

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
1	T69220	社区大包装	硫酸氨基葡萄糖胶囊	H20170108	86979343000025	胶囊剂	0.25g（以硫酸氨基葡萄糖计）或0.314g（以氯化钠硫酸氨基葡萄糖计）	20	Rottapharm Ltd.	原批准文号H20090797变更为【H20170108】；原执行标准JX20030178变更为【JX20160314】；原通用名序号10301030002变更为【13301010705】；原大类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【肌肉-骨骼系统药物】；原中类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【抗炎和抗风湿药】；原小类其他变更为【非甾体类抗炎和抗风湿药】；原子类null变更为【其他非甾体类抗炎和抗风湿药】；原规格0.25g（以硫酸氨基葡萄糖计）变更为【0.25g（以硫酸氨基葡萄糖计）或0.314g（以氯化钠硫酸氨基葡萄糖计）】；原社区大包装价格开始时间2018-11-01变更为【2018-12-01】；	100000000003469
	469220	社区大包装	硫酸氨基葡萄糖胶囊	H20170108	86979343000025	胶囊剂	0.25g（以硫酸氨基葡萄糖计）或0.314g（以氯化钠硫酸氨基葡萄糖计）	20	Rottapharm Ltd.	原批准文号H20090797变更为【H20170108】；原执行标准JX20030178变更为【JX20160314】；原通用名序号10301030002变更为【13301010705】；原大类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【肌肉-骨骼系统药物】；原中类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【抗炎和抗风湿药】；原小类其他变更为【非甾体类抗炎和抗风湿药】；原子类null变更为【其他非甾体类抗炎和抗风湿药】；原规格0.25g（以硫酸氨基葡萄糖计）变更为【0.25g（以硫酸氨基葡萄糖计）或0.314g（以氯化钠硫酸氨基葡萄糖计）】；原社区大包装价格开始时间2017-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000003469
2	T69294	社区大包装	匹伐他汀钙片	国药准字J20150022	86910165000022	片剂	2mg	7	KowaCompany, Ltd., NagoyaFactory（分包装：兴和制药(中国)有限公司）	原生产企业KowaCompany, Ltd., NagoyaFactory变更为【KowaCompany, Ltd., NagoyaFactory（分包装：兴和制药(中国)有限公司）】；原药品本位码86978555000212变更为【86910165000022】；原批准文号H20140417变更为【国药准字J20150022】；原通用名序号11611010008变更为【12710010110】；原大类循环系统药物变更为【心血管系统】；原中类调血脂药物变更为【调节血脂药】；原小类他汀类药物变更为【单方调节血脂药】；原子类null变更为【HMG-CoA还原酶抑制剂】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	100000000003844
	469294	社区大包装	匹伐他汀钙片	国药准字J20150022	86910165000022	片剂	2mg	7	KowaCompany, Ltd., NagoyaFactory（分包装：兴和制药(中国)有限公司）	原生产企业KowaCompany, Ltd., NagoyaFactory变更为【KowaCompany, Ltd., NagoyaFactory（分包装：兴和制药(中国)有限公司）】；原药品本位码86978555000212变更为【86910165000022】；原批准文号H20140417变更为【国药准字J20150022】；原通用名序号11611010008变更为【12710010110】；原大类循环系统药物变更为【心血管系统】；原中类调血脂药物变更为【调节血脂药】；原小类他汀类药物变更为【单方调节血脂药】；原子类null变更为【HMG-CoA还原酶抑制剂】；原社区大包装价格开始时间2018-02-01变更为【2018-12-01】；	100000000003844
3	506109	社区大包装	胰酶肠溶胶囊	H20171150	86980720000019	胶囊剂	0.15g	20	Abbott Laboratories GmbH	原批准文号H20160180变更为【H20171150】；原通用名序号11502000003变更为【null】；原大类消化系统药物变更为【消化道和代谢方面的药物】；原中类助消化药物变更为【null】；原社区大包装价格开始时间2018-11-01变更为【2018-12-01】；	100000000004791

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
4	T69551	社区大包装	氨酚羟考酮片	国药准字J20171086	86900228000267	片剂	5mg盐酸羟考酮+325mg对乙酰氨基酚	10	SpecGx LLC（分包装：国药集团工业有限公司）	原生产企业Mallinckrodt Inc.（分包装：国药集团工业有限公司）变更为【SpecGx LLC（分包装：国药集团工业有限公司）】；原执行标准进口药品注册标准JM20030008变更为【进口药品注册标准JM20170007】；原通用名序号10401000005变更为【null】；原大类镇痛药物变更为【神经系统药物】；原中类阿片类镇痛药物变更为【镇痛药】；原小类null变更为【阿片类】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	100000000004805
	469551	社区大包装	氨酚羟考酮片	国药准字J20171086	86900228000267	片剂	5mg盐酸羟考酮+325mg对乙酰氨基酚	10	SpecGx LLC（分包装：国药集团工业有限公司）	原生产企业Mallinckrodt Inc.（分包装：国药集团工业有限公司）变更为【SpecGx LLC（分包装：国药集团工业有限公司）】；原药品本位码86900228000243变更为【86900228000267】；原批准文号国药准字J20150115变更为【国药准字J20171086】；原执行标准进口药品注册标准JM20030008变更为【进口药品注册标准JM20170007】；原通用名序号10401000005变更为【null】；原大类镇痛药物变更为【神经系统药物】；原中类阿片类镇痛药物变更为【镇痛药】；原小类null变更为【阿片类】；原社区大包装价格开始时间2016-12-29变更为【2018-12-01】；	100000000004805
5	500473	社区大包装	缬沙坦氢氯噻嗪片	国药准字J20180066	86900100000392	片剂	每片含缬沙坦80mg与氢氯噻嗪12.5mg	7	Novartis Farma S.p.A.（I）分包装企业名称 北京诺华制药有限公司	原药品本位码86978679001805变更为【86900100000392】；原批准文号国药准字J20140049变更为【国药准字J20180066】；原执行标准进口药品注册标准JX20120221变更为【进口药品注册标准JX20160404】；原通用名序号null变更为【12709040109】；原大类复合药变更为【心血管系统】；原中类null变更为【作用于肾素-血管紧张素系统的药物】；原小类null变更为【血管紧张素II拮抗剂的复方制剂】；原子类null变更为【血管紧张素II拮抗剂与利尿剂的复方制剂】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	100000000005306
6	T69749	社区大包装	丙戊酸钠口服溶液	国药准字H20041435	86904502000363	口服溶液剂	300ml：12g	1	赛诺菲（杭州）制药有限公司	原执行标准国家药品标准（试行）YBH01302004变更为【国家药品标准YBH01302004-2014Z】；原通用名序号11203010003变更为【null】；原大类神经系统用药物变更为【神经系统药物】；原中类抗癫痫药物变更为【null】；原小类全面性发作治疗药物变更为【null】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	100000000005560
	469749	社区大包装	丙戊酸钠口服溶液	国药准字H20041435	86904502000363	口服溶液剂	300ml：12g	1	赛诺菲（杭州）制药有限公司	原执行标准国家药品标准（试行）YBH01302004变更为【国家药品标准YBH01302004-2014Z】；原通用名序号11203010003变更为【null】；原大类神经系统用药物变更为【神经系统药物】；原中类抗癫痫药物变更为【null】；原小类全面性发作治疗药物变更为【null】；原社区大包装价格开始时间2018-02-01变更为【2018-12-01】；	100000000005560

