



บันทึกข้อความ

สำนักบริหารกลาง
เลขรับ 10836
วันที่ 15 ส.ค. 2552
เวลา 12.00

ส่วนราชการ กลุ่มงานการเงิน กลุ่มบริหารงานคลัง สำนักบริหารกลาง โทร. 2218
ที่ กย 0401.3/ 3223 วันที่ 11 ธันวาคม 2552

ลงวันที่ 10836

เรื่อง ระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษายาบาล สำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลัง อัកเสบติดเชื้อที่จำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง 3 ชนิด

เรียน อธิบดีกรมตรวจบัญชีสหกรณ์

ตามหนังสือกระทรวงการคลัง ด่วนที่สุด ที่ กค 0422.2/ว 431 ลงวันที่ 26 พฤศจิกายน 2552
เรื่อง ระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษายาบาล สำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลัง อักเสบติดเชื้อที่จำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง 3 ชนิด กรมบัญชีกางได้เรียนชี้แจงว่า

1. เพื่อให้ผู้ป่วยที่ใช้สิทธิสวัสดิการรักษาพยาบาลเข้าราชการ ได้รับการรักษาอย่างเหมาะสม เกิดประสิทธิผลที่ดีในการรักษาพยาบาล และสามารถควบคุมการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการรักษาพยาบาลเข้าราชการ ให้เกิดความคุ้มค่า มีประสิทธิภาพ จึงเห็นควรจัดทำระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษายาบาล สำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบ_rumaตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดเชื้อที่จำเป็นต้องใช้yanอกบัญชียาหลักแห่งชาติที่มีค่าใช้จ่ายสูง 3 ชนิด

2. เพื่อให้การเบิกจ่ายเงินสวัสดิการรักษาพยาบาลเข้าราชการเป็นไปอย่างถูกต้อง จึงเห็นควร กำหนดดังนี้

2.1 การเบิกจ่ายค่ารักษายาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบ_rumaตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดเชื้อที่จำเป็นต้องใช้yanอกบัญชียาหลักแห่งชาติที่มีค่าใช้จ่ายสูงจะต้องดำเนินการในระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษายาบาล และการใช้ยาดังกล่าวจะต้องเป็นไปตามเงื่อนไขหรือข้อบ่งชี้ที่สมาคมรูมาติสซัมแห่งประเทศไทยกำหนด จึงจะสามารถเบิกจ่ายจากทางราชการได้ ทั้งนี้ ให้ยกเลิกการออกหนังสือรับรองจากคณะกรรมการแพทย์ของสถานพยาบาลกรณีการใช้yanอกบัญชียาหลักแห่งชาติเพื่อให้ผู้มีสิทธินำมาเบิกจ่าย ณ ส่วนราชการต้นสังกัด

2.2 สถานพยาบาลจะต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายต่าง ๆ ที่เกิดขึ้น จากการดำเนินการที่ไม่ถูกต้องของแพทย์ในสังกัด ดังนี้

2.2.1 การส่งข้อมูลที่ไม่ตรงกับความเป็นจริงในการขออนุมัติใช้yanอกบัญชียาหลักแห่งชาติตั้งแต่ต่อไป

2.2.2 การสั่งจ่ายยาให้กับผู้ป่วยที่มีแผนการรักษาด้วยyanอกบัญชีหลักแห่งชาติตั้งแต่ต่อไป หรือให้ผู้ป่วยซื้อยาเอง โดยมิได้ดำเนินการตามขั้นตอนในระบบที่จัดทำขึ้นนี้

ทั้งนี้ ให้มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 15 ธันวาคม 2552 เป็นต้นไป

2.2 เนื่องจากกรมบัญชีกลางอยู่ระหว่างการจัดทำระบบเบิกจ่ายตรงค่าวัสดุพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก และผู้ป่วยโรคสะเก็ดเงินที่มีข้ออักเสบตามเกณฑ์ของสมาคมแพทย์ผิวนังแห่งประเทศไทย และสมาคมรูมาติสซัมแห่งประเทศไทย ที่จำเป็นต้องใช้ยา Etanercept และ Infliximab ดังนี้ เพื่อเป็นการบรรเทาความเดือดร้อนของผู้ป่วยสิทธิสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการ จึงเห็นควรกำหนดให้คณะกรรมการแพทย์ของสถานพยาบาลสามารถออกหนังสือรับรองกรณีการใช้ยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติในผู้ป่วยกลุ่มโรคสะเก็ดเงินดังกล่าว เพื่อประกอบการเบิกจ่ายได้ถึง วันที่ 28 กุมภาพันธ์ 2553

ทั้งนี้ การรับทราบหนังสือราชการ ติดต่อประสานงานจากหน่วยงานอื่น อยู่ในอำนาจของผู้อำนวยการสำนักบริหารกลาง ตามคำสั่งกรมตรวจบัญชีสหกรณ์ ที่ 2063/2547 ลงวันที่ 24 ธันวาคม 2547 ข้อ 2

จึงเรียนมาเพื่อ โปรดทราบ และเห็นควรเวียนแจ้งให้ ทุกหน่วยงาน ในสังกัดทราบ และถือปฏิบัติต่อไป

(นางการดี หมื่นหาญ)

นักวิชาการเงินและบัญชีชำนาญการ

(นางสาวสิริวรรณ ศุภลักษณ์)
หัวหน้ากลุ่มงานการเงิน

- ทราบ
- เห็นชอบตามเสนอ

๑๕๖๒ 15 ส.ค. 2552
(นางสาวกฤตยาภรณ์กุล)

นักทรัพยากรบุคคลชำนาญการพิเศษ รักษาการแทน
ผู้อำนวยการสำนักบริหารกลาง ปฏิบัติราชการแทน
ขออภัยในการตรวจบัญชีสหกรณ์

(นางอรุณี กอเจือง)
ผู้อำนวยการกลุ่มบริหารงานคลัง

สำเนาถูกต้อง

๑๕๘ 15 ม.ค. 2552
(นางสาวดวงจันทร์ เพ็งใจงาม)
เจ้าพนักงานธุรการชำนาญงาน

เลขที่หนังสือส่งสำนักบริหารกลาง กตส.

