

2024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：布林佐胺溴莫尼定滴眼液

企业名称：北京诺华制药有限公司

## 申报信息

申报时间	2024-07-14 14:09:00	药品目录	药品目录内
------	---------------------	------	-------

### 一、基本信息

药品申报条件：

- 1.2024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。
- 2.2024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。
- 3.2019年1月1日至2024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，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。

药品通用名称（中文、含剂型）	布林佐胺溴莫尼定滴眼液	药品类别	西药
<input checked="" type="radio"/> 药品注册分类	化药5.1类		
是否为独家	是		
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	5 ml：布林佐胺50mg和酒石酸溴莫尼定10mg		
上市许可持有人（授权企业）	Novartis Europharm Limited		
说明书全部适应症/功能主治	降低成人开角型青光眼或高眼压症患者的眼内压（IOP），用于对单一药物疗效不佳的患者		
<input checked="" type="radio"/> 现行医保目录的医保支付范围	限二线用药		
说明书用法用量	仅供眼局部使用。推荐剂量为患眼每次1滴，每日两次		
所治疗疾病基本情况	青光眼是世界首位不可逆致盲眼病，高眼压症是青光眼的重要危险因素，根据中国流调数据，2020年接受联合用药治疗的开角型青光眼或高眼压症患者约110万人。若不合理治疗均会严重影响视力健康甚至导致失明，单眼致盲率高达36.3%。青光眼单药治疗达标率仅25-50%，不及时和不规范治疗是致盲的重要原因。单药治疗2年后约75%患者需要使用2种或以上药物才能达到目标眼压。		
同疾病治疗领域内或同药理作用药品上市情况	近4年，无同疾病治疗领域内或同药理作用药品进入医保目录，竞争格局稳定。有效性：与单方相比，固定复方制剂优势显著，可减少滴药次数，提高患者治疗依从性；避免药物“洗脱”，确保药物疗效；减少防腐剂暴露，降低副作用，保护患者眼表健康。国内外青光眼治疗权威指南/共识一致推荐单药治疗不能达标时优先选用复方制剂。布林佐胺溴莫尼定滴眼液含碳酸酐酶抑制剂和 $\alpha$ 受体激动剂，两种作用机制互补，通过减少房水生成和增加房水流出，24小时持续控制眼内压。全球及中国III期临床研究显示，复方制剂组患者的日间平均眼内压改变情况与单药联合组相当。安全性：布林佐胺溴莫尼定不良反应发生率与单药治疗或单药联合治疗相似。是唯一不含 $\beta$ 受体阻滞剂的固定复方制剂，可用于呼吸道及心血管疾病禁忌症的患者，应用范围更广，安全性更好，满足更多患者的临床用药需求。经济性：最小成本分析结果显示，布林佐胺溴莫尼定降压疗效与单药联合相当，价格更低，具有绝对经济学优势。		
企业承诺书	<a href="#">↓ 下载文件</a> 企业承诺书-北京诺华制药有限公司.pdf		
药品最新版法定说明书	<a href="#">↓ 下载文件</a> 布林佐胺溴莫尼定滴眼液-最新版法定说明书-20240116更新.pdf		
最新版《药品注册证书》（国产药品）或《进口药品注册证》（进口药品）。如首次上市版本和最新版不同，请分别提供	<a href="#">↓ 下载文件</a> 布林佐胺溴莫尼定滴眼液-药品注册证书-国药准字HJ20190040.pdf		