

编码：YPSN202600049

2026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： 康莱特注射液

企业名称： 浙江康莱特药业有限公司

## 申报信息

申报时间	2026-06-03 13:52:43	药品目录	药品目录内
------	---------------------	------	-------

### 一、基本信息

药品申报条件：

#### (一) 基本医保目录

- 1.2026年12月31日协议到期，且不申请调整医保支付范围的谈判药品。
- 2.2026年12月31日协议到期，适应症或功能主治未发生重大变化，因适应症与医保支付范围不一致，主动申请调整支付范围的谈判药品。
- 3.2021年1月1日至2026年6月10日期间，经国家药监部门批准或已完成技术审评，适应症或功能主治发生重大变化，主动申请调整医保支付范围和目录内其他药品。

#### (二) 商保创新药目录

- 1.2021年1月1日至2026年6月10日期间，经国家药监部门批准或已完成技术审评，适应症或功能主治发生重大变化，主动申请调整的商保创新药目录内药品。

药品通用名称（中文、含剂型）	康莱特注射液	商品名	康莱特
药品类别	中成药		
<span>①</span> 药品注册分类	原中药2类（现注册分类1.2类）		
处方组成	薏苡仁油（供注射用）。辅料为大豆磷脂（供注射用）、甘油（供注射用）		
是否为独家	是		
核心专利类型1	发明专利201410342454.7	核心专利权期限届满日1	2034-07
当前是否存在专利纠纷	否		
说明书全部注册规格	100ml：10g		
上市许可持有人（授权企业）	浙江康莱特药业有限公司		
说明书全部适应症/功能主治	益气养阴，消癥散结。适用于不宜手术的气阴两虚，脾虚湿困型原发性非小细胞肺癌及原发性肝癌。配合放、化疗有一定的增效作用。对中晚期肿瘤患者具有一定的抗恶病质和止痛作用。		
现行医保目录的医保支付范围	限二级及以上医疗机构。		
说明书用法用量	缓慢静脉滴注200ml，每日1次，21天为1疗程，间隔3-5天后可进行下一疗程。联合放、化疗时可酌减剂量。2.首次使用，滴注速度应缓慢，开始10分钟溜速应为20滴/分钟，20分钟后可持续增加，30分钟后可控制在40-60滴/分钟。		
所治疗疾病基本情况	肿瘤是机体在致癌因子作用下形成的新生物，常表现为局部异常肿块。肺癌是中国最常见的肿瘤，国家癌症中心2024年数据显示，年新发病例106.06万，死亡73.33万。早期肺癌手术预后较好，但约2/3患者诊断时已属晚期。中国是肝癌高发区，年新发病例36.77万，死亡31.65万，多数患者发现时为晚期，化疗疗效不佳，预后较差。肿瘤恶液质是晚期恶性肿瘤的常见并发症，约60%~80%的进展期肿瘤患者可出现恶液质，约20%的肿瘤患者死于该病。		
中国大陆首次上市时间	1995-08	现行有效药品注册证书的到期时间	2029-07-11
同疾病治疗领域内或同药理作用药品上市情况	鸦胆子油乳注射液，1978年上市，限二级及以上医疗机构癌症患者。		
企业承诺书	<a href="#">↓ 下载文件</a> 企业承诺书.pdf		
药品最新版法定说明书	<a href="#">↓ 下载文件</a> 康莱特注射液说明书.pdf		

提供最新版有效的《药品注册证书》（国产药品）/《进口药品注册证》（进口药品）、《药品再注册批准通知书》，如首次上市和最新版不同，请分别提供

[↓ 下载文件](#) 药品再注册批准通知书.pdf



中国医疗保障

CHINA HEALTHCARE SECURITY