



2025 年 医保谈判分析

丁香园 Insight / Dec, 2025

CONTENT

1. 2025 年医保谈判规则梳理

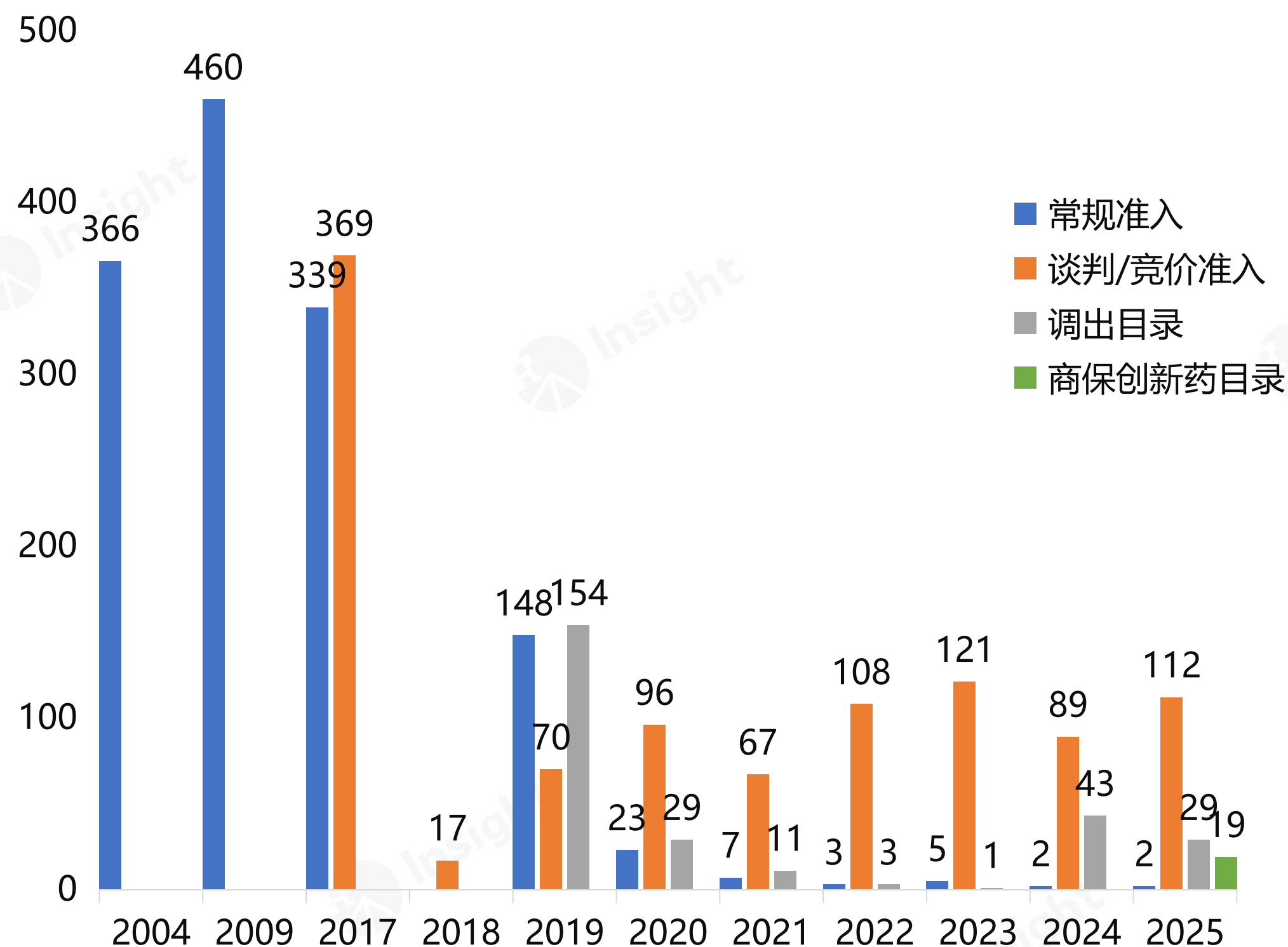
2. 2025 年医保谈判结果分析

01

医保谈判规则梳理

国家医保目录已历经 10 次重要调整，从 2017 年开始，医保谈判成为目录调整的重要方式；今年新增商保创新药目录

历版国家医保目录调整常规+谈判新增调入品种数量*



国家医保目录主要调整历程



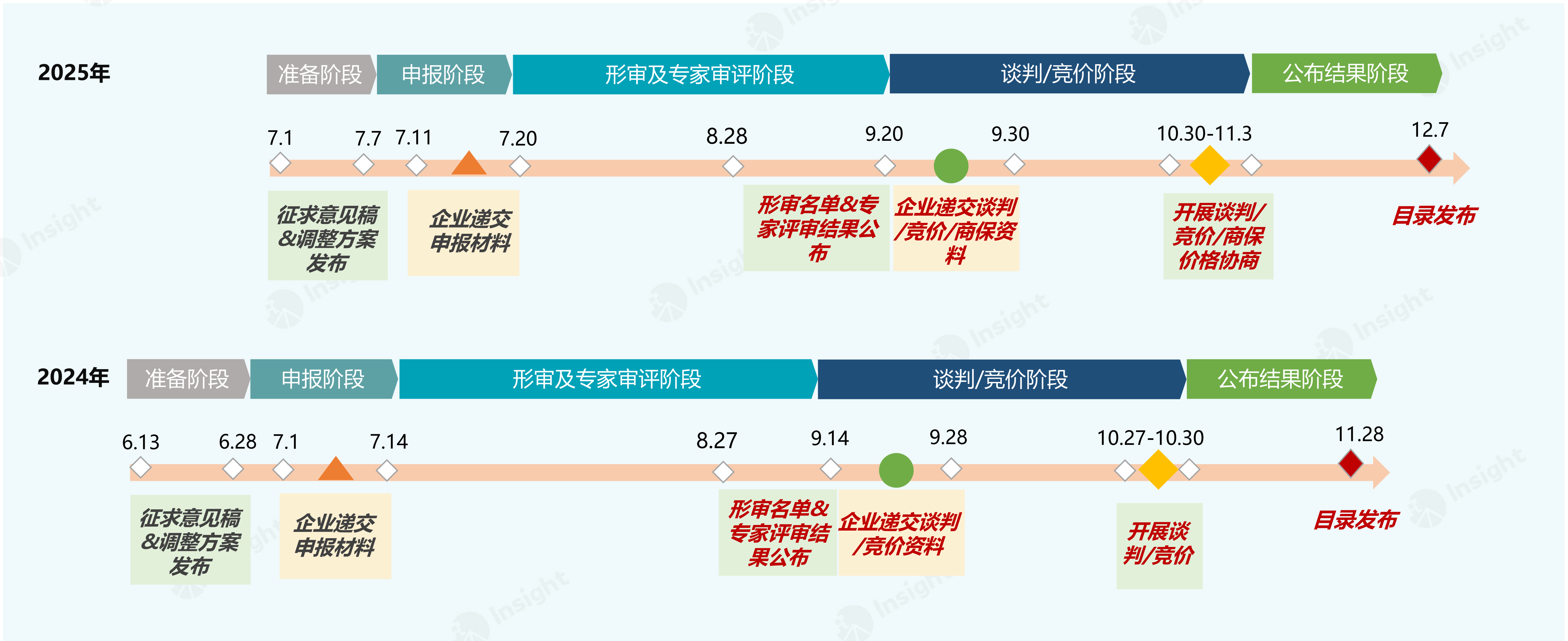
第十一版国家医保目录发布时间线



*2025 年常规准入是指直接调入目录的产品
来源：国家医保局，丁香园分析

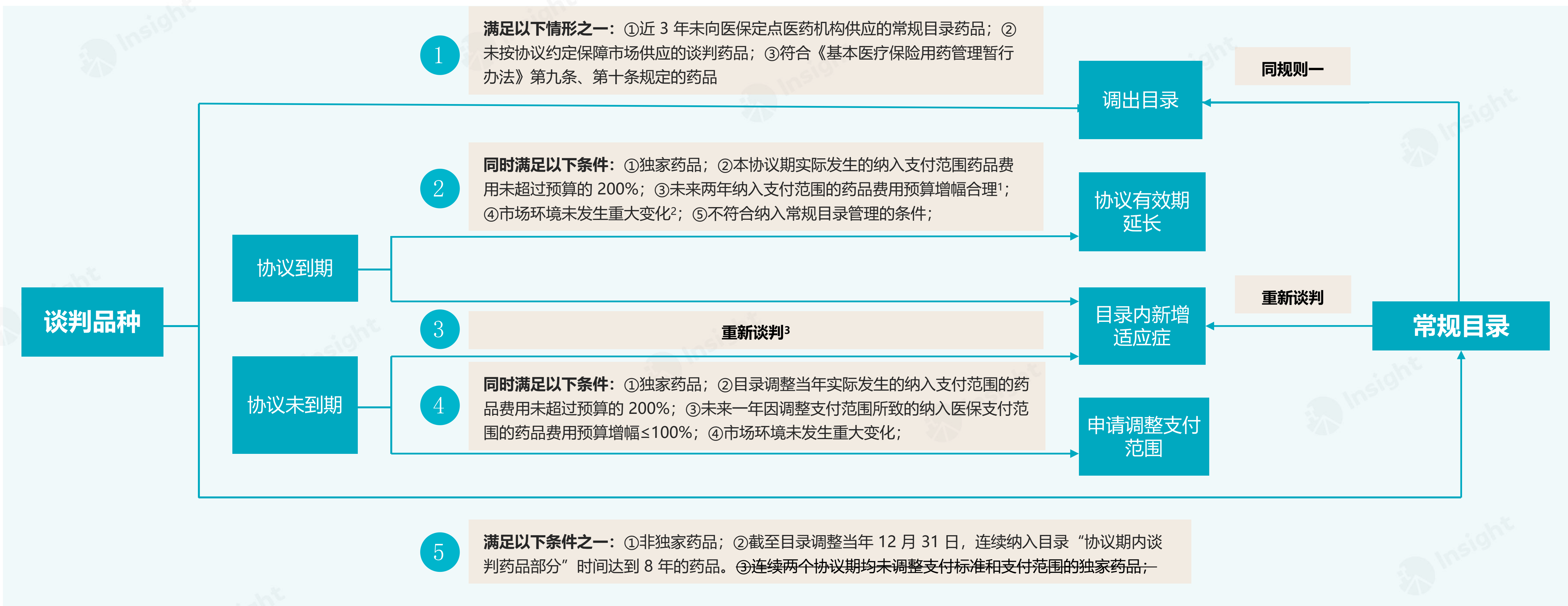
从整体流程看，每个环节与去年所需时间基本一致，最终目录发布时间较去年晚一周左右

近两年国家医保目录调整时间线



来源：国家医保局，丁香园分析

目录内调整规则整体和去年基本一致；但调入常规目录关闭了“连续两个协议期均未调整支付标准和范围的独家药品”的通道



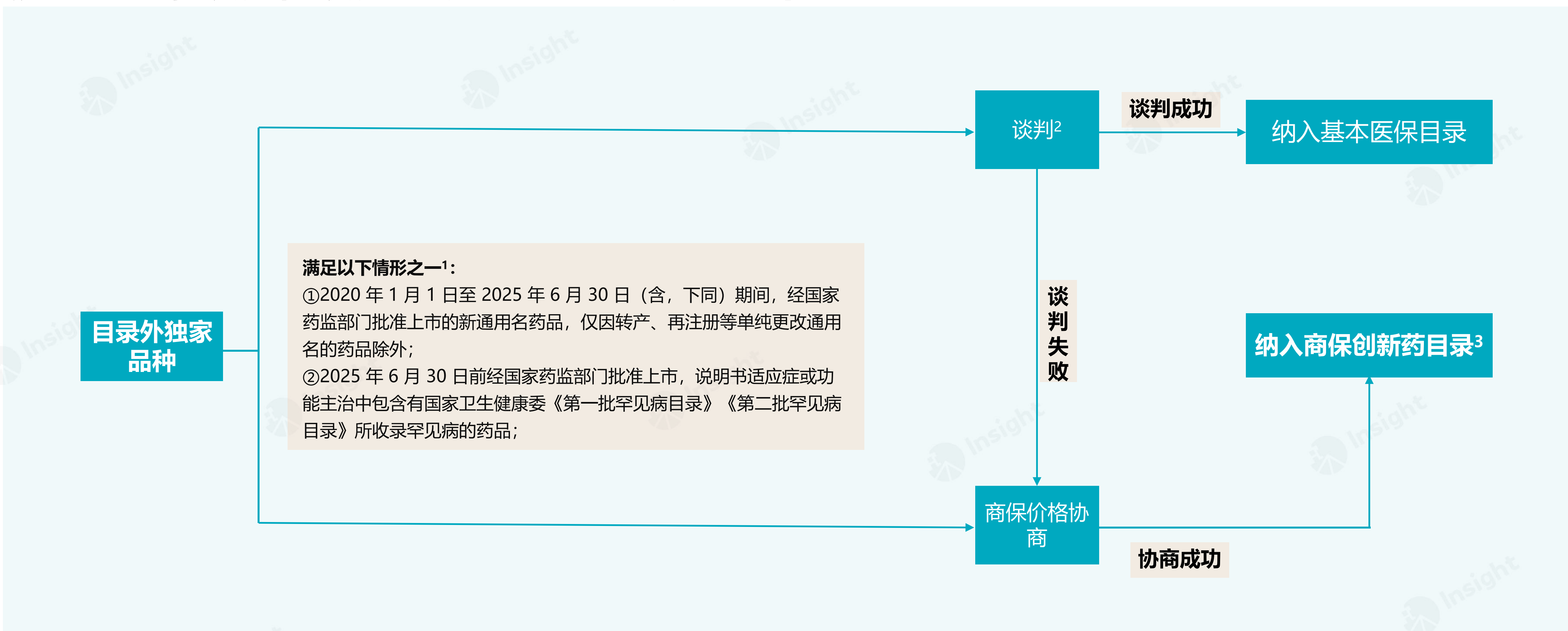
说明：

1.未来两年的纳入支付范围的药品费用预算增幅合理具体包括：（1）不调整支付范围的药品：未来两年的基金支出预算增幅不超过 100%；（2）调整支付范围的药品：原支付范围满足条件（1）的情况下，因调整支付范围所致未来两年的基金支出预算增幅不超过 100%

2.“重大变化”主要是指在同治疗领域中价格或治疗费用明显偏高、该药国内外实际销售价格或赠药折算后的价格明显低于现行支付标准、本轮调整有同类竞品通过评审且可能对价格产生较大影响等。

3.按照现行药品注册管理办法及注册分类标准批准的 1 类化学药品、1 类治疗用生物制品、1 类和 3 类中药，续约时如 $110\% \leq \text{比值} A < 200\%$ ，企业可以按程序简易续约，也可以申请通过重新谈判确定下调比例，重新谈判的下调比例可不一定高于按简易续约规则确定的下调比例。如谈判失败，调出目录

既可以调入基本目录也可以调入商保创新药目录的药品，应先开展基本目录谈判，谈判失败的进入价格协商环节



说明:

- 1、符合基本目录外药品申报条件(1)或条件(5)的独家药品,可以单独申报商保创新药目录或同时申报商保创新药目录、基本目录
- 2、对经专家评审建议既可以调入基本目录也可以调入商保创新药目录的药品, **应先开展基本目录谈判,谈判失败的进入价格协商环节**
- 3、商保创新药目录主要聚焦创新程度高、临床价值大、患者获益显著,但因超出“保基本”定位暂时无法纳入基本目录的药品

整体来看，2025 年规则主体框架保持了稳定，目录动态调整机制基本成熟，主要新增商保创新药目录

01

目录动态调整机制基本成熟，预期稳定

- 已实现每年一次常态化、制度化调整
- 通过明确的申报、形式审查、专家评审、谈判/竞价、落地执行等环节，形成了可预期、可操作、透明规范的流程
- 谈判成功率从 2024 年的 76% 提升至 2025 年的 88.19%，反映了机制运行更加高效

02

目录结构进一步优化，填补空白与提高基金使用效率并重

- 医保目录不再只是“扩容”，而是结构性优化——既要解决“无药可用”的临床空白，也要避免重复、低效或高价低效药品挤占基金资源

03

突出体现“支持真创新，真支持创新”

- 聚焦具有真实临床突破、机制新颖、不可替代的“真创新”
- 不改主成分、不改适应症、不改给药途径、不改临床价值的药品基本不予纳入

04

理清基本医保保障边界，为商保发展留出空间

- 首次同步发布《商业健康保险创新药品目录》，标志着我国构建多层次医疗保障体系迈出关键一步
- 主要聚焦创新程度高、临床价值大、患者获益显著，但因超出“保基本”定位暂时无法纳入基本目录的药品

