

ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ ๑๗๙๗

กรมบัญชีกลาง

ถนนพญาไท ๒๖ แขวงปทุมวัน กรุงเทพฯ ๑๐๔๐๐

๒๕ เมษายน ๒๕๖๗

เรื่อง หลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคหืดขั้นรุนแรง

เรียน ปลัดกระทรวง อธิบดี ผู้ว่าราชการจังหวัด เลขาธิการ ผู้อำนวยการ อธิการบดี ผู้อำนวยการตรวจเงินแผ่นดิน  
ผู้บัญชาการตำรวจนครบาล ผู้อำนวยการสถานพยาบาลของทางราชการ

อ้างถึง ๑. หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/๑ ๓๔ ลงวันที่ ๑๙ มกราคม ๒๕๖๑

๒. หนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค ๐๔๑๖.๒/๒ ๒๑ ลงวันที่ ๑๐ มกราคม ๒๕๖๒

สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Biologic สำหรับรักษาโรคหืดขั้นรุนแรง (ยา Omalizumab  
ยา Benralizumab และยา Dupilumab)

๒. แบบฟอร์มกำกับการใช้ยา

ตามหนังสือที่อ้างถึง ๑ และ ๒ กรมบัญชีกลางกำหนดให้รายการรักษาโรคงมเริงและโลหิตวิทยา<sup>๑</sup> และยาประเภทอื่น ๆ ที่มีค่าใช้จ่ายสูง ซึ่งเป็นลงทะเบียนยาใหม่ทุกประเภทที่ขึ้นทะเบียนกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ตั้งแต่วันที่ ๑ มกราคม ๒๕๖๑ เป็นต้นไป จะไม่สามารถเบิกได้ จนกว่าจะมีการพิจารณาปรับเข้าระบบ Prior Authorization (PA) หรือกรอบรายการฯ แล้วแต่กรณี ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

กรมบัญชีกลางพิจารณาแล้ว ขอเรียนว่า ปัจจุบันมียาที่ใช้สำหรับผู้ป่วยโรคหืดขั้นรุนแรง ซึ่งเป็นยาที่ขึ้นทะเบียนยาใหม่กับ อย. ตั้งแต่วันที่ ๑ มกราคม ๒๕๖๑ เป็นต้นมา ประกอบด้วยยา Benralizumab และยา Dupilumab ดังนั้น เพื่อให้ผู้มีสิทธิและบุคคลในครอบครัวสามารถเข้าถึงยา ที่จำเป็นและมีประสิทธิภาพภายใต้การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลที่เป็นไปอย่างเหมาะสมและสอดคล้อง กับภาระงบประมาณ กรมบัญชีกลางจึงได้ร่วมกับสมาคมอุรเวช์แห่งประเทศไทย ในพระบรมราชูปถัมภ์ กำหนดแนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายาสำหรับผู้ป่วยโรคหืดขั้นรุนแรงที่สอดคล้องกับแนวเวชปฏิบัติขั้น โดยอาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๔ วรรคหนึ่ง (๑) และวรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติเงินสวัสดิการ เกี่ยวกับการรักษาพยาบาล พ.ศ. ๒๕๕๓ และที่แก้ไขเพิ่มเติม อธิบดีกรมบัญชีกลางโดยได้รับมอบอำนาจ จากรัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลัง จึงเห็นสมควรดำเนินการ ดังนี้

๑. กำหนดให้การเบิกจ่ายค่ายา Omalizumab ยา Benralizumab และยา Dupilumab สำหรับรักษาโรคหืดขั้นรุนแรง ต้องเป็นไปตามแนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายาที่กรมบัญชีกลางกำหนด รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๑ ทั้งนี้ ขอให้แพทย์ผู้ทำการรักษาบันทึกข้อมูลของผู้ป่วยลงในแบบฟอร์ม กำกับการใช้ยา และเก็บหลักฐานเพื่อประโยชน์ในการตรวจสอบจนกว่าการจัดทำระบบลงทะเบียนจะแล้วเสร็จ รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๒

๒. กำหนด ...

