

ที่ ศย ๐๑๒/ว ๖๖ (ป)

สำนักงานศาลยุติธรรม ถนนรัชดาภิเษก เขตจตุจักร กรุงเทพฯ ๑๐๙๐๐

#### 1 1 W.A. 2564

เรื่อง หลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติกซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มี ค่าใช้จ่ายสูง

เรียน หัวหน้าหน่วยงานในสังกัดสำนักงานศาลยุติธรรม

อ้างถึง หนังสือสำนักงานศาลยุติธรรม ด่วนที่สุด ที่ ศย ๐๑๒/ว ๔๕ (ป) ลงวันที่ ๖ พฤษภาคม ๒๕๕๓ สิ่งที่ส่งมาด้วย หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๑๖๖ ลงวันที่ ๒๖ มีนาคม ๒๕๖๔

ตามหนังสือที่อ้างถึง สำนักงานศาลยุติธรรมได้แจ้งหลักเกณฑ์ระบบเบิกจ่ายตรง ค่ารักษาพยาบาล สำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก และโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๒๒.๒/ว ๑๒๔ ลงวันที่ ๒ เมษายน ๒๕๕๓ ให้หน่วยงานในสังกัดสำนักงานศาลยุติธรรมทราบและถือปฏิบัติ ความละเอียด แจ้งแล้ว นั้น

สำนักงานศาลยุติธรรมได้รับหนังสือจากกรมบัญชีกลาง แจ้งหลักเกณฑ์การเบิกจ่าย ค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติกซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง โดยให้ยกเลิกหนังสือ กรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๒๒.๒/ว ๑๒๔ ลงวันที่ ๒ เมษายน ๒๕๕๓ สำนักงานศาลยุติธรรมจึงขอ ยกเลิกหนังสือตามที่อ้างถึง และให้ถือปฏิบัติตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๑๖๖ ลงวันที่ ๒๖ มีนาคม ๒๕๖๔ รายละเอียดสามารถดาวน์โหลดได้ที่เว็บไซต์ของสำนักการคลัง https://of.coj.go.th

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งให้เจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทราบและถือปฏิบัติต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

Mrny S.

(นางพรนิภา ธนาธรรมนั้นท์) ผู้ช่วยเลขาธิการสำนักงานศาลยุติธรรม ปฏิบัติราชการแทน เลขาธิการสำนักงานศาลยุติธรรม

สำนักการคลัง ส่วนการเงิน โทร. ๐ ๒๕๔๑ ๒๗๗๔-๕ ต่อ ๒๑๗ โทรสาร ๐ ๒๕๔๑ ๒๓๒๔ E-mail : finance@coj.go.th







ชา มีนาคม ๒๕๖๔

เรื่อง หลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติกซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง

เรียน เลขาธิการสำนักงานศาลยุติธรรม

1520 - 8 U.O. 2564'

อ้างถึง หนังสือกรมบัญชีกลาง ค่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๒๒.๒/ว ๑๒๔ ลงวันที่ ๒ เมษายน ๒๕๕๓

- สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab, Adalimumab, Infliximab, Baricitinib และ Tofacitinib ข้อบ่งใช้โรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ (Rheumatoid arthritis)
  - ๒. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab, Infliximab และ Secukinumab ข้อบ่งใช้โรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบ (Spondyloarthritis)
  - ๓. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Tocilizumab ข้อบ่งใช้โรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็ก ชนิดมีอาการทางซิสเต็มมิก (Juvenile idiopathic arthritis with systemic features)
  - ๔. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab, Etanercept และ Infliximab ข้อบ่งใช้ โรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็กชนิดไม่มีอาการทางซิสเต็มมิก (Juvenile idiopathic arthritis without systemic features)
  - ๕. รายการและอัตราเบิกจ่ายค่ายา

ตามหนังสือที่อ้างถึง กรมบัญชีกลางได้กำหนดหลักเกณฑ์และแนวทางปฏิบัติในการเบิกจ่าย เงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล ตามระบบเบิกจ่ายตรงสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก (Rheumatic Disease Prior Authorization: RDPA) ประกอบด้วย โรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ โรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดยึด และโรคข้ออักเสบสะเก็ดเงิน ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยา Rituximab, Etanercept และ Infliximab นั้น

กรมบัญชีกลางพิจารณาแล้ว ขอเรียนว่า เพื่อให้ผู้ป่วยได้รับการรักษาพยาบาลตามความเหมาะสม จำเป็น และปลอดภัย รวมทั้งเพื่อให้การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลเป็นไปอย่างถูกต้องและมีประสิทธิภาพ ดังนั้น อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๘(๑) และวรรคสอง แห่งพระราชกฤษฎีกาเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล พ.ศ. ๒๕๕๓ และที่แก้ไขเพิ่มเติม อธิบดีกรมบัญชีกลางโดยได้รับมอบอำนาจจากรัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลัง จึงเห็นควรดำเนินการ ดังนี้

๑. ยกเลิกหลักเกณฑ์และแนวทางปฏิบัติในการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการรักษาพยาบาล ตามหนังสือ ที่อ้างถึง ยกเว้น ผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติกที่อยู่ระหว่างการรักษาด้วยยา Rituximab หรือ Etanercept หรือ Infliximab และได้รับการอนุมัติเบิกจ่ายค่ายาในระบบ RDPA แล้ว ให้เบิกจ่ายตรงค่ายาตามหลักเกณฑ์และแนวทางปฏิบัติ ตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๑ ของหนังสือที่อ้างถึง ได้จนกว่าจะหยุดการรักษาด้วยยาดังกล่าว



lo. ...

๒. <u>ถ้าหนดหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบา</u>ล <u>สำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก ประกอบด้วย</u> ๒.๑ ผู้ป่วยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ (Rheumatoid arthritis) ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยา Rituximab, Adalimumab, Infliximab, Baricitinib และ Tofacitinib

๒.๒ ผู้ป่วยโรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบ (Spondyloarthritis) ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยา Adalimumab, Infliximab และ Secukinumab

๒.๓ ผู้ป่วยโรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็กชนิดมีอาการทางซิสเต็มมิก (Juvenile idiopathic arthritis with systemic features) ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยา Tocilizumab

๒.๔ ผู้ป่วยโรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็กชนิดไม่มีอาการทางชิสเต็มมิก (Juvenile idiopathic arthritis without systemic features) ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยา Adalimumab, Etanercept และ Infliximab โดยให้สถานพยาบาลดำเนินการลงทะเบียนแพทย์ผู้รักษา ผู้ป่วย และส่งข้อมูลตามโปรโตคอลที่กำหนดในระบบ RDPA เพื่อขออนุมัติเบิกจ่ายค่ายา หรือขอต่ออายุการเบิกจ่ายค่ายา หรือขอหยุดการใช้ยา ตามแนวทางปฏิบัติที่สำนักวิจัย เพื่อพัฒนาการตรวจสอบการบริการสาธารณสุข (สพตส.) กำหนด และให้เบิกจ่ายค่ายาในระบบเบิกจ่ายตรง ค่ารักษาพยาบาลเท่านั้น ทั้งนี้ การใช้ยาดังกล่าว จะต้องเป็นไปตามเงื่อนไขข้อบ่งชี้ที่กำหนดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๑ - ๔ จึงจะสามารถเบิกจ่ายจากทางราชการได้

๓. กำหนดอัตราเบิกจ่ายค่ายา รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๕ โดยให้ใช้อัตราดังกล่าว กับการรักษาทุกข้อบ่งชี้ อนึ่ง ปัจจุบันยาชีววัตถุบางรายการมีทั้งยาชีววัตถุต้นแบบ (originator) และยาชีววัตถุ คล้ายคลึง (biosimilar) ซึ่งมีหลักฐานเชิงประจักษ์สนับสนุนว่ายา biosimilar มีประสิทธิภาพและความปลอดภัย ในการรักษาพยาบาลเทียบเท่าหรือไม่ด้อยกว่ายา originator และสามารถใช้ทุดแทนกันได้ โดยสมาคมรูมาติสชั่ม แห่งประเทศไทยได้มีคำแถลงฉันทามติการใช้ยาชีววัตถุคล้ายคลึงในการรักษาโรครูมาติกและออโตอิมมูน ซึ่งสามารถ ดาวน์โหลดคำแถลงฉันทามติดังกล่าวได้จากเว็บไซต์ของสมาคมรูมาติสชั่มแห่งประเทศไทย

๔. การเบิกจ่ายค่ายาชีววัตถุและยาสังเคราะห์มุ่งเป้าซึ่งเป็นยาฉีดหรือหยดเข้าทางเส้นเลือด หรือยาฉีดใต้ผิวหนัง ที่อยู่ในระบบ RDPA หรือระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาลอื่นซึ่งเป็นระบบตรวจสอบ ก่อนอนุมัติเบิกจ่าย (Prior authorization) ที่กรมบัญชีกลางกำหนด เช่น ระบบ OCPA เป็นต้น ดำเนินการ ดังนี้

๔.๑ ให้เบิกได้เฉพาะกรณีที่ใช้กับผู้ป่วยขณะที่เข้ารับการรักษาในสถานพยาบาลเท่านั้น มิให้ เบิกจ่ายเพื่อนำไปใช้นอกสถานพยาบาล เนื่องจากการใช้ยาดังกล่าวควรบริหารยาภายใต้การดูแลของแพทย์เฉพาะทาง และเก็บรักษาตามหลักเกณฑ์ทางเภสัชศาสตร์ เพื่อให้ผู้ป่วยได้รับความปลอดภัยจากการใช้ยา

๔.๒ ให้ติดฉลากหรือสติกเกอร์ หรือบันทึกข้อมูลที่สามารถอ้างอิงถึงบริษัทและครั้งที่ผลิตได้ เช่น Lot No. เป็นต้น ไว้ในเวชระเบียน หรือระบบเวชระเบียนอิเล็กทรอนิกส์ ทุกครั้งที่ใช้ยาดังกล่าว เพื่อประโยชน์ ในการติดตามข้อมูลยาและการตรวจสอบการเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาล โดยในกรณีที่ตรวจสอบแล้วไม่พบหลักฐาน หรือข้อมูลข้างต้น จะดำเนินการเรียกคืนเงินค่ายาต่อไป

๕. สำหรับยาชีววัตถุและยาสังเคราะห์มุ่งเป้าซึ่งใช้ในการรักษากลุ่มโรครูมาติกที่อยู่นอกระบบ RDPA จะไม่สามารถเบิกจ่ายได้ ทั้งนี้ กรมบัญชีกลางจะมีการทยอยพิจารณาปรับรายการยาดังกล่าวที่จำเป็นเข้าระบบ RDPA ซึ่งหากดำเนินการแล้วเสร็จจะประกาศให้ทราบและถือปฏิบัติต่อไป



๖. กรณีที่สถานพยาบาลมีการออกใบเสร็จรับเงินค่ายาชีววัตถุและยาสังเคราะห์มุ่งเป้าซึ่งใช้ ในการรักษากลุ่มโรครูมาติกทั้งที่เป็นยาในระบบ RDPA และนอกระบบ RDPA ให้แจงรายละเอียดชื่อรายการยา โดยระบุเป็น "ค่ายาที่เบิกไม่ได้" และไม่ให้ออกใบรับรองในการสั่งใช้ยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติ โดยผู้มีสิทธิ จะไม่สามารถนำใบเสร็จรับเงินค่ายาดังกล่าวทุกรูปแบบ ขนาด และความแรง มายื่นเบิกเงินกับส่วนราชการ ต้นสังกัดได้

ทั้งนี้ ให้มีผลใช้บังคับสำหรับค่ารักษาพยาบาลที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๑๖ เมษายน ๒๕๖๔ เป็นต้นไป สำหรับ อัตราเบิกจ่ายค่ายา ให้มีผลใช้บังคับสำหรับค่ารักษาพยาบาลที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๑ มิถุนายน ๒๕๖๔ เป็นต้นไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งให้เจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องถือปฏิบัติต่อไป อนึ่ง สามารถดาวน์โหลด แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายาและรายการและอัตราเบิกจ่ายค่ายา ตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๑ - ๕ ได้ที่เว็บไซต์ กรมบัญชีกลาง www.cgd.go.th หัวข้อรักษาพยาบาล/ข้อมูลน่ารู้เกี่ยวกับค่ารักษาพยาบาล/กฎหมายระเบียบ และหนังสือเวียน (สวัสดิการรักษาพยาบาล)

ขอแสดงความนับถือ

(นายประภาศ คงเอียด) อธิบดีกรมบัญชีกลาง ปฏิบัติราชการแทน รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลัง

กองสวัสดิการรักษาพยาบาล
กลุ่มงานนโยบายสวัสดิการรักษาพยาบาล
โทร. ๐ ๒๑๒๗ ๗๐๐๐ ต่อ ๖๘๕๐
โทรสาร ๐ ๒๑๒๗ ๗๑๕๗

งางแก๊กล่ายดำเนินลาร (ดูณ์ผินตนา)

- 8 LH. U. 2564

\_ ด้อนทาวน พิกรดา (นางเพ็ญนภา นาครักษ์)

สู้อำนวยการสำนักการคลัง - ๘ เมเย. ๒๕๖๔ เรียน ผู้อำนวยการสำนักการคลัง เพื่อโปรตทราน

นึงเลกมเลง เล้าเกม - พังเลง - ไ

Trong

' (นางสาวจินัดนา วงศ์ตุลาการ) - นักจัดการสานทั่วไปซำนาญการพิเศษ

- 8 181.81. 2564



## แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab/Infliximab ข้อบ่งใช้โรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ (Rheumatoid arthritis)

