

编码：YPSW202600377

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： 布瑞哌唑片

企业名称： 湖南科伦制药有限公司

申报信息

申报时间	2026-06-09 22:07:51	药品目录	药品目录外
------	---------------------	------	-------

一、基本信息

药品申报条件：

- 1.2021年1月1日（含，下同）至2026年6月10日期间，经国家药监部门批准上市或已完成技术审评的新通用名药品，仅因转产、再注册等单纯更改通用名的药品除外。
- 2.2021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，且针对此次变更获得药品批准证明文件的药品。
- 3.2020年1月1日后国家药监部门附条件批准上市且于2023年1月1日至2026年5月31日期间转为常规批准的新通用名药品（不含新适应症或功能主治）。
- 4.2026年6月10日前经国家药监部门批准上市或已完成技术审评，纳入现行版《国家基本药物目录》的药品。
- 5.纳入《商业健康保险创新药品目录》（2025年）的药品。
- 6.2026年6月10日前经国家药监部门批准上市或已完成技术审评，纳入国家卫生健康委等部门《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》《第四批鼓励研发申报儿童药品清单》《第五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》《第三批鼓励仿制药品目录》《第四批鼓励仿制药品目录》的药品。
- 7.2026年6月10日前经国家药监部门批准上市或已完成技术审评，说明书适应症或功能主治中包含有国家卫生健康委《第一批罕见病目录》《第二批罕见病目录》所收录罕见病的药品。
- 8.2020年1月1日以后谈判准入的品种，因未能成功续约而被调出目录的，首个同通用名药品于2021年1月1日至2026年5月31日期间获批上市的，但原谈判企业品种不能申报。

药品通用名称（中文、含剂型）	布瑞哌唑片	商品名	无
医保药品分类与代码	XN05AXB266A001010104948； XN05AXB266A001010204948； XN05AXB266A001020104948； XN05AXB266A001020204948	是否为独家	否
申报目录类别	基本医保目录		
药品类别	西药		
① 药品注册分类	化药4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	1mg，2mg		
上市许可持有人（授权企业）	湖南科伦制药有限公司		
说明书全部适应症/功能主治	本品用于治疗成人精神分裂症。		
说明书用法用量	口服，每日一次，不受进食影响。布瑞哌唑治疗成人精神分裂症的推荐起始剂量为第1~4天1mg/天；第5~7天递增至2mg/天。根据患者的临床疗效和耐受性，第8天开始可维持2mg/天或递增至3mg/天，第15天开始可维持2mg/天或3mg/天，或递增至4mg/天。如果患者不耐受当前的剂量，可在任何时间下调到之前的剂量。上下调剂量间隔均为1mg。布瑞哌唑推荐的目标剂量为2~4mg/天。推荐的最高日剂量为4mg。		
所治疗疾病基本情况	中国精神卫生调查结果显示我国精神分裂症的加权终生患病率为0.588%，2025年全国有超过640万的精神分裂症患者。精神分裂症以幻觉、妄想、思维行为异常为主要表现，多起病于青壮年，病程迁延。患者自知力不足、服药依从性差，致使复发率高、预后较差。实际临床中患者3年依从率仅40.87%，3年复发率超过60%。病情反复可加重功能损害，造成社会生产力损失，给家庭和社会带来沉重负担。		
是否已获批上市	是，已获得注册批件		

中国大陆首次上市时间	2024-06	注册证号/批准文号	国药准字H20263977、国药准字H20263978
该通用名全球首个上市国家/地区	美国	该通用名全球首次上市时间	2015-07
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	1、布瑞哌唑属于第二代抗精神病药物，近5年内准入国家医保目录的该类药物有：哌罗匹隆、布南色林、鲁拉西酮。2、布瑞哌唑作为目前最新的第二代抗精神病药物，从机制上全面锚定精神分裂症关键神经递质受体，且能同时平衡D2，5-HT2A，5-HT1A三个核心靶点，在改善阳性症状与阴性症状的同时，也同时兼顾改善精神分裂患者的认知症状、情感症状等，帮助精神分裂患者更好地恢复社会功能，回归社会。3、安全性上来说，布瑞哌唑是唯一全部副作用均与安慰剂无显著差异的口服抗精神病药。有效改善了其他二代抗精神病药常见的泌乳素升高、过度镇静、体重上升、OTC延长等不良反应。基于其优越的安全性与耐受性，布瑞哌唑有助于患者在维持治疗期间持续治疗，降低复发率，是精神分裂患者全程治疗的优选治疗方案。		
企业承诺书	↓ 下载文件 湖南科伦企业承诺函.pdf		
药品最新版法定说明书（ 预申报药品请先上传提交至药监部门审批的说明书，并在规定时间内上传经药监部门审核的说明书 ）	↓ 下载文件 附件说明书_布瑞哌唑片_盖章件.pdf		
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《药品补充申请批准通知书》《药品再注册批准通知书》，请扫描成一个文件后上传	↓ 下载文件 药品注册证书_布瑞哌唑片_盖章版.pdf		
申报药品摘要幻灯片（含价格费用信息）	↓ 下载文件 布瑞哌唑片PPT1.pdf		
申报药品摘要幻灯片（不含价格费用信息）将同其他信息一同向社会公示	↓ 下载文件 布瑞哌唑片PPT2.pdf		