๒. กำหนดให้สถานพยาบาลเป็นผู้เบิกค่ายา Omalizumab ยา Benralizumab และยา Duplitumab แทนผู้มีสิทธิในระบบเบิกจ่ายตรงเท่านั้น โดยการจัดทำข้อมูลเพื่อส่งเบิกค่ายาดังกล่าวให้ถือปฏิบัติตามหน่วยงานที่ได้รับมอบหมายจากกรมบัญชีกลางกำหนด ทั้งนี้ สำหรับการเบิกค่ายา Benralizumab และยา Dupilumab ในกรณีรักษาผู้ป่วยโรคอื่นนอกเหนือจากโรคที่กรมบัญชีกลางกำหนดตามหนังสือฉบับนี้ จะไม่สามารถเบิกจ่ายจากการทางราชการได้

๓. กรมบัญชีกลางร่วมกับสมาคมอุรูเวช์แห่งประเทศไทย ในพระบรมราชูปถัมภ์ จะดำเนินการกำกับและประเมินคุณภาพการรักษาผู้ป่วยโรคหิดขันรุนแรง เพื่อให้การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคหิดขันรุนแรงมีประสิทธิภาพมากยิ่งขึ้น

ทั้งนี้ ให้มีผลใช้บังคับสำหรับค่ารักษาพยาบาลที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๒ พฤษภาคม ๒๕๖๗ เป็นต้นไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งให้ผู้มีสิทธิและเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทราบและถือปฏิบัติต่อไป

กลุ่มผู้เข้ากระบวนการคัดสักรักษา	๙๖๔
วันที่	๒๖ พฤษภาคม ๒๕๖๗
เวลา	๑๘.๐๐

นายแพทย์พันธุ์กัลยาณ  
ศ.

๒๖ พฤษภาคม ๒๕๖๗

ขอแสดงความนับถือ

(นางแพตริเชีย มงคลวนิช)

อธิบดีกรมบัญชีกลาง

กองสวัสดิการรักษาพยาบาล

กลุ่มงานนโยบายสวัสดิการรักษาพยาบาล

โทร. ๐ ๒๑๒๗ ๗๐๐๐ ต่อ ๖๘๕๐

โทรสาร ๐ ๒๑๒๗ ๗๑๕๗

ไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ saraban@cqd.go.th

**แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Biologic สำหรับรักษาโรคที่ดีขึ้นรุนแรง  
(ยา Omalizumab ยา Benralizumab และยา Dupilumab)  
(ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค 0416.2/ว 228 ลงวันที่ 24 เมษายน 2567)**

**1. คุณสมบัติของสถานพยาบาล**

สถานพยาบาลที่มีการใช้ยาต้องเป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค โดยมีแพทย์เฉพาะทางตามที่ระบุไว้ในข้อ 2 รวมทั้งมีแพทย์เฉพาะทางสาขาอื่น ที่พร้อมจะดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อน ที่อาจจะเกิดจากโรคและ/หรือการรักษา

**2. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา**

2.1 เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรืออนุญาตจากแพทยสภาในสาขาอายุรศาสตร์โรคระบบทางเดินหายใจและภาวะวิกฤติโรคระบบทางเดินหายใจ หรืออายุรศาสตร์โรคภูมิแพ้ ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลตามข้อ 1

2.2 อายุรแพทย์ทั่วไปที่ได้รับมอบหมายจากผู้อำนวยการโรงพยาบาล ให้เป็นแพทย์ผู้ดูแล ติดตามการรักษา และให้บริการการรักษาผู้ป่วยโรคที่ดีขึ้นรุนแรงที่ได้ยา Omalizumab ยา Benralizumab หรือยา Dupilumab ที่ส่งต่อจากอายุรแพทย์โรคระบบทางเดินหายใจและภาวะวิกฤติโรคระบบทางเดินหายใจ หรือ อายุรแพทย์โรคภูมิแพ้ ทั้งนี้ ให้เก็บบันทึกหลักฐานการส่งต่อ การรับคำปรึกษา และการตรวจรักษา ในการกำกับดูแลของอายุรแพทย์โรคระบบทางเดินหายใจ หรืออายุรแพทย์โรคภูมิแพ้ที่เป็นผู้ส่งผู้ป่วยมา ให้พร้อมสำหรับการตรวจสอบ

