



ที่ นท ๐๓๐๓/ว ๑๕๙๗

กรมการปกครอง

๖๖๖ อาคารนราลงกรณ์ทาวเวอร์ ชั้น ๑๑  
ถนนบรมราชชนนี แขวงบางป้ำ喙  
เขตบางพลัด กรุงเทพฯ ๑๐๗๐๐

๒๐ มิถุนายน ๒๕๖๘

เรื่อง ปรับปรุงหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษายาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคมะเร็งและโลหิตวิทยาซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง

เรียน ผู้ว่าราชการจังหวัด ทุกจังหวัด

- อ้างถึง ๑. หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๓๓ ลงวันที่ ๑๙ มกราคม ๒๕๖๑
- ๒. หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๓๔ ลงวันที่ ๑๙ มกราคม ๒๕๖๑
- ๓. หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๔๔๒ ลงวันที่ ๑๗ กันยายน ๒๕๖๓
- ๔. หนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๒๔๓ ลงวันที่ ๒๙ มีนาคม ๒๕๖๕

สิ่งที่ส่งมาด้วย สำเนาหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๒๔๒ ลงวันที่ ๓๐ เมษายน ๒๕๖๘ จำนวน ๑ ฉบับ

ตามหนังสือที่อ้างถึง ๑ - ๔ กรมบัญชีกลางได้กำหนดหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษายาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคมะเร็งและโลหิตวิทยาซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง และดำเนินการปรับปรุงหลักเกณฑ์ดังกล่าวมาอย่างต่อเนื่อง นั้น

กรมการปกครองได้รับแจ้งจากการบัญชีกลางว่า เพื่อให้ผู้ป่วยได้รับการรักษาพยาบาลตามความเหมาะสม จำเป็น และมีประสิทธิภาพมากขึ้น อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๘ วรรคหนึ่ง (๑) และวรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติการเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล พ.ศ. ๒๕๕๓ และที่แก้ไขเพิ่มเติม อธิบดีกรมบัญชีกลางโดยได้รับมอบอำนาจจากรัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลัง เห็นสมควรปรับปรุงหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษายาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคมะเร็งและโลหิตวิทยาซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง ทั้งนี้ ให้มีผลใช้บังคับสำหรับค่ารักษายาบาลที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๒ มิถุนายน ๒๕๖๘ เป็นต้นไป ในการนี้ จึงขอให้จังหวัดแจ้งเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทราบและถือปฏิบัติ รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและพิจารณาดำเนินการต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

O. พ.  
(นายวินัย โตเจริญ)  
รองอธิบดี ปฏิบัติราชการแทน  
อธิบดีกรมการปกครอง



สิ่งที่ส่งมาด้วย  
กองคลัง  
โทร ๐ ๒๖๒๒ ๐๖๗๙



## บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ ปค. (กค.) โทร. ๐ ๒๑๗๔๕ ๗๙๖๓

ที่ มท ๐๓๐๓/ว ๒๙๕๘

วันที่ ๑๐ มิถุนายน ๒๕๖๘

เรื่อง ปรับปรุงหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคเรื้อรังและโลหิตวิทยาซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง

เรียน หน.ผดปค. อธ.วปค. ผอ.สน. ผอ.กอง พชช. ผช.ลธ.ศอ.บต.ปค. ลปค. หน.กพร. ผอ.ศสป. และ หน.สส.ศปท.ปค.

ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๓๓ ลงวันที่ ๑๙ มกราคม ๒๕๖๑ หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๓๔ ลงวันที่ ๑๙ มกราคม ๒๕๖๑ หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๔๔๒ ลงวันที่ ๑๗ กันยายน ๒๕๖๓ และหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๒๔๓ ลงวันที่ ๒๙ มีนาคม ๒๕๖๕ กรมบัญชีกลางได้กำหนดหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคเรื้อรังและโลหิตวิทยาซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง และดำเนินการปรับปรุงหลักเกณฑ์ดังกล่าว มาอย่างต่อเนื่อง นั้น

ปค. ได้รับแจ้งจากกรมบัญชีกลางว่า เพื่อให้ผู้ป่วยได้รับการรักษาพยาบาลตามความเหมาะสม จำเป็น และมีประสิทธิภาพมากขึ้น อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๘ วรรคหนึ่ง (๑) และวรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติฯ เงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล พ.ศ. ๒๕๔๓ และที่แก้ไขเพิ่มเติม อธิบดีกรมบัญชีกลางโดยได้รับมอบอำนาจจากรัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลัง เห็นสมควรปรับปรุงหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาล สำหรับผู้ป่วยโรคเรื้อรังและโลหิตวิทยาซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง ทั้งนี้ ให้มีผลใช้บังคับสำหรับค่ารักษาพยาบาลที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๒ มิถุนายน ๒๕๖๘ เป็นต้นไป รายละเอียดปรากฏตามสำเนาหนังสือ กรมบัญชีกลาง ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๒๔๖ ลงวันที่ ๓๐ เมษายน ๒๕๖๘ ที่ QR CODE ท้ายหนังสือนี้

จึงเรียนมาเพื่อทราบ และแจ้งเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องถือปฏิบัติต่อไป

๒-๖

(นายวินัย โตเจริญ)

ร.อปค. ปกท.

อปค.



เอกสารแนบ

N.SV  
Som  
16/07/68

กลุ่มงานบัญชี	32306
เลขรับ	วันที่ 16 พ.ค. 2568
เวลา.....	19.47 น.



กองคลัง ป.ค.	32386
เลขที่รับ	วันที่ 15 พ.ค. 68
เวลา.....	14.57 น.

กรมการปกครอง	32386
เลขรับ	วันที่ 15 พ.ค. 2568
เวลา.....	15:56 น.

ที่ กค ๐๔๑๖.๒/๑๘๙

กรมบัญชีกลาง  
ถนนพระรามที่ ๖ กทม. ๑๐๕๐๐

## ๑๐ เมษายน ๒๕๖๘

เรื่อง ปรับปรุงหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคมะเร็งและโลหิตวิทยาซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง

เรียน ปลัดกระทรวง อธิบดี ผู้อำนวยการจังหวัด เลขาธิการ ผู้อำนวยการ อธิการบดี ผู้อำนวยการตรวจเงินแผ่นดิน ผู้บัญชาการตำรวจแห่งชาติ ผู้อำนวยการสถานพยาบาลของทางราชการ

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

๒. หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/๒ ๓๔ ลงวันที่ ๑๙ มกราคม ๒๕๖๑

๓. หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๑๖.๒/๔ ๔๒ ลงวันที่ ๑๗ กันยายน ๒๕๖๓

๔. หนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค ๐๔๑๖.๒/๒ ๒๔๓ ลงวันที่ ๒๙ มีนาคม ๒๕๖๕

๕. หนังสือกรมบัญชีกลาง ด่วนที่สุด ที่ กค ๐๔๒๒.๒/๑๑๒ ลงวันที่ ๒๕ มีนาคม ๒๕๖๕

ลิงที่ส่งมาด้วย ๑. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ข้อบ่งใช้ โรคมะเร็งเม็ดเลือดขาว ชนิด Chronic Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (CLL/SLL) (ปรับปรุงครั้งที่ ๓)

๒. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ข้อบ่งใช้ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) (ปรับปรุงครั้งที่ ๒)

๓. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ข้อบ่งใช้ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Follicular Lymphoma (FCL) (ปรับปรุงครั้งที่ ๓)

๔. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ข้อบ่งใช้ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Mantle Cell Lymphoma (MCL) (ปรับปรุงครั้งที่ ๒)

๕. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Prothrombin complex concentrate (PCC) ข้อบ่งใช้ ภาวะเลือดออกrunแรง ในผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด Anti-Xa

๖. แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Prothrombin complex concentrate (PCC) ข้อบ่งใช้ ภาวะเลือดออกrunแรง ในผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิดวอร์ฟาริน

ตามหนังสือที่อ้างถึง ๑ - ๔ กรมบัญชีกลางได้กำหนดหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยโรคมะเร็งและโลหิตวิทยาซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาที่มีค่าใช้จ่ายสูง และดำเนินการปรับปรุงหลักเกณฑ์ดังกล่าวมาอย่างต่อเนื่อง นั้น

กรมบัญชีกลางพิจารณาแล้ว ขอเรียนว่า เพื่อให้ผู้ป่วยได้รับการรักษาพยาบาลตามความเหมาะสม จำเป็น และมีประสิทธิภาพมากขึ้น อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๘ วรรคหนึ่ง (๑) และวรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติฯ เก็บสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล พ.ศ. ๒๕๕๓ และที่แก้ไขเพิ่มเติม อธิบดีกรมบัญชีกลางโดยได้รับมอบอำนาจจากรัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลัง จึงเห็นควรดำเนินการ ดังนี้

๑. ปรับปรุงแนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายาในระบบ OCPA รายการยา Rituximab ตามข้อบ่งใช้ดังนี้

๑.๑ โรคมะเร็งเม็ดเลือดขาว ชนิด Chronic Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (CLL/SLL)

๑.๒ Non...

- ๑.๒ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL)
- ๑.๓ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Follicular Lymphoma (FCL)
- ๑.๔ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Mantle Cell Lymphoma (MCL)

รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๑ - ๔ โดยสถานพยาบาลจะต้องดำเนินการลงทะเบียนแพทย์ผู้ทำการรักษาผู้ป่วย และส่งข้อมูลตามໂປຣໂຕຄອລที่กำหนดในระบบ OCPA ทางเว็บไซต์ <https://mra.or.th/index.html> เพื่อขออนุมัติเบิกค่ายา หรือขอต่ออายุการเบิกค่ายา หรือขอหยุดการใช้ยา ตามแนวทางที่หน่วยงานซึ่งได้รับมอบหมายจากกรมบัญชีกลางกำหนด และให้เบิกจ่ายค่ายาในระบบเบิกจ่ายตรงสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการตามเงื่อนไขข้อบ่งชี้ที่กรมบัญชีกลางกำหนดเท่านั้น

๒. กำหนดแนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Prothrombin complex concentrate (PCC) ตามข้อบ่งชี้ ภาวะเลือดออกรุนแรง สำหรับผู้ป่วย ดังนี้

๒.๑ ผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด Anti-Xa

๒.๒ ผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด华罗庚

รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๕ - ๖ โดยให้เบิกจ่ายค่ายาดังกล่าวได้เฉพาะกรณีการรักษาพยาบาล ประเภทผู้ป่วยใน และให้ถือเป็นปฏิบัติตามหลักเกณฑ์และแนวทางปฏิบัติการเบิกจ่ายเงินค่ารักษาพยาบาลประเภทผู้ป่วยในตามเกณฑ์กลุ่มวินิจฉัยโรคร่วม (DRGs) ตามหนังสือที่อ้างถึง ๕ ซึ่งสามารถเบิกค่ายาแยกต่างหากจาก DRGs ได้ หากการใช้ยาเป็นไปตามเงื่อนไขข้อบ่งชี้ที่กรมบัญชีกลางกำหนดข้างต้น ในกรณีที่ตรวจสอบพบว่า สถานพยาบาล ส่งข้อมูลไม่ตรงตามข้อเท็จจริงเพื่อเบิกค่ายา PCC แยกต่างหากจาก DRGs กรมบัญชีกลางจะเรียกคืนเงินค่ายา ที่เบิกจ่ายไปแล้วทั้งหมด

๓. หากสถานพยาบาลมีการออกใบเสร็จรับเงินค่ายา Rituximab และยา Prothrombin complex concentrate (PCC) ให้แจ้งรายละเอียดข้อรายการฯ พร้อมทั้งระบุเป็น “ค่ายาที่เบิกไม่ได้” โดยผู้มีสิทธิจะไม่สามารถนำไปเสร็จรับเงินค่ายาดังกล่าวทุกรูปแบบ ขนาด และความแรง มาถี่นเงินกับส่วนราชการต้นสังกัดได้

ทั้งนี้ ให้มีผลใช้บังคับกับค่ารักษาพยาบาลที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๒ มิถุนายน ๒๕๖๘ เป็นต้นไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งให้เจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องถือปฏิบัติต่อไป อนึ่ง สามารถดาวน์โหลด หลักเกณฑ์และแนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายาตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๑ - ๖ ได้ที่เว็บไซต์กรมบัญชีกลาง [www.cqd.go.th](http://www.cqd.go.th) หัวข้อ รักษาพยาบาล/ข้อมูลน่ารู้เกี่ยวกับค่ารักษาพยาบาล/รายการยาที่กรมบัญชีกลางกำหนดหลักเกณฑ์ไว้ เป็นการเฉพาะ

ขอแสดงความนับถือ

(นางแพตริเชีย มงคลวนิช)

อธิบดีกรมบัญชีกลาง ปฏิบัติราชการแทน

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคลัง

กองสวัสดิการรักษาพยาบาล

กลุ่มงานนโยบายสวัสดิการรักษาพยาบาล

โทร. ๐ ๒๑๒๗ ๗๐๐๐ ต่อ ๖๘๕๐

โทรสาร ๐ ๒๑๒๗ ๗๑๕๗

ไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ [saraban@cqd.go.th](mailto:saraban@cqd.go.th)

แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ข้อบ่งใช้ โรมะเริงเม็ดเลือดขาว  
ชนิด Chronic Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (CLL/SLL)  
(ปรับปรุงครั้งที่ 3 ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค 0416.2/ว 286 ลงวันที่ 30 เมษายน 2568)

## 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab จากระบบ OCPA ก่อนทำการรักษา โดยให้สถานพยาบาลลงทะเบียนแพทย์ ผู้ป่วย และส่งข้อมูลรายละเอียดการรักษาตามโปรโตคอลที่กำหนด (Protocol RTX-CLL/SLL)

## 2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

2.1 เป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค Chronic Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (CLL/SLL) ได้

2.2 มีแพทย์เฉพาะทางตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางสาขาอื่นซึ่งพร้อมจะร่วมดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/หรือการรักษา

## 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรือวุฒิบัตรจากแพทยสภาในสาขาโลหิตวิทยา หรืออายุรศาสตร์ โรคเลือด ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลที่ได้รับการอนุมัติในข้อ 2

## 4. เกณฑ์การวินิจฉัยโรค CLL/SLL

โดย histologic morphology จากการตรวจเนื้องอกต่อมน้ำเหลือง หรือจากเลือด หรือไขกระดูก (lymph node or blood or bone marrow biopsy) ข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้

4.1 CLL ตรวจพบ Monoclonal B lymphocyte in peripheral blood  $\geq 5 \times 10^9/L$  และยืนยัน clonality ของ B-cell ด้วย flow cytometry และต้องพบ CD-20 positive โดยวิธี Immunohistochemistry และ/หรือ cell surface marker analysis by flow cytometry

4.2 กรณี CLL ที่ได้เนื้อเยื่อจากไขกระดูก โดยยืนยันทางพยาธิวิทยา และมี Adequate immunophenotyping โดยการตรวจ IHC panel: CD3, CD5, CD10, CD20, CD23 และ cyclin D1

4.3 SLL ตรวจพบต่อมน้ำเหลืองโต ม้ามโต โดยยืนยันทางพยาธิวิทยาด้วยการทำ lymph node biopsy และมี Adequate immunophenotyping โดยการตรวจ IHC panel: CD3, CD5, CD10, CD20, CD23 และ cyclin D1

## 5. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ใน CLL/SLL

5.1. ใช้เป็นยาขนาดแรกในผู้ป่วยที่ต้องอยู่ในเงื่อนไขอย่างหนึ่ง ดังต่อไปนี้

5.1.1 CLL with high risk (Rai stage III - IV)

5.1.2 CLL with intermediate risk (Rai stage I - II) ที่มี active disease ได้แก่

(1) B-symptom ได้แก่ ไข้ เหื่องอออกกลางคืน หรือ น้ำหนักลด อ่อนเพลีย หรือมี severe fatigue

(2) ขนาดของม้ามโตมากกว่า 6 ซม. จากชายโครงซ้าย มีอาการจากเม็ดเลือดถูกทำลายที่ม้าม (hypersplenism) หรือมีอาการปวดม้าม หรือต่อมน้ำเหลืองโตมากกว่า 10 ซม. หรือมีอาการจากต่อมน้ำเหลืองที่โต

(3) การทำงานของอวัยวะต่าง ๆ เสื่อมถอยลงที่เกิดจากโรமะเริง

(4) Lymphocyte doubling time น้อยกว่า 6 เดือน

(5) Autoimmune complication ที่ไม่ตอบสนองต่อ steroid



5.2 ให้ใช้ Rituximab ร่วมกับยาเคมีบำบัด สูตร R-FC x 6 cycles เนื่องจากให้ผลการรักษา progression free survival ที่ดีกว่าเมื่อเทียบกับยาอื่น (อ้างอิงแนวทางเวชปฏิบัติของสมาคมโลหิตวิทยาแห่งประเทศไทย)

5.3 ผู้สูงอายุมากกว่า 65 ปีหรือมีโรคร่วม (major comorbidities) ได้แก่ congestive heart failure, coronary artery disease, chronic pulmonary disease, cerebrovascular disease, diabetes mellitus, peripheral vascular disease, autoimmune disease, moderate to severe renal impairment ( $\text{CrCl} < 60 \text{ mL/min}$ ) สามารถใช้ R-Bendamustine หรือ R-chlorambucil ได้ (รวม Rituximab ไม่เกิน 6 ครั้ง)

5.4 ใช้เป็นยาขานนาที่ 2 หรือ 3 ในผู้ป่วยที่มีการกลับคืนของโรคมากกว่า 6 เดือน หลังหยุดยา Rituximab ครั้งสุดท้าย โดยมีเงื่อนไขทางคลินิกเข่นเดียวกับในข้อ 5.1

## 6. ข้อห้ามของการใช้ยา

6.1 ไม่แนะนำในการใช้ Rituximab เป็นยาเดี่ยว รวมถึงการให้เป็น maintenance therapy

6.2 ไม่แนะนำให้ Rituximab ในผู้ป่วยที่มีสภาพร่างกาย ECOG 3 และ 4 หรือมี significant comorbidities ที่การรักษาด้วยเคมีบำบัดแล้วไม่สามารถเพิ่มคุณภาพชีวิต เช่น กลุ่มผู้ป่วย bed ridden, moderate to severe dementia, Down's syndrome ไม่สามารถสื่อสารเพื่อบอกอาการโรคหรืออาการข้างเคียงที่เกิดจากการรักษาได้

## 7. ขนาดยาที่แนะนำ

ขนาดยา Rituximab  $375 \text{ mg/m}^2$  หยดทางหลอดเลือดดำในรอบที่ 1 และ  $375 - 500 \text{ mg/m}^2$  หยดทางหลอดเลือดดำ ทุก 3 - 4 สัปดาห์ หรือ Rituximab subcutaneous  $1,400 \text{ mg}$  ในรอบที่ 2 - 6

