

新方案使您

更早获益  
更久受益  
更少付出

项目热线

400-880-8780

周一至周五 9:00-18:00

项目网站

<http://www.4008808780.com>



中华慈善总会  
特罗凯慈善赠药项目



中华慈善总会  
[www.chinacharity.cn](http://www.chinacharity.cn)

# 中华慈善总会 特罗凯®慈善赠药项目



项目介绍 **新**



# 中华慈善总会特罗凯®慈善赠药项目

## 目 录

一.	项目介绍	1
	• 目的	1
	• 启动和截止时间	1
	• 援助对象	1
	• 项目联系方式	1
	• 项目监查	1
二.	申请条件	2
三.	项目流程（非低保患者）	3
	项目流程（低保患者）	4
四.	项目覆盖网络	5
五.	特罗凯®介绍	6
六.	中华慈善总会介绍	7
七.	罗氏集团介绍	8
八.	法律声明	9

## 项目介绍

### 目的

秉承中华慈善总会一贯宗旨，帮助低收入人群在重大疾病情况下的救助，满足并鼓励患者与疾病抗争的物质与精神需求，以帮助晚期肺癌患者获得更大支持。在中华慈善总会的领导下，上海罗氏制药有限公司的大力支持下，开展了“中华慈善总会特罗凯®慈善赠药项目”。

### 项目启动时间

- 2008年4月。

### 项目截止时间

如果因不可抗力或因特殊原因必须停止赠药，我们会提前通过多种渠道告知公众。对于已经预约成功和已经开始领药的患者，我们将保证这些患者的持续赠药直至患者到达停药的标准。

### 项目援助对象

- 本人知晓自己患晚期肺癌、经指定医疗机构评估确认为符合特罗凯®适应症（复治的原发性晚期非小细胞肺癌，服药前经过至少一次的全身化疗）的低保患者（享有低保待遇至少一年）。
- 本人知晓自己患晚期肺癌、经指定医疗机构评估确认为符合特罗凯®适应症（复治的原发性晚期非小细胞肺癌，服药前经过至少一次的全身化疗）的非低保患者，经过连续5个月特罗凯®治疗获得明显疗效且无疾病进展，但因经济原因无法继续承担药品费用。

\*因援助数量有限，满足上述条件并不等于一定能得到赠药。

### 项目联系方式

**求助热线：400-880-8780**（座机及手机均可，周一至周五9:00-18:00，节假日除外）

**邮政信箱：北京100034-88信箱**（接收EMS及挂号信）

**项目网站：<http://www.4008808780.com>**

**E-mail: [help@tarhelpline.com](mailto:help@tarhelpline.com)**

### 项目监查

项目组对获赠患者定期进行抽查，核对个人信息和病历资料，如拒绝接受核查或经核查发现任何医学条件或经济条件不符将立即停止赠药。

# 中华慈善总会特罗凯®慈善赠药项目

## 申请条件

### 医学条件

1. 患者必须是经组织学或细胞学证实的原发性IIIB或IV期非小细胞肺癌。
2. 本人知晓自己患晚期肺癌、经指定医疗机构评估确认为符合特罗凯®适应症(复治的原发性晚期非小细胞肺癌, 服药前经过至少一次的全身化疗)的患者。
3. 患者在接受特罗凯®治疗之前必须有可评价病灶。
4. 在申请前, 患者必须连续服用罗氏特罗凯®(150mg/片/天)治疗直至申请时至少五个月, 且无疾病进展, 经临床评估能够继续从特罗凯®治疗中获益。(低保患者可忽略此项)
5. 患者根据项目流程规定的时间进行医学随访, 并提供相应的检查报告, 由项目执行医院提供评估报告, 确认无疾病进展, 需继续服用特罗凯®(150mg/片/天)治疗, 且无不可耐受的毒副反应。