สำเนาส่ง ทุกหน่วยงานในสังกัด กตส. ที่ กช 0401/ว 1509 ลา. 15 ม.ค. 2552

คู่มือที่สุด

ที่ กค 0422.2/ว 431



กรมตรวจบัญชีสหกรณ์
รับที่..... ๗๓๘๒
วันที่... ๑๓.๑๐.๒๕๕๒
เวลา..... ๑๔.๖๗ น.

กรมบัญชีกลาง

ถนนพระราม ๖ ก槐 พื้นที่ ๑๐๔๐๙ สำนักงานคลัง

26 พฤษภาคม 2552

เลขรับ... ๖๓๒๒
วันที่..... - ๔ S.A. 2552
เวลา..... ๑๒.๐๕

เรื่อง ระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาล สำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบเรื้อร้ำตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลัง อักเสบติดยึดที่จำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง 3 ชนิด

เรียน อธิบดีกรมตรวจบัญชีสหกรณ์

สิ่งที่ส่งมาด้วย หลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาลตามระบบเบิกจ่ายตรงสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรคเรื้อร้ำติกที่แพทย์ผู้ทำการรักษา มีแผนการรักษาด้วยยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง (Rheumatic Disease Prior Authorization: RDPA)

ด้วยสมาคมรูมาติดิสซัมแห่งประเทศไทย ได้จัดทำแนวทางเวชปฏิบัติการใช้ยา Anti-CD20 (Rituximab) ในการรักษาผู้ป่วยโรคข้ออักเสบเรื้อร้ำตอยด์ (Rheumatoid Arthritis) และแนวทางเวชปฏิบัติการใช้ยา Anti-TNF-α ซึ่งประกอบด้วยยา Etanercept และ Infliximab ใน การรักษาผู้ป่วยโรคข้ออักเสบเรื้อร้ำตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดยึด (Ankylosing Spondylitis) รวมทั้งแบบบันทึกข้อมูลที่ใช้ติดตามผลการรักษา โดยมีวัตถุประสงค์ให้มีการจัดทำระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบเรื้อร้ำตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดยึดที่จำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง 3 ชนิดดังกล่าว เพื่อให้เกิดการใช้ยาอย่างเหมาะสม พร้อมทั้งมีระบบการประเมินผลและเฝ้าระวังผลข้างเคียงที่อาจเกิดขึ้น

กรมบัญชีกลางพิจารณาแล้ว ขอเรียนว่า

1. เพื่อให้ผู้ป่วยที่ใช้สิทธิสวัสดิการรักษาพยาบาลเข้าราชการ ได้รับการรักษาอย่างเหมาะสม เกิดประสิทธิผลที่ดีในการรักษาพยาบาล และสามารถควบคุมการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการรักษาพยาบาลเข้าราชการให้เกิดความคุ้มค่า มีประสิทธิภาพ จึงเห็นควรจัดทำระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาล สำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบเรื้อร้ำตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดยึดที่จำเป็นต้องใช้ยาของบัญชีรายหลัก แห่งชาติที่มีค่าใช้จ่ายสูง 3 ชนิดดังกล่าว

2. เพื่อให้การเบิกจ่ายเงินสวัสดิการรักษาพยาบาลเข้าราชการเป็นไปอย่างถูกต้อง จึงเห็นควรกำหนดดังนี้

2.1 การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบเรื้อร้ำตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดยึดที่จำเป็นต้องใช้ยาของบัญชีรายหลักแห่งชาติที่มีค่าใช้จ่ายสูงดังกล่าว

จะต้องดำเนินการในระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาลตามสิ่งที่ส่งมาด้วย และการใช้ยาดังกล่าวจะต้องเป็นไปตามเงื่อนไขหรือข้อบ่งชี้ที่สมาคมรูมาติสซัมแห่งประเทศไทยกำหนด จึงจะสามารถเบิกจ่ายจากทางราชการได้ ทั้งนี้ ให้ยกเลิกการออกหนังสือรับรองจากคณะกรรมการแพทย์ของสถานพยาบาลกรณีการใช้ยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติเพื่อให้ผู้มีสิทธิ์นำมาเบิกจ่าย ณ สำนักงานการต้นสังกัด

2.2 สถานพยาบาลจะต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายต่างๆ ที่เกิดขึ้น จากการดำเนินการที่ไม่ถูกต้องของแพทย์ในสังกัด ดังนี้

2.2.1 การส่งข้อมูลที่ไม่ตรงกับความเป็นจริง ในการขออนุมัติใช้ยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติตั้งกล่าว

2.2.2 การสั่งจ่ายยาให้กับผู้ป่วยที่มีแผนการรักษาด้วยยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติตั้งกล่าวหรือให้ผู้ป่วยซื้อยาเอง โดยมิได้ดำเนินการตามขั้นตอนในระบบที่จัดทำขึ้นนี้ ทั้งนี้ ให้มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 15 ธันวาคม 2552 เป็นต้นไป