## 8. การติดตาม/การประเมินผลการรักษา

8.1 การประเมินประสิทธิผลของการรักษา

8.1.1 ตรวจประเมินการตอบสนองด้วยอาการและการตรวจร่างกายบันทึกลงในเวชระเบียน และผลการตรวจทางห้องปฏิบัติการตามมาตรฐาน ในทุกรอบของการให้ยา

8.1.2 ตรวจติดตามด้วยภาพรังสี (radiologic imaging) ซ้ำ ในบริเวณที่เคยตรวจพบรอยโรค หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา

8.1.3 กรณีตรวจพบรอยโรคในไขกระดูกตั้งแต่เริ่มต้น ให้ตรวจ bone marrow aspiration/biopsy ซ้ำ หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา

8.2 การประเมินด้านความปลอดภัยตามมาตรฐาน ตามรายการดังต่อไปนี้

8.2.1 ซักประวัติ ตรวจร่างกาย ตรวจ CBC เพื่อประเมินความรุนแรงของผลข้างเคียงที่เกิดจากยา ทุกรอบของการรักษา

8.2.2 ตรวจหาการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบชนิดบี (HBs Ag, anti-HBc IgG และ anti-HBs) ก่อนการให้ยา ครั้งแรก หากตรวจพบการติดเชื้อ

(1) กรณี HBs Ag positive ให้ส่ง HBV viral load และเริ่มยาต้านไวรัส

(2) กรณี anti-HBc IgG positive ให้ส่ง HBV viral load และเริ่มยาต้านไวรัส

(3) ให้ใช้ยาป้องกันการกำเริบของไวรัสตับอักเสบบีอย่างน้อย 1 ปี หลังจากหยุดยา Rituximab และติดตาม liver function test ทุก 3 เดือน

(4) ตรวจการทำงานของหัวใจ (cardiac function) ก่อนให้การรักษา

(5) ตรวจ BUN/Cr, electrolytes, uric acid, LDH ก่อนการให้ยาครั้งแรก



9. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยา Rituximab เมื่อตรวจพบข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้

- 9.1 ไม่ตอบสนองต่อยา เป็น progressive disease
- 9.2 ไม่ตอบสนองต่อยา เป็น stable disease หลังจากได้ยาไปแล้ว 4 รอบ
- 9.3 ใช้ยา Rituximab จนครบ 6 รอบ
- 9.4 ผู้ป่วยไม่สามารถต่ออาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยา



## แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab

ข้อบ่งใช้ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL)  
(ปรับปรุงครั้งที่ 2 ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค 0416.2/ว 286 ลงวันที่ 30 เมษายน 2568)

### 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab จากระบบ OCPA ก่อนทำการรักษา โดยให้สถานพยาบาลลงทะเบียนแพทย์ ผู้ป่วย และส่งข้อมูลรายละเอียดการรักษาตามโปรโตคอลที่กำหนด (Protocol RTX-DLBCL)

### 2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

2.1 เป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค non-Hodgkin lymphoma ชนิด Diffuse large B-cell (DLBCL) ได้

2.2 มีแพทย์เฉพาะทางตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางสาขาอื่นซึ่งพร้อมจะร่วมดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/หรือการรักษา

### 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรืออนุบัตรจากแพทยสภาในสาขาโลหิตวิทยา หรืออายุรศาสตร์ โรคเลือด ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลที่ได้รับการอนุมัติในข้อ 2

### 4. เกณฑ์การวินิจฉัยโรค Diffuse large B-cell lymphoma

โดย histologic morphology และตรวจพบ CD-20 positive โดยวิธี Immunohistochemistry ยกเว้นในรายที่ไม่พบต่อมน้ำเหลืองภายนอกโต แต่มีโรคในไขกระดูกอนุโถมให้ใช้ผลจากการตรวจ flow cytometry ได้โดยต้องพบ CD-20 positive cell

### 5. หลักฐานที่ต้องมีเพื่อประกอบการวินิจฉัยโรคและติดตามการรักษา

5.1 การซักประวัติ ตรวจร่างกาย ระบุปัญหาของผู้ป่วย รายงานผลการตรวจทางพยาธิวิทยา และระบบแผนการรักษาที่ชัดเจน

5.2 การตรวจทางรังสีวินิจฉัยและ bone marrow study เพื่อใช้ในการประเมินระยะของโรค และติดตามการรักษา

5.3 การตรวจพื้นฐาน ได้แก่ CBC with differential cell count, BUN/Cr, electrolytes, uric acid, LDH และ LFT

5.4 การประเมินความปลดภัยของผู้ป่วยก่อนการรับยา Rituximab และยาเคมีบำบัด ได้แก่ ตรวจการทำงานของหัวใจ (cardiac function) ตรวจหาการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบชนิดบี (HBs Ag, anti-HBc IgG และ anti-HBs) ก่อนให้การรักษา

### 6. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ใน Diffuse large B-cell lymphoma

6.1 ใช้เป็นยาขนาดแรก (first line therapy) โดยมีเงื่อนไขดังต่อไปนี้

6.1.1 ผู้ป่วยต้องอยู่ในสภาพร่างกายดีพอสมควร คือมี Eastern Co-operation Oncology Group (ECOG) performance status ตั้งแต่ 0 ถึง 2 (หรือมี ECOG 0 - 2) ในกรณีที่ ECOG performance status 3 - 4 นั้น ต้องเป็นผลจากโรค DLBCL เอง (ไม่ใช่จาก co-morbidity อื่น)

6.1.2 ผู้ป่วย DLBCL ระยะ I - IV โดยยืนยันด้วยการตรวจทางห้องปอดบุบบี (chest X-ray หรือ CT scan) ภาพรังสีซ่องห้อง (ultrasound หรือ CT scan) และการตรวจไขกระดูก (bone marrow aspiration/biopsy)



6.1.3 กรณีที่เป็น primary CNS Lymphoma ให้ใช้ร่วมกับ high dose methotrexate containing regimen (cytarabine หรือ ifosfamide หรือ temozolamide)

6.1.4 กรณีที่เป็น secondary CNS Lymphoma ให้ใช้ยาเคมีบำบัดสูตร anthracycline based regimen ร่วมกับ high dose methotrexate containing regimen

6.1.5 ให้ใช้ร่วมกับยาเคมีบำบัดสูตร CHOP/mini-CHOP แต่หากตรวจพบยืนว่าเป็น double-hit lymphoma หรือเป็น primary mediastinal large B cell lymphoma สามารถใช้ร่วมกับยาเคมีบำบัดสูตร DA-EPOCH

6.1.6 กรณีที่มีผลข้างเคียงจากยาสูตร 6.1.4 หรือ 6.1.5 ชนิด non hematologic toxicity ให้แจ้งการเปลี่ยนสูตรยาเคมีบำบัดในการต่ออายุ

6.2 อนุมัติให้เบิกค่าย Rituximab ในผู้ป่วยที่มีการกลับคืนของโรคครั้งแรก (1<sup>st</sup> relapse) หรือใช้เป็น second line therapy ร่วมกับยาเคมีบำบัดขนาดสูงที่ไม่มี cross resistant กับยาเคมีบำบัดในสูตรที่ไม่เคยได้รับมาก่อนโดยมีเงื่อนไขดังต่อไปนี้

6.2.1 มีเงื่อนไขทางคลินิกเช่นเดียวกับข้อ 6.1.1 และ 6.1.2 และโรคกลับเป็นข้าหลังหยุดยาครั้งแรกได้นานเกิน 6 เดือน

6.2.2 ในกรณีที่แพทย์ผู้รักษาเห็นว่าผู้ป่วยยังได้ประโยชน์จากการใช้ Rituximab + chemotherapy ในรายที่เป็น refractory diffuse large B cell lymphoma สามารถอนุมัติการใช้ยา Rituximab เป็น second line therapy ร่วมกับยาเคมีบำบัดสูตรใหม่ สูงสุดไม่เกิน 6 หรือ 8 รอบ โดยให้แจ้งยกเลิกการใช้ยาใน first line therapy เพื่อขออนุมัติเปลี่ยนสูตรยาเคมีบำบัดเป็น 2<sup>nd</sup> line treatment (refractory diffuse large B cell lymphoma หมายถึง ไม่ตอบสนองต่อยาขนาดแรก)

6.3 ไม่อนุมัติการใช้ยา Rituximab เกินกว่า 2<sup>nd</sup> line of immunochemotherapy

## 7. ขนาดยาและวิธีการให้ยา

ขนาดยา Rituximab ที่แนะนำคือ 375 mg/m<sup>2</sup> ให้โดยการหยดทางหลอดเลือดดำ (intravenous infusion) ไม่เกิน 8 รอบ โดยห่างกันรอบระยะเวลา 3 - 4 สัปดาห์

## 8. การติดตามผู้ป่วยระหว่างการรักษา และประเมินความปลอดภัยตามมาตรฐาน ดังต่อไปนี้

8.1 ซักประวัติ ตรวจร่างกาย ประเมินความรุนแรงของผลข้างเคียงที่เกิดจากโรคและการรักษา ทุก 1 สัปดาห์ ในการให้ยารอบแรก และทุกครั้งก่อนการให้ยาในรอบถัดไป

8.2 ตรวจ CBC ก่อนการให้ยาครั้งแรก และทุกครั้งก่อนการให้ยาในรอบถัดไป

8.3 กรณีที่พบรการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบชนิดบี (HBs Ag, anti-HBc IgG และ anti-HBs) ก่อนการให้ยา