แพทย์และสถานพยาบาลที่ต้องการใช้ Adalimumab/Infliximab จะต้องมีระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา คุณสมบัติของสถานพยาบาล และคุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา เป็นไปตามที่กำหนด

## 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

- 1.1 ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ำยา Adalimumab/Infliximab จากระบบ RDPA (pre-authorization) โดยมี การลงทะเบียนแพทย์ สถานพยาบาล ผู้ป่วย และรายละเอียดการรักษา
- 1.2 เนื่องจากผู้ป่วยอาจตอบสนองหรือไม่ตอบสนองต่อการรักษา หรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา ดังนั้น หลังการอนุมัติครั้งแรกให้แพทย์ผู้รักษาบันทึกผลของการรักษา ยืนยันประโยชน์ของการรักษาด้วยยาในผู้ป่วยนั้น เพื่อขออนุมัติการรักษาเป็นระยะตามเวลาที่กำหนด

#### 2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

สถานพยาบาลที่มีการใช้ยาต้องเป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค โดยมีแพทย์เฉพาะทาง ตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางที่พร้อมจะดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/ หรือการรักษา

## 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

- 3.1 เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรือวุฒิบัตรจากแพทยสภาในอนุสาขาอายุรศาสตร์โรคข้อ และรูมาติสชั่ม ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลตามข้อ 2
- 3.2 สถานพยาบาลดังกล่าวสามารถให้บริการการรักษาผู้ป่วยโรคข้อได้ โดยการลงทะเบียนขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา ครั้งแรกจะต้องกระทำโดยอายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสซั่ม และส่งต่อผู้ป่วยมาให้ติดตามการรักษาโดยอายุรแพทย์ ทั่วไปที่ได้รับการมอบหมายจากผู้อำนวยการโรงพยาบาล ทั้งนี้ อายุรแพทย์ทั่วไปจะตรวจรักษาภายใต้การกำกับดูแล พร้อมบันทึกหลักฐานการรับคำปรึกษาของอายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสซั่มที่เป็นผู้ส่งผู้ป่วยมา โดยสถานพยาบาลนั้น ต้องส่งหนังสือแจ้งรายชื่ออายุรแพทย์ทั่วไปที่ต้องการรักษาต่อ มาที่สำนักวิจัยเพื่อพัฒนาการตรวจสอบการบริการ สาธารณสุข (สตุพส.) เพื่อเข้าระบบต่อไป

## 4. เกณฑ์การวินิจฉัยโรค

การวินิจฉัยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ตามเกณฑ์ American College of Rheumatology (ACR) 1987 หรือ ACR/European League Against Rheumatism (EULAR) 2010

## 5. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

5.1 อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab/Infliximab ในกรณีที่ใช้เป็นยาชีววัตถุขนานที่สองในโรคข้ออักเสบ รูมาตอยด์ (Rheumatoid arthritis) หลังจากที่ไม่ตอบสนองต่อยา Rituximab ที่ใช้เป็นยาขนานแรก โดยยังมี ดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบ disease activity score (DAS) 28 >3.2 (สอดคล้องกับ Rituximab ข้อ 9.1)

5.2 อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายๆ Adalimumab/Infliximab ในกรณีที่ใช้เป็นยาชีววัตถุขนานแรกในโรคข้ออักเสบ รูมาตอยด์ (Rheumatoid arthritis) ซึ่งไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยาต้านรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการดำเนินโรค มาตรฐาน (conventional disease modifying anti-rheumatic drugs หรือ csDMARDs) กล่าวคือ ผ่านการรักษา ด้วย csDMARDs แบบผสม ≥3 ขนาน โดยอย่างน้อย 1 ขนานต้องเป็นยา Methotrexate และต้องได้รับขา

#### 6. ข้อห้ามในการใช้ยา

- 6.1 เคยแพ้ยานี้อย่างรุนแรง หรือแพ้ส่วนประกอบที่เป็น murine protein
- 6.2 มีการติดเชื้อรวมทั้งการติดเชื้อซ้ำซาก (recurrent) ที่ไม่ได้รับการรักษาหรือควบคุมอย่างเหมาะสม
- 6.3 อยู่ในช่วงการตั้งครรภ์
- 6.4 เป็นผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally ill)<sup>"</sup>

## 7. ขนาดยาที่แนะนำ

- 7.1 Rituximab 500-1,000 มก.ต่อครั้ง หยดเข้าหลอดเลือดดำ 2 ครั้ง ห่างกัน 2 สัปดาห์ และให้ซ้ำทุก 6 เดือน พิจารณาปรับลดขนาดยาหรือเพิ่มระยะห่างของการใช้ยา Rituximab ตามลำดับ เมื่อผู้ป่วยมีดัชนีชี้วัดภาวะ การอักเสบเหลืออยู่น้อย (DAS28 <3.2) จนเมื่อโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 <2.6) ติดต่อกันนานมากกว่า 6 เดือน
  - 7.2 ใช้ควบคู่กับ csDMARD ที่ได้อยู่เดิม ยกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยาอย่างมีนัยสำคัญ

#### 8. การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการเบิกจ่ายค่ายา

- 8.1 ประเมินผลการรักษา และบันทึกในเวชระเบียน อย่างน้อยทุก 3 เดือน
- 8.2 ผู้ตอบสนองต่อการรักษา (responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิกดีขึ้น โดยมีการลดลงของ ค่า DAS28 ≥1.2 หรือดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบเหลืออยู่น้อย (DAS28 <3.2) หรือโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 <2.6)
- 9. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยาเมื่อมีข้อบ่งชี้ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้
- 9.1 ไม่ตอบสนองต่อการรักษา ได้แก่ มีการลดลงของค่า DAS 28 <1.2 หรือดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบ DAS28 >3.2 หลังจากใช้ยานาน 6 เดือน
  - 9.2 เกิดผลข้างเคียงที่รุนแรงจากการใช้ยา Rituximab
  - 9.3 ผู้ป่วยปฏิเสธการใช้ยา
  - 9.4 ย้ายสถานพยาบาล

ขนาดเป้าหมายมาตรฐาน (standard target doses) ของ csDMARD สำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ ได้แก่

- Methotrexate 0.3 มก./กก./สัปดาห์ (15-25 มก./สัปดาห์)
- Sulfasalazine 40 มก./กก./วัน, Leflunomide 20 มก./วัน
- Chloroquine 4 มก./กก./วัน
- Hydroxychloroquine 6.5 มก./กูก./วัน
- Azathioprine 2 มก./กก./วัน
- Cyclosporin 2-5 มก./กุก./วัน

" ผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally ill) หมายถึง ผู้ป่วยโรคทางกายซึ่งไม่สามารถรักษาได้ (incurable) และไม่สามารถช่วยให้ชีวิต ยืนยาวขึ้น (irreversible) ซึ่งในความเห็นของแพทย์ผู้รักษา ผู้ป่วยจะเสียชีวิตในระยะเวลาอันสั้น ผู้ป่วยดังกล่าวควรได้รับการรักษา แบบประคับประคอง (palliative care) โดยมุ่งหวังให้ลดความเจ็บปวดและความทุกข์ทรมานเป็นสำคัญ

"หากดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบที่เพิ่มขึ้นเป็นผลจากการปรับลดขนาดยา csDMARDs จะไม่เข้าเกณฑ์การไม่ตอบสุนองต่อยา (ยกเว้นการปรับลดยา csDMARDs เนื่องจากผลข้างเคียงของยา)

## แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Baricitinib/Tofacitinib ์ ข้อบ่งใช้โรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ (Rheumatoid arthritis)

แพทย์และสถานพยาบาลที่ต้องการใช้ Baricitinib/Tofacitinib จะต้องมีระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา คุณสมบัติของสถานพยาบาล และคุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา เป็นไปตามที่กำหนด

### 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

- 1.1 ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Baricitinib/Tofacitinib จากระบบ RDPA (pre-authorization) โดยมี การลงทะเบียนแพทย์ สถานพยาบาล ผู้ป่วย และรายละเอียดการรักษา
- 1.2 เนื่องจากผู้ป่วยอาจตอบสนองหรือไม่ตอบสนองต่อการรักษา หรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา ดังนั้น หลังการอนุมัติครั้งแรกให้แพทย์ผู้รักษาบันทึกผลของการรักษา ยืนยันประโยชน์ของการรักษาด้วยยาในผู้ป่วยนั้น เพื่อขออนุมัติการรักษาเป็นระยะตามเวลาที่กำหนด

#### 2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

สถานพยาบาลที่มีการใช้ยาต้องเป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค โดยมีแพทย์เฉพาะทาง ตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางที่พร้อมจะดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/ หรือการรักษา

## 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

- 3.1 เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรือวุฒิบัตรจากแพทยสภาในอนุสาขาอายุรศาสตร์โรคข้อ และรูมาติสซั่ม ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลตามข้อ 2
- 3.2 สถานพยาบาลที่ไม่มีแพทย์ผู้เชี่ยวชาญในอนุสาขาอายุรศาสตร์โรคข้อและรูมาติสซัม อายุรแพทย์ทั่วไปของสถานพยาบาลดังกล่าวสามารถให้บริการการรักษาผู้ป่วยโรคข้อได้ โดยการลงทะเบียนขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายาครั้งแรกจะต้องกระทำโดยอายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสซัม และส่งต่อผู้ป่วยมาให้ติดตามการรักษาโดยอายุรแพทย์ ทั่วไปที่ได้รับการมอบหมายจากผู้อำนวยการโรงพยาบาล ทั้งนี้ อายุรแพทย์ทั่วไปจะตรวจรักษาภายใต้การกำกับดูแล พร้อมบันทึกหลักฐานการรับคำปรึกษาของอายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสซัมที่เป็นผู้ส่งผู้ป่วยมา โดยสถานพยาบาลนั้น ต้องส่งหนังสือแจ้งรายชื่ออายุรแพทย์ทั่วไปที่ต้องการรักษาต่อ มาที่สำนักวิจัยเพื่อพัฒนาการตรวจสอบการบริการ สาธารณสุข (สตพส.) เพื่อเข้าระบบต่อไป

#### 4. เกณฑ์การวินิจฉัยโรค

้ การวินิจฉัยโรคข้ออักเสบูรู่มาตอยด์ตามเกณฑ์ American College of Rheumatology (ACR) 1987 หรือ ACR/European League Against Rheumatism (EULAR) 2010

## เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Baricitinib/Tofacitinib ในกรณีที่ใช้ในโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ (Rheumatoid arthritis) หลังจากที่ไม่ตอบสนองต่อยา Rituximab และ Adalimumab หรือ Infliximab โดยยังมีดัชนีชี้วัด ภาวะการอักเสบ disease activity score (DAS) 28 >3.2

## 6. ข้อห้ามในการใช้ยา

- 6.1 เคยแพ้ยานี้อย่างรุนแรง
- 6.2 มีการติดเชื้อรวมทั้งการติดเชื้อซ้ำซาก (recurrent) ที่ไม่ได้รับการรักษาหรือควบคุมอย่างเหมาะสม
- 6.3 อยู่ในช่วงการตั้งครรภ์
- 6.4 เป็นผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally ill)

แต่ละตัวในขนาดเป้าหมายมาตรฐานี (standard target dose) และมีผลการตรวจ rheumatoid factor และ anti-citrullinated peptide antibodies เป็นลบ

5.3 ไม่แนะนำการใช้ยา Adalimumab/Infliximab ในผู้ป่วยที่มีประวัติไม่ตอบสนองต่อยากลุ่มเดียวกัน (anti-TNF) มาแล้ว

#### 6. ข้อห้ามในการใช้ยา

- 6.1 เคยแพ้ยานี้อย่างรุนแรง หรือแพ้ส่วนประกอบที่เป็น murine protein สำหรับ Infliximab
- 6.2 มีประวัติที่ไม่ตอบสนองต่อยากลุ่ม anti-TNF มาแล้ว
- 6.3 มีการติดเชื้อรวมทั้งการติดเชื้อซ้ำซาก (recurrent) ที่ไม่ได้รับการรักษาหรือควบคุมอย่างเหมาะสม
- 6.4 อยู่ในช่วงการตั้งครรภ์
- 6.5 เป็นผู้ป่วยระยะสุดท้วย (terminally ill)

## 7. ขนาดยาที่แนะน้ำ

- 7.1 สำหรับ Adalimumab เริ่มใช้ขนาด 40 มก. ฉีดเข้าใต้ผิวหนังทุก 2 สัปดาห์ พิจารณาปรับล์ดขนาดยา หรือเพิ่มระยะหางของการใช้ยา Adalimumab ตามลำดับ เมื่อผู้ป่วยมีดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบเหลืออยู่น้อย (DAS28 <3.2) จนเมื่อโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 <2.6) ให้พิจารณาหยุดยาชั่วคราว
- 7.2 สำหรับ infliximab เริ่มในขนาด 3 มก./กก./ครั้ง เจือจางใน 0.9% NSS 250 มล. หยดเข้าหลอดเลือดดำ ในเวลาไม่น้อยกว่า 2 ชั่วโมง ที่สัปดาห์ 0, 2, 6 และต่อด้วยทุก 8 สัปดาห์ หากการตอบสนองไม่เป็นที่น่าพอใจ หลังจากรักษา 6 เดือน อาจพิจารณาเพิ่มขนาดยาเป็น 5 มก./กก./ครั้ง หยดเข้าหลอดเลือดดำทุก 8 สัปดาห์ พิจารณาปรับลดขนาดยาหรือเพิ่มระยะหางของการใช้ยา infliximab ตามลำดับ เมื่อผู้ป่วยมีดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบ เหลืออยู่น้อย (DAS28 <3.2) จนูเมื่อโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 <2.6) ให้พิจารณาหยุดยาชั่วคราว
  - ้7,3 ใช้ควบคู่กับ csDMARD ที่ได้อยู่เดิม ยกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยาอย่างมีนัยสำคัญ

