

**แบบฟอร์มอนุមัติการใช้ยา deferasirox ครั้งแรก**  
**ข้อบ่งใช้คลัสซีเมีย (transfusion dependence)**  
 (รายละเอียดการใช้ยาโปรดอ้างอิงจากแนวทางกำกับการใช้ยา)

**กรณีขออนุมัติการใช้ยาเป็นครั้งแรก**

วันเดือนปีที่กรอกข้อมูล...../...../25.....

<b>ข้อมูลผู้ป่วย</b>		
1. ชื่อ..... HN..... เลขที่ประจำตัวประชาชน □□□□□□□□□□□□□□	สกุล..... 4.AN..... 5. รหัสโรงพยาบาล.....	2. เพศ <input type="radio"/> ชาย <input type="radio"/> หญิง
7. วันเดือนปีเกิด ...../...../.....	8. อายุ.....ปี.....เดือน	
9. สิทธิ์การรักษา <input checked="" type="radio"/> สปสช. <input type="radio"/> สวัสดิการข้าราชการ	<input type="radio"/> ประกันสังคม <input type="radio"/> อื่นๆ.....	
10. น้ำหนักตัว ..... กิโลกรัม	11. สถานะ ..... เช่นติดเมตร	

**ข้อมูลทางคลินิก**

1. ผู้ป่วยไม่อยู่ในภาวะ terminally ill (ไม่อนุมัติการใช้ยานี้ในผู้ป่วย terminal ill)  ใช่  ไม่ใช่
2. ผู้ป่วยเป็นคลัสซีเมียชนิดพึงพาเลือด\*  ใช่  ไม่ใช่

ได้รับ hypertransfusion มาแล้ว ..... ปี หรือ ได้รับเลือด (transfusion) มาแล้ว ..... ครั้ง

\* ได้รับ hypertransfusion (ได้รับเลือด 1 ถุง ทุก 4-6 สัปดาห์) มากกว่า 1 ปี หรือ

ได้รับเลือด (transfusion) มากกว่า 10 ครั้ง

3. ผลการตรวจทางห้องปฏิบัติการ

การมองเห็น	<input type="radio"/> ปกติ	<input type="radio"/> ผิดปกติ ระบุ: .....	วันที่...../...../25.....
การได้ยิน	<input type="radio"/> ปกติ	<input type="radio"/> ผิดปกติ ระบุ: .....	วันที่...../...../25.....

การตรวจ	ผลการตรวจ	วันที่ส่งตรวจ
Creatinine	.....mg/dL	...../...../25.....
AST	.....U/L	...../...../25.....
ALT	.....U/L	...../...../25.....
Absolute neutrophil count	..... / $\mu$ L	...../...../25.....
ผลการตรวจ serum ferritin ครั้งที่ 1	.....ng/mL	...../...../25.....
ผลการตรวจ serum ferritin ครั้งที่ 2	.....ng/mL	...../...../25.....

3.1 กรณีผู้ป่วยอายุ 2-6 ปี  ใช่  ไม่ใช่

มีข้อใดข้อหนึ่งต่อไปนี้

3.1.1 serum ferritin มากกว่า 1000 ng/mL ติดต่อกันอย่างน้อย 2 ครั้ง\*\*  ใช่  ไม่ใช่

3.1.2 Liver Iron Concentration (LIC) จากการผ่าตัดชิ้นเนื้อ (biopsy) หรือ MRI เกิน 7 mg ต่อกิโลกรัมของน้ำหนักเนื้อตับแห้ง พร้อมแบบหลักฐานประกอบ  ใช่  ไม่ใช่

\*\*วัดห่างกันอย่างน้อย 1 เดือน

3.2 กรณีอายุมากกว่า 6 ปี  ใช่  ไม่ใช่

ผู้ป่วยสมควรได้รับ deferasirox ด้วยเหตุผลข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

3.2.1 เกิดอาการไม่พึงประสงค์จาก deferiprone ตามสาเหตุข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้  ใช่  ไม่ใช่

(1) มีอาการแพ้ยา deferiprone ระบุรายละเอียดอาการแพ้.....

(2) ผลตรวจ ALT หรือ AST มากกว่า 2.5 เท่าของ upper limit ของค่าปกติ

ระบุผลตรวจ ALT .....U และ/หรือ AST .....U

(3) มีภาวะ neutropenia (absolute neutrophil count) ...../ $\mu$ L และเกิดชำหลังจาก rechallenge

(4) มีภาวะ severe neutropenia (absolute neutrophil count) ..... / $\mu$ L

(5) มี severe arthropathy โปรดระบุรายละเอียด.....

จนต้องหยุดยา และเกิดชำหลังจาก rechallenge

(6) มีภาวะ intolerance ต่อการใช้ยา deferiprone โดยมีผลข้างเคียงจากการใช้ยา deferiprone

โดยประเมินแล้วพบว่ามีระดับความรุนแรง grade..... และเกิดชำหลังจาก rechallenge

หมายเหตุ: ความรุนแรงประเมินตาม CTCAE ตั้งแต่ grade 3 ขึ้นไปไม่ต้อง rechallenge

ทุกข้อ (1) ถึง (6) ต้องผ่านการประเมินและยืนยันโดยระบบ Adverse Drug Reactions ของสถานพยาบาลแล้ว

(CTCAE = Common Terminology Criteria for Adverse Events)

3.2.2 ใช้ deferiprone แล้วล้มเหลว ตามเกณฑ์ทุกข้อดังต่อไปนี้  ใช่  ไม่ใช่

(1) ผู้ป่วยมีความร่วมมือในการใช้ยา deferiprone

(2) มีการใช้ยา deferiprone ในขนาดสูงสุดที่ผู้ป่วยสามารถได้หรือถึงระดับ 100 mg/kg/day

ระบุขนาดยาที่ใช้ล่าสุด.....mg/kg/day

(3) มีระดับ serum ferritin > 2500ng/mL โดยระดับ serum ferritin ไม่ลดลงหรือเพิ่มขึ้น

หลังรับยาไปแล้วเป็นเวลา 1 ปี หรือ ลดลงไม่ถึง 15% จากค่าเริ่มต้นหลังรับยาไปแล้วเป็นเวลา 2 ปี

ระยะเวลาที่ได้ยา deferiprone .....ปี.....เดือน

ระบุ serum ferritin เริ่มต้น ..... ng/mL วันที่...../...../25.....