参照药品信息

说明：

- 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。
- 中成药：一律填写日均费用。
- 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、罕见病用药原则上按365天用药计算年费用，如说明书中严格限定了治疗周期，可按治疗周期计算疗程费用，并予以说明。
（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65公斤，体表面积1.68m²。

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	金额（元） [!]	疗程/周期 [!]
阿立哌唑片	是	5mg	0.88	【用法】口服，每日一次。【用量】阿立哌唑	日均费用	5.28	/

				<p>的推荐起始剂量和治疗剂量是10或15mg/天，不受进食影响。系统评估显示阿立哌唑的临床有效剂量范围为10~30mg/天。用药2周后，可根据个体的疗效和耐受性情况，逐渐增加剂量，最大可增至30mg。此后，可维持此剂量不变。</p>		
--	--	--	--	---	--	--

参照药品选择理由： 1、与参照药品适应症一致； 2、与参照药品均归属非典型抗精神病药，作用机制相似； 3、与参照药品药品给药途径一致，药物剂型一致。

其他情况请说明： 日均费用按最高日剂量，6片/天计算。

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	安慰剂
试验阶段	上市前
对主要临床结局指标改善情况	布瑞哌唑2mg和4mg治疗6周，PANSS总分较基线下降均显著优于安慰剂（ $p=0.0004$ 和 $p<0.0001$ ；Cohen's d分别为0.27和0.33），CGI-S同样较安慰剂显著改善（ $p=0.0035$ 和 $p<0.0001$ ；Cohen's d分别为0.21和0.34）且4mg疗效更佳；在PANSS Marder因子评分中，针对急性期阳性症状、思维混乱及无法控制的敌意或兴奋等方面，4mg疗效也更佳。
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（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）	<div style="display: flex; align-items: center;"> <div style="background-color: #0070c0; color: white; padding: 2px 5px; margin-right: 5px;">↓ 下载文件</div> 临床研究1.pdf </div>
试验类型2	RCT随机对照实验的系统评价或荟萃分析
试验对照药品	安慰剂
试验阶段	上市后
对主要临床结局指标改善情况	一项事后分析，旨在描述布瑞哌唑对PANSS的Marder因素评分的短期和长期影响。自基线到第6周，阳性症状和阴性症状均有显著改善，且两者改善较安慰剂均有显著差异（ $P<0.0001$ ）。汇总口服抗精神病药物研究的事后分析发现，布瑞哌唑是唯一一种在1年内对所有5种Marder因素均显示出获益的口服抗精神病药物。短期和长期研究表明：布瑞哌唑可改善急性精神分裂症阳性、阴性等症状。
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（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）	<div style="display: flex; align-items: center;"> <div style="background-color: #0070c0; color: white; padding: 2px 5px; margin-right: 5px;">↓ 下载文件</div> 临床研究2.pdf </div>
试验类型3	单个样本量足够的RCT

