

编码：YPSN202600092

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：茚达格莫吸入粉雾剂
（Ⅱ）

企业名称：武汉远大制药集团销售有
限公司

申报信息

申报时间	2026-06-08 12:06:51	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的谈判药品和目录内其他药品。

(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）	茚达格莫吸入粉雾剂（II）	商品名	无
药品类别	西药		
<input checked="" type="radio"/> 药品注册分类	化学药品2.3类		
是否为独家	是		
核心专利类型1	喹啉酮衍生物和其药物组合物	核心专利权期限届满日1	2027-07
当前是否存在专利纠纷	否		
说明书全部注册规格	茚达格莫吸入粉雾剂（I）：每粒含醋酸茚达特罗 150 μ g（以 C24H28N2O3 计）、格隆溴铵 50 μ g（以 C19H28NO3 计）和糠酸莫米松 80 μ g。每粒的递送剂量（从吸入器喷嘴释放的剂量）为醋酸茚达特罗 114 μ g（以 C24H28N2O3 计）、格隆溴铵 46 μ g（以 C19H28NO3计）和糠酸莫米松 68 μ g。茚达格莫吸入粉雾剂（II）：每粒含醋酸茚达特罗 150 μ g（以 C24H28N2O3 计）、格隆溴铵 50 μ g（以 C19H28NO3计）和糠酸莫米松 160 μ g。每粒的递送剂量（从吸入器喷嘴释放的剂量）为醋酸茚达特罗 114 μ g（以 C24H28N2O3 计）、格隆溴铵 46 μ g（以 C19H28NO3计）和糠酸莫米松 136 μ g。		
上市许可持有人（授权企业）	Grand Medical Pty Ltd.		
说明书全部适应症/功能主治	本品适用于使用长效 β 2受体激动剂和吸入性糖皮质激素联合维持治疗未能充分控制的成年哮喘患者的维持治疗。		
现行医保目录的医保支付范围	限未能充分控制的成年哮喘患者。		
说明书用法用量	用量 本品推荐剂量为每日一次，每次吸入一粒150/50/80 μ g或150/50/160 μ g胶囊的药物。本品最大推荐剂量为150/50/160 μ g，每日一次。特殊人群 轻至中度肾损害患者无需调整剂量。重度肾功能损害或需要透析的终末期肾病患者使用时需谨慎，仅在预期获益大于潜在风险时使用本品。轻度或中度肝损害患者无需调整剂量。尚无本品在重度肝功能损害患者中的数据，因此只有当预期获益大于潜在风险时，才应在该类患者中使用本品。65岁或以上老年患者无需调整剂量。本品在18岁以下儿童患者中的安全性和有效性尚未确定。用法 本品仅供经口吸入给药，本胶囊不得口服。应该指导患者正确地使用本品。对于呼吸症状未见改善的患者应该询问是否吞咽了药物，而非吸入药物。胶囊必须仅使用随附的药粉吸入器给药。应使用每张新处方提供的药粉吸入器。胶囊必须始终储存于泡罩中，以防潮和避光，且仅在使用前立即取出。吸入后，患者应用水漱口但不要吞咽。推荐在每日相同的时间吸入本品，但可以在一天中的任何时间给药。如果漏吸了某剂药物，请尽快在同一天补吸。应指导患者不得在一天中用药超过一次剂量。使用前请阅读完整的【使用说明】。		
所治疗疾病基本情况	中国约有4570万成人哮喘患者，20岁以上患者发病率4.2%，95%的患者未规范治疗。吸入性糖皮质激素（ICS）联合长效 β 2受体激动剂（LABA）是患者初始治疗方案，但仍有30%-40%接受中、高剂量ICS/LABA哮喘患者未得到控制，中国支气管哮喘防治指南推荐此类患者升阶梯治疗。多装置、每日多次治疗方案，药物疗效不足等导致患者依从性较差，哮喘控制不佳，降低生活质量，增加死亡风险和医疗成本。		
中国大陆首次上市时间	2021-05	现行有效药品注册证书的到期时	2031-04-12

同疾病治疗领域内或同药理作用
药品上市情况

目前已在国内上市的哮喘适应症ICS-LABA-LAMA三联复合制剂：氟替美维吸入粉雾剂（FF/UMEC/VI）2026年1月在大陆获批该适应症，但尚未纳入医保。茚达格莫吸入粉雾剂（II）为国内首款用于哮喘治疗的ICS-LABA-LAMA三联复合制剂，填补了临床空白。作为目前医保目录内唯一适用于哮喘的ICS-LABA-LAMA三联复合制剂，满足患者用药需求。每日一次给药，极大程度便利患者并改善依从性；装置操作简易，为患者提供三重（可听，可尝，可视）给药确认，增强患者用药信心。与此同时，三种有效成分协同增益，降低哮喘急性发作风险，改善肺功能，提高哮喘患者生活质量。

企业承诺书

[↓ 下载文件](#) 企业承诺书.pdf

药品最新版法定说明书

[↓ 下载文件](#) 药品说明书.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](#) 药品注册批件.pdf



中国医疗保障

CHINA HEALTHCARE SECURITY