

แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Sorafenib ในโรคมะเร็งไครอยด์รัฐบาลเพร์กระจาด
(Protocol SRF-ThC)

(ปรับปรุงครั้งที่ 1 ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค 0416.2/ว 62 ลงวันที่ 26 มกราคม 2566)

1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

1.1 ให้สถานพยาบาลส่งหนังสือแจ้งรายชื่อแพทย์ผู้ทำการรักษาต่อหน่วยงานที่กรมบัญชีกลางมอบหมาย เพื่อเข้าระบบได้

1.2 ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Sorafenib จากระบบ OCPA ก่อนทำการรักษาโดยให้สถานพยาบาล ลงทะเบียนแพทย์ ผู้ป่วย และส่งข้อมูลทางการแพทย์ของผู้ป่วยที่ถูกต้องเป็นจริง ตามโพรโตคอลที่กำหนด (Protocol SRF-ThC)

2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

2.1 เป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรคทางมะเร็งวิทยา

2.2 มีแพทย์เฉพาะทางตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางสาขาอื่นซึ่งพร้อมจะร่วมดูแลรักษา ปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/หรือการรักษา

3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

3.1 เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรืออนุญาติจากแพทยสภาในสาขาอายุรศาสตร์โรคทางมะเร็ง วิทยา

3.2 แพทย์ผู้รักษาจะต้องได้รับการอบรมจากผู้อำนวยการโรงพยาบาลในการให้บริการการรักษา โรคทางมะเร็งไครอยด์ด้วยยา Sorafenib ตามวิชาชีพอย่างเหมาะสม

4. เกณฑ์การวินิจฉัยโรคเพื่อเบิกจ่ายยา Sorafenib

ต้องมีผลการตรวจทางพยาธิวิทยาปั๊งชี้ว่าเป็นมะเร็งไครอยด์ ชนิด well-differentiated papillary/follicular carcinoma

5. หลักฐานที่ต้องมีเพื่อประกอบการวินิจฉัยโรค

5.1 เวชระเบียนที่ประกอบด้วยการซักประวัติ ตรวจร่างกาย มีการระบุปัญหาของผู้ป่วย แผนการรักษา ที่ชัดเจนและประวัติการรักษาด้วย radioactive iodine (I-131) ที่ผ่านมา

5.2 การตรวจทางห้องปฏิบัติการพื้นฐาน เช่น CBC, BUN/Cr และ LFT

5.3 การตรวจทางรังสีวินิจฉัย เช่น Plain film, Ultrasound, CT/MRI scan ของรอยโรค พร้อม official report

5.4 รายงานผลการผ่าตัด (ถ้ามี) พร้อมผลการตรวจทางพยาธิวิทยา

6. เงื่อนไขทางคลินิกของการเบิกจ่ายค่ายา Sorafenib ตั้งต่อไปนี้

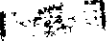
6.1 โรคมะเร็งไครอยด์รัฐบุคลิกามหรือแพร่กระจาย ชนิด well-differentiated papillary/follicular carcinoma ที่ดื้อต่อการรักษาด้วย radioactive iodine (I-131) และมีอาการจากโรค โดยมีเงื่อนไขข้อใดข้อหนึ่ง ตั้งต่อไปนี้

6.1.1 ได้รับ I-131 $\geq 600 \text{ mCi}$

6.1.2 เคยได้รับการรักษาด้วย I-131 มาแล้ว และพบว่าโรคคลุกຄามขึ้น ร่วมกับมีรอยโรคที่ไม่ขับกับ I-131 อายุน้อย 1 ตำแหน่ง

6.1.3 จะต้องมีการทำเรียบของโรคหลังได้รับ I-131 อายุน้อย 2 ครั้ง ภายใน 16 ดือน



6.2 ต้องมีโรคลุกลามภายใน 14 เดือน หลังต้อต่อ I-131 และควรเริ่มการรักษาเมื่อผู้ป่วยมีอาการจากโรคหรือมีการเปลี่ยนแปลงของโรคในตำแหน่ง/ลักษณะที่มีความเสี่ยงที่จะเป็นอันตรายต่อผู้ป่วย (life threatening metastasis) 

6.3 ผู้ป่วยต้องอยู่ในสภาพที่แข็งแรง ECOG 0 – 2

6.4 มีผลการตรวจทางห้องปฏิบัติการในเกณฑ์ปกติ ได้แก่ CBC, LFT และ serum Cr

6.5 ผู้ป่วยที่มีโรคความดันโลหิตสูง ต้องมีการรักษาควบคุมความดันโลหิตให้อยู่ในระดับมาตรฐานของการรักษา ก่อนการเริ่มยา Sorafenib

7. ข้อห้ามของการเบิกจ่ายค่ายา Sorafenib ดังต่อไปนี้

ไม่อนุมัติการเบิกค่ายา Sorafenib ในผู้ป่วยที่ไม่ตอบสนองต่อยา Lenvatinib มาแล้ว

8. ขนาดยาที่แนะนำ

400 - 800 มิลลิกรัมต่อวัน ในกรณีที่มีผลข้างเคียงจากยา ruin แรง สามารถลดขนาดยาตามการพิจารณาของแพทย์ผู้รักษา

หมายเหตุ: ให้เบิกค่ายาได้ครั้งละไม่เกิน 1 เดือน

9. การประเมินผลกระทบจากการรักษา

9.1 ประเมินสภาพผู้ป่วยตามมาตรฐานวิชาชีพ ทุก 2 สัปดาห์ เป็นเวลา 1 เดือน และทุก 1 เดือน เป็นเวลา 3 เดือน ได้แก่ บันทึกอาการ การตรวจร่างกายปัญหาของผู้ป่วย และผลข้างเคียงที่เกิดจากการรักษา

9.2 มีบันทึกประเมินการรับประทานยาของผู้ป่วยทุกครั้งที่มาตรวจว่าได้ตามแพทย์สั่งหรือไม่

9.3 ประเมินผลการรักษาทุก 3 เดือน ควรได้ผลการรักษา ก่อนการขออนุมัติการเบิกจ่ายยาครั้งต่อไป

10. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยา Sorafenib เมื่อตรวจพบข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้

10.1 ผู้ป่วยที่ไม่ตอบสนองต่อการรักษา เป็น progressive disease

10.2 เกิดผลข้างเคียงจากยาที่รุนแรงระดับ 3 - 4 ที่ไม่สามารถควบคุมได้

