

国家中医药管理局司便函

国中医药科技中医便函〔2020〕129号

国家中医药管理局科技司、医政司关于 请组织推荐中医治疗优势病种等工作的通知

世界中医药学会联合会：

为落实《中共中央国务院关于促进中医药传承创新发展的意见》部署的相关任务，彰显中医药在治疗疾病中的优势，现开展中医治疗优势病种、适宜技术和中药品种遴选推荐工作，有关事项通知如下：

一、推荐内容

（一）中医治疗优势病种。中医治疗优势病种是指相对目前单纯西医治疗而言具有优势的病种，包括治疗和预防疾病、改善临床症状、减轻痛苦、提高生活质量、中西协同增效减毒、使用方便等。

（二）适宜技术。针对基层常见病、多发病的治疗、康复和预防保健等具有鲜明中医药特色，有相应的中医药理论体系支撑，基层卫生人员通过学习较易掌握的中医药技术。技术项目配套设施、产品必须符合国家有关规定，经相关部门审批同意生产并进入市场。

（三）中药品种。指已经批准上市的中成药，不包括中药饮

片和医疗机构制剂；疗效独特的中药品种临床定位、功能主治、适应症、适用人群、用法用量、疗程、不良反应和注意事项应准确清晰。

二、推荐工作要求

（一）所推荐优势病种、适宜技术和中药品种的内容和项目数见附件1，并对内容的真实性负责。

（二）请你们组织专家工作组，进行广泛论证，认真开展遴选工作。工作组中应包括中、西医临床、中药、方法学等领域专家。

（三）请按推荐项目的优先顺序填报推荐表（见附件2），并于2020年10月22日前将推荐表一式五份及其电子版具函报送我局科技司。

（四）我局将聘请有关专家成立评议专家组，对推荐的病种等内容进行评议，形成名单向社会推介。

三、联系方式

联系人：科技司中医科技处 邱岳 010-59957709

医政司医疗管理处 王瑾 010-59957686

邮 箱：zhych@satcm.gov.cn

附件1. 推荐名额

2. 推荐表

国家中医药管理局科技司



国家中医药管理局医政司

2020年10月16日



附件 1

推荐名额

推荐单位	中医治疗优势病种	适宜技术	中药品种
世界中医药学会联合会	不超过 10 种	不超过 5 种	不超过 5 种

中医治疗优势病种推荐表

类别	项目	资料要求	举例	1	2
病种信息	中医病种名称	《中医病证分类与代码》(TCD)疾病名称	外感热病(霍乱病)		
	中医病种代码	《中医病证分类与代码》(TCD)疾病代码	BNW000		
	西医病种名称	疾病分类代码国家临床版 2.0	霍乱		
	西医病种编码	疾病分类代码国家临床版 2.0			
基本条件	申报单位	法人单位全称	***医院		
	国家中医临床研究基地病种	申报病种是否为基地重点病种及拓展病种	是(***病)		
	该病种院内中药制剂或治疗产品 ^{*1}	需获相关主管部门认可	共**种。分别为:***		
临床应用	年均门诊人次 ^{*2}	近5年数据	**人次/年		
	门诊中药处方比例	近5年数据			
	门诊患者中药饮片使用率 ^{*3}	近5年数据			
	门诊患者使用中医非药物疗法比例	近5年数据			
	门诊人均费用	近5年数据			
	年均出院人次 ^{*2}	近5年数据	**人次/年		
	平均住院日	近5年数据			
	以中医为主治疗的出院患者比例	近5年数据			
	出院患者中药饮片使用率 ^{*3}	近5年数据			
	出院患者使用中医非药物疗法比例	近5年数据			
	疑难危重症患者收治率	近5年数据			
	住院人均费用	近5年数据			

	临床路径和诊疗方案	列出已制定的临床路径及诊疗方案。该路径和方案是否为申报单位牵头制定的。	1.*****中医临床路径(是) 2.*****中医诊疗方案(是)		
	临床疗效分析	在有效性及安全性方面,与西医治疗进行比较分析,500以内			
	治疗方案推广应用情况	200字以内			
临床证据 ⁴⁴	发布年份				
	题目				
	制定机构		中华中医药学会		
	是否牵头完成		是		
	第一完成人				
	第一完成单位				
	备注	被中华医学会或国际指南引用情况			
高质量论文(SCI影响因子5.0以上)	论文题目	只填写申报单位人员作为第一作者或通讯作者发表的论文			
	期刊名称				
	发表年份				
	影响因子				
	本单位作者	仅限填写第一作者或通讯作者			
	是否临床研究	是/否			
省级中医药管理部门意见	专家论证结果	按GRADE证据质量分级			
	是否推荐	是/否			

