附件

内蒙古自治区新增门诊特殊用药

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **编号** | **药品名称** | **备注** | **协议有效期** |
| 1 | 注射用重组人凝血因子Ⅶa | 用于下列患者群体出血的治疗，以及外科手术或有创操作出血的防治：1.凝血因子VIII或IX的抑制物>5个Bethesda单位（BU）的先天性血友病患者；预计对注射凝血因子VIII或凝血因子IX，具有高记忆应答的先天性血友病患者；2.获得性血友病患者；3.先天性凝血因子VII（FVII）缺乏症患者；4.具有血小板膜糖蛋白IIb－IIIa（GPIIb－IIIa）和/或人白细胞抗原（HLA）抗体和既往或现在对血小板输注无效或不佳的血小板无力症患者。 | 2022年1月1日至2023年12月31日 |
| 2 | 人凝血因子Ⅸ | 用于凝血因子Ⅸ缺乏症（B型血友病）患者的出血治疗。 | 2022年1月1日至2023年12月31日 |
| 3 | 注射用贝利尤单抗 | 本品与常规治疗联合，适用于在常规治疗基础上仍具有高疾病活动（例如：抗dsDNA抗体阳性及低补体、SELENA-SLEDAI评分≥8）的活动性、自身抗体阳性的系统性红斑狼疮（SLE）5岁及以上患者。 | 2022年1月1日至2023年12月31日 |
| 4 | 注射用泰它西普 | 本品与常规治疗联合，适用于在常规治疗基础上仍具有高疾病活动（例如：抗ds-DNA抗体阳性及低补体、SELENA-SLEDAI评分≥8）的活动性、自身抗体阳性的系统性红斑狼疮（SLE）成年患者。该适应症是基于一项接受常规治疗仍具有高疾病活动的系统性红斑狼疮成年患者的II期临床试验结果给予的附条件批准。本适应症的完全获批将取决于确证性随机对照临床试验能否证实本品在该患者人群的临床获益。 | 2022年1月1日至2023年12月31日 |