

2025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：多种油脂肪乳注射液（C6-
24）

企业名称：费森尤斯卡比华瑞制药有
限公司

申报信息

申报时间	2025-07-18 15:37:25	药品目录	药品目录内
------	---------------------	------	-------

一、基本信息

药品申报条件：

- ☒ 1.2025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。
- ☐ 2.2025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。
- ☐ 3.2020年1月1日至2025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）	多种油脂肪乳注射液（C6-24）	药品类别	西药
① 药品注册分类	化学药品		
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	无		
说明书全部注册规格	100ml,250ml,500ml		
上市许可持有人（授权企业）	Fresenius Kabi Austria GmbH（费森尤斯卡比华瑞制药有限公司）		
说明书全部适应症/功能主治	用于肠外营养，为经口/肠道摄取营养不能、不足或有禁忌时的患者提供能量、必需脂肪酸和ω-3脂肪酸。		
现行医保目录的医保支付范围	需经营养风险筛查，明确具有营养风险，且不能经饮食或“肠内营养剂”补充足够营养的住院患者方予支付。		
说明书用法用量	本品可用于中心或外周静脉输注。根据患者的脂肪廓清能力调整本品的用量和输注速度。成人：标准剂量为1.0~2.0g脂肪/kg体重/天(相当于本品5~10ml/kg体重/天)。推荐输注速率为0.125g脂肪/kg体重/小时(相当于本品0.63ml/kg体重/小时)。最大输注速率不超过0.15g脂肪/kg体重/小时(相当于本品0.75ml/kg体重/小时)。新生儿和婴儿：起始剂量为0.5~1.0g脂肪/kg体重/天，在此剂量基础上持续增加0.5~1.0g脂肪/kg体重/天至3.0g脂肪/kg体重/天。推荐剂量不超过3g脂肪/kg体重/天(相当于本品15ml/kg体重/天)。最大输注速率不超过0.125g脂肪/kg体重/小时。在早产和出生体重较低的新生儿中，应持续24小时输注本品。儿童：推荐剂量为不超过3g脂肪/kg体重/天(相当于本品15ml/kg体重/天)。在第一周给药期间，每日用量应持续增加。最大输注速率不超过0.15g脂肪/kg体重/小时。		
所治疗疾病基本情况	儿童住院患者营养不良发生率40.1%、早产儿营养不良发生率高达54.8%。营养不良严重影响临床结局，感染风险增加2.88倍，住院时间延长3.99天；死亡率增加3.61倍；医疗费用增加63%。新生儿中早产儿发生率10%；充足营养至关重要，是未来生存质量的关键。早产儿营养储备少，重要脏器发育不成熟。营养不足可导致免疫系统和重要脏器功能受损，以及生长迟缓和远期神经发育障碍。		
中国大陆首次上市时间	2012-12		
同疾病治疗领域内或同药理作用药品上市情况	脂肪乳(C14-24)注射液1985年上市，富含过高的ω-6脂肪酸，体内代谢会产生炎症细胞因子，导致炎症反应失衡、免疫功能受损，肝功能异常等危害；中/长链脂肪酸注射液2003年上市，中链脂肪乳代谢过快，可能导致代谢酸中毒及神经系统毒性作用，儿童不能长期使用。多种油脂肪乳注射液（C6-24）作为最新一代平衡型脂肪乳，改善炎症平衡、控制血脂水平、减少感染并发症、缩短住院时间，目前唯一儿科可长期应用，无使用时间限制的脂肪乳，更有效安全且更具经济性。		
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 多种油脂肪乳注射液最新版法定说明书-国家药监局.pdf		

提供最新版有效的《药品注册证》（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](#) 多种油脂肪乳注射液首次批准进口药品注册证.pdf

提供最新版有效的《药品注册证》（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](#) 多种油脂肪乳注射液再注册批准通知书.pdf



中国医疗保障
CHINA HEALTHCARE SECURITY