





คู่มือ



การใช้ยาที่มีความเสี่ยงสูง High alert drugs ปี 2568 -2569

จัดทำโดย คณะอนุกรรมการพัฒนาระบบยา โรงพยาบาลลำปาง

คำนำ

คู่มือ การใช้ยาที่มีความเสี่ยงสูง (High Alert Drug) จัดทำขึ้นเพื่อใช้เป็น แนวการปฏิบัติงานสำหรับบุคลากรทางการแพทย์ ที่เกี่ยวข้องกับการใช้ยาที่มีความ เสี่ยงสูง ในโรงพยาบาลลำปาง โดยคณะอนุกรรมการพัฒนาระบบยา ได้ทำการ ทบทวนรายการยาที่มีความเสี่ยงสูง และทบทวนแนวทางปฏิบัติงานใหม่ในปี 2568 เพื่อให้ข้อมูลเป็นปัจจุบัน เพื่อให้เกิดความปลอดภัยแก่ผู้ป่วยในการใช้ยาในกลุ่ม High Alert Drug และบำบัดรักษาด้านยาอย่างมีประสิทธิภาพ

คณะผู้จัดทำหวังเป็นอย่างยิ่งว่า คู่มือการใช้ยาที่มีความเสี่ยงสูงเล่มนี้ จะเป็นประโยชน์แก่บุคลากรทางการแพทย์ในการใช้งาน ในการบำบัดรักษาด้านยา ให้กับผู้ป่วยอย่างมีประสิทธิภาพและปลอดภัย

> (นายแพทย์ นิพนธ์ เฉลิมพันธ์ชัย) ประธานคณะอนุกรรมการพัฒนาระบบยา โรงพยาบาลลำปาง เมษายน 2568

สารบัญ

เรื่อง	หน้า
แนวทางการบริหารยาในกลุ่ม High Alert Drug	1
นิยามศัพท์ High Alert Drug	1
รายการ High Alert Drug ของโรงพยาบาลลำปาง ปี 2568	3
1) Adrenaline injection	4
2) Atropine injection	5
3) Calcium gluconate injection	6
4) Cisatracurium besylat injection	7
5) Contrast media (สารที่บรังสี)	8
6) Diazepam injection	10
7) Digoxin injection	11
8) Dipotassium phosphate (K2HPO4) injection	12
9) Fentanyl injection	13
10) Glipizide tablet	14
11) Hydroxychloroquine tablet	15
12) Heparin injection	16
13) Magnesium sulfate injection	18
14) Metformin tablet	19
15) Methotrexate tablet	20
16) Midazolam injection	21
17) Morphine sulfate Injection	22
18) Norepinephrine injection	23
19) Pethidine injection	24
20) Phenytoin injection	25
21) Potassium Chloride injection	26
22) Regular Insulin injection	27
23) Sodium Chloride 3% (NaCl) injection	28
24) Warfarin tablet	29
25) น้ำมันกัญชา	45
26) ยาเคมี่ทำขัด	46

แนวทางการบริหารยาในกลุ่ม High Alert Drug

วัตถุประสงค์

- เพื่อให้เกิดความปลอดภัยแก่ผู้ป่วยในการใช้ยา High Alert Drug โดยใช้ยาด้วยความระมัดระวัง เพื่อป้องกันความผิดพลาดซึ่งจะส่งผลเสียรุนแรงต่อผู้ป่วย
- 2. ทุกหน่วยงานที่เกี่ยวข้องสามารถดำเนินการได้ตามแนวปฏิบัติที่กำหนด

นิยามศัพท์

High Alert Drug หมายถึง กลุ่มยาที่มีความเสี่ยงสูง เมื่อมีความคลาดเคลื่อนในการใช้ยา อาจมีผล ให้สัญญาณชีพเปลี่ยนอย่างชัดเจน จนทำให้ผู้ป่วยเป็นอันตรายจนถึงแก่ชีวิต

แนวปฏิบัติ

การกำหนดรายการยา High alert drug

คณะอนุกรรมการพัฒนาระบบยา ต้องทบทวนรายการยา High alert drug และแนวทางการ บริหารยาในกลุ่มเสี่ยงสูงทุกปี โดยใช้ข้อมูลจากรายงานอุบัติการณ์ ข้อมูลยาใหม่มาพิจารณา ปรับปรุง รายการยาและแนวทางปฏิบัติ เพื่อให้เกิดความปลอดภัยกับผู้ป่วย

การคัดเลือก/การจัดหายา (Procurement)

ควรหลีกเลี่ยงการรับเข้ายาที่มีบรรจุภัณฑ์ สีฉลากยา ที่อาจเกิด Look alike Sound alike กับยาที่มีใช้ในโรงพยาบาล

<u>การเก็บรักษา</u>(Storage)

- 1. เก็บแยกจากยาอื่น
- 2. มีการชี้บ่งที่ชัดเจน เช่นมีฉลากช่วยสีแดง เขียนคำว่ายาที่มีความเสี่ยงสูง ติดที่หน้ากล่องใส่ยา ที่อยู่บนชั้นวางยา

<u>การสั่งใช้ยา</u> (Prescription)

- 1. หลีกเลี่ยงการสั่งยาโดยวาจา ห้ามเขียนชื่อย่อที่ไม่เป็นสากล
- 2. คำสั่งใช้ยาต้องระบุ ขนาดยา ส่วนผสม วิถีทางการบริหารยา อัตราการให้ยา การเฝ้าระวัง ติดตามสัญญาณชีพ และผลทางห้องปฏิบัติการ

การคัดลอกคำสั่ง (Transcription)

- 1. เภสัชกรหรือเจ้าหน้าที่ห้องยาที่บันทึกรายการยาเข้าในฐานข้อมูลของโรงพยาบาล ต้อง ตรวจสอบความถูกต้องกับสำเนาคำสั่งใช้ยาของแพทย์ทุกครั้ง
- 2. พยาบาล<u>ใช้ปากกาสีแดง</u> เขียนชื่อยา High Alert Drug ในการคัดลอกคำสั่งในใบ Treatment กรณีเป็น order for one day, ป้าย iv fluid และใบบันทึกการให้ยา (ใบ MARs) ใช้ปากกาสีแดงขีดเส้นใต้ชื่อยาหรือใช้ marker ระบายชื่อยา เพื่อสื่อสารในทีม

การเตรียมและการกระจายยา (Preparation & Dispensing)

- 1. กลุ่มงานเภสัชกรรมจัดทำคู่มือการใช้ยา High Alert Drug
- 2. ให้มีอักษร (ส) บนฉลากยา เพื่อแจ้งเตือนให้ทราบว่าเป็นยา Intensive High Alert Drug
- 3. หน่วยจ่ายยาทุกแห่ง จัดเก็บแยกยา High Alert drug จากยาชนิดอื่นรวมทั้งมี ป้ายบ่งชื้ ชัดเจน
- 4. การจัดยาผู้ป่วยในทุกครั้งให้ติดสติ๊กเกอร์สีแดง มีข้อความว่า<u>ยาความเสี่ยงสูง</u> ที่หน้าซองยา หรือขวดยา
- 5. มีการตรวจสอบซ้ำ (Double Check) โดยเภสัชกรก่อนจ่ายยาทุกครั้ง และส่งมอบยา พร้อม ทั้งแจ้งข้อมูลยาที่ผู้ป่วยควรทราบโดยเภสัชกร
- 6. จัดให้มีการปฐมนิเทศเจ้าหน้าที่ใหม่ให้ทราบและระมัดระวังในการจ่ายยา
- 7. เฝ้าระวังและรายงานความคลาดเคลื่อนทางยาของยา High Alert Drug ต่อคณะกรรมการ พัฒนาบริการของโรงพยาบาลลำปาง เพื่อวิเคราะห์ปัญหาและหาแนวทางการแก้ไข

การบริหารยาให้ผู้ป่วย (Administration)

- 1. ยาที่ให้ขณะ CPR (Cardio Pulmonary Resuscitation) ต้อง<u>มีการทวนคำสั่งกับแพทย์</u> เพื่อความถูกต้อง ชัดเจน และแพทย์จะบันทึกใน Doctor's order sheet ภายหลัง
- 2. กรณีสั่งยาทางโทรศัพท์ พยาบาลต้อง<u>ทวนคำสั่งแพทย์</u> และบันทึกใน Doctor's order sheet ทันที พร้อมลงเวลากำกับ โดยมีพยาบาลคนที่ 2 ร่วมรับฟังด้วย แพทย์ตรวจสอบคำสั่งและ เซ็นชื่อกำกับภายใน 24 ชั่วโมง
- 3. ใช้ปากกาสีแดง เขียนชื่อยา High Alert Drug ในการคัดลอกคำสั่งในใบ Treatment กรณี เป็น order for one day, ป้าย iv fluid และใบบันทึกการให้ยา (ใบ MARs)
- 4. ติดตามการใช้ยา High Alert Drug อย่างเคร่งครัดตาม แบบติดตามการใช้ยาที่กำหนดไว้และ บันทึกผลการให้ยาใน Nurse note อย่างต่อเนื่องและครอบคลุม
- 5. หากพบอาการผิดปกติขณะให้ยา ต้องหยุดทันที แก้ไขภาวะวิกฤติเบื้องต้นตามแนวปฏิบัติ และรายงานแพทย์ทันที
- 6. ให้ความรู้และปฐมนิเทศเจ้าหน้าที่ใหม่ให้ทราบแนวปฏิบัติและระมัดระวังการให้ยา High Alert Drug

รายการยาที่มีความเสี่ยงสูง (HAD) ของโรงพยาบาลลำปาง ปี 2568

- 1) Adrenaline injection
- 2) Atropine injection
- 3) Calcium gluconate injection
- 4) Cisatracurium besylat injection
- 5) Contrast media (สารที่บรังสี)
- 6) Diazepam injection
- 7) Digoxin injection
- 8) Dipotassium phosphate (K2HPO4) injection
- 9) Fentanyl injection
- 10) Glipizide tablet
- 11) Heparin injection
- 12) Hydroxychloroquine tablet
- 13) Magnesium sulfate injection
- 14) Metformin tablet
- 15) Methotrexate tablet
- 16) Midazolam injection
- 17) Morphine sulfate Injection
- 18) Norepinephrine injection
- 19) Pethidine injection
- 20) Phenytoin injection
- 21) Potassium Chloride injection
- 22) Regular Insulin injection
- 23) Sodium Chloride 3% (NaCl) injection
- 24) Warfarin tablet
- 25) น้ำมันกัญชา
- 26) ยาเคมีบำบัด



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Adrenaline inj. (1 mg/1 ml): Ampoule

Indication & Dose:

Adult:

For Cardiac arrest

IV 1 mg q 3-5 min

Intratracheal 1-2.5 mg q 3-5 min

(dilute in NSS or SWI 5-10 ml)

For Hypersensitive reaction

IM 0.3-0.5 mg q 5-20 min

IV 0.1 mg over 5 min or IV infusion 1-4 mcg/min

Pediatric:

For Cardiac arrest

Neonates (dilute 1:10,000)

IV 0.01-0.03 mg/kg q 3-5 min or 0.1-0.3 ml/kg (preferred initial dose 0.2 ml/kg)

Intratracheal (1:1000) 0.05- 0.1 mg/kg q 3-5 min or 0.5-1ml/kg (preferred initial dose 1 ml/kg)

Infants & Children: IV/IO

IV or IO: 0.01 mg/kg of 1:10,000 (max 1 mg/dose) q 3-5 min. or 0.1 ml/kg of 1:10,000(max 10 ml/dose) q 3-5 min

Endotrocheal : 0.1 mg/kg or 0.1 ml/kg of 1:1000

(max 2.5 mg/dose) q 3-5 min

For Hypersensitive reaction (Anaphylaxis)

Infants & Children (Adrenaline 1:1000)

IM 0.01 mg/kg q 5-15 min 2-3 dose

BW < 30 kg max 0.3 mg

BW \geq 30 kg max 0.5 mg

Side effect:

หากเกิด Extravasation จัดการประคบบริเวณที่เกิด Extravasation ด้วยการประคบร้อน ตามแนวทางปฏิบัติการ เกิด Extravasation ในยากลุ่มที่มีผลทำให้หลอดเลือดหดตัว

Preparation:

IM: 1:1,000= 1 mg/ml

IO/IV push: 1:10,000= 0.1 mg/ml

(ยา 1:1,000= 1 mg/ml = 1amp ปริมาณ 1 cc

เจือจางด้วย Sterile water หรือ NSS 9 cc)

IV push : ความเร็วในการให้ยาตามแพทย์สั่ง

Flush ด้วย 0.9% NSS 3 ml

IV infusion:

ยา 1-4 mg เจือจางด้วย **D5W/NSS** จนครบ 250ml IV infusion : ความเร็วในการให้ยาตามแพทย์สั่ง

Stability

- ป้องกันจากแสง หากเปลี่ยนสีหรือตกตะกอน
 ไม่ควรใช้
- หลังผสมแล้ว เก็บไว้ที่อุณหภูมิห้อง 25
 กงศาเซลเซียส ได้ 24 ชั่วโมง

Monitoring:

[] BP

ผู้ใหญ่ ไม่เกิน 160/90 mmHg เด็ก>1ปี ไม่เกิน120 /80 mmHg เด็ก<1ปี ไม่เกิน100 /70 mmHg

[] HR

ผู้ใหญ่ ไม่เกิน 120 ครั้ง/นาที เด็ก>1ปี ไม่เกิน 180 ครั้ง/นาที เด็ก<1ปี ไม่เกิน 200 ครั้ง /นาที

[] Extravasation



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug :Atropine Sulphate inj. (0.6 mg/1 ml): Ampoule

Indication & Dose:

Adult:

For Bradycardia

IV push 1 mg ทุก 3-5 นาที โดย Total dose ไม่เกิน 3mg/dose หรือ 0.04 mg/kg

For Antidote ของสารพิษ/ยาฆ่าแมลง

IV push 1-3 mg/dose double dose ทุก 5 นาที until atropinization หรือ 10 mg of atropine in 200 ml. of fluid ให้ 10-20% of initial dose (typical 0.4 - 4 mg/hr) depending on response

Pediatric:

For Bradycardia

Neonate and Children

IV push/IO 0.02 mg/kg/dose (minimal 0.1 mg, max 0.5 mg) ซ้ำได้ทุก 3-5 นาที
Intratrachial 0.04-0.06 mg/kg/dose
+ 5 ml of NSS + 5 ventilation อาจซ้ำได้อีก 1 ครั้ง
Neonate: IV push 0.01-0.03 mg/kg/dose ซ้ำได้ทุก
10-15 นาที

For Antidote ของสารพิษ/ยาฆ่าแมลง

(Organophosphate poisoning)

Neonate and Children

0.02 mg/kg IV, doubled every 5 mins maintenance infusion : 10-20% of loading dose/hr (max 2 mg/hr) titrate to reversal clinical poisoning

Preparation:

- ปกติให้ได้โดยไม่ต้องเจือจาง
- หากต้องการเจือจาง

ควรเจือจางด้วย O NSS O SW O 5%D/W

Stability

สารละลายความเข้มข้นหลังผสมแล้ว 1 mg/ml
 เก็บไว้ที่อุณหภูมิ 4-8, 20-25 และ32-36 องศา
 เซลเซียส ได้ 72 ชั่วโมง

Monitoring:

[] BP	[] HR
[] RR	[] EKG
[] Mental status		

Side effect:

ปากคอแห้ง ผิวแห้ง จมูกแห้ง ร้อนผิวได้

เดินเซ เห็นภาพไม่ชัด ใจสั่น

Precaution:

- แนะนำให้ แบบ IV push
- การให้แบบ slow IV อาจทำให้เกิด ภาวะ paradoxical bradycardia
- สามารถให้ยาได้ทางทาง IM และ SQ
- ควรให้ยาทาง central line



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : 10% Calcium gluconate 10 ml inj. (1 gm/10 ml): Ampoule

Indication & Dose:

Adult

For Hypocalcemia
 IV infusion 2-15 g/day หรือแบ่งให้ 4 ครั้ง/วัน

For Hypocalcemia tetany
 IV ให้ 1-3 g

Pediatric

• For Hypocalcemia

Neonates : IV 10% Ca gluconate 100-200 mg/kg/dose (1-2 ml/kg/dose) ให้นาน 10-30 นาที (max single dose=1g)

Infants & Children

< 17 yr : IV infusion 20-60 mg/kg/dose ให้ซ้ำได้ q 6 hr. (max single dose = 2 g) >17 yr : IV 1-2 g/dose ให้ซ้ำได้ q 6 hr

For Hypocalcemia tetany

Neonates & Infants & Children

IV 100-200 mg/kg/dose ให้นาน 5-10 min ให้ซ้ำได้ q 6-8 hr หรือ max. dose 1-2 g/dose

Precaution

- ห้ามให้ IM/SO
- ให้ทาง IV ช้าๆ ไม่เกิน 50 mg/min
 ระวังการเกิด Extravasation

Preparation: 1 g = 10 ml. =4.65 mEq (93 mg)

10% Ca gluconate : 100 mg/ml of Ca gluconate

(Ca = 9.3mg/ml, 0.465 mEq/ml)

เจือจางด้วย O D5W O NSS

ความเข้มข้น 1-2 g /100 ml

Bolus: 10-50 mg/ml (1 g in 50-100ml)

Cont IV: 5.-10 mg/ml (1 g in 100-2l00ml)

(ยา 1-2 Amp เจือจางจนได้ปริมาตร 100 ml)

Route : IV infusion > 1 ชม.