## 8. การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการเบิกจ่ายค่ายา

- 8.1 ประเมินผลการรักษา และบันทึกในเวชระเบียน อย่างน้อยทุก 3 เดือน
- 8.2 ผู้ต่อบสนองต่อการรักษา (responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิกดีขึ้น โดยมีการลดลงของ ค่า DAS28 ≥1.2 หรือดัชนี่ชี้วัดภาวะการอักเสบเหลืออยู่น้อย (DAS28 <3.2) หรือโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 <2.6)
- 9. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยาเมื่อมีข้อปุ่งชี้ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้
- 9.1 ไม่ต่อบสนองต่อการรักษา ได้แก่มีการลูดลงของค่า DAS 28 <1.2 หรือดัชนีขึ้วัดุภาวะการอักเสบ DAS28 >3.2 หลังจากใช้ยานาน 6 เดือน
  - 9.2 เกิดผลข้างเคียงที่รุ่นแรงจากการใช้ยา Adalimumab/Infliximab
  - 9.3 ผู้ป่วยปฏิเสธการใช้ยา

ี้ผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally III) หมายถึง ผู้ป่วยโรคทางกายซึ่งไม่สามารถรักษาได้ (incurable) และไม่สามารถช่วยให้ชีวิต ยืนยาวิขึ้น (irreversible) ซึ่งในความเห็นของแพทย์ผู้รักษา ผู้ป่วยจะเสียชีวิตในระยะเวลาอันสั้น ผู้ป่วยดังกล่าวควรได้รับการรักษา แบบประคับประคอง (palliative care) โดยมุ่งหวังให้ลดความเจ็บปวดและความทุกข์ทรมานเป็นสำคัญ

"หากดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบที่เพิ่มขึ้นเป็นผลจากการปรับลดขนาดยา csDMARDs จะไม่เข้าเกณฑ์การไม่ตอบสนองต่อยา

(ยกเว้นการปรับลดยา csDMARDs เนื่องจากผลข้างเคียงของยา)

#### ้7. ขนาดยาที่แนะนำ

- 7.1 Baricitinib 2-4 มก. รับประทานวันละครั้ง (กรณีที่ใช้ยา 4 มก. ต่อวัน ให้เบิกได้เฉพาะเม็ดขนาด 4 มก.
  - 7.2 Tofacitinib 5 มก. รับประทานวันละ 1-2 ครั้ง
- 7.3 พิจารณาปรับลดขนาดยา Baricitinib 2 มก /วัน หรือ Tofacitinib 5 มก /วัน เมื่อผู้ป่วยมีดัชนีชี้วัดภาวะ การอักเสบเหลืออยู่น้อย (DAS28 <3.2) จนเมื่อโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 <2.6) ให้พิจารณาหยุดยาชั่วคราว 7.4 ใช้ควบคู่กับ csDMARD ที่ได้อยู่เดิม ยีกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยาอย่างมีนัยสำคัญ
- ้. 8. การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการเบิกจ่ายค่ายา
  - 8.1 ประเมินผลการรักษา ทุก 3 เดือน และบันทึกในเวชระเบียน
- \_\_\_\_8,2 ผู้ตอบสนองต่อการรักษา (responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิกดีขึ้น โดยมีการลดลงของ ค่า DAS28 ≥1.2 หรือดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบเหลืออยู่น้อย (DAS28 <3.2) หรือโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28 <2.6)
- 🤗 เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยาเมื่อมีข้อปงชี้ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้
- 91 ไม่ตอบสน้องต่อการรักษา ได้แก่ มีการลดลงของค่า DAS 28 <1.2 หรือดัชนีชี้วัดภาวะการอักเสบ DAS28 >3:2 หลังจากใช้ยานาน 6 เดือน
  - 9.2 เกิดผลข้างเคียงที่รุนแรงจากการใช้ยา Baricitinib/Tofacitinib
  - 9.3 ผู้ป่วยปฏิเสธการใช้ยา

หากดัชนีชี้วัตุภัฏว์ะการอักเสบที่เพิ่มขึ้นเป็นผลจากการปรับลดขนาดยา csDMARDs จะไม่เข้าเกณฑ์<del>การ</del>ไม่ตอบสนองต่อยา (ยกเว้นการปรับลดยา csDMARDs เนื่องจากผลข้างเคียงของยา)

<sup>ี่</sup> ผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally ill) หมายถึง ผู้ป่วยโรคทางกายซึ่งไม่สามารถรักษาได้ (incurable) และไม่สามารถชวยให้ชีวิต ยืนยาวขึ้น (irreversible) ซึ่งในความเห็นของแพทย์ผู้รักษา ผู้ป่วยจะเสียชีวิตในระยะเวลาอันสั้น ผู้ป่วยดังกล่าวควรได้รับการรักษา แบบประคับประคอง (palliative care) โดยมุ่งทั่วงให้ลัดความเจ็บปวดและความทุกข์ทรมานเป็นสำคัญ

## แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab/Infliximab ข้อบ่งใช้โรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบ (Spondyloarthritis)

แพทย์และสถานพยาบาลที่ต้องการใช้ Adalimumab/Infliximab จะต้องมีระบบอนุมัติการเบิกจ่าย ค่ายา คุณสมบัติของสถานพยาบาล และคุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา เป็นไปตามที่กำหนด

#### 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

- 1.1 ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab/Infliximab จากระบบ RDPA (pre-authorization) โดยมี การลงทะเบียนแพทย์ สถานพยาบาล ผู้ป่วย และรายละเอียดการรักษา ก่อนการขออนุมัติทุกครั้ง
  - 1.2 อนุมัติให้เบิกจ่ายค่ายานาุน 6 เดือนต่อครั้ง
- 1.3 เนื่องจากผู้ป่วยอาจตอบสนองหรือไม่ตอบสนองต่อการรักษา หรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา ดังนั้น หลังการอนุมัติครั้งแรกให้แพทย์ผู้รักษาบันทึกผลของการรักษา ยืนยันประโยชน์ของการรักษาด้วยยาในผู้ป่วยนั้น เพื่อขออนุมัติการรักษาในครั้งถัดไป

#### 2. คุณสมบัติของสถานพุยาบาล

สถานพยาบาลที่มีการใช้ยาต้องเป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค โดยมีแพทย์เฉพาะทาง ตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางที่พร้อมจะดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/ หรือการรักษา

### 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

- 3.1 เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรือวุฒิบัตรจากแพทยสภาในอนุสาขาอายุรศาสตร์โรคข้อ และรูมาติสซั่ม ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลตามข้อ 2
- 3.2 สถานพยาบาลที่ไม่มีแพทย์ผู้เชี่ยวชาญในอนุสาขาอายุรศาสตร์โรคข้อและรูมาติสชั่ม อายุรแพทย์ทั่วไป ของสถานพยาบาลดังกล่าวสามารถให้บริการการรักษาผู้ป่วยโรคข้อได้ โดยการลงทะเบียนขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา ครั้งแรกจะต้องกระทำโดยอายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสชั่ม และส่งต่อผู้ป่วยมาให้ติดตามการรักษาโดยอายุรแพทย์ ทั่วไปที่ได้รับการมอบหมายจากผู้อำนวยการโรงพยาบาล ทั้งนี้ อายุรแพทย์ทั่วไปจะตรวจรักษาภายใต้การกำกับดูแล พร้อมบันทึกหลักฐานการรับคำปรึกษาของอายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสชั่มที่เป็นผู้ส่งผู้ป่วยมา โดยสถานพยาบาลนั้น ต้องส่งหนังสือแจ้งรายชื่ออายุรแพทย์ทั่วไปที่ต้องการรักษาต่อ มาที่สำนักวิจัยเพื่อพัฒนาการตรวจสอบการบริการ สาธารณสุข (สตพส.) เพื่อเข้าระบบต่อไป

## 4. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

ื่อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab/Infliximab ในโรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบ (Spondyloarthritis) โดยมีเกณฑ์ ดังนี้

- 4.1 ได้รับการวินิจฉัยว่าเป็นโรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบตามเกณฑ์มาตรฐาน ได้แก่
- 4.1.1 โรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบติดยึด (Ankylosing spondylitis) ตามเกณฑ์ modified New York criteria 1984
- 4.1.2 โรคข้ออักเสบสะเก็ดเงิน (Psoriatic arthritis) ตามเกณฑ์ ClASsification criteria for Psoriatic ARthritis (CASPAR) 2006 หรือ European Spondyloarthropathy Study Group (ESSG) 1991
- 4.1.3 โรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบชนิดอื่น ๆ ได้แก่ โรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบที่ยังไม่สามารถ จำแนกกลุ่มได้ (Undifferentiated spondyloarthritis) โรคข้ออักเสบรีแอคตีฟ (Reactive arthritis) และ โรคข้อ และกระดูกสันหลังอักเสบในผู้ป่วยโรคลำไส้อักเสบ (Spondyloarthritis associated with inflammatory bowel disease) ตามเกณฑ์ ESSG 1991

1

- 4.2 มีภาวะการอักเสบที่รุนแรง (active disease) ดังนี้
  - 4.2.1 สำหรับ axial involvement (spine หรือ sacrolliac joint) ต้องมี BASDAI ≥4 หรือ ASDAS ≥2.1
- 4.2.2 สำหรับ peripheral joint involvement ต้องมีข้อบวม (swollen joint) ≥3 ข้อ โดยมีข้อใหญ่ร่วม ด้วย ≥1 ข้อ หรือ ≥6 ข้อ ถ้าเป็นข้อเล็กทั้งหมด อนึ่ง dactylitis และ enthesitis 1 ตำแหน่ง นับเป็น 1 ข้อเล็ก
- 4.2.3 สำหรับผู้ป่วยที่มี dactylitis อย่างเดียวต้องมีการอักเสบ ≥3 ตำแหน่ง และต้องมีผลกระทบต่อ คุณภาพชีวิต
- 4.2.4 สำหรับผู้ป่วยที่มี enthesitis อย่างเดียวต้องมีการอักเสบ ≥3 ตำแหน่ง และต้องมีผลกระทบต่อ คุณภาพชีวิต
- 4.3 ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยาต้านการอักเสบที่ไม่ใช่สเตียรอยด์ (non-steroidal anti-inflammatory drug หรือ NSAIDs) และยาตัวนรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการดำเนินโรคมาตรฐาน (conventional disease modifying anti-rheumatic drugs หรือ csDMARDs) กล่าวคือ
- 4,3.1 กรณีมี axial joint involvement ต้องไม่ตอบสนองต่อ NSAIDs ≥2 ชนิด ใน 3 เดือน และ csDMARD ขนาดเป้าหมายมาตรฐาน (standard target doses) ≥1 ชนิด นาน 3 เดือน ยกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียง จากการใช้ NSAIDs หรือ csDMARD อย่างมีนัยสำคัญ
- 4.3.2 กรณีมี peripheral joint ต้องไม่ตอบสนองต่อ NSAIDs ≥2 ชนิด ใน 3 เดือน และ csDMARDs ขนาดเป้าหมายมาตรฐาน (standard target doses) ≥2 ชนิด นาน 3 เดือน ยกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียง จากการใช้ NSAIDs หรือ csDMARD อย่างมีนัยสำคัญ
  - 4.4 ต้องไม่เคยแพ้ยานี้อย่างรุนแรง หรือแพ้ส่วนประกอบที่เป็น murine protein (สำหรับ Infliximab)
  - 4.5. ต้องไม่มีการติดเชื้อรวมทั้งการติดเชื้อซ้ำซาก (recurrent) ที่ไม่ได้รับการรักษาหรือควบคุมอย่างเหมาะสม
  - 4.6 ต้องไม่เป็นผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally ill)

## 5. ขนาดยาที่แนะน้ำ

- 5:1; Adalimumab 40 มก. ฉีดเข้าชั้นใต้ผิวหนัง ทุก 2 สัปดาห์
- 5.2. Infliximab 3-5 มก /กก หยุดเข้าหลอดเลือดดำ เริ่มตั้นที่สัปดาห์ที่ 0; 2, 6 และต่อด้วยทุก 8 สัปดาห์
- 5.3. การใช้ยาชีววัตถุควรใช้ควบคู่กับ csDMARD ในขนาดที่ได้อยู่เดิม ย็กเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียง จากการใช้ยาอย่างมีนัยสำคัญ