### 其他条件

1. 本项目援助对象为持中华人民共和国居民身份证/军官证的大陆患者。
2. 由本人根据自身工作状态, 由单位人事部门及户籍所在地街道/乡镇人民政府出具的符合以下要求的低收入证明。
  - 无工作单位的人员, 必须由当地乡级以上政府或街道办事处负责人签字盖章。
  - 有工作单位的人员, 必须由单位人事部门负责人签字并盖人事专用章, 以及当地乡级以上政府或街道办事处负责人签字盖章。
3. 低保患者需提供签发一年以上的低保证复印件加盖发证单位公章、上一年度最低生活保障金领取记录复印件(领取单位盖章)及特罗凯®慈善赠药项目低保证明原件。
4. 患者需在开始服用特罗凯®后的两个月内填写项目预约信息表, 知情同意书, 以EMS或挂号信方式邮寄至“北京100034-88信箱”进行项目预约。低保患者可直接申请。

### 终止条件

如有以下情况之一者赠药自动停止

1. 经项目执行医院确认疾病进展
2. 有不可耐受的毒副反应
3. 患者或法律监护人/亲属要求停止继续应用特罗凯®治疗
4. 不能坚持到慈善定点医院接受执行医师定期随访
5. 拒绝接受项目审查的患者
6. 未能按期提供医学资料证明其肿瘤没有进展
7. 接受援助治疗的患者死亡
8. 提供任何不实、虚假的医学或经济证明
9. 将赠药出售或转赠其他人的
10. 患者对特罗凯®可享受费用报销
11. 因不可抗力或因特殊原因必须停止赠药项目

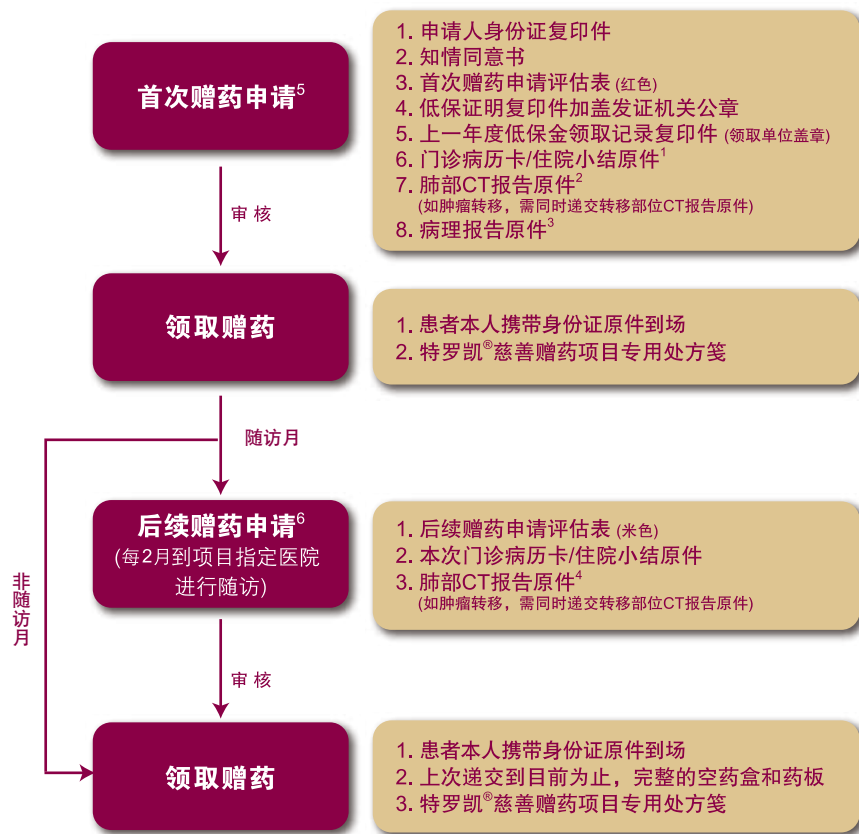
## 项目流程 (非低保患者)