02

医保谈判结果分析

目录外药品准入情况

目录内药品准入情况

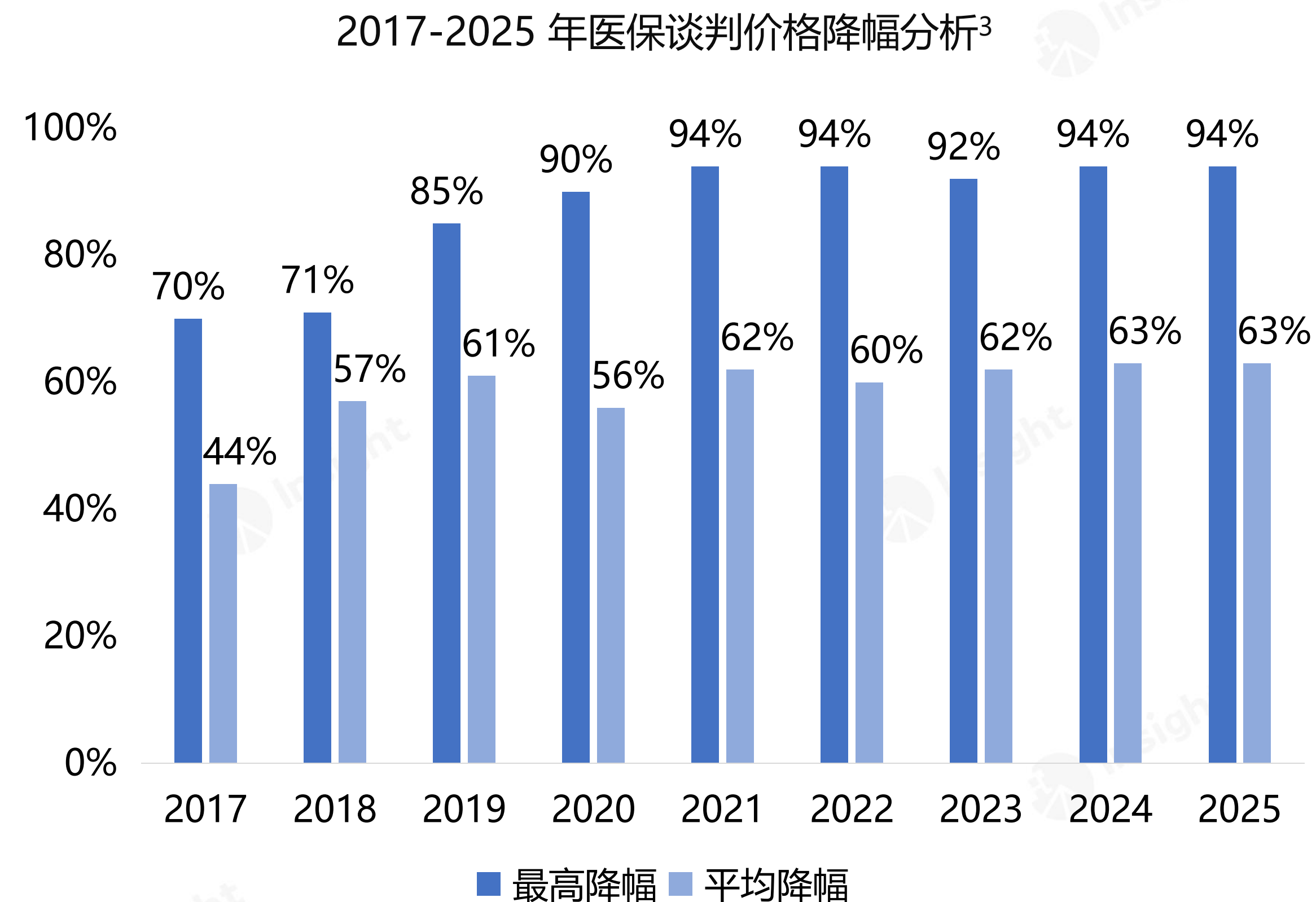
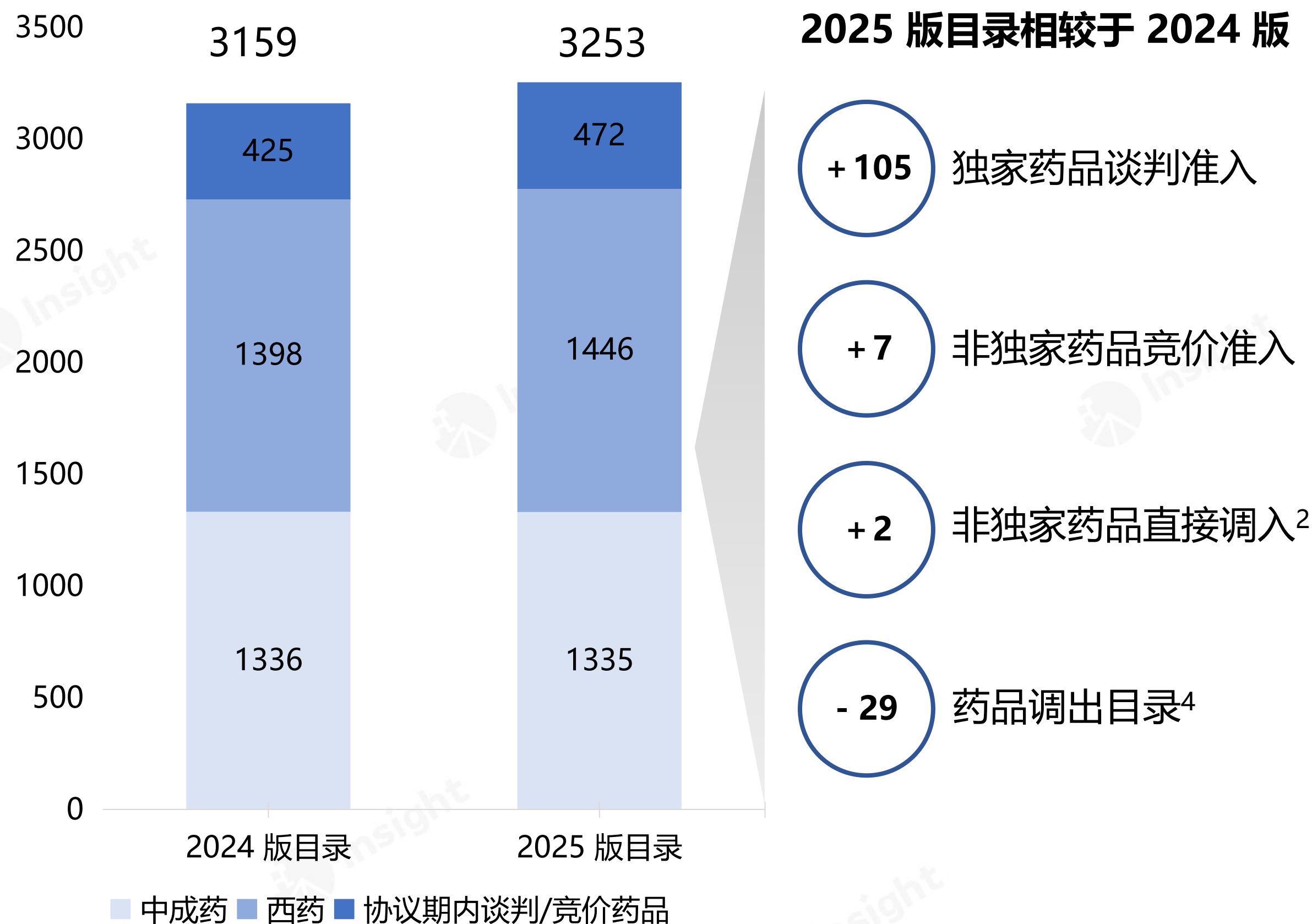
商保创新药品准入情况

重点疾病领域准入情况等

2025 年医保目录调整：共 311 个目录外药品通过形式审查，112 个成功准入，谈判/竞价平均价格降幅为 63 %

2025 版目录覆盖共 3253 个药品¹，114 个目录外药品成功准入

2025 年医保谈判/竞价平均价格降幅为 63%，最高降幅约 94%

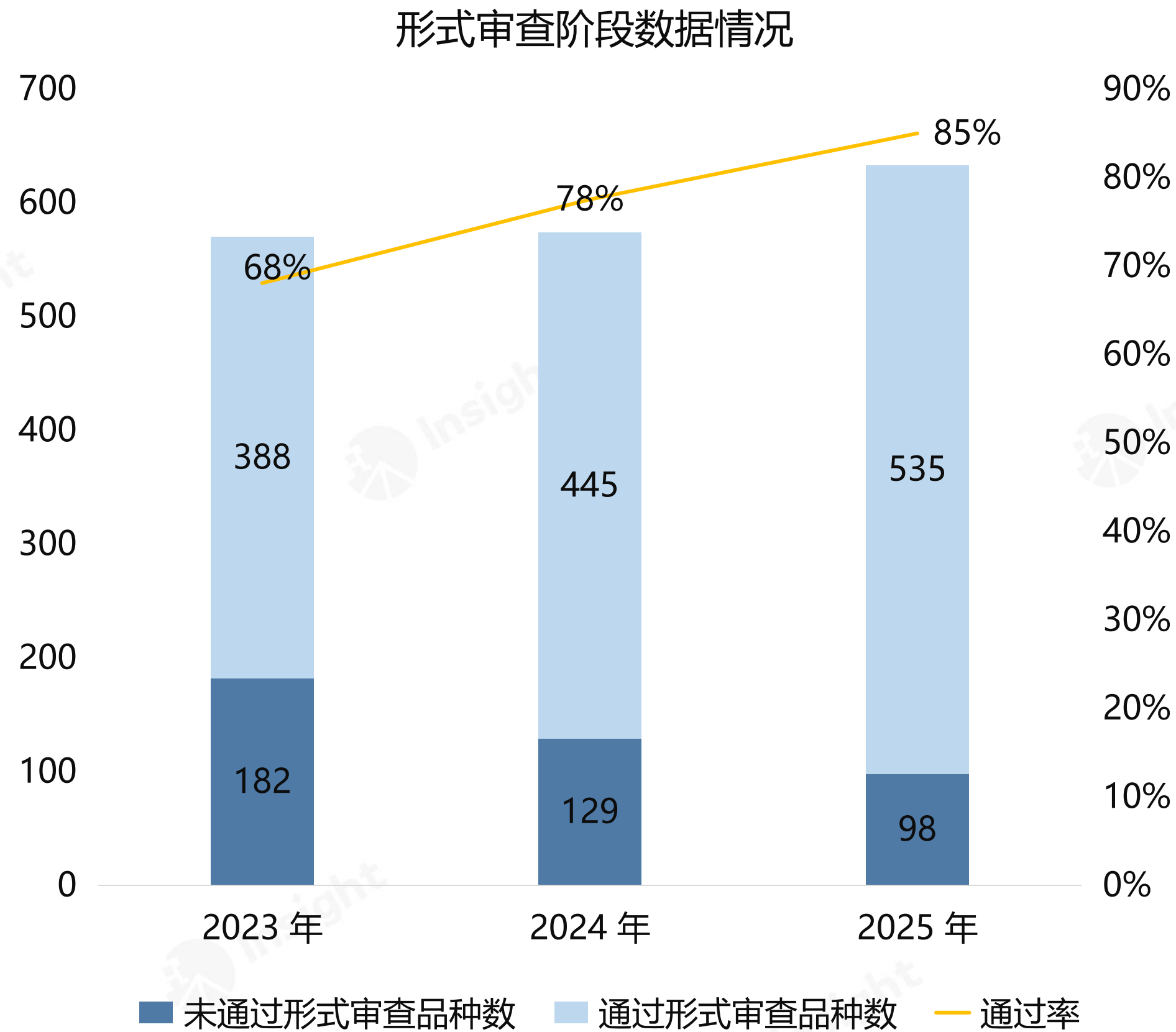


注：1. 西药部分不包含协议期内谈判/竞价西药，中成药部分不包含协议期内谈判中成药部分；2. 帕拉米韦注射液、葡萄糖酸钙氯化钠注射液；3. 2017-2021 年为新增产品谈判平均降幅；2022-2025 年为新增产品谈判/竞价平均降幅；4. 调出临床已被替代或者长期未生产供应的药品；5. 有 148 种药品简易续约流程，仅 15 种降价续约，平均降幅 8.4%；30 种药品重谈续约，平均降幅 13.8%，13 种药品同步新增适应症；

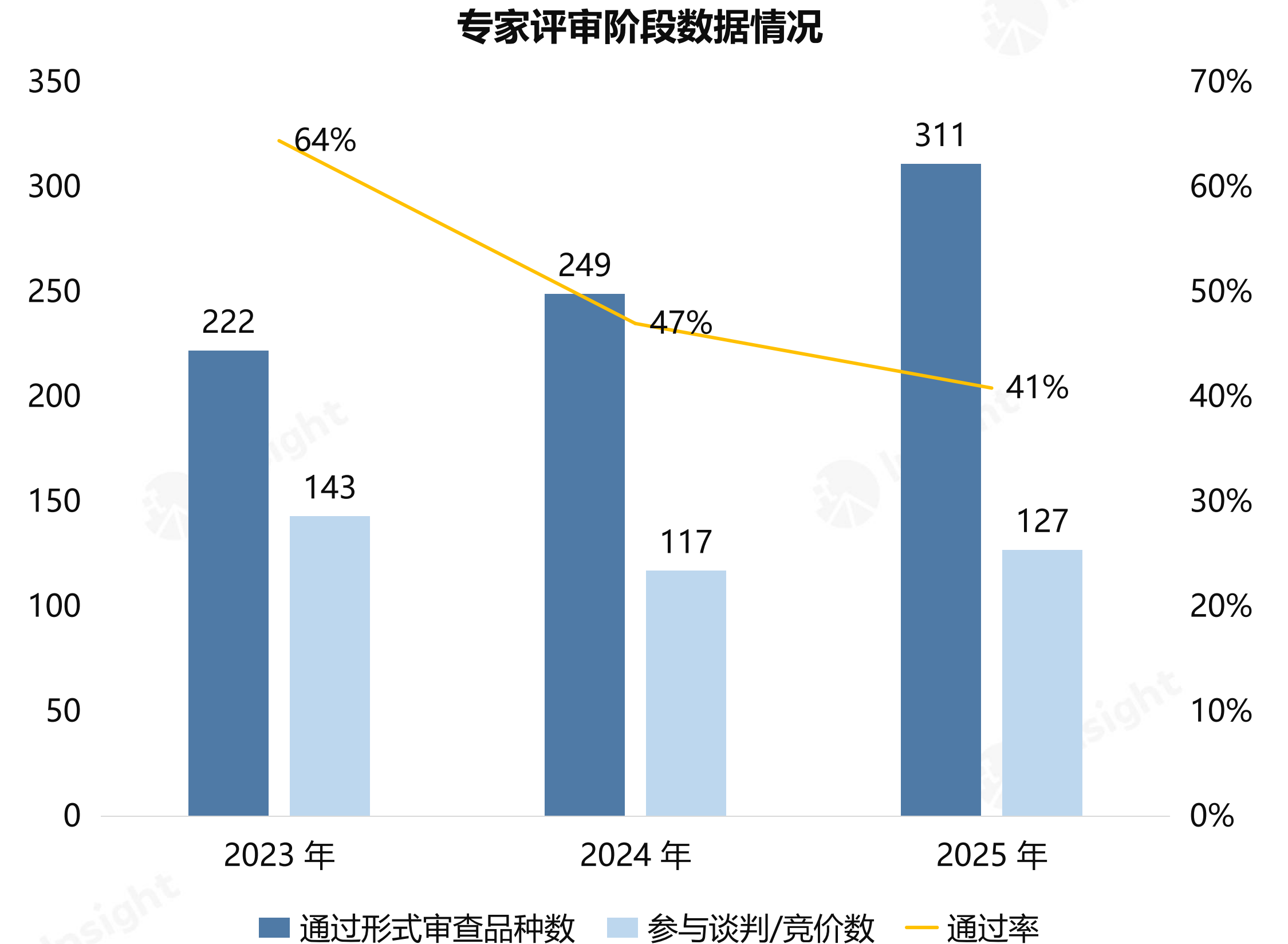
来源：国家医保局，Insight 数据库准入分析模块

形式审查环节的通过数量与通过率今年创新高，表明企业申报意愿在持续提高，对规则认知更加清晰；但目录外药品专家评审环节的通过率为近三年新低，与众多因素相关

近三年通过形式审查品种数量及通过率



近三年目录外品种通过专家评审的数量及通过率*



*以参加谈判/竞价数量进行估算，根据官方披露的数据，24年共121个药品通过专家审查，2个国家集采品种直接调入，2个品种企业放弃谈判，实际通过率为48.6%；25年共129个药品通过专家审查，2个国家集采品种为直接调入，实际通过率为41.48%

未通过形式审查的原因主要是企业对规则理解不到位，申报产品不符合选择的申报条件；未通过专家评审原因主要有 5 类

今年未通过形式审查原因

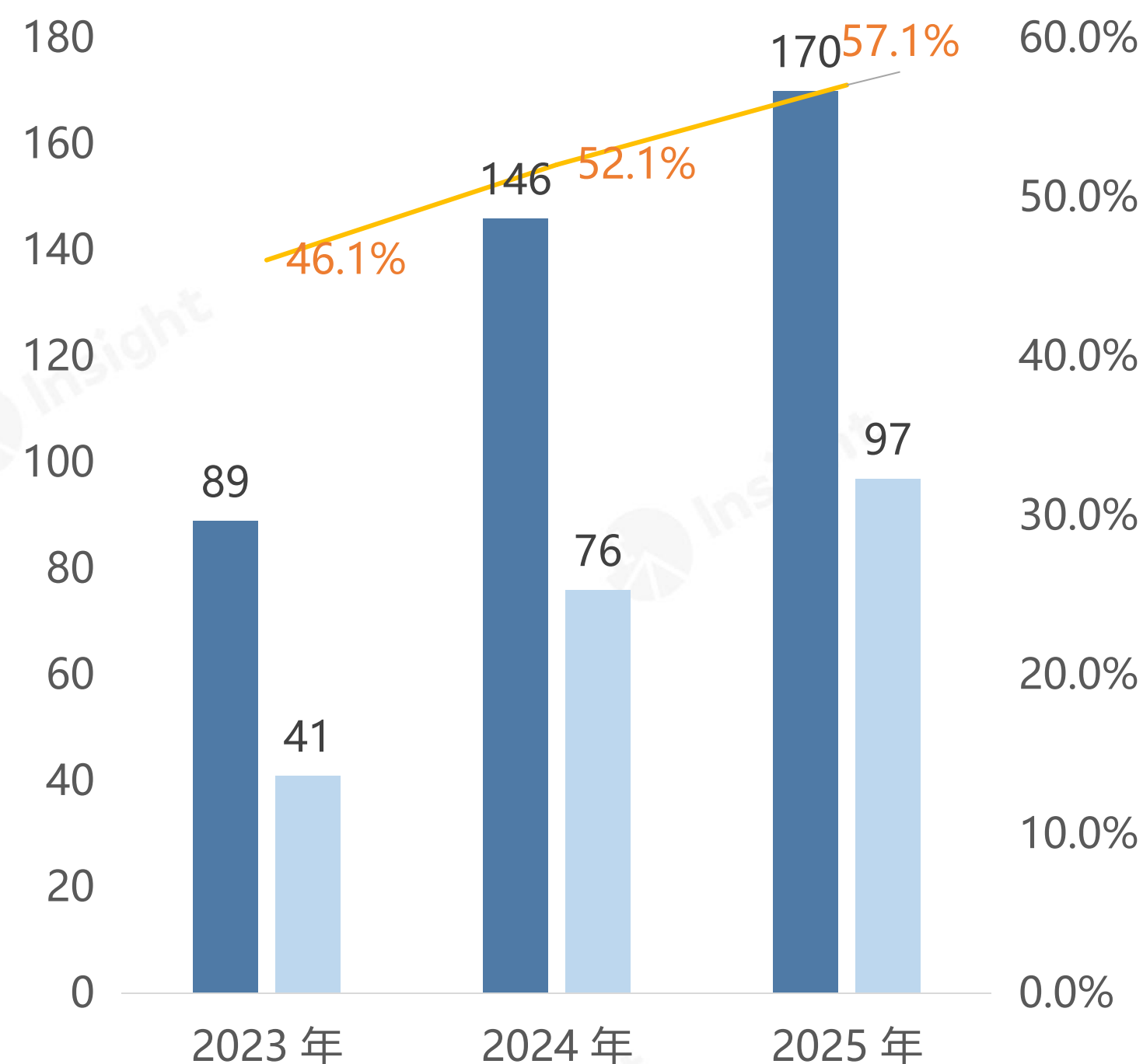
- 1.多数未通过形式审查的药品不符合5年内获批新通用名。
- 2.提供同通用名下不同厂家适应症不同的说明书，无法提供适应症发生变化的批准文件。
- 3.部分药品按照目录外罕见病用药申报，但适应症或功能主治并没有明确的罕见病病种。
- 4.部分常规目录内药品申报调整支付范围。