8.3.1 กรณี HBs Ag positive ให้ส่ง HBV viral load และเริ่มยาต้านไวรัส

8.3.2 กรณี anti-HBc IgG positive ให้ส่ง HBV viral load และเริ่มยาต้านไวรัส

8.3.3 ให้ใช้ยาป้องกันการกำเริบของไวรัสตับอักเสบบีอย่างน้อย 1 ปี หลังจากหยุดยา Rituximab และติดตาม liver function ทุก 3 เดือน

## 9. การประเมินประสิทธิผลของการรักษา

9.1 ตรวจประเมินการตอบสนองด้วยอาการและการตรวจร่างกายบันทึกลงในเวชระเบียนและผลการตรวจทางห้องปฏิบัติการตามมาตรฐาน ในทุกรอบของการให้ยา

9.2 ตรวจติดตามด้วยภาพรังสี (radiologic imaging) ซ้ำในบริเวณที่เคยตรวจพร้อมโรค หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา



9.3 กรณีต้องพบรอยโรคในไขกระดูกตั้งแต่เริ่มต้นให้ตรวจ bone marrow aspiration/biopsy ช้า หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา

ทั้งนี้ การประเมินผลการรักษาอ้างอิงตามเกณฑ์ Lugano Response Criteria for non-Hodgkin Lymphoma (ภาคผนวก)

**10. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยา Rituximab เมื่อตรวจพบข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้**

10.1 มีผลการประเมินเป็น stable disease หรือ progressive disease หลังจากได้ยาไปแล้ว 4 รอบ

10.2 ใช้ยา Rituximab จนครบ 6 - 8 รอบ

10.3 ผู้ป่วยไม่สามารถทนต่ออาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยา



ภาคผนวก

Lugano Response Criteria for non-Hodgkin Lymphoma

Response	Site	PET-CT (Metabolic response)	CT (Radiologic response)
<b>Complete response</b>	Lymph nodes and extralymphatic sites	Score 1, 2, or 3 <sup>a</sup> with or without a residual mass on 5PS <sup>b,c</sup>	- All of the following: target nodes/nodal masses must regress to $\leq 1.5$ cm in LD <sub>i</sub> - No extralymphatic sites of disease
	Non-measured lesion	NA	Absent
	Organ enlargement	NA	Regress to normal
	New lesions	None	None
	Bone marrow	No evidence of FDG-avid disease in marrow	Normal by morphology; if indeterminate, IHC negative
<b>Partial response</b>	Lymph nodes and extralymphatic sites	Score 4 or 5 <sup>b</sup> with reduced uptake compared with baseline and residual mass(es) of any size.  No new or progressive lesions.  At interim, these findings suggest responding disease.  At end of treatment, these findings indicate residual disease	All of the following $\geq 50\%$ decrease in SPD of up to 6 target measurable nodes and extranodal sites  When a lesion is too small to measure on CT, assign 5 mm x 5 mm as the default value  When no longer visible, 0 x 0 mm  For a node $> 5$ mm x 5 mm, but smaller than normal, use actual measurement for calculation
	Non-measured lesions	NA	Absent/normal, regressed, but no increase
	Organ enlargement	NA	Spleen must have regressed by $> 50\%$ in length beyond normal
	New lesions	None	None
	Bone marrow	Residual uptake higher than uptake in normal marrow but reduced	Not applicable



Response	Site	PET-CT (Metabolic response)	CT (Radiologic response)
		compared with baseline (diffuse uptake compatible with reactive changes from chemotherapy allowed). If there are persistent focal changes in the marrow in the context of a nodal response, consider further evaluation with MRI or biopsy or an interval scan	
No response or stable disease	Target nodes/nodal masses, extranodal lesions	Score 4 or 5 <sup>b</sup> with no significant change in FDG uptake from baseline at interim or end of treatment  No new or progressive lesions.	< 50% decrease from baseline in SPD of up to 6 dominant, measurable nodes and extranodal sites; no criteria for progressive disease are met
	Non-measured lesions	NA	No increase consistent with progression
		NA	No increase consistent with progression
	New lesions	None	None
	Bone marrow	No change from baseline	NA
Progressive disease	Individual target nodes/nodal masses  Extranodal lesions	Score 4 or 5 <sup>b</sup> with an increase in intensity of uptake from baseline and/or new FDG-avid foci consistent with lymphoma at interim or end-of-treatment assessment	Requires at least one of the following PPD progression:  An individual node/lesion must be abnormal with: <ul style="list-style-type: none"><li>- LDi &gt; 1.5 cm and</li><li>- Increase by ≥ 50% from PPD nadir</li></ul> An increase in LDi or SDi from nadir <ul style="list-style-type: none"><li>- 0.5 cm for lesions ≤ 2 cm</li></ul>



Response	Site	PET-CT (Metabolic response)	CT (Radiologic response)
			- 1.0 cm for lesions > 2 cm In the setting of splenomegaly, the splenic length must increase by > 50% of the extent of its prior
	Non-measured lesions	None	New or clear progression of preexisting non-measured Lesions
	New lesions	New FDG-avid foci consistent with lymphoma rather than another etiology (eg, infection, inflammation). If uncertain regarding etiology of new lesions, biopsy or interval scan may be considered	Regrowth of previously resolved lesions A new node > 1.5 cm in any axis A new extranodal site > 1.0 cm in any axis; if < 1.0 cm in any axis, its presence must be unequivocal and must be attributable to lymphoma Assessable disease of any size unequivocally attributable to lymphoma
	Bone marrow	New or recurrent FDG-avid foci	New or recurrent involvement

Adapted from: Cheson BD, et al. Recommendations for initial evaluation, staging, and response assessment of Hodgkin and non-Hodgkin lymphoma: the Lugano classification. J Clin Oncol 2014;32: 3059–3068.and National Comprehensive Cancer Network. Non-Hodgkin's Lymphoma. Version 3.2016 [https://www.nccn.org/professionals/physician\\_gls/pdf/nhl.pdf](https://www.nccn.org/professionals/physician_gls/pdf/nhl.pdf) (Accessed on Oct27, 2016)

Abbreviations: 5PS, 5-point scale; CT, computed tomography; FDG, fluorodeoxyglucose; IHC, immunohistochemistry; LD<sub>i</sub>, longest transverse diameter of a lesion; MRI, magnetic resonance imaging; PET, positron emission tomography; PPD, cross product of the LD<sub>i</sub> and perpendicular diameter; SD<sub>i</sub>, shortest axis perpendicular to the LD<sub>i</sub>; SPD, sum of the product of the perpendicular diameters for multiple lesions.

<sup>a</sup>Score of 3 in many patients indicates a good prognosis with standard treatment, especially if at the time of an interim scan. However, in trials involving PET where de-escalation is investigated, it may be preferable to consider a score of 3 as inadequate response (to avoid undertreatment).

<sup>b</sup>PET Five Point Scale(5-PS)1. No FDG uptake > background 2. FDG uptake ≤ mediastinum 3. FDG uptake > mediastinum but ≤ liver. 4. FDG uptake moderately > liver. 5. FDG uptake markedly > liver and/or new lesions X. New areas of FDG uptake unlikely to be related to lymphoma Thai Lymphoma Guideline 2022 Evaluation และ Response Assessment 11

<sup>c</sup>It is recognized that in Waldeyer's ring or extranodal sites with high physiologic uptake or with activation within spleen or marrow (eg, with chemotherapy or myeloid colony-stimulating factors), uptake may be greater than normal mediastinum and/or liver. In this circumstance, complete metabolic response may be inferred if uptake at sites of initial involvement is no greater than surrounding normal tissue even if the tissue has high physiologic uptake



### แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab

ข้อบ่งใช้ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Follicular Lymphoma (FCL)  
(ปรับปรุงครั้งที่ 3 ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค 0416.2/ว 286 ลงวันที่ 30 เมษายน 2568)

#### 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab จากระบบ OCPA ก่อนทำการรักษา โดยให้สถานพยาบาลลงทะเบียนแพทย์ ผู้ป่วย และส่งข้อมูลรายละเอียดการรักษาตามโปรโตคอลที่กำหนด (Protocol RTX-FCL)

#### 2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

2.1 เป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค non-Hodgkin lymphoma ชนิด Follicular lymphoma (FCL) ได้

2.2 มีแพทย์เฉพาะทางตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางสาขาอื่นซึ่งพร้อมจะร่วมดูแลรักษาปัญหาแรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/หรือการรักษา

#### 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรือวุฒิบัตรจากแพทยสภาในสาขาโลหิตวิทยา หรืออายุรศาสตร์ โรคเลือด ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลที่ได้รับการอนุมัติในข้อ 2

#### 4. เกณฑ์การวินิจฉัยโรค Follicular lymphoma

โดย histologic morphology จากการตรวจชิ้นเนื้อของต่อมน้ำเหลืองและตรวจพบ CD-20 positive โดยวิธี Immunohistochemistry และ/หรือ cell surface marker analysis by flow cytometry โดยต้องพบ CD-20 positive cell

#### 5. หลักฐานที่ต้องมีเพื่อประกอบการวินิจฉัยโรคและติดตามการรักษา

5.1 การ查ประวัติ ตรวจร่างกาย ระบุปัญหาของผู้ป่วย รายงานผลการตรวจทางพยาธิวิทยา และระบุแผนการรักษาที่ชัดเจน

