## 医院药品评价与遴选量化评分表

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **药品名称** |  | **规格** |  |
| **生产厂家** |  | **价格** |  |
| **指标体系及权重系数细则(指标信息和数据来源)** | **细则** | **自评得分** | **药学部****初评得分** |
| **一、药学特性(20分)** |  |  |
| 适应证(3分) | 3分 临床必需，首选2分 临床需要，次选1分 可选药品较多 |  |  |
| 药理作用(3分) | 3分 临床疗效确切，作用机制明确2分 临床疗效确切，作用机制尚不十分明确1分 临床疗效一般，作用机制不明确 |  |  |
| 体内过程(3分) | 3分 体内过程明确，药动学参数完整2分 体内过程基本明确，药动学参数不完整1分 体内过程尚不明确，无药动学相关研究 |  |  |
| 药剂学和使用方法(6分)(可多选) | 1分 主要成分及辅料明确2分 剂型适宜1分 给药剂量便于掌握1分 给药频次适宜1分 使用方便 |  |  |
| 一致性评价(5分) | 5分 原研药品/参比药品3分 通过一致性评价的仿制药品1分 非原研或未通过一致性评价药品 |  |  |
| **二、有效性(20**分**)** | 20分 诊疗规范推荐(国家卫生行政部门)18分 指南I级推荐(A级证据18, B级证据17, C级证据16，其他15)14分 指南II级及以下推荐(A级证据14, B级证据13,C级证据12，其他10分 专家共识推荐6分 以上均无推荐 |  |  |
| **三、安全性(20**分**)** |  |  |
| 不良反应分级或CTCAE分级(7分) | 7分 症状轻微，无需治疗或CTC 1级6分 症状较轻，需要干预或CTC 2级5分 症状明显，需要干预或CTC 3级4分 症状严重，危及生命或CTC 4-5级，发生率<0.1 %3分 症状严重，危及生命或CTC 4-5级，发生率(0.1%一1%)2分 症状严重，危及生命或CTC 4-5级，发生率(>1%一10%)1分 症状严重，危及生命或CTC 4-5级，发生率> 10% |  |  |
| 特殊人群(可多选)(7分) | 2分 儿童可用1分 老人可用1分 孕妇可用1分 哺乳期妇女可用1分 肝功能异常可用1分 肾功能异常可用 |  |  |
| 药物相互作用所致不良反应(3分) | 3分 轻中度:一般无需调整用药剂量2分 重度:需要调整剂量1分 禁忌:禁止在同一时段使用 |  |  |
| 其他(可多选)(3分) | 1分 不良反应均为可逆性1分 无致畸、致癌1分 无特别用药警示 |  |  |
| **四、经济性(20**分**)** |  |  |
| 同通用名药品(5分) | 5分 日均治疗费用最低4分 日均治疗费用低于中位数3分 日均治疗费用居中2分 日均治疗费用高于中位数1分 日均治疗费用最高 |  |  |
| 主要适应证可替代药品(15分) | 15分 日均治疗费用最低13分 日均治疗费用低于中位数11分 日均治疗费用居中9分 日均治疗费用高于中位数7分 日均治疗费用最高 |  |  |
| **五、其他属性(20**分**)** |  |  |
| 国家医保(5分) | 5分 国家医保甲类，且没有支付限制条件4分 国家医保甲类，有支付限制条件3分 国家医保乙类/国家谈判药品，且没有支付限制条件2分 国家医保乙类/国家谈判药品，有支付限制条件1分 不在国家医保目录 |  |  |
| 基本药物(3分) | 3分 在《国家基本药物目录》，没有△要求2分 在《国家基本药物目录》，有△要求1分 不在《国家基本药物目录》 |  |  |
| 贮藏条件(3分) | 3分 常温贮藏2.5分 常温贮藏，避光或遮光2分 阴凉贮藏1.5分 阴凉贮藏，避光或遮光1分 冷藏/冷冻贮藏 |  |  |
| 药品有效期(3分) | 3分 >36个月2分 24一36个月1分 <24个月 |  |  |
| 全球使用情况（3分） | 3分 美国、欧洲、日本均已上市2分 美国或欧洲或日本上市1分 美国、欧洲、日本均未上市 |  |  |
| 生产企业状况（3分） | 3分 生产企业为世界销量前50制药企业(美国制药经理人)2分 生产企业在国家工业和信息化部医药工业百强榜1分 其他企业 |  |  |
| **总分（100）** |  |  |  |
| 一票否决信息 | 申请表信息不真实 |  |  |
| 申请表信息不完整、新药申请资料未按要求递交 |  |  |
| 与基本药物、集中采购等药事相关政策落实相悖离的品种 |  |  |
| 所申请药品与科室诊疗范围不符 |  |  |
| 未挂网品种 |  |  |
| 医院已有一品两规（未提出淘汰意见） |  |  |
| 不合理用药情形突出、经研究停用品种 |  |  |

**注**：本量化评分采用百分制。用于新品种引进时，有3种推荐建议。70分以上为强推荐，拟通过药事管理与药物治疗学委员会进一步审议；60—70分，根据临床是否有替代治疗药物，为弱推荐或不推荐；60分以下为不推荐。