Direct IV > 10-30 นาที

Stability

หลังผสมแล้ว เก็บไว้ที่ อุณหภูมิห้อง 25 องศาเซลเซียส ได้ 24 ชั่วโมง

Monitoring:

[] Serum Ca (8.5-10 mg/dL)

Continue IV monitor q 1-4 hr,,

bolus IV monitor q 4-6 hr

[] BP (สังเกตภาวะ hypotension)

[] HR (สังเกตภาวะ bradycardia หรือ Asystole)

Side effect:

Extravasation (หากเกิด แก้โดย ให้ Hyaluronidase 150 unit + NSS 10 ml)



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Cisatracurium besylate (Nimbex®)

Indication & Dose

ข้อบ่งใช้: Induction of neuromuscular

blockade, Muscle relaxation

ขนาดการใช้ยาในเด็กและผู้ใหญ่

ขนาดเริ่มต้น : 0.1- 0.2 mg/kg
 Dilute ให้ได้ conc. 2 mg/ml ให้ rapid IV หรือ IV
 bolus 10 วินาที

Continuous IV infusion rate0.03 mg /kg/min

(เด็ก 0.01-0.06 mg /kg/min or 1-3 mcg/kg/min)

Route & Rate

ในเด็ก และ ผู้ใหญ่ : IV only

- IV bolus rate 10 วินาที
- Continuous IV infusion rate 3 mcg /kg/min

Side effect

- กล้ามเนื้อหายใจไม่ทำงาน
- กล้ามเนื้ออ่อนแรง
- หายใจลำบาก กล้ามเนื้อหลอดลมหดเกร็งตัว
- เส้นเลือดแดงขยาย หน้าแดง คอแดง
- ผื่นแดง ผื่นลมพิษ เจ็บหรือมีระคายเคืองบริเวณที่ฉีด
- การได้รับยาเกินขนาด จะมีอาการกล้ามเนื้อเป็น
 อัมพาตเป็นเวลานาน และส่งผลกับการหายใจและ
 ระบบอื่นๆ

Preparation

รูปแบบยา : Solution for injection 5mg/ml

<u>มีขนาดเดียว คือ 30 ml.</u>

เจือจางด้วย: NSS, D5W

Standard conc.: 0.1-0.4 mg/ml or 2 mg/ml

- 10 mg/100 ml. (0.1 mg/ml)
- 40 mg/100 ml. (0.4 mg/ml)

Stability

หลังผสมยาแล้วให้ใช้หมดภายใน 24 ชม.

Monitoring

- ผู้ป่วยต้องใส่ Endotracheal tube และมี respiratory support และต้องมั่นใจว่าเป็น tracheal intubation,
- บันทึก vital signs, blood gases, oxygen saturation
- หากพบความผิดปกติดังต่อไปนี้ ให้แจ้งแพทย์ทันที
 - ผู้ใหญ่ : BP > 160/90 mmHg หรือ HR >
 120 ครั้ง/นาที
 - เด็ก: BP > 120/80 mmHg หรือ HR > 180 ครั้ง/นาที
 - ฟัง Breath sound ได้ยินเสียง wheezing
 - ควรมี monitor end tidal CO2

Antidote

เด็ก : Neostigmine 0.02-0.075 mg/Kg IV (max 5 mg/dose) และ Atropine 0.01-0.02 mg/kg IV โดยให้ Atropine นำไปก่อน พบ HR เริ่มเร็วขึ้นให้ Neostigmine ตาม

ผู้ใหญ่ : Neostigmine 2.5mg IV และ Atropine 1.2 mg/kg IV โดยให้ Atropine นำไปก่อน หรือให้พร้อมกันได้ *Reverse ฤทธิ์ของ muscle relaxant ปกติให้หลังให้ยา Cisatracurium ไปแล้วอย่างน้อย 30 นาที



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drugs : Contrast media (สารทึบรังสี)

รูปแบบและความแรงสารทึบรังสี

- 1. Iobitridol 350 mg/ml (Xenetix®)
- 2. Iodixanol 320 mg/ml (Visipaque®)
- 3. Iohexol 300 mg/ml (Omnipaque®)
- 4. Iohexol 350 mg/ml (Omnipaque®)
- 5. Iopromide 300 mg/ml (Ultravist ®)
- 6. Iopromide 370 mg/ml (Ultravist ®)
- 7. ioversol 350 mgl/mL (Optiray)
- 8. Gadoterate (Dotarem®)
- 9. Gadoxetate disodium(Primovist®)

ขนาดและวิธีใช้สารทึบแสง

ขนาดการใช้ยาจะขึ้นกับวิธีการวินิจฉัยโรค อายุ น้ำหนัก การทำงานของหัวใจ สภาพทั่วไปของผู้ป่วย และเทคนิคการฉีด ค่าการทำงานของไต (eGFR) ข้อห้ามใช้

- ผู้ป่วยแพ้สารที่บรังสีระดับ moderate & severe
- ผู้ป่วยที่มีค่าการทำงานของไต<30ml/min/1.73m²

การคัดกรองความเสี่ยงต่อการแพ้สารทึบรังสี

1. มีประวัติแพ้สารทึบรังสีมาก่อน
🗖 ไม่มี
🗆 มี ระบุ mild 💠moderate�severe
2. โรคภูมิแพ้ชนิดรุนแรงปานกลางถึงสูง
🗆 ไม่มี 🔲 มี (ระบุ)
3. Asthma , significant cardiac disease
🗆 ไม่มี 🔲 มี (ระบุ)
4. การแพ้อาหารทะเล/ยา
🗆 ไม่มี 🔲 มี (ระบุ)
*การแพ้อาหารแบบไม่รุนแรงไม่ถือเป็นปัจจัยเสี่ยง
ผู้ป่วยที่ให้ประวัติว่าแพ้อาหารทะเล แพทย์/พยาบาล

กรณีผู้ป่วยมีประวัติแพ้สารทึบรังสี

- มีประวัติแพ้แบบ mild พิจารณาให้
 premed ก่อนฉีด contrast media
- กรณีจำเป็นต้องทำเร่งด่วน
 - ✦ Hydrocortisone 200 mg IV and CPM10 mg IV 1 hr before IV contrast

ข้อปฏิบัติเมื่อเกิด ADR หลังฉีดสารทึบรังสี

ต้องสอบถามรายละเอียดและพิจารณาว่าเป็นการแพ้

จริงหรือไม่ และมีความรุนแรงระดับใด

5. ประวัติ CIN 🗆 ไม่มี 🗖 มี

- แพทย์ วินิจฉัยและรักษาตามอาการที่เกิดขึ้น
- พยาบาล/ เจ้าหน้าที่ จุดฉีดสารทึบรังสี
 ประสานงานเภสัชกรเพื่อประเมินอาการผู้ป่วย
 โดยส่งผู้ป่วยมาพบห้องจ่ายยา OPD/ER หรือ
 โทรแจ้งเภสัชกรไปติดตามอาการบนหอผู้ป่วย
- เภสัชกร ประเมินอาการผู้ป่วย เขียนรายงาน
 ADR บันทึกประวัติในฐานข้อมูล ออกบัตรเฝ้า
 ระวังการใช้ยา และให้คำแนะนำแก่ผู้ป่วย



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drugs : Contrast media (สารทึบรังสี)

การติดตามผล หลังฉีดสารทึบรังสี

- 1. ภายใน 10 นาทีแรกหลังฉีดสารทึบรังสี ควรสังเกตอาการผู้ป่วยอย่างใกล้ชิด หลังจากนั้นให้ผู้ป่วย อยู่ในความดูแลของพยาบาลอย่างน้อย 30 นาที
- 2. เมื่อผู้ป่วยเกิดอาการแพ้สารทึบรังสี
 - 2.1 ถ้าแพ้ไม่รุนแรงเช่น ลมพิษ น้ำมูกไหล จาม ตาแดง ผิวหนังเป็นผื่นแดง
 - 2.2 ให้ CPM 10 mg เข้าทางหลอดเลือดดำ
 - 2.3 ถ้าอาการรุนแรง เช่น BP drop หายใจไม่สะดวกไม่ได้สติต้องปฏิบัติดังนี้
 - 1. ขอความช่วยเหลือด่วนจากแพทย์และพยาบาลใกล้ชิดหรือแพทย์และพยาบาลหน่วยฉุกเฉิน
 - 2. เฝ้าสังเกตอาการของผู้ป่วยตลอดเวลาพร้อมให้ความช่วยเหลือเบื้องต้นเช่น ช่วยกระตุ้น หัวใจกรณีผู้ป่วยหยุดหายใจป้องกันไม่ให้ผู้ป่วยกัดลิ้นกรณีที่ผู้ป่วยชัก ให้ออกซิเจนและยา ขับปัสสาวะกรณีปอดบวมน้ำ

ให้รายงานแพทย์เมื่อ (critical point)

- BP < 90/60 mmHg สังเกต 30 นาที- 1 ชม.หลังให้ยา
- O2 sat < 90% สังเกต 30 นาที- 1 ชม. หลังให้ยา



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug: Diazepam injection

Indication & Dose

ข้อบ่งใช้ : เป็นยา Sedative ใช้รักษาอาการ

Anxiety/Muscle spasm, Seizure

ขนาดยาในผู้ใหญ่ :

- ช่วยนอนหลับ คลายกล้ามเนื้อ คลายกังวล: IIV slow push 2
- 10 mg หรือ 0.03 to 0.1 mg/kg once (maximum single dose 10 mg) ทุก 3 4 ชั่วโมง
- Status epilepticus: IV push 5 10 mg ทุก 10 15 นาที ขนาดยาสูงสุด 30 mg หากยังไม่หยุดซักอาจให้ยาได้อีก แต่ควรเว้นระยะห่างอย่างน้อย 2 - 4 ชั่วโมง

ขนาดยาในเด็ก:

- -ช่วยนอนหลับ คลายกล้ามเนื้อ คลายกังวล : IV 0.05-0.1 mg/kg/dose ทุก 6 ชั่วโมง
- **Seizure** ; Acute : 0.2-0.3 mg/kg IV over 1-2 min, max 10 mg/dose
- : 0.3-0.5 mg/kg rectal , max 20 mg/dose
- Status epilepticus: ห้ามใช้ในเด็กแรกเกิดถึงอายุ 1 เดือน
- อายุ 30 วัน-5ปี : IV or IM 0.2-0.5 mg slow push(>3 นาที) ให้ซ้ำได้ทุก 2-5 นาที จนถึงขนาดยารวมสูงสุด 5 mg ซ้ำได้ทุก 2-4 ชม.
- เด็กอายุ >5ปี : IV or IM 1 mg/dose slow push(3 นาที) ให้ซ้ำได้ทุก 2-5 นาที จนถึงขนาดยารวมสูงสด 10 mg ซ้ำได้ทุก 2-4 ชม.
- Rectal: 0.2-0.5 mg/kg rectal, max 20 mg/dose

Side effect

CNS depression, ง่วงนอน, มีนงง, สับสบ, ง่วงซึม, วิงเวียน, ตาพร่า, ซุ่มซ่าม การเกิด extravasation, ภาวะหลอดเลือดดำ อักเสบและภาวะหลอดเลือดดำมีลิ่มเลือด

การได้รับยาเกินขนาด: CNS depression, respiratory depression, อาการง่วงนอนยาวนาน (somnolence), สับสน โคม่า, หยุดหายใจ, ความดันโลหิตต่ำ

Preparation

รูปแบบ: solution for injection 5mg/ml, 2 ml

standard dilution: NSS only

- IV push: undiluted

- IV infusion: 10 mg in 100 ml (ถ้า dilute ให้ขั้นต่ำ 30 ml – 50 ml)

หมายเหตุ: ไม่ควรผสมกับสารละลายอื่น เนื่องจากไม่เข้ากัน และการเจือจางยามีผลทำให้สูญเสีย potency เร็วขึ้น ถ้ามีความ จำเป็นอาจจะผสมกับ NSS ความเข้มข้น 10 mg/50 - 100 ml ใน glass bottles เท่านั้น ไม่ควรใช้ plastic syringes รวมทั้ง หลีกเลี่ยงการใช้ polyvinyl chloride infusion sets

Stability

ผสมแล้วควรใช้ทันที และป้องกันแสง การสลายตัวของยาทำให้ เกิดการเปลี่ยนสี สามารถเก็บในตู้เย็นหรืออุณหภูมิห้องใน24ชม.

Route & Rate

- ผู้ใหญ่: slow IV push 5mg/min (การให้ยาเร็วอาจทำให้ เกิด respiratory depression, hypotension) max. conc.5 mg/ml
- เด็ก : slow IV push ไม่เกิน 1-2 mg/min หรือ
- > 3 นาทีขึ้นไป
- หากให้ยาผ่าน injection plug แนะนำให้ flush ด้วย NSS (0.9%NaCl)
- ระวังการใช้ยาในผู้สูงอายุ โรคไต ผู้ป่วยโรคตับแข็งให้ลดขนาด ยาลง 50%

Monitoring

ติดตามสัญญาณชีพก่อนและหลังให้ยา รายงานแพทย์เมื่อมี อาการดังนี้ - RR < 12 ครั้ง/นาที. HR < 60 ครั้ง/นาที

- BP < 90/60 mm/Hg ในเด็ก BP ตามอายุ
- รูม่านตาขยาย > 4 mm และ O2 saturation < 94%

Antidote: ใช้ flumazenil ฉีดเข้าเส้นเลือดดำ มีขนาดการใช้ยา ดังนี้

- **ผู้ใหญ่**: 1st dose 0.2 mg IV นาน 30 วินาที หลังจากนั้นอีก 30 วินาที ฉีดอีก 0.3 mg นาน 30 วินาที repeat doses 0.5 mg IV นาน 30 วินาที ทุก 1 นาที (maximum total dose 3 mg)
- **เด็ก:** 0.01-0.02 mg/kg IV x 1 dose max 0.2 mg ให้นาน 15 วินาที ให้ซ้ำ 0.01 mg/kg ได้ทุก 1 นาที ไม่เกิน 4 dose (total dose 0.05 mg/kg or 1 mg



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Digoxin inj. (0.5 mg/2 ml): Ampule

Indication & Dose:

For Atrial fibrillation (rate control) Adult

LD: IV 0.5 mg IV bolus q 2 hrs (max 1.5 mg/24 hrs)

หมายเหตุ

- ไม่แนะนำ IM เพราะเจ็บบริเวณที่ฉีด
- การให้แบบ Total digitalizing dose ควรแบ่งให้
 3 ครั้ง โดยครั้งแรกให้ 50% หลังจากนั้น 25%, 25%
 ของ total dose ห่างกัน 6 ชั่วโมง
- ปรับขนาดยาในผู้ป่วยโรคไต

กรณี Loading Dose in ESRD ลดลง 50%

กรณี Maintenance Dose ถ้า

- Clcr 10-50 ml/min ให้ 25-75% dose ปกติ ทุก 36 hrs
- Clcr <10 ml/min ให้ 10-25% dose ปกติ ทุก 48 hrs

Side effect:

- คลื่นไส้ อาเจียน ใจสั่น เห็นแสงสีผิดปกติ หากมีอาการ ร่วมกับ EKG ผิดปกติ และสงสัย Digoxin intoxication ควรส่งตรวจ serum digoxin
- แล้วให้การรักษาเบื้องต้น โดยให้ Activated
 charcoal (ถ้าไม่มีข้อห้ามใช้) ในขนาด15-20 gm q
 4-8 hr ตามด้วยยาระบายใน dose ที่ 2 หรือ 3 ของ
 charcoal

Preparation:

- อาจให้โดยไม่ต้องเจือจาง
- พากจะเจือจางเจือจางด้วย D5W,NSS
 เจือจางมากกว่า 4 เท่า
 (ยา 1 cc เจือจางด้วย D5W 4cc ควรใช้ทันที)

Route: IV push >5 นาที

Stability

หลังผสมแล้ว เก็บไว้ที่อุณหภูมิห้อง 20-25 องศา เซลเซียส ได้ 48 ชั่วโมง และต้องป้องกันแสง

Monitoring:

[] HR ดูก่อนให้ยาควรแจ้งแพทย์ถ้า HR ต่ำดังนี้ ผู้ใหญ่ <60 ครั้ง/นาที

> เด็ก <1ปี <100 ครั้ง/นาที เด็ก 1-6ปี <80 ครั้ง/นาที

เด็ก >6ปี <60 ครั้ง/นาที

- [] EKG(ขณะให้ยาและหลังให้ยา 1 ชั่วโมง)
- [] Serum electrolyte (esp. K, Mg, Ca)(ก่อนให้ยาดู ถ้า K⁺<3.5 mEq แจ้งแพทย์)
- [] Serum BUN/Scr
- [] Serum Digoxin level
 - ควรวัด vital sign ทุก 15 นาทีติดต่อกัน 2
 ครั้ง ต่อไปทุก 30 นาทีติดต่อกัน 3 ครั้ง
 - ต่อไปทุก 1 ชั่วโมงจนครบ 5 ชั่วโมง



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug: Dipotassium phosphate inj

(8.71 % K₂H₂PO₄ inj. 20 ml: Ampoule)

Indication & Dose:

For Hypophosphatemia

Adult

ขนาดยาตาม Serum phosphate level ขนาดยา phosphate 0.16-0.64 mmol/kg ให้ IV infusion นาน 4-6 ชม.

*กรณี dose สูง 0.64-1 mmol/kg ในผู้ที่มี Serum phosphate < 1.5 mg/dL ให้นาน 8-12 ชม.

*การให้ยา ต้องคำนวณขนาดของ K+ ร่วมด้วย ไม่ควร สั่งใช้กรณีที่ serum K+ > 4 mEq/L

Route & Rate

ท้ามให้ IV push ให้ทาง IV infusion เท่านั้น ให้นาน 4-6 ชม หรือให้นาน 8-12 ชม. ใน high dose

Γ] Serum	K ⁺	Γ] Serum	PO ₄
L	Jochann	1.	L	Jochann	1 04

[] HR [] BP

[] Cardiac monitoring (rate > 10 mEq/hr)

Preparation:

ตำรับ 8.71% K₂H₂PO₄ มี

K⁺ 1 mEq/mL ; phosphate 1 mEq/mL หรือ Phosphorus 0.5 mmol/mL= 10 mmol/20mL

เจือจางด้วย ○ NSS ○ D5W

ความเข้มข้น :

• Peripheral line:

1-2 amp in 1,000 ml NSS/D5W (20-40 mEq K+, 10-20 mmol Phosphorus) **Max. conc. K**+ ไม่เกิน 40 mEq/L,P 20mmol/L

• Central line:

1-2 amp in 500-1,000 ml NSS/D5W **Max. conc.** K+ ไม่เกิน 80 mEq/L, P40mmol/L

Side effect:

ชัก/กระตุก กล้ามเนื้ออ่อนแรง (hyperkalemia)
กระสับกระส่าย เหงื่อออก
ความดันต่ำ
หัวใจเต้นเร็ว (เนื่องจาก hyperkalemia)
ตะคริว ปวดบริเวณหลอดเลือด



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Fentanyl injection

Indication & Dose

ข้อบ่งใช้: acute pain, analgesia for procedures/ sedation, endotracheal intubation, preoperative sedation ลดอาการเหนื่อยในผู้ป่วยที่ได้รับการดูแล แบบประคับประคอง

ขนาดการใช้ยาและวิธีบริหารยา : ถ้าจำเป็นอาจ

ให้ซ้ำทุก 1-2 ชั่วโมงในทุกกลุ่มอายุ

เด็กอายุ <1 ปี IV infusion เริ่มให้ในrate 0.5-1 mcg/kg/hour หรือ rate> 5 นาที .โดยใช้ infusion

เด็กอายุ 1 - 12 ปี : ขนาด 1 -2 mcg/kg/dose direct IV 3 - 5 นาที

IV infusion rate 1 mcg/kg/hour และปรับขนาด ยาจนได้ผลตามที่ต้องการ สูงสุด 3 mcg/kg/hr

ผู้ใหญ่ : ฉีดเข้า IM 50 - 100 mcg

Direct IV : 100 mcg 1-2 นาที ถ้า > 5 mcg/kg/dose อาจใช้เวลา 5 -10 นาที

IV/SC intermittent: 25-75 mcg >15-30 นาที ทุก 2-3 hr (no dose limitations for Palliative Care Service) Continuous IV infusion : เริ่มต้น 5-50 mcg/hr ปรับ ขนาดยาตามต้องการ (no maximum dose) IV intermittent dose ในเด็ก : 0.5-3 mcg/kg/dose อาจใช้เวลา 5 –10 นาที ให้ซ้ำได้ทุก 2-4 hr.

