แบบฟอร์มอนุมัติการใช้ยา deferasirox ครั้งแรก ข้อบ่งใช้ธาลัสซีเมีย (transfusion dependence)

(รายละเอียดการใช้ยาโปรดอ้างอิงจากแนวทางกำกับการใช้ยา)

ล//.25					
สกุล		2.เพศ Oชาย Oหญิง			
ชน 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆					
/	8. อายุปี	เดือน			
ปสข.	O ประกันสังคม				
งวัสดิการข้าราชการ	o อื่นๆ				
เโลกรัม	11. ส่วนสูง เซน	าษูเทดง			
	। । ବଳ ଶ୍ର ଅଧା				
	· -				
2. ผู้ป่วยเป็นธาลัสซีเมียชนิดพึ่งพาเลือด* 🔾 ใช่ 🔾 ไม่ใช่					
ได้รับ hypertransfusion มาแล้ว ปี <i>หรือ</i> ได้รับเลือด (transfusion) มาแล้วครั้ง					
* ได้รับ hypertransfusion (ได้รับเลือด 1 ถุง ทุก 4-6 สัปดาห์) มากกว่า 1 ปี <i>หรือ</i>					
	0 ครั้ง				
_					
	🔾 ผิดปกติ ระบุ:	/25			
🔾 ปกติ	🔾 ผิดปกติ ระบุ:	วันที/25			
ตรวจ	ผลการตรวจ	วันที่ส่งตรวจ			
atinine	mg/dl	IL/.25			
	U/l	/L//.25			
	U/l	/L/.25			
olute neutrophil c	count/ µl	ıL//.25			
าารตรวจ serum fer	rritin ครั้งที่ 1ng/ml	ıL/25			
	4.AN	.//			

3.1	กรณีผู้ป	ไวยอายุ 2-6 ปี	\mathbf{O} ld	O ไม่ใช่			
	มี <u>ข้อใดข้</u>	<u>์อหนึ่ง</u> ต่อไปนี้					
	3.1.1	serum ferritin มากกว่า 1000 ng/mL ติดต่อกันอย่างน้อย 2 ครั้ง**	O ld	O ไม่ใช่			
	3.1.2	Liver Iron Concentration (LIC) จากการผ่าตัดขึ้นเนื้อ (biopsy) หรือ	O ใช่	O ไม่ใช่			
		MRI เกิน 7 mg ต่อกรัมของน้ำหนักเนื้อตับแห้ง <u>พร้อมแนบหลักฐานประกอบ</u>					
3.2	**วัดห่า	งกันอย่างน้อย 1 เดือน					
	กรณีอา	ยุมากกว่า 6 ปี	O Id	\mathbf{O} lild			
	ผู้ป่วยสม	งควรได้รับ deferasirox ด้วยเหตุผล <u>ข้อใดข้อหนึ่ง</u> ดังต่อไปนี้					
	3.2.1	เกิดอาการไม่พึ่งประสงค์จากdeferiprone ตามสาเหตุ <u>ข้อใดข้อหนึ่ง</u> ดังต่อไปนี้	O Id	O ไม่ใช่			
	O (1) 5	มีอาการแพ้ยา deferiprone ระบุรายละเอียดอาการแพ้					
	O (2) I	ผลตรวจALT หรือ AST มากกว่า 2.5 เท่าของ upper limit ของค่าปกติ					
		ระบุผลตรวจ ALTU และ/หรือ ASTU					
	O (3) มีภาวะ neutropenia (absolute neutrophil count)/µL และเกิดซ้ำหลังจาก rechallenge						
	O (4)	มีภาวะ severe neutropenia (absolute neutrophil count)/µL					
	O (5)	มี severe arthropathy โปรคระบุรายละเอียด					
	G	จนต้องหยุดยา และเกิดซ้ำอีกหลังจาก rechallenge					
	O (6)	มีภาวะ intolerance ต่อการให้ยา deferiprone โดยมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา	deferipr	one			
	<	โดยประเมินแล้วพบว่ามีระดับความรุนแรง grade และเกิดซ้ำอีกหลังจ	าก recha	allenge			
	1	หมายเหตุ:ความรุนแรงประเมินตาม CTCAE ตั้งแต่ grade 3 ขึ้นไปไม่ต้อง rech	allenge				
ทุกข้อ (1) ถึง (6)	ต้องผ่านการประเมินและยืนยันโดยระบบ Adverse Drug Reactions ของสถาง	มพยาบาด	าแล้ว			
(CTCAE	= Comr	mon Terminology Criteria for Adverse Events)					
	3.2.2	ใช้ deferiprone แล้วล้มเหลว <i>ตามเกณฑ์ทุกข้อดังต่อไป</i> นี้	O Id	O ไม่ใช่			
	(1)	ผู้ป่วยมีความร่วมมือในการใช้ยา deferiprone					
	🗖 (2) มีการใช้ยา deferiprone ในขนาดสูงสุดที่ผู้ป่วยสามารถทนได้หรือถึงระดับ 100 mg/kg/day						
	4	ระบุขนาดยาที่ใช้ล่าสุดmg/kg/day					
	🗖 (3) มีระดับ serum ferritin > 2500ng/mL โดยระดับ serum ferritin ไม่ลดลงหรือเพิ่มขึ้น						
	หลังรับยาไปแล้วเป็นเวลา 1 ปี <i>หรือ</i> ลดลงไม่ถึง 15% จากค่าเริ่มต้นหลังรับยาไปแล้วเป็นเวลา 2 ปี						
		ระยะเวลาที่ได้ยา deferiproneปีเดือน					
		ระบุ serum ferritin เริ่มต้นng/mL วันที่	//.	25			
		ระบุ serum ferritin ล่าสุดng/mL วันที่	//.	25			
		serum ferritin ที่ลดลงคิดเป็น%					

