

แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab

ข้อบ่งใช้ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Follicular Lymphoma (FCL)  
(ปรับปรุงครั้งที่ 2 ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค 0416.2/ว 243 ลงวันที่ 29 มีนาคม 2565)

1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab จากระบบ OCPA ก่อนทำการรักษา โดยให้สถานพยาบาลลงทะเบียนแพทย์ผู้ป่วย และส่งข้อมูลรายละเอียดการรักษาตามโปรโตคอลที่กำหนด (Protocol RTX-FCL)

2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

2.1 เป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค Non-Hodgkin lymphoma ชนิด Follicular lymphoma (FCL) ได้

2.2 มีแพทย์เฉพาะทางตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางสาขาอื่นซึ่งพร้อมจะร่วมดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/หรือการรักษา

3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรืออนุบัตรจากแพทยสภาในสาขาโลหิตวิทยา หรืออายุรศาสตร์ โรคเดื้อด ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลที่ได้รับการอนุมัติในข้อ 2

4. เกณฑ์การวินิจฉัยโรค Follicular lymphoma

โดย histologic morphology จากการตรวจชิ้นเนื้อของต่อมน้ำเหลืองและตรวจพบ CD-20 positive โดยวิธี Immunohistochemistry และ/หรือ cell surface marker analysis by flow cytometry โดยต้องพบ CD-20 positive cell

5. หลักฐานที่ต้องมีเพื่อประกอบการวินิจฉัยโรคและติดตามการรักษา

5.1 การซักประวัติ ตรวจร่างกาย ระบุปัญหาของผู้ป่วย รายงานผลการตรวจทางพยาธิวิทยา และระบุแผนการรักษาที่ชัดเจน

5.2 การตรวจทางรังสีวินิจฉัยและ Bone marrow study เพื่อใช้ในการประเมินระยะของโรค และติดตามการรักษา

5.3 การตรวจพื้นฐาน ได้แก่ CBC with differential cell count, BUN/Cr, electrolytes, uric acid, LDH และ LFT

5.4 การประเมินความปลอดภัยของผู้ป่วยก่อนการรับยา Rituximab และยาเคมีบำบัด ได้แก่ ตรวจหาการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบชนิดบี (HBs Ag, anti-HBc IgG และ anti-HBs) ก่อนทำการรักษาและตรวจการทำงานของหัวใจ (cardiac function) เมื่อมีเงื่อนไขทางการแพทย์

6. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ใน Follicular lymphoma

6.1 ใช้เป็นยานานแรกในผู้ป่วยที่ต้องอยู่ในระยะ II - IV ที่มีอาการอย่างใดอย่างหนึ่ง ดังต่อไปนี้

6.1.1 B-symptom ได้แก่ ไข้ เหงื่อออกกลางคืน หรือน้ำหนักลด อ่อนเพลีย หรือมีอาการปวด หรือลื่นไส้ อาเจียน



6.1.2 ชนาดซองก้อนในใต้หนังนิ่มมากกว่า 7.5 ซม. หรือมีคำแนะนำหลักของมากราว 3 ตัวแหน่ง และเต็มคำแนะนำกว่า 3 ซม.

6.1.3 ชนาดซองน้ำนมโตมากกว่า 6 ซม. จากขาโดยรังษ้าย มือการจากน้ำนมเลือดถูกทำลายที่แม่แมม (hypersplenism) หรือมีอาการปวดแมม

6.1.4 การทำงานของอวัยวะต่าง ๆ ที่เสื่อมอย่างต่อเนื่องที่เกิดจากภาระเดบิลหรือหับของก้อนต่อมน้ำเหลืองต่อวัยรำสึก กระบวนการขันซองเยื่อหุ้มปอด หรือเยื่อหุ้มท้อง หรืออัคติ์ท้อง (pleural or pericardial effusion, ascites)

6.1.5 การมีจำนวนเม็ดเลือดดันน้อยลง เนื่องจากการมีเซลล์มะเร็งต่อมน้ำเหลืองเข้าไปในกระดูก เช่น  $\text{WBC} < 1,000/\text{mm}^3$  หรือ Platelet  $< 100,000/\text{mm}^3$

6.1.6 การมีเซลล์เม็ดเลือดมากกว่า  $> 5,000/\text{mm}^3$

6.2 ใช้รวมกับยาเคมีบำบัดสูตร R-CVP  $\times 6$  cycles หรือ R-CHOP  $\times 6$  cycles

6.3 กรณีผู้สูงอายุมากกว่า 70 ปี ECOG  $> 2$  สามารถให้ R-chlorambucil (รวม Rituiximab "ไม่เกิน 6 ครั้ง")