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
7	T69926	社区大包装	注射用重组人干扰素α 1b	国药准字S20033035	86900510000067	冻干粉针	60 μg/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号10902020001变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null变更为【干扰素类】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000006393
	469926	社区大包装	注射用重组人干扰素α 1b	国药准字S20033035	86900510000067	冻干粉针	60 μg/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号10902020001变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null变更为【干扰素类】；原社区大包装价格开始时间2017-01-26变更为【2018-12-01】；	100000000006393
8	T69933	社区大包装	注射用重组人干扰素α 1b	国药准字S20033039	86900510000074	冻干粉针	40 μg/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号10902020001变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null变更为【干扰素类】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000006413
	469933	社区大包装	注射用重组人干扰素α 1b	国药准字S20033039	86900510000074	冻干粉针	40 μg/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号10902020001变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null变更为【干扰素类】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000006413
9	T69975	社区大包装	注射用重组人干扰素α 1b	国药准字S10970070	86900510000111	冻干粉针	50 μg/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号10902020001变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null变更为【干扰素类】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000006605
	469975	社区大包装	注射用重组人干扰素α 1b	国药准字S10970070	86900510000111	冻干粉针	50 μg/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号10902020001变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null变更为【干扰素类】；原社区大包装价格开始时间2017-09-01变更为【2018-12-01】；	100000000006605

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
10	T65319	社区大包装	注射用重组人干扰素 α 1b	国药准字S10960059	86900510000081	注射剂	30 μ g/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号null1变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null1变更为【干扰素类】；原规格30ug/支变更为【30 μ g/支】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000006607
	465319	社区大包装	注射用重组人干扰素 α 1b	国药准字S10960059	86900510000081	注射剂	30 μ g/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号null1变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null1变更为【干扰素类】；原规格30ug/支变更为【30 μ g/支】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000006607
11	T69976	社区大包装	注射用重组人干扰素 α 1b	国药准字S20033034	86900510000050	冻干粉针	20 μ g/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号10902020001变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null1变更为【干扰素类】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000006608
	469976	社区大包装	注射用重组人干扰素 α 1b	国药准字S20033034	86900510000050	冻干粉针	20 μ g/支	1	深圳科兴药业有限公司	原生产企业深圳科兴生物工程有限公司变更为【深圳科兴药业有限公司】；原通用名序号10902020001变更为【13203010203】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类生物反应调节药物变更为【免疫兴奋剂】；原小类干扰素类药物变更为【免疫兴奋剂】；原子类null1变更为【干扰素类】；原社区大包装价格开始时间2017-01-26变更为【2018-12-01】；	100000000006608
12	470069	社区大包装	止喘灵口服液	国药准字Z20000058	86901493001041	口服溶液剂	每支装10ml	10	江苏苏中药业集团股份有限公司	原剂型合剂变更为【口服溶液剂】；原社区大包装价格开始时间2017-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000006950
13	T70348	社区大包装	头孢呋辛酯片	H20181025	86978462000589	片剂	0.25g	12	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	原批准文号H20130343变更为【H20181025】；原通用名代码X-J01DC-T070-A001变更为【X-J01DC-T162-A001】；原执行标准JX20000151变更为【进口药品注册标准JX20130030】；原通用名序号10101010208变更为【13101040249】；原大类抗微生物药物变更为【全身用抗感染药】；原中类抗生素类变更为【全身用抗菌药】；原小类 β 内酰胺类药物变更为【其他 β -内酰胺类抗菌药】；原子类头孢菌素类药物变更为【第二代头孢菌素】；原社区大包装价格开始时间2017-10-17变更为【2018-12-01】；	100000000000845
	470348	社区大包装	头孢呋辛酯片	H20181025	86978462000589	片剂	0.25g	12	GLAXO WELLCOME UK LIMITED	原批准文号H20130343变更为【H20181025】；原通用名代码X-J01DC-T070-A001变更为【X-J01DC-T162-A001】；原执行标准JX20000151变更为【进口药品注册标准JX20130030】；原通用名序号10101010208变更为【13101040249】；原大类抗微生物药物变更为【全身用抗感染药】；原中类抗生素类变更为【全身用抗菌药】；原小类 β 内酰胺类药物变更为【其他 β -内酰胺类抗菌药】；原子类头孢菌素类药物变更为【第二代头孢菌素】；原社区大包装价格开始时间2018-02-01变更为【2018-12-01】；	100000000000845
14	500572	社区大包装	兔抗人胸腺细胞免疫球蛋白	国药准字J20150136	86900231000094	注射剂	5ml:25mg	1	Genzyme Polyclonals S.A.S.（分包装：诺菲（北京）制药有限公司）	原执行标准进口药品注册标准JS20140052变更为【进口药品注册标准JS20170026】；原大类调节免疫功能药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类免疫抑制药物变更为【免疫抑制剂】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	100000000009244