Side effect: ง่วงซึม เวียนศีรษะ มึนงง สับสน กระวนกระวาย เห็นภาพหลอน ซัก หายใจลำบาก กดการหายใจ หยุดหายใจ ความดันเลือดต่ำ หัว ใจเต้นช้า หัวใจเต้นผิดจังหวะ

Antidote: Naloxone 1 amp = 0.4 mg/ml. ผสม NSS 3 ml. จะได้ conc.0.1mg/ml ฉีดครั้ง ละ 1ml ให้ยาซ้ำทุก 3 นาที จนกว่า SS=0-1 และ close monitoring หลังหยุดยาจนครบ 24 ชม.

Preparation

รูปแบบยา : Solution 50mcg/ml, 2 ml (100mcg/amp) ;

10ml (500mcg/amp)

Standard dilution : SWFI NSS D5W IV push : undiluted หรือ dilute <u>10 ml</u>.

IV infusion: 1,000mcg in 100 mL

IV intermittent: 1,000mcg in 50-100 mL

Stability หลังผสมยา เก็บที่อุณหภูมิห้อง 25℃. และตู้เย็น24

Route & Rate

Direct IV: ผู้ใหญ่ : 1 - 2 นาที ถ้าขนาดยาสูง > 5mcg/kg อาจใช้เวลา 5 -10 นาที , <u>เด็กอายุ 1 - 12 ปี ให้ 3 - 5 นาที</u> เด็กอายุ <1 ปี rate IV > 5 นาที .**โดยใช้ infusion set**

หรือ IV drip 0.5 – 2 mcg/kg/hour ผู้ใหญ่ IV intermittent : >15-30 นาที

ผู้ใหญ่ Continuous IV infusion: เริ่ม 5-50cmcg/hr (0.5-5cc/hr

conc. 1,000mcg/100ml) ปรับขนาดยาตามต้องการ

ข้อควรระวัง Rate การให้ยา

ถ้าให้ซ้าเกินไป อาจทำให้เกิดเพ้อคลั่ง กระวนกระวาย ร่วมกับมี laryngospasm

ถ้าให้เร็วเกินไป จะทำให้เกิดการเกร็งตัวของ chest wall และกล้ามเนื้อลายทำให้ยับยั้งการแลกเปลี่ยนออกซิเจนมีผล ทำให้เกิดการหยุดหายใจ

Monitoring

ติดตาม HR , อัตราการหายใจ , ความดันโลหิต , pain score, sedation score . O2 saturation

รายงานแพทย์ ถ้ามี

- Respiratory rate <10 ครั้ง/นาที
- Sedative score แจ้งแพทย์เมื่อ SS=3 เปิดทางเดินหายใจให้ โล่ง ให้ oxygen mask with bag 10 LPM และเตรียม antidote
- BP < 90/60 mmHg ในเด็ก BP ตามอายุ, pain score > 4



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drugs : Glipizide

รูปแบบยาและความแรง:

Glipizide tablet 5 mg

ข้อบ่งใช้ :

- รักษาเบาหวานชนิดที่ 2

ขนาดและวิธีใช้ :

- Initial 5 mg PO OD; maintenance, 2.5–20 mg PO OD or BID
- รับประทานก่อนอาหาร 30 นาที่

การปรับขนาดยาในผู้ป่วย renal impairment :

- ไม่ต้องปรับขนาดยา แต่ไม่ใช้ผู้ป่วยที่ eGFR น้อยกว่า 10 ml/min/1.73m2 หรือ serum creatinine >2

การสั่งยา :

- ให้รับประทานก่อนอาหาร
- ปฏิบัติตามแนวทางการแพทย์เกี่ยวกับการใช้ยา

ข้อห้ามใช้ :

- -ไม่ใช้ยาในผู้ป่วยที่แพ้ยานี้ หรือแพ้ยาอื่นในกลุ่ม ซัลโฟนิลยูเรีย(sulfonylurea) หรือซัลโฟนาไมด์ (sulfonamide)
- ไม่ใช้ยาในผู้ป่วยที่มีภาวะ ketoacidosis
- ไม่ใช้ยาในผู้ป่วยโรคตับ โรคไต รุนแรง
- ไม่ใช้ยาในผู้ป่วยที่มีค่าการทำงานของไต CICr < 10ml/min

ข้อควรระวังในการใช้ยา :

- ระวังการใช้ยาในผู้ป่วยโรค G6PD
- ระวังการใช้ยาในผู้ป่วยระดับฮอร์โมนจากต่อม อะดรีนอล และพิทูอิทารีต่ำ
- เกลือแร่โซเดียมต่ำ
- ระวังการใช้ยาในผู้ป่วยที่มีภาวะเครียดของร่างกาย สูง เช่น เป็นไข้ อุบัติเหตุ ติดเชื้อ ผ่าตัด
- ระวังการใช้ยาในผู้ป่วยโรคตับ โรคไต ระดับน้อยถึง ปานกลาง
- ระวังการใช้ยาในผู้ป่วยสูงอายุ สตรีมีครรภ์และให้ นมบุตร

ผลข้างเคียงของยา :

- น้ำตาลในเลือดต่ำ คลื่นไส้อาเจียน ท้องผูก ตับอักเสบ
- ระบบผิวหนังมีผื่นคัน ลมพิษ แพ้แสง
- ระบบเลือดจะมีโลหิตจาง เกล็ดเลือดต่ำ เม็ดเลือดขาวต่ำ
- เกลือแร่โซเดียมต่ำ

การจ่ายยา :

- ผู้ส่งมอบต้องมีการให้ข้อมูลกับผู้ป่วยในการสังเกต อาการที่แสดงถึงภาวะระดับน้ำตาลในเลือดต่ำ

คำแนะนำสำหรับผู้ป่วย :

- แนะนำผู้ป่วยสังเกตอาการที่แสดงว่ามีภาวะน้ำตาล ในเลือดต่ำ ได้แก่ รู้สึกหิว หน้าซีด คลื่นไส้ เหงื่อแตก ปวดศีรษะ ใจสั่น ปากชามือสั่น



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drugs : Hydroxychloroquine

รูปแบบยาและความแรง:

Hydroxychloroquine 200 mg

ข้อบ่งใช้ :

- Auto-immune disease
- Rheumatoid arthritis
- Malaria infections

ขนาดและวิธีใช้ :

- Initial dose สามารถให้ได้ถึง 6.5 mg/Kg (IBW)
- Maintenance Dose ไม่เกิน 5 mg./kg (IBW)
- รับประทานพร้อมอาหาร

การปรับขนาดยาในผู้ป่วย renal impairment :

- ไม่ต้องปรับขนาดยา

การสั่งยา :

- ให้ปฏิบัติตาม Hydroxychloroquine retinal toxicity surveillance guideline ของโรงพยาบาล
- ผู้ป่วยทุกรายที่ใช้ยาต้องได้รับการตรวจตา และ ประเมินติดตามอาการผิดปกติ
- 2. Risk factor ของการเกิด maculopathy
- Daily dose > 5mg. / kg. (IBW)
- Duration > 3 ปี
- มี renal impairment
- ได้รับยา tamoxifen (เพิ่ม risk > 5 เท่า)
- มีโรคทางจอประสาทตาอยู่แล้ว

ข้อห้ามใช้ :

- ไม่ใช้ยาในที่แพ้ยานี้ หรือแพ้ยาอื่นในกลุ่ม Aminoquinolines เช่น Chloroquine

- เป็นโรคตา (Macular disease)

ข้อควรระวังในการใช้ยา:

- ระวังการใช้ยาในผู้ป่วยโรค G6PD
- hepatic impairment
- Renal impairment

คำแนะนำสำหรับผู้ป่วย :

- แนะนำผู้ป่วยแจ้งแพทย์/เภสัชกรทันทีหากมีอาการ ข้างเคียง ได้แก่หัวใจเต้นช้า หัวใจเต้นเร็ว หัวใจเต้นผิด จังหวะ ได้ยินเสียงในหู หรือสูญเสียการได้ยิน คลื่นไส้ อาเจียนอย่างรุนแรง ชัก
- ให้ไปพบแพทย์ทันทีถ้ามีอาการข้างเคียงที่ร้ายแรง มากดังนี้

ตามีอาการไวต่อแสง การมองเห็นผิดปกติ เช่น ตาพร่า มัว ตาสู้แสงไม่ได้ มองภาพไม่ชัด เห็นจุดดำตรงกลาง

การจ่ายยา :

- ผู้ส่งมอบต้องมีการให้ข้อมูลกับผู้ป่วยในการสังเกต อาการข้างเคียงที่รุ่นแรงจากยา

การติดตามผล Monitoring :

- พบบ่อยหลังเริ่มทานยาคือ ปวดท้อง คลื่นไส้อาเจียน
- ผลข้างเคียงทางตา Maculopathy
- Acute hepatitis



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Heparin Sodium inj. (25,000 unit/5 ml): Vial

ขนาดการใช้ยา heparin Bolus doseml/hr.

Indication	Bolus dose	Maximum	Initial infusion	Maximum Initial
	(Units/kg)	Bolus (units)	(unit/kg/hr)	infusion rate (unit/hr)
Deep Vein Thrombosis (DVT)	80	5,000	18	1,000 (10 ml/hr)
Pulmonary Embolism (PE)	80	10,000	18	1,800 (18 ml/hr)
Acute Coronary Syndromes				
PCI without GPIIb/IIIa inhibitor:	70-100	5,000	12	1,200 (12 ml/hr)
PCI with GPIIb/IIIa inhibitor:	50-70	5,000	12	1,200 (12 ml/hr)
Acute Coronary Syndromes	70	5,000	15	1,200 (12 ml/hr)
with mechanical valve				
STEMI -Patient on fibrinolytics	60	4,000	12	1,000 (10 ml/hr)
Unstable Angina/NSTEMI	60-70	5,000	12-15	1,000 (10 ml/hr)
ป้องกันการอุดตันของตัวกรอง	50	2000	-	500-1500IU/hr
ระหว่างฟอกเลือด				(5-15 ml/hr)

Note : การสั่งยาไม่ควรเขียนคำ ย่อ U เพราะอาจดูเหมือนเลข ศูนย์ ควรใช้ unit แทน

Preparation:

- เจือจางด้วย ONSS OD5W
- ความเข้มข้น 10,000 unit/100 ml (100 unit/ml)
 (ยา 2 cc เจือจางด้วยสารน้ำจนครบ 100 ml)
- ควรพลิกถุงสารน้ำไปมา 6 ครั้ง หลังเจือจางยา

Route:

SC, IV push, IV infusion (ควรใช้ infusion pump)

Stability

หลังผสมแล้ว เก็บไว้ที่อุณหภูมิห้อง 25 องศาเซลเซียส หรือ เก็บในตู้เย็น อุณหภูมิห้อง 2-8 องศาเซลเซียสได้ 24 ชั่วโมง

Monitoring:

- [] aPTT q 6 hr
- [] platelet count

ถ้าน้อยกว่า 100,000/mcL ไม่ควรให้ยา ยกเว้นกรณี keep arterial line หรือ central line

หมายเหตุ : หน่วยไตเทียมตรวจค่า aPTT เฉพาะรายที่เสี่ยงต่อ ภาวะเลือดออก (high risk)

[] สังเกตอาการเลือดออกผิดปกติ

ควรตรวจ Infusion pump อย่างน้อยทุก 2 ชม.

Side effect:

เลือดออกในอวัยวะต่างๆ โดยเฉพาะศีรษะ และอวัยวะ ภายใน ผื่นคัน เกล็ดเลือดต่ำ

Precaution: หากใช้ Enoxaparin มาก่อน

เวลาเดิมที่ให้ยา Enoxaparin	ระยะห่างที่เริ่มให้ Heparin หลัง Enoxaparin dose สุดท้าย
ทุก 12 ชั่วโมง	10-11 ชั่วโมง
ทุก 24 ชั่วโมง	22-23 ชั่วโมง



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Heparin Sodium inj. (25,000 unit/5 ml): Vial

Indication & Dose: Pediatric

Initial maintenance dose อายุ ≤ 1 ปี 28 units/kg/hr IV อายุ > 1 ปี 20 units/kg/hr IV Older children 18 units/kg/hr IV เจาะ aPTT หลังเริ่ม Heparin 4 hr (IV bolus) เจาะ aPTT หลังเริ่ม Heparin 6 hr (IV infusion)

การปรับยาเพื่อให้ได้ aPTT ratio 1.5-2.5 เมื่อ aPTT ratio อยู่ใน Therapeutic เจาะ CBC, aPTT ratio ทุกวัน

aPTT(sec)	Repeat Bolus	Stop infusion	Change rate of	aPTT ratio (hr)
	Dose (units)	(min)	infusion	
<1.2	5,000	0	+400 units/hr	6
1.2-1.7	2,500	0	+100-200 units/hr	6
1.8-2.5		0	No change	Next Morning
2.6-3.0		30-60	-100 units/hr	6
3.1-4.0		30-60	-200 units/hr	6
4.1-5.0		30-60	-300 units/hr	6
5.1-7.0		60	-500 units/hr	6
>7.0		180	-500 units/hr	3

หากมีอาการเลือดออกให้ Protamine sulfate กรณีผู้ป่วยเด็ก Notify กุมารแพทย์ (Hemato)

การให้ Protamine เมื่อให้ Heparin ขนาดสูงเกินไป

เวลาที่ให้ heparin ครั้งสุดท้าย	Protamine dose
< 30 mins	1 mg/100 units heparin received
30-60 mins	0.5-0.75 mg/100 units heparin received
60-120 mins	0.372-0.5 mg/100 units heparin received
>120 mins	0.25-0.375 mg/100 units heparin received



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug:

50% MgSO₄ 2 ml & 10% MgSO₄ 10 ml (1 g/amp): Ampoule

Indication & Dose:

Adult

For Hypomagnesemia

Mild: IM 1 g q 6 hr (4 doses)

Severe: IM 250 mg/kg ภายใน 4 ชั่วโมง

IV 1-2 g over 5-60 นาที ตามด้วย IV infusion 0.5-1 g/hr

Torsades: IV 1-2 g over 5-20 นาที

For Eclampsia/Pre- eclampsia

(For Eclampsia ตาม OCOG Practice Bulletin 2002 ให้ IV infusion 4-6 g in 15-20 min ตามด้วย 2 g/hr)

Pediatric/Children

1) Resuscitation (Pulseless Torsades): 25-50 mg/kg IV/IO rapid infusion(several min), max 2 gm/dose

2) Hypomagnesemia

IV; 25-50 mg/kg IV infusion over 10-20min, max 2gm/dose

IM; 20-40 mg/kg, max 2 gm/dose

3) Asthma exacerbation: IV 25-75 mg/kg IV infusion 20-60 min , max 2 g/dose

Precaution

- ห้ามให้ IV rapid (เร็วเกิน 150 mg/min) เพราะเสี่ยงต่อ การเกิด Cardiac arrest
- Maximum rate IV infusion 2g/hr ยกเว้นภาวะฉุกเฉิน เช่น eclampsia, seizure ให้ได้ถึง 4g/hr
- Clcr <30 ml/min ห้ามให้เกิน 20 g/48 hr

Side effect:

หากเกิดภาวะ MgSO4 overdose รักษาแบบ supportive treatment

- serum Mg²⁺>4 พบอาการ Deep tendon reflex depression
- serum Mg²⁺>10 ไม่มี Deep tendon reflex เริ่มพบ
 Respiratory paralysis heart block

Preparation:

IM ผู้ใหญ่ ความเข้มข้น 25% or 50% เด็ก ความเข้มข้นไม่เกิน 20%

IV/IVP/IVPB เจือจางด้วย O D5W ความเข้มข้นไม่เกิน 20%

MgSo4	เจือจางจนครบปริมาตร
1 gm	50 ml
2-4 gm	100 ml
4-5 gm	250ml -1L

Stability:

หลังผสมแล้ว เก็บไว้ที่อุณหภูมิห้อง 25 องศา เซลเซียส ได้ 24 ชั่วโมง

Route&rate:

IM, IV push >3-5 นาที IV infusion>1-2 g/ชม.

	• .	•	
$\Lambda \Lambda \Delta r$	\1±^	ring	•
Mor	HLU	צו וו וי	

[] Serum Mg (1.9-2.9 mg/dL)
(Pre-eclampsia 4-8 mg/dL)

[] Serum Ca

[] Serum K

[] BP (สังเกตภาวะ hypotension)

[] HR (สังเกตภาวะ bradycardia หรือ Asystole(60-100 ครั้ง/นาที)

[] deep tendon reflex

- ดู Knee jerk reflex ทุก 4ชม.ถ้า negative
- ให้ทำ Bicep jerk reflex ถ้า negative
 แพทย์พิจารณาหยุดยา

Γ	1	renal	function
L	J	renac	TUTICUOTI

[] oxygen sat.