1. a. 患者服用特罗凯®两个月之内必须进行项目预约  
b. 不进行项目预约, 不予受理项目申请  
c. 服药超过两个月后预约的患者, 视为仅服药二个月  
d. 预约成功以项目热线回电患者为准  
e. 项目热线在接到预约资料10个工作日内回复患者, 如果超过10个工作日未接到回复, 请务必及时致电热线查询
2. a. 到项目申请之前的连续服用特罗凯®(150mg/片/天)5个月的发票  
b. 发票抬头需是申请人身份证上的姓名
3. a. 自首次服用特罗凯®开始, 至此次申请为止, 全部门诊病历原件  
b. 如住院小结复印件需加盖医院公章  
c. 住院小结须充分体现患者疾病无进展
4. CT报告日期最早为服用特罗凯®满5个月前30个自然日
5. 如只能提供病理报告复印件需加盖医院公章
6. a. 后续申请赠药的患者, 每2月均要到项目执行医院进行复查并填写“后续赠药申请评估表”  
b. 每2月提供肺部CT检查报告  
c. 项目认可经执行医生签字的非本院CT报告原件
- 7.8. a. 所有申请材料及补充材料均需项目执行医院签字医生签字  
b. 首次赠药最多可提前30个自然日进行申请  
c. 后续赠药最多可提前15个自然日进行申请

# 中华慈善总会特罗凯®慈善赠药项目

## 项目流程（低保患者）



1. a. 患者需提供全部门诊病历原件和住院小结原件  
b. 如只能提供复印件, 需加盖医院公章
2. CT报告日期为服用特罗凯®前
3. 如只能提供病理报告复印件需加盖医院公章
4. a. 后续申请赠药的患者, 每2月均要到项目执行医院进行复查并填写“后续赠药申请评估表”  
b. 每2月提供肺部CT检查报告  
c. 项目认可经执行医生签字的非本院CT报告原件
- 5.6. a. 所有申请材料及补充材料均需项目执行医院签字医生签字  
b. 首次赠药最多可提前30个自然日进行申请  
c. 后续赠药最多可提前15个自然日进行申请

## 首次赠药申请的审核

申请由中华慈善总会审核, 符合申请条件得到批准后, 由项目求助热线通知患者前往中华慈善总会各地办事处或指定药房领取赠药。

- \* 中华慈善总会有权拒绝不符合条件的申请。
- \* 患者从开始申请到领取赠药一般需要1个月, 递交的门诊病历卡/住院小结必须按RECIST标准体现化疗、服用特罗凯®的疗效, 项目组有权要求患者递交更多的证明资料。
- \* 若审核不合格, 项目求助热线将电话通知申请不成功, 并将所有资料原件以挂号信方式退还患者。
- \* 如提交材料不齐, 项目求助热线将通知患者补齐资料后以EMS或挂号信方式邮寄至“北京100034-88信箱”进行项目预约。

## 后续赠药的审核

\* 当月CT检查报告与服用特罗凯®后肿瘤直径最小的一张CT检查报告相对比, 按照RECIST标准评估疾病进展。

附RECIST标准中对于肿瘤PD的诠释: 所有靶病灶最长直径之和与基线相比增加20%或以上, 同时增加的绝对数值在5mm或以上; 出现新病灶。

本项目最终解释权归中华慈善总会所有。

## 覆盖网络

我们在全国107个城市拥有项目执行医生, 37个城市设立了赠药点。



具体信息请咨询项目热线: 400-880-8780



# 中华慈善总会特罗凯®慈善赠药项目

## 特罗凯®介绍

特罗凯®（厄洛替尼）是一种治疗非小细胞肺癌的靶向治疗药物。每日口服一次。特罗凯®于2004年11月获得美国FDA批准，2005年9月获欧盟批准上市，并于2007年获得SFDA批准在中国上市。

特罗凯®的作用机制与化疗不同，其针对性地作用于肿瘤细胞，从而抑制肿瘤细胞的生长。其靶点是人体表皮生长因子受体，这种表皮生长因子通过在肿瘤细胞间传递信号，在多种肿瘤形成及生长的过程中起着关键作用。特罗凯®通过抑制细胞内表皮生长因子受体上的一种特定的酶，阻断这种信号传导，从而阻止肿瘤细胞生长。

特罗凯®是全球唯一一个被证实能够为晚期肺癌患者延长生存期的靶向治疗药物。TRUST是在全球开展的特罗凯®用作二线或三线治疗晚期非小细胞肺癌的扩展研究，入选了亚洲、中东、欧洲和美洲各地59个国家的近12,000名非小细胞肺癌患者。TRUST研究全球的临床数据再次证明特罗凯®延长非小细胞肺癌患者的生存。该项目亚洲共有7个国家和地区入组了1064例患者，在中国有16个中心参加，入组519例患者。该研究中国临床数据显示特罗凯®对中国患者疗效更好，中位无疾病进展时间为6.44个月，中位总生存15.37个月。腺癌患者更高达8.05个月的中位无疾病进展期。