1. 院内中药制剂或治疗产品: 应按照《医疗机构制剂注册管理办法》等相关要求, 通过相关主管部门审批。
2. 年均门诊人次、年均出院人次: 仅统计申报病种为本次就诊主要诊断疾病的患者人次。
3. 门诊患者中药饮片使用率、出院患者中药饮片使用率: 仅统计中药饮片处方, 中成药除外。
4. 临床证据: 由国家政府部门(国家卫健委、国家中医药管理局、国家药品监督管理局)、一级学会(中华医学会、中华中医药学会、中国中西医结合学会等)制定并公开发表的临床指南、专家共识, 或研究成果被中华医学会及国际指南引

用。

5. 期刊论文：仅纳入近十年以来发表（日期 2011 年 1 月 1 日之后）的与申报病种相关的不超过 10 篇代表性论文。

中医适宜技术推荐表

类别	项目	资料要求	举例	1	2
基本信息	适宜技术名称	申报单位自拟，应体现适宜技术的类别特征。不含单方、验方及纯药物治疗。	雷火灸		
	技术类别	针刺类/灸类/推拿类/贴敷类/其他	灸类		
	《中医医疗技术手册(2013普及版)》项目	是否已被列入《中医医疗技术手册(2013普及版)》	是		
	《基层中医药适宜技术手册》项目	是否已被列入国家中医药管理局《基层中医药适宜技术手册》	是		
	申报单位	法人单位全称	***医院		
技术内容	传承情况	简述该适宜技术来源、传承历史等。限 200 字。			
	技术简介	简述该适宜技术的核心中医药理念、技术要点、主治功效、禁忌、疗效、安全风险防控方法措施等，限 500 字			
	已形成的技术方案	已形成的标准操作规程或培训视频资料	1. ***操作规程 2. ***培训视频		
	已形成的配套设备、产品 ^{*1}	需获相关主管部门认可	共**种。分别为: ***		
推广应用	推广单位	该适宜技术已正式对外推广应用的单位	上海***医院		
	推广时间	首次对外推广应用年份	2007 年		
	已应用人次	推广应用至今共服务患者人次	***人次		
	前期推广情况 ^{*2}	近 5 年安排的中医适宜技术临床实践活动情况	近 5 年已安排过 30 人 900 学时的中医药适宜技术临床实践活动		
	前期推广任务 ^{*2}	近 5 年承担各级卫生中医药、行政管理部门交办的中医药适宜技术推广任务	近 5 年承担中医药适宜技术推广任务 3		

			次，主办单位 分别为：***		
	后续推广条件	是否有专门适宜技术推广 场地，并配备一定的设施 设备	适宜技术推 广示教室 1 间，共 150 平 方米，并配备 以下设备： *****		
临床效果	主要特征	该技术不同于其他同类技 术的特征。限 200 字			
	应用分析	基于临床应用数据，对该 技术的有效性、安全性、 经济学优势及推广可行性 等进行分析，限 1000 字			
省级中医 药管理部 门意见	专家论证结果	论证普适性及推广可能性			
	是否推荐	是/否			

1. 已形成的配套设备、产品：仅填写已被国家或省级中医药管理部门等纳入中医诊疗设备推荐目录的设备、产品。

2. 前期推广情况、前期推广任务：应提供相关佐证材料。

临床优势中成药品种推荐表

类别	项目	资料要求	举例	1	2
与品种有关信息					
基本信息	产品名称	规范名称	***片		
	生产企业	说明书生产企业全称	***制药厂		
	批准文号		国药准字 *****		
	药品分类	处方药/OTC/双跨	处方药		
政策准入	国家基本医疗保险目录	是/否	是		
	何版医保	2009/2017/2019	2019		
	医保目录类型	甲/乙类	甲类		
	国家基本药物	是/否	否		
	何时进入基药目录	2012/2018			
	中药品种保护	是/否	是		
	保护级别	一级/二级	二级		
	剩余保护年限		3		
	国家保密品种	是/否	否		
药品标准	执行标准	现行标准及出处(最新已发布)	中国药典 2020版一部		
	处方组成	包含组方药物用量	丹参 20g, 三七 15g.....		
	制法	同一产品不同企业 制法可能不同			
说明书 (现行)	成分				
	功能主治				
	规格				
	用法用量				
	禁忌				
	不良反应				
	注意事项				
临床特点 及优势	处方来源	处方出处, 演化来源	源自*代*** 著《***》		
	特殊人群用药	儿童/老人/孕妇等			
	罕见病	是否用于罕见病			