[] EKG



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drugs : Metformin

รูปแบบยาและความแรง:

- มี 2 ขนาดคือ 500 mg และ 850 mg

การจัดหาและการจัดเก็บ :

- ควรหลีกเลี่ยงการจัดหายาอื่น ที่มีชื้อพ้องคล้าย ยา Metformin
- ควรเก็บยาแยกจากอื่นและมีป่ายบ่งชี้ชัดเจน

ข้อบ่งใช้และยา :

- รักษาเบาหวานชนิดที่ 2

การสั่งใช้ยาและการคัดลอกยา:

- ให้ปฏิบัติตามแนวทางป้องกันภาวะ Metformin associated lactic acidosis (MALA)

แนวทางป้องกันภาวะMetformin associated lactic acidosis (MALA)

ขนาดและวิธีใช้ยา :

- ถ้า eGFR ปรกติเริ่มด้วยขนาด 500 mg once or twice per day หรือ 850 mg OD เพิ่มขนาด อย่างช้าๆและขนาดสูงสุด < 2,550 mg/day
- ถ้า eGFR 30-45 ขนาดสูงสุด1000 mg/day
- ถ้า eGFR < 30 ห้ามใช้ยา

ภาวะที่ควรสงสัย MALA:

- ผู้ป่วยได้รับ Metformin
- มีภาวะ renal failure
- มี High anion gap metabolic acidosis
- pH < 7.35 , Serum lactate >5
- อาจพบร่วมกับ sepsis, heart failure ,

liver failure

ให้แพทย์ปฎิบัติ :

- ส่ง eGFR 6 เดือนครั้ง และตรวจสอบ eGFR ก่อน สั่งยา Metformin ทุกครั้ง
- หยุดใช้ยา เมื่อมี คลื่นไส้ อาเจียน dehydration , diarrhea , unstable heart failure , วันที่มีผ่าตัด ใหญ่
- เจาะ BUN, Cr, electrolyte ร่วมกับ serum lactate

ให้เภสัชกรปฏิบัติ :

มีแนวทางการคัดกรองการสั่งยา Metformin

- ตรวจสอบ eGFR ครั้งสุดท้ายที่ไม่เกิน 6 เดือน ก่อนจ่าย Metformin ทุกครั้ง
- ถ้าพบขนาดยาผิดจากแนวทางปฏิบัติให้แจ้งกลับ ที่แพทย์ เพื่อยืนยันการสั่งใช้ยา
- แนะนำผู้ป่วยทุกราย ถ้ามีท้องเสีย อาเจียน อ่อนเพลียมาก เหนื่อยหอบให้หยุดยาแล้วรีบมาพบ แพทย์
- แนบเอกสารแนะนำข้อควรระวังในการใช้ยา Metformin
- Metformin 850 mg ที่ รพ.สต. ต้องสั่งจ่ายโดย แพทย์เท่านั้น

อาการไม่พึงประสงค์จากยา :

- >10 % ได้แก่ เบื่ออาหาร, คลื่นไส้, อาเจียน, ท้องเสีย,ท้องผูก, แสบร้อนอก, ผื่นผิวหนัง photosensitivity, ลดระดับวิตามินบี12



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drugs Methotrexate tablet 2.5 mg/tab [Non-oncology use]

รูปแบบยานแรง:

Methotrexate 2.5 mg/tablet

ข้อบ่งใช้ (Indication) :

 Psoriasis, Rheumatoid arthritis, Active polyarticular course jurvenile idiopathic arthritis, Crohn's disease (unlabel),
 Systemic lupus erythematous (unlabel)

ขนาดยา (Dosage):

- <u>Children</u> PJIA oral 10-30 mg/m² once weekly
- Adult psoriasis : 2.5-5 mg แบ่งให้ทุก 12 ชั่วโมง 3 dose/สัปดาห์ ปรับได้ 10-25 mg/dose weekly

RA: [oral] 7.5 mg once weekly หรือ 2.5 mg ทุก12ชั่วโมง 3 dose/สัปดาห์ ปรับขึ้นทุก 2-4 สัปดาห์ทีละ 5 mg (Max dose 30mg/week) SLE: [oral] 7.5 -20 mg once weekly ปรับขึ้นที ละ 2.5 mg/สัปดาห์

การเก็บรักษายา :

เก็บยาในภาชนะกันแสง

การปรับขนาดยา (Dose adjustment)

- ➤ CrCL 10-50 ml/min ปรับขนาดยาลง 50%
- > CrCL <10 ml/min หลีกเลี่ยงการใช้ยา

การติดตามผล Monitoring:

สิ่งที่ต้องตรวจติดตาม

ค่า Scr, eGFR, CBC, LFT

ADR: hepatotoxic, nephrotoxic, dermatitis, urticaria, alopecia, stomatitis, diarrhea, bone marrow suppression

ข้อควรระวัง :

ระหว่างการใช้ยา Methotrexate หลีกเลี่ยงการดื่ม แอลกอฮอล์เพราะจะเพิ่มอาการข้างเคียงจากยา

Pregnancy category:

ห้ามใช้ยานี้ในหญิงตั้งครรภ์



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Midazolam (Dormicum®)

Indication

- ●ใช้ในกรณี pre-operative sedation
- conscious sedation
- ICU sedation

<u>ขนาดการใช้ยาและวิธีบริหารยา</u>

Conscious sedation

- •ผู้ใหญ่: 0.3-0.35 mg/kg ขนาดเริ่มต้น 2 mg ให้ซ้ำได้ครั้ง aะ 1 mg สูงสุดไม่เกิน 4 mg(ในคนสูงอายุต้องลด dose)
- <u>เด็ก</u>: ขนาดเริ่มต้น 0.05-0.1 mg/kg (max 2-2.5 mg/dose)

Sedation in ICU

- <u>ขนาดยาในผู้ใหญ่:</u> Loading dose: 0.3 mg/kg ตามด้วย 0.02-0.1 mg/kg/h
- ●ขนาดยาในเด็ก:
- Neonate 0.05-0.15 mg/kg IV : Continuous IV infusion 0.01-0.06 mg/kg/h (10-60 mcg/kg/h)

For mechanical ventilated:

<u>ขนาดยาในเด็ก :</u> 0.05-0.2_mg/kg IV loading then continue infusion 0.06-0.12 mg/kg/h (1-2 mcg/kg/min)

For status epilepticus, refractory:

ขนาดยาในเด็ก : loading 0.2 mg/kg IV then maintenance 0.06-0.12 mg/kg/hr (1-2 mcg/kg/min) increase 0.1 mg/kg/h q 10 min until seizure control

Anticonvulsant:

Neonate: loading 0.15 mg/kg IV maintenance infusion 0.06-0.4 mg/kg/h (1-7 mcg/kg/min)

อายุ < 6 เดือนห้ามให้ในผู้ป่วยที่ไม่ใส่ ETT

Preparation

รูปแบบยา : Solution 5mg/ml, มี 2 ขนาด คือ $\,$ 1 ml และ

3 ml

Standard dilution : SWFI, NSS, D5W Standard conceentration : 1 mg/ml

-IV push : เติม SWFI 9 ml

-IV Infusion: 15mg/30ml (: 0.5 mg/mL)

Stability

หลังผสมยาแล้วใช้ให้หมดภายใน 24 ชม.

Route & Rate

- Direct IV ให้ยาแบบช้าๆ 2-5 นาที
- ไม่ควรให้ IV bolus ในเด็กแรกเกิด (neonate) เพราะเสี่ยง กับการเกิดความดันโลหิตต่ำ ,หยุดหายใจ

Monitoring

ติดตามอัตราการหายใจ,ชีพจร , ความดันโลหิต , ตำแหน่งที่ให้ ยา, อาการที่ต้องรายงานแพทย์ คือ

- ภาวะการหายใจช้าลง และ O2 sat < 95%
- ภาวะ bradycardia
- hypotension: BP < 90/60 mmHg ของเด็ก BP ตามอายุ
- RR < 10 ครั้ง/นาที

Antidote

ใช้ flumazenil ขนาดยาผู้ใหญ่ 0.2 mg IV push นาน 15 วินาที อาจให้ซ้ำได้ห่างกัน 1 นาที ขนาดยารวมทั้งหมด ไม่เกิน 1 mg

ขนาดยาในเด็ก 0.01-0.02 mg/kg IV push นาน 15 วินาที (max dose 0.2mg) ให้ซ้ำได้ห่างกัน 1 นาที ขนาดยารวม ทั้งหมด ไม่เกิน 0.05 mg/kg (max 1 mg)

Side effect

- Hypotension, Respiratory depressionง่วงซึม, oversedation
- Headache, seizure-like activity, nausea vomiting, nystagmus
- การได้รับยาเกินขนาด : มีอาการคือ respiratory depression, hypotension, coma, stupor, confusion และ apnea



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Morphine sulfate Injection

Indication & Dose

ข้อบ่งใช้ : ลดความปวดระดับมาก และผู้ป่วยไม่ สามารถรับประทานยาทางปากได้หรือ NPO ขนาดการใช้ยาและวิธีบริหารยา :

Neonate: 0.05-0.2mg/kg/dose IV/IM/SC q 4h

<u>เด็ก</u> : Analgesic/sedation :

Intermittent : 0.03-0.1 mg/kg/dose IV,IM,SC (max 0.2 mg/kg ; max 10 mg/dose) q 2-4 h

Continuous: 0.02-0.06 mg/kg/h IV/SQ

IV bolus:

ผู้ใหญ่หรือเด็ก ≥ 12 ปี: dose แรก 0.1 mg/kg ใช้
เวลา ฉีดประมาณ 1-2 นาที dose ต่อไปให้ห่างกัน
อย่างน้อย 10 นาที และลด dose เป็น 0.05 mg/kg
เด็ก < 12 ปี หรือ ≥70 ปี: dose แรก 0.05 mg/kg
ใช้เวลาฉีด1-2 นาที dose ต่อไปให้ห่างกันอย่างน้อย
10 นาที และลด dose เป็น 0.025 mg/kg
*เด็กน้อยกว่า 5 ปีควรปรึกษาผู้เชี่ยวชาญ หรือแนะนำ
ให้ใช้ fentanyl แทน*

IV infusion:

อายุ 12-70 ปี : ให้ bolus dose ก่อนหากปวดมาก จากนั้น drip 0.5-1 mg/hr ปรับยาเพิ่มครั้งละ 0.5 mg/hr (5 ml/hr)

อายุ < 12 และ >70 ปี : ให้ bolus dose ก่อนหาก ปวดมากจากนั้น drip 0.25-0.5 mg/hr ปรับยาเพิ่ม ครั้งละ 0.25 mg/hr (2.5 ml/hr) สามารถปรับยาเพิ่ม/ลดได้ทุก 1 ชั่วโมง จนกว่าอาการ ปวดทุเลา

ข้อควรระวัง

- ระวังผู้ป่วยไตทำงานบกพร่อง SCr > 2 หรือ eGFR < 60 ml/min
- asthmatic หรือ COPD with acute exacerbation

Preparation

รูปแบบยา : solution for injection 10 mg/ml,1 ml

Standard dilution: SWFI NSS D5W

IV bolus : morphine 10 mg + SWFI/NSS/D5W 9

ml (conc 1 mg/ml)

IV infusion: morphine 10 mg + NSS/D5W 99 ml (conc. 0.1 mg/ml หรือ 1 mg/10 ml) ถ้าผสมปริมาณ

มากกว่านี้ ให้ใช้สัดส่วนเดิม

SC infusion : สำหรับใช้ผ่าน syringe driver ในผู้ป่วย ประคับประคอง ห้อยู่ภายใต้การดูแลของแพทย์ ผู้เชี่ยวชาญ

Stability: หลังผสมยาควรใช้ใน 24 ชม. ทั้งแบบเก็บใน ตู้เย็นและอุณหภูมิห้อง

Route & Rate

-Slow IV push : บริหารยา<u>อย่างน้อย 4-5 นาที</u>

-IV infusion: ใช้ infusion pump ในการบริหารยา ตาม

แพทย์สั่ง

Monitoring: Sedation score

0 = ตื่นดี 🗲 ให้ยาต่อได้

1 = ง่วงเล็กน้อย ปลุกตื่นง่าย 🗲 ให้ยาต่อได้

2 = ง่วงมาก 💙 หยุดให้ยา หรือลดขนาดยาลง

3 = ปลุกไม่ตื่น 🗲 รักษาด้วย Naloxone

- RR ต้องมากกว่า 10 ครั้ง/นาที

<u>อาการข้างเคียง</u>

คัน รักษาด้วย CPM คลื่นไส้อาเจียน รักษาด้วย Plasil หรือ ondansetron

Antidote

Naloxone: 1 amp = 0.4 mg/ml.
ผสม NSS 9 ml. จะได้ conc. 0.04 mg/ml
ฉีด bolus ครั้งละ 1-2 ml. ห่างกันอย่างน้อย 2- 3 นาที
จนกว่าผู้ป่วยจะตื่นหรือ SS = 0-1



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Norepinephrine inj. (4 mg/4 ml): ampule

Indication & Dose:

Adult

For Treatment of shock/severe hypotension Adult

IV infusion 0.5-1 mcg/min titrate in range 8-30 mcg/min

Pediatric

For Treatment of shock/severe hypotension Children

IV infusion 0.05-0.1 mcg/kg/min titrate to max dose 2 mcg/kg/min

Standard dilution suggest for pediatric

Peripheral line : 4 mg in 250 ml = 16 mcg/ml

Precaution

การสั่งยาห้ามสั่งเป็น mL ควรสั่งเป็น mg หรือ mcg เท่านั้น

Preparation:

เจือจางด้วย O D5W

Peripheral line: 4 mg in 250 ml = 16 mcg/ml

8 mg in 250 ml = 32mcg/ml

Central line: 4 mg in 100 ml = 40mcg/ml

16 mg in 250 ml = 64mcg/ml

8 mg in 100 ml = 80mcg/ml

(ไม่แนะนำให้ผสมกับ NSS เดี่ยวๆ เพราะจะทำให้ สูญเสียความแรงของยาจากปฏิกิริยา Oxidation)

Stability

- หลังผสมแล้ว เก็บไว้ที่อุณหภูมิห้อง 20-25 องศา
 เซลเซียส ได้ 24 ชั่วโมง และต้องป้องกันแสง
- ห้ามใช้ หากสารละลายขุ่น หรือเปลี่ยนเป็นสี
 ชมพู เหลืองเข้ม หรือ น้ำตาล
- ห้ามให้ในสาย IV เดียวกันกับเลือดและ พลาสมา
 หรือสารละลายที่เป็นด่าง

Monitoring:

- [] HR >140 ครั้ง/นาที รายงานแพทย์
- [] BP วัดทุก 15 นาที 4 ครั้งจน BP >90/60 mmHg จากนั้นวัดทุก 1 ชั่วโมง จน BP คงที่

Side effect : หากเกิด Extravasation ให้หยุดยาทันที และถอดอุปกรณ์ในการฉีดยาออก(canula/needle) จากนั้น ค่อยๆดูดยาออก (ไม่ flush line) แล้วดึงอุปกรณ์ออก และยกบริเวณที่เกิดให้สูงขึ้นและประคบร้อน , Ischemic injury



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Pethidine injection 50mg/ml

Indication & Dose

ข้อบ่งใช้: ลดอาการปวดระดับมาก ลดอาการหนาวสั่น มีข้อห้ามของการใช้ morphine

ขนาดยาในผู้ใหญ่ :

- IV bolus 1 mg/kg ใช้เวลาฉีดประมาณ 1-2 นาที dose ต่อไปให้ห่างกันอย่างน้อย 10 นาที และลด dose เป็น 0.5 mg/kg

- Pain : 50-150 mg PO/IM/SC ทุก 3-4 ชั่วโมง PRN ; adjust dose based degree of response

- **Preoperative :** 50-100 mg IM/SC ก่อนให้ยาสลบ 30-90 นาที

- Obstetrical analgesia: 50-100 mg IM/SC ให้ยา ซ้ำทุก 1-3 ชั่วโมงตามอาการ

ขนาดยาในเด็ก :

Acute pain : อายุ >6 เดือน:

IM,IV,SQ: 0.8-2 mg/kg/dose q 3-4 h;

max 50-75 mg/dose

Preoperative:0.5-2mg/kg ก่อนให้ยาสลบ30-90นาที max dose: 2mg/kg หรือ 100 mg/dose (which less)

* เด็กอายุน้อยกว่า 5 ปี ควรปรึกษาผู้เชี่ยวชาญ หรือแนะนำให้ใช้ fentanyl แทน*

ข้อควรระวัง

- ผู้ป่วยไตทำงานบกพร่อง Scr>2 หรือ eGFR<60 mV/min
- ผู้ป่วยที่มีภาวะโรคที่ปวดเรื้อรัง
- ผู้ป่วยที่เสี่ยงต่อการใช้สารเสพติด

Antidote

Naloxone: 1 amp = 0.4 mg/ml. ผสม NSS 9 ml. จะได้ conc. 0.04 mg/ml ฉีด bolus ครั้งละ 1-2 ml. ห่างกันอย่างน้อย 2- 3 นาที จนกว่าผู้ป่วยจะตื่นหรือ SS = 0-1

<u>Preparation</u>

รูปแบบยา : solution for injection 50mg/ml,1ml

Standard dilution: pethidine 50 mg

(1 amp=1ml)+NSS/SWI/D5W 4 ml =10 mg/ml

Standard conc.:

I.V push: 10mg/ml (1amp+4ml)

I.V. infusion: ไม่แนะนำให้ใช้แบบ infusion

Stability: ผสมแล้วควรใช้ใน 24 ชม. ทั้งแบบเก็บใน

ตู้เย็นและอุณหภูมิห้อง

ห้ามใช้เกิน 3 วันหากมีความจำเป็น ควรปรึกษา ผู้เชี่ยวชาญ

Monitoring:

Sedation score

0 = ตื่นดี 🔷 ให้ยาต่อได้

1 = ง่วงเล็กน้อย ปลุกตื่นง่าย 🗲 ให้ยาต่อได้

2 = ง่วงมาก 🛨 หยุดให้ยา หรือลดขนาดยาลง

3 = ปลุกไม่ตื่น 🗲 รักษาด้วย Naloxone

RR ต้องมากกว่า 10 ครั้ง/นาที

Side effect

- อาการรุนแรง ได้แก่ การกดการหายใจ ;
 กระสับกระส่าย มือสั่น กล้ามเนื้อกระตุก ชัก (ผลจาก Norpethidine ซึ่งมีฤทธิ์กระตุ้นประสาท)
- อาการไม่รุนแรง ได้แก่ ง่วงซึม คลื่นไส้อาเจียน ท้องอืด
 ผื่นผิวหนัง คัน ปัสสาวะไม่ออก ท้องผูก ฤทธิ์
 Anticholinergic ได้แก่ หัวใจเต้นเร็ว ปากคอแห้ง
- การได้รับยาเกินขนาด: ผู้ป่วยจะง่วงชมมากและ
 หายใจช้า และม่านตาหดเล็ก ขนาดเท่ารูเข็ม

ให้แจ้งแพทย์ ถ้าหายใจน้อยกว่า 10 ครั้งต่อนาที (เด็กอายุ ต่ำกว่า 1 ปี 30 ครั้ง/นาที หรือเด็กอายุเกิน 1 ปี 20 ครั้ง/ นาที) ยาอาจกดการหายใจได้ ถ้ากำลังให้ยาเป็น continuous drip อยู่ให้หยุดยาทันที



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drugs : Phenytoin injection 250 mg/5 ml

Indication & Dose:

Status epilepticus (tonic-clonic). Seizure prophylaxis and treatment in neurosurgery.