2.3 เนื่องจากกรมบัญชีกลางอยู่ระหว่างการจัดทำระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาล สำหรับผู้ป่วยโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก และผู้ป่วยโรคสะเก็ดเงินที่มีข้ออักเสบตามเกณฑ์ของสมาคมแพทย์ผู้ว่าด้วยประเทศไทย และสมาคมรูมาติสซัมแห่งประเทศไทย ที่จำเป็นต้องใช้ยา Etanercept และ Infliximab ดังนั้น เพื่อเป็นการบรรเทาความเดือดร้อนของผู้ป่วยลิธิสวัสดิการรักษาพยาบาล ข้าราชการ จึงเห็นควรกำหนดให้คณะกรรมการแพทย์ของสถานพยาบาลสามารถออกหนังสือรับรองกรณีการใช้ยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติในผู้ป่วยกลุ่มโรคสะเก็ดเงินตั้งกล่าว เพื่อประกอบการเบิกจ่ายได้ถึงวันที่ 28 กุมภาพันธ์ 2553

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งให้เจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทราบและถือปฏิบัติต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

๘/๙/๒๕๕๒

(นายมนัส แฉมเวหา)

ที่ปรึกษาด้านพัฒนาระบบการเงินการคลัง
รักษาราชการแทน อธิบดีกรมบัญชีกลาง

สำนักมาตรฐานค่าตอบแทนและสวัสดิการ
กลุ่มงานสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการ
โทร. 0-2298-6086-8, 0-2273-9561

**หลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล
ตามระบบเบิกจ่ายตรงสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติกที่แพทย์ผู้ทำการรักษา มีแผนการรักษา
ด้วยยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง (Rheumatic Disease Prior Authorization: RDPA)**

ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค 0422.2/ว431 ลงวันที่ 26 พฤศจิกายน 2552 เรื่อง ระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาล สำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลัง อักเสบดียดีที่จำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง 3 ชนิด สถานพยาบาลที่มีความจำเป็นต้องเบิกค่ายากคุ้มสารชีวภาพ ที่มีค่าใช้จ่ายสูงในผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก ต้องดำเนินการส่งข้อมูลตามไปรโตรโคลที่ระบุ เพื่อขออนุมัติใช้ยา ดังกล่าว ซึ่งประกอบด้วย 5 ไปรโตรโคล ดังต่อไปนี้

การวินิจฉัย	ยา
<input type="checkbox"/> Ankylosing Spondylitis (AS)	- Etanercept (AS – ETA)
<input type="checkbox"/> Ankylosing Spondylitis (AS)	- Infliximab (AS – INF)
<input type="checkbox"/> Rheumatoid Arthritis (RA)	- Etanercept (RA – ETA)
<input type="checkbox"/> Rheumatoid Arthritis (RA)	- Infliximab (RA – INF)
<input type="checkbox"/> Rheumatoid Arthritis (RA)	- Rituximab (RA – RTX)

โดยสถานพยาบาลที่มีความจำเป็นต้องเบิกจ่ายยากคุ้มนี้ให้ปฏิบัติตามขั้นตอน ดังนี้

1. การใช้ยาที่ต้องขออนุมัติ

การใช้ยาที่ต้องขออนุมัติ จะต้องเป็นไปตามเงื่อนไขหรือข้อบ่งชี้ที่สมาคมรูมาติสชั้นแห่งประเทศไทยกำหนด ตามรายละเอียดที่แนบ

2. การลงทะเบียนแพทย์ผู้ทำการรักษา

สถานพยาบาลจะต้องส่งรายชื่อแพทย์ผู้ทำการรักษา ซึ่งมีแผนการรักษาด้วยยาที่ต้องขออนุมัติ ให้สำนักพัฒนาระบบทราจส์ศึกษาการรักษาพยาบาล (สพด.) โดยระบุ ชื่อสถานพยาบาล ชื่อ-สกุลแพทย์ ผู้ทำการรักษา เลขที่ใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรม และสาขาของแพทย์รายดังกล่าว พร้อมทั้ง รายละเอียดสถานที่ติดต่อด้วย E-mail address เพื่อใช้ในการจัดเตรียมฐานข้อมูล ซึ่งจะเป็นแพทย์ที่มีรายชื่อ จากสถานพยาบาลเท่านั้นที่สามารถส่งข้อมูลผู้ป่วยเพื่อขออนุมัติใช้ยา ทั้งนี้ สพด. จะจัดส่งสำเนารายชื่อแพทย์ ให้สำนักงานกลางสารสนเทศบริการสุขภาพ (สกส.) โดยแพทย์จะสามารถส่งข้อมูลการลงทะเบียนผู้ป่วยได้ เมื่อ สกส. ได้รับรายชื่อดังกล่าว และแพทย์จะได้รับการติดตอกลับจาก สพด. ทาง E-mail (เพื่อความรวดเร็ว ในการแจ้งกลับ)

3. การลงทะเบียนผู้ป่วยเข้าระบบเบิกจ่ายตรงและแจ้งกลุ่มโรคเฉพาะ

เนื่องจากการเบิกค่ายากลุ่มนี้จะเบิกในระบบเบิกจ่ายตรงผู้ป่วยภายนอกเท่านั้น ดังนั้น ผู้ป่วยที่มีความจำเป็นต้องใช้ยากลุ่มนี้จะต้องลงทะเบียนเป็นผู้ป่วยระบบเบิกจ่ายตรงผู้ป่วยภายนอก โดยให้สถานพยาบาลผู้เบิกดำเนินการ ดังนี้