## 6. การประเมินผลการรักษกเพื่อขอต่อทะเบียนการเบิกจ่ายค่ายา

- 6 1 ประเมินผลการ์รักษา และบันทึกในเวชระเบียน อย่างน้อยทุก 3 เดือน
- 6.2 ผู้ต่อบสนองต่อการรักษา (responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการดีขึ้น กล่าวคือ
  - 6.2.1 สำหรับ axial joint ต้องมีค่า BASDAI ลดลง ≥2 หรือ ASDAS ลดลง ≥1.1
  - .6.2.2 สำหรับ peripheral joint ต้องมีจำนวนข้อบวมลดลงอย่างน้อยรื้อยละ 20
- 6.2.3 สำหรับผู้ป่วยที่มี dactylitis อย่างเดียว ต้องมีการอักเสบ ≤1 ตำแหน่ง และไม่มีผลกระทบต่อ คุณภาพชีวิต
- 6.2.4 สำหรับผู้ป่วยที่มี enthesitis อย่างเดียว ต้องมีการอักเสบ ≤1 ตำแหน่ง และไม่มีผลกระทบต่อ คุณภาพชีวิต
- 6.3 เมื่อผู้ป่วยต่อปสนองต่อการรักษา ติดต่อกันนานมากกว่า 24 สัปดาห์ ควรปรับลดขนาดยาหรือเพิ่ม ระยะหางของการใช้ยา Adalimumab/Infliximab ก่อนปรับลดขนาดยา csDMARDs
- 6.4 ผู้ป่วยที่ไม่ตอบสนองต่อควรใช้ยุก ตามเกณฑ์ ข้อ 6.2 ควรพิจารณาหยุดยาและเลือกใช้ยว bDMARDs ตัวเลือกอื่น

- 7. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยาเมื่อมีข้อปงชี้ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้
  - 7.1 ไม่ตอบสนองต่อการรักษา หลังจากใช้ยานาน 3 เดือน
  - 7.2 เกิดผลข้างเคียงที่รุนแรงจากการใช้ยา Adalimumab/Infliximab
  - 7.3 ผู้ป่วยปฏิเสธการใช้ยา

์ขนาดเป้าหมายมาตรฐาน (standard target doses) ของ csDMARD สำหรับผู้ป่วยโรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบ ได้แก่

"หากดัชนีซีวัดภาวะการอักเสบที่เพิ่มขึ้นเป็นผลจากการปรับลดขนาดยา csDMARDs จะไม่เข้าเกณฑ์การไม่ตอบสนองต่อยา

(ยกเว้นการปรับลดยา csDMARDs เนื่องจากผลข้างเคียงของยา)

<sup>...</sup> Methotrexate 0.3 มก /กก /สัปดาห์ (15-25 มก /สัปดาห์)

<sup>-</sup> Sulfasalazine 40 มก./กก./วัน

<sup>-</sup> Leflunomide 20 มก./วัน

<sup>-</sup> Azathioprine 2 มก:/กุก./วัน

<sup>-</sup> Cyclosporin 2-5 มก./กก./วัน

<sup>-</sup> Sodium aurothiomalate (gold) 40 มก./สัปดาห์

<sup>ู้</sup>ผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally ill) หมายถึง ผู้ป่วยโรคทางกายซึ่งไม่สามารถรักษาได้ (incurable) และไม่สามารถช่วยให้ชีวิต ยืนยาวขึ้น (irreversible) ซึ่งในความเห็นของแพทย์ผู้รักษา ผู้ป่วยจะเสียชีวิตในระยะเวลาอันสั้น ผู้ป่วยดังกล่าวควรได้รับการรักษา แบบประคับประคอง (palliative care) โดยมุ่งหวังให้ลดความเจ็บปวดและความทุกข์ทรมานเป็นสำคัญ

## แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Secukinumab ข้อบ่งใช้โรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบ (Spondyloarthritis)

แพทย์และสถานพยาบาลที่ต้องการใช้ Secukinumab จะต้องมีระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา คุณสมบัติ ของสถานพยาบาล และคุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา เป็นไปตามที่กำหนด

#### 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

- 1.1 ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Secukinumab จากระบบ RDPA (pre-authorization) โดยมีการลงทะเบียน แพทย์ สถานพยาบาล ผู้ป่วย และรายละเอียดการรักษา ก่อนการขออนุมัติทุกครั้ง
  - 1.2 อนุมัติให้เบิกจ่ายค่ายานาน 6 เดือนต่อครั้ง
- 1.3 เนื่องจากผู้ป่วยอาจตอบสนองหรือไม่ตอบสนองต่อการรักษา หรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา ดังนั้น หลังการอนุมัติครั้งแรกให้แพทย์ผู้รักษาบันทึกผลของการรักษา ยืนยันประโยชน์ของการรักษาด้วยยาในผู้ป่วยนั้น เพื่อขออนุมัติการรักษาในครั้งถัดไป

2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

สถานพยาบาลที่มีการใช้ยาต้องเป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค โดยมีแพทย์เฉพาะทาง ตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางที่พร้อมจะดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/ หรือการรักษา

## 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

- 3.1 เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรือวุฒิบัตรจากแพทยสภาในอนุสาขาอายุรศาสตร์โรคข้อ และรมาติสชั่ม ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลตามข้อ 2
- 3.2 สถานพยาบาลที่ไม่มีแพทย์ผู้เชี่ยวชาญในอนุสาขาอายุรศาสตร์โรคข้อและรูมาติสชั่ม อายุรแพทย์ทั่วไป ของสถานพยาบาลดังกล่าวสามารถให้บริการการรักษาผู้ป่วยโรคข้อได้ โดยการลงทะเบียนขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา ครั้งแรกจะต้องกระทำโดยอายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสชั่ม และส่งต่อผู้ป่วยมาให้ติดตามการรักษาโดยอายุรแพทย์ ทั่วไปที่ได้รับการมอบหมายจากผู้อำนวยการโรงพยาบาล ทั้งนี้ อายุรแพทย์ทั่วไปจะตรวจรักษาภายใต้การกำกับดูแล พร้อมบันทึกหลักฐานการรับคำปรึกษาของอายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสชั่มที่เป็นผู้ส่งผู้ป่วยมา โดยสถานพยาบาลนั้น ต้องส่งหนังสือแจ้งรายชื่ออายุรแพทย์ทั่วไปที่ต้องการรักษาต่อ มาที่สำนักวิจัยเพื่อพัฒนาการตรวจสอบการบริการ สาธารณสุข (สตพส.) เพื่อเข้าระบบต่อไป

## 4. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Secukinumab ในโรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบ (Spondyloarthritis) โดยมีเกณฑ์ ดังนี้

- 4.1 ได้รับการวินิจฉัยว่าเป็นโรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบตามเกณฑ์มาตรฐาน ได้แก่
- 4.1.1 โรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบติดยึด (Ankylosing spondylitis) ตามเกณฑ์ modified New York criteria 1984
- 4.1.2 โรคข้ออักเสบสะเก็ดเงิน (Psoriatic arthritis) ตามเกณฑ์ ClASsification criteria for Psoriatic ARthritis (CASPAR) 2006 หรือ European Spondyloarthropathy Study Group (ESSG) 1991
- 4.1.3 โรคข้อและกระดูกสันห์ลังอักเสบชนิดอื่น ๆ ได้แก่ โรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบที่ยังไม่สามารถ จำแนกกลุ่มได้ (Undifferentiated spondyloarthritis) โรคข้ออักเสบรีแอคตีฟ (Reactive arthritis) และ โรคข้อ และกระดูกสันหลังอักเสบในผู้ป่วยโรคลำไส้อักเสบ (Spondyloarthritis associated with inflammatory bowel disease) ตามเกณฑ์ ESSG 1991

1

4.2 มีภาวะการอักเสบที่รุนแรง (active disease) ดังนี้

4.2.1 สำหรับ axial involvement (spine หรือ sacroiliac joint) ต้องมี BASDAI ≥4 หรือ ASDAS ≥2.1

- 4.2.2 สำหรับ peripheral joint involvement ต้องมีข้อบวม (swollen joint) ≥3 ข้อ โดยมีข้อใหญ่ ร่วมด้วย ≥1 ข้อ หรือ ≥6 ข้อ ถ้าเป็นข้อเล็กทั้งหมด อนึ่ง dactylitis และ enthesitis 1 ตำแหน่ง นับเป็น 1 ข้อเล็ก
- 4.2.3 สำหรับผู้ป่วยที่มี dactylitis อย่างเดียวต้องมีการอักเสบ ≥3 ตำแหน่ง และต้องมีผลกระทบต่อ คุณภาพชีวิต
- 4.2.4 สำหรับผู้ป่วยที่มี enthesitis อย่างเดียวต้องมีการอักเสบ ≥3 ตำแหน่ง และต้องมีผลกระทบต่อ คุณภาพชีวิต
- 4.3 ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยาต้านการอักเสบที่ไม่ใช่สเตียรอยด์ (non-steroidal anti-inflammatory drug หรือ NSAIDs) และ ยาต้านรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการดำเนินโรคมาตรฐาน (conventional disease modifying anti-rheumatic drugs หรือ csDMARDs) กล่าวคือ
- 4.3.1 กรณีมี axial joint involvement ต้องไม่ตอบสนองต่อ NSAIDs ≥2 ชนิด ใน 3 เดือน และ csDMARD ขนาดเป้าหมายมาตรฐาน (standard target doses) ≥1 ชนิด นาน 3 เดือน ยกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียง จากการใช้ NSAIDs หรือ csDMARD อย่างมีนัยสำคัญ
- 4.3.2 กรณีมี peripheral joint ต้องไม่ตอบสนองต่อ NSAIDs ≥2 ชนิด ใน 3 เดือน และ csDMARDs ขนาดเป้าหมายมาตรฐาน (standard target doses) ≥2 ชนิด นาน 3 เดือน ยกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียง จากการใช้ NSAIDs หรือ csDMARD อย่างมีนัยสำคัญ
  - 4.4 ต้องไม่เคยแพ้ยานี้อย่างรุนแรง
  - 4,5 ต้องไม่มีการติดเชื้อรวมทั้งการติดเชื้อซ้ำซาก (recurrent) ที่ไม่ได้รับการรักษาหรือควบคุมอย่างเหมาะสม
  - 4.6 ต้องไม่เป็นผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally ill)"

## 5. ขนาดยาที่แนะนำ

Secukinumab 150 มก. ฉีดเข้าชั้นใต้ผิวหนัง เริ่มต้นที่สัปดาห์ที่ 0, 1, 2, 3, 4 และต่อด้วยทุก 4 สัปดาห์ การใช้ยาชีววัตถุควรใช้ควบคู่กับ csDMARD ในขนาดที่ได้อยู่เดิม ยกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา อย่างมีนัยสำคัญ

## 6. การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการเบิกจ่ายค่ายา

- 6.1 ประเมินผลการรักษา และบันทึกในเวชระเบียน อย่างน้อยทุก 3 เดือน
- 6.2 ผู้ตอบสนองต่อการรักษา (responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการดีขึ้น กล่าวคือ
  - ิ 6.2.1 สำหรับ axial joint ต้องมีค่า BASDAI ลดลง ≥2 หรือ ASDAS ลดลง ≥1.1
  - 6.2.2 สำหรับ peripheral joint ต้องมีจำนวนข้อบวมลดลงอย่างน้อยร้อยละ 20
- 6.2.3 สำหรับผู้ป่วยที่มี dactylitis อย่างเดียว ต้องมีการอักเสบ ≤1 ตำแหน่ง และไม่มีผลกระทบต่อ คุณภาพชีวิต
- 6.2.4 สำหรับผู้ป่วยที่มี enthesitis อย่างเดียว ต้องมีการอักเสบ ≤1 ตำแหน่ง และไม่มีผลกระทบต่อ คุณภาพชีวิต
- 6.3 เมื่อผู้ป่วยตอบสนองต่อการรักษา ติดต่อกันนานมาถกว่า 24 สัปดาห์ ควรปรับลดขนาดยาหรือเพิ่ม ระยะห่างของการใช้ยา Secukinumab ก่อนปรับลดขนาดยา csDMARDs
- 6.4 ผู้ป่วยที่ไม่ตอบสนองต่อการใช้ยา ตามเกณฑ์ ข้อ 6.2 ควรพิจารณาหยุดยานละเลือกใช้ยา bDMARDs ตัวเลือกอื่น

- 7. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยาเมื่อมีข้อบ่งชี้ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้
  - 7.1 ไม่ตอบสนองต่อการรักษา หลังจากใช้ยานาน 3 เดือน
  - 7.2 เกิดผลข้างเคียงที่รุ่นแรงจากการใช้ยา Secukinumab
  - 7.3 ผู้ป่วยปฏิเสธการใช้ยา.