今年未通过专家评审原因

- 1.部分 1 类新药与目录内同类药品重复，且临床价值没有提升。
- 2.部分药品 API 为常见药物，通过成分配比变化或改良剂型，适应症、适用人群等没有明显变化，临床必要性不强，未能得到评审专业认可。
- 3.创新程度不高，同治疗领域目录内药品已保障较为充分。
- 4.部分药品价格超出“保基本”功能定位。
- 5.其他。

从数据层面看，通过率下降与今年申报的 3 类仿制药数量增加相关；另一方面，也与国家医保局更加关注创新性、临床价值相关

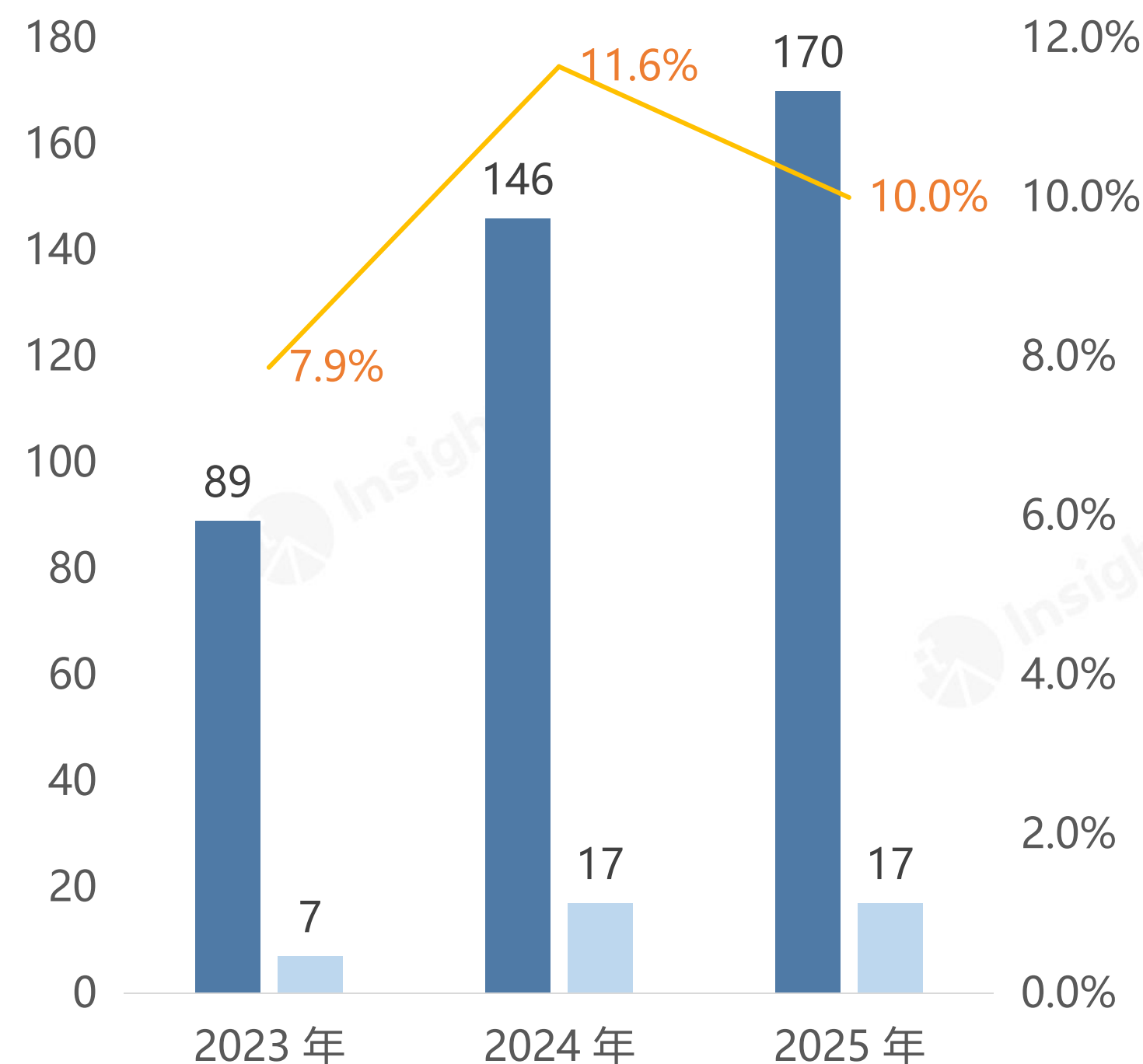
近三年 3 类仿制药数量及占比变化*



■ 目录外通过形式审查但未进最终目录数量
■ 国内原研未上市的 3 类仿制药数量
— 国内原研未上市的 3 类仿制药数量占比

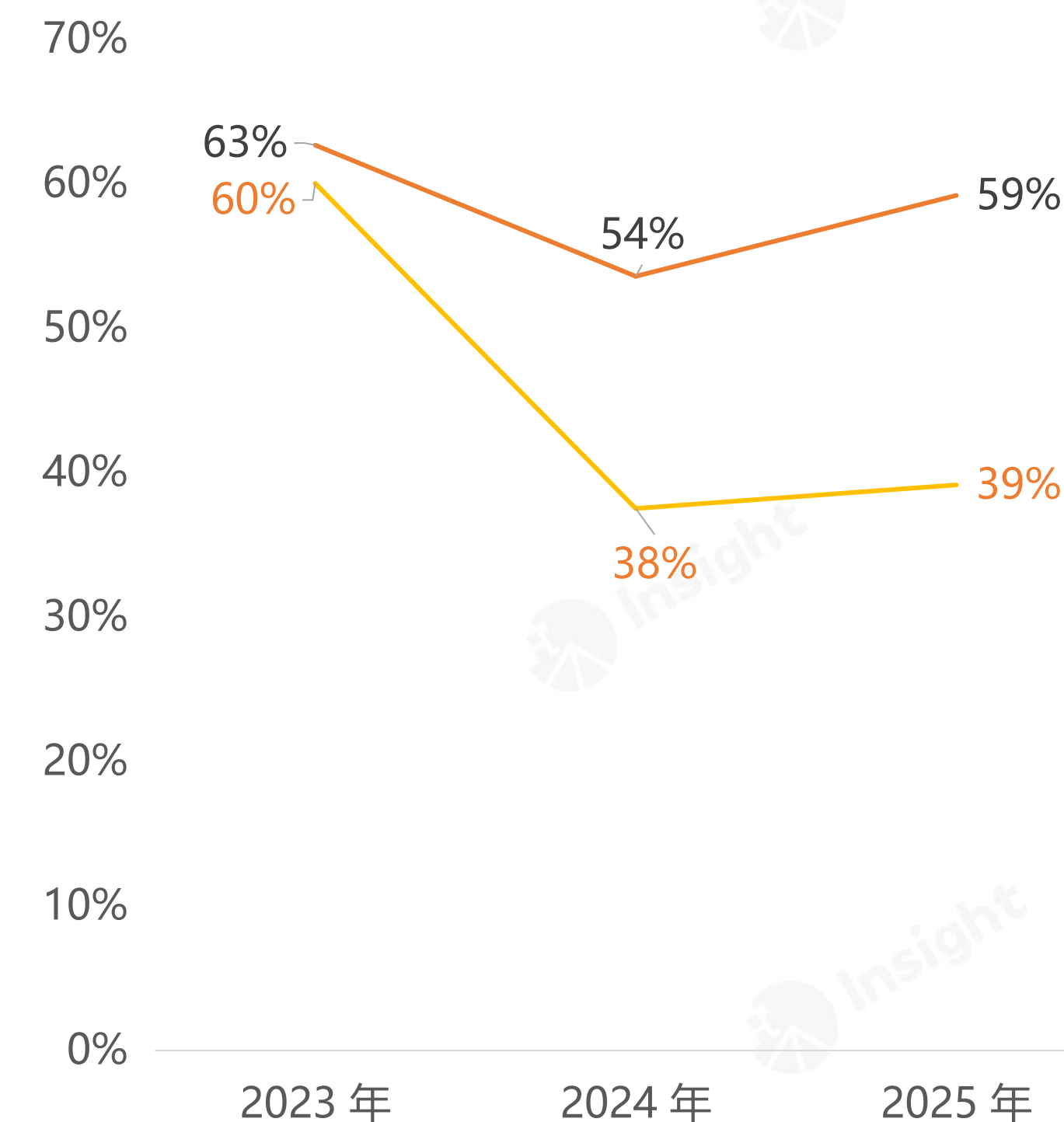
*数据以目录外通过形式审查但未进入当年最终目录的品种数量估算

近三年电解质类药品数量及占比变化*



■ 目录外通过形式审查但未进最终目录数量
■ 电解质、酸碱平衡及营养药、扩容药数量
— 电解质、酸碱平衡及营养药、扩容药占比

近三年目录外新药及改良型新药成功率#



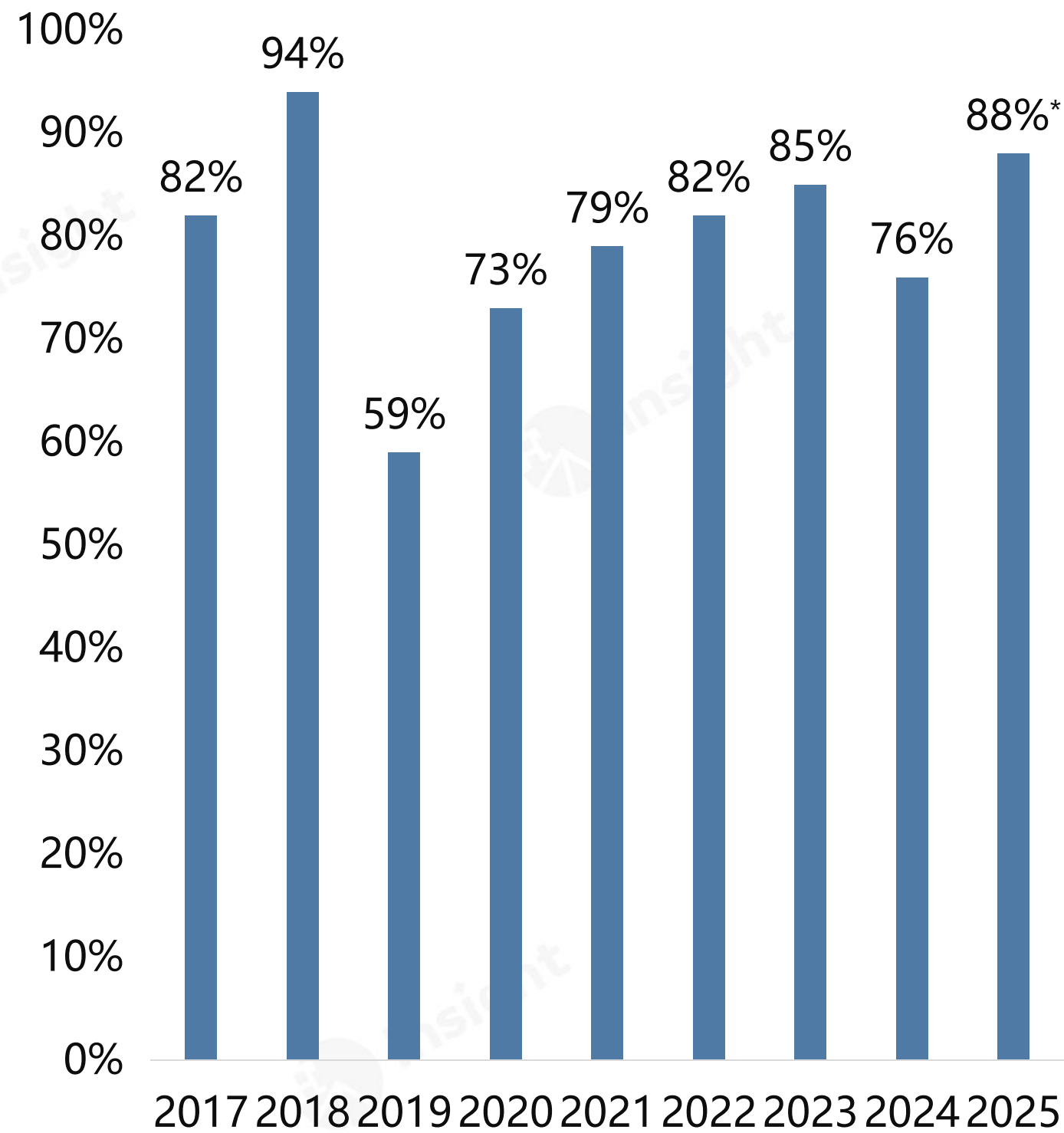
— 生物&化药新药成功率
— 生物&化药改良型新药成功率

#成功率=最终进入目录的品种数量/通过形式审查的品种数量；统计不包含商保创新药

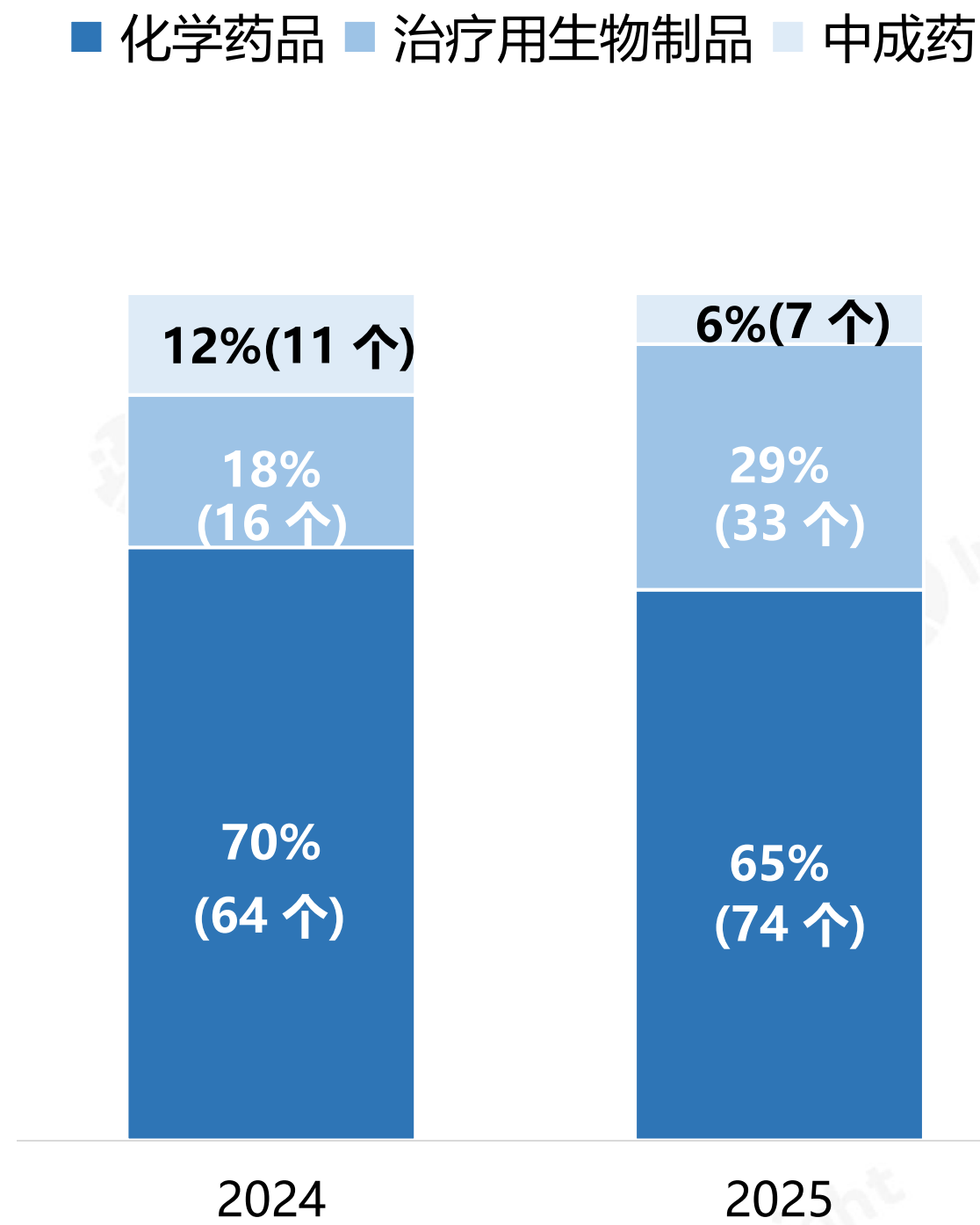
2025 年对比 2024 年谈判成功率有所提升；新调入的目录外的治疗用生物制品占比有所提高

