## 2025年国家医保药品目录调整 申报材料 (公示版)



CHINA HEALTHCARE SECURITY

药品名称:\_\_\_\_海曲泊帕乙醇胺片

江苏恒瑞医药股份有限公

申报时间 2025-07-18 16:19:12 药品目录 药品目录

## 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,主动由请调整医保支付范围的谈判药品和目录内其他药品

○ 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)	海曲泊帕乙醇胺片                 药品类别  西药
① 药品注册分类	化药1类
是否为独家	是
核心专利类型1	双环取代吡唑酮偶氮类衍生物、其制备 核心专利权期限届满日1 2029-01 方法及其在医药上的应用
核心专利类型1	双环取代吡唑酮偶氮类衍生物、其制备 核心专利权期限届满日1 2029-01 方法及其在医药上的应用
当前是否存在专利纠纷	否
说明书全部注册规格	2.5mg, 3.75mg, 5mg
上市许可持有人(授权企业)	江苏恒瑞医药股份有限公司
说明书全部适应症/功能主治	1. 本品适用于既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的慢性原发免疫性血小板减少症(ITP)成人患者,使血小板计数升高并减少或防止出血。本品仅用于因血小板减少和临床条件导致出血风险增加的ITP患者。 2. 本品适用于对免疫抑制治疗(IST)疗效不佳的重型再生障碍性贫血(SAA)成人患者。
现行医保目录的医保支付范围	1.既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的慢性原发免疫性血小板减少症(ITP)成人患者;2.对免疫抑制治疗(IST)疗效不佳的重型再生障碍性贫血(SAA)成人患者。
说明书用法用量	本品空腹口服,口服2小时后方可进餐,避免与餐同服。以下产品在服药后至少2小时使用,包括乳制品(例如牛奶、酸奶、乳酪和冰淇淋等)或者含多价阳离子(例如铝、钙、镁、铁、硒和锌)的矿物质补充剂。成人原发免疫性血小板减少症(ITP)患者:初始剂量:本品在ITP患者中建议的初始剂量为2.5mg,每日一次。监测和剂量调整:在治疗过程中,应监测血小板计数,根据血小板计数情况,采用能使血小板计数达到并维持≥50*10^9/L的最低剂量,最高剂量不可超过每日7.5mg。重型再生障碍性贫血(SAA)患者:初始剂量:本品在SAA患者中建议的初始剂量为7.5mg,每日一次。监测和剂量调整:在治疗过程中,应定期监测血小板计数,根据血小板计数情况,每2周调整一次剂量,直至达到并维持血小板应答的最低剂量。最高剂量不可超过每日15mg。
所治疗疾病基本情况	原发免疫性血小板减少症(ITP)是一种获得性自身免疫性出血性疾病,以无明确诱因的孤立性外周血血小板计数减少为主要特点。国内流行病学数据缺乏,国外报道的成人ITP年发病率为(2-10)/10万,60岁以上老年人是高发群体,育龄期女性略高于同年龄组男性。该病临床表现变化较大,无症状血小板减少、皮肤黏膜出血、严重内脏出血、致命性颅内出血均可发生。老年患者致命性出血发生风险明显升高。
中国大陆首次上市时间	2021-06
同疾病治疗领域内或同药理作用 药品上市情况	中国大陆上市的治疗ITP促血小板生长素受体激动剂(TPO-RA)口服片剂只有两款: 1)艾曲泊帕乙醇胺片,2017年12月在国内上市,2019年被纳入医保目录; 2)海曲泊帕乙醇胺片,2021年6月16日在国内上市,同年被纳入国家医保目录。作为国内首款且唯一的TPO-RA创新药,相比艾曲泊帕,海曲泊帕用于治疗ITP的起效更快、疗效更优、疗效更持久且安全性更好,给药后血小板计数达到50*10^9/L平均时长提高3周(1周 vs 4周),血液学应答率提升6.6%(64.3% vs 57.7%),血小板计数维持50*10^9/L的中位最长持续时间提升13天(56天vs 43天),药物相关严重不良反应发生率降低

	91%(0.30% vs3.50%)。相比艾曲泊帕,海曲泊帕用于治疗SAA的应答率更高(43.6% vs 40%),12个月无复发生存率(RFS)高达79.5%,药物相关严重不良反应发生率仅1.8%,大多数不良反应为轻度,安全可控。
企业承诺书	↓下载文件 江苏恒瑞企业承诺书.pdf
药品最新版法定说明书	→下载文件 海曲泊帕乙醇胺片最新版说明书.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 海曲泊帕乙醇胺片最新版注册证书.pdf