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
15	T61352	社区大包装	替米沙坦片	国药准字J20180016	86982215000016	片剂	80mg	7	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG (分包装企业: 上海勃林格格翰药业有限公司)	原药品本位码86980023000143变更为【86982215000016】；原批准文号国药准字J20150084变更为【国药准字J20180016】；原执行标准JX20140396变更为【JX20170053】；原通用名序号11608000004变更为【null】；原大类循环系统药物变更为【心血管系统】；原中类血管紧张素II受体拮抗药物变更为【null】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000010925
	461352	社区大包装	替米沙坦片	国药准字J20180016	86982215000016	片剂	80mg	7	Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG (分包装企业: 上海勃林格格翰药业有限公司)	原药品本位码86980023000143变更为【86982215000016】；原批准文号国药准字J20150084变更为【国药准字J20180016】；原执行标准JX20140396变更为【JX20170053】；原通用名序号11608000004变更为【null】；原大类循环系统药物变更为【心血管系统】；原中类血管紧张素II受体拮抗药物变更为【null】；原社区大包装价格开始时间2016-09-01变更为【2018-12-01】；	100000000010925
16	470999	社区大包装	注射用促皮质素	国药准字H31022101	86900651000780	冻干粉针	25单位	1	上海上药第一生化药业有限公司	原生产企业上海第一生化药业有限公司变更为【上海上药第一生化药业有限公司】；原通用名序号10801000001变更为【null】；原大类激素及调节内分泌功能药物变更为【除性激素和胰岛素外的全身激素制剂】；原中类下丘脑垂体激素及其类似物变更为【垂体和下丘脑激素及类似物】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000012078
17	463390	社区大包装	苯巴比妥片	国药准字H31022038	86900818000240	片剂	30mg	100	上海上药信谊药厂有限公司	原生产企业上海信谊药厂有限公司变更为【上海上药信谊药厂有限公司】；原执行标准<<中国药典>>2010年版二部变更为【<<中国药典>>2015年版二部】；原通用名序号11207000001变更为【null】；原大类神经系统用药物变更为【神经系统药物】；原中类镇静催眠药物变更为【null】；原社区大包装价格开始时间2016-12-29变更为【2018-12-01】；	100000000012625
18	475587	社区大包装	曲安奈德鼻喷雾剂	国药准字H20010780	86905387000554	喷雾剂	9ml:9.9mg, 每瓶180 揲, 每揲含曲安奈德 55 µg	1	江西珍视明药业有限公司	原药品本位码86905387000127变更为【86905387000554】；原大类专科特殊用药物变更为【呼吸系统】；原中类耳鼻喉科用药物变更为【鼻部制剂】；原小类null变更为【减轻充血药及其他鼻局部用药】；原子类null变更为【皮质激素类】；原社区大包装价格开始时间2017-09-01变更为【2018-12-01】；	10000000001551
19	446741	社区大包装	知柏地黄丸	国药准字Z41021904	86903082001227	浓缩丸	每8丸相当于原生药 3g	200	仲景宛西制药股份有限公司	原规格数量0.17变更为【0.375】；原规格每10丸重1.7克变更为【每8丸相当于原生药3g】；原社区大包装价格开始时间2018-10-01变更为【2018-12-01】；	100000000021017
20	T72451	社区大包装	榄香烯乳状注射液	国药准字H10960114	86901112000448	注射剂	20ml:88mg	1	大连华立金港药业有限公司	原通用名名称榄香烯注射液变更为【榄香烯乳状注射液】；原执行标准国家药品监督管理局国家药品标准: WS1- (X-095) -2000Z变更为【WS1- (X-095) -2000Z-2017】；原英文名Elemene Injection变更为【Elemene Injection Emulsion】；原通用名序号11003000002变更为【null】；原大类抗肿瘤药物变更为【肌肉-骨骼系统药物】；原中类辅助药物变更为【null】；原规格20ml:0.1g变更为【20ml:88mg】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000022002
	472451	社区大包装	榄香烯乳状注射液	国药准字H10960114	86901112000448	注射剂	20ml:88mg	1	大连华立金港药业有限公司	原通用名名称榄香烯注射液变更为【榄香烯乳状注射液】；原执行标准国家药品监督管理局国家药品标准: WS1- (X-095) -2000Z变更为【WS1- (X-095) -2000Z-2017】；原英文名Elemene Injection变更为【Elemene Injection Emulsion】；原通用名序号11003000002变更为【null】；原大类抗肿瘤药物变更为【肌肉-骨骼系统药物】；原中类辅助药物变更为【null】；原规格20ml:0.1g变更为【20ml:88mg】；原社区大包装价格开始时间2016-12-29变更为【2018-12-01】；	100000000022002

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
21	T72523	社区大包装	盐酸齐拉西酮胶囊	H20160410	86978716000082	胶囊剂	20mg	10	Pfizer Australia Pty Limited	原批准文号H20110464变更为【H20160410】；原通用名序号11301020002变更为【null】；原大类治疗精神障碍药物变更为【神经系统药物】；原中类抗精神病药物变更为【null】；原小类非典型抗精神病药物（第二代抗精神病药物）变更为【null】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	10000000002255
	472523	社区大包装	盐酸齐拉西酮胶囊	H20160410	86978716000082	胶囊剂	20mg	10	Pfizer Australia Pty Limited	原批准文号H20110464变更为【H20160410】；原通用名序号11301020002变更为【null】；原大类治疗精神障碍药物变更为【神经系统药物】；原中类抗精神病药物变更为【null】；原小类非典型抗精神病药物（第二代抗精神病药物）变更为【null】；原社区大包装价格开始时间2017-07-01变更为【2018-12-01】；	10000000002255
22	T61715	社区大包装	精蛋白锌重组赖脯胰岛素混合注射液 (50R)	国药准字J20180009	86901540000126	注射剂	3ml: 300IU（笔芯）	1	Lilly France（分包装：礼来苏州制药有限公司）	原药品本位码86978403001156变更为【86901540000126】；原批准文号国药准字J20130082变更为【国药准字J20180009】；原执行标准JS20100091变更为【JS20150060】；原通用名序号10805010003变更为【12510010102】；原大类激素及调节内分泌功能药物变更为【消化道和代谢方面的药物】；原中类胰岛素及其他影响血糖的药物变更为【糖尿病用药】；原小类胰岛素变更为【胰岛素及其类似药物】；原子类null变更为【胰岛素及其类似物，短效】；原社区大包装价格开始时间2017-10-17变更为【2018-12-01】；	10000000002422
	461715	社区大包装	精蛋白锌重组赖脯胰岛素混合注射液 (50R)	国药准字J20180009	86901540000126	注射剂	3ml: 300IU（笔芯）	1	Lilly France（分包装：礼来苏州制药有限公司）	原药品本位码86978403001156变更为【86901540000126】；原批准文号国药准字J20130082变更为【国药准字J20180009】；原执行标准JS20100091变更为【JS20150060】；原通用名序号10805010003变更为【12510010102】；原大类激素及调节内分泌功能药物变更为【消化道和代谢方面的药物】；原中类胰岛素及其他影响血糖的药物变更为【糖尿病用药】；原小类胰岛素变更为【胰岛素及其类似药物】；原子类null变更为【胰岛素及其类似物，短效】；原社区大包装价格开始时间2018-02-01变更为【2018-12-01】；	10000000002422
23	T73229	社区大包装	苯溴马隆片	国药准字J20180056	86901533000331	片剂	50mg	10	德国赫曼大药厂（Excella GmbH & Co. KG）（分装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）	原生产企业ExcellaGmbH（分包装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）变更为【德国赫曼大药厂（Excella GmbH & Co. KG）（分装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）】；原药品本位码86978811000079变更为【86901533000331】；原批准文号国药准字J20130141变更为【国药准字J20180056】；原执行标准JX20120248变更为【《中国药典》2015年第二版第二部及JX20120248】；原通用名序号10302000003变更为【13304010201】；原大类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【肌肉-骨骼系统药物】；原中类抗痛风药物变更为【抗痛风药】；原小类null变更为【抗痛风药】；原子类null变更为【促进尿酸排泄药】；备注是空值；原社区大包装价格开始时间2018-08-27变更为【2018-12-01】；	10000000002787
	473229	社区大包装	苯溴马隆片	国药准字J20180056	86901533000331	片剂	50mg	10	德国赫曼大药厂（Excella GmbH & Co. KG）（分装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）	原生产企业ExcellaGmbH（分包装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）变更为【德国赫曼大药厂（Excella GmbH & Co. KG）（分装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）】；原药品本位码86978811000079变更为【86901533000331】；原批准文号国药准字J20130141变更为【国药准字J20180056】；原执行标准JX20120248变更为【《中国药典》2015年第二版第二部及JX20120248】；原通用名序号10302000003变更为【13304010201】；原大类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【肌肉-骨骼系统药物】；原中类抗痛风药物变更为【抗痛风药】；原小类null变更为【抗痛风药】；原子类null变更为【促进尿酸排泄药】；原社区大包装价格开始时间2017-07-01变更为【2018-12-01】；	10000000002787