"หากดัชนีที่วัดภาวะก๊ารอักเสบที่เพิ่มขึ้นเป็นผลจากการปรับลดขนาดยา csDMARDs จะไม่เข้าเกณฑการไปตอบสนองต่อยา

(ยกเว้นการปรับลดยา csDMARDs เนื่องจากผลข้างเคียงของยา)

<sup>์</sup>ขนาดเป้าหมายมาตรฐาน (standard target doses) ของ csDMARD สำหรับผู้ป่วยโรคข้อและกระดูกสันหลังอักเสบ ได้แก่

Methotrexate 0.3 มก./กก./สัปดาห์ (15-25 มก./สัปดาห์)

Sulfasalazine 40 มก./กก./วัน

Leflunomide 20 มก./วัน

Azathioprine 2 มก /กก./วัน

Cyclosporin 2-5 มก./กก./วัน

<sup>-</sup> Sodjum aurothiomalate (gold) 40 มก./สัปดาห์

ผู้ป่วยระยะสุดท้าย (terminally ill) หมายถึง ผู้ป่วยโรคทุกงกายซึ่งไม่สามารถรักษาได้ (incurable) และไม่สามารถช่วยให้ชีวิต ยืนยาวขึ้น (irreversible) ซึ่งในความเห็นของแพทย์ผู้รักษา ผู้ป่วยจะเสียชีวิตในระยะเวลาอันสั้น ผู้ป่วยดังกล่าวควรได้รับการรักษา แบบประคับประคอง (palliative care) โดยมุ่งหวังให้ลูดความเจ็บปวดและความทุกข์ทรมานเป็นสำคัญ

## แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Tocilizumab ข้อป่งใช้โรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็กชนิดมีอาการทางซิสเต็มมิก (Juvenile idiopathic arthritis with systemic features)

แพทย์และสถานพยาบาลที่ต้องการใช้ Tocilizumab จะต้องมีระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา คุณสมบัติ ของสถานพยาบาล และคุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา เป็นไปตามที่กำหนด

#### 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

- 1.1 ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Tocilizumab จากระบบ RDPA (pre-authorization) โดยมีการลงทะเบียน แพทย์ สถานพยาบาล ผู้ป่วย และรวัยละเอียดการรักษา ก่อนการขออนุมัติทุกครั้ง
  - 1.2 อนุมัติให้เบิกจ่ายค่ายานาน 6 เดือนต่อครั้ง
- 1.3 เนื่องจากผู้ป่วยอาจตอบสุนองหรือไม่ตอบสนองต่อการรักษา หรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา ดังนั้น หลังการอนุมัติครั้งแรกให้แพทย์ผู้รักษาบันทึกผลของการรักษา ยืนยันประโยชน์ของการรักษาด้วยยาในผู้ป่วยนั้น เพื่อขออนุมัติการรักษาในครั้งถัดไป

## 2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

สถานพยาบาลที่มีการใช้ยาต้องเป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค โดยมีแพทย์เฉพาะทาง ตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางที่พร้อมจะดูแลรักษาปัญหาแทรกข้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/ หรือการรักษา

## 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับประกาศนียบัตรแสดงความรู้ความชำนาญในการประกอบวิชาชีพเวชกรรม อนุสาขากุมารเวชศาสตร์โรคข้อและรูมาติสชั่ม ซึ่งได้รับการรับรองโดยราชวิทยาลัยกุมารแพทย์แห่งประเทศไทย หรือเทียบเท่า หรืออายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสชั่มที่มีความชำนาญในการดูแลผู้ป่วยเด็กซึ่งปฏิบัติงาน ในสถานพยาบาลตามข้อ, 2

## 4. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Tocilizumab ในโรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็กชนิดมีอาการทางซิสเต็มมิก (Systemic juyenile idiopathic arthritis, SJIA) โดยมีเกณฑ์ ดังนี้

- 4.1 ได้รับการวินิจฉัยเป็นโรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็ก (Juvenile idiopathic arthritis, JIA) ชนิด systemic juvenile idiopathic arthritis (SJIA) ตามเกณฑ์ International League of Associations for Rheumatology (ILAR) classification of juvenile idiopathic arthritis: second revision, Edmonton, 2001 หรือตามเกณฑ์ Classification criteria for JIA ซึ่งพัฒนาโดย Pediatric Rheumatology International Trials Organization International (PRINTO) Consensus, 2019<sup>2</sup>
  - . 4.2 มีภาวะโรคกำเริบ (active disease) โดยจะต้องมีเกณฑ์ข้อใดข้อหนึ่งของภาวะโรคกำเริบดังต่อไปนี้
- 42.1 SJIA with active arthritis and without systemic features: มี arthritis และ/หรือ มี elevated ESR
- 4.2.2 SJIA with systemic features: ใช้ ≥39°C และ/หรือ evanescent erythematous rash. และ/หรือ hepatomegaly, splenomegaly, serositis, lymphadenopathy และ/หรือ arthritis อย่างน้อย 1 ข้อ

- 4.3 <u>ไม่ตอบสนอง</u>ต่อการรักษามาตรฐาน โดยการรักษามาตรฐานจะแตกต่างกันขึ้นกับอาการหลักของผู้ป่วย โดยแบ่งได้ดังนี้ (แผนภูมิที่ 1)
  - 4.3.1 SilA with active arthritis ที่ไม่ตอบสนองต่อการรักษาที่ต้องครูบเกณฑ์ทุกข้อดังต่อไปนี้
- 4.3.1.1 ไม่ตอบสนองต่อยาต้านการอักเสบที่ไม่ใช่สเตียรอยด์ (nonsteroidal anti-inflammatory drugs; NSAIDs) ขนาดเต็มที่ โดยให้ต่อเนื่องกันเป็นเวลา 1-2 สัปดาห์ หรือไม่สามารถใช้ NSAIDs ได้ เนื่องจาก เกิดผลข้างเคียง
- 4.3.1.2 ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยาต้านรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการดำเนินโรคมาตรฐาน (conventional disease modifying anti-rheumatic drugs หรือ csDMARDs) อย่างน้อย 1 ชนิด ซึ่งแนะนำ ให้ใช้ยา Methotrexate เป็นยาตัวแรก (ยกเว้นมีข้อห้ามหรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยาอย่างมีนัยสำคัญ) และต้องได้รับยาในขนาดเป้าหมายมาตรฐาน (standard target dose) (ภาคผนวกที่ 3) ติดต่อกันอย่างน้อย 3 เดือน
- 4.3.2 SJIA with active systemic features ที่ไม่ตอบสนองต่อการรักษาที่ต้องครบเกณฑ์ทุกข้อ ดังต่อไปนี้
- 4.3.2.1 ไม่ตอบสนองต่อยาต้านการอักเสบที่ไม่ใช่สเตียรอยด์ (NSAIDs) ขนาดเต็มที่ โดยให้ ต่อเนื่องกันเป็นเวลา 1-2 สัปดาห์ หรือไม่สามารถใช้ NSAIDs ได้เนื่องจากเกิดผลข้างเคียง
- 4.3.2.2 ไม่ตอบสนองต่อยา Prednisolone หรือ Methylprednisolone ในขนาด 1-2 มก./กก./วัน โดยให้ต่อเนื่องกันเป็นเวลาอย่างน้อย 1 เดือน หรือไม่สามารถลดยาได้เหลือ 0.5 มก./กก./วัน ภายในระยะเวลา 6 เดือน หรือไม่สามารถหยุดยาได้ และมีผลข้างเคียงจากยา เช่น การเจริญเติบโตช้ากว่าปกติ ต้อหิน และ avascular necrosis เป็นต้น
- 4,3,3 SIIA ที่มีอาการหรือภาวะแทรกซ้อนรุนแรงและไม่ตอบสนองต่อยา Methylprednisolone ในขนาด 30 มก./กก./ครั้ง อย่างน้อย 3 ครั้ง หรือมีข้อห้ามในการให้ยา Methylprednisolone และมีอาการ หรือภาวะแทรกซื้อนรุนแรง ได้แก่
  - Macrophage activation syndrome
- Cardiac or pulmonary involvement เช่น cardiac tamponade หรือ massive pericardial effusion, congestive heart failure, massive pleural effusion
  - Amyloidosis
  - ...4.4 ในกรณีที่ไม่ตรงตัวมเกณฑ์ช้างตั้นให้อธิบายเพิ่มเติมถึงความจำเป็นในการใช้ยาในช่องหมายเหตุ
  - .4.5 ต้องไม่เคยแพ้ยานี้อย่างรุนแรง
  - 4.6 ต้องไม่มีการติดเชื้อรวมทั้งการติดเชื้อช้ำซาก (recurrent) ที่ไม่ได้รับการรักษาหรือควบคุมอย่างเหมาะสม

## 5. ขนาดยาที่แนะนำ

การใช้ยาชีววัตถุต้านรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการดำเนินโรค (bDMARD) ต้องใช้ควบคู่กับ csDMARD ที่ได้อยู่เดิม (ในกรณีที่เป็น SJIA with active anthritis) โดยมีข้อแนะนำวิธีการบริหารยาและขนาดยา ดังนี้

ร 1 ผู้ป่วยน้ำหนักน้อยกว่า 30 กก. ให้ Tocilizumab 12 มก./กก. เจือจางใน NSS 100 มล. หยดเข้า หลอดเลือดดำช้า ๆ ใน 1 ชม. ทุก 2 สัปดาห์

5.2 ผู้ป่วยน้ำหนักตั้งแต่ 30 คก. ให้ Tocilizumab 8 มก/กก: เจือจางใน NSS 100 มละหยดเข้าหลอดเลือดดำช้า ๆ ใน 1 ชม. ทุก 2 สัปดาห์

- 6. การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการเบิกจ่ายค่ายา
  - 6.1 ประเมินที่ 24 สัปดาห์ หลังจากให้ยา
- 6.2 ผู้ที่ตอบสนองต่อการรักษา (responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิกดีขึ้นตามเกณฑ์ ACR pediatric score 30
- 6.3 เมื่อผู้ป่วย SJIA with active arthritis and without systemic features อยู่ในระดับ low disease activity ควรปรับลดขนาดยาหรือเพิ่มระยะห่างของการใช้ยา bDMARD ก่อนปรับลดขนาดยา csDMARDs
  - 6.4 ในกรณีที่ไม่ตรงตามเกณฑ์ข้างต้นให้อธิบายเพิ่มเติมถึงความจำเป็นในการใช้ยาในช่องหมายเหตุ
- 7. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยาเมื่อมีข้อบ่งชี้ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้
- ้า 7.1 ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยาชีววัตถุต้านรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการคำเนินโรค (bDMARD non-responder) หลังจากใช้ยานาน 24 สัปดาห์ โดยหมายถึงอาการทางคลินิกดีขึ้นแต่ไม่สั่งเกิณฑ์ ACR pediatric 30
  - 7.2 เกิดผลข้างเคียงจากการใช้ยา bDMARD
  - 7:3 ผู้ป่วยปฏิเสธการใช้ยา

#### เอกสารอ้างอิง

- 1. Petty RE, Southwood TR, Manners P, Baum J, Glass DN, Goldenberg J, et al. International League of Associations for Rheumatology classification of juvenile idiopathic arthritis: second revision, Edmonton, 2001. The Journal of rheumatology. 2004;31:390-2.
- 2. Martini A, Ravelli A, Avcin T, Beresford MW, Burgos-Vargas R, Cuttica R, et al. Toward New Classification Criteria for Juvenile Idiopathic Arthritis: First Steps, Pediatric Rheumatology International Trials Organization International Consensus. The Journal of rheumatology. 2019;46:190-7.
- 3. Beukelman T, Ratkar NM, Saag KG, Tolleson-Rinehart S, Cron RQ, DeWitt EM, Ilowite NT, Kimura Y, Laxer RM, Lovell DJ, Martini A, Rabinovich CE, Ruperto N. 2011 American College of Rheumatology recommendations for the treatment of juvenile idiopathic arthritis: initiation and safety monitoring of therapeutic agents for the treatment of arthritis and systemic features. Arthritis Care Res (Hoboken). 2011 Apr;63(4):465-82.
- 4. Ringold S, Weiss PF, Beukelman T, DeWitt EM, Ilowite NT, Kimura Y, Laxer RM, Lovell DJ, Nigrovic PA, Robinson AB, Vehe RK, American Collge of Rheumatology. 2013 update of the 2011 American College of Rheumatology recommendations for the treatment of juvenile idiopathic arthritis: recommendations for the medical therapy of children with systemic juvenile (diopathic arthritis and tuberculosis screening among children receiving biologic medications. Arthritis Rheum. 2013 Oct;65(10):2499-512.

## แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab/Etanercept/Infliximab ข้อปังใช้โรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็กชนิดไม่มีอาการทางซิสเต็มมิก (Juvenile idiopathic arthritis without systemic features)

แพทย์และสถานพยาบาลที่ต้องการใช้ Adalimumab/Etanercept/Infliximab จะต้องมีระบบอนุมัติ การเบิกจ่ายค่ายา คุณสมบัติของสถานพยาบาล และคุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา เป็นไปตามที่กำหนด

## 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

- 1.1 ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab/Etanercept/Infliximab จากระบบ RDPA (pre-authorization) โดยมีการลงทะเบียนแพทย์สถานพยาบาล ผู้ป่วย และรายละเอียดการรักษา ก่อนการขออนุมัติทุกครั้ง
  - 1.2 อนุมัติให้เปิกจ่ายค่ายานาน 6 เดือนต่อครั้ง
- 1.3 เนื่องจากผู้ป่วยอาจตอบสนองหรือไม่ตอบสนองต่อการรักษา หรือมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา ดังนั้น หลังการอนุมัติครั้งแรกให้แพทย์ผู้รักษาบันทึกผลของการรักษายืนยันประโยชน์ของการรักษาด้วยยาในผู้ป่วยนั้น เพื่อขออนมัติการรักษาในครั้งถัดไป

#### 2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

สถานพัยวิบาลที่มีการใช้ยาต้องเป็นสถานพัยวิบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค โดยมีแพทย์เฉพาะทาง ตกมที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางที่พร้อมจะดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/ หรือการรักษา

## 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับประกาศนียบัตรแสดงความรู้ความชำนาญในการประกอบวิชาชีพเวชกรรม อนุสาขากุมารเวชศาสตร์โรคข้อและรูมาติสซัม ซึ่งได้รับการรับรองโดยราชวิทยาลัยกุมารแพทย์แห่งประเทศไทย หรือเทียบเท่า หรืออายุรแพทย์โรคข้อและรูมาติสซัมที่มีความชำนาญในการดูแลผู้ปวยเด็กซึ่งปฏิบัติงาน ในสถานพยาบาลตามช้อ 2'

## 4. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Adalimumab/Etanercept/Infliximab ในโรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็ก ชนิดไม่มีอาการทางซิสเต็มมิก (Juvenile idiopathic arthritis without systemic features) โดยมีเกณฑ์ ดังนี้