- สั่งใช้ในอัตราเร็วการให้ไม่เกิน 50 mg/min หรือ
 เป็นเวลา 5-30 นาที เช่น Phenytoin 100 mg
 ให้ IV อย่างน้อย 5 นาที หรือกรณี loading dose
 750-1,000 mg ให้ IV ประมาณ 30 นาที
- หากมีการให้ยา dopamine ร่วมด้วย เฝ้าระวังการ
 เกิด BP drop

การติดตามผล Monitoring:

- ติดตาม BP และภาวะ bradycardia อย่างใกล้ชิด
 ช่วงเวลาติดตามทุก 2 ชม. 2 ครั้ง จากนั้นทุก 4 ชม.
- รายงานแพทย์เมื่อ
 - Therapeutic level = 10-20 mcg/ml
 - ► BP < 90/60 mmHg
 - ► HR < 60 ครั้ง/นาที</p>
 - RR < 12 ครั้ง/นาที</p>
 - ➤ Albumin level ≤ 3 g/dL
 - พบอาการปวดให้ลดอัตราเร็วในการให้ยาหรือ
 เปลี่ยนที่ให้ยาเพื่อป้องกัน Thrombophlebitis
- ส่งตรวจวัดระดับยาในเลือด หากสงสัยยาต่ำกว่าระดับ การรักษา หรือสงสัยภาวะเป็นพิษจากยา โดยเวลาที่ เหมาะสมในการตรวจวัด มีดังนี้
 - สงสัยระดับต่ำกว่าการรักษา เจาะให้ก่อน dose
 ถัดไป เช่นผู้ป่วยรับประทานยาเวลา 20.00 น.
 ต้องเจาะก่อนเวลา 19.30 น. เป็นต้น
 - สงสัยภาวะเป็นพิษเจาะทันที

Preparation::

สารละลายที่ใช้ผสมคือ NSS เท่านั้น ความเข้มข้น 10 mg/ml

Stability: ควรใช้ภายใน 2 ชั่วโมง

Incompatibility:

- ห้ามผสมใน Dextrose เพราะจะเกิดการ ตกตะกอน
- ห้ามผสมยาร่วมกับยาในขวดเดียวกันหรือทาง Y-site ได้แก่ Amikacin, AmphotericinB,
 Diltiazem, Dobutamine, Fentanyl,
 heparin, Insulin, KCL, Lidocaine,
 Morphine, Nitroglycerine, Norepineprine,
 Pantoperazole, Pethidine Pentobarbital,
 Procaine, Streptomycin, Profopol
- การเก็บรักษายา :
 เก็บยาในภาชนะกันแสง

การบริหารยา :

- IV infusion ให้ในอัตราเร็วไม่เกิน 50 mg/min (1 mg/kg/min)
- ห้ามให้แบบ IV push

ผลข้างเคียง

- ฝั่น (Erythematous morbilliform rash),
 Nystagmus , Ataxia
- เมื่อได้รับยาเป็นเวลานานคือ hirsutism, gingival hypertrophy (adolescents and children



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug: KCL inj. (20mEq/10 ml): Ampoule

Indication & Dose:

Adult

For Hypokalemia

Adult

K^+ (plasma) > 2.5 mEq/L

max conc.= 40mEq/L (Peripheral line)

max dose = 200 mEq/24 hr

max rate = 10 mEq/hr

K^+ (plasma) <2 mEq/L

max dose = 400 mEq/24 hr

max rate = 40 mEq/hr

Pediatric

For Hypokalemia

Children

IV infusion

max conc. Peripheral line: 60-80 mEq/L

(prefer 40 mEq/l)

Central line: 200 mEq/L

การรักษารีบด่วน (K+≤2 mEa/L)

ระบบประสาทกล้ามเนื้อ, ECG ผิดปกติ

IV infusion 0.5-0.75 mEq/kg max.40 mEq/ครั้ง

ในเวลา 60-120 นาที ติดตาม ECG ต่อเนื่อง

Max rate: 1 mEq/kg/hr or 40 mEq/hr

Preparation:

เจือจางด้วย ONSS OD5W

ความเข้มข้น:

Peripheral line: prefer max.conc 40 mEq/L

	KCl (mEq)	NSS (ml)
0	10	250
0	20	500
0	40	1,000

Central line: max.conc 200 mEq/L

(prefer max.conc 60-80 mEq/L)

	KCl (mEq)	NSS (ml)
0	20	250
0	20	100

*หมายเหตุ : conc. 30mEq/100ml vein damage

Side effect:คลื่นไส้ อาเจียน ท้องเสีย Phlebitis

Over dose:กล้ามเนื้อแขนขาอ่อนแรง สับสน

หัวใจหยุดเต้น (cardiac arrest)

Route & Rate:

 K^+ (plasma) >2.5 mEq/L

IV drip 10 mEg/hr Peripheral line

K+ (plasma) < 2 mEq/L

IV drip 40mEq/hr Central line

ห้ามให้โดย IV push ควรให้ยาผ่าน Infusion pump

mmHg

Monitoring:

[] Serum $K^{+}(3.5-5 \text{ mEq})$	[] BF	ว ควรอยู่ระหว่าง	160/110และ90/60
--------------------------------------	--------	------------------	-----------------

[] Serum glucose

[] Urine output

[] Serum Cl [] HR ควรอยู่ระหว่าง 60-100 นาที

[] Cardiac monitoring (rate > 10 mEq/hr) ถ้าให้เกิน 40 mEq วัด HR,BP ทุก 2 ชม. Monitor EKG

ถ้าให้ 20-40 mEq วัด HR ทุก 4 ชม.BP เช้า-เย็น

[] ตรวจสอบ Infusion pump ทุก 4 ชม.



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Regular Insulin inj. (1,000 unit/10 ml): Vial

Indication & Dose:

Adult

For Diabetes mellitus

IV 0.1-1.2 unit/kg/day

For Diabetic ketoacidosis (DKA) &

Hyperosmolar hyperglycemia:

start 0.05 unit/kg/hr fixed rate

Adult age > 20 yrs

IV bolus 0.1 unit / kg then

IV infusion 0.1 unit/kg/hr fixed rate

For Hyperkalemia

Adult: IV infusion RI 10 unit + dextrose 25 g over

15-30 min

Pediatric

For Diabetes mellitus type II with FBS \geq

250mg/dl or first A1C ≥ 85%

Children

Sc 0.25-0.5 unit/kg/day

For Diabetic ketoacidosis (DKA) &

Hyperosmolar hyperglycemia

IV infusion 0.05-0.1 unit/kg/hr

Hyperkalemia

Children

IV infusion

RI 0.1 unit/kg + dextrose 0.5 g/kg (2 ml/kg of 25% DW, 2.5ml/kg of 20%DW, 5ml/kg of 10%DW) over

15-30 min (Max 10 unit)

(ratio insulin 1 unit: dextrose 4 gm)

Preparation:

เจือจางด้วย ONSS

ความเข้มข้น 20 unit /100 ml

100 unit+NSS100 ml

Stability:

- ขวดยาที่เปิดแล้ว เก็บไว้ที่อุณหภูมิห้อง 25 องศา เซลเซียส ได้ 28 วัน
- หลังผสมแล้ว เก็บไว้ที่อุณหภูมิห้อง 25 องศา เซลเซียส ได้ 24 ชั่วโมง หรือ เก็บในตู้เย็น อุณหภูมิห้อง 2-8 องศาเซลเซียส ได้ 7 วัน

Route & Rate:

IV infusion ควรใช้ infusion pump+ saturate binding site

Monitoring:

- [] Serum glucose ถ้า<70หรือ>250 mg% ให้รายงานแพทย์
- [] Serum K
- [] สังเกตภาวะ Hypoglycemia (หน้าซีด ใจสั่น เหงื่ออก)

Side effect:

ภาวะ Hypoglycemia

หากเกิด ให้ 50% glucose 20-50 ml IV bolus หลังจากนั้น 15-30 นาที่ ตรวจระดับ Blood sugar และตรวจซ้ำทุก 2 ชั่วโมง จนระดับน้ำตาลปกติ 2 ครั้งใน 24 ชั่วโมง

Infant/children: 25% glucose 2-4ml/kg/dose

Adolescent: 50% glucose 1-2 ml/kg/dose

(max 25 gm/dose)



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug : Sodium Chloride 3% (NaCl)

Indication & Dose:

Adult

For Hyponatremia

IV infusion ขนาดการให้ คำนวณจาก
mEq Na = [desired Na (mEq/L) –actual Na (mEq/L)]

 $\times [0.6 \times wt (kg)]$

โดย desired serum Na = 125 mEq/L

หากให้ทาง central line max rate= 1 mEq/kg/hr

Pediatric

Children

For Hyponatremia

Severe IV infusion 2mg/kg (max.100 ml) drip in 10 min ซ้ำได้อีก 1-2 ครั้งหรือจนกว่าหยุดชัก หรือหายใจดีขึ้น โดยติดตามระดับ Na⁺ เพิ่มประมาณ 5-6 mEq/L in 1-2hr.

Mild-moderate IV infusion 1-2 ml/kg/hr.

Desired serum Na+=125 mEq/L

Preparation: =Hypertonic solution

3% NaCl ขนาด 500ml = 15g in 500ml

Ionic composition:

Osmolarity: 1027 mOsm/L

sodium (Na+) 513 mmol (513 mEq) /L chloride (Cl-) 513 mmol (513 mEq)/L

ควรให้ทาง Central line

Side effect

หลีกเลี่ยงการแก้ Na เร็วเกินไป ให้เพิ่ม serum Na ได้สูงสุดไม่เกิน 12 mEq ใน 24 hr. อาจเกิดภาวะ central pontine myelinolysis (CPM)

Monitoring

[] Serum Na ⁺	(125-144 mEq/L)
ถ้าเพิ่มขึ้นกว่าเกถ	นฑ์มากกว่า 10 mEq

ให้ clamp ยา และรายงานแพทย์

Reffence:

- O Harriet Lanc Handbook
- O Stern RH. Disorder of plasma serum
- O New England J.med 2015,372:55-65
- ๐ คู่มือกุมารเวชกรรมฉุกเฉิน รพ.รามาธิบดี 2558
- O <u>www.uptodate.com</u>



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug: Warfarin tablet

รูปแบบยาและความแรง

- Warfarin tablet ที่มีใช้ในโรงพยาบาลลำปาง มี 4 ขนาด คือ 1 mg 2 mg 3 mg และ 5 mg

Indication

- ใช้รักษาและป้องกัน deep vein thrombosis และ pulmonary embolism
- ใช้ป้องกัน Stroke และ systemic embolism ในผู้ป่วย atrial fibrillation หรือมีความผิดปกติของลิ้นหัวใจ หรือ ใส่ลิ้นหัวใจเทียม
- ให้รักษาและป้องกัน TIA และ Stroke

Administration

- การบริหารยาต้อง double check
- ทบทวนความถูกต้องตามกระบวนการ 5 R ร่วมกับ INR
 ปัจจุบัน หากพบว่าผู้ป่วย INR >3.5 หรือมีอาการเลือดออก
 ผิดปกติ ควรแจ้งแพทย์ผู้รักษาทันที
- ควรหลีกเลี่ยงการฉีด IM หากจำเป็นให้ใช้เข็มเบอร์เล็ก และ กดนานอย่างน้อย 2 นาทีขึ้นไป และ monitor bleeding

การสั่งใช้ยาและถ่ายทอดคำสั่ง :

- ไม่ใช้คำย่อในการสั่งยา ห้ามเขียน W1 W2 W3 หรือ O1 O2 O3
- ให้รับประทานยาก่อนนอน
- ทบทวนประวัติการปรับยาก่อนสั่งยาทุกครั้ง
- ปฏิบัติตาม<u>ข้อแนะนำทางการแพทย์เกี่ยวกับการจัดการผู้</u>
 ป่วยทีได้รับยาวาร์ฟารินโรงพยาบาลลำปาง
- ตรวจสอบ drug interaction และปฏิบัติตาม<u>ข้อแนะนำ</u> การจัดการเมื่อเกิดอันตรกิริยาจากยาวาร์ฟารินกับยาอื่น
- กรณีผู้ป่วยจำเป็นต้องทำหัตการหรือผ่าตัด ปฏิบัติ แนวทางการปรึกษาการทำหัตถการหรือการผ่าตัดใน ผู้ป่วยที่ได้รับยาวาร์ฟาริน โรงพยาบาลลำปาง
- กรณีหญิงวัยเจริญพันธุ์ ที่ตั้งครรภ์ในขณะได้รับยาวาร์ ฟารินปฏิบัติตาม<u>แนวทางการดูแลผู้ป่วยหญิงตั้งครรภ์ที่</u> ในขณะที่ได้รับยาวาร์ฟาริน โรงพยาบาลลำปาง

Side effect

- Common ADR เช่น Alopecia
- Serious ADR เช่น ภาวะเลือดออกผิดปกติ
 intracranial hemorrhage, upper GI
 bleeding, intraocular hemorrhage, tissue
 necrosis, compartment syndrome
- Thromboembolism เช่น Stroke, TIA, arterial occlusion

Monitoring

- New case ทุกราย : ส่งตรวจ Baseline PT,
 INR CBC, BUN, Scr, Liver function test
- OPD: PT. INR ไม่เกิน 3 วันก่อนปรับยา
- IPD:
- New case ปฏิบัติตาม<u>แนวทางการปรับขนาดยา</u> <u>วาร์ฟารินสำหรับผู้ป่วยใน กรณีเริ่มยาใหม่</u>
- Old case: PT, INR ก่อนสั่งใช้ยาหรือปรับยา ติดตามทุก 3 วัน และติดตามเร็วขึ้น 1-2 วัน หากเกิด drug interaction/overdose

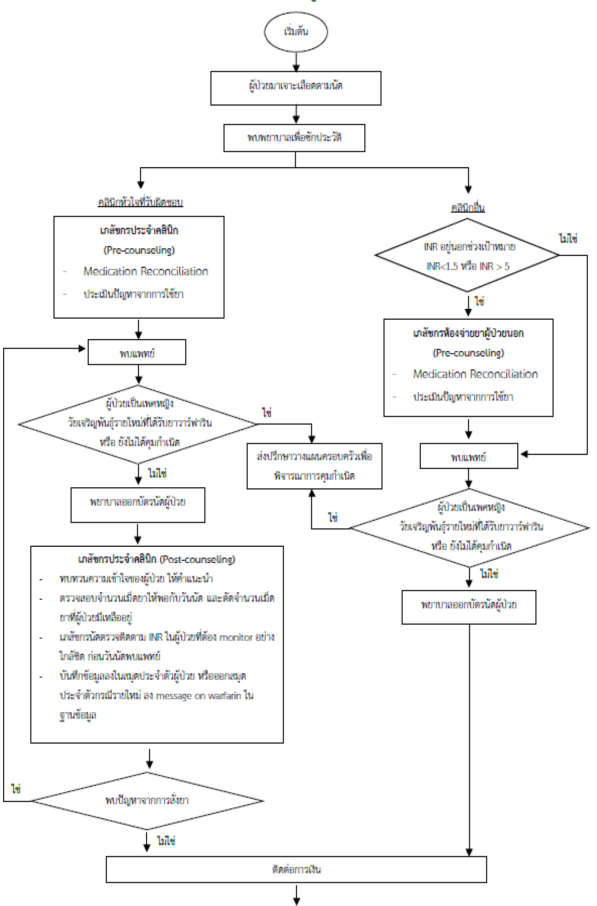
การจัดหาและการจัดเก็บ

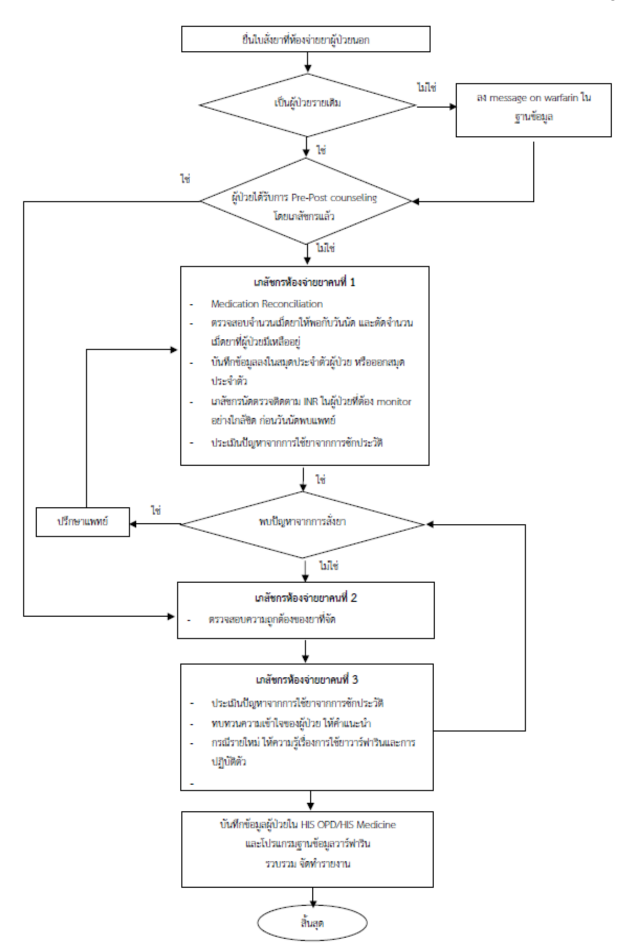
- หลีกเลี่ยงการจัดหายาอื่นที่มีชื่อพ้องมองคล้ายกับ ยาวาร์ฟาริน
- เก็บแยกจากยาอื่นและมีป้ายบ่งชี้ที่ชัดเจน

