

2022年国家医保药品目录调整 申报材料（公示版）



中国医疗保障

CHINA HEALTHCARE SECURITY

药品名称：聚乙二醇洛塞那肽注射液

企业名称：江苏豪森药业集团有限公
司

申报信息

| | | | |
|------|---------------------|------|-------|
| 申报时间 | 2022-07-13 20:40:25 | 药品目录 | 药品目录内 |
|------|---------------------|------|-------|

一、基本信息

药品申报条件：

- 1.2022年12月31日协议到期的谈判药品。协议有效期包括谈判协议有效期和续约协议有效期。
- 2.2017年1月1日至2022年6月30日期间，经国家药监部门批准，适应症或功能主治发生重大变化的谈判药品和目录内其他药品。

| | | | |
|----------------|--|-----------|---|
| 药品通用名称（中文、含剂型） | 聚乙二醇洛塞那肽注射液 | 药品类别 | 西药 |
| 是否为独家 | 是 | 说明书全部注册规格 | 0.5ml:0.1mg(以C187H288N50O59S计)， 0.5ml:0.2mg(以C187H288N50O59S计) |
| 上市许可持有人 | 江苏豪森药业集团有限公司 | | |
| 当前是否存在专利纠纷 | 否 | | |
| 说明书全部适应症/功能主治 | 本品配合饮食控制和运动,单药或与二甲双胍联合,用于改善成人2型糖尿病患者的血糖控制。 | | |
| 现行医保目录的限定支付范围 | 限二甲双胍等口服降糖药或胰岛素控制血糖效果不佳的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。 | | |
| 说明书用法用量 | 对于饮食控制和运动基础上血糖控制不佳的患者,本品推荐起始剂量为0.1mg,每周(7天)一次腹部皮下注射,如血糖控制效果不满意,可增加到0.2mg,每周一次。 | | |
| 说明书中联合用药规定 | / | | |

中国医疗保障
CHINA HEALTHCARE SECURITY