**3. เกณฑ์การวินิจฉัยโรคและความรุนแรงของโรค**

3.1 ผู้ป่วยได้รับการวินิจฉัยเป็นโรคที่ดีขึ้นรุนแรง (severe asthma) และไม่สามารถควบคุมอาการได้ด้วยยา inhaled corticosteroid ขนาดสูง ร่วมกับ long-acting beta-2 agonist ตาม GINA guideline step 5 มาเป็นระยะเวลา  $\geq 6$  เดือน

3.2 ผู้ป่วยไม่สามารถควบคุมอาการที่ดีได้ ตามข้อใดข้อหนึ่ง ต่อไปนี้

3.2.1 ตรวจ spirometry พบ FEV1 ต่ำกว่าร้อยละ 80 ของค่าปกติ

3.2.2 เคยใส่ท่อช่วยหายใจ (intubation) หรือ mechanical ventilatory support

3.2.3 มีอาการกำเริบอย่างรุนแรง (severe exacerbation) โดยผู้ป่วยต้องได้ systemic corticosteroid เทียบเท่า oral prednisolone  $\geq 30$  mg ติดต่อ กันตั้งแต่ 3 วันขึ้นไป  $\geq 2$  ครั้ง ต่อปี

3.2.4 มีประวัติการใช้ยาสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน (prednisolone)  $> 10$  mg ต่อวัน ติดต่อ กันนานเกินกว่า 30 วัน

**4. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา**

ผู้ป่วยโรคที่ดีขึ้นรุนแรงที่มีเกณฑ์วินิจฉัยครบตามข้อ 3

4.1 อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Benralizumab สำหรับโรคที่ดีขึ้นรุนแรง ชนิดอีโอดิโนฟิลสูง (severe eosinophilic asthma) ใช้เป็นยาเพิ่มร่วมกับการรักษาเดิม (add-on maintenance treatment) ในผู้ป่วยที่มีอายุตั้งแต่ 18 ปี ขึ้นไป โดยมีเงื่อนไขดังต่อไปนี้

4.1.1 มีระดับ blood eosinophil  $\geq 150$  cell/ $\mu$ l

4.2 อนุมัติการเบิกจ่าย Omalizumab สำหรับโรคที่ดีขึ้นรุนแรง ชนิดภูมิแพ้สูง (severe allergic asthma) ใช้เป็นยาเพิ่มร่วมกับการรักษาเดิม (add-on maintenance treatment) ในผู้ป่วยที่มีอายุตั้งแต่ 6 ปี ขึ้นไป โดยมีเงื่อนไขดังต่อไปนี้



4.2.1 มีผลแสดง sensitization ต่อ antigen โดยวิธี skin prick test หรือ specific IgE

4.2.2 Total IgE ในเลือด มีระดับ 30 - 1500 IU/ml

4.3 อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Dupilumab สำหรับโรคที่ดีขึ้นรุนแรง ชนิดอีโซสิโนฟิลสูง (severe eosinophilic asthma) ใช้เป็นยาเพิ่มร่วมกับการรักษาเดิม (add - on maintenance treatment) ในการรักษาโรคตามเกณฑ์วินิจฉัยนี้ ในผู้ป่วยที่มีอายุ ตั้งแต่ 18 ปีขึ้นไป โดยมีเงื่อนไขข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

4.3.1 มีระดับ blood eosinophil  $\geq 150$  cell/ $\mu$ l และ/หรือ มีค่า FeNO  $\geq 25$  ppb

4.3.2 มีอาการผิวหนังอักเสบ (Atopic Dermatitis) ระดับปานกลางถึงรุนแรง และ/หรือ มีอาการ ริดสีดวงจมูก (nasal polyp) เป็นโรคร่วม

## 5. ข้อห้ามในการใช้ยา

5.1 เคยแพ้ยาที่มีอย่างรุนแรง.