การจ่ายยา :

- ปฏิบัติตามขั้นตอนการบริบาลเภสัชกรรมผู้ป่วย
 นอกที่ได้รับยาวาร์ฟาริน
- จัดทำฉลากยาให้ชัดเจน เข้าใจง่าย
- ต้องมีการ double check ของเภสัชกรทุกครั้ง
- นัดผู้ป่วยเพื่อมาตรวจติดตาม PT, INR ได้ หาก พบว่า INR อยู่นอกช่วงเป้าหมาย ให้ส่งพบแพทย์

ขั้นตอนการบริบาลเภสัชกรรมผู้ป่วยนอกที่ได้รับยาวาร์ฟาริน





แนวทางการปรับขนาดยาวาร์ฟารินสำหรับผู้ป่วยนอกเพื่อให้ได้ INR เป้าหมาย (Based on a therapeutic INR 2-3)

อาจพิจารณาเริ่มยาวาร์ฟารินขนาด 3 mg/day หากมีปัจจัยเสี่ยงที่อาจทำให้เพิ่ม INR พิจารณาขนาดที่ต่ำกว่า 3 mg/day

INR	Weekly dose change	
1.1 – 1.5	Consider increasing weekly dose by 10-20%	
1.5 - 1.9	*Consider increasing weekly dose by 5-10%	
2 – 3	Maintain same dose	
3.1 – 3.9	*Consider decreasing weekly dose by 5-10%	

^{*}กรณีที่เป็นผู้ป่วยกลุ่มเสี่ยงต่ำต่อ thromboembolism หรือภาวะเลือดออก อาจยังไม่ต้องปรับขนาดยา ถ้าก่อนหน้านี้ เคยมี INR อยู่ในช่วงเป้าหมาย ติดตาม INR 2-4 สัปดาห์ ถ้า INR ยังต่ำกว่าเป้าหมายแล้วค่อยปรับขนาดยา

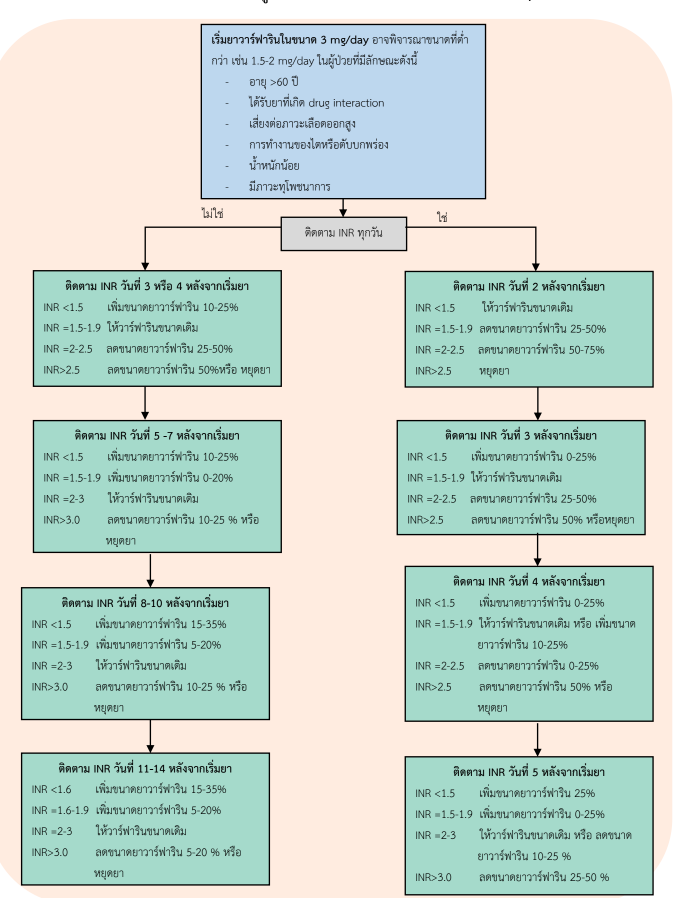
การดูแลผู้ป่วยที่ได้รับวาร์ฟารินแล้วมีระดับ INR สูงกว่าค่ามาตรฐาน

ค่า INR/อาการทางคลินิก	ข้อแนะนำ		
No significant leeding/	พิจารณาตามระดับ INR		
No risk of bleeding			
INR> goal แต่ <5	1. หยุดยาอย่างน้อย 1 วัน		
	2. ติดตามค่า INR ตามความเหมาะสม แล้วเริ่มยาใหม่ในขนาดลดลง 5-10% ต่อสัปดาห์ เมื่อ		
	INR ลดลง ถึง therapeutic level		
INR <u>></u> 5 แต่ < 9	1. หยุดยาอย่างน้อย 1 วัน และ		
	1.1 หากผู้ป่วยมี minor bleeding ให้ Vit K 1-2.5 mg PO		
	1.2 ผู้ป่วยที่ high risk of thrombosis ให้ FFP 2 units IV <u>ไม่ควรให้ Vit K</u>		
	2. ติดตามค่า INR ตามความเหมาะสม และ เริ่มยาใหม่ในขนาดที่ลดลง		
INR ≥ 9 or low-moderate	1. หยุดยา และให้ FFP 2 units IV และ		
risk of bleeding	1.1 หากผู้ป่วยมี Minor bleeding ให้ Vit K1 ขนาด 2.5 –5 mg PO		
	1.2 หากผู้ป่วยมี prosthetic heart valve ให้ Vit K1 ขนาด 1 –2.5 mg PO		
	2. ติดตามค่า INR ตามความเหมาะสม และเริ่มให้ยาใหม่ในขนาดที่ลดลง		
Serious bleeding/ Life 1. หยุดยา และ ให้ V			
threatening bleeding at	1.1 กรณีผู้ป่วยทั่วไปให้ Vit K1 ขนาด 10 mg + NSS 50 ml IV drip over 30 mins		
any eleveation of INR	1.2 กรณีผู้ป่วยมี prosthetic heart valve ถ้าจำเป็น ให้ Vit K1 เพียง 1 mg IV drip		
	2. พิจารณาให้ 4F-PCC หรือ FFP ตามค่า INR		
	3. Check ค่า INR หลังให้ 4F-PCC/FFP หมด		
	4. พิจาณาการให้ยาต่อว่ายังจำเป็นหรือไม่		
ขนาด 4F-PCC และ FFP	INR	4F-PCC (U/kg)	FFP (mg/kg)
	2.0-3.9	25	10
	4.0-6.0		12
		35	
	>6.0	50	15

^{* 4}F-PCC เป็นยา NED 1 ต้องปรึกษา Hematologist ก่อนให้ยา

^{**} โรงพยาบาลลำปาง มี warfarin ขนาด 1 mg, 2 mg, 3 mg และ 5 mg แต่ละขนาดสามารถแบ่ง เป็น 4 ส่วนได้

แนวทางการปรับขนาดยาวาร์ฟารินสำหรับผู้ป่วยใน กรณีเริ่มยาใหม่ (Based on a therapeutic INR 2-3)



ดัดแปลงจาก : 1. DiPiro JT, et al., editors, Pharmacotherapy : A Pathophysiologic approach. 10 th ed. McGraw-Hill Education, 2017. 2. สมาคมแพทย์โรคหัวใจแห่งประเทศไทย ในพระบรมราชูปถัมภ์ แนวทางการรักษาผู้ป่วยด้วยยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิดรับประทาน

(ปรับปรุง)

ชื่อยา	Sig	ผลของการเกิด DI	กลไก	ระยะเวลา	ระยะเวลาที่	การจัดการ
				ที่เริ่มมีผล	เริ่มหมดผล	
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	arfarin กัง	บยา analgesics				
Acetaminophen (dose >2 g/day)	2	1 INR moderate	↓ metabolism warfarin และ/หรือ ลดการสร้าง clotting factor	2-5 วัน	NR (t _{1/2} 2-4 ชม.)	หากจำเป็นต้องใช้ร่วมกัน ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่มหรือหยุดยา (โดยเฉพาะการใช้ขนาดสูงและต่อเนื่อง เป็นเวลานาน) ควรใช้ยาดังกล่าว ให้
Mefenamic acid	1	↑ INR major	ยับยั้ง metabolism warfarin และ platelet aggregation	Delayed	NR (t _{1/2} 2-3 ซม.)	น้อยและสั้นที่สุด โดยเฉพาะในผู้ป่วย สูงอายุ
Aspirin	2	ไม่มีผลถ้าขนาต ASA ที่ได้รับ < 6 g/day, frisk of bleeding major	ยับยั้ง platelet function แบบ irreversible	1-3 วัน	5-7 วัน	ใช้ Aspirin ตามข้อบ่งชี้ของยา โดยให้ ยาในขนาดต่ำสุดที่ยังมีประสิทธิภาพ และ Enteric-coated formulation ติดตามอาการเลือดออกผิดปกติ
Diclofenac Ibuprofen Naproxen Indomethacin	1	ไม่มีผลต่อ INR, 1 risk of bleeding moderate	ยับยั้ง platelet aggregation และ gastroprotective prostaglandins	2-5 วัน	3-7 วัน	ติดตามภาวะเลือดออกใน 1 เดือน (โดยเฉพาะระบบทางเดินอาหาร) หลีกเลี่ยงการใช้ยาเหล่านี้ หรือใช้ขนาด น้อยที่สุด และให้หลังทานอาหารทันที
Celecoxib	1	↑ INR major (โดยเฉพาะผู้ป่วย สูงอายุ)	Celecoxib ถูก metabolized ผ่าน CYP2C9 แต่ไม่ยับยั้งหรือ เพิ่มการ isozyme	2-5 วัน	NR (t _{1/2} 11 ซม.)	หากจำเป็นต้องใช้ร่วมกัน ติดตาม INR และภาวะเลือดออก ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่มหรือหยุดยา Celecoxib อาจ empiric ปรับลดขนาด warfarin ลง 0-15% จากขนาดที่ได้รับปกติ
Etoricoxib	-	↑ INR (13%)	Unknown	NR	NR (t _{1/2} ~20 ซม.)	เมื่อใช้ Etoricoxib ขนาด 120 mg/day กับ warfarin จะทำให้ระดับ INR เพิ่มได้ควรติตตาม INR หลังจาก เริ่มหรือปรับขนาดยา etoricoxibใน 1-2 สัปตาห์
Tramadol	2	1 INR moderate	Unknown (อาจมีผล ยับยั้ง CYP3A4 mediated warfarin metabolism)	3-7 วัน	3-7 วัน (t _{1/2} 5.6-6.7 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Tramadol อาจ empiric ปรับลดขนาด warfarin ลง 0-20% จากขนาดที่ได้รับปกติ
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	ุ arfarin กัง	L มยา Disease-modifying	g antirheumatic drugs ([DMARDs)		
Azathioprine	2	INR moderate	T metabolism ของ warfarin	1-3 วัน	NR (t _{1/2} 5 ซม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือใช้ไม่ต่อเนื่องหรือมีการปรับขนาด ยา อาจเพิ่มขนาด warfarin ขึ้น 2-3 เท่าของขนาดที่ใช้ปกติ
Sulfasalazine	1	INR moderate	Unknown	Unknown	NR (t _{1/2} 7.6 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Sulfasalazine (มีรายงาน การเพิ่มขนาด warfarin ขึ้น 250% หลังจากได้รับร่วมกันใน 1 สัปดาห์)
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	arfarin กัง	บยา Steroids				
Prednisolone	2	1 หรือ↓ mild	Unknown	Delayed	NR (t _{1/2} 2.6-3 ชม.)	หากใช้ Prednisolone ร่วมกับ warfarin หรือเมื่อหยุต Prednisolone อาจปรับยา warfarin เมื่อมีการให้ยา ในขนาดสูง หรือ pulse dose ร่วมกับ ติดตามอาการเลือดออกผิดปกติ
Dexamethasone	2	↑ INR moderate	Unknown	Delayed	NR (t _{1/2} 3-6 ซม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 wks

ชื่อยา	Sig	ผลของการเกิด DI	กลไก	ระยะเวลา ที่เริ่มมีผล	ระยะเวลาที่ เริ่มหมดผล	การจัดการ
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	rfarin กั	บยาที่ใช้ในโรคหัวใจและท	เลอดเลือด			
Amiodarone ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	1	TINR moderate to severe	ยับยั้ง metabolism ของ warfarin (Amiodarone เพิ่มหรือ ลด INR ในภาวะ hypo or hyperthyroidism)	3-7 วัน	~90 วัน อาจใช้ เวลานานกว่าที่ใช้ Amiodarone ใน การรักษา (t _{1/2} 26-107 ชม.)	หากจำเป็นต้องใช้ร่วมกัน ติดตาม INR ใน 3 วัน เมื่อเริ่มหรือหยุดยา Amiodarone หากมีการ loading dose ของ Amiodarone จะทำให้ D/I เกิดเร็วขึ้น แนะนำให้ลดขนาด warfarin ลง 10- 25% ของขนาดที่ ได้รับปกติ หลัง ได้รับร่วมกันภายใน 1 สัปดาห์ (อาจลด ได้มากถึง 60%)
Simvastatin	1	TINR mild to	Competition for CYP	3-7 วัน	3-7 วัน	ติดตาม INR ใน 1 เดือน เมื่อเริ่มหรือ
Simvastauri	1	moderate	3A4- mediated metabolism	5-1 14	(t _{1/2} 3 ซม.)	พยุดยา Simvastatin เนื่องจากการใช้ ร่วมกันอาจผลเล็กน้อยถึงมาก (อาจ พิจารณาใช้ยาทางเลือกที่ยังไม่มี่ รายงานการเกิด D/I เช่น atorvastatin หรือ pravastatin)
Rosuvastatin	1	1 INR moderate	Unknown	3-7 วัน	3-7 วัน (t _{1/2} 19 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1 เดือน เมื่อเริ่มหรือ หยุดยา Rosuvastatin (อาจพิจารณา ใช้ยาทางเลือกที่ยังไม่มี่รายงานการเกิด D/I เช่ น atorvastatin ห รื อ pravastatin) อาจ empiric ปรับ ขนาด warfarin ลง 10-25% จาก ขนาดที่ได้รับปกติ และติดตามใน 1 สัปดาห์
Fluvastatin	1	1 INR moderate	ยับยั้ง metabolism ของ warfarin (ผ่าน CYP 2C9)	1-3 สัปดาห์	Delayed (t _{1/2} 2.5 ซม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Fluvastatin (อาจ พิจารณาใช้ยาทางเลือกที่ยังไม่มี่ รายงานการเกิด D/I เช่น atorvastatin หรือ pravastatin)
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	rfarin ก้า	L บยา Fibrates				
Gemfibrozil	1	1 INR moderate	ยับยั้ง metabolism ของ warfarin (ผ่าน CYP 3A4) หรือกา จัด protein binding	หลาย สัปดาห์	1 สัปดาห์ (t _{1/2} 1.4-2.2 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือ หยุด ยา Gemfibrozil อาจ empiric ปรับขนาด warfarin ลง 10- 30% จากขนาดที่ได้รับปกติ และ ติดตามใน 1 สัปดาห์
Fenofibrate	1	1 INR major	Unknown	5-10 วัน	Delayed (t _{1/2} 20-22 ซม.)	หากจ าเป็นต้องใช้ร่วมกัน ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่มหรือหยุด ยา Fenofibrate อาจ empiric ปรับ ขนาด warfarin ลง 10-15% จาก ขนาดที่ได้รับปกติ (อาจลดได้มากถึง 40%) และติดตามใน 1 สัปดาห์
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa		_				a 9 w. 4 d -
Cholestyramine	2	INR moderate	ลดกระบวนการดูดชื่ม ของ warfarin	1-3 วัน	NR	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือ ห ยุด ย า Cholestyramine หลีกเลี่ยงการใช้ Cholestyramine ภายใน 3 ชม. หลังจากใช้ยา warfarin
	rfarin กับ	บยาลดน้ำตาลในเลือด (A				
Glibenclamide	-	↑ INR moderate	Unknown	Delayed	Delayed (t _{1/2} 5-10 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 เดือน เมื่อเริ่มหรือ หยุดยา <u>Glibenclamide</u>
Acarbose	4	1 INR moderate	Unknown อาจเพิ่มการ ดูดซึมของ warfarin หรือ เหนี่ยวนำให้เกิด ท้องเสีย	2-3 วัน	NR (t _{1/2} 2 ซม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 เดือน เมื่อเริ่มหรือ หยุดยา Acarbose