- 4.1 ได้รับการวินิจฉัยเป็นโรคข้ออักเสบไม่ทราบสาเหตุในเด็ก (Juvenile idiopathic arthritis, JIA) ตามเกณฑ์ International League of Associations for Rheumatology (ILAR) classification of JIA ได้แก่ polyarthritis RF-negative, polyarthritis RF-positive oligoarthritis, enthesitis-related arthritis (ERA) psoriatic arthritis และ undifferentiated หรือตามเกณฑ์ Classification criteria for JIA ซึ่งพัฒนาโดย Pediatric Rheumatology International Trials Organization International (PRINTO) Consensus International JIA, early-onset ANA-positive JIA, other JIA และ unclassified JIA?
  - 4.2 มีชื่ออักเสบอย่างน้อย 1 ชื่อ หรือ enthesitis อย่างน้อย 1 ตำแหน่ง หรือ uveitis

## 4.3 ไม่ตอบสนองต่อการรักษามาตรฐาน ได้แก่

4.3.1 การรักษาด้วยยาตักนอักเสบที่ไม่ใช่สเตียรอยด์ (nonsteroidal anti-inflammatory drugs; NSAIDs) ขนาดเต็มที่และยาตัวนรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการดำเนินโรคมาตรฐาน (conventional disease modifying anti-rheumatic drugs หรือ csDMARDs) ในขนาดรักษา >2 ชนิด ในกรณีข้ออักเสบเป็นระยะเวลงนาน

;

้อย่างน้อย 6 เดือน หรือ ≥1 ชนิด ในกรณี enthesitis/sacroillitis/uveitis เป็นระยะเวลานานอย่างน้อย 3 เดือน หรือไม่สามารถทนต่ออาการข้างเคียงจากยาได้

- 4.3.2 ไม่สามารถหยุดยา Prednisolone หรือลดยาได้ ≤0.5 มก./กก./วัน ภายในระยะเวลา 6 เดือน และ/หรือ มีผลข้างเคียงจากยาในกลุ่มสเตียรอยด์
  - 4.4 ต้องไม่เคยแพ้ยานี้อย่างรุนแรง
- 4.5 ต้องไม่มีการติดเชื้อรุ่นแรงรวมทั้งการติดเชื้อซ้ำซาก (recurrent) ที่ไม่ได้รับการรักษาหรือควบคุม อย่างเหมาะสม

#### 5. ขนาดยาที่แนะนำ

การใช้ยาชีววัตถุและยาสังเคราะห์มุ่งเป้าต้านรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการดำเนินโรค (bDMARD/tsDMARD) ต้องใช้ควบคู่กับ csDMARD ที่ได้อยู่เดิม<sup>3,4</sup> โดยมีข้อแนะนำวิธีการบริหารยาและขนาดยา ดังนี้

- Adalimumab ผู้ป่วยน้ำหนัก 15-30 กก. ใช้ยาขนาด 20 มก. ฉีดใต้ผิวหนังทุก 2 สัปดาห์ น้ำหนัก >30 กก. ใช้ยาขนาด 40 มก. ฉีดใต้ผิวหนังทุก 2 สัปดาห์ หรือ 24 มก./ตร.ม./ครั้ง ฉีดใต้ผิวหนังทุก 2 สัปดาห์
- Etanercept 0.8 มก./กก. ฉีดใต้ผิวหนัง สัปดาห์ละครั้ง (ขนาดยาสูงสุดไม่เกินครั้งละ 50 มก.)<sup>7-8</sup>
- Infliximab 3-10 มก./กก. หยดเข้าหลอดเลือดดำ เริ่มต้นที่สัปดาห์ที่ 0, 2, 6, และต่อด้วยทุก 8 สัปดาห์ $^{4 ext{-}6}$

## 6. การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการเบิกจ่ายค่ายา

- 6.1 ประเมินที่ 24 สัปดาห์ หลังจากให้ยา
- 6.2 ให้ที่ตอบสนองต่อการรักษา (responder) หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิกดีขึ้นตามเกณฑ์ ACR pediatric score 30<sup>11</sup>
- 6.3 เมื่อผู้ป่วยมีดัชนีชี้วัดสภาวะโรคเข้าสู่ระยะสงบุตามเกณฑ์ของ Wallace<sup>12</sup> หรือไม่มี enthesitis/ sacrollitis/uveitis ติดต่อกันนานมากกว่า 24 สัปดาห์ ควรปรับลดขนาดยาหรือเพิ่มระยะห่างของการใช้ยา bDMARD/tsDMARD ก็อนปรับลดขนาดยา csDMARDs
  - 6.4 ในกรณีที่ไม่ตรจัดภูมุเกณฑ์ข้างตั้นให้อธิบายเพิ่มเติมถึงความจำเป็นในการใช้ยาในช่องหมายเหตุ

## 7, เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยาเมื่อมีข้อปุ่งชี้ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

- 7:1 ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยาชีววัตถุหรือยาสังเคราะห์มุ่งเป้าตัวนรูมาติกที่ปรับเปลี่ยนการดำเนินโรค (bDMARD/tsDMARD non-responder) หลังจากใช้ยานาน 24 สัปดาห์ โดยหมายถึงอาการทางคลินิกดีขึ้น แต่ไม่ถึงเกณฑ์ ACR pediatric 30
  - 7.2 เกิดผลข้างเคียงจากการใช้ยา bDMARD/tsDMARD
  - 7.3 ผู้ป่วยปฏิเสธการใช้ยา

#### เอกสารอ้างอิง

- 1. Petty RE, Southwood TR, Manners P, Baum J, Glass DN, Goldenberg J, et al. International League of Associations for Rheumatology classification of juvenile idiopathic arthritis: second revision, Edmonton, 2001. J Rheumatol. 2004; 31: 390-2.
- 2. Martini A, Ravelli A, Avcin T, Beresford MW, Burgos-Vargas R, Cuttica R, et al. Toward New Classification Criteria for Juvenile Idiopathic Arthritis: First Steps, Pediatric Rheumatology International Trials Organization International Consensus. J Rheumatol. 2019; 46: 190-7.
- 3. Richards JC, Tay-Kearney ML, Murray K, Manners P. Infliximab for juvenile idiopathic arthritis-associated uveitis. Clin Exp Ophthalmol. 2005; 33: 461-8.
- 4. Ruperto N, Lovell DJ, Cuttica R, Wilkinson N, Woo P, Espada G, et al. A randomized, placebo-controlled trial of infliximab plus methotrexate for the treatment of polyarticular-course juvenile rheumatoid arthritis Arthritis Rheum. 2007; 56: 3096-106.
- 5. Cecchin V, Zannin ME, Ferrari D, Pontikaki I, Miserocchi E, Paroli MP, et al. Longterm Safety and Efficacy of Adalimumab and Infliximab for Uveitis Associated with Juvenile Idiopathic Arthritis.

  J Rheumatol. 2018; 45: 1167-72.
- 6. Zannin ME, Birolo C, Gerloni VM, Miserocchi E, Pontikaki I, Paroli MP, et al. Safety and efficacy of infliximab and adalimumab for refractory uveitis in juvenile idiopathic arthritis: 1-year follow up data from the Italian Registry. J Rheumatol. 2013; 40: 74-9.
- 7. Foeldvari I, Constantin T, Vojinovic J, Horneff G, Chasnyk V, Dehoorne J, et al. Etanercept treatment for extended oligoarticular juvenile idiopathic arthritis, enthesitis-related arthritis, or psoriatic arthritis: 6-year efficacy and safety data from an open-label trial. Arthritis Res
- 8. Homeff G, Burgos-Vargas R, Constantin T, Foeldvari I, Vojinovic J, Chasnyk VG, et al. Efficacy and safety of open-label etanercept on extended oligoarticular juvenile idiopathic arthritis, enthesitis-related arthritis and psoriatic arthritis: part 1 (week 12) of the CLIPPER study. Ann Rheum Dis. 2014: 73: 1114-22
- 9. D.J.Lovell, N.Ruperto, S. Goodman, et al. Adalimumab with or without methotrexate in juvenile rheumatoid arthritis N. Eng. J. Med. 2008; 8: 810-20.
- 10. A. Klein, J. Becker, K. Minden, I. Foeldvari, JP. Haas, G. Horneff, Adalimumab versus adalimumab and methotrexate for the treatment of juvenile idiopathic arthritis: long-term data from German BIKER registry, Scand J Rheumatol 2019; 48: 95-104.
- 11. Giannini EH, Ruperto N., Ravelli A, Lovell DJ, Felson DT, Martini A. Preliminary definition of improvement in juvenile arthritis. Arthritis Rheum. 1997, 40: 1202-9.
- 12. Wallace CA, Ruperto N, Giannini E, Childhood A, Rheumatology Research A, Pediatric Rheumatology International Trials © Let al. Preliminary criteria for clinical remission for select categories of juvenile idiopathic arthritis. J Rheumatol. 2004; 31: 2290-4.

#### รายการและอัตราเบิกจ่ายค่ายา

## ้ก็หนดให้เป็กจ่ายค่ายาได้ไม่เกินอัตราที่กำหนด ดังนี้

ลำดับที่	รายุการยำ	อัตราเบิกจ่าย
୍ଦି	Infliximab ๑๐๐ มก.	๙,๗๐๐ บาทต่อไวแอล
ම	Adalimumab ๒๐ มก์./๐.๔ มล.	๓,๓๕๗ บาทต่อเข็ม
, en	Adalimumab ๔๐ มก /๐๘ มล.	<b>๖,๖๖๐ บาทต่อเช็ม</b>
ď	Baricitinib ๒ มก.	๕๗๘ เบ้าทต่อเม็ด ในกรณีที่ใช้ยา ๕ มฏ์, ต่อวัน
&	Baricitinib ๕ มก์.	ให้เบิกได้เฉพาะเม็ดขนาด ๔ มก. เท่านั้น
<b>b</b> ,	Secukinumab sterile powder acc in.	๖,๙๑๑ บาทต่อไวแอล
ଖ	Tofacitinib ๕ มก.	๒๙๔ บาทต่อเม็ด

#### <u>หมายเหตุ:</u>

อัตราเบิกจ่ายที่กำหนด ใช้กับการรักษาทุกข้อบ่งชื้

๒. การเบิกจ่ายค่ายารายการอื่นที่ยังมิได้มีการกำหนดอัตราเบิกจ่ายค่ายาเป็นการเฉพาะ ให้เป็นไปตาม หลักเกณฑ์การกำหนดราคายา ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๗/ว ๑๗๗ ลงวันที่ ๒๔ พฤศจิกายน ๒๕๔๙

๓. กรมบัญชีกลางจะมีการทบทวนและประกาศอัตราเปิกจ่ายค่ายาอย่างน้อยปีละครั้ง นับจากวันที่

หลักเกณฑ์นี้มีผลใช้บังคับ

# ที่ ศย 012/ว 45 (ป)



สำนักงานศาลยุติธรรม ถนนรัชดาภิเษก เขตจตุจักร กรุงเทพฯ 10900

#### 6 พฤษภาคม 2553

เรื่อง ระบบเบิกจ่ายตรงคำรักษาพยาบาล สำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก และโรคสะเก็ดเงิน ชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง

เรียน หัวหน้าหน่วยงานในสังกัดสำนักงานศาลยุติธรรม

อ้างถึง หนังสือสำนักงานศาลยุติธรรม ด่วนที่สุด ที่ ศย 012/ว 103 (ป) ลงวันที่ 23 ธันวาคม 2552

ตามหนังสือที่อ้างถึง ได้กำหนดหลักเกณฑ์และแนวทางในการจัดทำระบบ เบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลัง อักเสบดิดยึด (Ankylosing Spondylitis) ที่จำเป็นต้องใช้ยากลุ่มสารชีวภาพซึ่งเป็นยานอกบัญชี ยาหลักแห่งชาติที่มีค่าใช้จ่ายสูง นั้น

บัดนี้ สำนักงานศาลยุติธรรมได้รับหนังสือจากกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กุล 0422.2/2 124 ลงวันที่ 2 เมษายน 2553 และด่วนที่สุด ที่ กุล 0422.2/2 135 ลงวันที่ 9 เมษายน 2553 แจ้งว่า ได้ยกเลิกหลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการ เกี่ยวกับการรักษาพยาบาลตามระบบเบิกจ่ายตรงที่ใช้อยู่ในปัจจุบันและกำหนดหลักเกณฑ์/ แนวทางปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาลตามระบบเบิกจ่ายตรง สำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก และสำหรับผู้ป่วยโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก เพื่อให้ผู้ป่วยกลุ่มโรคดังกล่าวที่ใช้สิทธิสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการ ได้รับการรักษา อย่างเหมาะสม เกิดประสิทธิผลที่ดีในการรักษาพยาบาล และสามารถควบคุมการเบิกจ่ายเงิน สวัสดิการรักษาพยาบาลให้เกิดความคุ้มค่า มีประสิทธิภาพ รายละเอียดสามารถดาวน์โหลด ได้ที่เว็บไซต์ของสำนักการคลัง www.of.coj.go.th

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และถือปฏิบัติ

ขอแสดงความนับถือ

สำนักการคลัง กลุ่มการเงิน โทร. 0 2541 2031 โทรสาร 0 2541 2324

\_E-mail:finance@judiciary.go.th

(นายพรางเพชร สิทธิทูล) ผู้ตรวจราชการ ปฏิบัติราชการแทน เลขาธิการสำนักงานศาลยุติธรรม



ลำนักงานศาลยุติธรรม
เลขรับ 10869
วันที่ 20 มี. ยี. 7533

ถึง สำนักงานศาลยุติธรรม

:   2'6 /i	ţ	10	<b>20</b>	\$\$.
วันที่	27	la.e.	2553	*298249*.
เวลา	***************************************	C	J&: 49	4.