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
24	519874	社区大包装	断血流片	国药准字 Z34020006	86904365000197	薄膜衣片	每片重0.35g	84	安庆回音必制药股份有限公司	原生产企业安庆乘风制药有限公司变更为【安庆回音必制药股份有限公司】；原执行标准《中国药典》2010年版一部变更为【《中国药典》2015年版一部】；备注是空值；原社区大包装价格开始时间2018-08-27变更为【2018-12-01】；	10000000003386
25	474002	社区大包装	癍闭舒片	国药准字 Z20050675	86902986000909	片剂	每片重0.3g	24	同药集团大同制药有限公司	原生产企业亚宝药业大同制药有限公司变更为【同药集团大同制药有限公司】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000034895
26	T74043	社区大包装	萆薢分清丸	国药准字 Z22022808	86903503000112	水丸	每20粒重1g, 6g/袋	10	吉林紫鑫药业股份有限公司	原规格数量0.05变更为【6】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000035181
	474043	社区大包装	萆薢分清丸	国药准字 Z22022808	86903503000112	水丸	每20粒重1g, 6g/袋	10	吉林紫鑫药业股份有限公司	原规格数量0.05变更为【6】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000035181
27	474169	社区大包装	新生化颗粒	国药准字 Z14020444	86902986000244	颗粒剂	每袋装6g	12	同药集团大同制药有限公司	原生产企业亚宝药业大同制药有限公司变更为【同药集团大同制药有限公司】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000036471
28	T74271	社区大包装	注射用替考拉宁	国药准字 J20171006	86982032000015	注射剂	替考拉宁 200mg 每包装含一小瓶200mg 替考拉宁和一瓶注射用水3ml。	1	Gruppo Lepetit S. r. l. (分包装企业: 赛诺菲(北京)制药有限公司)	原通用名序号10101070002变更为【null】；原大类抗微生物药物变更为【全身用抗感染药】；原中类抗生素类变更为【全身用抗菌药】；原小类糖肽类药物变更为【null】；原规格200mg变更为【替考拉宁 200mg 每包装含一小瓶200mg 替考拉宁和一瓶注射用水3ml。】；原社区大包装价格开始时间2018-02-01变更为【2018-12-01】；	10000000003760
	474271	社区大包装	注射用替考拉宁	国药准字 J20171006	86982032000015	注射剂	替考拉宁 200mg 每包装含一小瓶200mg 替考拉宁和一瓶注射用水3ml。	1	Gruppo Lepetit S. r. l. (分包装企业: 赛诺菲(北京)制药有限公司)	原通用名序号10101070002变更为【null】；原大类抗微生物药物变更为【全身用抗感染药】；原中类抗生素类变更为【全身用抗菌药】；原小类糖肽类药物变更为【null】；原规格200mg变更为【替考拉宁 200mg 每包装含一小瓶200mg 替考拉宁和一瓶注射用水3ml。】；原社区大包装价格开始时间2018-02-01变更为【2018-12-01】；	10000000003760
29	500401	社区大包装	注射用曲妥珠单抗	国药准字 J20180073	86900723000380	注射剂	440 mg(20 ml)/瓶	1	Genentech Inc. (分包装企业: 上海罗氏制药有限公司)	原药品本位码86900723000366变更为【86900723000380】；原批准文号国药准字J20170037变更为【国药准字 J20180073】；原执行标准JS20140045变更为【JS20170037】；原通用名序号null变更为【13201050304】；原大类抗肿瘤药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类null变更为【抗肿瘤药】；原小类null变更为【其他抗肿瘤药】；原子类null变更为【单克隆抗体】；原社区大包装价格开始时间2018-09-01变更为【2018-12-01】；	100000000039005
30	520069	社区大包装	注射用醋酸奥曲肽微球	H20150247	86978679002406	微球注射剂	20mg	1	Sandoz GmbH	原社区大包装价格开始时间2018-11-14变更为【2018-12-01】；	100000000041523
31	520070	社区大包装	注射用醋酸奥曲肽微球	H20150246	86978679002390	微球注射剂	30mg	1	Sandoz GmbH	原执行标准JX20050124变更为【JX20050214】；原社区大包装价格开始时间2018-11-14变更为【2018-12-01】；	100000000041524
32	T74737	社区大包装	注射用帕瑞昔布钠	国药准字 J20180034	86901187000459	注射剂	40mg	1	Pharmacia and Upjohn Company (分包装企业: 辉瑞制药有限公司)	原药品本位码86978718001094变更为【86901187000459】；原批准文号国药准字J20130044变更为【国药准字J20180034】；原社区大包装价格开始时间2018-10-01变更为【2018-12-01】；	10000000004699
	474737	社区大包装	注射用帕瑞昔布钠	国药准字 J20180034	86901187000459	注射剂	40mg	1	Pharmacia and Upjohn Company (分包装企业: 辉瑞制药有限公司)	原药品本位码86978718001094变更为【86901187000459】；原批准文号国药准字J20130044变更为【国药准字J20180034】；原社区大包装价格开始时间2018-10-01变更为【2018-12-01】；	10000000004699