3.1 ผู้ป่วยที่ได้ลงทะเบียนในระบบเบิกจ่ายตรงผู้ป่วยภายนอกอยู่แล้ว ให้เพิ่มข้อมูลกลุ่มโรคเฉพาะโดยระบุเป็น RDPA ในโปรแกรมระบบปรับปรุง (OPUPD) และส่งข้อมูลให้ สกส. จากนั้น สกส. จะส่งข้อมูลที่รับรองสิทธิแล้วให้สถานพยาบาลตามรอบระยะเวลาอ้างสิทธิ 15 วัน

3.2 ผู้ป่วยที่ยังไม่ได้ลงทะเบียนในระบบเบิกจ่ายตรงผู้ป่วยภายนอก ให้ลงทะเบียนเข้าระบบดังกล่าวผ่านโปรแกรมลงทะเบียนผู้ป่วยภายนอกสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการ (CSCD) พร้อมระบุกลุ่มโรคเฉพาะเป็น RDPA และส่งข้อมูลให้ สกส. จากนั้น สกส. จะส่งข้อมูลที่รับรองสิทธิแล้วให้สถานพยาบาลตามรอบระยะเวลาอ้างสิทธิ 15 วัน

3.3 หากมีการออกใบเสร็จรับเงินค่ายากลุ่มดังกล่าว ให้สถานพยาบาลระบุเป็นค่าيانอกบัญชี ยาหลักแห่งชาติซึ่งไม่สามารถนำไปยื่นขอเบิก ณ ส่วนราชการได้ และมิให้คณะกรรมการแพทย์ของสถานพยาบาลออกหนังสือรับรองกรณีการใช้ยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติ

4. การส่งข้อมูลผู้ป่วยเพื่อขออนุมัติใช้ยา

สถานพยาบาลจะต้องแจ้งให้แพทย์ผู้รักษาซึ่งมีแผนการรักษาด้วยยาที่ต้องขออนุมัติตามข้อ 2 ถือปฏิบัติดังนี้

4.1 การเขียนทะเบียนเพื่อขออนุมัติใช้ยาครั้งแรก

4.1.1 บันทึกข้อมูลผู้ป่วย หั้งผู้ป่วยเดิมที่ได้รับยาแล้วและผู้ป่วยรายใหม่ ตามที่ระบุในแบบขอเขียน ผ่านโปรแกรม RDPA มายัง สกส. เพื่อส่งต่อให้ สพตร. ทำการตรวจสอบข้อมูล

4.1.2 ดำเนินการตรวจสอบเงื่อนไขการใช้ยา โดยสมาคมรูมาติสซัมแห่งประเทศไทย

4.1.3 รอรับผลการตรวจสอบข้อมูลในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ไฟล์ผ่านโปรแกรม RDPA ภายใน 5 วันทำการ หั้งนี้ การตรวจสอบข้อมูลจะดำเนินการเมื่อได้รับข้อมูลที่ครบถ้วน สมบูรณ์

4.2 การขอต่ออายุการใช้ยา

เมื่อแพทย์ผู้รักษาทำการประเมินผลการรักษาของผู้ป่วยที่ใช้ยากลุ่มนี้ตามรอบระยะเวลาการประเมินที่ระบุในโปรแกรมแล้ว หากมีความจำเป็นต้องใช้ยากลุ่มนี้ต่อเนื่อง ให้ดำเนินการส่งข้อมูลตามแบบขอต่ออายุการใช้ยาในรอบถัดไป (Reapprove) ตามรอบระยะเวลาการต่ออายุเอกสาร ที่ระบุไว้ในแต่ละโปรแกรม

4.3 การแจ้งสิ้นสุดการขอเบิกจ่ายยากลุ่มนี้

ผู้ป่วยที่รักษาครบตามกำหนด หรือแพทย์มีความเห็นว่าควรหยุดยาเนื่องจากไม่ตอบสนองต่อการรักษา หรือไม่สามารถต่อผลข้างเคียงของการรักษา หรือขาดการติดต่อเป็นเวลานาน ให้แพทย์ผู้รักษาส่งข้อมูลของหยุดการใช้ยาตามแบบยกเลิกการเบิกจ่ายยา

5. ผลของการส่งใบโพรโตคอลล่าช้ากว่ากำหนด หรือการไม่แจ้งสิ้นสุดการขออนุมัติใช้ยากลุ่มนี้

กรณีที่สถานพยาบาลไม่ส่งข้อมูลหรือส่งข้อมูลล่าช้ากว่าระยะเวลาที่กำหนด กรมบัญชีกลางจะระงับการจ่ายค่ารักษาพยาบาลของผู้ป่วยรายนี้ให้ สถานพยาบาลจะไม่สามารถเบิกค่ารักษาพยาบาลของผู้ป่วยรายดังกล่าวจนกว่าจะมีการส่งข้อมูลตามใบโพรโตคอลเพื่อขอต่ออายุการใช้ยา หรือยกเลิกการใช้ยา (Reapprove/terminate)