ตามที่กรมบัญชีกลางได้กำหนดหลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการ เกี่ยวกับการรักษาพยาบาลตามระบบเบิกจ่ายตรง สำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก และสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลาง และรุนแรงมาก ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง โดยแจ้งเวียนให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องถือปฏิบัติตามหนังสือ กรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค 0422.2/ว 124 ลงวันที่ 2 เมษายน 2553 นั้น

เนื่องจากหลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติตามสิ่งที่ส่งมาด้วยดังกล่าว มีปริมาณเอกสาร จำนวนมาก จึงขอให้ Download จาก www.cgd.go.th ด้วย



กลุ่มการเงิน

av

27 1.8.2553

ัดำเนินการี

สำนักมาตรฐานค่าตอบแทนและสวัสดิการ กลุ่มงานสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการ โทร. 0-2298-6086-8 โทรสาร 0-2298-6089

2 7 181.81. 2553

# 274767 ที่ กค 0422.2/3 (24



กรมบัญชีกลาง ถนนพระราม 6 กทม. 10400

/ เมษายน 2553

เรื่อง ระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาล สำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก และโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรง ปานกลางและรุนแรงมาก ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง

เรียน เลขาธิการสำนักงานศาลยุติธรรม

อ้างถึง หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด กค 0422.2/ว 431 ลงวันที่ 26 พฤศจิกายน 2552

- สิ่งที่ส่งมาด้วย 1. หลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล ตามระบบ เบิกจ่ายตรงสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก (Rheumatic Disease Prior Authorization: RDPA)
  - 2. หลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล ตามระบบ เบิกจ่ายตรงสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก (Dermatology Disease Prior Authorization: DDPA)

ตามหนังสือที่อ้างถึง กรมบัญชีกลางได้จัดทำระบบเบิกจ่ายตรงค่ารักษาพยาบาล สำหรับ ผู้ป่วยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดยึดที่จำเป็นต้องใช้ยานอกบัญชียาหลัก แห่งชาติที่มีค่าใช้จ่ายสูง ได้แก่ ยา Rituximab, Etanercept และ Infliximab โดยให้มีผลใช้บังคับตั้งแต่ วันที่ 15 ธันวาคม 2552 เป็นต้นไป และให้ผู้ป่วยโรคข้ออักเสบสะเก็ดเงิน (Psoriasis Arthritis) และผู้ป่วยโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก (Severe Psoriasis) ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยา Etanercept และ Infliximab มีสิทธิสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการ สามารถเบิกค่ายาดังกล่าวจากส่วนราชการต้นสังกัด โดยใช้หนังสือรับรองของคณะกรรมการแพทย์ ได้จนถึงวันที่ 28 กุมภาพันธ์ 2553 นั้น

กรมบัญชีกลางพิจารณาแล้ว ขอเรียนดังนี้

1. เพื่อให้ผู้ป่วย<u>กลุ่มโรครูมาติ</u>ก (โรคข้ออักเสบรูมาตอยด์ โรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดยึด และโรคข้ออักเสบสะเก็ดเงิน) และโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก ที่ใช้สิทธิสวัสดิการ รักษาพยาบาลข้าราชการ ได้รับการรักษาอย่างเหมาะสม เกิดประสิทธิผลที่ดีในการรักษาพยาบาล และสามารถ ควบคุมการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการให้เกิดความคุ้มค่า มีประสิทธิภาพ จึงเห็นสมควร ปรับปรุงหลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาลตามระบบ เบิกจ่ายตรง สำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติก ตามหนังสือที่อ้างถึง โดยยกเลิกหลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติ

ที่ใช้อยู่ในปัจจุบันดังกล่าว และกำหนดหลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการเกี่ยวกับ การรักษาพยาบาลตามระบบเบิกจ่ายตรง สำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติกใหม่ให้ครอบคลุมโรคข้ออักเสบ สะเก็ดเงิน พร้อมทั้งกำหนดหลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล ตามระบบเบิกจ่ายตรง สำหรับผู้ป่วยโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก ตามสิ่งที่ส่งมาด้วย 1 และ 2 จึงขอให้สถานพยาบาลถือปฏิบัติตามหลักเกณฑ์/แนวทางการปฏิบัติข้างต้น ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่ 12 เมษายน 2553 เป็นต้นไป

- 2. การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาล <u>สำหรับผู้ป่วยที่เป็นทั้งโรคข้ออักเสบสะเก็ดเงิน</u> และโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก ให้เลือกลงทะเบียนโรคหลักที่แพทย์ผู้เชี่ยวชาญ ให้การรักษาเพียงโรคเดียว
- 3. กรณีผู้ป่วยโรคข้ออักเสบสะเก็ดเงิน และโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและ รุนแรงมากที่ใช้สิทธิสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการมีความจำเป็นต้องใช้ยา Etanercept และ Infliximab ในช่วงระยะเวลาตั้งแต่วันที่ 1 มีนาคม 2553 จนถึง วันที่ 11 เมษายน 2553 ให้ผู้มีสิทธิขอหนังสือรับรองสิทธิ การใช้ยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติดังกล่าวย้อนหลัง แล้วนำไปเบิกกับส่วนราชการต้นสังกัดได้
- 4. หากมีการออกใบเสร็จรับเงินค่ายา Rituximab Etanercept Infliximab หรือยาชีววัตถุอื่น ที่ใช้กับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบรูมาตอยด์และโรคข้อกระดูกสันหลังอักเสบติดยึด หรือยา Etanercept Infliximab หรือยาชีววัตถุอื่น ที่ใช้กับผู้ป่วยโรคข้ออักเสบสะเก็ดเงินและโรคสะเก็ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมาก ให้สถานพยาบาลระบุเป็นค่ายานอกบัญชียาหลักแห่งชาติ ซึ่งผู้มีสิทธิไม่สามารถนำไปยื่นขอเบิก ณ ส่วนราชการได้ และมิให้คณะกรรมการแพทย์ของสถานพยาบาลออกหนังสือรับรองสิทธิการใช้ยานอก บัญชียาหลักแห่งชาติดังกล่าว

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งให้เจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทราบและถือปฏิบัติต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(หาลาร์รัส แอะลรมม)

ที่ปรึกษาด้านพัฒนาระบบการเงินการคลัง รักษาราชการแทน อธิบดีกรมบัญชีกลาง

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

โทรสาร 0-2298-6085

# แนวทางการใช้ Anti- TNF-C Therapies ในโรคข้ออักเสบสะเก็ดเงิน สมาคมรูมาติสชั่มแห่งประเทศไทย

## ข้อบ่งชี้การใช้ยา (Inclusion criteria)

- 1. Definite Psoriatic arthritis
- 2. Active disease (ภาคผนวกที่ 1)
- 3. ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยามาตรฐาน (ภาคผนวกที่ 2)

#### ข้อห้าม (Contraindication)

- 1. ระหว่างตั้งครรภ์ และ ระหว่างให้นมบุตร
- 2. แพ้ยารุนแรง หรือแพ้ส่วนประกอบที่เป็น Murine protein
- 3. การติดเชื้อรวมทั้งผู้ป่วยที่เป็นหรือสงสัยว่าจะเป็นวัณโรค
- 4. ภาวะหัวใจล้มเหลวระดับ NYHA grade 3 หรือ 4
- 5. มีประวัติ Demyelinating disease, Pulmonary fibrosis, โรคมะเร็ง

## ข้อบ่งชี้ในการถอนยา (Drug withdrawal)

- 1. ไม่ตอบสนองต่อการรักษา: ไม่เข้ากับเกณฑ์การตอบสนองต่อการรักษา (Responder) ในหัวข้อการประเมินเพื่อขอต่อทะเบียนการใช้ยา
- 2. เกิดผลข้างเคียงหรือพิษจากยาอย่างรุนแรง

## ขนาดของยาและวิธีบริหาร

- 1. Etanercept 25 มก. ฉีดเข้าใต้ผิวหนังสัปดาห์ละ 2 ครั้ง หรือ 50 มก. ฉีดเข้าใต้ผิวหนัง สัปดาห์ละ 1 ครั้ง จะให้ตัวเดียวหรือให้ร่วมกับ MTX ก็ได้
- 2. Infliximab (100 มก./ขวด) 5 มก/กก./ครั้ง หยดเข้าหลอดเลือดดำในเวลาไม่น้อยกว่า 2 ชั่วโมง ที่สัปดาห์ 0, 2, 6 และต่อด้วยทุก 8 สัปดาห์ ต้องให้ร่วมกับ MTX หากตอบสนองไม่เป็นที่ น่าพอใจหลังจากการรักษานาน 6 เดือน อาจพิจารณาเพิ่มขนาดยาเป็น 10 มก./กก./ครั้ง ทุก 8 สัปดาห์

## การประเมินผลการรักษาเพื่อขอต่อทะเบียนการใช้ยา

- ประเมินที่ 12 สัปดาห์ หลังจากให้ยา Anti-TNF agents
- ผู้ที่ตอบสนองต่อการรักษา (Responder)
  - A. สำหรับผู้ป่วย Peripheral polyarticular disease หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการทางคลินิกดีขึ้น โดยมีค่า DAS 28 มีการเปลี่ยนแปลง ≥ 1.2 หรือมี Disease activity หลงเหลืออยู่น้อย

Anti-TNFO( in PsA 1/5

- (DAS 28 < 3.2) หรือโรคเข้าสู่ระยะสงบ (DAS28  $\leq$  2.6) และ Physician Global assessment มีค่าลดลง < 1 หน่วย
- B. สำหรับผู้ป่วย Axial disease หมายถึง ผู้ป่วยมีอาการดีขึ้น โดยค่า BASDAI มีการเปลี่ยนแปลง
   ≥ 2 หน่วย และ Physician Global assessment มีการเปลี่ยนแปลง ≥ 1 หน่วย (ภาคผนวกที่ 3)

## ระบบเฝ้าติดตามผลการรักษาและผลข้างเคียง

แพทย์ผู้รักษาควรทำการประเมินความคุ้มค่าในการรักษาทุก 3 เดือน เพื่อปรับแผนการรักษา ให้เหมาะสมกับสภาวะของโรค และอาจพิจารณาหยุดยาถ้าเป็นไปได้

#### ภาคผนวกที่ 1

#### คำจำกัดความ Active disease

A. สำหรับผู้ป่วย Peripheral polyarticular psoriatic arthritis ต้องมีค่า DAS ≥ 5.1, Physician Global assessment ≥ 2 สำหรับ Dactylitis 1 นิ้ว ให้นับเป็นข้ออักเสบ 1 ข้อ

หากไม่ครบเกณฑ์ดังกล่าว จะต้องมีหลักฐานที่เหมาะสมถึงการใช้ยานี้ เช่น พบการทำลายข้อนั้นจากภาพรังสี หรือมีการอักเสบของ Entheses มากกว่า 3 ตำแหน่ง จนมีผลกระทบต่อคุณภาพชีวิตของผู้ป่วย (Fc III) และในกรณีของ Oligo arthritis หรือ Enthesistis นั้น ผู้ป่วยไม่ตอบสนองต่อการฉีด Local steroid 2 ครั้ง (ถ้าไม่มีข้อห้าม)

B. สำหรับผู้ป่วย Axial joint disease ต้องมี Active axial disease โดยมีค่า BASDI ≥ 4/10, Physician Global assessment ≥ 2, มีค่า ESR หรือ CRP สูง

#### ภาคผนวกที่ 2

## คำจำกัดความ ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยามาตรฐาน

A. สำหรับผู้ป่วย Peripheral polyarticular psoriatic arthritis

ไม่ตอบสนองต่อการรักษาด้วยยา DMARDs ≥ 2 ชนิด ได้แก่

- 1. Sulphasalazine 40 mg/kg/d (2-3 gm/day)
- 2. Methotrexate 7.5-15 mg/wk (max = 25 mg/wk)
- 3. Leflunomide 10-20 mg/day
- 4. Cyclosporine 0.3-0.5 mg/kg/day
- 5. IM Gold 40 mg/wk
- 6. Azathioprine 50-100 mg/day

ซึ่งอาจเริ่มให้ที่ละชนิดหรือให้พร้อมกัน (Combination) โดยต้องได้ยาในขนาดมาตรฐาน (Standard target dose) เป็นระยะเวลาต่อเนื่องกันอย่างน้อย 4 เดือน และยังอยู่ในระยะ โรคกำเริบ (เว้นแต่ไม่สามารถทนผลข้างเคียงจากการใช้ยาได้)

- B. สำหรับผู้ป่วย Axial joint disease
  - 1. ไม่ตอบสนองต่อ NSAIDs ≥ 3 ชนิด (โดยใช้ที่ละชนิด) ในขนาดรักษาเป็นเวลา 3 เดือน
  - 2. ไม่ตอบสนองต่อ DMARDs ดังที่กล่าวข้างต้น ≥ 2 ตัวขึ้นไป