4. ขนาดยา deferasirox ที่จะใช้มิลลิกรั	ม/วันคิดเป็นม็ด/วัน	
(ขนาดยาที่แนะนำ เริ่มต้น 20 mg/kg/day สามารถปรับขน	มาดยาเพิ่มขึ้นครั้งละ 5-10 mg/kg/day ทุก 3-	-6 เดือนขนาดยา
สูงสุด 40 mg/kg/day)		
แพทย์ผู้สั่งใช้ยา	สำหรับผู้อนุมัติตามที่กอ	งทุนฯ กำหนด
ลงชื่อ	O อนุมัติ	O ไม่อนุมัติ
()	ลงชื่อ	
ว	()
	n	

แบบฟอร์มขออนุมัติใช้ยา deferasirox ต่อเนื่อง ข้อบ่งใช้ธาลัสซีเมีย (transfusion dependence)

(รายละเอียดการใช้ยาโปรดอ้างอิงจากแนวทางกำกับการใช้ยา)

นที่เริ่มอนุมัติให้ใ			
นเดือนปีที่กรอกข้	ข้อมูล/25		
ข้อมูลผู้ป่วย			
า. ชื่อ	สกุล		2. เพศ O ชาย Oหญิง
3. HN	4. AN	5. รหัสโรงพยาบาล	
 เลขที่ประจำตัวปร 	ะชาชน 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆 🗆		
7. วันเดือนปีเกิด	/	8. อายุปี	เดือน
9. สิทธิ์การรักษา (🔾 สปสช.	O ประกันสังคม	
(🔾 สวัสดิการข้าราชการ	🔾 อื่นๆ	
10. น้ำหนักตัว	กิโลกรัม	11 ส่วนสง	ง เซนติเมตร
		11.010000	4 6 II MON 160 A M 16
ກ້ວນວາດ ເຄລີ່ມີຄ		11. 0105000	612001000010
ข้อมูลทางคลินิก 1 ยังไวยไงเลยใง	ภวว≃ terminally ill /ไรเ่องเรีย		
 1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน	ภาวะ terminally ill (ไม่อนุมัด		
1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน 2. ผลตรวจทางห้	้องปฏิบัติการ	ติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย termina	al ill) 🔾 ใช่ 🔾 ไม่ใช่
1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน 2. ผลตรวจทางห้ การมองเห็น	้องปฏิบัติการ 🔾 ปกติ 🤇	ติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย termina	al ill) O ใช่ O ไม่ใช่ วันที่//.25
- 1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน 2. ผลตรวจทางห้	้องปฏิบัติการ 🔾 ปกติ 🤇	ติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย termina	al ill) 🔾 ใช่ 🔾 ไม่ใช่
1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน 2. ผลตรวจทางห้ การมองเห็น	้องปฏิบัติการ 🔾 ปกติ 🤇	ติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย termina	al ill) O ใช่ O ไม่ใช่ วันที่//.25
1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน 2. ผลตรวจทางห้ การมองเห็น	้องปฏิบัติการ O ปกติ O ปกติ	ติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย termina	al ill) 🔾 ใช่ 🔾 ไม่ใช่
1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน 2. ผลตรวจทางห้ การมองเห็น	ื้องปฏิบัติการ	ติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย termina	al ill) 🔾 ใช่ 🔾 ไม่ใช่
1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน 2. ผลตรวจทางห้ การมองเห็น	ช้องปฏิบัติการ	ติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย termina	al ill) 🔾 ใช่ 🔾 ไม่ใช่
1. ผู้ป่วยไม่อยู่ใน 2. ผลตรวจทางห้ การมองเห็น	องปฏิบัติการ O ปกติ O ปกติ การตรวจ creatinine AST ALT	ติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย termina	al ill) 🔾 ใช่ 🔾 ไม่ใช่

4.	ได้รับยา def	ferasirox มาแล้วเป็นเวลาปีเดือน			
		ระบุ serum ferritin เริ่มต้นng/mL วั	ันที่/.25		
		serum ferritin ที่ลดลงคิดเป็น%			
5.	ผู้ป่วยสมคว	รได้รับยาต่อเนื่อง โดยเหตุผล <u>ข้อใดข้อหนึ่ง</u> ดังต่อไปนี้			
	• 72	ดับ serum ferritin ลดลงหรือ ไม่เพิ่มขึ้นหลังรับยาไป	แล้วเป็นเวลา 1 ปี	O ld	O ไม่ใช่
	• 72	้ดับ serum ferritin ลดลงมากกว่าหรือเท่ากับ15% จา	ากค่าเริ่มต้น	O ld	O ไม่ใช่
	หลั	ลังรับยาไปแล้วเป็นเวลา 2ปี			
	หมายเหตุ	ระดับ serum ferritin ลดเหลือต่ำกว่า 500 ng/mLใ	เห้พิจารณาลดขนาดยา แล	ะหยุดยา	หากระดับ serum
		ferritin ลดเหลือต่ำกว่า 300 ng/mL และสามารถเรื	ริมใช้ยา deferasirox ได้ให	ม่หาก se	rum ferritin
		มากกว่า 500 ng/mL			
	แพทย์ผู้สั่ง	ใช้ยา	สำหรับผู้อนุมัติตา	ามที่กอง	ทุนฯ กำหนด
ลง	ชื่อ		Oอนุมัติ		O ไม่อนุมัติ
	()	ลงชื่อ		
	ว		()
			a		