5.2 การตรวจทางรังสีวินิจฉัยและ Bone marrow study เพื่อใช้ในการประเมินระยะของโรค และติดตามการรักษา

5.3 การตรวจพื้นฐาน ได้แก่ CBC with differential cell count, BUN/Cr, electrolytes, uric acid, LDH และ LFT

5.4 การประเมินความปลอดภัยของผู้ป่วยก่อนการรับยา Rituximab และยาเคมีบำบัด ได้แก่ ตรวจหาการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบชนิดบี (HBs Ag, anti-HBc IgG และ anti-HBs) ก่อนทำการรักษาและตรวจการทำงานของหัวใจ (cardiac function) เมื่อมีเงื่อนไขทางการแพทย์

#### 6. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ใน Follicular lymphoma

6.1 ใช้เป็นยาขนาดแรกในผู้ป่วยระยะ I (bulky, ขนาดก้อน  $\geq 7.5$  ซม.) ที่มีแผนการรักษาต่อด้วยการฉายแสง และให้ใช้ร่วมกับยาเคมีบำบัด สูตรที่แนะนำคือ R-CVP หรือ R-CHOP โดยให้ได้เม็ดเงิน 4 รอบการรักษา ทั้งนี้ ต้องมีการปรึกษาแพทย์รังสีรักษาเพื่อวางแผนการฉายแสงเมื่อได้รับยารอบ โดยบันทึกไว้ในเวชระเบียน (กรณีที่สถานพยาบาลไม่มีแพทย์รังสีรักษา ให้บันทึกในเวชระเบียนว่าได้มีการส่งปรึกษาที่ใด)



6.2 ใช้เป็นยาขานานแรกในผู้ป่วยระยะ II - IV ที่มีอาการอย่างใดอย่างหนึ่ง ดังต่อไปนี้

6.2.1 B-symptom ได้แก่ ไข้ เหื่องออกกลางคืน หรือน้ำหนักลด อ่อนเพลีย หรือมีอาการปวด หรือคลื่นไส้อาเจียน

6.2.2 ขนาดของก้อนนูนิกก้อนหนึ่งมากกว่า 7.5 ซม. หรือมีตำแหน่งของต่อมน้ำเหลืองมากกว่า 3 ตำแหน่ง และแต่ละตำแหน่งโตมากกว่า 3 ซม.

6.2.3 ขนาดของม้ามโตมากกว่า 6 ซม. จากชายโครงซ้าย มีอาการจากเม็ดเลือดถูกทำลายที่ม้าม (hypersplenism) หรือมีอาการปวดม้าม

6.2.4 การทำงานของวัยรุ่นต่าง ๆ ที่เสื่อมถอยลงที่เกิดจากการกดเบี้ยดหรือทับของก้อนต่อมน้ำเหลือง ต่อวัยรุ่นสำคัญ การพบรสารน้ำในช่องเยื่อหุ้มปอด หรือเยื่อหุ้มหัวใจ หรือช่องท้อง (pleural or pericardial effusion, ascites)

6.2.5 การมีจำนวนเม็ดเลือดดอน้อยลง เนื่องจากการมีเซลล์มะเร็งต่อมน้ำเหลืองเข้าไปในไขกระดูก เช่น  $WBC < 1,000/\text{mm}^3$  หรือ Platelet  $< 100,000/\text{mm}^3$

6.2.6 การมีเซลล์มะเร็งในเลือด  $> 5,000/\text{mm}^3$

โดยใช้ร่วมกับยาเคมีบำบัด สูตรที่แนะนำคือ R-CVP x 6 cycles หรือ R-CHOP x 6 cycles (อ้างอิง แนวทางเวชปฏิบัติของสมาคมโลหิตวิทยาแห่งประเทศไทย)

6.3 กรณีผู้สูงอายุมากกว่า 70 ปี ECOG > 2 สามารถใช้ R-chlorambucil (รวม Rituximab ไม่เกิน 6 ครั้ง)

6.4 ไม่แนะนำการใช้ยาในผู้ป่วยที่มีสภาพร่างกาย ECOG 3 และ 4 ไม่ควรเป็นจากโรค หรือจาก comorbidities อื่น ๆ ก็ตาม แต่ถ้าผู้ป่วยได้รับการรักษาด้วยยาเคมีบำบัด 1 - 2 ครั้ง แล้วทำให้สภาพร่างกายดีขึ้น เป็น ECOG 0 - 2 ขอให้ส่งลงทะเบียนเพื่อขออนุมัติการเบิกค่ายา

6.5 ใช้เป็นยาขานานที่ 2 เมื่อมีการกลับคืนของโรค (1<sup>st</sup> relapsed) โดยมีเงื่อนไขดังต่อไปนี้

6.5.1 ต้องมีอาการดังที่กล่าวใน ข้อ 6.2.1 - 6.2.6

6.5.2 แนะนำสูตรยาเคมีบำบัดที่ไม่เคยได้รับมาก่อน จำนวน 6 รอบ

6.6 ใช้เป็น maintenance therapy ในผู้ป่วย FCL ระยะ II - IV ที่ตอบสนองแบบ complete response ใน 1<sup>st</sup> หรือ 2<sup>nd</sup> line of therapy ตามเกณฑ์ Lugano Response Criteria for non-Hodgkin Lymphoma (ภาคผนวก)

6.7 ไม่อนุมัติการใช้ Rituximab ที่เกินกว่า second line therapy

## 7. ขนาดยาและวิธีการให้ยา

7.1 ขนาดยา Rituximab ที่แนะนำคือ  $375 \text{ mg}/\text{m}^2$  ให้โดยการหยดทางหลอดเลือดดำ (intravenous infusion) ไม่เกิน 6 รอบ โดยห่างกันรอบประมาณ 3 - 4 สัปดาห์

7.2 กรณีใช้เป็น maintenance therapy ให้ intravenous rituximab  $375 \text{ mg}/\text{m}^2$  ทุก 12 สัปดาห์ จำนวน 8 ครั้ง

## 8. การติดตามผู้ป่วยระหว่างการรักษา และประเมินความปลอดภัยตามมาตรฐาน ดังต่อไปนี้

8.1 ซักประวัติ ตรวจร่างกาย ตรวจ CBC เพื่อประเมินความรุนแรงของผลข้างเคียงที่เกิดจากยา ทุก 1 สัปดาห์ ในการให้ยารอบแรก และทุกรอบก่อนการให้ยาครั้งต่อไป

8.2 ตรวจ CBC ก่อนการให้ยาครั้งแรก และทุกครั้งก่อนการให้ยาในรอบถัดไป



8.3 กรณีพบการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบชนิดบี ก่อนการให้ยา ให้ปฏิบัติต่อไปนี้

8.3.1 กรณี HBs Ag positive ให้ส่ง HBV viral load และเริ่มยาต้านไวรัส

8.3.2 กรณี anti-HBc IgG positive ให้ส่ง HBV viral load และเริ่มยาต้านไวรัส

8.3.3 ให้ใช้ยาป้องกันการกำเริบของไวรัสตับอักเสบบอย่างน้อย 1 ปี หลังจากหยุดยา Rituximab และติดตาม liver function ทุก 3 เดือน

## 9. การประเมินประสิทธิผลของการรักษา

9.1 ตรวจประเมินการตอบสนองด้วยอาการและการตรวจร่างกายบันทึกลงในเวชระเบียน และผลการตรวจทางห้องปฏิบัติการตามมาตรฐาน ในทุกรอบของการให้ยา

9.2 ตรวจติดตามด้วยภาพรังสี (radiologic imaging) ซ้ำ ในบริเวณที่เคยตรวจพบรอยโรค หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา

9.3 กรณีตรวจพบรอยโรคในไขกระดูกตั้งแต่เริ่มต้นให้ตรวจ bone marrow aspiration/biopsy ซ้ำ หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา

## 10. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยา Rituximab เมื่อตรวจพบข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้

10.1 ไม่ตอบสนองต่อยา เป็น progressive disease หลังจากได้ยาไปแล้ว 2 รอบ

10.2 ไม่ตอบสนองต่อยา เป็น stable disease หลังจากได้ยาไปแล้ว 4 รอบ

10.3 ใช้ยา Rituximab จนครบ 6 รอบ

10.4 ผู้ป่วยไม่สามารถทนต่ออาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยา Rituximab ร่วมกับยาเคมีบำบัด



ການຜົນວັດ

Lugano Response Criteria for non-Hodgkin Lymphoma

Response	Site	PET-CT (Metabolic response)	CT (Radiologic response)
Complete response	Lymph nodes and extralymphatic sites	Score 1, 2, or 3 <sup>a</sup> with or without a residual mass on 5PS <sup>b,c</sup>	- All of the following: target nodes/nodal masses must regress to $\leq 1.5$ cm in LD <sub>i</sub> - No extralymphatic sites of disease
	Non-measured lesion	NA	Absent
	Organ enlargement	NA	Regress to normal
	New lesions	None	None
	Bone marrow	No evidence of FDG-avid disease in marrow	Normal by morphology; if indeterminate, IHC negative

LD<sub>i</sub>, longest transverse diameter of a lesion

<sup>a</sup> Score of 3 in many patients indicates a good prognosis with standard treatment, especially if at the time of an interim scan. However, in trials involving PET where de-escalation is investigated, it may be preferable to consider a score of 3 as inadequate response (to avoid undertreatment).

