**คำแนะนำการกรอกแบบฟอร์ม**

**การขอรับการสนับสนุนยา longer regimen สำหรับรักษา difficult to treat MDR/Pre XDR-TB และ XDR-TB** **หรือ BPaL**

1. **แบบตรวจสอบการเข้าเกณฑ์การคัดเลือกผู้ป่วยที่จะได้รับการสนับสนุนยา** มีเกณฑ์ทั้งหมด 7 ข้อ  
   ให้ทำเครื่องหมายถูก (✓) ตามความจริงว่าใช่หรือไม่ใช่

(สำหรับข้อย่อยที่ 6 มีแผนการดูแลผู้ป่วยเพื่อให้ได้รับการรักษาที่ต่อเนื่องจนสิ้นสุดการรักษา คือให้แสดง  
แผนการดูแลผู้ป่วย ทั้งระดับ สคร.--> สสจ.--> รพ.--> รพสต. (DOT อย่างไร) และในแต่ละระดับ

มีผู้รับผิดชอบใครบ้าง ทำหน้าที่อะไร เพื่อให้บรรลุเป้าหมายเดียวกัน คือผู้ป่วยรักษาหาย อาจจะเป็น  
ในรูปแบบ flow chart หรือ คำอธิบายก็ได้)

1. **แบบฟอร์มการขอรับการสนับสนุนยา (Request form)** **กรุณาพิมพ์ข้อมูล**อย่างละเอียด **ตั้งแต่เริ่มรักษาครั้งแรกจนถึงปัจจุบัน** ตามลำดับเวลา
2. รวบรวมไฟล์ภาพรังสีทรวงอกทั้งหมด รวมทั้ง imaging อื่นๆ ที่เป็นประโยชน์ต่อการพิจารณา (ถ้ามี)  
   โดยให้ชื่อไฟล์หรือภาพ**มีวันที่ถ่ายภาพรังสีทรวงอก**ด้วย บันทึกไฟล์ลงในแผ่น CD
3. รวบรวมและลำดับวันที่ของผลการตรวจเสมหะและการตรวจทางห้องปฏิบัติการอื่นๆ ที่สำคัญ **กรุณาพิมพ์ผลในแบบฟอร์มฯ และ scan รายงานผลตรวจเสมหะ (เฉพาะผล culture, identification, DST, molecular test)**
4. ส่งเอกสารตามข้อ 1 – 4 และแผ่น CD พร้อมหนังสือราชการ ไปที่

“**สำนักงานป้องกันควบคุมระดับเขต ในพื้นที่ของท่าน ตามที่อยู่ของแต่ละเขตพื้นที่”**

1. สอบถามข้อมูลเพิ่มเติมได้ที่ผู้ประสานงานวัณโรคระดับเขตหรือผู้ประสานงานวัณโรคระดับจังหวัดในพื้นที่ของท่าน
2. ถ้าได้รับอนุมัติยา ผู้ประสานงานวัณโรคระดับเขตสำเนาแบบฟอร์มการขอสนับสนุนยา และมติผู้เชี่ยวชาญวัณโรคดื้อยาระดับเขตพร้อมทั้งสูตรยาและขนาดยาที่ได้รับการอนุมัติ มาที่กองวัณโรค นางสาวสาริณี ลดาสวรรค์ โทรศัพท์ 02-212-2279 ต่อ 1130 หรือ 081-886-8439 email: sarinee.ladasawan@gmail.com เพื่อตรวจสอบความถูกต้องจัดส่งยาให้โรงพยาบาลที่ดูแลผู้ป่วยต่อไป
3. หลังจากเอกสารเรียบร้อยแล้ว ยาจะจัดส่งโดย เภสัชกรหญิงพิริยา เหรียญไตรรัตน์ สอบถามข้อมูลยา เพิ่มเติมได้ที่โทร 02-212-2279 ต่อ 1131 หรือเภสัชกรหญิงอุษณีย์ อึ้งเจริญ