5.2 อยู่ในช่วงการตั้งครรภ์

## 6. ขนาดยาที่แนะนำ

ยา Biologic ที่เลือก ใช้ควบคู่กับยา ICS/LABA และ LAMA ที่ผู้ป่วยได้รับอยู่เดิม

6.1 พิจารณาให้ยา Omalizumab ขนาด 75 - 375 mg ฉีดใต้ผิวหนัง ทุก 2 - 4 สัปดาห์ โดยปรับขนาด ตามน้ำหนัก และระดับ serum IgE

6.2 พิจารณาให้ยา Benralizumab ขนาด 30 mg ฉีดใต้ผิวหนัง ทุก 4 สัปดาห์ ใน 3 ครั้งแรก และหลังจากนั้น ให้ทุก 8 สัปดาห์

6.3 พิจารณาให้ยา Dupilumab ในผู้ป่วยอายุมากกว่า 18 ปี ขึ้นไป ขนาดยาที่ใช้ 300 มิลลิกรัม ฉีดใต้ผิวหนัง ทุก 2 สัปดาห์

หมายเหตุ การเบิกจ่ายค่ายา Dupilumab ให้เบิกได้ 1 เข็ม ต่อการใช้จริง ยกเว้น กรณีเริ่มใช้ยาครั้งแรก ให้เบิกขนาด 200 มิลลิกรัม 2 เข็ม หรือ ขนาด 300 มิลลิกรัม 2 เข็ม หรือ 200 มิลลิกรัม และ 300 มิลลิกรัม อย่างละ 1 เข็ม

## 7. การประเมินผลการรักษา

7.1 ประเมินผลการรักษาและบันทึกในเวชระเบียนอย่างน้อยทุก 3 เดือน

7.2 ผู้ตอบสนองต่อการรักษา (responder) หมายถึง ผู้ป่วยที่มีอาการทางคลินิกดีขึ้น โดยมีเกณฑ์ การประเมินผลการรักษา ดังนี้

7.2.1 เกณฑ์การประเมินผลการรักษารอบแรกที่ 12 สัปดาห์ ถ้าผู้ป่วยตอบสนองต่อการรักษา พิจารณาให้ยาต่อ และประเมินรอบถัดไปทุก 24 สัปดาห์ โดยมีเกณฑ์การตอบสนองต่อยา ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

- อาการที่ดี起来เฉียบพลันลดลง  $\geq$  ร้อยละ 50
- ลดขนาดยา corticosteroids ชนิดรับประทานได้โดยไม่ทำให้อาการทึบແยลลง
- อาการควบคุมโรคที่ดี (asthma symptom control) ดีขึ้นอยู่ในเกณฑ์ปกติ เช่น อยู่ในระดับ controlled ตาม GINA guideline หรือ Asthma Control Test (ACT) อยู่ในเกณฑ์ปกติ

7.2.2 เกณฑ์การประเมินผลการรักษารอบที่ 2 เป็นต้นไป ให้ประเมินทุก 24 สัปดาห์ หลังการประเมิน ครั้งล่าสุด โดยมีเกณฑ์การตอบสนองต่อยา ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

- อาการที่ดี起来เฉียบพลันลดลง  $\geq$  ร้อยละ 80



- ลดขนาดยา corticosteroids ชนิดรับประทานได้ > ร้อยละ 80 หรือสามารถลดยา prednisolone โดยไม่ทำให้อาการหดແຍลঁ
- ตรวจ spirometry ผล FEV1 อยู่ในเกณฑ์ปกติ > ร้อยละ 80 predicted  
ทั้งนี้ ขอให้แพทย์ผู้ทำการรักษาบันทึกข้อมูลของผู้ป่วยลงในแบบฟอร์มกำกับการใช้ยา และเก็บหลักฐานเพื่อประโยชน์ในการตรวจสอบว่าการจัดทำระบบลงทะเบียนจะแล้วเสร็จ

#### 8. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยามีเมื่อข้อบ่งชี้ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

8.1 ผู้ป่วยไม่ตอบสนองต่อการรักษา ได้แก่

8.1.1 ผู้ป่วยมีอาการหดกำเริบเฉียบพลันอย่างต่อเนื่อง จำนวนหดกำเริบเฉียบพลันไม่ลดลงเมื่อเปรียบเทียบกับก่อนใช้ยา

8.1.2 มีอาการควบคุมโรคหดชนิด uncontrolled ตาม GINA guideline

8.2 เกิดผลข้างเคียงจากการใช้ยาชนิดรุนแรง

8.3 ผู้ป่วยอยู่ในระดับ controlled ตาม GINA guideline (ยกเว้นการตรวจสมรรถภาพปอด) ร่วมกับค่า PEF variability < ร้อยละ 15 ให้ยาต่อจนครบ 1 ปี แล้วให้หยุดยา