ในการอุทธรณ์เพื่อขอให้จ่ายค่ารักษาพยาบาล ให้สถานพยาบาลปฏิบัติตามนี้

- 1) จัดส่งรายละเอียดค่าใช้จ่ายทั้งหมดที่เกิดขึ้นให้ กรมบัญชีกลาง และ สพต.
- 2) ดำเนินการขอต่ออายุการใช้ยา หรือยกเลิกการใช้ยากลุ่มสารชีวภาพนี้
- 3) สถานพยาบาลจะได้รับค่ารักษาอื่นที่นอกเหนือจากค่ายากลุ่มสารชีวภาพ
- 4) เมื่อใบโพรโตคอลได้รับการอนุมัติจากสมาคมรูมาติสซัมแห่งประเทศไทย หลังการตรวจสอบข้อมูลทางคลินิกย้อนหลังแล้ว สถานพยาบาลจึงได้รับค่ายากลุ่มสารชีวภาพ

6. เงื่อนไขและการตรวจสอบ

6.1 สมาคมรูมาติสซัมแห่งประเทศไทยเป็นผู้พิจารณา เพื่ออนุมัติการใช้ยาตามเงื่อนไขหรือข้อบ่งชี้ที่กำหนด

6.2 สถานพยาบาลต้องเก็บหลักฐานการขอเบิกไว้ เพื่อให้ตรวจสอบได้ เช่นเดียวกับเวชระเบียนโดยข้อมูลที่อยู่ในเวชระเบียนต้องมีความสมบูรณ์ สดคล่องกับการลงทะเบียนผ่านโปรแกรม และจะต้องมีหลักฐานการวินิจฉัยปراกภูอยู่ในเวชระเบียนในสภาพที่สมบูรณ์ด้วย

6.3 การใช้ยากลุ่มดังกล่าวโดยไม่ตรงตามเงื่อนไขหรือข้อบ่งชี้ จะไม่สามารถเบิกจากทางราชการได้

6.4 สถานพยาบาลจะต้องเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายต่างๆ ที่เกิดขึ้น หากตรวจสอบแล้วพบว่า มีการส่งข้อมูลที่ไม่ตรงกับความเป็นจริง (ด้านการวินิจฉัยและประเมินผล) ตามหลักฐานในเวชระเบียน หรือ การที่แพทย์ในสังกัดให้ผู้ป่วยเขียนโดยมิได้ดำเนินการตามโครงการ

แนวทางการใช้ Rituximab ในการรักษาโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ สมาคมรูมาติสชั้มแห่งประเทศไทย

ข้อบ่งชี้ (Indication)

1. Definite diagnosis of RA (ACR criteria)
2. Moderate-severe active disease DAS28 ≥ 5.1
3. ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วย DMARDs (ภาคผนวกที่ 1)
4. ไม่สามารถใช้ยา抗 TNF ได้
5. มีข้อห้ามในการใช้ DMARDs โดยมีความบกพร่องการทำงานของตับหรือไต อย่างมีนัยสำคัญ

ข้อห้ามใช้ (Contraindication)

1. ระหว่างตั้งครรภ์ และ ระหว่างให้นมบุตร
2. แพ้ยา Rituximab หรือส่วนประกอบที่เป็น Murine protein
3. การติดเชื้อ ทั้งชนิดเฉียบพลันและเรื้อรัง รวมทั้งการติดเชื้อซ้ำซาก
4. การติดเชื้อไวรัสตับอักเสบ B หรือไวรัสตับอักเสบ C
5. ภาวะหัวใจล้มเหลวระดับ NYHA grade 4
6. โรคประจำตัวเรื้อรัง เช่น ไตวายเรื้อรัง ตับแข็ง โรคมะเร็ง

ข้อบ่งชี้ในการถอนยา (Drug withdrawal)

ผู้ป่วยที่ไม่ตอบสนองต่อการรักษา (Non – responder) หมายถึง ผู้ป่วยอาการไม่ดีขึ้นหลังได้รับการรักษาด้วยยา Rituximab โดยมีการเปลี่ยนแปลงของค่า DAS 28 ลดลง จากระดับตั้งต้นน้อยกว่า 1.2 หรือหลังการให้ยา ยังคงมีการเพิ่มขึ้นของค่า DAS 28 จากระดับตั้งต้นมากกว่า 0.6

ขนาดและวิธีการใช้ยา

Rituximab ขนาด 500 – 1,000 มก. หยดเข้าหลอดเลือดดำ 2 ครั้ง ห่างกัน 2 สัปดาห์ (D1, D15)

: ให้ premedication ด้วยยา Methyeprednisolone 100 มก. ทางหลอดเลือดดำ และ Antihistamine 30 นาที ก่อนให้ยาในแต่ละครั้ง

: ถ้าไม่มีข้อห้าม แนะนำให้ใช้ Rituximab ร่วมกับ MTX สัปดาห์ละครั้ง

การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการใช้ยา

- ประเมินที่ 16 สัปดาห์ หลังจากให้ยา Rituximab
- ผู้ที่ตอบสนองต่อการรักษา (Responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิกดีขึ้น โดยมีค่า DAS 28 มีการเปลี่ยนแปลง ≥ 1.2 หรือมี Disease activity ลดเหลืออยู่น้อย (DAS 28 < 3.2) หรือโภคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 ≤ 2.6)
- พิจารณาให้ยาต่อ
 - ในกรณีที่ผู้ป่วยยังมี Moderate disease activity เหลืออยู่ โดยค่า DAS 28 ≥ 3.2 หรือ
 - มีอาการกำเริบหลังจากที่ดีขึ้นแล้ว โดยค่า DAS 28 เพิ่มขึ้นจากเดิม ≥ 0.6

- พิจารณาให้ยาเข้าภายในหลัง 24 สัปดาห์

- ในกรณีที่ผู้ป่วยยังมี Moderate disease activity เหลืออยู่ โดยค่า DAS 28 ≥ 3.2 หรือ
- มีอาการกำเริบหลังจากที่ดีขึ้นแล้ว โดยค่า DAS 28 เพิ่มขึ้นจากเดิม ≥ 0.6