目录外药品准入
目录内药品准入
商保创新药

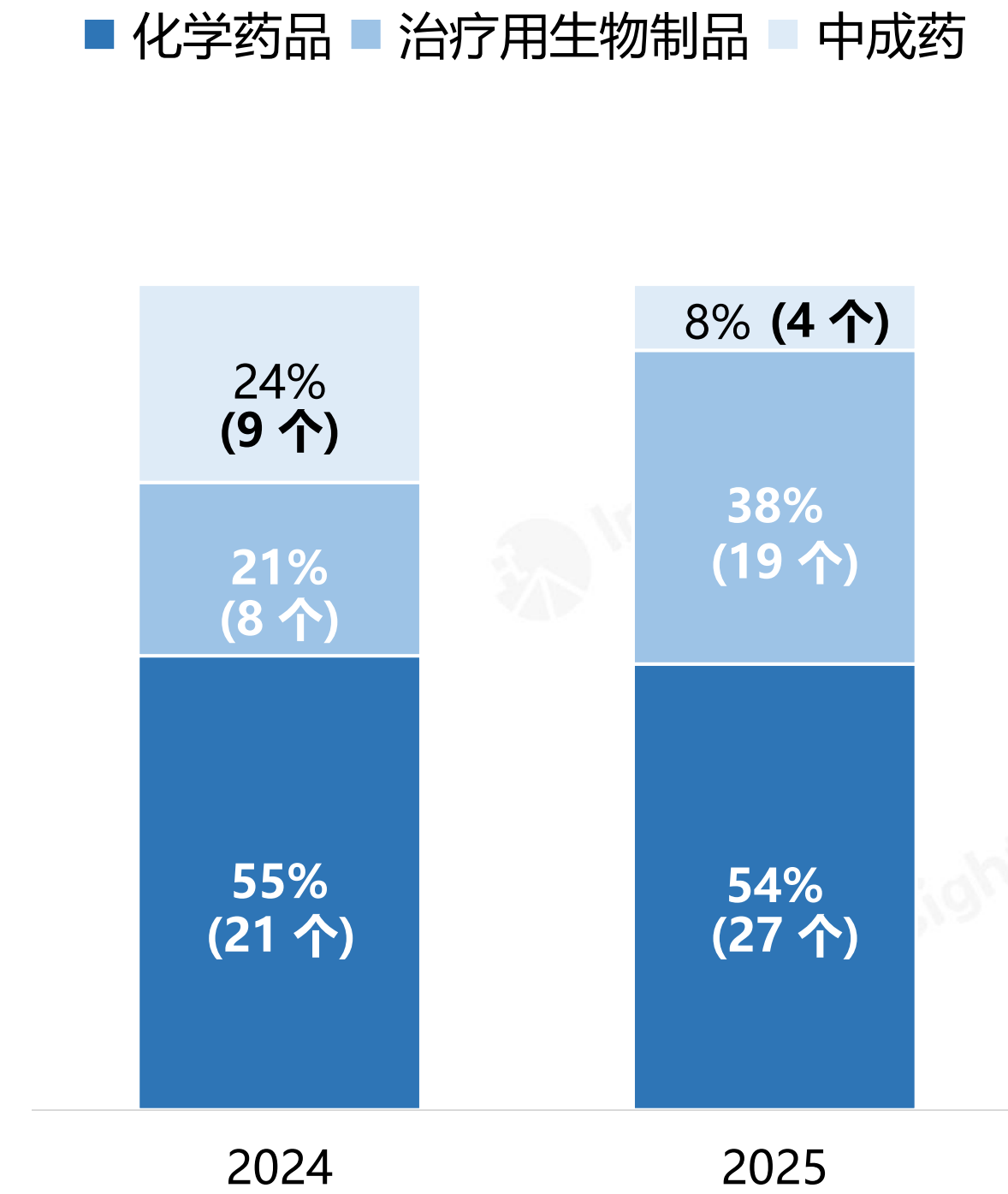
近几年目录外药品谈判成功率



2025 年成功谈判的目录外药品类型分布情况



2025 年成功谈判的1类新药药品类型分布情况



*今年谈判成功率较高的原因有企业有合理预期、测算规则、程序合理、与企业前期沟通充分、谈判专家引导充分

来源：国家医保局，NMPA，Insight 数据库准入分析模块

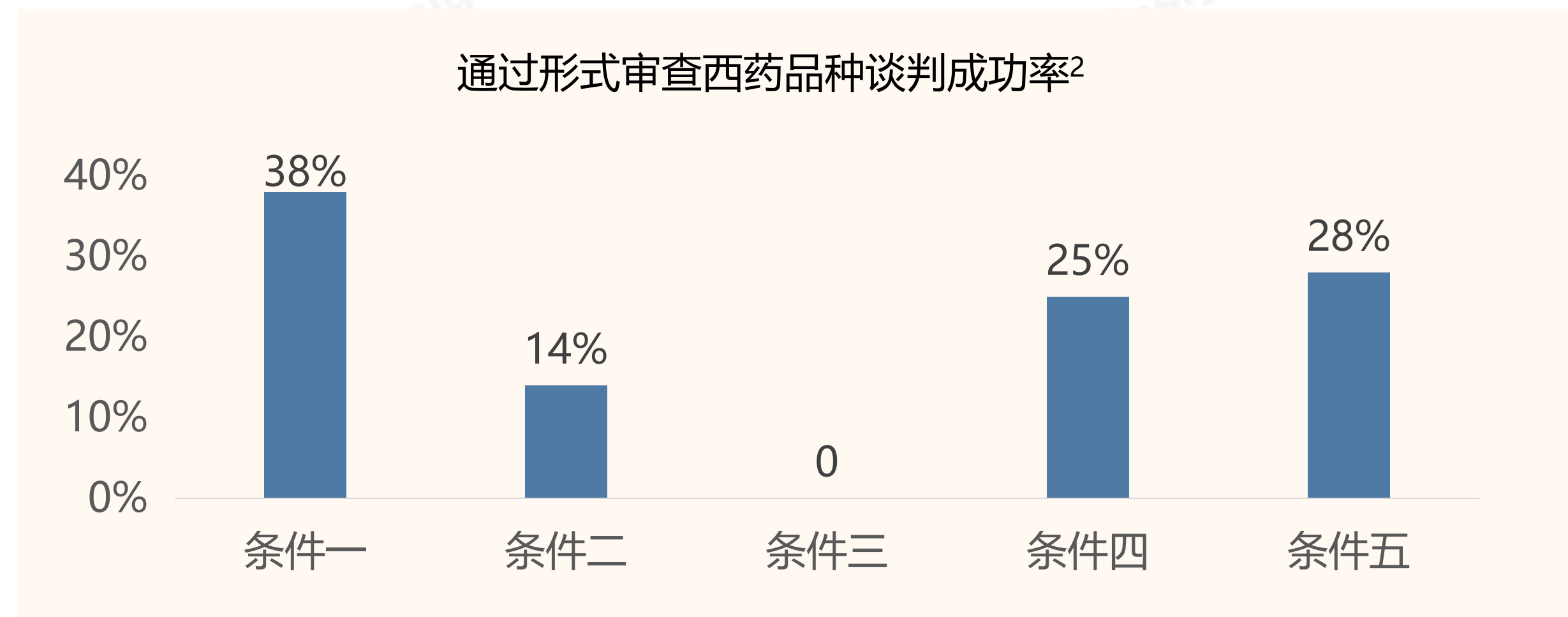
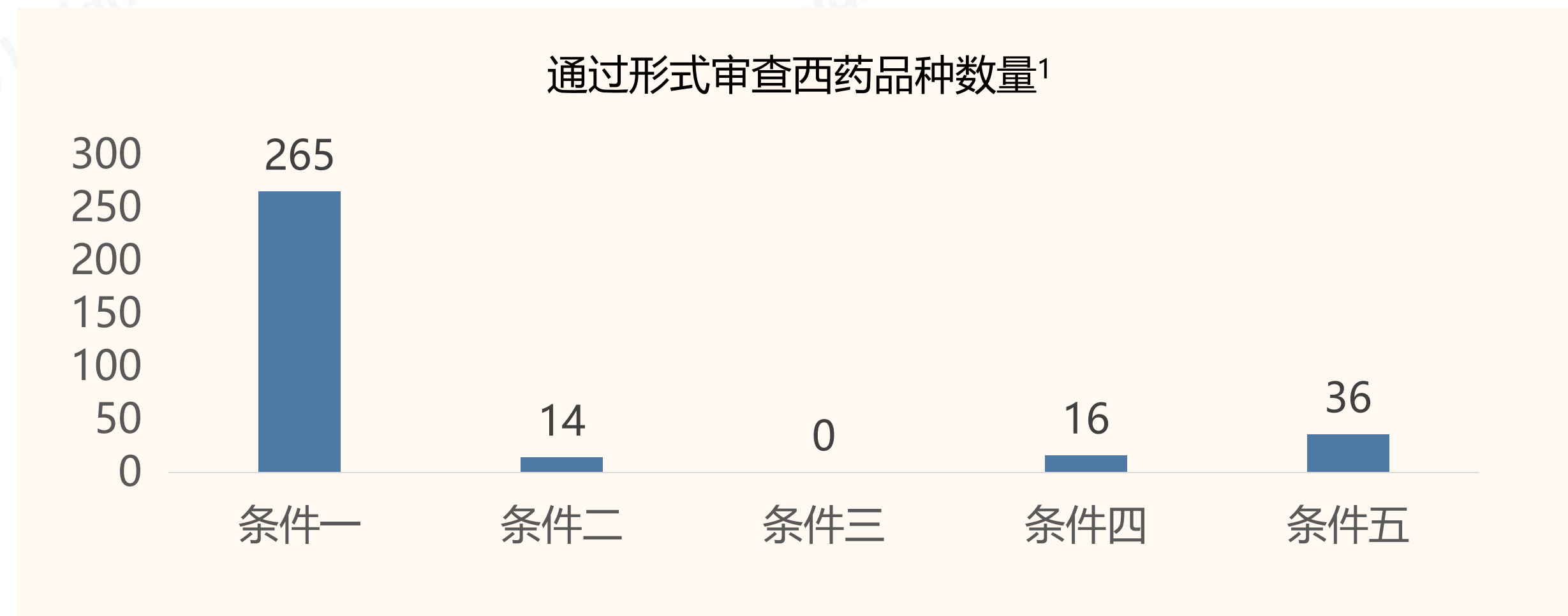
2025 年医保目录调整通过形式审查的药品主要是新近上市的药品；对比 2024 年谈判成功率，除条件二成功率有所增涨，其他条件成功率相近

目录外药品准入
目录内药品准入
商保创新药

286 个西药品种通过形式审查，涉及 5 个条件

- 条件一** 2020 年 1 月 1 日至 2025 年 6 月 30 日(含, 下同)期间, 经国家药监部门批准上市的新通用名药品, 但仅因转产、再注册等单纯更改通用名的药品除外。
- 条件二** 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, 且针对此次变更获得药品批准证明文件的药品。
- 条件三** 2025 年 6 月 30 日前经国家药监部门批准上市, 纳入《国家基本药物目录(2018 年版)》的药品。
- 条件四** 2025 年 6 月 30 日前经国家药监部门批准上市, 纳入卫生健康委等部门《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》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》的药品。
- 条件五** 2025 年 6 月 30 日前经国家药监部门批准上市, 说明书适应症或功能主治中包含有卫生健康委《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。

国家医保目录谈判中各条件成功率



注：1 符合多个条件的药品计算多次；2 是指该类谈判成功药品数量除以通过形式审查西药数量
来源：国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

82% 的品种在第一个窗口期进入医保目录，约九成品种在前两个窗口期进入；有 51 个品种在上市当年即进入医保

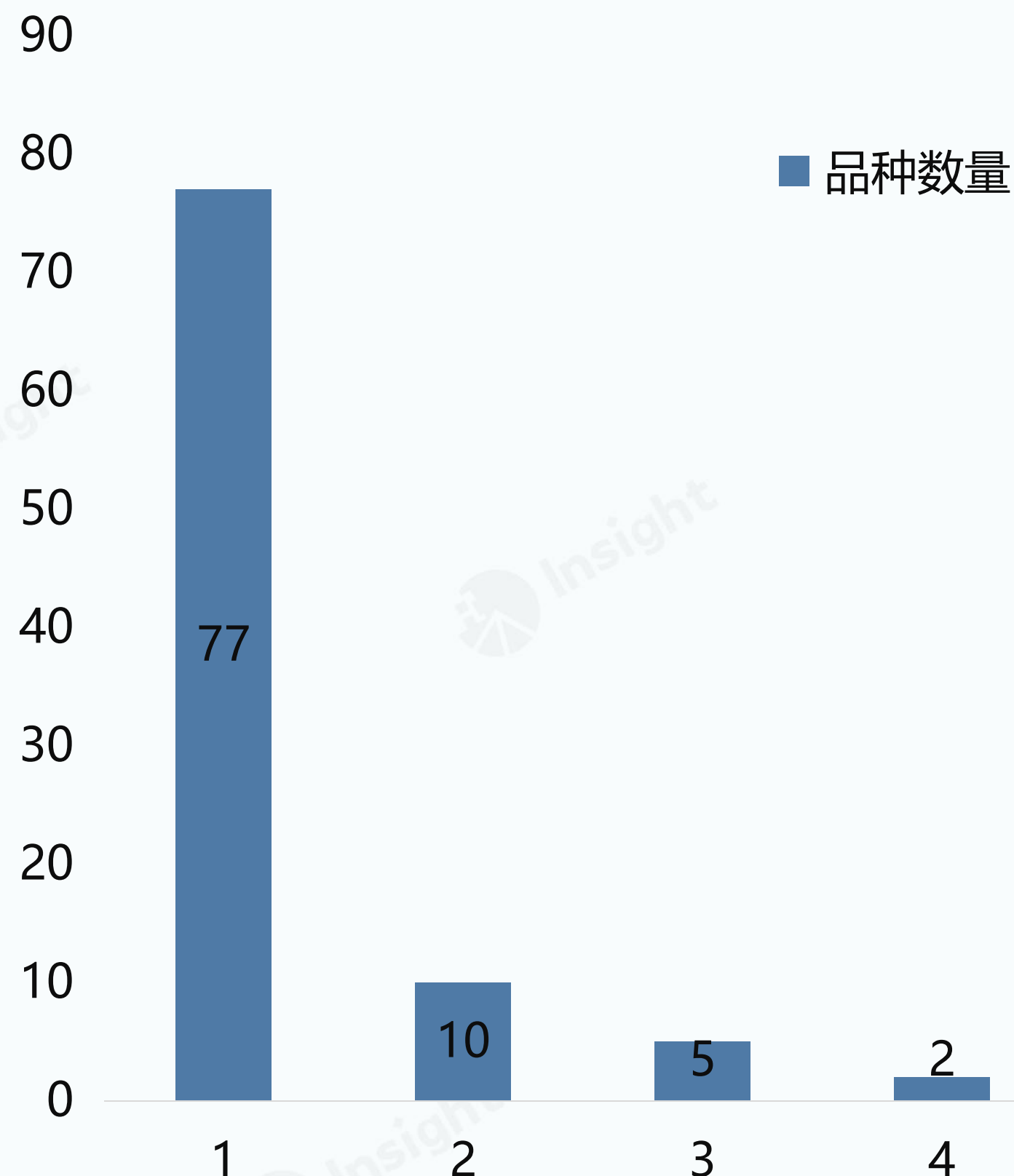


目录外药品准入

目录内药品准入

商保创新药

目录外新增化药&生物药进入医保目录窗口期分布情况



横坐标表示品种在第几个窗口期进入医保目录，第一个窗口期指首次获批时间在2024.7.1-2025.6.30，以此类推

2025 年 51 个上市当年即进入医保品种名单*

序号	药品名	企业名称	序号	药品名	企业名称
1	注射用阿立哌唑微球	珠海市丽珠微球科技有限公司	15	瑞格列汀二甲双胍片(II)	江苏恒瑞医药股份有限公司
2	盐酸拉贝洛尔氯化钠注射液	江苏迪赛诺制药有限公司	16	枸橼酸戈来雷塞片	上海艾力斯医药科技股份有限公司
3	怡培生长激素注射液	厦门特宝生物工程股份有限公司	17	卡匹色替片	阿斯利康制药
4	昂拉地韦片	广东众生药业股份有限公司	18	依若奇单抗注射液	中山康方生物医药有限公司
5	安瑞克芬注射液	海思科医药集团股份有限公司	19	伊那利塞片	罗氏制药
6	玛舒拉沙韦片	江西青峰药业有限公司	20	注射用苏维西塔单抗	先声药业集团有限公司
7	全氟己基辛烷滴眼液	江苏恒瑞医药股份有限公司	21	奥瑞利珠单抗注射液	罗氏制药
8	阿利沙坦酯吲达帕胺缓释片	深圳信立泰药业股份有限公司	22	氩恩扎鲁胺软胶囊	海创药业股份有限公司
9	枸橼酸伏维西利胶囊	重庆复创医药研究有限公司	23	盐酸来罗西利片	嘉和生物药业有限公司
10	盐酸吉卡昔替尼片	苏州泽璟生物制药股份有限公司	24	塞纳帕利胶囊	上海英派药业有限公司
11	注射用磷罗拉匹坦帕洛诺司琼	福建盛迪医药有限公司	25	注射用氨曲南阿维巴坦钠	辉瑞制药
12	芦沃美替尼片	上海复星医药产业发展有限公司	26	布西珠单抗注射液	诺华制药
13	苹果酸法米替尼胶囊	江苏恒瑞医药股份有限公司	27	菲诺利单抗注射液	神州细胞工程有限公司
14	瑞格列汀二甲双胍片(I)	江苏恒瑞医药股份有限公司	28	注射用瑞康曲妥珠单抗	江苏恒瑞医药股份有限公司

*以批准文号的首次获批时间统计，指获批时间在 2025.1.1 及以后

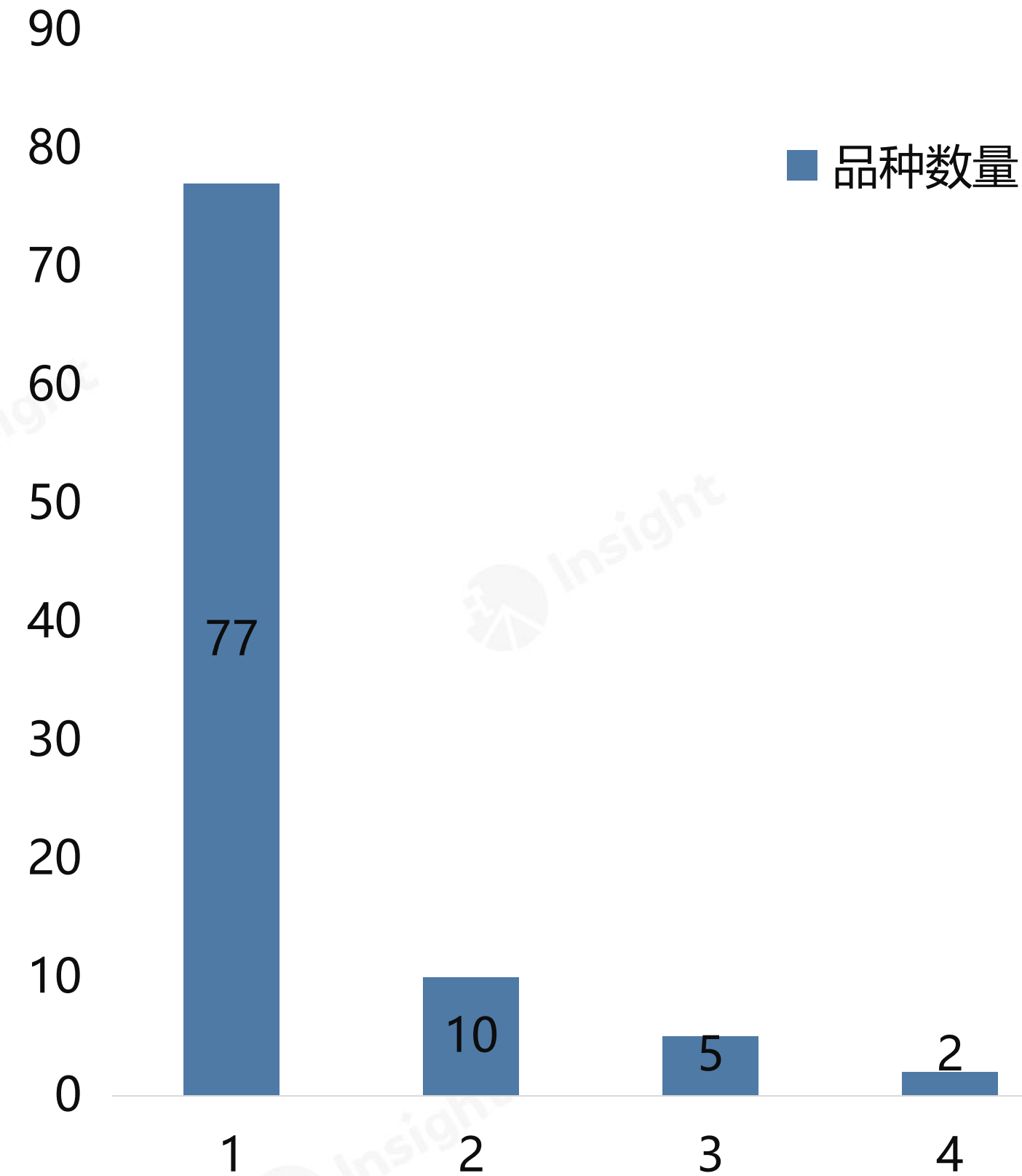
来源：国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