**แบบตรวจสอบการเข้าเกณฑ์การคัดเลือกผู้ป่วยที่จะได้รับการสนับสนุนยา Longer regimen สำหรับรักษา difficult to treat MDR/Pre XDR-TB และ XDR-TB ถ้าไม่ใช้ ให้ข้ามไป BPaL หน้าถัดไป**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **เกณฑ์** | **คำตอบ** | |
| **ใช่** | **ไม่ใช่** |
| 1. มีผลยืนยันวินิจฉัยทางห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน |  | |
| 1.1 เป็น XDR-TB |  |  |
| 1.2 เป็น Pre XDR-TB  แต่มียาที่ยังไวอยู่หรือยาที่ยังไม่เคยใช้ น้อยกว่า 4 รายการ |  |  |
| 1.3 เป็น difficult to treat MDR  แต่มียาที่ยังไวอยู่หรือยาที่ยังไม่เคยใช้ น้อยกว่า 4 รายการ |  |  |
| 2) ผู้ป่วยยินดีและสมัครใจรับการรักษาตามสูตรยา จนครบกำหนด  พร้อมลงชื่อในแบบฟอร์มข้อตกลงการรักษาวัณโรคดื้อยา (หลังจากที่อนุมัติยาแล้ว) |  |  |
| 3) ผู้ป่วยมีความพร้อมในการรับการรักษาโดยใช้ **DOT เข้มข้นตลอดการรักษา** รวมทั้ง**ยินยอมให้มีการเยี่ยมบ้าน** |  |  |
| 4) ไม่มีข้อบ่งห้ามในการใช้ยา ตามความเห็นของแพทย์ผู้รักษา |  |  |
| 5) สามารถจัดหาทีมหรือมี**ทีมสหวิชาชีพ**ดูแลผู้ป่วยแบบองค์รวม ร่วมกับการปรึกษาคณะผู้เชี่ยวชาญฯ |  |  |
| 6) มี**แผนการดูแลผู้ป่วย**เพื่อให้ได้รับการรักษาที่ต่อเนื่องจนสิ้นสุดการรักษา |  |  |
| 7) มีผู้รับผิดชอบและรายงานความก้าวหน้าในการรักษาและการเฝ้าระวังเชิงรุกด้านความปลอดภัยทางยาอย่างสม่ำเสมอต่อคณะผู้เชี่ยวชาญฯ **ทุกเดือน** |  |  |