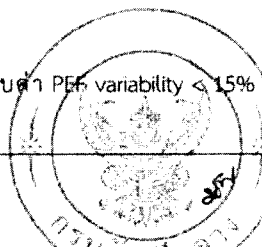
แบบฟอร์มกำกับการใช้ยา Omalizumab  
ข้อบ่งชี้สำหรับรักษาโรคหิดชนิดรุนแรง ชนิดภูมิแพ้รุนแรง (severe allergic asthma)

**ส่วนที่ 1 ข้อมูลผู้ป่วย**

1. ชื่อ .....	สกุล .....	2. เพศ <input type="radio"/> ชาย <input checked="" type="radio"/> หญิง
3. HN .....	4. อายุ ..... ปี .....	เดือน
5. นำ้หนักตัว .....	6. ส่วนสูง .....	กิโลกรัม
7. พื้นที่ผิวร่างกาย .....	8. เนบันดิเมตร .....	ตารางเมตร
8. สิทธิการเบิก <input checked="" type="radio"/> กรมบัญชีกลาง <input type="radio"/> อื่น ๆ .....		

**ส่วนที่ 2 ข้อมูลประวัติทางของใช้ยา**

*เกณฑ์การสั่งใช้ยาจะต้องระบุว่า "ใช่" ครบถ้วนข้อ*	ใช่ <input checked="" type="radio"/>	ไม่ใช่ <input type="radio"/>
<b>ก. กรณีขอใช้ยาครั้งแรก</b>		
วัน/เดือน/ปี ที่ให้ยา .....	วัน/เดือน/ปี ที่รับนิจฉัย .....	
1. ผู้ป่วยอยู่ในการดูแลของแพทย์ผู้ดูแลทุกตัวโนรรคระบบทางเดินหายใจและภาวะวิกฤติในระบบทางเดินหายใจ/อายุรศาสตร์ โรคภูมิแพ้	<input checked="" type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>
2. วินิจฉัยตามเกณฑ์พบร่วาเป็นโรคหิดชนิดรุนแรง (severe asthma) และควบคุมไม่ได้ด้วย ICS/LABA (uncontrolled ตาม GINA guideline step 5) มาเป็นระยะเวลา ≥ 6 เดือน	<input checked="" type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>
วัน/เดือน/ปี ที่เริ่มใช้ ICS/LABA .....	ระบุชนิด (ICS/LABA) .....	
ระบุชนิดของ Other controllers (ถ้ามี) .....		
3. ผู้ป่วยมีอายุตั้งแต่ 6 ปี ขึ้นไป	<input checked="" type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>
4. มีการตรวจสารก่อภูมิแพ้ ด้วยการตรวจสอบ skin prick test หรือ specific IgE ต่อสารก่อภูมิแพ้ในอากาศ (aero - allergen) ให้ผลบวก	<input checked="" type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>
5. มีระดับ serum total IgE (อยู่ระหว่าง 30 -1,500 IU/mL) โปรดระบุ .....	IU/mL	
6. ผู้ป่วยไม่สามารถควบคุมอาการหิดได้ ตามที่ต้องการ ดังต่อไปนี้		
6.1 ตรวจ Spirometry พบ FEV1 < ร้อยละ 80 ของค่าปกติ	<input checked="" type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>
ค่า FEV1 ร้อยละ .....	วัน/เดือน/ปี ที่ตรวจ .....	
6.2 เคยได้ท่อช่วยหายใจ (intubation) หรือ mechanical ventilatory support	<input checked="" type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>
6.3 มีอาการกำเริบอย่างรุนแรง (severe exacerbation) โดยต้องได้ systemic corticosteroids เพิ่มเติม oral prednisolone ≥ 30 mg ติดต่อกันตั้งแต่ 3 วันขึ้นไป หรือ ≥ 2 ครั้ง ต่อปี	<input checked="" type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>
6.4 มีประวัติการใช้ยาสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน (Prednisolone) > 10 mg/วัน ติดต่อกัน > 30 วัน	<input checked="" type="radio"/>	<input checked="" type="radio"/>
<b>ข. การประยุกต์ใช้ยา</b>		
○ กรณีใช้ยาครั้งแรก ประยุกต์ผลที่ 12 สัปดาห์ (ถ้าผู้ป่วยตอบสนองต่อการรักษา ให้ยาต่อและประยุกต์ผลทุก 24 สัปดาห์) ระบุผลการประยุกต์ .....		
○ กรณีใช้ยาตั้งแต่ครั้งที่ 2 เป็นต้นไป ประยุกต์ผลทุก 24 สัปดาห์ การให้ยาครั้งนี้เป็นครั้งที่ .....	วัน/เดือน/ปี ที่ให้ยา .....	
ระบุผลการประยุกต์ .....		
<b>ค. กรณีเข้าเกณฑ์การหยุดยา ห้ามข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้</b>		
○ มีอาการหิดกำเริบเฉียบพลันอย่างต่อเนื่อง จำนวนที่หิดกำเริบเฉียบพลันไม่ลดลงเมื่อเปรียบเทียบกับก่อนใช้ยา		
○ uncontrolled ตาม GINA guideline		
○ เกิดผลข้างเคียงจากการใช้ยาชนิดรุนแรง		
○ อยู่ในระดับ controlled ตาม GINA guideline (ยกเว้น ผลการตรวจสมรรถภาพปอด) ร่วมกับค่า PEF variability < 15% ให้ยาต่อจนครบ 1 ปี และให้หยุดยา		