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
33	T74814	社区大包装	碘普罗胺注射液	国药准字J20180043	86907785000099	注射剂	100ml:76.89g	1	Bayer AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)	原生产企业Bayer Pharma AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)变更为【Bayer AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)】; 原药品本位码86978271002606变更为【86907785000099】; 原批准文号国药准字J20130157变更为【国药准字J20180043】; 原通用名序号12201020005变更为【13808010207】; 原大类诊断用药物变更为【杂类】; 原小类主要用于CT造影剂变更为【碘化X射线造影剂】; 原子类null变更为【水溶性、向肾性、低渗X射线造影剂】; 备注是空值; 原社区大包装价格开始时间2018-11-14变更为【2018-12-01】;	10000000005342
	474814	社区大包装	碘普罗胺注射液	国药准字J20180043	86907785000099	注射剂	100ml:76.89g	1	Bayer AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)	原生产企业Bayer Pharma AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)变更为【Bayer AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)】; 原药品本位码86978271002606变更为【86907785000099】; 原批准文号国药准字J20130157变更为【国药准字J20180043】; 原通用名序号12201020005变更为【13808010207】; 原大类诊断用药物变更为【杂类】; 原小类主要用于CT造影剂变更为【碘化X射线造影剂】; 原子类null变更为【水溶性、向肾性、低渗X射线造影剂】; 原社区大包装价格开始时间2016-12-29变更为【2018-12-01】;	10000000005342
34	474868	社区大包装	聚乙烯醇滴眼液	HC20171010	86982468000016	滴眼剂	0.5ml:7mg	10	信东生科技股份有限公司	原药品本位码86979160000079变更为【86982468000016】; 原批准文号HC20160027变更为【HC20171010】; 原执行标准进口药品注册标准JX20050282变更为【进口药品注册标准JX20170354】; 原通用名序号12002050004变更为【13701110130】; 原大类专科特殊用药物变更为【感觉器官药物】; 原中类眼科用药物变更为【眼科用药】; 原小类其他变更为【其他眼科用药】; 原子类null变更为【其他眼科用药】; 原社区大包装价格开始时间2017-01-09变更为【2018-12-01】;	10000000005941
35	467405	社区大包装	糠酸莫米松鼻喷雾剂	国药准字H20113481	86904735001236	喷雾剂	每瓶60揆, 每揆含糠酸莫米松50 μg, 药物浓度为0.05%(g/g)。	1	浙江仙琚制药股份有限公司	原通用名序号12003000018变更为【null】; 原大类专科特殊用药物变更为【呼吸系统】; 原中类耳鼻喉科用药物变更为【null】; 原规格每瓶60揆, 每揆0.1mL, 含糠酸莫米松50 μg, 药物浓度为0.5mg/mL(8mL:4mg)变更为【每瓶60揆, 每揆含糠酸莫米松50 μg, 药物浓度为0.05%(g/g)】; 原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】;	10000000006061
36	T65038	社区大包装	尼莫地平注射液	国药准字J20140105	86978271002750	注射剂	50ml:10mg(含一次性输注管)	1	Bayer AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)	原生产企业Bayer Pharma AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)变更为【Bayer AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)】; 原通用名序号11204000022变更为【12708010133】; 原大类神经系统用药物变更为【心血管系统】; 原中类脑血管病用药物变更为【钙通道阻滞剂】; 原小类null变更为【主要作用于血管的选择性钙通道阻滞剂】; 原子类null变更为【二氢吡啶衍生物类】; 原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】;	10000000010238
	465038	社区大包装	尼莫地平注射液	国药准字J20140105	86978271002750	注射剂	50ml:10mg(含一次性输注管)	1	Bayer AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)	原生产企业Bayer Pharma AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)变更为【Bayer AG(分包装企业: 拜耳医药保健有限公司广州分公司)】; 原通用名序号11204000022变更为【12708010133】; 原大类神经系统用药物变更为【心血管系统】; 原中类脑血管病用药物变更为【钙通道阻滞剂】; 原小类null变更为【主要作用于血管的选择性钙通道阻滞剂】; 原子类null变更为【二氢吡啶衍生物类】; 原社区大包装价格开始时间2017-01-09变更为【2018-12-01】;	10000000010238

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
37	T74997	社区大包装	碘普罗胺注射液	国药准字J20180041	86907785000105	注射剂	100ml:62.34g	1	Bayer AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)	原生产企业Bayer Pharma AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)变更为【Bayer AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)】;原药品本位码86978271002583变更为【86907785000105】;原批准文号国药准字J20130155变更为【国药准字J20180041】;原通用名序号12201020005变更为【13808010207】;原大类诊断用药物变更为【杂类】;原小类主要用于CT造影剂变更为【碘化X射线造影剂】;原子类null变更为【水溶性、向肾性、低渗X射线造影剂】;备注是空值;原社区大包装价格开始时间2018-08-27变更为【2018-12-01】;	10000000010247
	474997	社区大包装	碘普罗胺注射液	国药准字J20180041	86907785000105	注射剂	100ml:62.34g	1	Bayer AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)	原生产企业Bayer Pharma AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)变更为【Bayer AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)】;原药品本位码86978271002583变更为【86907785000105】;原批准文号国药准字J20130155变更为【国药准字J20180041】;原通用名序号12201020005变更为【13808010207】;原大类诊断用药物变更为【杂类】;原小类主要用于CT造影剂变更为【碘化X射线造影剂】;原子类null变更为【水溶性、向肾性、低渗X射线造影剂】;原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】;	10000000010247
38	T74998	社区大包装	碘普罗胺注射液	国药准字J20180045	86907785000143	注射剂	20ml:12.47g	1	Bayer AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)	原生产企业Bayer Pharma AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)变更为【Bayer AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)】;原药品本位码86978271002552变更为【86907785000143】;原批准文号国药准字J20130152变更为【国药准字J20180045】;原通用名序号12201020005变更为【13808010207】;原大类诊断用药物变更为【杂类】;原小类主要用于CT造影剂变更为【碘化X射线造影剂】;原子类null变更为【水溶性、向肾性、低渗X射线造影剂】;原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】;	10000000010248
	474998	社区大包装	碘普罗胺注射液	国药准字J20180045	86907785000143	注射剂	20ml:12.47g	1	Bayer AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)	原生产企业Bayer Pharma AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)变更为【Bayer AG(分包装企业:拜耳医药保健有限公司广州分公司)】;原药品本位码86978271002552变更为【86907785000143】;原批准文号国药准字J20130152变更为【国药准字J20180045】;原通用名序号12201020005变更为【13808010207】;原大类诊断用药物变更为【杂类】;原小类主要用于CT造影剂变更为【碘化X射线造影剂】;原子类null变更为【水溶性、向肾性、低渗X射线造影剂】;原社区大包装价格开始时间2017-01-26变更为【2018-12-01】;	10000000010248
39	T75004	社区大包装	劳拉西洋片	H20171288	86978992000431	片剂	0.5mg	20	Atlantic Laboratories Corporation, Ltd.	原批准文号H20130909变更为【H20171288】;原执行标准JM20120002变更为【JX20170214】;原通用名序号11302010006变更为【13405020110】;原大类治疗精神障碍药物变更为【神经系统药物】;原中类抗焦虑药物变更为【精神安定药】;原小类镇静抗焦虑药物(BDZ类)变更为【抗焦虑药】;原子类null变更为【苯二氮卓衍生物】;原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】;	10000000010306
	475004	社区大包装	劳拉西洋片	H20171288	86978992000431	片剂	0.5mg	20	Atlantic Laboratories Corporation, Ltd.	原批准文号H20130909变更为【H20171288】;原执行标准JM20120002变更为【JX20170214】;原通用名序号11302010006变更为【13405020110】;原大类治疗精神障碍药物变更为【神经系统药物】;原中类抗焦虑药物变更为【精神安定药】;原小类镇静抗焦虑药物(BDZ类)变更为【抗焦虑药】;原子类null变更为【苯二氮卓衍生物】;原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】;	10000000010306