试验对照药品	安慰剂
试验阶段	上市前
对主要临床结局指标改善情况	一项III期、多中心、随机、双盲、安慰剂对照研究，旨在评估布瑞哌唑对精神分裂症成人患者维持治疗的疗效、安全性和耐受性。临床试验显示：布瑞哌唑（1~4mg/d）维持治疗一年，与安慰剂相比复发风险降低71%（风险比为0.292， $P<0.0001$ ）。在维持期，布瑞哌唑组符合即将复发标准的患者比例显著低于安慰剂组（13.5% vs 38.5%； $P<0.0001$ ），不良事件发生率与安慰剂相当。
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（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）	↓ 下载文件 临床研究3.pdf
试验类型4	单个样本量足够的RCT
试验对照药品	阿立哌唑
试验阶段	上市前
对主要临床结局指标改善情况	一项随机对照研究显示，对于急性期精神分裂症患者，布瑞哌唑与对照组阿立哌唑在治疗6周后，PANSS有效率分别为79.50%与82.40%，CGI-S评分、PSP评分、整体安全性发生率相似($P>0.05$)。布瑞哌唑组对比阿立哌唑组的静坐不能发生率更低。
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（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）	↓ 下载文件 临床研究4.pdf
试验类型1	单个样本量足够的RCT
试验对照药品	安慰剂
试验阶段	上市前
对主要临床结局指标改善情况	布瑞哌唑2mg和4mg治疗6周，PANSS总分较基线下降均显著优于安慰剂（ $p=0.0004$ 和 $p<0.0001$ ；Cohen's d分别为0.27和0.33），CGI-S同样较安慰剂显著改善（ $p=0.0035$ 和 $p<0.0001$ ；Cohen's d分别为0.21和0.34）且4mg疗效更佳；在PANSS Marder因子评分中，针对急性期阳性症状、思维混乱及无法控制的敌意或兴奋等方面，4mg疗效也更佳。
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（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）	↓ 下载文件 临床研究1.pdf
试验类型2	RCT随机对照实验的系统评价或荟萃分析
试验对照药品	安慰剂
试验阶段	上市后
对主要临床结局指标改善情况	一项事后分析，旨在描述布瑞哌唑对PANSS的Marder因素评分的短期和长期影响。自基线到第6周，阳性症状和阴性症状均有显著改善，且两者改善较安慰剂均有显著差异（ $P<0.0001$ ）。汇总口服抗精神病药物研究的事后分析发现，布瑞哌唑是唯一一种在1年内对所有5种Marder因素均显示出获益的口服抗精神病药物。短期和长期研究表明：布瑞哌唑可改善

急性精神分裂症阳性、阴性等症状。

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（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 临床研究2.pdf

试验类型3 单个样本量足够的RCT

试验对照药品 安慰剂

试验阶段 上市前

对主要临床结局指标改善情况

一项III期、多中心、随机、双盲、安慰剂对照研究，旨在评估布瑞哌唑对精神分裂症成人患者维持治疗的疗效、安全性和耐受性。临床试验显示：布瑞哌唑（1~4mg/d）维持治疗一年，与安慰剂相比复发风险降低71%（风险比为0.292， $P<0.0001$ ）。在维持期，布瑞哌唑组符合即将复发标准的患者比例显著低于安慰剂组（13.5% vs 38.5%； $P<0.0001$ ），不良事件发生率与安慰剂相当。

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（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 临床研究3.pdf

试验类型4 单个样本量足够的RCT

试验对照药品 阿立哌唑

试验阶段 上市前

对主要临床结局指标改善情况

一项随机对照研究显示，对于急性期精神分裂症患者，布瑞哌唑与对照组阿立哌唑在治疗6周后，PANSS有效率分别为79.50%与82.40%，CGI-S评分、PSP评分、整体安全性发生率相似($P>0.05$)。布瑞哌唑组对比阿立哌唑组的静坐不能发生率更低。

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（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 临床研究4.pdf

临床指南/诊疗规范推荐情况1

《中国精神分裂症防治指南（2025版）》：布瑞哌唑批准上市用于治疗成人精神分裂症。布瑞哌唑是多受体作用药物，主要通过5-HT_{1A}，和多巴胺D₂受体的部分激动作用，以及5-HT_{2A}受体的拮抗作用发挥抗精神病疗效，具有稳定情绪、减少冲动行为、抗抑郁、抗焦虑、改善认知功能、减少EPS的潜在效应。口服吸收良好，生物利用度高达95%。

临床指南/诊疗规范中需包含申报药品推荐情况具体内容，并突出（高亮）显示药品名称、适应症、推荐意见等关键信息，外文资料须同时提供原文及中文翻译件（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 指南1《中国精神分裂症防治指南2025版》.pdf