<sup>b</sup> PET Five Point Scale(5-PS)1. No FDG uptake > background 2. FDG uptake  $\leq$  mediastinum 3. FDG uptake > mediastinum but  $\leq$  liver. 4. FDG uptake moderately > liver. 5. FDG uptake markedly > liver and/or new lesions X. New areas of FDG uptake unlikely to be related to lymphoma

<sup>c</sup> It is recognized that in Waldeyer's ring or extranodal sites with high physiologic uptake or with activation within spleen or marrow (eg, with chemotherapy or myeloid colony-stimulating factors), uptake may be greater than normal mediastinum and/or liver. In this circumstance, complete metabolic response may be inferred if uptake at sites of initial involvement is no greater than surrounding normal tissue even if the tissue has high physiologic uptake



### แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab

ข้อบ่งใช้ Non-Hodgkin Lymphoma ชนิด Mantle Cell Lymphoma (MCL)  
(ปรับปรุงครั้งที่ 2 ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค 0416.2/ว 286 ลงวันที่ 30 เมษายน 2568)

#### 1. ระบบอนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

ให้ขออนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab จากระบบ OCPA ก่อนทำการรักษา โดยให้สถานพยาบาลลงทะเบียนแพทย์ ผู้ป่วย และส่งข้อมูลรายละเอียดการรักษาตามโปรโตคอลที่กำหนด (Protocol RTX-MCL)

#### 2. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

2.1 เป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมในการวินิจฉัยและรักษาโรค non-Hodgkin lymphoma ชนิด Mantle cell lymphoma (MCL) ได้

2.2 มีแพทย์เฉพาะทางตามที่ระบุไว้ในข้อ 3 และมีแพทย์เฉพาะทางสาขาอื่นซึ่งพร้อมจะร่วมดูแลรักษาปัญหาแทรกซ้อนที่อาจจะเกิดจากโรคและ/หรือการรักษา

#### 3. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

เป็นแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรือวุฒิบัตรจากแพทยสภาในสาขาโลหิตวิทยา หรืออายุรศาสตร์โรคเลือด ซึ่งปฏิบัติงานในสถานพยาบาลที่ได้รับการอนุมัติในข้อ 2

#### 4. เกณฑ์การวินิจฉัยโรค Mantle cell lymphoma

โดย histologic morphology จากการตรวจทางพยาธิวิทยาขึ้นเนื้อของต่อมน้ำเหลืองหรือเนื้อเยื่อไขกระดูก (lymph node or bone marrow biopsy) ร่วมกับการตรวจด้วย immunohistochemistry ของ CD5+, CD10-/, CD20+, CD23-/, CD43+ และ cyclin D1+ หรือ flow cytometry

#### 5. หลักฐานที่ต้องมีเพื่อประกอบการวินิจฉัยโรคและติดตามการรักษา

5.1 การซักประวัติ ตรวจร่างกาย ระบุปัญหาของผู้ป่วย รายงานผลการตรวจทางพยาธิวิทยา และระบุแผนการรักษาที่ชัดเจน

5.2 การตรวจทางรังสีวินิจฉัย และ Bone marrow study เพื่อใช้ในการประเมินระยะของโรค และติดตามการรักษา

5.3 การตรวจพื้นฐาน ได้แก่ CBC with differential cell count, BUN/Cr, electrolytes, uric acid, LDH และ LFT

5.4 การประเมินความปลอดภัยของผู้ป่วยก่อนการรับยา Rituximab และยาเคมีบำบัด ได้แก่ ตรวจหาการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบชนิดบี (HBs Ag, anti-HBC IgG และ anti-HBs) ก่อนทำการรักษา ตรวจการทำงานของหัวใจ (cardiac function) เมื่อมีข้อบ่งชี้

#### 6. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Rituximab ใน Mantle cell lymphoma

6.1 ใช้เป็นยานานแรกในผู้ป่วยที่ต้องอยู่ในเงื่อนไข ดังต่อไปนี้

6.1.1 Stage II bulky (ขนาดก้อน > 7.5 ซม.) stage III และ IV

6.1.2 กรณีอายุไม่เกิน 65 ปี

(1) ต้องให้ร่วมกับสูตรยา R-CHOP สลับ R-DHAP จำนวน 4 - 6 cycles และให้ระบุว่ามีแผนการรักษาด้วย autologous stem cell transplantation (ASCT) หรือมีแผนการส่งต่อยังสถานพยาบาลที่สามารถให้ ASCT พร้อมบันทึกแผนการรักษาดังกล่าวลงในเวชระเบียน หรือ

(2) พิจารณาให้สูตร R-Hyper-CVAD/MA จำนวน 8 cycles

6.1.3 กรณีอายุมากกว่า 65 ปี ให้พิจารณาให้ R-CHOP หรือ R-bendamustine จำนวน 6 cycles



6.2 ใช้เป็นยาขนาดที่ 2 ในผู้ป่วยที่มีการกลับคืนของโรค เฉพาะในรายที่เคยตอบสนองต่อ Rituximab ร่วมกับยาเคมีบำบัดมาก่อน ทั้งนี้ จะต้องมีระยะเวลาของโรคสงบเกินกว่า 12 เดือน หลังการรักษาครั้งที่ 1 ไปแล้ว

6.3 ให้ใช้ R-Bendamustine ได้ ในผู้ป่วยที่มี significant comorbidities สภาพร่างกายไม่เหมาะสม และไม่สามารถรับยาสูตร CHOP ได้

6.4 ใช้เป็น maintenance therapy ในผู้ป่วย MCL ที่ตอบสนองแบบ complete response ต่อ 1<sup>st</sup> line induction หรือหลังการรักษาด้วย ASCT ตามเกณฑ์ Lugano Response Criteria for non-Hodgkin Lymphoma (ภาคผนวก)

## 7. ขนาดยาและวิธีการให้ยา

7.1 ขนาดยา Rituximab ที่แนะนำคือ  $375 \text{ mg}/\text{m}^2$  ให้โดยการหยดทางหลอดเลือดดำ (intravenous infusion) ก่อนให้ยาเคมีบำบัดทุกรอบ

7.2 ขนาดยา Bendamustine  $70 - 90 \text{ mg}/\text{m}^2$

7.3 กรณีใช้เป็น maintenance therapy ให้ intravenous rituximab  $375 \text{ mg}/\text{m}^2$  ทุก 8 สัปดาห์ จำนวน 18 ครั้ง

## 8. การติดตามผู้ป่วยระหว่างการรักษา และประเมินความปลอดภัยตามมาตรฐาน ดังต่อไปนี้

8.1 ซักประวัติ ตรวจร่างกาย ประเมินความรุนแรงของผลข้างเคียงที่เกิดจากโรคและการรักษา ทุก 1 สัปดาห์ ในการให้ยารอบแรก และทุกครั้งก่อนการให้ยาในรอบถัดไป

8.2 ตรวจ CBC ก่อนการให้ยาครั้งแรก และทุกครั้งก่อนการให้ยาในรอบถัดไป

8.3 กรณีที่พบการติดเชื้อไวรัสตับอักเสบชนิดบีก่อนการให้ยา พบ HBs Ag positive หรือ anti-HBc IgG positive ให้ส่ง HBV viral load แล้วเริ่มยาป้องกันการกำเริบของไวรัสตับอักเสบปีอย่างน้อย 1 ปี หลังจากหยุดยา Rituximab แล้ว และติดตาม liver function ทุก 3 เดือน

## 9. การประเมินประสิทธิผลของการรักษา

9.1 ตรวจประเมินการตอบสนองด้วยอาการและการตรวจร่างกายบันทึกลงในเวชระเบียน และผลการตรวจทางห้องปฏิบัติการตามมาตรฐาน ในทุกรอบของการให้ยา

9.2 ตรวจติดตามด้วย imaging study ข้าในบริเวณที่เคยตรวจพบรอยโรค หลังได้รับยาไปแล้ว 3 - 4 รอบ ของการรักษา และเมื่อสิ้นสุดการรักษา

9.3 กรณีตรวจพบรอยโรคในไขกระดูกตั้งแต่เริ่มต้นให้ตรวจ bone marrow aspiration/biopsy ข้า เมื่อสิ้นสุดการรักษา

## 10. เกณฑ์การหยุดยา ให้หยุดยา Rituximab เมื่อตรวจพบข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้

10.1 ไม่ตอบสนองต่อยา เป็น stable disease หรือ progressive disease หลังจากได้ยาไปแล้ว 4 รอบ

10.2 ใช้ยา Rituximab ครบ

10.3 ผู้ป่วยไม่สามารถทนต่ออาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยา Rituximab ร่วมกับยาเคมีบำบัด



## ภาคผนวก

### Lugano Response Criteria for non-Hodgkin Lymphoma

Response	Site	PET-CT (Metabolic response)	CT (Radiologic response)
Complete response	Lymph nodes and extralymphatic sites	Score 1, 2, or 3 <sup>a</sup> with or without a residual mass on 5PS <sup>b,c</sup>	- All of the following: target nodes/nodal masses must regress to $\leq 1.5$ cm in LD <sub>i</sub> - No extralymphatic sites of disease
	Non-measured lesion	NA	Absent
	Organ enlargement	NA	Regress to normal
	New lesions	None	None
	Bone marrow	No evidence of FDG-avid disease in marrow	Normal by morphology; if indeterminate, IHC negative

LD<sub>i</sub>, longest transverse diameter of a lesion

<sup>a</sup> Score of 3 in many patients indicates a good prognosis with standard treatment, especially if at the time of an interim scan. However, in trials involving PET where de-escalation is investigated, it may be preferable to consider a score of 3 as inadequate response (to avoid undertreatment).

