2023年国家医保药品目录调整 申报材料 (公示版)



CHINA HEALTHCARE SECURITY

药品名称: ____注射用石杉碱甲____

企业名称: 海南灵康制药有限公司

申报信息

申报时间 2023-07-14 09:06:13 药品目录 药品目录外

一、基本信息

药品申报条件:

1.2018年1月1日至2023年6月30日(含	下同)期间	经国家药监部门批准上市的新通用名药品。	但仅因为转产、	再注册等原因	, 单纯更改通用名的药品除外
符合本条件的新冠抗病毒用药可按程序的	申报。				

- □ 2.2018年1月1日至2023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,且针对此次变更获得药品批准证明文件的通用名药品。
- 3.纳入《国家基本药物目录(2018年版)》的药品。
- 4.2023年6月30日前经国家药监部门批准上市,纳入卫生健康委等部门《首批鼓励研发申报儿童药品清单》《第二批鼓励研发申报儿童药品清单》《第三批鼓励研发申报儿童药品清单》以及《第一批鼓励仿制药品目录》《第二批鼓励仿制药品目录》的药品。

	(第一批鼓励仿制药品目录》《第二批鼓励伤 门批准上市,说明书适应症或功能主治中包		所收录罕见病的药品。
药品通用名称(中文、含剂型)	注射用石杉碱甲	医保药品分类与代码	XN06BXS086B001010105793
药品类别	西药	是否为独家	是
药品注册分类	化学5类		
核心专利类型1	无	核心专利权期限届满日1	
核心专利类型1	无	核心专利权期限届满日1	
当前是否存在专利纠纷	否		
说明书全部注册规格	0.2mg , 0.4mg		
上市许可持有人(授权企业)	海南灵康制药有限公司	4= /D D	
说明书全部适应症/功能主治	本品适用于良性记忆障碍,提高患者指向 和脑器质性病变引起的记忆障碍亦有改善	记忆、联想记忆、图像记忆、无意义图 作用。另外本品亦用于重症肌无力的治	R形再认及人像回忆等能力。对痴呆患者 治疗。
说明书用法用量	取本品,每瓶用2ml灭菌注射用水溶解后服力:一次0.2-0.4mg,一日一次或遵医嘱。		
所治疗疾病基本情况	重症肌无力主要是由乙酰胆碱受体抗体介绍 缩无力。症状呈"晨轻暮重",活动后加重百万。我国 MG发病率约为0.68/10万,女性等。	150~250)/百万,预估年发病率为(4~10)/	
中国大陆首次上市时间	2005-12	注册证号/批准文号	国药准字H20052577; 国药准字 H20052578
全球首个上市国家/地区	中国	全球首次上市时间	2005-12
是否为OTC	否		
同疾病治疗领域内或同药理作用 药品上市情况	氢溴酸加兰他敏注射液于2020年5月再注册	杉碱甲于氢溴酸加兰他敏注射液相比,	
企业承诺书	↓下载文件 企业承诺书.jpg		
药品最新版法定说明书	√下载文件 石杉碱甲说明书.jpg		

所有《药品注册证书》(国产药品)或《进口药品注册证》(进口药品),包括首次上市的批准注册证明文件和历次补充注册、再注册批准证明文件,请扫描成一个文件后上传	↓下载文件	药品注册证书.pdf
申报药品摘要幻灯片(含经济性/ 价格费用信息)	↓下载文件	注射用石杉碱甲.pptx
申报药品摘要幻灯片(不含经济性/价格费用信息)将要同其他信息一同向社会公示	→下载文件	注射用石杉碱甲2.pptx

参照药品信息

说明:

- 1、参照药品原则上应为同治疗领域内临床应用最广泛的目录内药品,最终参照药品认定以专家评审意见为准。
- 2、中成药:一律填写日均费用。
- 3、西药: (1)慢性病用药,原则上计算日费用,如有治疗周期,标注治疗周期。
- (2)急抢救、麻醉、检验等用药,请按一个治疗周期计算次均费用。
- (3)肿瘤、罕见病用药统一按365天用药计算年费用。
- (4) 其它情况请按说明书用法用量计算费用,并详细说明。
- (5)计算过程中如涉及以下指标,请统一按以下标准计算上述费用,如未按以下标准,请说明。
 - ① 儿童:18周岁以下,体重20公斤,体表面积0.8m²。
 - ②成人:18周岁及以上,体重60公斤,体表面积1.6m2。

参照药品名称	是否医保目录内	规格	单价(元)	用法用量	费用类型 ①	疗程/周 期	金额 (元)
氢溴酸加兰他敏注射液	CHINA H	EALTHCARE 1ml:2.5mg	侨	順皮射 2.5-10 mg 之 5-10 mg 之 5-10 (1-4) 日,时夜射,一 0.05-0.1mg/	次均费用	1	89.5-35 8
				kg。			

参照药品选择理 石杉碱甲适应症包括痴呆和良性记忆障碍,加兰他敏没有,并且石杉碱甲比加兰他敏的乙酰胆碱酯酶抑制作用更强,选择性由: 更高,更安全,还具有中枢抗炎、保护线粒体、神经营养、抗氧化等多靶点多重机制,更适合临床使用。