总之，特罗凯®能延长晚期肺癌患者的生存，具有良好的安全性，改善患者生活质量。

特罗凯®单药用于非小细胞肺癌的推荐剂量为150mg/日，至少在进食前1小时或进食后2小时服用。持续用药直到疾病进展或出现不能耐受的毒性反应。无证据表明进展后继续治疗能使患者受益。（特罗凯®的使用请谨遵医嘱。）

特罗凯®最常见的不良反应是皮疹和腹泻，有皮疹患者的生存期显著优于未出现皮疹的患者，且皮疹可以作为临床获益的信号。

注：详细服用方法参见产品说明书或遵医嘱。

## 中华慈善总会介绍

中华慈善总会成立于1994年，是经中国政府批准依法注册登记，由热心慈善事业的公民、法人及其他社会组织志愿参加的全国性非营利公益社会团体，目前在全国拥有300余个会员单位。其宗旨是：发扬人道主义精神，弘扬中华民族扶贫济困的传统美德，帮助社会上不幸的个人和困难群体，开展多种形式的社会救助工作。中华慈善总会第一任会长是崔乃夫先生，第二任会长是阎明复先生，现任会长是范宝俊先生。

中华慈善总会自成立至今，始终坚持恪守总会宗旨，积极倡导慈善意识，努力开拓慈善工作的服务领域，广泛动员社会力量，多方筹措慈善资金，配合政府有关部门在紧急救援、扶贫济困、安老助孤、医疗救助、助学支教等方面做了大量工作，取得了显著成绩。近几年来，中华慈善总会特别注意发挥其本身所特有的涵盖面较为宽泛的特点，开展了救灾、扶贫、安老、助孤、支教、助学、扶残、助医等八大方面几十个慈善项目，逐步形成了遍布全国、规模巨大的慈善援助体系。截止目前，中华慈善总会直接募集慈善款物共折合人民币超过百亿元，使数以千万计的困难群众得到了不同形式的救助。

中华慈善总会实行严格的财务制度和审计制度，聘请了知名会计师事务所进行年度财务审计，重大募捐活动接受国家审计署的审计，并随时接受社会监督。中华慈善总会始终坚持公开、公正、依法、自律的财务理念，社会公信力稳步提高。

中华慈善总会不断加强对外联络工作，与港澳台和海外的许多公益慈善机构建立了良好的合作关系，并共同实施了多项合作项目，得到了国际慈善组织的普遍认同。1998年，中华慈善总会加入了国际联合劝募协会，成为该组织中在中国大陆的唯一会员。可以说，中华慈善总会作为中国最大、最有影响力的慈善组织之一，已经开始成为联系海内外华人和国际友人，共同促进中国慈善事业稳步发展的一条重要枢纽。



# 中华慈善总会特罗凯®慈善赠药项目

## 罗氏集团介绍

罗氏总部位于瑞士巴塞尔，在制药和诊断领域是世界领先的以研发为基础的健康事业公司之一。作为世界上最大的生物科技公司，罗氏提供从早期发现、预防、诊断到治疗的创新产品与服务，在诸多领域都作出了突出的贡献，从而提高了人类的健康水准和生活质量。罗氏是体外诊断领域、抗肿瘤药品和移植药品的全球领先者；是病毒学领域的市场领导者。在其他关键疾病领域如自身免疫性疾病、炎症、代谢和中枢神经系统疾病等同样表现活跃。2007年，药品部的销售额达368亿瑞士法郎，诊断部的销售额达93亿瑞士法郎。2007年，罗氏共投入了超过80亿瑞士法郎在研发上，并与包括基因泰克、中外制药在内的多个合作伙伴建立了研究与开发的业务联盟。罗氏集团共拥有约79,000名员工。您可以通过登录互联网[www.roche.com](http://www.roche.com)了解更多信息。

## 法律声明

特罗凯®慈善赠药项目的一切解释权归中华慈善总会。  
本项目以新《项目介绍》为准。  
本项目为自愿报名形式。