**แบบคัดกรองเพื่อขอรับการสนับสนุนยาสูตร BPaL ณ กองวัณโรค**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **เกณฑ์การคัดอาสาสมัครเข้าร่วมโครงการ (Inclusion criteria)**  **(ทำเครื่องหมาย 🗹, ต้องตอบว่า ใช่)** | ใช่ | ไม่ใช่ | ไม่ทราบ |
| 1. ผู้ป่วยมีผลยืนยันจากห้องปฏิบัติการ ว่าเป็นผู้ป่วยวัณโรคดื้อยาหลายขนานที่ตรวจพบการดื้อยาอย่างน้อย Rifampicin และ Fluoroquinolone ภายใน 3 เดือนที่ผ่านมา |  |  |  |
| 1. ผู้ป่วยมีบันทึกการรักษาว่าไม่ตอบสนองต่อการรักษา MDR/RR-TB และได้รับการยืนยันผลการตรวจทางแบคทีเรียว่าอยู่ในระยะแสดงอาการ (active TB) ภายใน 3 เดือนที่ผ่านมา |  |  |  |
| 1. ผู้ป่วยมีบันทึกการรักษาว่าแพ้ยา MDR/RR-TB และได้รับการยืนยันผลการตรวจทางแบคทีเรียว่าอยู่ในระยะแสดงอาการ (active TB) ภายใน 3 เดือนที่ผ่านมา |  |  |  |
| **เกณฑ์การคัดอาสาสมัครออกจากโครงการ (Exclusion Criteria)**  **(ทำเครื่องหมาย 🗹, ต้องตอบว่า ไม่ใช่)** | ใช่ | ไม่ใช่ | ไม่ทราบ |
| 1. ผู้ป่วยเคยได้รับยาที่เป็นส่วนประกอบของ BPaL (Bedaquiline, Pretomanid, Linezolid) หรือ Delamanid เป็นเวลามากกว่า 4 สัปดาห์ |  |  |  |
| 2. ผล DST ดื้อต่อยา Bedaquiline/Pretomanid/Linezolid |  |  |  |
| 3. ผู้ป่วยมีอาการแพ้ยาที่เป็นส่วนประกอบของ BpaL (Bedaquiline, Pretomanid, Linezolid) |  |  |  |
| 4. ผู้ป่วยมีเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรงที่ทราบของ BpaL (Bedaquiline, Pretomanid, Linezolid) |  |  |  |
| 5. ผู้ป่วยเป็นวัณโรคนอกปอดที่ต้องได้รับการรักษานานกว่าวัณโรคปอด |  |  |  |
| 6. ผู้ป่วยไม่สามารถรับประทานยา |  |  |  |
| 7. ผู้ป่วยมีน้ำหนักน้อยกว่า 35 กก. |  |  |  |
| 8. ผู้ป่วยตั้งครรภ์ |  |  |  |
| 9. ผู้ป่วยให้นมบุตรหรือไม่ (คำถามสำหรับ ผู้หญิงอายุน้อยกว่า 55 ปี) |  |  |  |
| **ผลตรวจทางห้องปฏิบัติการ ค่า baseline ควรตรวจภายใน 14 วัน (ควรตอบว่า ใช่)** | ใช่ | ไม่ใช่ | ไม่ทราบ |
| ผู้ป่วยมี baseline QTcF ≤ 450 ms ในผู้ชาย หรือ QTcF ≤ 470 ms ในผู้หญิง |  |  |  |
| ผู้ป่วยมีระดับฮีโมโกลบิน < 8.0 g/dL |  |  |  |
| ผู้ป่วยไม่มีโรคระบบประสาทส่วนปลายอย่างรุนแรง |  |  |  |
| ผู้ป่วยมี AST/ALT≤3.0 x ULN |  |  |  |
| ผู้ป่วยมี serum creatinine ≤ 3.0 x ULN |  |  |  |

