

发表病例报告知情同意书

尊敬的患者，您好：

经入院后相关检查，目前考虑患儿高胆汁酸血症及运动发育迟缓与钠牛磺胆酸共转运多肽 (NTCP) 缺陷病相关，该疾病是由于 SLC10A1 基因突变所致肝细胞基侧膜转运蛋白 NTCP 的胆汁酸盐摄取功能受损形成的一种遗传代谢病。此类型病例国际上报道的较少，且该病例为新发基因突变位点，临床表现少见，属于罕见病例，我们希望发表相关内容，增强医师对该类疾病的了解。发表的相关文章内会隐去您的私人信息，但会交代整个发病过程及治疗转归。若您同意，可签署此知情同意书：

同 意。

医师： [REDACTED]

监护人： [REDACTED]

日期： 2021. 6. 5