ระบบผ่าตัดตามผลการรักษาและผลข้างเคียง

แพทย์ผู้รักษาควรทำการประเมินความคุ้มค่าในการรักษาที่ 4 เดือน หลังจากให้ยา Rituximab เพื่อปรับแผนการรักษาให้เหมาะสมกับสภาวะของโรค อาจพิจารณาลดขนาดยา ยืดระยะเวลาในการให้ยา หรือหยุดยาถ้าเป็นไปได้

ภาคผนวกที่ 1

นิยาม: ไม่ตอบสนองต้องการรักษาด้วย DMARDs หมายถึง

- ผ่านการรักษาด้วยยา DMARDs มาแล้วไม่น้อยกว่า 3 ขนาด โดยถ้าไม่มีข้อห้ามในการใช้ยา หนึ่งใน DMARDs ควรเป็น MTX ในขนาด $\geq 15 \text{ mg/week}$ กรณีผู้ป่วยทนยาไม่ได้ อาจใช้ MTX ในขนาด $\geq 7.5 \text{ mg/week}$ และต้องมีเกณฑ์ข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้
 - ได้ DMARDs ติดต่อกัน ≥ 6 เดือน แต่ละตัวควรใช้ในขนาดมาตรฐาน (Standard target dose) และใช้ต่อเนื่อง ≥ 2 เดือน
 - ได้ DMARDs ติดต่อกัน < 6 เดือน เพราะไม่สามารถยาได้ หรือเกิดพิษจากยา แต่ต้องได้ DMARDs ในขนาด Therapeutic doses ≥ 2 เดือน หรือ
 - มีข้อห้ามในการใช้ DMARDs เนื่องจากการทำงานของตับหรือไตบกพร่อง แต่ต้องไม่ใช้สาเหตุที่เกิดจาก การติดเชื้อ HBV, HCV
- กรณีใช้ Low dose prednisolone ($\leq 10 \text{ mg/day}$) ร่วมด้วย ควรได้รับยาในขนาดคงที่อย่างน้อย 4 สัปดาห์ ก่อนพิจารณาให้ Biologic agent
- ขนาดมาตรฐานและขนาดรักษาของ DMARDs (ตาราง)
ขนาดเต็มที่ของยา DMARDs มาตรฐาน (Standard target doses)

• Hydroxychloroquine	6.5 mg/kg/day
• Chloroquine	4 mg/kg/day
• Sulphasalazine	40 mg/kg/day in divided doses
• IM gold	40 mg/week
• Penicillamine	500-750 mg/day
• Azathioprine	2 mg/kg/day in divided doses
• Methotrexate	0.3 mg/kg/week (maximum 25 mg)
• Cyclosporin A	5 mg/kg/day
• Leflunomide	20 mg/day

ขนาดรักษา ("Therapeutic" doses)

• Hydroxychloroquine	200-400 mg/day
• Chloroquine	125-250 mg/day
• Sulphasalazine	1.5 g/day in divided doses
• IM gold	40 mg/week
• Penicillamine	500-750 mg/day
• Azathioprine	50 mg/day หรือ 1 mg/kg/day
• Methotrexate	7.5 mg/week
• Cyclosporin A	2.5-5 mg/kg/day
• Leflunomide	10 mg/day

แนวทางการใช้ Anti – TNF- α Therapies ในโรคข้ออักเสบเรื้อรังอย่างดี

สมาคมรูมาติสชั้นแห่งประเทศไทย

ข้อบ่งชี้ (Indication)

- Definite diagnosis of RA (ACR criteria)
- Moderate-severe active disease DAS28 \geq 5.1
- ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วย DMARDs (ภาคผนวกที่ 1)
- มีข้อห้ามในการใช้ DMARDs โดยมีความบกพร่องการทำงานของตับหรือไต อย่างมีนัยสำคัญ

ข้อห้ามใช้ (Contraindication)

- ระหว่างตั้งครรภ์ และ ระหว่างให้นมบุตร
- แพ้ยาrunneng หรือแพ้ส่วนประกอบที่เป็น Murine protein
- การติดเชื้อ ทั้งชนิดเฉียบพลันและเรื้อรัง รวมทั้งการติดเชื้อซ้ำๆ มาก
- การติดเชื้อไวรัสตับอักเสบ B, ไวรัสตับอักเสบ C, HIV
- ภาวะหัวใจล้มเหลวระดับ NYHA grade 4
- โรคประจำตัวเรื้อรัง เช่น ไตวายเรื้อรัง ตับแข็ง โรคมะเร็ง
- มีประวัติ Demyelinating disease, Pulmonary fibrosis

ข้อบ่งชี้ในการถอนยา (Drug withdrawal)

ผู้ป่วยที่ไม่ตอบสนองต่อการรักษา (Non – responder) หมายถึง ผู้ป่วยอาการไม่ดีขึ้นหลังได้รับการรักษาด้วยยา Anti-TNF โดยมีการเปลี่ยนแปลงของค่า DAS 28 ลดลง จากระดับตั้งต้นน้อยกว่า 1.2 หรือหลังการให้ยา ยังคงมีการเพิ่มขึ้นของค่า DAS 28 จากระดับตั้งต้นมากกว่า 0.6

