2	二甲双胍恩格列净片（III）	限2型糖尿病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	职工15%，居民20%
3	二甲双胍恩格列净片（VI）	限2型糖尿病患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	职工15%，居民20%
4	氢溴酸替格列汀片		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
5	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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
6	尼替西农胶囊	限成人和儿童酪氨酸血症 I 型 (HT-1)。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
7	复方电解质醋酸钠葡萄糖注射液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
8	山梨醇甘露醇冲洗剂	限经尿道前列腺切除术及其他泌尿外科手术的术中冲洗。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
9	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	职工15%，居民20%
10	注射用头孢曲松钠/氯化钠注射液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
11	注射用头孢他啶阿维巴坦钠		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
12	磷酸特地唑胺片	限急性细菌性皮肤及皮肤软组织感染。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
13	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) 的转移性结肠直肠癌 (mCRC) 患者。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	是	职工15%，居民20%
14	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。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	职工15%，居民20%
15	氨己烯酸口服溶液用散	限婴儿痉挛症。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
16	丁苯那嗪片	限亨廷顿病相关的舞蹈症。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
17	盐酸右美托咪定氯化钠注射液	限：1.重症监护患者插管和机械通气时的镇静；2.非插管患者术前和/或术中以及其他程序镇静。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
18	草酸艾司西酞普兰口服溶液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
19	氯苯唑酸葡胺软胶囊	限成人转甲状腺素蛋白淀粉样变性多发性神经病 I 期症状患者。	2025年1月1日至2026年12月31日	是	否	职工15%，居民20%
20	氮萘斯汀氟替卡松鼻喷雾剂	限12岁及以上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。	2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%
21	吸入用盐酸氨溴索溶液		2024年1月1日至2025年12月31日	否	否	职工15%，居民20%