เข้าเกณฑ์การรักษา แพทย์อนุมัติการใช้ยาสูตร BPaL ไม่เข้าเกณฑ์การรักษา

|  |  |
| --- | --- |
| (1) หน่วยงานที่ให้การรักษา (Responsible health facilities) | |
| ชื่อศูนย์ XDR center (Hospital for consultation): |  |
| ชื่อโรงพยาบาลที่รักษาผู้ป่วย (Hospital for treatment): |  |
| ชื่อ รพ.สต.ที่ฉีดยาและทำ DOT ให้ผู้ป่วย (Sub-district Heath Promotion Hospital for drug injection and DOT): |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| (2) ข้อมูลทั่วไปของผู้ป่วย (Patient details): | | | | | | | |
| ชื่อ -นามสกุล (Name-Surname) : | | | | | | | |
| [ ] OPD case HN: [ ] IPD case AN: | | | | | | | |
| เพศ (gender) [ ] ชาย (male) [ ] หญิง (female) | | | | เลขที่บัตรประจำตัวประชาชน (ID number) [ ] - [ ] [ ] [ ] [ ] - [ ] [ ] [ ] [ ][ ] - [ ] [ ] [ ] | | | |
| วันเดือนปีพ.ศ.ที่เกิด (date of birth) \_ \_/\_ \_/\_ \_ \_ \_ | | | | อายุ ณ วันที่เริ่มรักษา (age).............. ปี (year)...............เดือน (month) | | | |
| สัญชาติ (nationality) | | [ ] ไทย (Thai) [ ] อื่นๆ ระบุ (other specify).............. | | | | | |
| ประเภทของการดื้อยา  (classification of drug resistance) | | [ ] MDR [ ] Pre-XDR [ ] XDR-TB  [ ] อื่นๆ ระบุ (other specify) ……………………………............... | | | | | |
| อวัยวะที่เป็นวัณโรค  (organs with disease) | | [ ] วัณโรคปอด (Pulmonary TB) โปรดระบุ ICD10.........................  [ ] วัณโรคนอกปอด (Extra pulmonary TB)  - ระบุตำแหน่ง (specify site)......................................... โปรดระบุ ICD10......................... | | | | | |
| HIV status | | [ ] negative [ ] positive [ ] unknown | | | | | |
| น้ำหนัก (weight) ........ กิโลกรัม (kg) | | ความสูง (height) ................ เซนติเมตร (cm) | | | | | |
| ประวิติการแพ้ยา/อาการไม่พึงประสงค์  (history of drug allergy/ADR) | | [ ] ไม่มี (No) [ ] มี (Yes, specify drug name & ADR) โปรดระบุชื่อยาและอาการ............................................................................................................................................................................. | | | | | |
| ตั้งครรภ์ (pregnancy) | | [ ] ไม่ใช่ (No) [ ] ใช่ (Yes) อายุครรภ์ (GA) ............สัปดาห์ (week) | | | | | |
| กำลังให้นมบุตร (breastfeeding) | | [ ] ไม่ใช่ (No) [ ] ใช่ (Yes) | | | | | |
| ดื่มแอลกอฮอล์ (alcohol drinking) | | [ ] ไม่ใช่ (No )  [ ] ดื่ม ≤ 1 เดือน (<1 month) [ ] ดื่ม ..........ครั้งต่อสัปดาห์ (times per week) | | | | | |
| สูบบุหรี่ (smoking) | | * [ ] ไม่สูบ (No) * [ ] สูบจำนวน <10 มวน/วัน (moderate smoker) [ ] สูบจำนวน >10 มวน/วัน (heavy smoker) | | | | | |
| ใช้สารเสพติด (drug abuse) | | [ ] ไม่ใช่ (No) [ ] ใช่ (Yes) [ ] ไม่ทราบ (Unknown) | | | | | |
| โรคประจำตัวในปัจจุบัน  (current underlying diseases) | | [ ] ไม่มี ( No ) [ ] มี (Yes) (เลือกได้หลายข้อ choose more than 1 choice)  🔿เบาหวาน (diabetes mellitus) 🔿ความดันโลหิตสูง (hypertension)🔿 หัวใจเต้นผิดจังหวะ (cardiac arrhythmia) 🔿โลหิตจาง (anemia) 🔿 ตับอักเสบ/ตับแข็ง (hepatitis/cirrhosis) 🔿 ไตเสื่อม (renal insufficiency) 🔿ลมชัก (epilepsy) 🔿จิตเวช (psychosis) 🔿ธัยรอยด์ผิดปกติ (thyroid dysfunction) 🔿อื่นๆระบุ Other...……… | | | | | |
| (3) ข้อมูลการใช้**ยาอื่นๆ หรือยาโรคประจำตัว**จนถึงปัจจุบัน ยกเว้นยารักษาวัณโรค (current medications other than anti-TB drugs) | | | | | | | |
| **รายชื่อยา**  **(drug name)** | **ขนาดยา (มิลลิกรัมต่อวัน)**  **dose (mg/day)** | | **ความถี่, การให้ยา**  **(frequency, route)** | | **วันที่เริ่มยา**  **start date** | **วันที่หยุดยา**  **stop date** | **ยังใช้ต่อเนื่อง**  **continue using** |
|  |  | | ... ครั้ง/วัน … วัน/สัปดาห์ กิน/IM/IV | | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | [ ] |
|  |  | | ... ครั้ง/วัน … วัน/สัปดาห์ กิน/IM/IV | | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | [ ] |
|  |  | | ... ครั้ง/วัน … วัน/สัปดาห์ กิน/IM/IV | | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | [ ] |
|  |  | | ... ครั้ง/วัน … วัน/สัปดาห์ กิน/IM/IV | | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | [ ] |
|  |  | | ... ครั้ง/วัน … วัน/สัปดาห์ กิน/IM/IV | | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | [ ] |
|  |  | | ... ครั้ง/วัน … วัน/สัปดาห์ กิน/IM/IV | | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | [ ] |
|  |  | | ... ครั้ง/วัน … วัน/สัปดาห์ กิน/IM/IV | | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | \_ \_ /\_ \_ /\_ \_ \_ \_ | [ ] |