82% 的品种在第一个窗口期进入医保目录，约九成品种在前两个窗口期进入；有 51 个品种在上市当年即进入医保



目录外药品准入
目录内药品准入
商保创新药

目录外新增化药&生物药进入医保目录窗口期分布情况



横坐标表示品种在第几个窗口期进入医保目录，第一个窗口期指首次获批时间在2024.7.1-2025.6.30，以此类推

2025 年 51 个上市当年即进入医保品种名单*

序号	药品名	企业名称	序号	药品名	企业名称
29	注射用阿格司亭α	齐鲁制药有限公司	41	盐酸右哌甲酯缓释胶囊	河南中帅药业有限公司
30	利生奇珠单抗注射液	艾伯维生物制药	42	吡洛西利片	吉林四环制药有限公司
31	沙库巴曲阿利沙坦钙片	深圳信立泰药业股份有限公司	43	盐酸胍法辛缓释片	四川百利药业有限责任公司
32	西妥昔单抗N01注射液	四川科伦博泰生物医药股份有限公司	44	注射用替奈普酶(美通立)	勃林格殷格翰制药
33	硫酸艾玛昔替尼片	江苏恒瑞医药股份有限公司	45	氨磺必利口崩片	上海上药中西制药有限公司
34	替妥尤单抗N01注射液	信达生物制药(苏州)有限公司	46	注射用亚胺培南西司他丁钠/氯化钠注射液	湖南科伦制药有限公司
35	古塞奇尤单抗注射液(静脉输注)	比利时杨森制药有限公司	47	注射用重组人凝血因子VIIaN01	正大天晴药业集团南京顺欣制药有限公司
36	斯泰度塔单抗注射液	珠海泰诺麦博制药股份有限公司	48	棕榈酸帕利哌酮注射液(II)	山东绿叶制药有限公司
37	依苏帕格鲁肽α注射液	上海银诺医药技术有限公司	49	舒马普坦萘普生钠片	江苏康缘药业股份有限公司
38	利厄替尼片	江苏奥赛康药业有限公司	50	利生奇珠单抗注射液(皮下注射)	艾伯维生物制药
39	注射用瑞卡西单抗	江苏恒瑞医药股份有限公司	51	盐酸替那帕诺片	上海复星医药产业发展有限公司
40	艾沙妥昔单抗注射液	赛诺菲制药			

*以批准文号的首次获批时间统计，指获批时间在 2025.1.1 及以后

来源：国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

79% 的品种为首次申报即进入目录，1 个品种第六次申报才最终如愿*；从企业来看，恒瑞医药以新增 10 个品种领跑，有二十家企业新增 2 个及以上品种

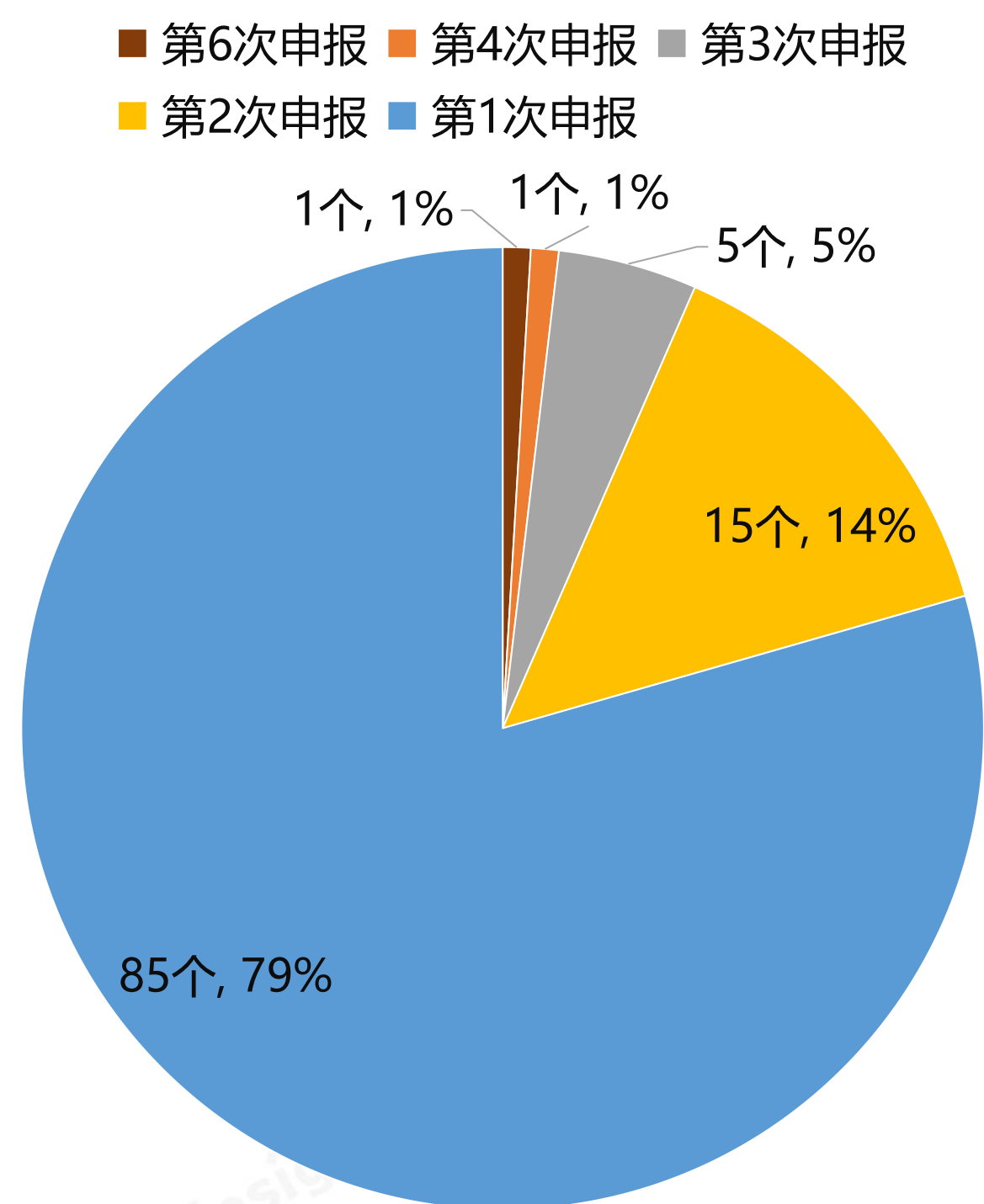


目录外药品准入

目录内药品准入

商保创新药

2025 年目录外新增品种申报次数情况



*第6次申报的品种为注射用盐酸头孢吡肟/氯化钠注射液
#按企业所属集团统计

来源：国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

2025 年目录外新增品种不小于 2 个的企业#



7 个非独家药品竞价成功准入，总体成功率为 11%，与去年成功率相近；平均价格降幅为 61%，对比去年有所提高

目录外药品准入

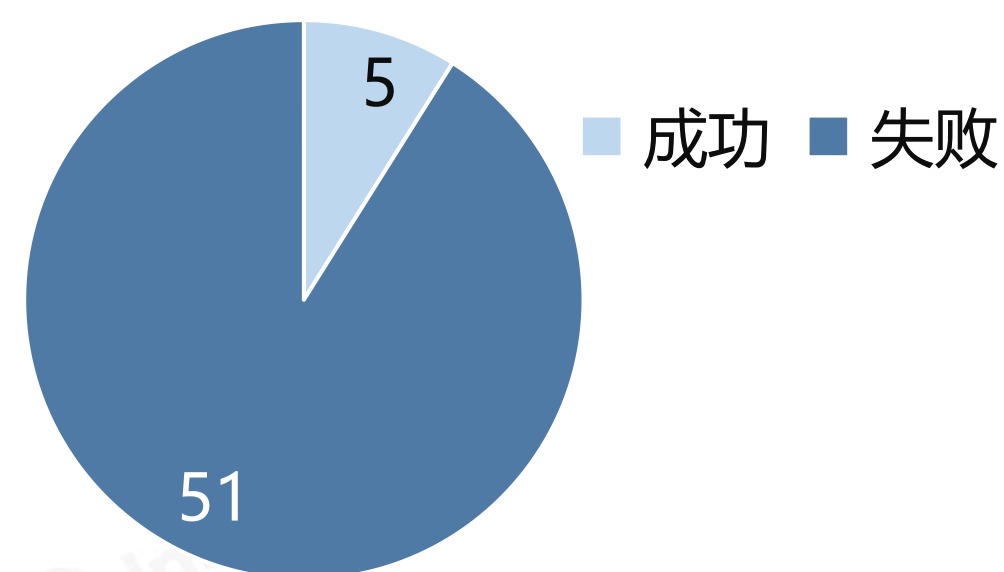
目录内药品准入

商保创新药



2025 版医保目录调整中，63 个目录外非独家药品通过形式审查，7 个成功竞价准入，总体成功率为 11%

本土和跨国企业药品数量



仅本土企业申报

含跨国企业申报

竞价准入成功药品的价格降幅*

药品名称	申报企业	规格	降幅
吡仑帕奈口服混悬液	卫材（中国）、江西科睿	340ml:170mg	57.84%
注射用盐酸头孢吡肟/氯化钠注射液	北京锐业	2.0g,100ml(900mg)	77.46%
		1.0g,100ml(900mg)	69.65%
呋塞米口服溶液	北京诚济、成都倍特得诺、仁合益康	600mg:60ml	92.92%
醋酸氟氢可的松片	爱施健、合肥市未来药物	100μg	40.79%
羟考酮纳洛酮缓释片	山东绿叶	40mg,20mg	39.69%
		5mg,2.5mg	39.70%
盐酸伊立替康脂质体注射液	石药集团欧意、无锡济煜山禾	10ml:43mg	69.45%
熊去氧胆酸口服混悬液	康哲药业、成都赛璟生物	250ml:12.5g	/

- 竞价准入非独家药品以本土企业申报竞价为主
- 仅本土企业申报的成功率显著低于 2023 年和 2024 年

*有多家企业同时竞价的药品则计算平均降幅

按通用名纳入目录并统一支付标准：

- 价格高于支付标准：高于部分由参保人承担
- 价格低于支付标准：以实际价格为基础支付

123 个到期品种成功续约保留在谈判目录内，40 个品种新增适应症成功，5 个品种协议到期调整支付范围



目录外药品准入

目录内药品准入

商保创新药

成功续约或调入常规

- 123 个到期品种续约成功保留在谈判目录
- 3 个品种协议到期未续约被调出目录
- 23 个品种调入常规目录 (23 个谈判药品)

支付范围调整

- 5 个协议到期品种申报协议到期调整支付范围，最终 5 个调整成功
- 1 个品种调入常规目录 (复方聚乙二醇(3350)电解质散)

新增适应症*

- 52 个品种申报新增适应症 (包含原协议未到期产品)
- 最终 40 个品种新增成功#
- 13 个品种新增失败#

目录类别	申报新增适应症品种数	新增适应症成功	备注
谈判品种	36	29	新增失败：度普利尤单抗注射液、注射用维迪西妥单抗、苯环喹溴铵鼻喷雾剂、依库珠单抗注射液、赛沃替尼片、奥布替尼片、维奈克拉片、盐酸安罗替尼胶囊
常规目录	16	11	新增失败：马来酸阿伐曲泊帕片、尼妥珠单抗注射液、吗替麦考酚酯干混悬剂、吡美莫司乳膏、秋水仙碱片

*仅统计西药品种

#盐酸安罗替尼胶囊，新增成功：小细胞肺癌(一线)、软组织肉瘤(一线)；新增失败：子宫内膜癌(二线)、肾细胞癌(一线)

来源：国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

肿瘤仍是新增药品的重要领域，2025 年新增谈判的肿瘤药品 37 个，从上市到纳入医保平均时长约为 1.3 年

37 个新增谈判的肿瘤药品*

序号	药品名称	企业	适应症
1	枸橼酸戈来雷塞片	上海艾力斯医药科技股份有限公司	非小细胞肺癌
2	格索雷塞片	益方生物科技（上海）股份有限公司	非小细胞肺癌
3	注射用瑞康曲妥珠单抗	江苏恒瑞医药股份有限公司	非小细胞肺癌
4	氟泽雷塞片	信达生物制药（苏州）有限公司	非小细胞肺癌
5	利厄替尼片	江苏奥赛康药业有限公司	非小细胞肺癌
6	己二酸他雷替尼胶囊	葆元生物医药科技（杭州）有限公司	非小细胞肺癌
7	普拉替尼胶囊	Rigel Pharmaceuticals	非小细胞肺癌，甲状腺髓样癌，甲状腺分化癌
8	盐酸佐利替尼片	江苏晨泰医药科技有限公司	非小细胞肺癌脑转移
9	塞普替尼胶囊	礼来制药	非小细胞肺癌，甲状腺髓样癌，甲状腺分化癌
10	派安普利单抗注射液	正大天晴康方（上海）生物医药科技有限公司	鳞状非小细胞肺癌，经典型霍奇金淋巴瘤，鼻咽癌
11	注射用芦康沙妥珠单抗	四川科伦博泰生物医药股份有限公司	非鳞状非小细胞肺癌，三阴性乳腺癌
12	枸橼酸伏维西利胶囊	重庆复创医药研究有限公司	HR阳性、HER2阴性乳腺癌
13	卡匹色替片	阿斯利康制药	HR阳性、HER2阴性乳腺癌
14	伊那利塞片	罗氏制药	HR阳性、HER2阴性乳腺癌

序号	药品名称	企业	适应症
15	恩替司他片	泰州亿腾景昂药业股份有限公司	HR阳性、HER2阴性乳腺癌
16	盐酸来罗西利片	嘉和生物药业有限公司	HR阳性、HER2阴性乳腺癌
17	吡洛西利片	吉林四环制药有限公司	HR阳性、HER2阴性乳腺癌
18	注射用苏维西塔单抗	先声药业集团有限公司	卵巢上皮癌
19	塞纳帕利胶囊	上海英派药业有限公司	卵巢上皮癌
20	氩恩扎鲁胺软胶囊	海创药业股份有限公司	去势抵抗性前列腺癌
21	尼拉帕利阿比特龙片	比利时杨森制药有限公司	去势抵抗性前列腺癌
22	醋酸阿比特龙片(II)	成都盛迪医药有限公司	去势抵抗性前列腺癌，激素依赖性前列腺癌
23	苹果酸法米替尼胶囊	江苏恒瑞医药股份有限公司	宫颈癌
24	艾帕洛利托沃瑞利单抗注射液	齐鲁制药有限公司	宫颈癌
25	菲诺利单抗注射液	神州细胞工程有限公司	头颈部鳞状细胞癌，肝细胞癌
26	塔戈利单抗注射液	四川科伦博泰生物医药股份有限公司	鼻咽癌
27	西妥昔单抗N01注射液	四川科伦博泰生物医药股份有限公司	结直肠癌
28	紫杉醇口服溶液	诺迈西（上海）医药科技有限公司	胃癌

■ 上市当年准入

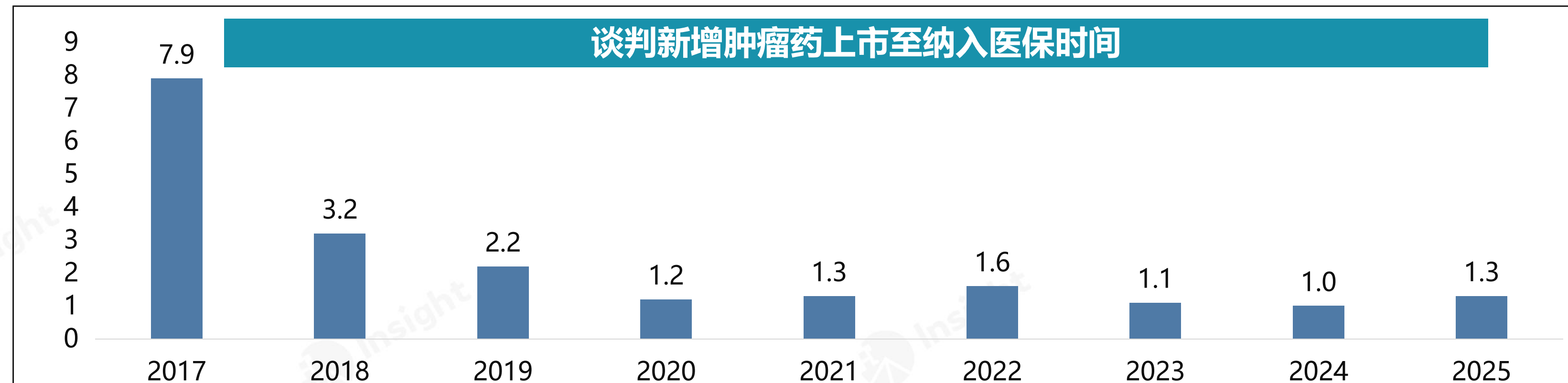
*仅统计获批适应症为肿瘤相关适应症的品种
来源：国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

肿瘤仍是新增药品的重要领域，2025 年新增谈判的肿瘤药品 37 个，从上市到纳入医保平均时长约为 1.3 年

37 个新增谈判的肿瘤药品*

序号	药品名称	企业	适应症
29	盐酸伊立替康脂质体注射液(II)	江苏恒瑞医药股份有限公司	胰腺癌
30	盐酸伊立替康脂质体注射液	施维雅制药	胰腺癌
31	格菲妥单抗注射液	罗氏制药	弥漫性大B细胞淋巴瘤
32	匹妥布替尼片	礼来苏州制药有限公司	套细胞淋巴瘤
33	马来酸阿可替尼片	阿斯利康制药	套细胞淋巴瘤，慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤
34	艾沙妥昔单抗注射液	赛诺菲制药	多发性骨髓瘤
35	艾伏尼布片	施维雅制药	急性髓系白血病
36	芦沃美替尼片	上海复星医药产业发展有限公司	组织细胞增生症，朗格汉斯细胞组织细胞增生症，I型神经纤维瘤病-丛状神经纤维瘤
37	盐酸吉卡昔替尼片	苏州泽璟生物制药股份有限公司	骨髓纤维化

