

Rabies vaccine และยาในกลุ่ม Sera and Immunoglobulin

เหตุผลที่ยังไม่ได้บรรจุไว้ในบัญชียาหลักแห่งชาติ พ.ศ. 2547

- ยา rabies vaccine และยาในกลุ่ม sera and immunoglobulins ยังไม่ได้เข้าสู่กระบวนการพิจารณาคัดเลือกยาในรอบการพิจารณาคัดเลือกยาในบัญชียาหลักแห่งชาติ ในปี พ.ศ. 2547 ยาดังกล่าวจึงไม่ปรากฏอยู่ในบัญชียาหลักแห่งชาติ พ.ศ. 2547

ความคืบหน้าในการพิจารณา rabies vaccine และยาในกลุ่ม sera and immunoglobulin

- ในปี พ.ศ. 2548 สำนักงานประสานการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ ได้เริ่มจัดทำข้อเสนอต่างๆ ของยาที่มีผู้เสนอในรอบการพิจารณา พ.ศ. 2547 แต่ยังไม่ได้นำเสนอต่อคณะกรรมการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติได้ทัน เนื่องจาก ไม่มีคณะทำงานคัดเลือกยาฯ สาขาใด ๆ พิจารณาหรือยาที่คณะกรรมการฯ เห็นสมควรให้จัดทำหรือวิเคราะห์ข้อมูลเพิ่มเติมเพื่อประกอบการพิจารณาคัดเลือกยา
- ในเดือนกุมภาพันธ์ 2548 สำนักงานประสานการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ ได้จัดทำและวิเคราะห์ข้อมูลยาวัคซีนโรคพิษสุนัขบ้าและยาในกลุ่ม sera and immunoglobulin และได้้นำเข้าสู่กระบวนการพิจารณาของคณะทำงานประสานผลการพิจารณาในบัญชียาหลักแห่งชาติ เมื่อวันที่ 24 กุมภาพันธ์ 2548 รวมทั้งได้นำข้อเสนอของคณะทำงานฯ เสนอต่อคณะกรรมการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ

เรียบร้อยแล้ว เมื่อวันที่ 23 มีนาคม 2548 ซึ่งคณะกรรมการฯ ได้มีมติดังนี้

- (1) เลือก Anti-D immunoglobulin (human) ไว้ในบัญชี ก เนื่องจากเป็นยาจำเป็นและไม่มียาอื่นทดแทน
- (2) เลือก Diphtheria antitoxin ไว้ในบัญชี ก เนื่องจากเป็นยาที่มีประโยชน์ในการรักษา Diphtheria
- (3) เลือก Rabies vaccines (ยกเว้น Human Diploid Cell Vaccine หรือ HDCV) ไว้ในบัญชีย่อยดังนี้
 - บัญชี ก โดยมีเงื่อนไขคือ ใช้ในกรณี post-exposure protection
 - บัญชี ค โดยมีเงื่อนไขคือ ใช้ในกรณี pre-exposure protectionเนื่องจากวัคซีนป้องกันพิษสุนัขบ้าทั้งชนิด HDCV, Purified Duck Embryo Cell Vaccine (PDEV), Purified Chicken Embryo Cell Vaccine (PCEC), และ Purified Vero Cell Vaccine (PVRV) มีประสิทธิภาพและความปลอดภัยที่ไม่แตกต่างกัน แต่ HDCV มีราคาค่อนข้างสูงเมื่อเทียบกับ PCEC, PVRV และ PDEV
- (4) เลือก Rabies immunoglobulin (Horse; Equine rabies immunoglobulin หรือ ERIG) ไว้ในบัญชี ก เนื่องจากเป็นยาจำเป็น
- (5) เลือก Rabies immunoglobulin (Human; Human rabies immunoglobulin หรือ HRIG) ไว้ในบัญชี ข เพื่อใช้สำหรับผู้ที่แพ้ Rabies immunoglobulin (Horse; ERIG)
- (6) เลือก Tetanus antitoxin (Horse) ไว้ในบัญชี ก เนื่องจากเป็นยาที่จำเป็น

- (7) เลือก Tetanus antitoxin (Human) ไว้ใน
บัญชี ข เนื่องจากเป็นยาที่จำเป็นสำหรับผู้
แพ้ Tetanus antitoxin (Horse)
- (8) เลือก Hepatitis B immunoglobulin
(human) ไว้ในบัญชี ง โดยมีเงื่อนไขการสั่ง
ใช้ คือ ใช้ร่วมกับการฉีด Hepatitis B
vaccine เฉพาะทารกแรกเกิดจากมารดาที่
เป็นพาหะของไวรัสตับอักเสบบี หรือ
บุคลากรทางการแพทย์ที่เกิดอุบัติเหตุสัมผัส
โรคจากการทำงานตามแนวปฏิบัติของ
สถานพยาบาลนั้น ๆ
- (9) ไม่เลือก Human Varicella-Zoster
immunoglobulin เพราะไม่มีหลักฐานที่ชัดเจน
เกี่ยวกับความคุ้มค่าของการใช้
Varicella-Zoster immunoglobulin ใน
post-exposure treatment สำหรับข้อบ่งชี้
อื่นๆ เช่น การใช้ใน new born
immunocompromised host ได้มอบให้
คณะกรรมการ ฯ ที่เกี่ยวข้องพิจารณาเสนอ
คณะกรรมการ ฯ ตามขั้นตอน
ต่อไป
- สำนักงานประสาน ฯ จะเร่งนำผลการพิจารณา
ของคณะกรรมการ ฯ ช่างต้นเสนอประธาน
คณะกรรมการแห่งชาติด้านยา เพื่อประกาศแก้ไข
เพิ่มเติมบัญชียาหลักแห่งชาติ พ.ศ 2547 ต่อ
ไป