ชื่อยา	Sig	ผลของการเกิด DI	กลไก	ระยะเวลา ที่ เริ่มมีผล	ระยะเวลาที่ เริ่ม หมดผล	การจัดการ
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	arfarin ก็	ັນ Antibacterial agent	S			
Penicillin G	2	↑INR moderate	Penicillin-induced inhibition of adenosine diphosphonate- mediated platelet aggregation	Delayed	NR	หากจำเป็นต้องใช้ high dose Penicillin G ร่วมกับ warfarin ควร ติดตาม INR ใน 1 สัปดาห์ โดยเฉพาะ ในผู้ป่วยที่มีภาวะไตบกพร่อง ซึ่งมีค่า ครึ่งชีวิตของยายาวนานขึ้น และการ ขจัดยาออกลดลง
Amoxicillin และ Amoxicillin/ clavulanic acid	2	INR moderate; risk of bleeding	Unknown	NR	NR	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Amoxicillin หรือ Amoxicillin/clavulanic acid
Ampicillin/ sulbactam	2	TINR moderate; Trisk of bleeding	Unknown	NR	NR	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Ampicillin/sulbactam ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์
Piperacillin/ tazobactam	2	TINR moderate	รบกวน vitamin K synthesis	Delayed	NR (t _{1/2} 0.7-1.2 ชม.)	ตดตาม INR เน 1-2 สบดาห โดยเฉพาะในผู้ป่วยที่มีการทำงานของ ไตบกพร่อง ซึ่งมีค่าครึ่งชีวิตของยาที่ ยาวนานขึ้น และการขจัดยาออก ลดลง
Sulfamethoxazole (with or without trimethoprim)	1	↑INR severe	ยับยั้ง metabolism ของ warfarin และ Sulfamethoxazole จะ เข้าไปจับกับ protein binding sitesแทนที่ยา warfarin	2-5 วัน	2-14 วัน (t _{1/2} 10 ซม.)	หากจำเป็นต้องใช้ร่วมกัน ติตตาม INR ใน 1-2 สัปตาห์ เมื่อเริ่มหรือ หยุดยา Sulfamethoxazole อาจ empiric ปรับขนาด warfarin ลดลง 25-40% จากขนาดที่ได้รับปกติ และ ติดตาม INR ใน 1 สัปดาห์
Cloxacillin	-	TINR moderate	Unknown	Delayed	NR (t _{1/2} 0.5-1 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Cloxacillin ไม่แนะนำ ให้ empiric ปรับลดขนาด warfarin ลง ยกเว้นผู้ป่วยมีปัจจัยที่เกี่ยวข้องกับ ค่า INR เช่น มีใช้ ความอยากอาหาร ลดลง
Dicloxacillin	1	↓ INR	ยา Dicloxacillin เป็น hepatic enzyme inducer ทำให้ metabolism ของ warfarin เพิ่มขึ้น ระดับ ยา warfarin จึงลดลง	2-5 วัน	3-7 วัน (t _{1/2} 0.6-0.8 ชม.)	หากจำเป็นใช้ร่วมกัน ติดตาม INR ใน 3 วัน ร่วมทั้งหลังจากหยุดยาไป 2-3 สัปตาห์ และหาก INR subtherapeutic อาจเพิ่มขนาด warfarin และติดตาม sign ของการ เกิด thrombosis ด้วย
Doxycycline	1	1 INR moderate	Unknown อาจ ยับยั้ง metabolism และ/หรือ การกำจัด protein binding ผ่าน CYP 3A4	2-5 วัน	NR (t _{1/2} 15-24 ซม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Doxycycline ไม่นำ ให้ empiric ปรับลดขนาด warfarin ลง ยกเว้นผู้ป่วยมีปัจจัยที่เกี่ยวข้องกับ ค่า INR เช่น มีใช้ ความอยากอาหาร ลดลง
Tetracycline	1	1 INR moderate	ลดระดับ plasma prothrombin activity	2-5 วัน	NR (t _{1/2} ~8-10 ซม.)	หากจำเป็นต้องใช้ร่วมกัน ควร ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ โดย observation study แนะนำว่าหาก ฉีดทางหลอดเลือดในขนาดสูง ความ ติดตาม INR ใน 3 วัน

ชื่อยา	Sig	ผลของการเกิด DI	กลไก	ระยะเวลา ที่เริ่มมีผล	ระยะเวลาที่ เริ่ม หมดผล	การจัดการ
ปฏิกิริยาระหว่างยา	warfarir	ก กับ Antibacterial age	ents	•		
Ciprofloxacin	2	↑ INR moderate	Unknown ยายับยั้งผ่าน CYP 1A2 พบบ่อยใน ผู้สูงอายุที่ใช้ยาหลาย อย่าง	2-5 วัน	2-4 วัน (t _{1/2} 3-6 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Ciprofloxacin อาจ empiric ปรับขนาด warfarin ลดลง 10-15% จากขนาดที่ได้รับปกติ และ ติดตาม INR ใน 1 สัปดาห์
Cephalosporin - Cefoperazone - Cefoxitin - Ceftriaxone	2	↑ INR moderate	Unknown	NR	NR	ติดตาม INR ใน 1-2 เดือน
Azithromycin	1	T INR moderate	ลต metabolism ของ warfarin เกิด D/I ได้ บ่อย (ถ้ามีปัจจัยที่ เกี่ยวข้องกับค่า INR ร่วม ด้วย เช่น ไข้ ความอยาก อาหารลดลง)	3-7 วัน	NR ($t_{1/2}$ 1-2 ชม. สำหรับ active metabolite, oxypurinol, $t_{1/2}$ 15-25 ชม.)	รายงานการเกิด D/I ไม่แน่นอน ติตตามระดับ INR เมื่อเริ่มหรือหยุด ยา Azithromycin
Clarithromycin	1	↑ INR moderate	ยับยั้ง metabolism ของ warfarin (ผ่าน CYP 3A4 inhibition)	3-7 วัน	NR (t _{1/2} 5-7 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปตาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Clarithromycin อาจ empiric ปรับขนาด warfarin ลง 15- 25% และติดตามใน 1 สัปดาห์
Erythromycin	1	↑ INR moderate	ลดการ metabolism ของ warfarin (ผ่าน CYP 3A4 inhibition)	3-5 วัน	3-5 วัน (t _{1/2} 1.5 ชม.)	ติดตาม INR ใน 1-2 สัปตาห์ เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Erythromycin อาจ empiric ปรับขนาด warfarin ลง 10- 15% และติดตามใน 1 สัปดาห์
Norfloxacin Ofloxacin	2	1 INR moderate	Unknown	Delaye d	NR	ติดตาม INR ใน 1-2 เดือน และ ระมัดระวังเป็นพิเศษในผู้ป่วยสูงอายุ
Levofloxacin	2	↑ INR moderate	Unknown อาจมีผลผ่าน CYP 1A2 inhibition เกิด D/I อย่างมีนัยสำคัญ ใน ผู้ป่วยสูงอายุ	3-5 วัน	5-10 วัน	และมีโรคร่วมมาก ติดตาม INR ใน 1-2 เดือน เมื่อเริ่ม หรือหยุดยา Levofloxacin อาจ empiric ปรับขนาด warfarin ลง 0- 15% และติดตามใน 1 สัปดาห์
Moxifloxacin	1	↑ INR major		2-5 วัน	2-3 วัน (t _{1/2} ~12.7 ซม.)	หากจำเป็นต้องใช้ร่วมกัน ติดตาม INR ใน 1-2 สัปดาห์ เมื่อเริ่มหรือ ห ยุด ยา Moxifloxacin อาจ empiric ปรับขนาด warfarin ลง 0-25% และ ติดตามใน 1 สัปดาห์
Metronidazole	1	↑ INR major	ลดการ metabolism ของ warfarin (ผ่าน CYP 2C9 inhibition)	3-5 วัน	~2 วัน (t _{1/2} 8 ซม.)	หากจำเป็นต้องใช้ร่วมกัน ติดตาม INR ใน 1-2 สัปตาห์ เมื่อเริ่มหรือ หยุดยา Metronidazole อาจ empiric ปรับ ขนาด warfarin ลง 25-40% และ ติดตามใน 1 สัปดาห์

ชื่อยา	Sig	ผลของการเกิด DI	กลไก	ระยะเวลาที่ เริ่มมีผล	ระยะเวล	การจัดการ
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	rfarin กัง	L Antifungal dru	ıgs			
Ketoconazole	1	† INR	ลดการ metabolism ของ	2-5 วัน	3-14 วัน	ติดตาม INR อย่างใกล้ชิด ใน 1-2
Itraconazole	-	moderate	warfarin (ผ่าน CYP2C9	23 010	(Ketocona	สัปดาห์ เมื่อเริ่มต้นหรือหยุดยา
			และ 3A4)		zole t _{1/2} =	*AMS พิจารณาปรับลดขนาดยา
			0001 0 37 (47)		2-12 ซม;	warfarin แบบ empiric ลง 25-
					Itraconazo	30%
Fluconazole	1	† INR	ยับยั้งการ metabolism	2-3 วัน	7-10	ติดตาม INR อย่างใกล้ชิด ใน 1-2
		moderate	ของ warfarin		วัน (t _{1/2} =	สัปดาห์ เมื่อเริ่มต้นหรือหยุดยาโดย
			(ผ่าน CYP2C9 และ		~30 ซม.	เฉพาะในผู้ป่วยที่ไตทำงาน
			3A4)		Prolonge	บกพร่อง
					d ใน	*AMS พิจารณาปรับลดขนาดยา
			. v		ผู้สูงอายุ)	warfarin แบบ empiric ลง 25-
Voriconazole	1	1 INR	ยับยั้งการ metabolism	3-7 วัน	NR	ติดตาม INR อย่างใกล้ชิด ใน 1-2
		major	ของ warfarin (ผ่าน		(t _{1/2} = 6 ซม.)	สัปดาห์ เมื่อเริ่มต้นหรือหยุดยา
			CYP2C9)			Voriconazole
						*AMS พิจารณาปรับลดขนาดยา
						warfarin แบบ empiric ลง 25-
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	rfarin กับ	J Anticonvulsan				
Phenytoin	2	<u>ระยะแรก</u>	<u>ในช่วงแรก</u> ยา PHT จะ	Initial :	10-14	ติดตาม INR อย่างใกล้ชิด ใน 1-2
(PHT)		1 increase	เข้าไปแย่งจับกับ	1-3 วัน	วัน (t _{1/2} =	สัปดาห์ เมื่อเริ่มต้นหรือหยุดยา
		risk of	protein-binding sites		22 ซม.)	PHT
		bleeding	แทนที่ยา warfarin ส่วน	Subsequet:		*AMS แนะนำไม่ต้องปรับขนาดยา
		ระยะยาว	ในระยะยาว ยา PHT จะ	2-4 สัปดาห์		warfarin ในช่วงเริ่มการใช้ยา PHT
		↓ INR	ไปเหนี่ยวนำให้ เกิด			แต่ให้ติดตามค่า INR ใน 1 สัปดาห์
		moderate	hepatic metabolism			จากรายงานผู้ป่วยบางรายอาจต้อง
			ของยา warfarin			ปรับ ขนาดยา warfarin ขึ้นถึง
						50% ใน หลายสัปดาห์ต่อมา
						หลังจากเริ่มใช้ยา PHT นอกจากนี้
						ยา warfarin ยังมีผล ต่อระดับ
						ความเข้มข้นของยา PHT ใน เลือด
						ด้วย
Phenobarbital	1	↓ INR	เหนี่ยวนำให้เกิด hepatic	Delayed	NR	ติดตาม INR อย่างใกล้ชิด ใน 1-2
		moderate	metabolism ของยา		(t _{1/2} = 1.5-4.9	สัปดาห์ โดยเฉพาะเมื่อเริ่มต้น
			warfarin		วัน)	หรือหยุด ยา Phenobarbital
						จากรายงาน สามารถปรับเพิ่ม
						ขนาดยา warfarin 30-60%
Carbamazepine	2	↓ INR	เพิ่มการ metabolism	10-35 วัน	Delay	ติดตาม INR อย่างใกล้ชิด เมื่อ
(CBZ)		moderate -	ของ warfarin (ผ่าน		ed	เริ่มต้น หรือหยุดยา หรือปรับยา
		severe	CYP2C9)		(14-40	CBZ ให้เพิ่มขนาดยา warfarin
					วัน)	50-100% เมื่อเริ่มต้นใช้ CBZ
					(t _{1/2} = 12-17	และลดขนาดยา warfarin ลง
					ชม.)	~50% เมื่อหยุด CBZ
Valproic acid	5	1 INR minor	ยา Valproic acid จะ	Delayed	NR	~30% เมอกอุต Cb2 ปฏิกิริยานี้มีความรุนแรงปาน
varpioic acid	9	I IINK MINOR	ยา vaproic acid จะ เข้าไปแย่งจับกับ	Detayeu	INIA	บฏกรยานมหวามรุนแรงบาน กลาง หากจำเป็นต้องใช้ยา
						กลาง หากงาเบนตองเชยา ร่วมกัน ควรตรวจ ติดตามค่า
			protein-binding sites			
			แทนที่ยา warfarin			INR ให้อยู่ในช่วงเป้าหมาย

ชื่อยา	Sig	ผลของการเกิด DI	กลไก	ระยะเวลา ที่เริ่มมีผล	ระยะเวลาที่ เริ่มหมดผล	การจัดการ
ปฏิกิริยาระหว่างยา w	ı arfarin ก็	ı กับ Selective serotonir	ı ı re-uptake inhibitors	(SSRIs)		
Sertraline	2	† INR moderate	Unknown	Delayed	NR (t _{1/2} = 26 ซม.)	ควรหลีกเลี่ยงการใช้ยาร่วมกัน หาก จำเป็นต้องใช้ยาร่วมกัน ควรติดตามค่า PT/INR เมื่อเริ่มต้นหรือหยุดยา Sertraline และปรับขนาดยา warfarin ให้เหมาะสมต่อไป
Fluoxetine	2	† INR moderate	Unknown	Delayed	NR (t _{1/2} = 7-9 วัน)	ควรหลีกเลี่ยงการใช้ยาร่วมกัน หาก จำเป็นต้องใช้ยาร่วมกัน ควรติดตาม ภาวะเลือดออกผิดปกติ และค่า INR อย่างสม่ำเสมอ อย่างน้อย 10 วัน เมื่อ เริ่มให้หรือหยุดยา Fluoxetine และ ปรับขนาดยา warfarin ให้เหมาะสม
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	arfarin ก็					
Rifampicin	2	↓ INR moderate - severe	เหนี่ยวน าให้เกิด hepatic metabolism ของ ยา warfarin	1-3 สัปดาห์	1-5 สัปดาห์ (t _{1/2} = 1.5-5 ชม.)	ติดตามค่า INR ในทุก 1 สัปดาห์ เมื่อ เริ่มต้นหรือหยุดยา Rifampicin *AMS พิจารณาปรับเพิ่มขนาดยา warfarin แบบ empiric
Isoniazid	4	† INR moderate	ยับยั้งการ metabolism ของ warfarin (ผ่าน CYP2C9)	3-5 วัน	Delayed (t _{1/2} = 1-4 ซม.)	ติดตาม INR เมื่อเริ่มต้นหรือหยุดยา Isoniazid พิจารณาปรับลดขนาดยา warfarin แบบ empiric ลง 10-15% และติดตามอย่างใกล้ชิด (อย่างน้อยทุก สัปดาห์)
ปฏิกิริยาระหว่างยา wa	arfarin ก็	ับ Antineoplastic				
Cisplatin	1	↑ INR major	ยับยั้งการ metabolism ของ warfarin หรือการ สร้าง clotting factors	Delayed	NR	หากผู้ป่วยได้รับ warfarin ร่วมกับ cisplatin โดยเฉพาะในช่วง 3 วันแรก ของการรับยาเคมีบำบัด ควรมีการ ติดตามค่า INR ในช่วง 2 สัปดาห์แรก อย่างใกล้ชิด และติดตามอาการ เลือดออก และปรับขนาดยา warfarin ให้เหมาะสม * ควรระมัดระวังเป็นพิเศษ เนื่องจาก ผู้ป่วยมีปัจจัยที่มีผลต่อค่า INR หลาย อย่าง เช่น โรคมะเร็ง ภาวะโภชนาการ อาการข้างเคียงจากยาเคมีบำบัด อายุ เป็นต้น
Cyclophosphamide	1	↑ INR major	ยับยั้งการ metabolism ของ warfarin หรือการ สร้าง clotting factors	Delayed	NR (t _{1/2} = 3-12ชุม.)	ควรตรวจติดตามระดับ PT/INR อย่าง ใกล้ชิด ประมาณ 15 วันหลังได้รับยา (สูตร CMF) หรือประมาณ 1 วัน ใน สูตร CHOP ซึ่งระดับ PT จะกลับสู่ ระดับปกติ ประมาณ 48-72 ชม. หลัง ได้รับยาเคมีบำบัด และติดตามภาวะ เลือดออกจะเป็นปกติเมื่อมีการหยุดยา และลดขนาดยา warfarin

ชื่อยา	Sig	ผลของการ เกิด DI	กลไก	ระยะเวลาที่เริ่ม มีผล	ระยะเวลาที่ เริ่มหมดผล	การจัดการ
ปฏิกิริยาระหว่างยา v	/arfarin กั	บ Antineoplas	stic			
Tamoxifen	1	↑ INR major	- ยับยั้ง CYP2C9 ซึ่ง เป็น enzyme ที่ใช้ metabolite S- isomer warfarin - ยา Tamoxifen ไป แย่ง จับกับ plasma protein binding ทำ ให้ระดับยา warfarin ในเลือดเพิ่มขึ้น	Delayed ~ 3-6 สัปดาห์	~ 4-10 สัปดาห์ (t _{1/2} = 7-14 ชม.)	ควรตรวจติดตามระดับ PT/INR อย่าง น้อย 1-3 วัน หลังได้รับยาทั้ง 2 ตัว ร่วมกัน * ในกรณีที่เกิดภาวะ bleeding ควร แก้ไขโดยวิธีก าร supportive care เช่น การให้ FFP, vitamin K, hold warfarin แล้วติดตาม PT/INR อย่าง ใกล้ชิด และ sign of bleeding หรือ ปรับลดขนาดยา warfarin (อาจเริ่มที่ 1 mg/day) *** หากจำเป็นต้องใช้ยา 2 ตัวนี้ร่วมกัน ควรเริมใช้ Low dose warfarin และ มีการติดตามระดับ PT/INR และปรับ ขนาดยา warfarin ให้เหมาะสม ต่อไป
Fluorouracil (5-FU)	1	† INR major	Unknown	2-4 สัปดาห์	Delayed (t _{1/2} = 18-20 นาที)	ควรติดตามค่า INR ที่สัปดาห์ที่ 3 เพื่อ ปรับขนาด ยา warfarin (หากจำเป็น ควรลดขนาด warfarin ลง 20-70%) หลังจากสิ้นสุดการรักษาด้วย 5-FU อาจต้องปรับเพิ่มขนาดยา warfarin ภายใน 30 วัน เพื่อให้ได้ INR ตาม เป้าหมาย
ปฏิกิริยาระหว่างยา เ	warfarin	กับ H₂ - recep				
Ranitidine	1	† INR moderate	ยับยั้งการ metabolism ของ warfarin	1-2 สัปดาห์	3-7 วัน (t _{1/2} = 1.9-3 ชม.)	ติดตาม INR เมื่อเริ่มต้นหรือหยุดยา Ranitidine ใน 1-2 สัปดาห์ โดยอาจ พิจารณาใช้ยา Famotidine หรือ Nizatidine แทน Ranitidine ได้