ขนาดและวิธีการใช้ยา

- Etanercept (25 มก./ชาวด) 25 มก. ฉีดเข้าใต้ผิวหนังสัปดาห์ละ 2 ครั้ง หรือ Etanercept (50 มก./ชาวด) ฉีดเข้าใต้ผิวหนังสัปดาห์ละครึ่ง หรือให้ร่วมกับ Methotroxate
- Infliximab (100 มก./ชาวด) 3 มก./กг./ครั้ง หยดเข้าหลอดเลือดดำในเวลาไม่น้อยกว่า 2 ชั่วโมง ที่สัปดาห์ 0, 2, 6 และต่อเดือนทุก 8 สัปดาห์ โดยให้ร่วมกับ Methotrexate หลังจากการรักษานาน 6 เดือน หากตอบสนองไม่เป็นที่น่าพอใจ พิจารณาเพิ่มขนาดยาเป็น 5 มก./กг./ครั้ง หยดเข้าหลอดเลือดดำทุก 8 สัปดาห์

การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการใช้ยา

- ประเมินที่ 12 สัปดาห์ หลังจากให้ยา Anti-TNF agents
- ผู้ที่ตอบสนองต่อการรักษา (Responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิกดีขึ้น โดยมีค่า DAS 28 มีการเปลี่ยนแปลง \geq 1.2 หรือมี Disease activity ลดลงเหลืออยู่น้อย (DAS 28 $<$ 3.2) หรือโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 \leq 2.6)
 - พิจารณาให้ยาต่อ
 - ในกรณีที่ผู้ป่วยยังมี Moderate disease activity เหลืออยู่ โดยค่า DAS 28 \geq 3.2 หรือ

- มีอาการกำเริบหลังจากที่ดีขึ้นแล้ว โดยค่า DAS 28 เพิ่มขึ้นจากเดิม ≥ 0.6

ระบบผ้าติดตามผลการรักษาและผลข้างเคียง

แพทย์ผู้รักษาควรทำการประเมินความคุ้มค่าในการรักษาทุก 3 เดือน นับแต่เริ่มมีการใช้ยาเพื่อปรับแผนการรักษาให้เหมาะสมกับสภาวะของโรค และอาจพิจารณาลดขนาดหรือหยุดยาถ้าเป็นไปได้

ภาคผนวกที่ 1

นิยาม: ไม่ตอบสนองต้องการรักษาด้วย DMARDs หมายถึง

- ผ่านการรักษาด้วยยา DMARDs มาแล้วไม่น้อยกว่า 3 ขานาน
- ถ้าไม่มีข้อห้ามในการใช้ยา หนึ่งใน DMARDs ควรเป็น MTX ในขนาด $\geq 15 \text{ mg/week}$ กรณีผู้ป่วยทนยาไม่ได้อาจใช้ MTX ในขนาด $\geq 7.5 \text{ mg/week}$ และต้องมีเกณฑ์ข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้
 - a. ได้ DMARDs ติดต่อกัน ≥ 6 เดือน แต่ละตัวควรใช้ในขนาดมาตรฐาน (Standard target dose) และใช้ต่อเนื่อง ≥ 2 เดือน
 - b. ได้ DMARDs ติดต่อกัน < 6 เดือน เพาะะไม่สามารถทนยาได้ หรือเกิดพิษจากยา แต่ต้องได้ DMARDs ในขนาด Therapeutic doses ≥ 2 เดือน หรือ
 - c. มีข้อห้ามในการใช้ DMARDs เนื่องจากการทำงานของตับหรือไตบกพร่อง แต่ต้องไม่ใช่สาเหตุที่เกิดจาก การติดเชื้อ HBV, HCV
- กรณีใช้ Low dose prednisolone ($\leq 10 \text{ mg/day}$) ร่วมด้วย ควรได้รับยาในขนาดคงที่อย่างน้อย 4 สัปดาห์ ก่อนพิจารณาให้ Biologic agent
- ขนาดมาตรฐานและขนาดรักษาของ DMARDs (ตาราง)

ขนาดเต็มที่ของยา DMARDs มาตรฐาน (standard target doses)

- Hydroxychloroquine 6.5 mg/kg/day
- Chloroquine 4 mg/kg/day
- Sulphasalazine 40 mg/kg/day in divided doses
- IM gold 40 mg/week
- Penicillamine $500-750 \text{ m/day}$
- Azathioprine 2 mg/kg/day in divided doses
- Methotrexate 0.3 mg/kg/week (maximum 25 mg)
- Cyclosporin A 5 mg/kg/day
- Leflunomide 20 mg/day

ขนาดรักษา ("Therapeutic" doses)

- Hydroxychloroquine $200-400 \text{ mg/day}$
- Chloroquine $125-250 \text{ mg/day}$
- Sulphasalazine 1.5 g/day in divided doses
- IM gold 40 mg/week
- Penicillamine $500-750 \text{ mg/day}$
- Azathioprine 50 mg/day หรือ 1 mg/kg/day
- Methotrexate 7.5 mg/week
- Cyclosporin A $2.5-5 \text{ mg/kg/day}$
- Leflunomide 10 mg/day

แนวทางการใช้ Anti-TNF- α ในโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดเชื้อ สมาคมรูมาติซึมแห่งประเทศไทย

ข้อบ่งชี้ (Indication)