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
40	T75006	社区大包装	劳拉西洋片	H20171290	86978992000424	片剂	2.0mg	100	Atlantic Laboratories Corporation, Ltd.	原批准文号H20130911变更为【H20171290】；原执行标准JM20120002变更为【JX20170214】；原通用名序号11302010006变更为【13405020110】；原大类治疗精神障碍药物变更为【神经系统药物】；原中类抗焦虑药物变更为【精神安定药】；原小类镇静抗焦虑药物（BDZ类）变更为【抗焦虑药】；原子类null变更为【苯二氮卓衍生物】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	10000000010308
	475006	社区大包装	劳拉西洋片	H20171290	86978992000424	片剂	2.0mg	100	Atlantic Laboratories Corporation, Ltd.	原批准文号H20130911变更为【H20171290】；原执行标准JM20120002变更为【JX20170214】；原通用名序号11302010006变更为【13405020110】；原大类治疗精神障碍药物变更为【神经系统药物】；原中类抗焦虑药物变更为【精神安定药】；原小类镇静抗焦虑药物（BDZ类）变更为【抗焦虑药】；原子类null变更为【苯二氮卓衍生物】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	10000000010308
41	T75030	社区大包装	劳拉西洋片	H20171289	86978992000417	片剂	1.0mg	20	Atlantic Laboratories Corporation, Ltd.	原批准文号H20130910变更为【H20171289】；原执行标准JM20120002变更为【JX20170214】；原通用名序号11302010006变更为【13405020110】；原大类治疗精神障碍药物变更为【神经系统药物】；原中类抗焦虑药物变更为【精神安定药】；原小类镇静抗焦虑药物（BDZ类）变更为【抗焦虑药】；原子类null变更为【苯二氮卓衍生物】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	10000000010366
	475030	社区大包装	劳拉西洋片	H20171289	86978992000417	片剂	1.0mg	20	Atlantic Laboratories Corporation, Ltd.	原批准文号H20130910变更为【H20171289】；原执行标准JM20120002变更为【JX20170214】；原通用名序号11302010006变更为【13405020110】；原大类治疗精神障碍药物变更为【神经系统药物】；原中类抗焦虑药物变更为【精神安定药】；原小类镇静抗焦虑药物（BDZ类）变更为【抗焦虑药】；原子类null变更为【苯二氮卓衍生物】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	10000000010366
42	T44415	社区大包装	骨化三醇软胶囊	国药准字H20030491	86904036000341	软胶囊	0.25微克	10	正大制药（青岛）有限公司	原生产企业青岛正大海尔制药有限公司变更为【正大制药（青岛）有限公司】；原通用名序号10807040002变更为【12511020306】；原大类激素及调节内分泌功能药物变更为【消化道和代谢方面的药物】；原中类钙代谢调节药物变更为【维生素类】；原小类其他变更为【维生素A和维生素D, 包括二者的复方制剂】；原子类null变更为【维生素D及其类似药】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	10000000011016
	444415	社区大包装	骨化三醇软胶囊	国药准字H20030491	86904036000341	软胶囊	0.25微克	10	正大制药（青岛）有限公司	原生产企业青岛正大海尔制药有限公司变更为【正大制药（青岛）有限公司】；原通用名序号10807040002变更为【12511020306】；原大类激素及调节内分泌功能药物变更为【消化道和代谢方面的药物】；原中类钙代谢调节药物变更为【维生素类】；原小类其他变更为【维生素A和维生素D, 包括二者的复方制剂】；原子类null变更为【维生素D及其类似药】；原社区大包装价格开始时间2017-07-01变更为【2018-12-01】；	10000000011016
43	502705	社区大包装	酚咖片	国药准字H10970371	86904036000402	素片	对乙酰氨基酚250毫克和咖啡因32.5毫克	16	正大制药（青岛）有限公司	原生产企业青岛正大海尔制药有限公司变更为【正大制药（青岛）有限公司】；原通用名代码X-N02BE-F032-A001变更为【X-R05XX-F032-A001】；原通用名序号10301030007变更为【null】；原大类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【呼吸系统】；原中类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【咳嗽和感冒制剂】；原小类其他变更为【其他感冒制剂】；原社区大包装价格开始时间2018-11-01变更为【2018-12-01】；	10000000011306