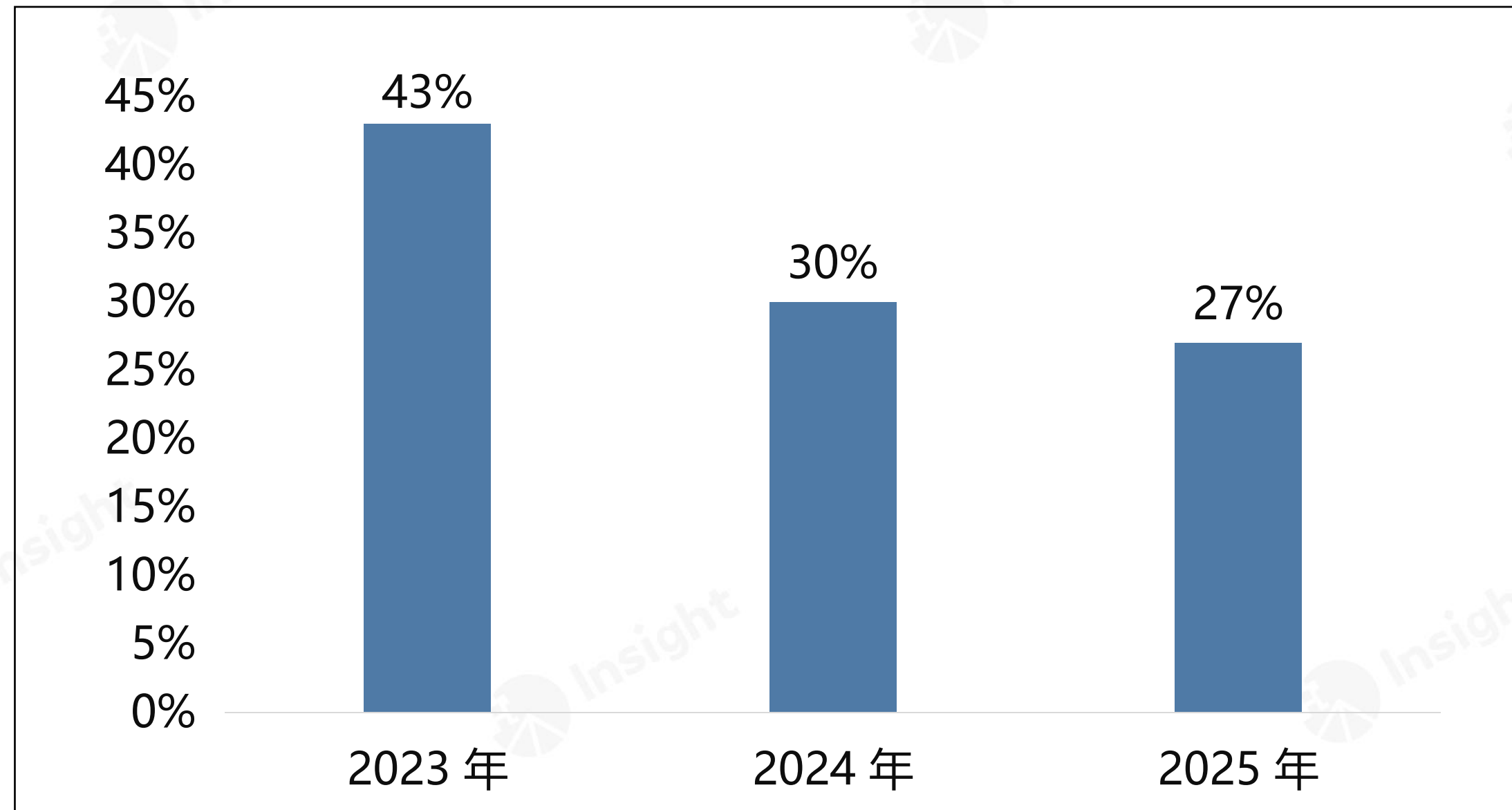
上市当年准入



*仅统计获批适应症为肿瘤相关适应症的品种
来源：国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

10 个罕见病药品纳入目录，准入成功率有所下降，但总体数量与去年相仿

近三年罕见病药品准入成功率¹



- 据不完全统计，2025 年医保目录调整过程中，共 37 个罕见病领域药品通过形式审查，最终 10 个谈判/竞价成功¹
- 此次医保谈判成功的罕见病药品上市至纳入医保平均时间为 2.8 年²

1. 仅统计通过形式审查申报条件含有“纳入罕见病目录”的品种

2. 以批准文号获批时间较早的日期进行计算，其中国内未上市按照首仿上市时间来统计

3. 竞价品种以及原研国内未上市的独家品种均展示申报企业

4. 仅展示罕见病适应症

10 个谈判/竞价纳入的罕见病药品

序号	通用名	企业 ³	适应症 ⁴
1	怡培生长激素注射液	厦门特宝生物工程股份有限公司	生长激素缺乏
2	盐酸吉卡昔替尼片	苏州泽璟生物制药股份有限公司	骨髓纤维化 (一线)
3	芦沃美替尼片	上海复星医药产业发展有限公司	组织细胞增生症, 朗格汉斯细胞组织细胞增生症, I型神经纤维瘤病-丛状神经纤维瘤
4	奥瑞利珠单抗注射液	上海罗氏制药有限公司	多发性硬化
5	金培生长激素注射液	长春金赛药业有限责任公司	生长激素缺乏
6	醋酸氟氢可的松片	广州爱施健贸易咨询有限公司北京分公司、合肥市未来药物开发有限公司	先天性肾上腺皮质增生症, 艾迪生病
7	去铁酮片	显荣行有限公司	地中海贫血
8	熊去氧胆酸口服混悬液	深圳市康哲药业有限公司、成都赛璟生物医药科技有限公司	胆汁淤积性肝病, 囊性纤维化相关肝病
9	注射用重组人凝血因子VIIa N01	正大天晴药业集团南京顺欣制药有限公司	B型血友病, A型血友病
10	注射用培妥罗凝血素α	诺和诺德 (中国) 制药有限公司	A型血友病

非独家竞价准入

上市当年准入

纳入商保创新药目录的药品主要聚焦创新程度高、临床价值大、患者获益显著，但因超出“保基本”定位暂时无法纳入基本目录的药品

目录外药品准入

目录内药品准入

商保创新药

创新程度高

- 新增 **19** 种药品
- 其中 1 类新药有 9 种，3.1 或 5.1 类新药有 9 种

无法被基本医保目录替代

- 多为新机制、新靶点药品，与基本医保目录错位发展、互为补充

临床价值大

- 新增CAR-T、TCE等T细胞治疗药品，戈谢病、短肠综合征、神经母细胞瘤等罕见病治疗药品，填补基本医保目录保障空白

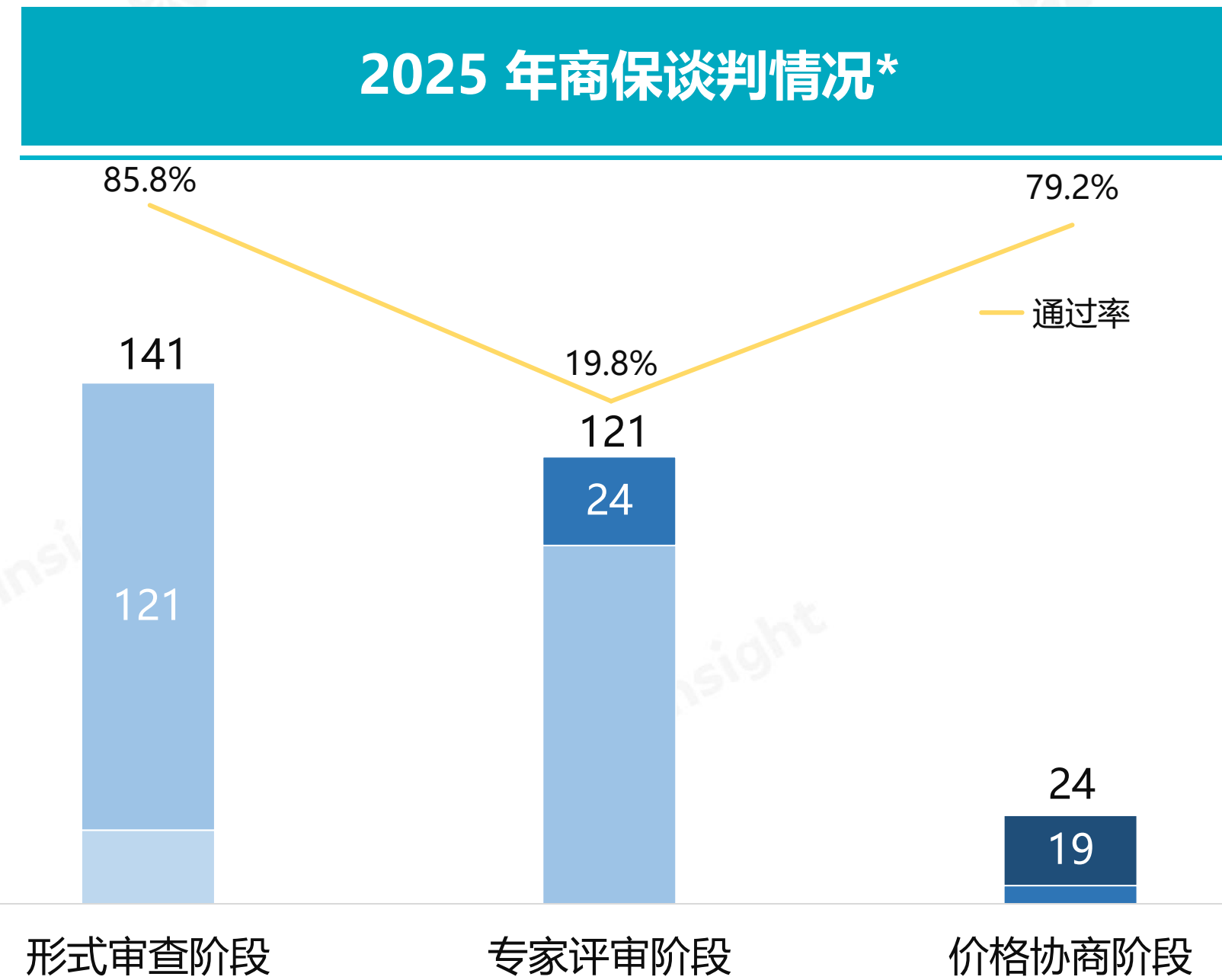
多元化支付

- 推荐商业保险、医疗互助等多层次医疗保障体系参考使用，满足患者多重用药需求

121 个品种通过商保创新药形式审查，19 个品种进入商保创新药目录，价格协商成功率 79.2%



目录外药品准入
目录内药品准入
商保创新药



*共 141 个品种申报，121 个品种进入专家评审阶段，其中 79 个品种同时申报了基本目录和商保的形式审查。最终 24 个品种参与价格协商，19 个品种进入商保创新药目录。

序号	药品名称	企业	适应症
1	泽沃基奥仑赛注射液	恺兴生命科技（上海）有限公司	多发性骨髓瘤（末线）
2	伊基奥仑赛注射液	南京驯鹿生物医药有限公司	多发性骨髓瘤（末线）
3	纳基奥仑赛注射液	合源生物科技（天津）有限公司	B细胞急性淋巴细胞白血病
4	瑞基奥仑赛注射液	上海药明巨诺生物科技有限公司	弥漫性大B细胞淋巴瘤，原发纵隔大B细胞淋巴瘤（三线），滤泡性淋巴瘤（三线），套细胞淋巴瘤（三线）
5	阿基仑赛注射液	复星凯瑞（上海）生物科技有限公司	弥漫性大B细胞淋巴瘤，原发纵隔大B细胞淋巴瘤（二线，三线）
6	多奈单抗注射液	礼来制药	阿尔兹海默病
7	仑卡奈单抗注射液	卫材药业	阿尔兹海默病
8	那西妥单抗注射液	Y-mAbs Therapeutics	神经母细胞瘤
9	达妥昔单抗β注射液	EUSA Pharma	神经母细胞瘤
10	伊匹木单抗注射液	百时美施贵宝制药	胸膜间皮瘤（一线），结直肠癌（一线），肝细胞癌（一线）
11	注射用泽尼达妥单抗	百济神州有限公司	胆道癌（二线）
12	埃纳妥单抗注射液	辉瑞制药	多发性骨髓瘤（末线）
13	塔奎妥单抗注射液	强生制药	多发性骨髓瘤（末线）
14	氢溴酸他泽司他片	Epizyme	滤泡性淋巴瘤（三线）
15	注射用芦比替定	PharmaMar	小细胞肺癌（二线）
16	甲苯磺酰胺注射液	天津红日健达康医药科技有限公司	气道阻塞 ¹
17	盐酸沙丙蝶呤片	拜玛林制药	高苯丙氨酸血症
18	注射用替度格鲁肽	武田药品工业株式会社	短肠综合征
19	注射用维拉昔酶β	北海康成（上海）生物科技有限公司	I型戈谢病，III型戈谢病

1.限非小细胞肺癌成人患者；

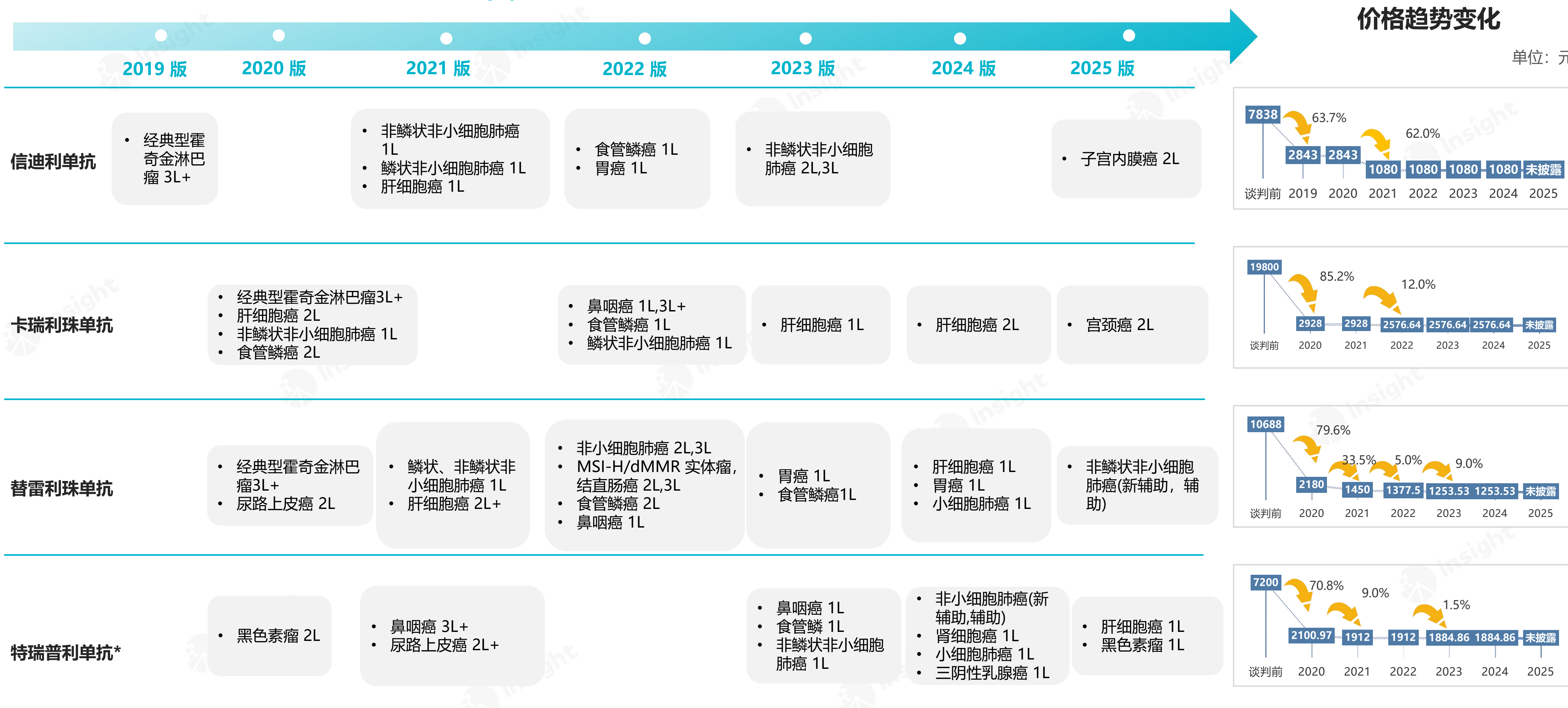
来源：国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

PD-(L)1 药物适应症对比 (2025 年新增三款)

PD-(L)1 靶点医保谈判新适应症*纳入进程

价格趋势变化

单位: 元

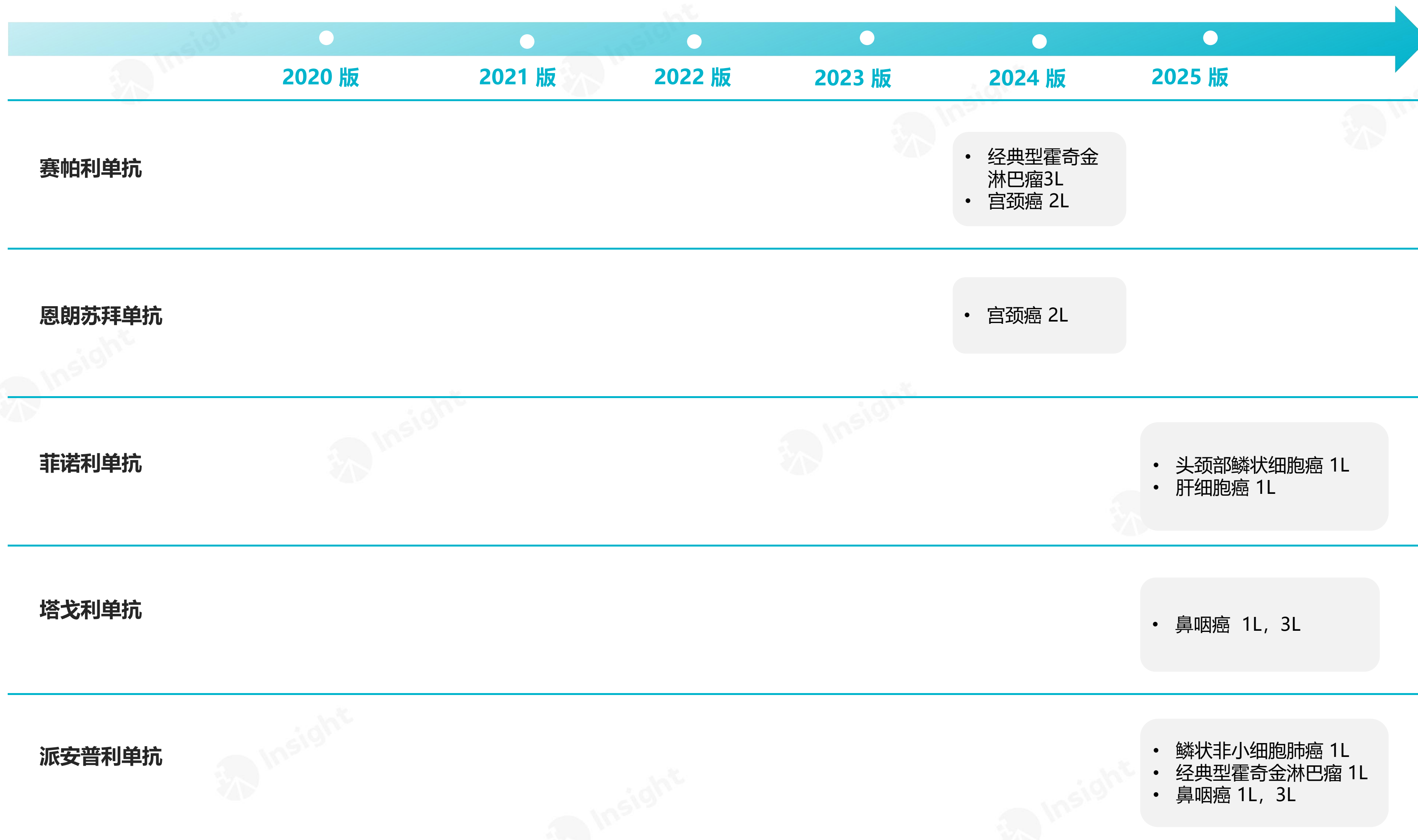


注: *仅统计当年新增的适应症, XL+是指第 X 线及以上的治疗
*特瑞普利单抗有多个规格, 该处选用 6ml:240mg
数据来源于国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