<u>หมายเหตุ</u>

AMS: Anticoagulation Management Services, DI: Drug interactions, INR: international normalized ratio, NR: No report

Onset หมายถึง ระยะเวลาที่เริ่มปรากฏผลทางคลินิก แบ่งเป็น 2 ระดับ คือ

- Rapid หมายถึง ปฏิกิริยาเกิดขึ้นภายใน 24 ชั่วโมง
- Delayed หมายถึง ปฏิกิริยาเกิดขึ้นใช้เวลานานเป็นวัน หรือสัปดาห์

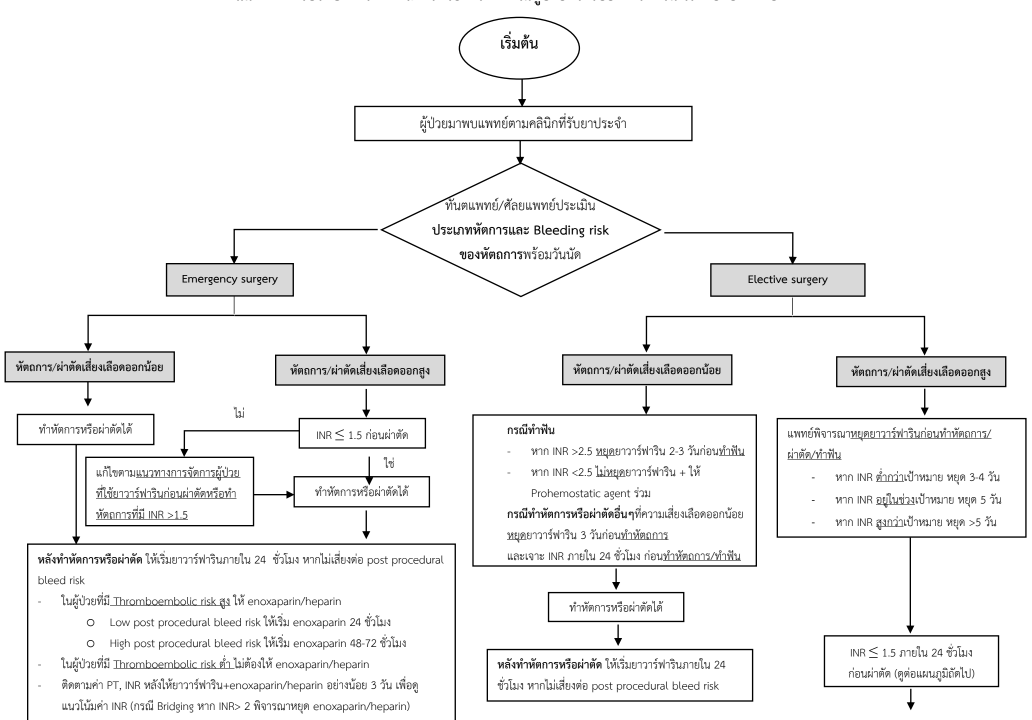
Severity เป็นการประเมินความรุนแรงของปฏิกิริยาที่เกิดขึ้น แบ่งเป็น 3 ระดับ คือ

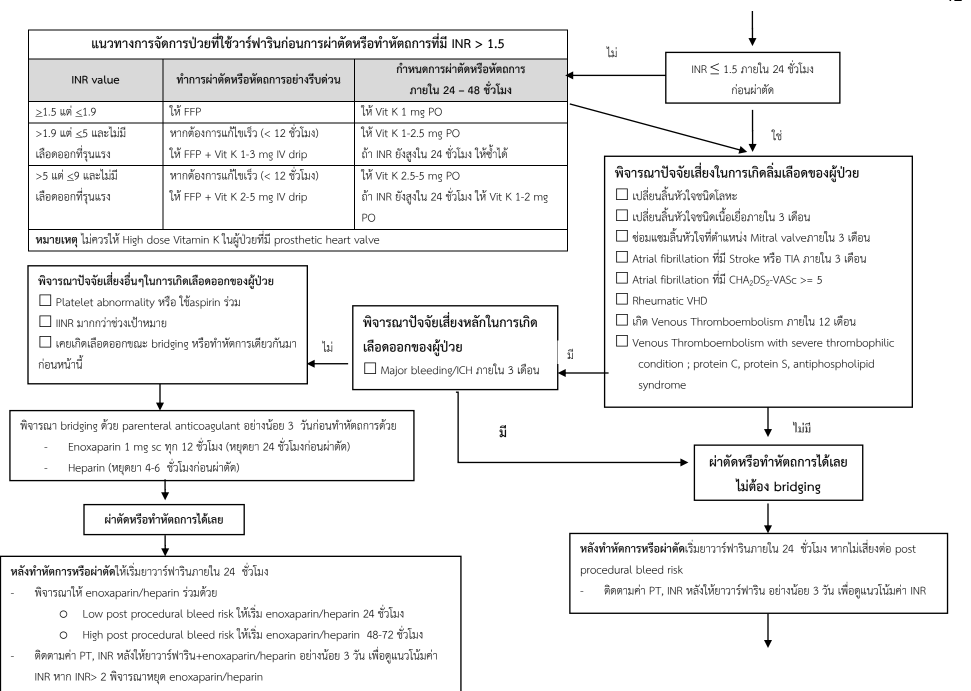
- Major : ผลที่เกิดขึ้นก่อให้เกิดอันตรายถึงชีวิตหรือเกิดความเสียหายอย่างถาวร
- Moderate : ผลที่เกิดขึ้นทำให้ผู้ป่วยมีอาการแย่ลง ต้องการการรักษาเพิ่มขึ้น หรืออยู่ในโรงพยาบาลนานขึ้น
- Minor : ผลที่เกิดขึ้นน้อย ไม่จำเป็นต้องได้รับการรักษา

Significant rating (ระดับนัยสำคัญ) มีการกำหนดเป็นตัวเลข ตั้งแต่ 1-5 ดังนี้

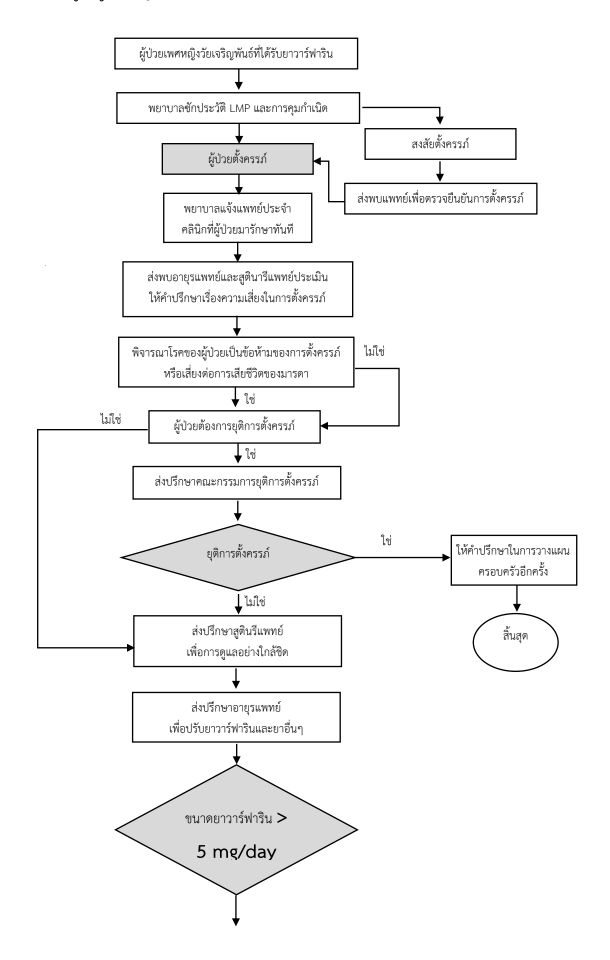
- ระดับที่ 1 หมายถึง severity ระดับ Major, Documentation ระดับ suspected หรือ probable
- ระดับที่ 2 หมายถึง severity ระดับ Moderated, Documentation ระดับ suspected หรือ probable
- ระดับที่ 3 หมายถึง severity ระดับ Minor, Documentation ระดับ suspected หรือ probable
- ระดับที่ 4 หมายถึง severity ระดับ Major/Moderated, Documentation ระดับ possible
- ระดับที่ 5 หมายถึง severity ระดับ Minor, Documentation ระดับ possible หรือ unlikely

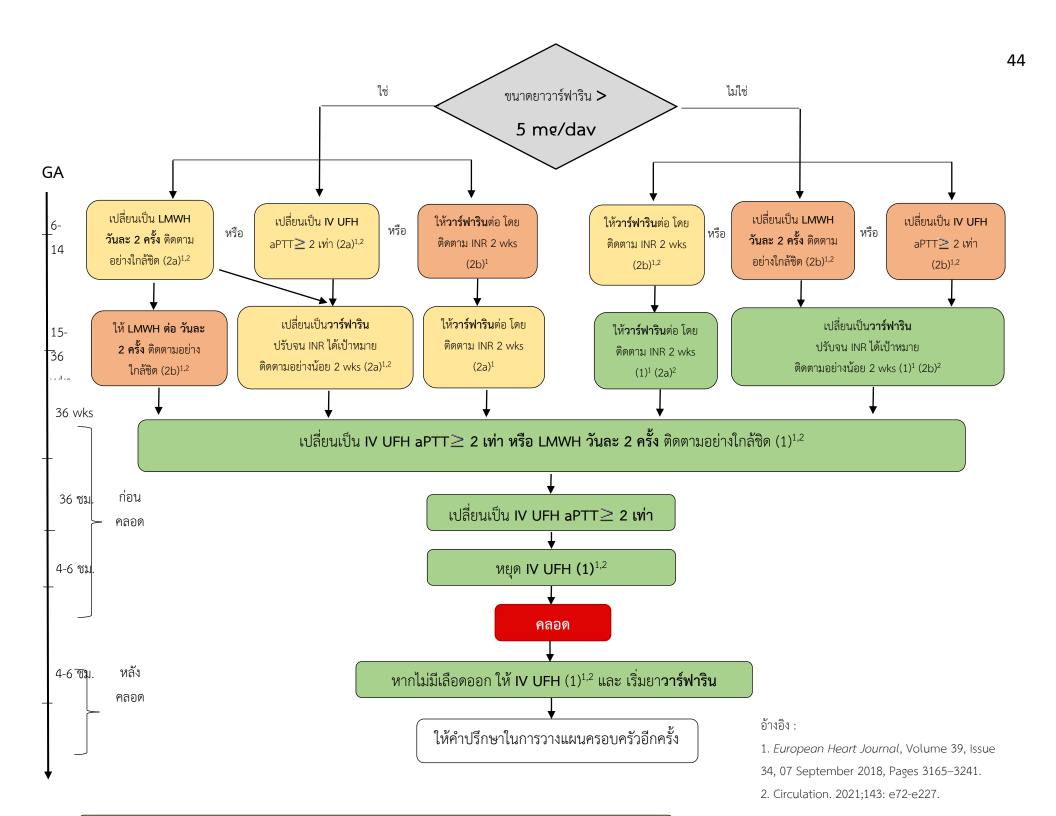
แนวทางการปรึกษาการทำหัตถการหรือการผ่าตัดในผู้ป่วยที่ได้รับยาวาร์ฟาริน โรงพยาบาลลำปาง





แนวทางการดูแลผู้ป่วยหญิงตั้งครรภ์ที่ในขณะที่ได้รับยาวาร์ฟาริน โรงพยาบาลลำปาง







แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drugs : น้ำมันกัญชา THC oil

รูปแบบยาและความแรง:

- GPO THC riched cannabis oil (THC 0.5 mg/drop) 5ml
- ชนิดหยดใต้ลิ้น (sublingual drop)
 onset 15 min
- ขนาดบรรจุ 5 ml (ประมาณ 130 หยด/5 ml)

Indication

- ภาวะคลื่นไส้อาเจียนจากยาเคมีบำบัด
- ภาวะปวดประสาทที่ดื้อต่อการรักษา (intractable neuropathy)
- ภาวะเบื่ออาหารในผู้ป่วย AIDs ที่มีน้ำหนักตัวน้อย
- การเพิ่มคุณภาพชีวิตในผู้ป่วยที่ได้รับการดูแลแบบ ประคับประคอง
- **หมายเหตุ สั่งใช้โดยแพทย์ที่ผ่านการอบรมการ ใช้สารสกัดกัญชาทางการแพทย์ สำหรับบุคลากร ทางการแพทย์ เท่านั้น**

ขนาดและวิธีใช้ยา

- ไม่มีขนาดเริ่มต้นที่แน่นอน ขนาดยาที่เหมาะสม ขึ้นกับลักษณะของผู้ป่วยแต่ละคน
- เริ่มต้นขนาดต่ำๆ และปรับเพิ่มขนาดช้าๆ จนได้ ขนาดยาเหมาะสมที่ให้ผลการรักษาสูงสุดและเกิด ผลข้างเคียงต่ำสุด แนะนำให้ใช้ก่อนนอนและมีผู้ดูแล ใกล้ชิด

Side effect:

ผู้ที่เริ่มต้นรักษา และได้รับผลิตภัณฑ์กัญชาเป็นครั้ง แรก ควรเริ่มที่ขนาดต่ำมากๆ หากเกิดผลข้างเคียง ควรปฏิบัติดังนี้

- 1. ปรับลดขนาดยา เมื่อพบอาการ
 - a. มึนเวียนศีรษะ (dizziness)
 - b. เสียความสมดุล (loss of co-ordination)
 - c. หัวใจเต้นซ้า (bradycardia)
 - d. ความดันโลหิตผิดปกติ (abnormal blood pressure)
- 2. หยุดใช้ทันที่เมื่อพบอาการ
 - a. สับสน (disorientation)
 - b. กระวนกระวาย (agitation)
 - c. วิตกกังวล (anxiety)
 - d. ประสาทหลอน (hallucination)
 - e. โรคจิต (psychosis)

ข้อห้ามใช้:

- ผู้มีประวัติแพ้กัญชา หรือสารที่เป็นตัวทำละลายใน การสกัด (solvent)
- ผู้ที่เป็น angina, peripheral vascular disease, cerebrovascular disease และ arrhythmia
- ผู้ที่เป็นโรคจิตมาก่อน หรือมีอาการของโรคอารมณ์ แปรปรวน หรือ โรควิตกกังวล
- หลีกเลี่ยงการใช้ในสตรีมีครรภ์ สตรีให้นมบุตร

Monitoring:		
[] BP	[] HR	
[] AST	[] ALT	
[] Scr	[] eGFR	



แนวปฏิบัติการใช้ยา High Alert Drug: ยาเคมีบำบัด

การจัดหาและการจัดเก็บ

- จัดซื้อยาในขนาดความแรงที่ทำให้ผู้ป่วยสะดวกต่อ
 การใช้ยา หรือ สะดวกต่อการเตรียมยา
- หากเป็นยาเม็ดควรบรรจุอยู่ในแผง เพื่อป้องกันการ
 ปนเปื้อน และการฟุ้งกระจาย ง่ายต่อการชี้บ่งยา
 โดย ระบุชื่อยา และความแรงของยา
- ไม่มีการสำรองยาบนหอผู้ป่วย

การสั่งใช้ยา

- หลีกเลี่ยงการสั่งยาโดยวาจา
- แพทย์ควรเขียนคำสั่งใช้ยาด้วยตนเอง ใน preprint order เพื่อลดการคัดลอกคำสั่งโดยบุคลากร การแพทย์
- รายละเอียดที่ต้องระบุใน preprint order
 - O สูตร (Protocol) ที่ใช้
 - 0 น้ำหนัก ส่วนสูง
 - O เจือจางในสารละลายชนิดใด ปริมาณเท่าไร ความต้องการรวม
 - วิถีทางการบริหาร อัตราเร็วในการให้ยา
 - การตรวจติดตามค่าพารามิเตอร์และการดำเนินการอื่นๆเช่นการแจ้งแพทย์หากผลการตรวจติดตามไม่เป็นไปตาม ความมุ่งหมาย

การติดตามผล

- เฝ้าระวังการแพ้ หรือ ภาวะ hypersensitivity
- เฝ้าระวังภาวะ extravasations หรือ phlebitis
- สังเกตอาการข้างเคียงของยา ตามชนิดของยา

การเตรียมยา

- หอผู้ป่วยส่งคำสั่งใช้ยา preprint order ไปที่ งานผลิตยา
- เภสัชกรคนที่ 1 ตรวจสอบคำสั่งใช้ยาพิจารณา ความเข้มข้นของยาและวิถีการบริหาร หากพบ ความไม่เหมาะสมส่งปรึกษาแพทย์ถ้าถูกต้อง แล้วพิมพ์ฉลากยา
- เภสัชกรคนที่ 2 เตรียมยาตามคำสั่งใช้ยาที่แก้ไข ถูกต้องแล้ว ติดฉลากให้เป็นไปตามข้อกำหนด อย่างน้อยประกอบด้วย ชื่อผู้ป่วย ชื่อยา ความ แรง ขนาดยาที่ให้ และหากเป็นยาเตรียม ระบุ สารละลายที่ผสมและวันหมดอายุของยาเตรียม ด้วย
- เภสัชกรคนที่ 3 ตรวจสอบความถูกต้อง ก่อน
 จ่ายให้หอผู้ป่วย

การบริหารยา

- มีการ double check ก่อนให้ยาโดยพยาบาล
 2 คน ดูชื่อผู้ป่วย ชื่อยา ความเข้มข้นของยา
 และวิถีการบริหาร โดยตรวจสอบยาที่ได้รับมา
 กับ preprint order
- พลิกถุงยาที่ผสมแล้ว กลับไปกลับมา เพื่อมั่นใจ
 ว่ายากระจายตัวสม่ำเสมอ
- บริหารยาผ่านเครื่องควบคุมการหยดยา
- หากมีการให้ยาเคมีบำบัดหลายตัวระหว่างให้ยา
 ตัวถัดไปควรให้ NSS ไล่เส้นอย่างน้อย 20 ซีซี