Anti-TNFα in PsA 3/5

## ภาคผนวกที่ 3 แบบการประเมินการกำเริบของโรค

Bath Anky	ylosing Spondyliti	is Disease Activity	Index (BASDA	AI)
NAME:		[	DATE:/_	1
Please m	ake a hashmark	through the line fo	or each question	on. THE QUESTIONS PERTAIN TO THE PAST WEEK. There
is no wro	ng answer.			
1) How w	ould you describ	e the overall level	of fatigue/tired	ness you have experienced?
None I				I Very severe
2) How w	ould you describ	e the overall level	of AS neck, ba	ack or hip pain you have had?
None I_		<del></del>		I Very severe
3) How w	vould you describ	e the overall level	of pain/swelling	g in joints other than neck, back or hips you have had?
None I_				I Very severe
4) How w	vould you describ	e the overall level	of discomfort	you have had from any areas tender to touch or pressure?
None I_				I Very severe
5) How v	vould you describ	e the overall leve	of morning sti	ffness you have had from the time you wake up?
None I_				I Very severe
6) How l	ong does your m	orning stiffness las	st from the time	you wake up?
I				1
0	1/2	1 hour	1 1/2	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

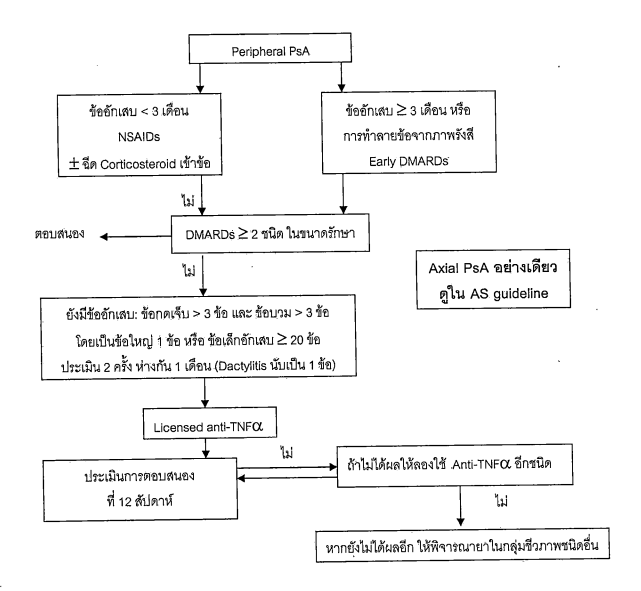
2 = moderate

3 = severe

4 = very severe

Anti-TNF $\alpha$  in PsA 4/5

## แนวปฏิบัติในการรักษา Peripheral polyarticular PsA



#### แบบบันทึกข้อมูลขอขึ้นทะเบียนการใช้ยา Biological Agents ในผู้ป่วย Psoriatic arthritis (PsA) Psoriatic arthritis- Etanercept (PsA - ET) ชื่อโรงพยาบาล HN ชื่อ ~ สกุล\_\_\_ Height ..... cm., Weight $\square\square\square$ kg. Date of Birth Enrollment type: Current treatment, since ..... ☐ New case: ☐ DMARDs non responders ☐ DMARDs intolerance Date of PsA Diagnosis:\_\_\_\_/\_\_ Previous therapy ATX ..... mg/wk ☐ Sulphasalazine ..... mg/day ☐ Others, specify ..... Leflunomide ..... mg /day ☐ Etanercept, date start ...... ☐ Infliximab, date start ...... Activity of PsA: Date of evaluation \_/\_\_\_\_/\_ Morning stiffness \_\_\_\_\_ min Functional class | | ESR: \_\_\_\_ mm/hour DAS 28= \_\_\_\_ (must ≥ 3.2) BASDAI= $\_$ (must $\geq$ 4) ☐ bilateral SI joint L-S spine ☐ T spine C spine X-ray: Axial Peripheral: site \_\_\_\_\_ ☐ Erosion Subluxation ☐ Juxta-osteopenia ☐ Narrowing joint space Safety profile: PPD test ☐ done ☐ not done Hx of TB contact ☐ yes □no ☐Anti HIV ☐ Anti HBc ☐ Anti HCV □HBsAa Dosage of Biological agent Etanercept: 25 twice weekly. ☐ 50 mg weekly, For currently treatment; Number of injection per month $\Box$ 8 $\Box$ 7 $\Box$ 6 $\Box$ 5 $\Box$ 4 $\Box$ 3 □ 2 □ 1 □ 0.5 Plan starting date \_\_\_\_\_ Next evaluation date\_\_\_\_\_ แพทย์ผู้วินิจฉัย เลข ว. \_\_\_\_\_\_ ชื่อ\_\_\_ บันทึกเมื่อ / \_\_\_/\_\_ ชื่อ\_\_\_\_ ผู้บันทึก รหัส \_\_\_ ข้อมูลเพิ่มเติมจากผู้รักษา \_\_\_\_\_ \* Required documents attached to registration process 🔲 แผ่นแรกของเวชระเบียน ที่ระบุสถานภาพและรายละเอียดของผู้ป่วย ☐ Periodically clinical record since diagnosis of Psoriatic arthritis \* จัดส่งโดย E-mail (rdpa@chi.or.th ☐ Fax. 02-298-0367 □ ไปรษณีย์ ส่งมาที่สำนักพัฒนาระบบตรวจสอบการรักษาพยาบาล (สพตร.)

ที่อยู่ 979/101 ชั้น 31 อาคารเอสเอ็มทาวเวอร์ ถนนพหลโยธิน แขวงสามเสนใน เขตพญาไท กรุงเทพฯ 10400

## แบบบันทึกข้อมูลขอต่อทะเบียนการใช้ยา Biological Agents ในผู้ป่วย Psoriatic Arthritis (PsA) Psoriatic arthritis-- Etanercept (PsA - ET)

ชื่อโรงพยาบาล		HN	
ชื่อ-สกุล	บัตรประชาชน		
First approved date  Date of evaluation			ek
Weight □□□ kg.			
Current biological agent			•
☐ Etanercept			
dose	□ 25	□ 50 mg	
Number	r of injection per month	□8 □7 □6 □5 □4	□3 □2 □1 □0.5
		(improvement > 2)	
		(improvement > 1.2)	
Serious AR: 🗍 No	☐ Yes (specified)		
	☐ Hypersensitivity	☐ Injection site reaction	☐ Infusion-related reactions
	☐ Serious infections	☐ Hematologic complication	☐ Seroconversion (anti-dsDNA)
	□ Uveitis	Others	
แพทย์ผู้วินิจฉัย เลข ว			บันทึกเมื่อ//
ข้อมูลเพิ่มเติมจากผู้รักษา			
* Required documents v	with re-approve		
🗌 แผ่นแรกของ	งเวชระเบียน ที่ระบุสถานภา	าพและรายละเอียดของผู้ป่วย	
☐ Periodically	clinical evaluation from	medical record	
* จัดส่งโดย			
☐ E-mail (rdpa	@chi.or.th		
☐ Fax. 02-298		•	
		จสอบการรักษาพยาบาล (สพตร.)	
adad 070/10	น ซั้งเ 21 ดาดารเดสเด็งเหา	าเกอร์ กนุนพหลโยธิน แขวงสามเสเ	เใน เขตพญาไท กรงเทพฯ 10400

## แบบบันทึกข้อมูลขอขึ้นทะเบียนการใช้ยา Biological Agents ในผู้ป่วย Psoriatic Arthritis (PsA) Psoriatic arthritis – Infliximab (PsA-IFX)

ชื่อโรงพยาบาล	HN	
ชื่อ – สกุล	เลขที่บัตรประชาชน 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆	
Date of Birth/ Height		
Enrollment type: Current treatment, since		
New case: ☐ DMARDs no	ion responders	
☐ DMARDs int	ntolerance	
Date of PsA Diagnosis//		
Previous therapy:		
☐ MTX mg/wk	☐ Sulphasalazine mg/day	
☐ Leflunomide mg /day	Others, specify	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. 🔲 Infliximab, date start	
Activity and severity of RA: Date of evaluation		
Moming stiffness min	Functional class	
• ESR: mm/hour		
<ul> <li>BASDAI = (must ≥ 4) or</li> </ul>	DAS 28= (must > 3.2)	
X-ray : Axial	-S spine	
Plain film: site		
☐ Juxta-osteopenia ☐ Narrowing joint spa	ace 🗌 Erosion 🗆 Subluxation	
Safety profile:	_	
Hx of TB contact ☐ yes☐ no	PPD test ☐ done ☐ not done	
☐ HBsAg ☐ Anti HBc	☐ Anti HCV ☐ Anti HIV	
Dosage of Biological agent		
New case Infliximab : 🔲 100	200 300 mg week (0, 2, 6, 14)	
Currently used Infliximab		
Total dose	□ 200 □ 300 mg	
interval every 🛚 6	☐ 8 ☐ 12 weeks	
Plan starting date	·	
Next evaluation date	บันทึกเมื่อ/_	1
แพทย์ผู้วินิจฉีย์ เลข วชื่อผู้บันทึก รหัสชื่อชื่อ		/
ผู้บันทก รหล่		
ขอมูลเพมเตมจากผูรกษา * Required documents attached to registration p		
Required documents attached to registration p		
<ul><li>☐ Periodically clinical record since di</li><li>* จัดส่งโดย</li></ul>	magnosis of Esonatic artifities report	
•••		
☐ E-mail ( <u>rdpa@chi.or.th</u>		
☐ Fax. 02-298-0367		
🗌 ไปรษณีย์ ส่งมาที่สำนักพัฒนาระบบตรว		0
ที่อยู่ 979/101 ชั้น 31 อาคารเอสเอ็มทา	าวเวอร์ ถนนพหลโยธิน แขวงสามเสนใน เขตพญาไท กรุงเทพฯ 1040	ب

## แบบบันทึกข้อมูลขอต่อทะเบียนการใช้ยา Biological Agents ในผู้ป่วย Psoriatic Arthritis (PsA) Psoriatic arthritis – Infliximab (PsA-IFX)

ชื่อโรงพยาบาล		_ HN		
ชื่อ-สกุล	บัตรประชาช	น 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 เ	□□□□□ Weight □	□□ kg.
First approved date				
Date of evaluation			36 <sup>th</sup> 48 <sup>th</sup> week	
Current biological agent				
☐ Infliximab (	3-10 mg/kg)			
dose	□ 100	□ 200	☐ 300 mg	,
interval	every 🛚 6	□8	12 weeks	Ŋ
Intial BASDAI =	_ Current BASDAI = _	(im	provement > 2)	
Initial DAS 28 =	_ Current DAS 28 =	(improv	ement > 1.2)	
Serious AR:	☐ Yes (specified)			
	☐ Hypersensitivity	☐ Injection si	te reaction	fusion-related reactions
	☐ Serious infections			roconversion (anti-dsDNA)
		_	•	
แพทย์ผู้วินิจฉัย เลข ว.				บันทึกเมื่อ / /
ผู้บันทึก รหัส		ชื่อ		
-				
ข้อมูลเพิ่มเติมจากผู้รักษา				
* Required documents		a		
	งเวชระเบียน ที่ระบุสถานม		ผูกองฝึก่งถ	
	clinical evaluation from	n medical record		
* จัดส่งโดย				
E-mail (rdpa				•
☐ Fax. 02-298				
	มาที่สำนักพัฒนาระบบตร			
ที่ดย่ 070/10	บ ชั้น 31 คาคารเคตเค็มข	าวเวอร์ ถนนพหลโ	ียธิน แขวงสามเสนใน เขต	เพญาไท กรุงเทพฯ 10400

# แบบบันทึกข้อมูลสิ้นสุดการรักษา

Psoriatic arthritis – Etanercept (PsA-ET)
Psoriatic arthritis – Infliximab (PsA-IFX)

ชื่อโรงพยาบุาล		HN		
ชื่อ-สกุล	บัตรประชาชน			
First approved date		-		
Date of evaluation				
Date of last biological ag	ent			
☐ Infliximab date( day/mo/ 20)				
☐ Etanercept	ercept date(_ day/ _ mo/ 20)			
Reason of termination;	not response	☐ serious AR		
Initial BASDAI =	Current BASDAI =			
Initial DAS 28 =	Current DAS 28 =		•	
Serious AR:	☐ Yes (specified)			
	☐ Hypersensitivity	☐ Injection site reaction	Infusion-related reactions	
	☐ Serious infections	☐ Hematologic complication	☐ Seroconversion (anti-dsDNA)	
	Uveitis 0	Other		

วันที่ 12 พ.ค. 2564, 03:36

rาลเยาวชนและครอบครัวจังหวัดประจวบคีรีขันธ์

- เพื่อโปรดทราบ

- สำนักการคลัง สำนักงานศาลฯ แจ้งหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยกลุ่มโรครูมาติกและโรคสะ เก้ดเงินชนิดรุนแรงปานกลางและรุนแรงมากซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง

- เห็นควรแจ้งกลุ่มงานคลังทราบและถือปฏิบัติ และแจ้งให้ทราบโดยทั่วกัน./

(นางสาวไพเราะ สุภาภา)

เจ้าพนักงานศาลยุติธรรมชำนาญการพิเศษ

12 พ.ค. 2564, 16:04

\_\_\_\_\_

เรียน ผู้พิพากษาหัวหน้าศาลฯ

- เพื่อโปรดพิจารณา

(Name

(นางสุรารักษ์ กิจสโชค)

ผู้อำนวยการสำนักงานประจำศาลเยาวชนและครอบครัวจังหวัดประจวบคีรีขันธ์

13 พ.ค. 2564, 15:34

-ทราบ

-ดำเนินการตามเสนอ

2

(นางสาววราภรณ์ คริศณุ)

ผู้พิพากษาหัวหน้าศาลเยาวชนและครอบครัว จังหวัดประจวบคีรีขันธ์

13 พ.ค. 2564, 16:04

\_\_\_\_\_