临床指南/诊疗规范推荐情况2

《美国精神病学协会（APA）指南2020版》：精神分裂症患者需在监控疗效与安全性的前提下，使用抗精神病药进行治疗。

疗。布瑞哌唑得到1A级推荐。

临床指南/诊疗规范中需包含申报药品推荐情况具体内容，并突出（高亮）显示药品名称、适应症、推荐意见等关键信息，外文资料须同时提供原文及中文翻译件（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 指南2《APA-Schizophrenia-Treatment-Guideline》.pdf

临床指南/诊疗规范推荐情况3

《2021精神分裂症治疗日本专家共识》：推荐布瑞哌唑用于精神分裂症的治疗，对于社会功能改善为一线推荐。

临床指南/诊疗规范中需包含申报药品推荐情况具体内容，并突出（高亮）显示药品名称、适应症、推荐意见等关键信息，外文资料须同时提供原文及中文翻译件（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 指南3《2021精神分裂症治疗日本专家共识》.pdf

临床指南/诊疗规范推荐情况4

2021版《Maudsley精神科处方指南》比较了常用抗精神病药物的相对副作用：布瑞哌唑片的药物副作用轻微，整体安全耐受性更佳。

临床指南/诊疗规范中需包含申报药品推荐情况具体内容，并突出（高亮）显示药品名称、适应症、推荐意见等关键信息，外文资料须同时提供原文及中文翻译件（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 指南4-2021版《Maudsley精神科处方指南》.pdf

中国医疗保障

CHINA HEALTHCARE SECURITY

临床指南/诊疗规范推荐情况1

《中国精神分裂症防治指南（2025版）》：布瑞哌唑批准上市用于治疗成人精神分裂症。布瑞哌唑是多受体作用药物，主要通过5-HT_{1A}，和多巴胺D₂受体的部分激动作用，以及5-HT_{2A}受体的拮抗作用发挥抗精神病疗效，具有稳定情绪、减少冲动行为、抗抑郁、抗焦虑、改善认知功能、减少EPS的潜在效应。口服吸收良好，生物利用度高达95%。

临床指南/诊疗规范中需包含申报药品推荐情况具体内容，并突出（高亮）显示药品名称、适应症、推荐意见等关键信息，外文资料须同时提供原文及中文翻译件（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 指南1《中国精神分裂症防治指南2025版》.pdf

临床指南/诊疗规范推荐情况2

《美国精神病学协会（APA）指南2020版》：精神分裂症患者需在监控疗效与安全性的前提下，使用抗精神病药进行治疗。布瑞哌唑得到1A级推荐。

临床指南/诊疗规范中需包含申报药品推荐情况具体内容，并突出（高亮）显示药品名称、适应症、推荐意见等关键信息，外文资料须同时提供原文及中文翻译件（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性）

[↓ 下载文件](#) 指南2《APA-Schizophrenia-Treatment-Guideline》.pdf

又翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性)	
临床指南/诊疗规范推荐情况3	《2021精神分裂症治疗日本专家共识》：推荐布瑞哌唑用于精神分裂症的治疗，对于社会功能改善为一线推荐。
临床指南/诊疗规范中需包含申报药品推荐情况具体内容，并突出（高亮）显示药品名称、适应症、推荐意见等关键信息，外文资料须同时提供原文及中文翻译件（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性)	↓ 下载文件 指南3《2021精神分裂症治疗日本专家共识》.pdf
临床指南/诊疗规范推荐情况4	2021版《Maudsley精神科处方指南》比较了常用抗精神病药物的相对副作用：布瑞哌唑片的药物副作用轻微，整体安全耐受性更佳。
临床指南/诊疗规范中需包含申报药品推荐情况具体内容，并突出（高亮）显示药品名称、适应症、推荐意见等关键信息，外文资料须同时提供原文及中文翻译件（除英语之外的外文资料，中文翻译件须经专业翻译机构认证，以保证涉外资料原件与翻译件的一致性、准确性和客观性)	↓ 下载文件 指南4-2021版《Maudsley精神科处方指南》.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	本品于2026年4月14日获国家药品监督管理局批准，批准时并未公开《技术审评报告》，故我司无法提供《技术审评报告》的相关章节。
《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	本品于2026年4月14日获国家药品监督管理局批准，批准时并未公开《技术审评报告》，故我司无法提供《技术审评报告》的相关章节。
《技术审评报告》原文（可节选）	-