ระบุ serum ferritin ล่าสุด ..... ng/mL วันที่...../...../25.....

serum ferritin ที่ลดลงคิดเป็น .....%

4. ขนาดยา deferasirox ที่จะให้ ..... มิลลิกรัม/วันคิดเป็น ..... เม็ด/วัน  
(ขนาดยาที่แนะนำ 劑ิมต้น 20 mg/kg/day สามารถปรับขนาดยาเพิ่มขึ้นครั้งละ 5-10 mg/kg/day ทุก 3-6 เดือนขนาดยาสูงสุด 40 mg/kg/day)

แพทย์ผู้สั่งใช้ยา

ลงชื่อ .....  
.....

(.....)

บ .....  
.....

สำหรับผู้อนุญาติตามที่กองทุนฯ กำหนด

อนุญาติ

ไม่อนุญาติ

ลงชื่อ .....  
.....

(.....)

บ .....  
.....

**แบบฟอร์มข้อมูลผู้ป่วย deferasirox ต่อเนื่อง  
ข้อบ่งใช้ชาลสซีเมีย (transfusion dependence)**  
 (รายละเอียดการใช้ยาโปรดอ้างอิงจากแนวทางกำกับการใช้ยา)

กรณีข้อมูลติดการใช้ยา ปีที่  2  3  4  5  6  ระบุ .....

วันที่เริ่มอนุมัติให้ใช้ deferasirox...../.25.....

วันเดือนปีที่กรอกข้อมูล...../.25.....

**ข้อมูลผู้ป่วย**

- |  |                                   |   |
|--|-----------------------------------|---|
| 1. ชื่อ.....                                   | สกุล.....                         | 2. เพศ <input type="radio"/> ชาย <input type="radio"/> หญิง |
| 3. HN.....                                     | 4. AN.....                        | 5. รหัสโรงพยาบาล.....                                       |
| 6. เลขที่ประจำตัวประชาชน □□□□□□□□□□□□          |                                   |   |
| 7. วันเดือนปีเกิด ...../. ....../.....         | 8. อายุ.....ปี.....เดือน          |   |
| 9. สิทธิ์การรักษา <input type="radio"/> สถาบัน | <input type="radio"/> ประกันสังคม |   |
|  | <input type="radio"/> อื่นๆ.....  |   |
| 10. น้ำหนักตัว ..... กิโลกรัม                  | 11. ส่วนสูง ..... เซนติเมตร       |   |

**ข้อมูลทางคลินิก**

1. ผู้ป่วยไม่อยู่ในภาวะ terminally ill (ไม่อนุมัติการใช้ยาในผู้ป่วย terminal ill)  ใช่  ไม่ใช่

2. ผลตรวจทางห้องปฏิบัติการ

- |            |                            |   |                      |
|------------|----------------------------|---|----------------------|
| การมองเห็น | <input type="radio"/> ปกติ | <input type="radio"/> ผิดปกติ ระบุ:.....  | วันที่...../.25..... |
| การได้ยิน  | <input type="radio"/> ปกติ | <input type="radio"/> ผิดปกติ ระบุ: ..... | วันที่...../.25..... |

การตรวจ	ผลการตรวจ	วันที่ส่งตรวจ
creatinine	.....mg/dL	...../.25.....
AST	..... U/L	...../.25.....
ALT	..... U/L	...../.25.....
Absolute neutrophil count	..... / µL	...../.25.....
serum ferritin	..... ng/mL	...../.25.....

3. ขนาดยา deferasirox ที่ใช้ล่าสุด .....มิลลิกรัม/วัน      คิดเป็น.....เม็ด/วัน

4. ได้รับยา deferasirox มาแล้วเป็นเวลา.....ปี.....เดือน

ระบุ serum ferritin เริ่มต้น..... ng/mL วันที่ ...../...../25.....

serum ferritin ที่ลดลงคิดเป็น .....%

5. ผู้ป่วยสมควรได้รับยาต่อเนื่อง โดยเหตุผลข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้

- ระดับ serum ferritin ลดลงหรือ ไม่เพิ่มขึ้นหลังรับยาไปแล้วเป็นเวลา 1 ปี  ใช่  ไม่ใช่
  - ระดับ serum ferritin ลดลงมากกว่าหรือเท่ากับ 15% จากค่าเริ่มต้น  ใช่  ไม่ใช่

หมายเหตุ ระดับ serum ferritin ลดเหลือต่ำกว่า 500 ng/mL ให้พิจารณาลดขนาดยา และหยุดยาหากระดับ serum ferritin ลดเหลือต่ำกว่า 300 ng/mL และสามารถเริ่มใช้ยา deferasirox ได้เมื่อยา serum ferritin มากกว่า 500 ng/mL

ແພທຍືຜ້ສັ່ງໃຊ້ຢາ

สำหรับผู้อนุมัติตามที่กองทุนฯ กำหนด

ลงชื่อ .....

อนุมติ

ມີຄວາມ

(.....)

ລະຊື່ອ .....

g .....

(.....)