其他情况请说明: -

联系人信息

联系人	陈雷	15658039966
-----	-----------	-------------

二、有效性信息

试验类型1	单个样本量足够的RCT			
试验对照药品	新斯的明+石杉碱甲			
试验阶段	上市前			
对主要临床结局指标改善情况	两组药物均对重症肌无力患者有效,且石杉碱甲效果优于新斯的明,治疗重症肌无力症的作用时间明显更长,不良反应少。			
试验数据结果证明文件(外文资 料须同时提供原文及中文翻译 件)	→下载文件 石杉碱甲治疗重症肌无力症128例_程源深.pdf			
试验类型1	单个样本量足够的RCT			
试验对照药品	新斯的明+石杉碱甲			
试验阶段	上市前			
对主要临床结局指标改善情况	两组药物均对重症肌无力患者有效,且石杉碱甲效果优于新斯的明,治疗重症肌无力症的作用时间明显更长,不良反应少。			
试验数据结果证明文件(外文资料须同时提供原文及中文翻译件)	→下载文件 石杉碱甲治疗重症肌无力症128例_程源深.pdf			

国家药监局药品审评中心《技术 审评报告》中关于本药品有效性的描述

《技术审评报告》原文(可节 选)

国家药监局药品审评中心《技术 审评报告》中关于本药品有效性的描述

《技术审评报告》原文(可节 选)

三、安全性信息

药品说明书收载的安全性信息	本品无明显不良反应,单剂量过大可引起头晕、恶心、胃肠道不适、乏力等。一般可自行消失,严重者可用阿托品对抗。慎与碱性药物配伍。本品为可逆性胆碱酯酶抑制剂,其用量有个体差异,一般应从小剂量开始,按说明书用法用量使用或遵医嘱,不良反应明显时可自行减量。孕妇和哺乳期妇女、儿童、老年用药的安全性尚不明确。药物相互作用尚不明确。
药品不良反应监测情况和药品安 全性研究结果	药品上市后,5年内无国家或地区药监部门发布的安全性警告、框警告、撤市信息等不良信息的相关报道。
相关报导文献	-

四、创新性信息

创新程度	注射用石杉碱甲是可逆高选择性的乙酰胆碱酯酶抑制剂,相比于其他同类药物,选择性高,副作用小,更安全;2005年全球原创独家获批,是新一代乙酰胆碱增强剂;对神经系统具有多靶点多重作用机制,可用于良性记忆障碍、脑器质性病变引起记忆障碍和重症肌无力的治疗;且现有研究表明无药物药物相互作用,主要通过肾脏原型排泄。
创新性证明文件	-
应用创新	注射用石杉碱甲作为冻干粉针剂,相较于目录中已有的口服制剂发挥作用快,尤其适用于口服不便使用的患者,如术后早期急性期及胃肠道功能受损或吞咽困难患者,适用性广;此外冻干粉针剂在适应症上比口服制剂多了"亦可用于重症肌无力的治疗"。该产品无特殊贮存条件,稳定性好且便于贮存、溶解度好且均匀度高;通过肾脏原型排泄,肌肉注射给药,安全性高。
应用创新证明文件	
传承性(仅中成药填写)	
传承性证明文件	

五(一)、公平性信息

五(一)、公平性信息	
所治疗疾病对公共健康的影响描 述	重症肌无力是一种罕见的,慢性的自身免疫性疾病,病情可以逆转,但易于反复,各年龄段均可发病,我国MG发病率约为0.68/10万,严重影响患者生活质量;脑器质性病变引发的认知障碍,其发病原因很多,包括创伤性手术后引发、脑组织损伤、脑部感染、脑血管疾病等,已成为重要的公共卫生问题。无论是重症肌无力还是脑器质性病变引发的认知障碍的预防和治疗都是患者的基本需求,该药物能很好地满足这一需求。
符合"保基本"原则描述	重症肌无力(MG)目前医学界尚无法根治,但可以实现"临床治愈",胆碱酯酶抑制剂是治疗MG的一线药物,石杉碱甲作为新一代乙酰胆碱酯酶抑制剂,其选择性、有效性和安全性均优于其他同类药物,更符合临床应用的基本需求。脑器质性病变引起的认知障碍发病率高,注射用石杉碱甲的抗胆碱能及神经保护等机制,能有效预防和改善脑器质性病变引起的认知障碍。对于这两类疾病的治疗符合"保基本"原则。
弥补目录短板描述	对于重症肌无力的治疗,和目录中已有新斯的明相比,注射用石杉碱甲的疗效明显优于新斯的明注射液,持续时间长,不良反应也更少;和加兰他敏相比,石杉碱甲的选择性和有效性均强于加兰他敏、安全性也更高;更能满足临床需求。另外,对于脑器质性病变引起的认知障碍的治疗,目录中收录的口服制剂无法满足患者术后早期急性期及胃肠道功能受损或吞咽困难患者的使用。注射用石杉碱甲的收录,能满足临床基本需求,满足临床实际需求。
临床管理难度描述	由于本品用法为肌肉注射。长期使用可能会导致局部水肿。