6.4 ไม่นะนำการใช้ยาในผู้ป่วยที่มีสภาพร่างกาย ECOG 3 และ 4 ไม่ว่าจะเป็นจากโรค หรือจาก comorbidities อื่น ๆ ถ้าตามแต่ตัวผู้ป่วยได้รับการรักษาด้วยยาเคมีบำบัด 1 - 2 ครั้ง แล้วทำให้สภาพร่างกายดีขึ้น เป็น ECOG 0 - 2 ขอให้ส่งแพทย์เบียนพื้นที่อนุมัติการเบิกค่ายา

6.5 ใช้เป็นยานานที่ 2 เมื่อมีการกลับคืนของโรค (1<sup>st</sup> relapse) โดยมีเวลาอันทั้งต่อไปนี้

6.5.1 ต้องมีระยะเวลาอยู่โรคสงบ (duration of remission) มากกว่า 12 เดือน นับจากวันที่ Rituximab ครั้งสุดท้าย  
6.5.2 ต้องมีอาการรั้งที่หล่อไว้ใน ชื่อ 6.1.1 - 6.1.6

6.5.3 แนะนำศูนยาระบบบำบัดที่ไม่เคยได้รับมาก่อน จำนวน 6 รอบ

6.6 ให้เป็น maintenance therapy ในผู้ป่วย FCL ที่ตอบสนองแบบ complete response ต่อ 2<sup>nd</sup> line induction โดยให้ intravenous rituximab 375 mg/m<sup>2</sup> ทุก 12 สัปดาห์ จำนวน 8 ครั้ง

6.7 ไม่อนุมัติการใช้ Rituximab ที่เกินกว่า second line therapy

## 7. งานพยายามและวิธีการรักษา

ชนาดยา Rituximab ที่แนะนำศูนย์ประจำ 375 mg/m<sup>2</sup> ให้โดยการพยุงทางหลอดเลือดดำ (intravenous infusion) ไม่เกิน 6 รอบ โดยห่างกันอย่างประมาณ 3 - 4 สัปดาห์

8. การติดตามผู้ป่วยระหว่างการรักษา และประเมินความปลอดภัยตามมาตรฐาน ตั้งต่อไปนี้ ไม่เกิน 6 เดือน โดยห่างกันอย่างประมาณ 3 - 4 สัปดาห์

8.1 ซูกะะวิติ ตรวจร่างกาย ตรวจ CBC เพื่อประเมินความรุนแรงของร่างกายเดิมที่ได้มาจากยา ทุก 1 สัปดาห์ ในการให้ยาหรือบีบยา และทุกครั้งก่อนการให้ยาครั้งต่อไป

8.2 ตรวจ CBC ก่อนการให้ยาครั้งแรก และหากครั้งก่อนการให้ยาในรอบต่อไป

8.3 ประเมินพยาธิเดื้อย้อรัสตับอ้อสาบชนิดบี ภูมิแพ้ตั้งต่อไปนี้

8.3.1 กรณี HBs Ag positive ให้ส่ง HBV viral load และวิเคราะห์ต้านไวรัส

8.3.2 กรณี anti-HBC IgG positive ให้ส่ง HBV viral load และวิเคราะห์ต้านไวรัส

8.3.3 ให้หยาบป่องกันการกำเริบของไวรัสดับอ้อเก็บอย่างน้อย 1 ปี หลังจากหยุดยา Rituximab แล้ว และติดตาม liver function ทุก 3 เดือน



## 9. การประเมินประสิทธิผลของการรักษา

9.1 ตรวจประเมินการตอบสนองด้วยอาการและการตรวจร่างกายบันทึกลงในเวชระเบียน และผลการตรวจห้องปฏิบัติการตามมาตรฐาน ในทุกรอบของการให้ยา

9.2 ตรวจติดตามด้วยภาพรังสี (radiologic imaging) ข้อ ในบริเวณที่เคยตรวจพบรอยโรค หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา

9.3 กรณีตรวจพบรอยโรคในไขกระดูกตั้งแต่เริ่มต้นให้ตรวจ bone marrow aspiration/biopsy ข้อ หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา

## 10. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยา Rituximab เมื่อตรวจพบข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้

10.1 ไม่ตอบสนองต่อยา เป็น progressive disease หลังจากได้ยาไปแล้ว 2 รอบ หรือ

10.2 ไม่ตอบสนองต่อยา เป็น stable disease หลังจากได้ยาไปแล้ว 4 รอบ

10.3 ใช้ยา Rituximab จนครบ 6 รอบ

10.4 ผู้ป่วยไม่สามารถทนต่ออาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยา Rituximab ร่วมกับยาเคมีบำบัด