<sup>b</sup> PET Five Point Scale(5-PS)1. No FDG uptake > background 2. FDG uptake  $\leq$  mediastinum 3. FDG uptake > mediastinum but  $\leq$  liver. 4. FDG uptake moderately > liver. 5. FDG uptake markedly > liver and/or new lesions X. New areas of FDG uptake unlikely to be related to lymphoma

<sup>c</sup> It is recognized that in Waldeyer's ring or extranodal sites with high physiologic uptake or with activation within spleen or marrow (eg, with chemotherapy or myeloid colony-stimulating factors), uptake may be greater than normal mediastinum and/or liver. In this circumstance, complete metabolic response may be inferred if uptake at sites of initial involvement is no greater than surrounding normal tissue even if the tissue has high physiologic uptake



แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Prothrombin complex concentrate (PCC)  
ข้อบ่งใช้ ภาวะเลือดออกรุนแรง ในผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด Anti-Xa  
(ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค 0416.2/ว 286 ลงวันที่ 30 เมษายน 2568)

### 1. คุณสมบัติของสถานพยาบาล

- 1.1 เป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมให้บริการทั้งภาวะปกติและภาวะวิกฤติฉุกเฉินได้ทุกวัน ตลอด 24 ชั่วโมง
- 1.2 เป็นสถานพยาบาลที่มีเครือข่ายหน่วยบริการรับส่งต่อและดูแลรักษาในทุกระดับ พร้อมทั้งระบบสนับสนุนเครือข่ายด้านการจัดการการส่งต่อ ข้อมูลการดูแลผู้ป่วย และวิชาการอย่างต่อเนื่อง
- 1.3 เป็นสถานพยาบาลที่มีบุคลากรทางการแพทย์ที่พร้อมจะร่วมดูแลรักษาตามที่ระบุไว้ในข้อ 3

### 2. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา

แพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุมัติหรืออนุญาตจากแพทยสภาในสาขาอายุรศาสตร์ หรือกุมารเวชศาสตร์ โลหิตวิทยา หรือสาขาอายุรศาสตร์โรคเลือด หรือสาขากุมารเวชศาสตร์โรคเลือด หรืออนุสาขาโลหิตวิทยา และมะเร็งในเด็ก หรือเวชศาสตร์ฉุกเฉิน

### 3. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Prothrombin complex concentrate (PCC) ข้อบ่งใช้ภาวะเลือดออกรุนแรง ในผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด Anti-Xa โดยต้องมีเกณฑ์ต่อไปนี้ครบถ้วนข้อ

3.1 ได้รับยา Anti-Xa 'ได้แก่' Apixaban, Rivaroxaban หรือ Edoxaban ครั้งสุดท้ายภายใน 24 ชั่วโมง หรือภายใน 48 ชั่วโมง ในกรณีที่ค่า creatinine clearance (คำนวณจาก Cockcroft-Gault Formula) ต่ำกว่า 30 มล./นาที

3.2 ผู้ป่วยมีภาวะเลือดออกรุนแรงที่อาจเป็นอันตรายถึงชีวิตหรืออาจทำให้เกิดความพิการ ไม่สามารถหยุดเลือดได้โดยวิธีอื่น โดยมีนิยามตาม International Society of Thrombosis and Hemostasis (ISTH) ข้อใดข้อหนึ่งต่อไปนี้ คือ

- 3.2.1 เลือดออกรุนแรงจนมีความดันโลหิตตก หรือซึมจรเร็ว หรือต้องได้รับเม็ดเลือดแดง
- 3.2.2 เลือดออกในสมองหรือไขสันหลัง
- 3.2.3 เลือดออกที่อาจอุดกั้นทางเดินหายใจ
- 3.2.4 เลือดออกในช่องอก ช่องเยื่อหุ้มหัวใจ ช่องท้อง หรือ retroperitoneum
- 3.2.5 เลือดออกที่มีการกดทับเส้นประสาทรีโอดทับหลอดเลือด
- 3.2.6 ผู้ป่วยมีความจำเป็นต้องผ่าตัดใหญ่ภายใน 24 ชั่วโมงหลังได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือด การผ่าตัดซ้ำกวนอ่อนอาจจะทำให้ผู้ป่วยเสียชีวิต หรือเกิดความพิการ จึงต้องทำการแก้ฤทธิ์โดยเร็ว

หมายเหตุ: ให้สถานพยาบาลกำกับการใช้ยาให้เป็นไปตามเกณฑ์ข้อ 3.1 - 3.2 โดยให้มีหลักฐาน เช่น แบบฟอร์ม กำกับการใช้ยา หรือผลการตรวจวินิจฉัยโรคที่เกี่ยวข้อง เป็นต้น แนบไว้ใน文書เพื่อการตรวจสอบ



#### 4. ขนาดยาที่แนะนำและวิธีการให้ยา

Prothrombin complex concentrate (PCC) ให้ในขนาด 25 - 50 ยูนิต/กก./ครั้ง เพียงครั้งเดียว

#### 5. การประเมินผลการรักษา

##### 5.1 การประเมินด้านประสิทธิผลของการรักษา

เลือดหยุดเหลโดยดูจากการทางคลินิก และ/หรือภาพรังสี และ/หรือระดับฟิโนโกลบิน

##### 5.2 การประเมินด้านความปลอดภัย

5.2.1 ติดตามอาการแพ้ที่อาจเกิดขึ้นในผู้ป่วย

5.2.2 ติดตามภาวะลิมเลือดอุดตันในผู้ป่วย

#### 6. เกณฑ์การหยุดยา เป็นการให้เพียงครั้งเดียว



แบบฟอร์มกำกับการใช้ยา Prothrombin complex concentrate (PCC)

ข้อบ่งใช้ ภาวะเลือดออกรุนแรง ในผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด Anti-Xa

ส่วนที่ 1 ข้อมูลผู้ป่วย

1. ชื่อ.....	สกุล.....	2. เพศ <input checked="" type="radio"/> ชาย <input type="radio"/> หญิง
3. HN.....	4. รหัสโรงพยาบาล.....	
5. เลขที่ประจำตัวประชาชน <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
6. วัน/เดือน/ปีเกิด ...../...../.....	7. อายุ.....ปี.....เดือน	8. น้ำหนัก.....กิโลกรัม
9. สถานที่การรักษา	<input checked="" type="radio"/> สปสช.	<input checked="" type="radio"/> ประกันสังคม
	<input type="radio"/> สวัสดิการข้าราชการ	<input type="radio"/> อื่น ๆ

ส่วนที่ 2 ข้อมูลประกอบการอนุมัติและข้อมูลการใช้ยา

ใช่  ไม่ใช่

วัน/เดือน/ปีที่ขออนุมัติ ...../...../.....

1. ผู้ป่วยได้รับยา Anti-Xa คือ  Apixaban  Rivaroxaban  Edoxaban

ตามข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

ผู้ป่วยได้รับยา Anti-Xa ครั้งสุดท้ายภายใน 24 ชั่วโมง

ผู้ป่วยได้รับยา Anti-Xa ครั้งสุดท้ายภายใน 48 ชั่วโมง ในกรณีที่ค่า creatinine clearance ต่ำกว่า 30 มล/นาที

2. ผู้ป่วยมีภาวะเลือดออกรุนแรงที่อาจเป็นอันตรายถึงชีวิตหรืออาจทำให้เกิดความพิการ ไม่สามารถหยุดเลือดได้โดยวิธีอื่น โดยมีนิยามตาม International Society of Thrombosis and Hemostasis (ISTH) ข้อใดข้อหนึ่งต่อไปนี้ คือ

1) เลือดออกรุนแรงจนมีความดันโลหิตตก หรือซึมจริง หรือต้องได้รับเม็ดเลือดแดง

2) เลือดออกในสมองหรือไขสันหลัง

3) เลือดออกที่อาจอุดตันทางเดินหายใจ

4) เลือดออกในช่องอก ช่องเบื้องทุ่มหัวใจ ช่องห้อง หรือ retroperitoneum

5) เลือดออกที่มีการกดทับเส้นประสาทหรือกดทับหลอดเลือด

6) ผู้ป่วยมีความจำเป็นต้องผ่าตัดใหญ่ภายใน 24 ชั่วโมงหลังได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือด การผ่าตัดช้ากว่านี้ อาจจะทำให้ผู้ป่วยเสียชีวิต หรือเกิดความพิการ จึงต้องทำการแก้ทุกที่โดยเร็ว

3. ขนาดยา Prothrombin complex concentrate ที่ขออนุมัติใช้

โดยให้ในขนาด 25 - 50 ยูนิต/กг./ครั้ง เพียงครั้งเดียว (.....ยูนิต/ครั้ง)

ผู้อำนวยการสถานพยาบาลหรือแพทย์ผู้มีอำนาจอนุมัติการใช้ยา

แพทย์ผู้สั่งใช้ยา

อนุมัติ

ไม่อนุมัติ

ลงชื่อ .....

ลงชื่อ .....

(.....)

(.....)

ว.....

ว.....

วัน/เดือน/ปีที่อนุมัติ ...../...../.....



แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Prothrombin complex concentrate (PCC)

ข้อบ่งใช้ ภาวะเลือดออกรุนแรง ในผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด华法林  
(ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค 0416.2/ว 286 ลงวันที่ 30 เมษายน 2568)

**1. คุณสมบัติของสถานพยาบาล**

- 1.1 เป็นสถานพยาบาลที่มีความพร้อมให้บริการทั้งภาวะปกติและภาวะวิกฤติฉุกเฉินได้ทุกวัน ตลอด 24 ชั่วโมง
- 1.2 เป็นสถานพยาบาลที่มีเครือข่ายหน่วยบริการรับส่งต่อและดูแลรักษาในทุกระดับ พร้อมทั้งระบบสนับสนุนเครือข่ายด้านการจัดการการส่งต่อ ข้อมูลการดูแลผู้ป่วย และวิชาการอย่างต่อเนื่อง
- 1.3 เป็นสถานพยาบาลที่มีบุคลากรทางการแพทย์ที่พร้อมจะร่วมดูแลรักษาตามที่ระบุไว้ในข้อ 3

**2. คุณสมบัติของแพทย์ผู้ทำการรักษา**

แพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ได้รับหนังสืออนุญาตหรืออนุญาติจากแพทยสภาในสาขาอายุรศาสตร์ หรือกุมารเวชศาสตร์ โลหิตวิทยา หรือสาขาอายุรศาสตร์โรคเลือด หรือสาขากุมารเวชศาสตร์โรคเลือด หรืออนุสาขาโลหิตวิทยา และมะเร็งในเด็ก หรือเวชศาสตร์ฉุกเฉิน

**3. เกณฑ์อนุមัติการเบิกจ่ายค่ายา**

อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา Prothrombin complex concentrate (PCC) ข้อบ่งใช้ภาวะเลือดออกรุนแรง ในผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด华法林 โดยต้องมีเกณฑ์ต่อไปนี้ครบทุกข้อ

- 3.1 ได้รับ华法林โดยยังมีระดับ international normalized ratio (INR) มากกว่า 1.5
- 3.2 ผู้ป่วยมีภาวะเลือดออกรุนแรงที่อาจเป็นอันตรายถึงชีวิตหรืออาจทำให้เกิดความพิการ ไม่สามารถหยุดเลือดได้โดยวิธีอื่น โดยมีนิยามตาม International Society of Thrombosis and Hemostasis (ISTH) ข้อใดข้อหนึ่งต่อไปนี้ คือ
  - 3.2.1 เลือดออกรุนแรงจนมีความดันโลหิตตก หรือซึมเร็ว หรือต้องได้รับเม็ดเลือดแดง
  - 3.2.2 เลือดออกในสมองหรือไขสันหลัง
  - 3.2.3 เลือดออกที่อาจอุดตันทางเดินหายใจ
  - 3.2.4 เลือดออกในช่องอก ช่องเยื่อหุ้มหัวใจ ช่องท้อง หรือ retroperitoneum
  - 3.2.5 เลือดออกที่มีการกดทับเส้นประสาทหรือกดทับหลอดเลือด
  - 3.2.6 ผู้ป่วยมีความจำเป็นต้องผ่าตัดใหญ่ภายใน 24 ชั่วโมง หลังได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือด การผ่าตัดซ้ำกว่านี้อาจทำให้ผู้ป่วยเสียชีวิต หรือเกิดความพิการ จึงต้องทำการแก้ทันทีโดยเร็ว
- 3.3 ผู้ป่วยมีสาเหตุที่ไม่เหมาะสมสมต่อการใช้ fresh frozen plasma ข้อใดข้อหนึ่งต่อไปนี้
  - 3.3.1 มีความจำเป็นที่ต้องแก้ถูกที่ warfarin อย่างเร็วภายใน 1 - 2 ชั่วโมง ถ้าหากทำให้เสียชีวิต หรือเกิดความพิการ เช่น เลือดออกในสมองจนมี neurological deficit เป็นต้น



3.3.2 มีความเสี่ยงสูงต่อภาวะน้ำเกินจากการได้รับ fresh frozen plasma เนื่องจากมีภาวะหัวใจวายหรือไตวายรุนแรง

**หมายเหตุ:** ให้สถานพยาบาลกำกับการใช้ยาให้เป็นไปตามเกณฑ์ข้อ 3.1 - 3.3 โดยให้มีหลักฐาน เช่น แบบฟอร์มกำกับการใช้ยา หรือผลการตรวจวินิจฉัยโรคที่เกี่ยวข้อง เป็นต้น แนบไว้ในเวชระเบียนเพื่อการตรวจสอบ

#### 4. ขนาดยาที่แนะนำและวิธีการให้ยา

Prothrombin complex concentrate (PCC) ให้ในขนาด 25 - 50 ยูนิต/กก./ครั้ง เพียงครั้งเดียว

#### 5. การประเมินผลการรักษา

##### 5.1 การประเมินด้านประสิทธิผลของการรักษา

เลือดหยุดเหลโดยดูจากการทางคลินิก และ/หรือภาพรังสี และ/หรือระดับฮีโมโกลบิน

##### 5.2 การประเมินด้านความปลอดภัย

5.2.1 ติดตามอาการแพ้ที่อาจเกิดขึ้นในผู้ป่วย

5.2.2 ติดตามภาวะลิ่มเลือดอุดตันในผู้ป่วย

#### 6. เกณฑ์การหยุดยา เป็นการให้เพียงครั้งเดียว



แบบฟอร์มกำกับการใช้ยา Prothrombin complex concentrate (PCC)

ข้อบ่งใช้ ภาวะเลือดออกรุนแรง ในผู้ป่วยที่ได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือดชนิด华法林

ส่วนที่ 1 ข้อมูลผู้ป่วย

1. ชื่อ.....	สกุล.....	2. เพศ <input type="radio"/> ชาย <input type="radio"/> หญิง
3. HN.....	4. รหัสโรงพยาบาล.....	
5. เลขที่ประจำตัวประชาชน <input type="checkbox"/> ๐๐๐๐๐ ๐๐๐๐๐ ๐๐ ๐	6. วัน/เดือน/ปีเกิด ...../...../.....	7. อายุ.....ปี.....เดือน
9. สิทธิ์การรักษา	<input type="radio"/> สปสช.	8. น้ำหนัก.....กิโลกรัม
	<input type="radio"/> สวัสดิการข้าราชการ	<input type="radio"/> ประกันสังคม
		<input type="radio"/> อื่น ๆ

ส่วนที่ 2 ข้อมูลประกอบการอนุมัติและข้อมูลการใช้ยา

วัน/เดือน/ปีที่ขออนุมัติ ...../...../.....	ใช่ <input type="radio"/>	ไม่ใช่ <input type="radio"/>
1. ผู้ป่วยได้รับยา华法林 โดยยังมีระดับ International normalized ratio (INR) มากกว่า 1.5 โดยระดับ INR .....	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
2. ผู้ป่วยมีภาวะเลือดออกรุนแรงที่อาจเป็นอันตรายถึงชีวิตหรืออาจทำให้เกิดความพิการ ไม่สามารถหยุดเลือดได้โดยวิธีอื่น โดยมีนิยามตาม International Society of Thrombosis and Hemostasis (ISTH) ข้อใดข้อหนึ่งต่อไปนี้ คือ	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<input type="checkbox"/> 1) เลือดออกรุนแรงจนมีความดันโลหิตตก หรือซึมจริง หรือต้องได้รับเม็ดเลือดแดง		
<input type="checkbox"/> 2) เลือดออกในสมองหรือไขสันหลัง		
<input type="checkbox"/> 3) เลือดออกที่อาจอุดตันทางเดินหายใจ		
<input type="checkbox"/> 4) เลือดออกในช่องอก ช่องเยื่อหุ้มหัวใจ ช่องท้อง หรือ retroperitoneum		
<input type="checkbox"/> 5) เลือดออกที่มีการกดทับเส้นประสาทหรือกดทับหลอดเลือด		
<input type="checkbox"/> 6) ผู้ป่วยมีความจำเป็นต้องผ่าตัดใหญ่ภายใน 24 ชั่วโมงหลังได้รับยาต้านการแข็งตัวของเลือด การผ่าตัดซักว่านี้ อาจจะทำให้ผู้ป่วยเสียชีวิต หรือเกิดความพิการ จึงต้องทำการแก้ฤทธิ์โดยเร็ว		
4. ผู้ป่วยมีสาเหตุที่ไม่เหมาะสมต่อการใช้ Fresh frozen plasma โดย ข้อใดข้อหนึ่งต่อไปนี้ คือ	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<input type="checkbox"/> 1) มีความจำเป็นที่ต้องแก้ฤทธิ์ warfarin อย่างเร็วภายใน 1-2 ชั่วโมง ถ้าหากจะทำให้เสียชีวิตหรือเกิดความพิการ โดยระบุความจำเป็นที่ต้องแก้ฤทธิ์ warfarin อย่างรวดเร็ว.....		
<input type="checkbox"/> 2) มีความเสี่ยงสูงต่อภาวะน้ำเงินจากการได้รับ Fresh frozen plasma เนื่องจาก <input type="checkbox"/> มีภาวะหัวใจวาย <input type="checkbox"/> ไตวายรุนแรง		
5. ขนาดยา Prothrombin complex concentrate (PCC) ที่ขออนุมัติใช้ โดยให้ในขนาด 25 - 50 ยูนิต/กก./ครั้ง เพียงครั้งเดียว (.....ยูนิต/ครั้ง)		

ผู้อำนวยการสถานพยาบาลหรือแพทย์ผู้มีอำนาจอนุมัติการใช้ยา

แพทย์ผู้สั่งใช้ยา

อนุมัติ  ไม่อนุมัติ

ลงชื่อ .....

(.....)

ว.....

ลงชื่อ .....

(.....)

ว.....

วัน/เดือน/ปีที่อนุมัติ ...../...../.....