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
44	502727	社区大包装	骨化三醇软胶囊	国药准字H20143141	86904036000464	胶囊剂	0.5 μg	10	正大制药（青岛）有限公司	原生产企业青岛正大海尔制药有限公司变更为【正大制药（青岛）有限公司】；原通用名序号10807040002变更为【12511020306】；原大类激素及调节内分泌功能药物变更为【消化道和代谢方面的药物】；原中类钙代谢调节药物变更为【维生素类】；原小类其他变更为【维生素A和维生素D, 包括二者的复方制剂】；原子类null变更为【维生素D及其类似药】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	10000000011502
45	T75813	社区大包装	盐酸左卡巴斯汀鼻喷雾剂	国药准字J20171037	86900734000324	鼻用喷雾剂	10ml:5mg	1	Janssen Pharmaceutica N.V. (分包装: 上海强生制药有限公司)	原药品本位码86900734000294变更为【86900734000324】；原批准文号国药准字J20160072变更为【国药准字J20171037】；原通用名序号12003000031变更为【13601010305】；原大类专科特殊用药物变更为【呼吸系统】；原中类耳鼻喉科用药物变更为【鼻部制剂】；原小类null变更为【减轻充血药及其他鼻局部用药】；原子类null变更为【不包括皮质激素的抗过敏药物】；备注是空值；原社区大包装价格开始时间2018-11-14变更为【2018-12-01】；	10000000011758
	475813	社区大包装	盐酸左卡巴斯汀鼻喷雾剂	国药准字J20171037	86900734000324	鼻用喷雾剂	10ml:5mg	1	Janssen Pharmaceutica N.V. (分包装: 上海强生制药有限公司)	原药品本位码86900734000294变更为【86900734000324】；原批准文号国药准字J20160072变更为【国药准字J20171037】；原通用名序号12003000031变更为【13601010305】；原大类专科特殊用药物变更为【呼吸系统】；原中类耳鼻喉科用药物变更为【鼻部制剂】；原小类null变更为【减轻充血药及其他鼻局部用药】；原子类null变更为【不包括皮质激素的抗过敏药物】；原社区大包装价格开始时间2017-09-01变更为【2018-12-01】；	10000000011758
46	501359	社区大包装	头孢呋辛酯片	H20181025	86978462000589	片剂	0.25g	6	GLAXO OPERATIONS UK LIMITED	原批准文号H20130343变更为【H20181025】；原通用名代码X-J01DC-T070-A001变更为【X-J01DC-T162-A001】；原通用名序号10101010208变更为【13101040249】；原大类抗微生物药物变更为【全身用抗感染药】；原中类抗生素类变更为【全身用抗菌药】；原小类β内酰胺类药物变更为【其他β-内酰胺类抗菌药】；原子类头孢菌素类药物变更为【第二代头孢菌素】；原社区大包装价格开始时间2017-10-17变更为【2018-12-01】；	10000000012268
47	500344	社区大包装	甲苯磺酸拉帕替尼片	国药准字J20180011	86910290000034	片剂	0.25g	70	Glaxo Operations UK Limited, (trading as Glaxo Wellcome Operations) 分包装企业名称 葛兰素史克（天津）有限公司	原通用名序号null变更为【13201050510】；原大类抗肿瘤药物变更为【抗肿瘤药及免疫调节剂】；原中类null变更为【抗肿瘤药】；原小类null变更为【其他抗肿瘤药】；原子类null变更为【蛋白激酶抑制剂】；原社区大包装价格开始时间2018-11-14变更为【2018-12-01】；	10000000012270
48	476172	社区大包装	左氧氟沙星滴眼液	国药准字H20113118	86902680000717	滴眼剂	5ml: 24.4mg (以左氧氟沙星计), 包装规格为每瓶8ml。	1	河北创健药业有限公司	原规格8ml变更为【5ml: 24.4mg (以左氧氟沙星计), 包装规格为每瓶8ml。】；原社区大包装价格开始时间2018-10-01变更为【2018-12-01】；	10000000015586
49	476173	社区大包装	左氧氟沙星滴眼液	国药准字H20113118	86902680000717	滴眼剂	5ml: 24.4mg (以左氧氟沙星计), 包装规格为每瓶10ml。	1	河北创健药业有限公司	原规格10ml变更为【5ml: 24.4mg (以左氧氟沙星计), 包装规格为每瓶10ml。】；原社区大包装价格开始时间2018-10-01变更为【2018-12-01】；	10000000015590

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品一般信息维护

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
50	T68181	社区大包装	那屈肝素钙注射液	国药准字H20153092	86901570000066	注射剂	0.4ml: 4100IU（预灌封注射器）	1	南京健友生化制药股份有限公司	原通用名名称那曲肝素钙注射液变更为【那屈肝素钙注射液】；原通用名序号11802010102变更为【12601010210】；原大类血液系统药物变更为【血液和造血器官药】；原中类抗凝血药物及溶栓药物变更为【抗血栓形成药】；原小类抗凝血药物变更为【抗血栓形成药】；原子类肝素及低分子量肝素类药物变更为【肝素类】；原规格.04ml: 4100IU变更为【0.4ml: 4100IU（预灌封注射器）】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	10000000019211
	468181	社区大包装	那屈肝素钙注射液	国药准字H20153092	86901570000066	注射剂	0.4ml: 4100IU（预灌封注射器）	1	南京健友生化制药股份有限公司	原通用名名称那曲肝素钙注射液变更为【那屈肝素钙注射液】；原通用名序号11802010102变更为【12601010210】；原大类血液系统药物变更为【血液和造血器官药】；原中类抗凝血药物及溶栓药物变更为【抗血栓形成药】；原小类抗凝血药物变更为【抗血栓形成药】；原子类肝素及低分子量肝素类药物变更为【肝素类】；原规格.04ml: 4100IU变更为【0.4ml: 4100IU（预灌封注射器）】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	10000000019211
51	501790	社区大包装	妇阴康洗剂	国药准字Z20123050	86904372000029	洗剂	每瓶装10ml	1	宿州亿帆药业有限公司	原生产企业蚌埠亿帆美科制药有限公司变更为【宿州亿帆药业有限公司】；原社区大包装价格开始时间2018-11-01变更为【2018-12-01】；	10000000024093
52	501819	社区大包装	香砂养胃胶胶囊	国药准字Z20064462	86903789000233	胶囊剂	每粒装0.45g	36	黑龙江天宏药业股份有限公司	原社区大包装价格开始时间2018-11-01变更为【2018-12-01】；	10000000024147
53	502199	社区大包装	神曲消食口服液	国药准字Z20153035	86901749002280	口服溶液剂	每支装10ml	6	扬子江药业集团江苏龙凤堂中药有限公司	原生产企业扬子江药业集团有限公司变更为【扬子江药业集团江苏龙凤堂中药有限公司】；原辅料添加辅料添加0变更为【辅料添加1】；原社区大包装价格开始时间2018-04-01变更为【2018-12-01】；	10000000025259
54	519909	社区大包装	苯溴马隆片	国药准字J20180056	86901533000331	片剂	50mg	30	德国赫曼大药厂（Excella GmbH & Co. KG）（分装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）	原生产企业ExcellaGmbH（分包装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）变更为【德国赫曼大药厂（Excella GmbH & Co. KG）（分装企业：昆山龙灯瑞迪制药有限公司）】；原药品本位码86978811000079变更为【86901533000331】；原批准文号国药准字J20130141变更为【国药准字J20180056】；原执行标准《中国药典》2015年第二部。【含量测定】限度、【检查】项下溶出度、微生物限度和脆碎度仍按进口药品注册标准JX20120248执行。变更为【《中国药典》2015年第二版第二部及JX20120248】；原通用名序号10302000003变更为【13304010201】；原大类解热镇痛及非甾体抗炎药物变更为【肌肉-骨骼系统药物】；原中类抗痛风药物变更为【抗痛风药】；原小类null变更为【抗痛风药】；原子类null变更为【促进尿酸排泄药】；备注是空值；原社区大包装价格开始时间2018-08-27变更为【2018-12-01】；	10000000025517
55	521867	社区大包装	盐酸布替萘芬乳膏	国药准字H20040790	86905668000075	乳膏剂	每支装10克（10g:0.1g）	1	云南龙润药业有限公司	原最小包装量10变更为【1】；原规格10g:0.1g变更为【每支装10克（10g:0.1g）】；备注是空值；原社区大包装价格开始时间2018-11-14变更为【2018-12-01】；	10000000029466
56	521869	社区大包装	盐酸布替萘芬乳膏	国药准字H20040790	86905668000075	乳膏剂	每支装30克（10g:0.1g）	1	云南龙润药业有限公司	原计量单位盒变更为【支】；原最小包装量30变更为【1】；原规格10g:0.1g变更为【每支装30克（10g:0.1g）】；备注是空值；原社区大包装价格开始时间2018-11-14变更为【2018-12-01】；	10000000029471