- Definite diagnosis of AS (Modified New York criteria)
- Active disease โดยมี BASDAI ≥ 4 หน่วย และมีค่า PGA ≥ 2 (ภาคผนวกที่ 1)
- ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยาตามมาตรฐาน (ภาคผนวกที่ 2)
 - (1) กรณีเป็น Peripheral joint ต้องไม่ตอบสนองต่อ NSAIDs อย่างน้อย 2 ชนิดใน 3 เดือน และ DMARDs ≥ 2 ชนิด และถ้าเป็นกรณี Oligoarthritis หรือ Severe/intolerable enthesitis ต้องไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วย Local steroid injection อย่างน้อย 2 ครั้ง (ถ้าไม่มีข้อห้าม)
 - (2) ในกรณีมี Axial involvement ไม่ตอบสนองต่อ NSAIDs และ DMARD 1 ตัว นาน 3 เดือน

ข้อห้าม (Contraindication)

- ระหว่างตั้งครรภ์ และระหว่างให้นมบุตร
- แพ้ยา/runny หรือแพ้ส่วนประกอบที่เป็น Murine protein
- การติดเชื้อรวมทั้งผู้ป่วยที่เป็นหรือสงสัยว่าจะเป็นวัณโรค
- ภาวะหัวใจล้มเหลวระดับ NYHA grade 3 หรือ 4
- มีประวัติ Demyelinating disease, Pulmonary fibrosis, โรคมะเร็ง

ข้อบ่งชี้ในการถอนยา (Drug withdrawal)

ผู้ที่ไม่ตอบสนองต่อการรักษา (Non-responder) หมายถึง ผู้ป่วยที่มีอาการไม่ดีขึ้น โดยค่า BASDAI มีการเปลี่ยนแปลง < 2 หน่วย และ Physician global assessment มีการเปลี่ยนแปลง < 1 หน่วย หลังจากใช้ยานาน 12 สัปดาห์

ขนาดและวิธีการให้ยา

- Etanercept (25 มก./ชาวด) 25 มก. ฉีดเข้าใต้ผิวนังสัปดาห์ละ 2 ครั้ง หรือ 50 มก. ฉีดเข้าใต้ผิวนังสัปดาห์ละครั้ง หรือ ให้ร่วมกับ Methotrexate
 - Infliximab (100 มก./ชาวด) 5 มก./กก./ครั้ง หยดเข้าหลอดเลือดดำในเวลาไม่น้อยกว่า 2 ชั่วโมง ที่สัปดาห์ 0, 2, 6 และต่อตัวยทุก 8 สัปดาห์ หรือ ให้ร่วมกับ Methotrexate หากตอบสนองไม่เป็นที่น่าพอใจหลังจากการรักษานาน 6 เดือน อาจพิจารณาเพิ่มขนาดยาเป็น 10 มก./กก./ครั้ง ทุก 8 สัปดาห์
- การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการใช้ยา
- ประเมินที่ 12 สัปดาห์ หลังจากให้ยา Anti-TNF agents
 - ผู้ที่ตอบสนองต่อการรักษา (Responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการดีขึ้น โดยค่า BASDAI มีการเปลี่ยนแปลง ≥ 2 หน่วย และ Physician global assessment มีการเปลี่ยนแปลง ≥ 1 หน่วย

ระบบເຟັດຕາມຜລກາຮັກໝາແລະຜລຊັງເຄຍີງ

ແພທຍຸ້ງຮັກໝາຄວາມທຳການປະເມີນຄວາມຄຸ້ມຄ່າໃນກາຮັກໝາທຸກ 3 ເດືອນ ເພື່ອປັບແຜນກາຮັກໝາ
ໃຫ້ເໜີມສົນກັບສົກວະຂອງໂຮກ ແລະ ອາຈີພິຈາລະດູນາດຮູອນຍຸດຍາກ້າເປັນໄປໄດ້

ການຜົນວັດທີ 1 ແນບການປະເມີນການກຳເຮັນຂອງໂຮກ

Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index (BASDAI)

NAME: _____ DATE: ____ / ____ / ____

Please make a hashmark through the line for each question. THE QUESTIONS PERTAIN TO THE PAST WEEK.
There is no wrong answer.

1) How would you describe the overall level of fatigue/tiredness you have experienced?

None | _____ | Very severe

2) How would you describe the overall level of AS neck, back or hip pain you have had?

None | _____ | Very severe

3) How would you describe the overall level of pain/swelling in joints other than neck, back or hips you have had?

None | _____ | Very severe

4) How would you describe the overall level of discomfort you have had from any areas tender to touch or pressure?

None | _____ | Very severe

5) How would you describe the overall level of morning stiffness you have had from the time you wake up?

None | _____ | Very severe

6) How long does your morning stiffness last from the time you wake up?

| _____ |

0 1/2 1 hour 1 ½ 2 or more hours

The resulting 0 to 50 score is divided by 5 to give a final 0 – 10 BASDAI score

Physician Global Assessment (PGA) on Likert Scale

- 0 = none
- 1 = mild
- 2 = moderate
- 3 = severe
- 4 = very severe

ภาคผนวกที่ 2

คำจำกัดความ¹⁹

ขนาดเต็มที่ (standard target doses) ของยา DMARDs มาตรฐาน ก่อนพิจารณาว่าไม่ตอบสนองเป็นที่น่าพอใจ

- | | |
|------------------|--------------------------------|
| ● Sulphasalazine | 40 mg/kg/day in divided doses |
| ● Azathioprine | 2 mg/kg/day in divided doses |
| ● Methotrexate | 0.3 mg/kg/week (maximum 20 mg) |
| ● Leflunomide | 20 mg/day |

ขนาดรักษา ("Therapeutic" doses)

- | | |
|------------------|--------------------------|
| ● Sulphasalazine | 2 g/day in divided doses |
| ● Azathioprine | 50 mg/day |
| ● Methotrexate | 7.5 mg/week |
| ● Leflunomide | 10 mg/day |