**แบบฟอร์มการขอรับการสนับสนุนยา (Request form)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| (4) ประวัติการรักษาตั้งแต่เริ่ม**รักษาวัณโรค**ครั้งแรกจนถึงปัจจุบัน (ทุกครั้งที่ผู้ป่วยมารพ. โดยเฉพาะเมื่อมีการเปลี่ยนขนาดยาหรือเปลี่ยนยาแม้เพียงตัวเดียว  Medical history since the first treatment until now (every visit particularly when changing of drug dose or item even for only one drug) | | | | | | | | |
| วันเดือนปี  (date)  วันที่ส่งตรวจเสมหะและวันที่ได้รับผล | ข้อมูลทางคลินิกรวมผลภาพรังสีทรวงอก(ระบุว่าดีขึ้น/เหมือนเดิม/เลวลง) และผลการตรวจอื่นๆ เช่น ผลเลือด การ ได้ยิน การมองเห็น ECG (clinical data + CXR + other tests + ECG) | น้ำหนัก(กก.)  (Body  weight in kg) | AFB | การเพาะเชื้อและแยกชนิด(Culture&  Identification) | การทดสอบความไวต่อยา ระบุวิธีและผล  (DST method & result) | ยาที่ได้รับ  ขนาดยาที่ได้รับต่อวัน  (drug, mg/day) | ความสม่ำเสมอในการฉีด/กินยา การทำ DOT  การขาดยา  (adherence, DOT) | หมายเหตุ (note) |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| วันเดือนปี  (date)  วันที่ส่งตรวจเสมหะและวันที่ได้รับผล | ข้อมูลทางคลินิกรวมผลภาพรังสีทรวงอก(ระบุว่าดีขึ้น/เหมือนเดิม/เลวลง) และผลการตรวจอื่นๆ เช่น ผลเลือด การ ได้ยิน การมองเห็น ECG (clinical data + CXR + other tests + ECG) | น้ำหนัก(กก.)  (Body  weight in kg) | AFB | การเพาะเชื้อและแยกชนิด(Culture&  Identification) | การทดสอบความไวต่อยา ระบุวิธีและผล  (DST method & result) | ยาที่ได้รับ  ขนาดยาที่ได้รับต่อวัน  (drug, mg/day) | ความสม่ำเสมอในการฉีด/กินยา การทำ DOT  การขาดยา  (adherence, DOT) | หมายเหตุ (note) |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**จากการทบทวนประวัติการรักษาวัณโรคในอดีต ยาที่น่าจะดื้อแล้ว** …………………………………………………………………………………………………………………………