ขอรับรองว่าเป็นความจริงทุกประการ

ลงชื่อ ..... แพทย์ผู้สั่งใช้ยา

(.....)

วัน/เดือน/ปี .....

แบบฟอร์มกำกับการใช้ยา Benralizumab  
ข้อบ่งชี้สำหรับรักษาโรคที่ติดขั้นรุนแรง ชนิดอีโอสิโนพิลสูง (severe eosinophilic asthma)

**ส่วนที่ 1 ข้อมูลผู้ป่วย**

- |   |                            |   |                              |
|---|----------------------------|---|------------------------------|
| 1. ชื่อ .....   | สกุล .....                 | 2. เพศ <input type="radio"/> ชาย <input type="radio"/> หญิง |                              |
| 3. HN .....   | 4. อายุ .....              | ปี .....เดือน   | 5. น้ำหนักตัว ..... กิโลกรัม |
| 6. ส่วนสูง .....  | 7. พื้นที่ผิวร่างกาย ..... | ตารางเมตร   |                              |
| 8. สีหัวใจการเปิด <input type="radio"/> กรมบัญชีกลาง <input type="radio"/> อื่น ๆ ..... |                            |   |                              |

**ส่วนที่ 2 ข้อมูลประกอบการใช้ยา**

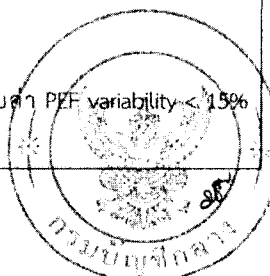
*เกณฑ์การสังใช้ยาจะต้องระบุว่า “ใช่” ครบทุกข้อ*		ใช่ <input type="radio"/>	ไม่ใช่ <input type="radio"/>
ก. กรณีขอใช้ยาครั้งแรก			
วัน/เดือน/ปี ที่ให้ยา .....	วัน/เดือน/ปี ที่รินจฉัย .....		
1. ผู้ป่วยอยู่ในภาวะดูแลของแพทย์ผู้เชี่ยวชาญด้านโรคระบบทางเดินหายใจและภาวะวิกฤติโรคระบบทางเดินหายใจ/อายุรศาสตร์ โรคภูมิแพ้		<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
2. วินิจฉัยตามเกณฑ์พบร่วมเป็นโรคที่ติดขั้นรุนแรง (severe asthma) และควบคุมไม่ได้ด้วย ICS/LABA (uncontrolled) ตาม GINA guideline step 5) มาเป็นระยะเวลา $\geq 6$ เดือน	วัน/เดือน/ปี ที่เริ่มใช้ ICS/LABA .....	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
3. ผู้ป่วยมีอายุตั้งแต่ 18 ปี ขึ้นไป	ระบุนิพัต (ICS/LABA) .....		
4. มีระดับ blood eosinophil $\geq 150$ cells/ $\mu$ l ภายใน 3 เดือน ก่อนการพิจารณาใช้ยา	วัน/เดือน/ปี ที่ตรวจ .....	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
5. ผู้ป่วยไม่สามารถควบคุมอาการที่ติด ตามข้อต่อไปนี้ ดังต่อไปนี้	ระบุค่า blood eosinophil..... cells/ $\mu$ l		
5.1 ตรวจ spirometry พบ FEV1 < ร้อยละ 80 ของค่าปกติ	ค่า FEV1 ร้อยละ .....	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
5.2 เคยใส่ท่อช่วยหายใจ (intubation) หรือ mechanical ventilatory support	วัน/เดือน/ปี ที่ตรวจ .....	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
5.3 มีอาการกำเริบอย่างรุนแรง (severe exacerbation) โดยต้องได้ systemic corticosteroids เทียนเพ่า oral prednisolone $\geq 30$ mg ติดต่อกันตั้งแต่ 3 วันขึ้นไป หรือ $\geq 2$ ครั้ง ต่อปี		<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
5.4 มีประวัติการใช้ยาเดียรอยด์ชนิดรับประทาน (Prednisolone) $> 10$ mg/วัน ติดต่อกัน $> 30$ วัน		<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