	特色优势	临床具有何种独特性（200字内）			
临床证据	证据级别	指南 ^{*1} /共识/meta分析/临床循证研究等			
	发布年份				
	题目				
	制定或发布机构				
	作者				
	来源				
	涉及该品种的总结性描述				
与产品有关信息					
市场规模	2017年	年度销售额（单位：百万元）			
	2018年	年度销售额（单位：百万元）			
	2019年	年度销售额（单位：百万元）			
安全性	不良反应事件	产品近5年不良反应事件报告情况			
	不良反应事件发生率	产品近5年不良反应事件发生率			
	严重不良反应事件	产品近5年严重不良反应事件情况			
	严重不良反应事件发生率	产品近5年严重不良反应事件发生率			
	不良反应类型	产品记录不良反应类型总结			
专利 ^{*2}	专利名称				
	申请（专利权）人				
	申请年份				
	专利号				
	申请号				
	专利类型	中国/美国/国际专利			
	发明（设计）人				
	摘要				
	申请日期				
高质量论文 ^{*3}	论文类型				
	标题				

(不超过 10篇)	期刊名称				
	发表年份				
	是否核心期刊(中文)				
	影响因子(外文)				
	摘要				
	关键词				
	作者				
	作者单位				
	第一作者				
	通讯作者				
通告通报	强制修改说明书	国家药品监管部门 责令修改说明书	是		
	勒令修改内容				
	抽检不合格	全国各级药监药检 部门抽检不合格	否		
	安全风险提示	国家药监部门发布 产品风险提示	否		
	不良事件通报	国家药监部门发布 产品不良事件通报	否		
奖励*4 (与申报 产品直接 相关奖励)	奖励类型	(国家、省部级、一 级学会)	省级		
	颁奖单位		山东省		
	年份	奖励年份	2010		
	等级	一二三等奖	一等奖		
	项目名称		*****		
	项目编号		****		
	完成单位排名	生产企业在改奖项 中排名	第二		
完成人		***			
专项*5 (国家级 专项)	项目名称	涉及项目名	****改造		
	级别	国家级/省部级	国家级		
	批准年		2010		
	项目类型		国家重大新 药专项		
	项目分类	面上/人才/青年	候选药物		
	项目编号		*****		
	承担单位		*****制药 厂		
	负责人		***		
	关键词				

	摘要				
	起始时间				
	截止时间				
省级中医药管理部门意见	专家论证结果				
	是否推荐	是/否			

注：与品种有关信息为必填项目，与产品有关项目为选填项目

1. 临床指南：在国家政府部门（国家卫健委、国家中医药管理局、国家药品监督管理局）、一级学会（中华医学会、中华中医药学会、中国中西医结合学会等）制定并公开发表的临床指南中，该药品被列为推荐用药。

2. 发明专利：围绕产品的处方、功能主治、生产工艺、新剂型、新用途、检验方法等中国及境外发明专利申请及授权。纳入标准：专利名称、摘要中包含产品名称或产品处方，专利主体内容与产品处方一致；且专利权人包含生产企业或关联企业（包括企业曾用名和分支机构等）。

3. 期刊论文：仅纳入与申报产品相关的不超过 10 篇代表性论文。仅纳入近十年以来发表（日期 2011 年 1 月 1 日之后）的科技核心期刊和 SCI 收录期刊。（1）纳入标准：产品名称出现在题目和关键词中。（2）排除标准：产品作为对照或参比药物出现在研究文献中；产品的单例不良反应或违规报告；其他产品不是文章主体的情况。

4. 科技奖励：与该产品直接相关的各级科技奖励，包括国家级、省部级、专业学会奖（发明奖、技术进步奖）等。纳入标准：奖励项目名称或摘要中出现产品名称，且获奖单位中包含生产企业。

5. 科研项目：与产品直接相关的科技投入，以项目形式体现。主要包括与该产品直接相关的国家重大新药创制专项、中药标准化项目，以及国家自然科学基金项目，立项时间为近十年以来（日期 2011 年 1 月 1 日之后）。纳入标准：项目名称或摘要中出现待评价品种，且实施单位或合作单位为生产企业，同时有实际国拨经费到账。国家自然科学基金项目：不限于生产企业申报项目，课题摘要中出现相关中成药品种名称即可。