

中国癌症基金会帕捷特项目入组患者

申请赫赛汀援助药品知情同意书

中国癌症基金会秉承扶贫济困的一贯宗旨，自 2011 年 8 月开展赫赛汀®患者援助项目以来，已累计近 10 万名经济困难的乳腺癌患者获得了慈善药品的援助。目前乳腺癌治疗发展迅速，针对乳腺癌 HER2 患者进行双靶联合治疗（赫赛汀®+帕捷特）成为目前治疗优先选择，但双靶治疗的药品费用较为昂贵，对乳腺癌患者而言仍是较大的经济负担，中国癌症基金会将继续对部分接受双靶治疗的乳腺癌患者提供赫赛汀®药品援助，以减轻家庭及社会负担，改善患者生活质量，延长患者生存时间。

项目申请条件：

- 1、低收入家庭的患者；
- 2、帕捷特患者援助项目入组的患者；
- 3、鉴于本项目赫赛汀援助药品数量有限，本次援助直至药品发完为止，所有解释权归中国癌症基金会所有。

赫赛汀®治疗常见不良反应：

发热	恶心	呕吐	输注反应	腹泻	感染	贫血
咳嗽加重	头痛	乏力	呼吸困难	皮疹	中性粒细胞减少症	肌痛

需要中断或停止赫赛汀®治疗常见的不良反应

充血性心衰	左心室功能明显下降	严重的输注反应	肺毒性
-------	-----------	---------	-----

赫赛汀®患者援助项目终止条款（如有以下情况之一者援助药品自动停止）

1. 早期乳腺癌辅助治疗：使用赫赛汀®辅助治疗期间出现转移或者复发或者生命终止。
2. 使用赫赛汀®治疗期间出现严重不良反应，且由临床医师判定需要停止赫赛汀®治疗的患者。
3. 患者或法律监护人/亲属要求停止应用赫赛汀®治疗。
4. 发生第二肿瘤，医师认为需要停止使用赫赛汀®的患者。
5. 不能按照项目要求定期随访的患者。
6. 患者提供任何虚假的医学或经济证明；或隐瞒其真实信息（包括医学及经济信息等）。
7. 患者将援助药品出售或转赠其他人。
8. 援助药品发放完毕为止。

个人信息保密

对于您的个人信息及医学资料，我们将严格保密，不会用于任何商业用途，仅用于项目的管理、执行和审计。患者信息和资料将由主办方或项目委托执行方保留，除卫生监管部门审查监督外，不会披露给其他第三方。涉及到用药不良事件时，在符合适用的法律法规前提下，相关患者信息和资料会披露给药品捐赠的药品不良反应监管部门，其可能会就此进行跟进和随访，将该信息录入到药品捐赠方的药品不良事件数据库并按照相关法律规定上报给相关法规部门。

申请声明

作为一名患者，我已阅读上述内容，并知晓项目申请条件，并了解了赫赛汀®治疗可能发生的不良反应。我愿意加入“中国癌症基金会关于部分患者可继续申请赫赛汀®患者援助项目”，同意并将严格遵守项目的相关规定，自愿按程序申请。

患者签字（需患者本人签字）：_____

日期：_____