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品政策信息维护-下调医保支付标准

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
1	T66138	社区大包装	复方甘草酸苷片	国药准字H20083001	86900106000129	片剂	每片含甘草酸苷25mg(相当于甘草酸单铵盐25.52mg)、甘氨酸25mg、甲硫氨酸25mg	100	北京凯因科技股份有限公司	原社区大包装价格97变更为【95.84】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000019913
	466138	社区大包装	复方甘草酸苷片	国药准字H20083001	86900106000129	片剂	每片含甘草酸苷25mg(相当于甘草酸单铵盐25.52mg)、甘氨酸25mg、甲硫氨酸25mg	100	北京凯因科技股份有限公司	原社区大包装价格97变更为【95.84】；原社区大包装价格开始时间2018-08-03变更为【2018-12-01】；	100000000019913
2	466142	社区大包装	复方甘草酸苷片	国药准字H20083001	86900106000129	片剂	每片含甘草酸苷25mg(相当于甘草酸单铵盐25.52mg)、甘氨酸25mg、甲硫氨酸25mg	40	北京凯因科技股份有限公司	原社区大包装价格43.28变更为【39.64】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000019914
	T66142	社区大包装	复方甘草酸苷片	国药准字H20083001	86900106000129	片剂	每片含甘草酸苷25mg(相当于甘草酸单铵盐25.52mg)、甘氨酸25mg、甲硫氨酸25mg	40	北京凯因科技股份有限公司	原社区大包装价格40.12变更为【39.64】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	100000000019914
3	472364	社区大包装	奥拉西坦注射液	国药准字H20050860	86900339000040	注射剂	5ml:1.0g	1	广东世信药业有限公司	原社区大包装价格48.97变更为【43.78】；原社区大包装价格开始时间2016-07-01变更为【2018-12-01】；	100000000021287
4	503747	社区大包装	注射用盐酸多巴胺	国药准字H20041357	86904383001008	注射剂	20mg	1	国药集团国瑞药业有限公司	原社区大包装价格49.2变更为【29.8】；原社区大包装价格开始时间2018-02-12变更为【2018-12-01】；	10000000018770
5	490498	社区大包装	奥拉西坦注射液	国药准字H20050860	86900339000040	注射剂	5ml:1.0g	1	广东世信药业有限公司	原社区大包装价格52变更为【48.97】；原社区大包装价格开始时间2017-01-26变更为【2018-12-01】；	10000000019804
6	501903	社区大包装	注射用克林霉素磷酸酯	国药准字H20163396	86901041000823	注射剂	0.3g	1	福安药业集团庆余堂制药有限公司	原社区大包装价格43.8变更为【42】；原社区大包装价格开始时间2017-10-17变更为【2018-12-01】；	10000000024463

2018年天津市社会保险药品分类与代码管理系统信息维护明细表（第十三期）药品政策信息维护-退出支付范围

序号	三目编码	目录类型	通用名名称	批准文号	药品本位码	剂型	计量规格描述	最小包装量	生产企业	变更内容	品种序号
1	477682	社区大包装	注射用奥扎格雷钠	国药准字H20045905	86901749000354	注射剂	20毫克	1	扬子江药业集团有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000007100
	T77682	社区大包装	注射用奥扎格雷钠	国药准字H20045905	86901749000354	注射剂	20毫克	1	扬子江药业集团有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000007100
2	465397	社区大包装	盐酸左氧氟沙星注射液	国药准字H20060337	86901749000200	注射剂	3ml：0.3g	1	扬子江药业集团有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000007447
	T65397	社区大包装	盐酸左氧氟沙星注射液	国药准字H20060337	86901749000200	注射剂	3ml：0.3g	1	扬子江药业集团有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000007447
3	463768	社区大包装	阿法骨化醇片	国药准字H10950134	86901066000075	片剂	0.5μg	10	重庆药友制药有限责任公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000021763
4	479023	社区大包装	妇女痛经颗粒	国药准字Z20040123	86904140000145	颗粒剂	每袋装5g	10	山东绿因药业有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000023307
	T79023	社区大包装	妇女痛经颗粒	国药准字Z20040123	86904140000145	颗粒剂	每袋装5g	10	山东绿因药业有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000023307
5	501007	社区大包装	金莲花口服液	国药准字Z20055103	86902763000276	合剂	每支装10ml	10	石家庄四药有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000026842
6	479836	社区大包装	重感灵胶囊	国药准字Z20090024	86905332000622	胶囊剂	每粒装0.5g(含安乃近62.5mg、马来酸氯苯那敏0.75mg)	24	江西普正制药有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000034494
	T79836	社区大包装	重感灵胶囊	国药准字Z20090024	86905332000622	胶囊剂	每粒装0.5g(含安乃近62.5mg、马来酸氯苯那敏0.75mg)	24	江西普正制药有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	100000000034494
7	502729	社区大包装	脉络通颗粒	国药准字Z32020371	86901749001092	颗粒剂	每袋装6g	3	扬子江药业集团有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	10000000011508
8	501866	社区大包装	妇科再造丸	国药准字Z20025056	86905415000662	浓缩丸	每10丸重2.6g	60	贵阳德昌祥药业有限公司	终止社区大包装支付价：结束时间为【2018-11-30】；	10000000024412