ข. การประยุกต์การรักษา

- |  |  |
|--|--|
| ○ กรณีใช้ยาครั้งแรก ประยุกต์ผลที่ 12 สัปดาห์ (ถ้าผู้ป่วยตอบสนองต่อการรักษา ให้ยาต่อและประยุกต์ทุก 24 สัปดาห์)<br>ระบุผลการประยุกต์ |  |
| ○ กรณีใช้ยาตั้งแต่ครั้งที่ 2 เป็นต้นไป ประยุกต์ทุก 24 สัปดาห์<br>การให้ยาครั้งนี้เป็นครั้งที่ ..... วัน/เดือน/ปี ที่ให้ยา .....    |  |
| ระบุผลการประยุกต์  |  |

ค. การถอดเกณฑ์การหยุดยา ตามข้อต่อไปนี้ ดังต่อไปนี้

- มีอาการที่ต้องการให้รีบเย็บพลันอห่างต่อเนื่อง จำนวนที่ต้องการให้รีบเย็บพลันไม่ลดลง เมื่อเปรียบเทียบกับก่อนใช้ยา
- uncontrolled ตาม GINA guideline
- เบต้าเม็ดซั่งเตียงจากอาการใช้ยาชนิดรุนแรง
- อยู่ในระดับ controlled ตาม GINA guideline (ยกเว้น ผลการตรวจนมรรถภาพปอด) ร่วมกับค่า PEF variability  $< 15\%$  ให้ยาต่อจนครบ 1 ปี แล้วให้หยุดยา



ขอรับรองว่าเป็นความจริงทุกประการ

ลงชื่อ ..... แพทย์ผู้สั่งใช้ยา  
(.....)  
วัน/เดือน/ปี .....

แบบฟอร์มกำกับการใช้ยา Dupilumab  
ข้อบ่งชี้สำหรับรักษาโรคที่ติดขั้นรุนแรง ชนิดอีโซฟิลิก (severe eosinophilic asthma) หรือ FeNo ≥ 25 ppb

**ส่วนที่ 1 ข้อมูลผู้ป่วย**

- |   |                              |   |
|---|------------------------------|---|
| 1. ชื่อ .....   | สกุล .....                   | 2. เพศ <input type="radio"/> ชาย <input type="radio"/> หญิง |
| 3. HN .....   | 4. อายุ ..... ปี ..... เดือน | 5. น้ำหนักตัว ..... กิโลกรัม                                |
| 6. ส่วนสูง ..... เซนติเมตร  | 7. พื้นที่ผิวร่างกาย .....   | ตารางเมตร   |
| 8. สิทธิการเบิก <input type="radio"/> กรมบัญชีกลาง <input type="radio"/> อื่น ๆ ..... |                              |   |