PD-(L)1 药物适应症对比 (2025 年新增三款)



PD-(L)1 靶点医保谈判新适应症*纳入进程



价格趋势变化

单位: 元



注: *仅统计当年新增的适应症, XL+是指第 X 线及以上的治疗
数据来源于国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

BTK 药物适应症对比 (2025 年新增两款)

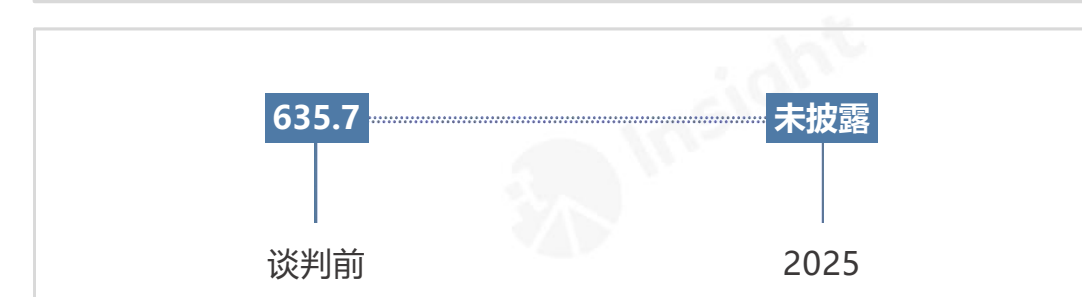
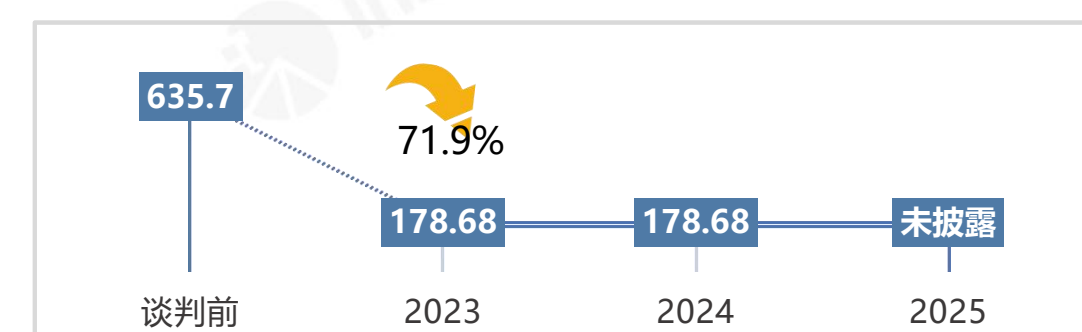
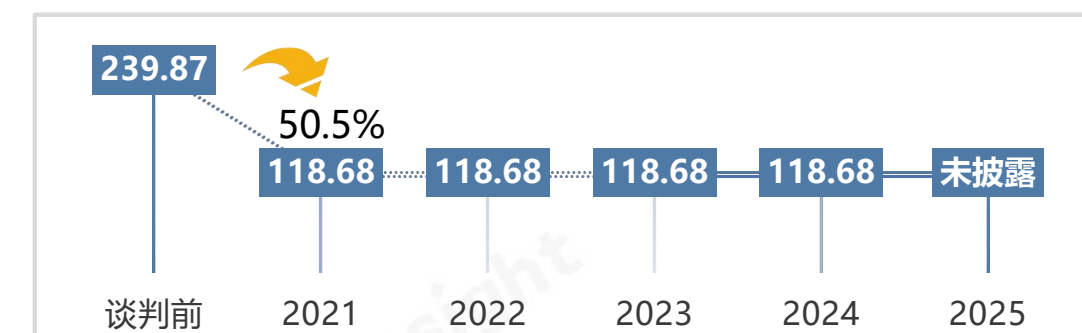
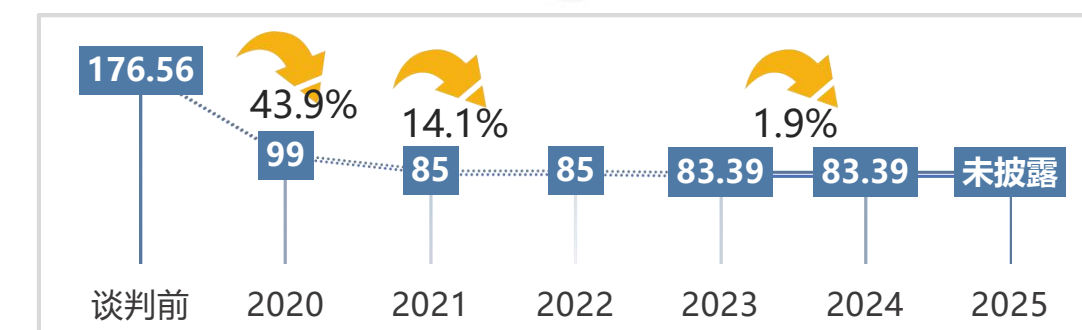
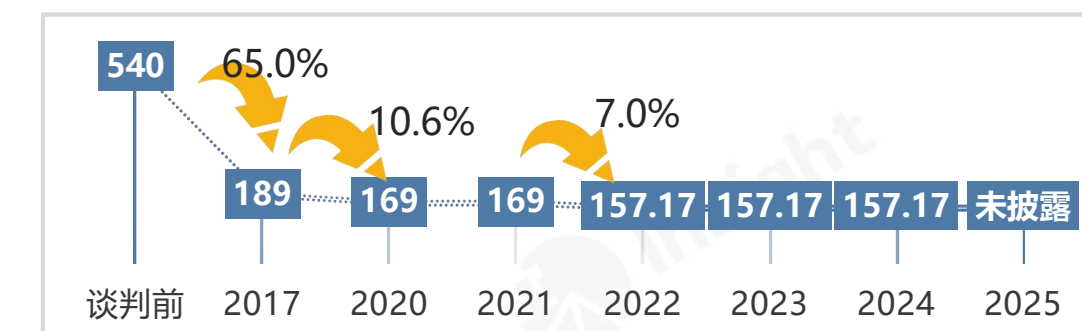
BTK 靶点医保谈判进程



	2017 版	2020 版	2021 版	2023 版	2024 版	2025 版
伊布替尼*	<ul style="list-style-type: none"> 套细胞淋巴瘤 2L+ 慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤 1L, 2L 	<ul style="list-style-type: none"> 华氏巨球蛋白血症 1L, 2L 				
泽布替尼		<ul style="list-style-type: none"> 套细胞淋巴瘤 2L+ 慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤 2L+ 	<ul style="list-style-type: none"> 华氏巨球蛋白血症 2L+ 	<ul style="list-style-type: none"> 慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤 1L 华氏巨球蛋白血症 1L 		<ul style="list-style-type: none"> 滤泡性淋巴瘤 3L+
奥布替尼			<ul style="list-style-type: none"> 套细胞淋巴瘤 2L+ 慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤 2L+ 	<ul style="list-style-type: none"> 边缘区淋巴瘤 2L+ 		
阿可替尼胶囊				<ul style="list-style-type: none"> 套细胞淋巴瘤 2L+ 		<ul style="list-style-type: none"> 慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤 2L+
马来酸阿可替尼片						<ul style="list-style-type: none"> 套细胞淋巴瘤 2L+ 慢性淋巴细胞白血病/小淋巴细胞淋巴瘤 1L, 2L+
匹妥布替尼						<ul style="list-style-type: none"> 套细胞淋巴瘤 3L+

价格趋势变化

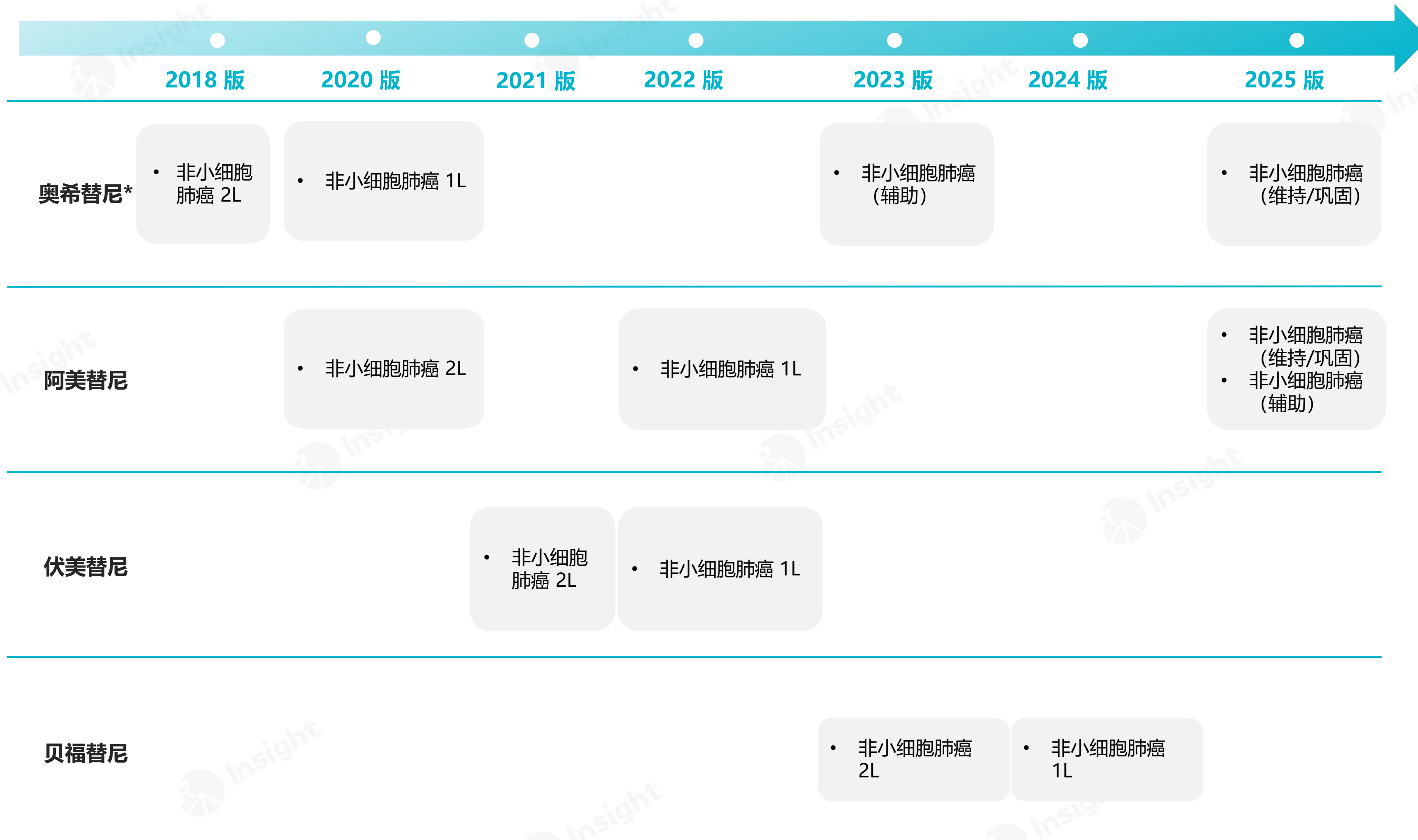
单位: 元



备注: *仅统计当年新增的适应症, XL+是指第 X 线及以上的治疗
 *伊布替尼通过 2018 年抗癌药谈判纳入 2017 版医保目录, 2023 版目录转入常规目录
 数据来源于国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

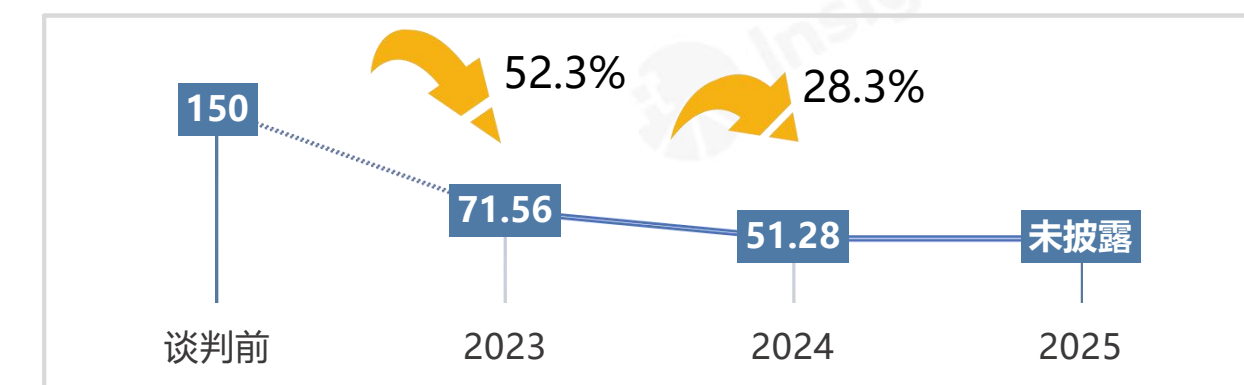
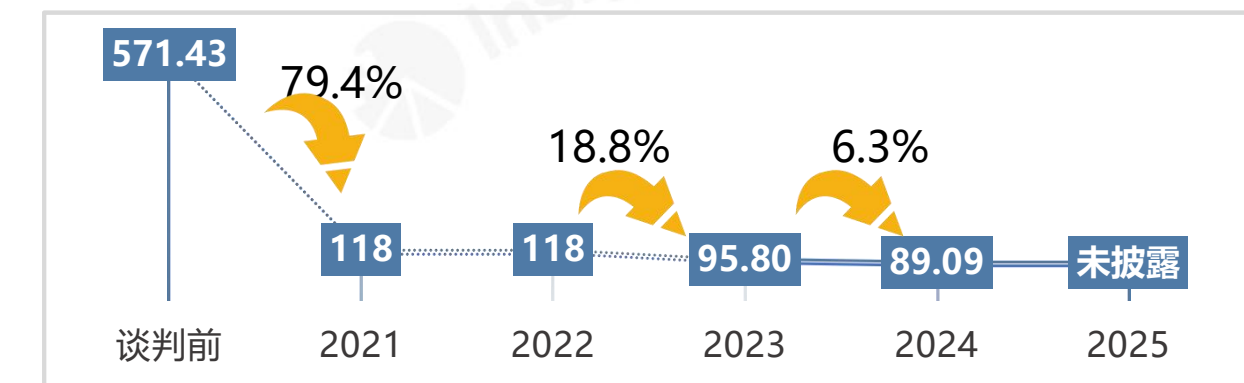
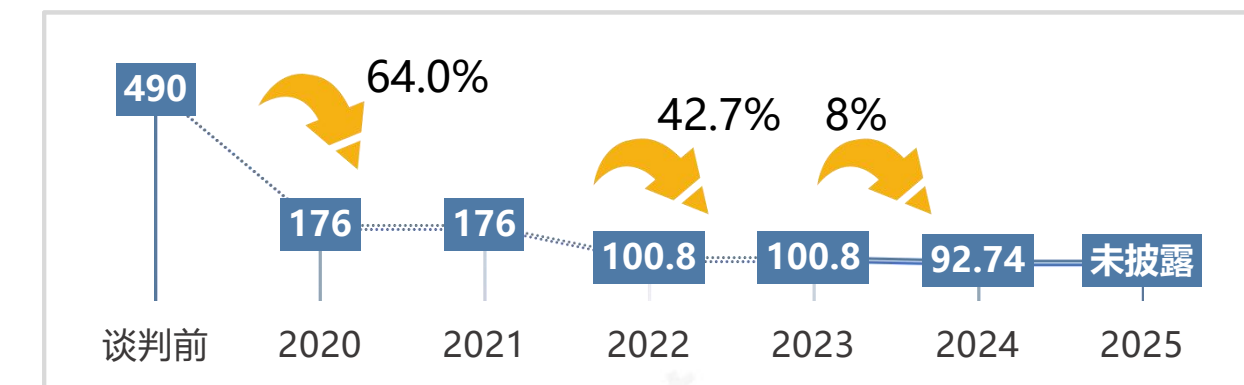
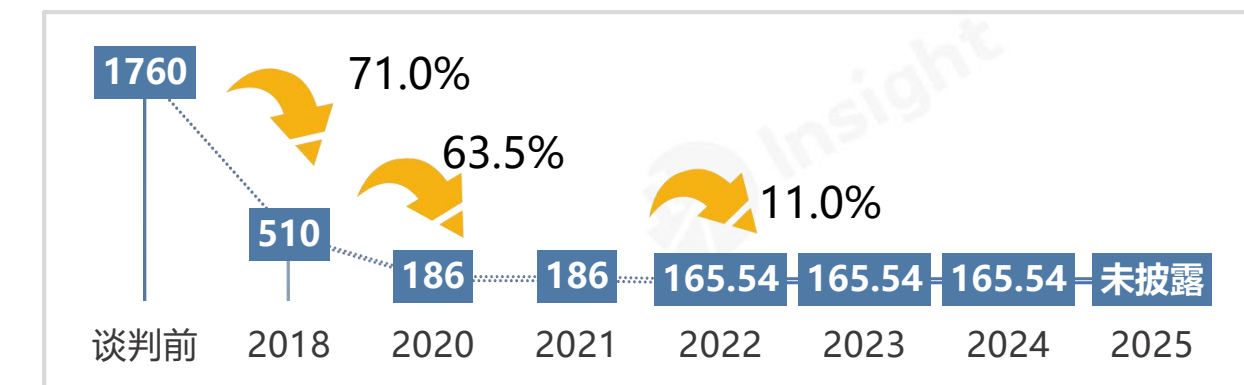
三代 EGFR 药物适应症对比 (2025 年新增两款)