三、安全性信息

药品说明书记载的安全性信息	<p>【不良反应】 临床试验中，布瑞哌唑治疗精神分裂症患者发生率≥2%的不良反应包括胃肠道系统症状、神经系统症状以及检查类的不良反应。此外还包括锥体外系症状、肌张力障碍等。上市后经验包括神经系统症状：神经阻滞剂恶性综合征。其余不良反应详见说明书。【禁忌】 已知对本品过敏的患者禁用。【注意事项】 包括老年痴呆相关精神病患者死亡率增加、老年痴呆相关精神病患者中的脑血管不良反应（包括卒中）、神经阻滞剂恶性综合征、迟发性运动障碍、代谢变化、病理性赌博及其他强迫行为、白细胞减少及中性粒细胞减少和粒细胞缺乏、直立性低血压和晕厥、跌倒、癫痫、体温调节异常、吞咽困难、潜在的认知和运动损害。其余注意事项详见说明书。【药物相互作用】 与布瑞哌唑发生临床重要相互作用的药物包括强效CYP3A4抑制剂、强效CYP2D6抑制剂、CYP3A4抑制剂和CYP2D6抑制剂、强效CYP3A4诱导剂。与布瑞哌唑无临床重要相互作用的药物，根据药代动力学研究，布瑞哌唑与CYP2B6抑制剂或胃pH调节剂、CYP2D6、CYP3A4、CYP2B6、BCRP或P-gp底物合并用药时，无需调整剂量。其余药物相互作用详见说明书。</p>
药品不良反应监测情况和药品安全性研究结果	<p>①近5年内，国家药品监督管理局、美国食药监局（FDA）和欧洲药监部门（EMA）无该品种的安全性警告、黑框警告，撤市等安全信息。②本品上市后不良反应发生情况：暂无。</p>
相关报导文献	-

四、创新性信息

创新程度	①独特的多靶点作用机制：对多巴胺D2、5-HT1A受体呈现部分激动作用，同时对5-HT2A、 α 1B肾上腺素受体发挥拮抗作用。该协同机制有助于提升对精神分裂症阳性、阴性及情感症状的综合疗效。②与阿立哌唑相比，布瑞哌唑对多巴胺系统的调节更温和，对5-HT1A受体亲和力更高，同时对5-HT2A受体拮抗作用更强，有助于缓解焦虑并改善睡眠质量。③布瑞哌唑是目前唯一在各项副作用上与安慰剂无显著差异的抗精神分裂药。
创新性证明文件	-
应用创新	-
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

所治疗疾病对公共健康的影响	精神分裂症是我国重大公共卫生问题，严重影响患者社会功能。精神分裂症约90%发病于15-55岁青壮年、3年复发率达61.74%、2025年全国精神分裂症患者超640万人，给家庭照护、社会功能和医疗资源带来长期负担。在保证良好疗效的基础上，布瑞哌唑片兼具更优耐受性和安全性，显著降低停药率，有助于帮助患者稳定病情、回归社会，对于降低我国精神残疾率，减轻疾病负担，促进“健康中国”建设具有积极意义。
符合“保基本”原则（仅涉及申请《基本医保目录》的药品填写）	布瑞哌唑片作为新型第二代抗精神病药，适应症明确、用法简明、日治疗费用总体可控，纳入医保后，可为成人精神分裂症患者提供可负担的新治疗选择。其安全性有助于提升长期治疗依从性，通过降低患者复发风险，能够有效减少因不耐受换药、剂量调整以及病情复发住院产生的住院治疗及相关医疗费用，全周期治疗成本更低，从而更好地契合医保“保基本”的功能定位，有助于提升医保基金的整体使用效率。
弥补目录短板	抗精神病主流药物普遍存在高发的静坐不能、催乳素升高、过度镇静等副作用，导致患者自行停药，致使复发风险高。布瑞哌唑全部副作用风险均与安慰剂无显著差异，依从性良好，可有效降低复发风险，全病程治疗首选抗精神分裂药，可有效弥补目录短板。
临床管理难度	①给药方案简明，管理可行性高：每日一次给药，不受进食影响，有利于患者规律用药、医生随访评估及长期治疗管理。②临床管理难度低，滥用及超说明书用药风险可控：适应症明确：获批用于成人精神分裂症，诊断标准清晰，不存在超适应症用药；用法用量规范：药物剂量调整方便，有利于医生根据患者个体情况进行精细化管理。