**ส่วนที่ 2 ข้อมูลประกายของการใช้ยา**

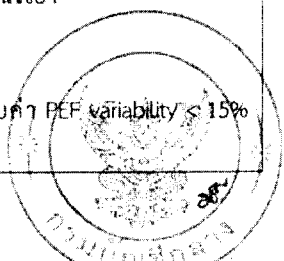
*เกณฑ์การสังใช้ยาจะต้องระบุว่า “ใช่” ครบถ้วน才算*	ใช่	ไม่ใช่
ก. กรณีขอใช้ยาครั้งแรก		
วัน/เดือน/ปี ที่ได้ยา ..... / ..... / ..... วัน/เดือน/ปี ที่นิยมฉีด ..... / ..... / .....		
1. ผู้ป่วยอยู่ในการดูแลของแพทย์ผู้เชี่ยวชาญด้านโรคระบบทางเดินหายใจและการวินิจฉัยโรคระบบทางเดินหายใจ/อายุรศาสตร์ โรคภูมิแพ้	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
2. วินิจฉัยตามเกณฑ์พบร้าเป็นโรคที่ติดขั้นรุนแรง (severe asthma) และ/หรือ มีอาการผิวหนังอักเสบ (Atopic Dermatitis) ระดับปานกลาง - รุนแรง และ/หรือ มีอาการริดสีดวงจมูก (nasal polyp) เป็นโรคร่วม และควบคุมไม่ได้ด้วย ICS/LABA (uncontrolled ตาม GINA guideline step 5) มาเป็นระยะเวลา ≥ 6 เดือน	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
วัน/เดือน/ปี ที่เริ่มใช้ ICS/LABA ..... / ..... / ..... ระบุชนิด (ICS/LABA) .....		
ระบุชนิดของ Other controllers (ถ้ามี) .....		
3. ผู้ป่วยมีอายุตั้งแต่ 18 ปี ขึ้นไป	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
4. มีระดับ blood eosinophil ≥ 150 cells/μl และ/หรือ มีผลตรวจ FeNo ≥ 25 ppb ภายใน 3 เดือน ก่อนการพิจารณาใช้ยา	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
วัน/เดือน/ปี ที่ตรวจ ..... / ..... / ..... ระบุค่า blood eosinophil ..... cells/μl ระบุค่า FeNo ..... ppb		
5. ผู้ป่วยไม่สามารถควบคุมอาการได้ ตามข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้		
5.1 ตรวจ spirometry พน FEV1 < ร้อยละ 80 ของค่าปกติ	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
ค่า FEV1 ร้อยละ ..... วัน/เดือน/ปี ที่ตรวจ ..... / ..... / .....		
5.2 เทยไส่ท่อช่วยหายใจ (intubation) หรือ mechanical ventilatory support	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
5.3 มีอาการกำเริบอย่างรุนแรง (severe exacerbation) โดยต้องได้ systemic corticosteroids เทียบเท่า oral prednisolone ≥ 30 mg ติดต่อ กันตั้งแต่ 3 วันขึ้นไป หรือ ≥ 2 ครั้ง ต่อปี	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
5.4 มีประวัติการใช้ยาสเตียรอยด์ชนิดรับประทาน (Prednisolone) > 10 mg/วัน ติดต่อ กัน > 30 วัน	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

ข. การประพินผลการรักษา

- กรณีใช้ยาครั้งแรก ประพินผลที่ 12 สัปดาห์ (ถ้าผู้ป่วยตอบสนองต่อการรักษา ให้ยาต่อและประเมินผลทุก 24 สัปดาห์)  
ระบุผลการประพิน
- กรณีใช้ยาตั้งแต่ครั้งที่ 2 เป็นต้นไป ประพินผลทุก 24 สัปดาห์  
การให้ยาครั้งนี้เป็นครั้งที่ ..... วัน/เดือน/ปี ที่ได้ยา ..... / ..... / .....
- ระบุผลการประพิน

ค. กรณีเข้าเกณฑ์การหยุดยา ตามข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

- มีอาการที่ต้องการรักษาอย่างต่อเนื่อง จำนวนที่ต้องการรักษาอย่างต่อเนื่องไม่ลดลง เมื่อเปรียบเทียบกับก่อนใช้ยา
- uncontrolled ตาม GINA guideline
- เกิดผลข้างเคียงจากการใช้ยาชนิดรุนแรง
- อยู่ในระดับ controlled ตาม GINA guideline (ยกเว้น ผลการตรวจสมรรถภาพปอด) รวมกับค่า PEFR variability ≤ 15% ให้ยาต่อจนครบ 1 ปี แล้วให้หยุดยา



ขอรับรองว่าเป็นความจริงทุกประการ

ลงชื่อ ..... แพทย์ผู้สั่งใช้ยา

(.....)

วัน/เดือน/ปี .....