三代 EGFR 靶点医保谈判新适应症*纳入进程



价格趋势变化

单位: 元



备注: *仅统计当年新增的适应症, XL+是指第 X 线及以上的治疗
*奥希替尼通过 2018 年抗癌药谈判纳入 2017 版医保目录, 2024 版目录转入常规目录
数据来源于国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

三代 EGFR 药物适应症对比 (2025 年新增两款)

三代 EGFR 靶点医保谈判新适应症*纳入进程

价格趋势变化

单位: 元



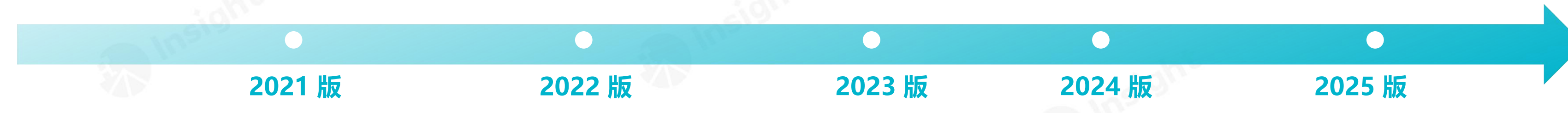
备注: *仅统计当年新增的适应症, XL+是指第 X 线及以上的治疗
*奥希替尼通过 2018 年抗癌药谈判纳入 2017 版医保目录, 2024 版目录转入常规目录
数据来源于国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

ADC 药物适应症对比 (2025 年新增两款)

ADC 药物医保谈判新适应症*纳入进程

价格趋势变化

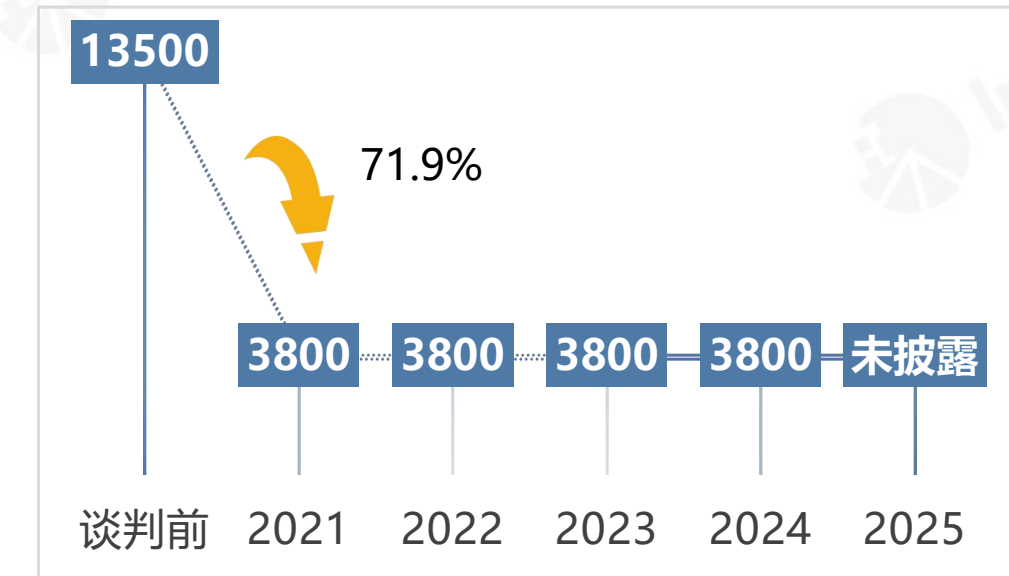
单位：元



维迪西妥单抗

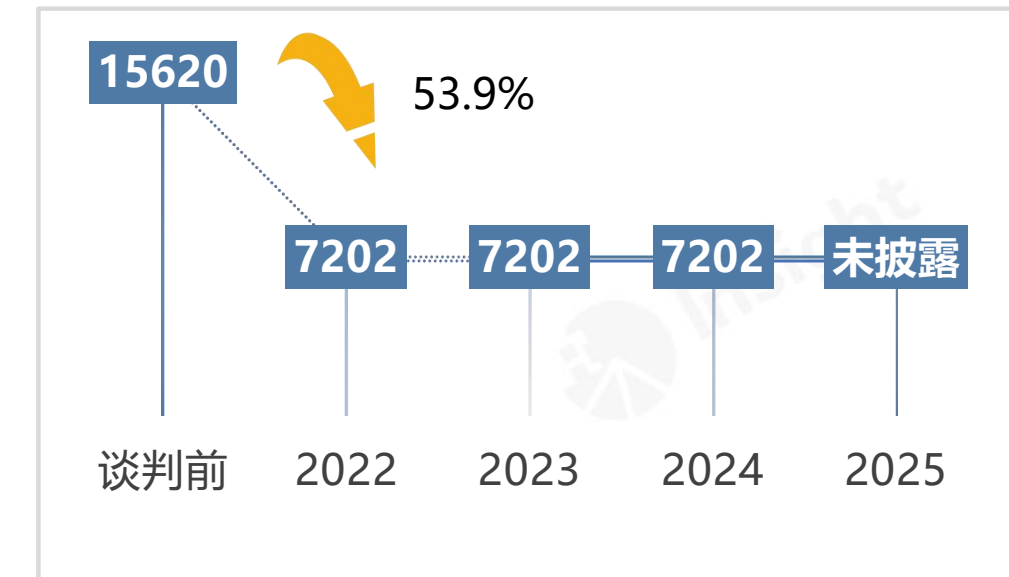
- 胃癌 3L

- 尿路上皮癌 2L



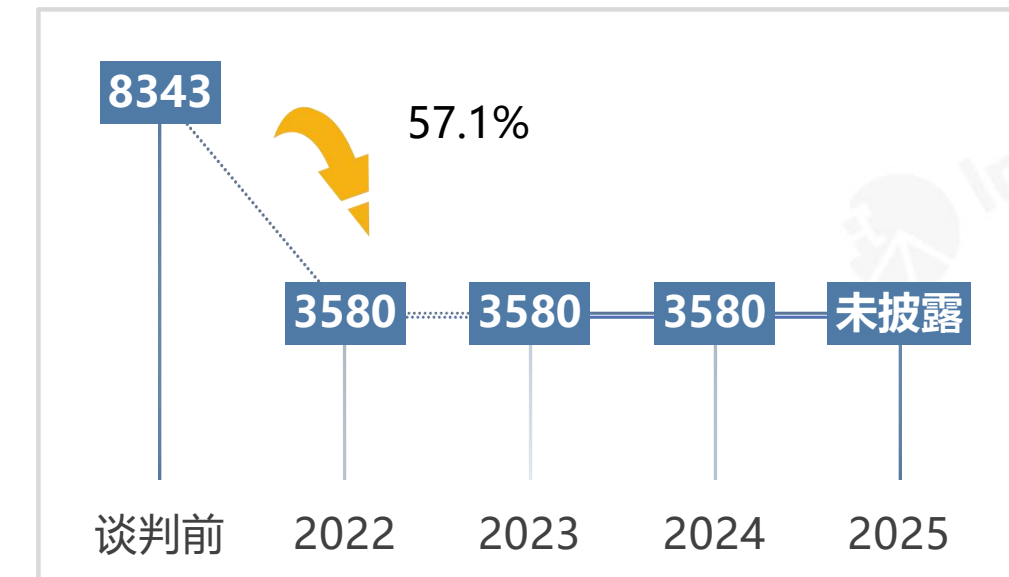
维布妥昔单抗

- 蕈样真菌病
- 原发性皮肤间变性大细胞淋巴瘤 2L
- 经典型霍奇金淋巴瘤 2L
- 间变性大细胞淋巴瘤 2L



恩美曲妥珠单抗

- HER2 阳性乳腺癌 (辅助)
- HER2 阳性乳腺癌 2L



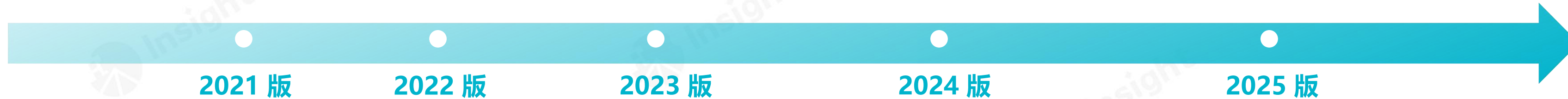
备注：*仅统计当年新增的适应症，XL+是指第 X 线及以上的治疗
数据来源于国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

ADC 药物适应症对比 (2025 年新增两款)

ADC 药物医保谈判新适应症*纳入进程

价格趋势变化

单位：元



维泊妥珠单抗

- 弥漫性大B细胞淋巴瘤 1L, 2L

德曲妥珠单抗

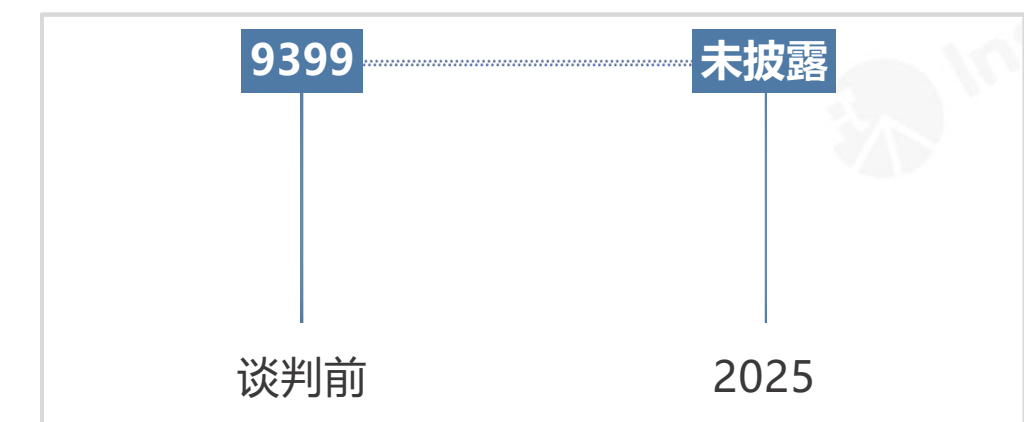
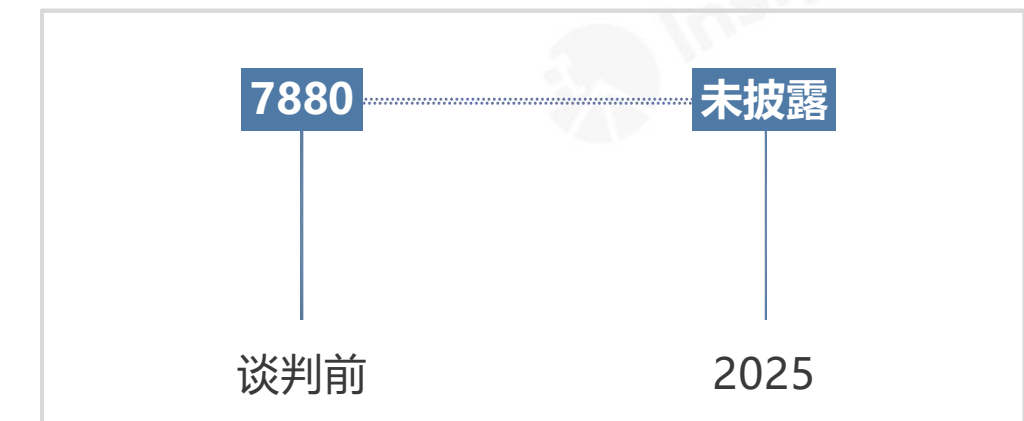
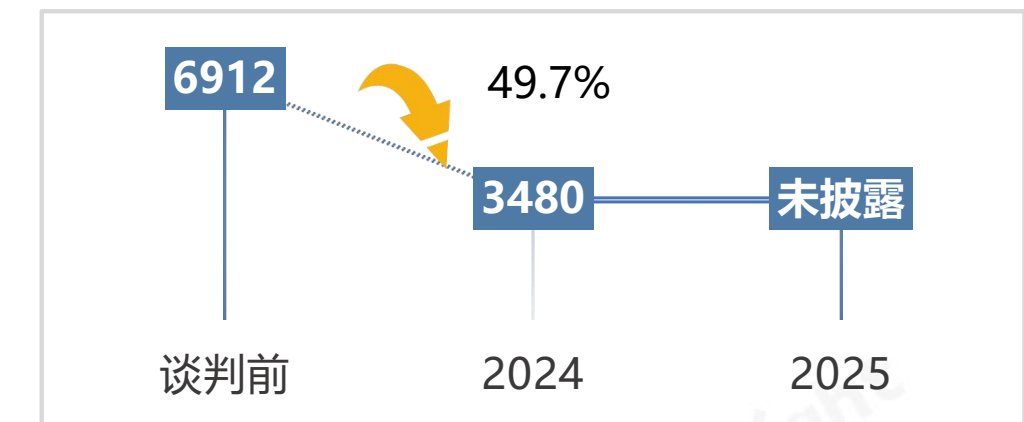
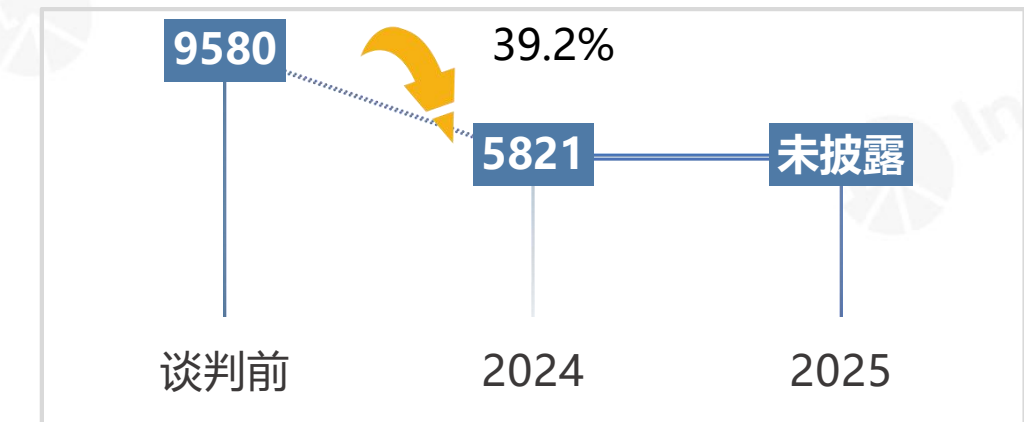
- HER2阳性乳腺癌 2L+
- HER2低表达乳腺癌 2L+

瑞康曲妥珠单抗

- 非小细胞肺癌 2L

芦康沙妥珠单抗*

- 三阴性乳腺癌 2L
- 非鳞状非小细胞肺癌 3L



备注：*仅统计当年新增的适应症，XL+是指第 X 线及以上的治疗
*芦康沙妥珠单抗有多个规格，该处选用 200mg
数据来源于国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

双抗药物适应症对比 (2025 年新增一款)

双抗药物医保谈判新适应症*纳入进程

价格趋势变化

单位：元



备注：*仅统计当年新增的适应症，XL+是指第 X 线及以上的治疗
1.视网膜分支静脉阻塞；2.视网膜中央静脉阻塞或半侧视网膜静脉阻塞
数据来源于国家医保局、Insight 数据库准入分析模块

感谢聆听!

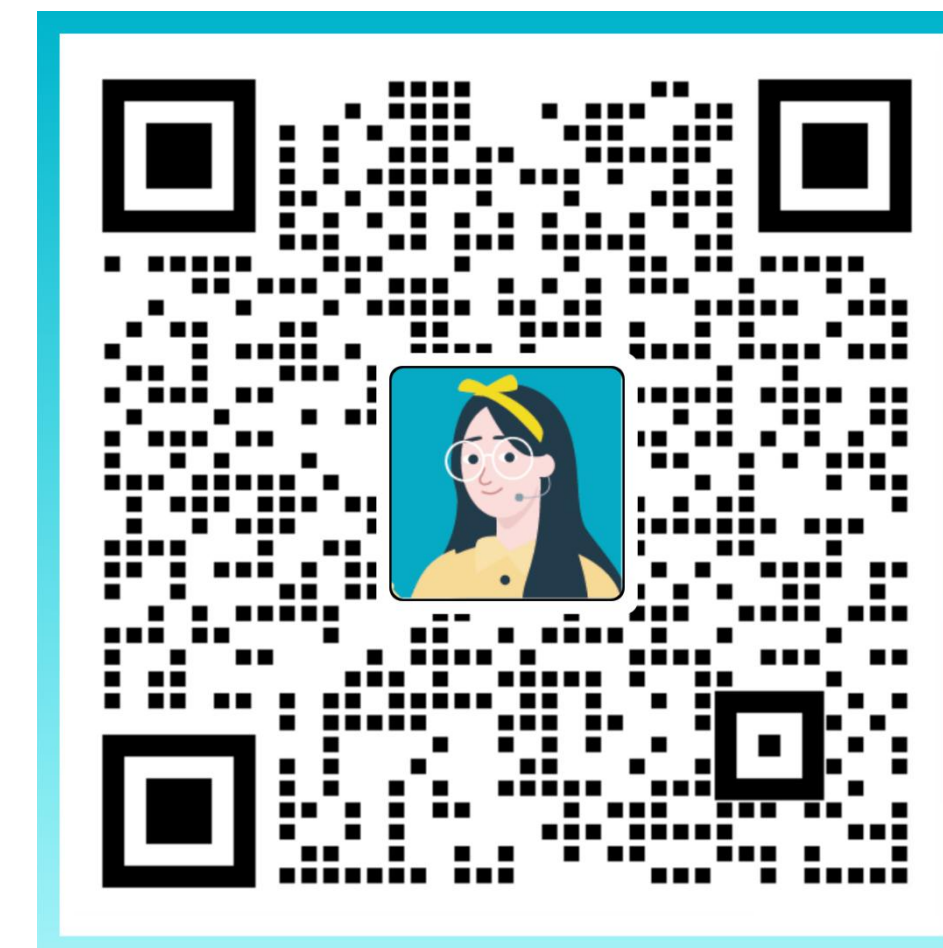


声明

本报告所发布的信息以及所表达的意见仅为提供信息参考之目的，不构成决策建议理由和依据

报告中所包含的信息是我们于发布之时从我们认为可靠的渠道获得，但我们对本报告所发布的信息、观点以及数据的准确性、可靠性、时效性及完整性不作任何明确或隐含的保证

报告所发布的信息、观点以及数据有可能在发布日之后的情势或其他因素的变更而不再准确或失效，在相关信息进行变更或更新时不会另行通知或更新报告



扫码添加 Insight 企微
获取最新报告或开通数
据库试用



THANK YOU!

丁香园 Insight / Dec, 2025