**แนวทางการดูแลผู้ป่วยต่อเนื่อง โดยทีมสหวิชาชีพของโรงพยาบาลและภาคีเครือข่าย [Care plan]**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **กิจกรรม** | **หน่วยงาน/ตำแหน่ง** | **ผู้รับผิดชอบ** | | |
| **ชื่อ** | **หมายเลขมือถือ** | **อีเมล** |
| **ระดับเขต** | สคร. ...................... |  |  |  |
| **ระดับจังหวัด** | สสจ........................ |  |  |  |
| **ระดับโรงพยาบาล** |  |  |  |  |
| ตรวจ AFB, เก็บเสมหะส่ง culture | รพ.......................... |  |  |  |
| ตรวจ lab | รพ.......................... |  |  |  |
| Chest Xray | รพ.......................... |  |  |  |
| ตรวจ EKG | รพ.......................... |  |  |  |
| ตรวจการมองเห็น การได้ยิน | รพ.......................... |  |  |  |
| **แพทย์ผู้ดูแลรักษา** | **แพทย์** |  |  |  |
| **ดูแลเรื่องยาและการเฝ้าระวังเชิงรุกด้านความปลอดภัยจากการใช้ยา**  **(active pharmacovigilance)** | **เภสัชกร** |  |  |  |
| **ประสานงาน ติดตามความก้าว หน้า (คลินิกวัณโรค/เวชกรรมสังคม/เวชปฏิบัติครอบครัว)** | คลินิกวัณโรค |  |  |  |
| เวชกรรมสังคม |  |  |  |
| เวชปฏิบัติครอบครัว |  |  |  |
| การดูแลด้าน IC | พยาบาล IC |  |  |  |
| การดูแลด้านโภชนาการ | โภชนากร |  |  |  |
| การดูแลด้านสังคมสงเคราะห์ | นักสังคมสงเคราะห์ |  |  |  |
| การดูแลด้านจิตใจ | นักจิตวิทยา |  |  |  |
| อื่นๆ |  |  |  |  |
| **สถานที่ที่ฉีดยา** |  |  |  |  |
| **สถานที่ที่ทำ DOT สำหรับยากิน** |  |  |  |  |
| **ระดับชุมชนและครอบครัว** |  |  |  |  |
| สนับสนุน ดูแลต่อเนื่อง | อสม. |  |  |  |
| ผู้นำ/แกนนำชุมชน |  |  |  |
| ญาติ ระบุ................ |  |  |  |
| อื่นๆ ระบุ................ |  |  |  |
| **ส่งข้อมูลความก้าวหน้าให้สคร. และกองวัณโรคทุกเดือน** |  |  |  |  |

**จากการทบทวนประวัติการรักษาวัณโรคในอดีต ยาที่น่าจะดื้อแล้ว** …………………………………………………………………………………………………………………………

**รายการยารักษาวัณโรค ใหม่ที่จะขอการสนับสนุน**

**(ถ้าเลือกข้อ 2-6 สามารถเลือกได้มากกว่า 1 ข้อ)**

1. BPaL
2. Moxifloxacin
3. Linezolid
4. Clofazimine
5. Bedaquiline
6. Cycloserine

ชื่อผู้บันทึก.............................................................. ตำแหน่ง ......................................................

**(ส่วนของสำนักงานป้องกันควบคุมโรคระดับเขต)**

**สรุปมติผู้เชี่ยวชาญระดับเขต**

[ ] อนุมัติ

[ ] ไม่อนุมัติ เหตุผล ............................................................................................................

[ ] ขอข้อมูลเพิ่มเติม ...........................................................................................................

กรณีอนุมัติแล้ว ให้ระบุยาที่ใช้ในตาราง ต่อไปนี้

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ลำดับ | ชื่อยา | วิธีใช้ยา (ระบุจำนวนเม็ดและความถี่) | ขอสนับสนุนจากกองวัณโรค |
| 1. | Bedaquiline |  | [ ] |
| 2. | Linezolid |  | [ ] |
| 3. | Clofazimine |  | [ ] |
| 4. | Moxifloxacin |  | [ ] |
| 5. | Delamanid |  | [ ] |
| 6. |  |  | [ ] |
| 7. |  |  | [ ] |
| 8. |  |  | [ ] |
| 9. |  |  | [ ] |

ชื่อผู้บันทึก.............................................................. ตำแหน่ง ......................................................