

项目名称： 维思通集善援助合作项目	执行周期（月）： 60 个月
直接受益对象及人数： 2.8 万名	项目金额（万元）： 6641.38 万元
项目资金来源： 西安杨森制药有限公司	
是否是新设立项目： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否：	该项目已执行 4.5 年
项目领域	
<input type="checkbox"/> 助听 <input type="checkbox"/> 助学 <input type="checkbox"/> 助行 <input type="checkbox"/> 助困 <input type="checkbox"/> 启明 <input type="checkbox"/> 其他： <u>（请具体说明类别）助困</u>	
项目概述	
<p>1. 项目简介（包括标点不超过 30 个字符）</p> <p>为了改善贫困精神分裂症患者的药物治疗，改进患者及其家庭的生活质量，促进患者回归社会，推动社会和谐发展，中国残疾人福利基金会、西安杨森制药有限公司共同发起了“中国残疾人福利基金会维思通集善援助合作项目”，针对贫困的精神分裂症和双向情感障碍的躁狂发作患者开展的集善援助项目。</p>	
<p>2. 项目背景</p> <p>当前，我国各类精神疾病患者人数超 1 亿人，重性精神病患者人数超 1 6 0 0 万。随着社会压力增大、生活节奏加快，这一数字并成增长趋势。各类精神疾病中精神分裂症是一种患病率高、复发率高、致残率高，且疾病负担较重的慢性迁延性疾病。根据世界卫生组织的调查结果，全球精神分裂症患病率约为 3.8%-8.4%，终生患病率高达 13%。若按 2014 年末总人口 13.68 亿推算，中国内地精神分裂症患者约有 1780 万。</p> <p>治疗精神分裂症的药物按药理作用主要分为典型和非典型两类。典型抗精神分裂症药物又称传统抗精神分裂症药物，代表药物有氯丙嗪、氟哌啶醇等，这类药物对精神分裂症的阳性症状治疗效果较好，但对阴性症状无效，治疗同时往往伴随较严重的锥体外系反应（EPS），患者依</p>	

从性较差，往往由于严重的副反应中断治疗，从而导致疾病反复发作。非典型抗精神分裂药物，治疗谱更广，对阴性症状效果明显优于传统药物，安全性高，副作用更轻微，服用剂量更小，也出现了很多更先进的剂型，极大提高了患者的依从性，从而减少了患者复发率，而且也减少了患者由于住院、劳动力丧失所带来的经济损失，使患者能够更快回归社会。

据 2011 年数据估计，当时我国有精神分裂症患者约 1000 万人，其中约有 300 万没有被诊断，仅有约 140 万人接受正规治疗，而其中只有约 70 万人接受非典型抗精神分裂药物治疗，其余的由于经济等方面的原因，只能接受传统药物治疗，这些患者主要生活在农村和经济欠发达地区。患者常常因无法耐受典型药物的严重副作用而中断治疗，从而导致病情复发，加重了家庭经济负担，陷入“因病致贫”的恶性循环。因而，中国的精神分裂症药物治疗方面存在着巨大的需求。

为了改善贫困精神分裂症患者的药物治疗，改进患者及其家庭的生活质量，促进患者回归社会，推动社会和谐发展，中国残疾人福利基金会、西安杨森制药有限公司共同发起了“中国残疾人福利基金会维思通集善援助合作项目”，针对贫困的精神分裂症和双向情感障碍的躁狂发作患者开展的集善援助项目。

项目详情

- 1) 项目方案，执行计划及时间节点
 - 2) 项目执行预算
 - 3) 项目监督机制
- 可另附表单

一、开展时间：2011年-2016年

二、运作方式

- 1、西安杨森制药有限公司向中国残疾人福利基金会捐赠维思通药品，中国残疾人福利基金会设立维思通项目办公室（以下简称项目办）并组织专职人员负责具体执行工作。
- 2、各地项目医院及项目医生在项目办登记备案，推荐维思通适应症患者申请项目援助。
- 3、项目办根据项目医院患者需求为项目医院资助维思通药品，项目医院组织项目医生为患者进行医学评估，组织患者领取援助药品。
- 4、援助对象：

医学条件：

 1. 曾经或正在使用利培酮片剂治疗，
 2. 临床诊断符合维思通药品说明书适应症，无维思通药品说明书中的使用禁忌

经济条件：

 3. 持有贫困证明的患者，或民政局托管在医疗机构的社会流浪患者，或持有残疾人证明的患者。

基本条件：

 4. 中华人民共和国公民（不包括触犯刑律的羁押服刑及保外就医人员），认可项目流程，自愿接受援助，经自愿申请符合的均可参加本项目。

项目部门信息

项目部门：	
项目联系人信息	
姓名及职务：沈晓帆 项目主管	电子邮件： 13701368128@139.com
办公电话：85114560	通讯地址：北京市东城区北池子大街44号
立项时间：2011年6月	