

คำแนะนำเพื่อลดความเสี่ยงในการเกิดภาวะ venous thromboembolism และการติดเชื้อที่รุนแรงจากยา Tofacitinib

Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (MHRA) ได้แนะนำบุคลากรทางการแพทย์เพื่อลดความเสี่ยงในการเกิดอาการไม่พึงประสงค์จากยา tofacitinib ดังนี้

1. การเกิดภาวะ venous thromboembolism (VTE)

แนะนำให้ใช้ยา tofacitinib ในขนาดยาต่ำที่สุดเพื่อการรักษาโรคของผู้ป่วย เนื่องจากภาวะ VTE สัมพันธ์กับขนาดยาที่ผู้ป่วยได้รับ ดังนี้

- ผู้ป่วย rheumatoid arthritis และ psoriatic arthritis ขนาดยาไม่เกิน 5 mg วันละ 2 ครั้ง
- ผู้ป่วย ulcerative colitis ที่มีความเสี่ยงต่อการเกิดภาวะ VTE ไม่ควรใช้ยานี้ในขนาดยา 10 mg วันละ 2 ครั้ง (ระยะ maintenance treatment) ยกเว้นในกรณีที่ไม่มีความเสี่ยงอื่นเท่านั้น

2. การติดเชื้อที่รุนแรงถึงแก่ชีวิต

แนะนำให้ใช้ยานี้ในผู้ป่วยผู้ใหญ่ที่มีอายุไม่เกิน 65 ปี ยกเว้นกรณีที่ไม่มีทางเลือกอื่นในการรักษาเท่านั้น เนื่องจากผู้ป่วยสูงอายุ (อายุ > 65 ปี) เป็นกลุ่มที่มีความเสี่ยงต่อการติดเชื้อที่รุนแรง

เอกสารอ้างอิง

MHRA. Tofacitinib (Xeljanz®): new measures to minimise risk of venous thromboembolism and of serious and fatal infections [Internet].updated 2020 Mar 18:[cited 2020 Mar 16]. Available from: <https://www.gov.uk/drug-safety-update/tofacitinib-xeljanz-new-measures-to-minimise-risk-of-venous-thromboembolism-and-of-serious-and-fatal-infection>

Ferrous sulphate รูปแบบยาน้ำที่มีในรพ.ศิริราช

Ferrous sulphate รูปแบบยาน้ำในรพ.ศิริราช มี 2 รูปแบบ ซึ่งมีความเข้มข้นและปริมาณธาตุเหล็ก (Fe²⁺) ไม่เท่ากัน อาจทำให้เกิดความสับสน ศิริราชเภสัชสาร-ฉบับนี้จะมาแนะนำรายละเอียดให้ทราบกัน

Ferrous Sulphate ELIXIR	Ferrous Sulphate DROPS
	
1 ขวด มีปริมาตร 60 mL	1 ขวด มีปริมาตร 15 mL
ความเข้มข้นของ elemental ferrous ion (Fe ²⁺) (ปริมาณธาตุเหล็ก)	
9.07 mg Fe ²⁺ /mL	25 mg Fe ²⁺ /mL
บัญชียา	
เป็นยาในบัญชียาหลักแห่งชาติ (บัญชี ก)	
ราคาขาย	
20 บาท	27 บาท

ความแตกต่างของยาฉีด Zoledronic acid ที่มีในรพ.ศิริราช

Zoledronic acid เป็นยาในกลุ่ม bisphosphonates ในรพ.ศิริราช มี 2 ชื่อการค้า ซึ่งมีรูปแบบยา ขอบ่งใช้ (การสั่งใช้ยาต้องตรงตามข้อบ่งใช้) และวิธีบริหารยาที่แตกต่างกัน ดังนี้

Zoledronic acid Fresenius Kabi® 4 mg/5 mL	Aclasta® 5 mg/100 mL
รูปแบบยา	
สารละลายเข้มข้น สำหรับหยดเข้าหลอดเลือดดำ (ต้องเจือจางก่อนให้ IV) 	สารละลายยา สำหรับหยดเข้าหลอดเลือดดำ 
ข้อบ่งใช้ตามเอกสารกำกับยา	
- ลดผลแทรกซ้อนทางกระดูกในผู้ใหญ่ที่เป็นโรคกระดูกพรุนที่มีการแพร่กระจายของเซลล์มะเร็งไปที่กระดูก	- รักษาและป้องกันโรคกระดูกพรุนในสตรีวัยหมดประจำเดือน, โรคกระดูกพรุนที่เกิดจากการใช้ยากด-
- รักษาภาวะ tumor-induced hypercalcemia (TIH) ในผู้ใหญ่	กลูโคคอร์ติคอยด์
	- รักษาโรคกระดูกพรุนในเพศชาย
	- รักษา Paget's disease
วิธีบริหารยา	
เจือจาง D5W หรือ NSS 100 mL IV infusion ≥ 20 นาที	สารละลายพร้อมหยด (ไม่ต้องเจือจางยา) IV infusion ≥ 15 นาที
บัญชียา	
บัญชี ก	non-ED
ราคาขาย	
1,476 บาท	14,883 บาท

การบริหารยาและการเก็บยาฉีด Duratocin® (Carbetocin)

ความแรง/รูปแบบยา: สารละลายพร้อมฉีด

100 mcg/mL (1 vial บรรจุ 1 mL)

ข้อบ่งใช้

สำหรับป้องกันภาวะมดลูกไม่บีบรัดตัว

ภายหลังการผ่าตัดคลอดภายใต้การฉีดยาสาร-

ระงับความรู้สึกเข้ารอบไขสันหลัง (spinal anesthesia)

หรือบริเวณเยื่อหุ้มน้ำไขสันหลัง (epidural anesthesia)

การบริหารยา

- ขนาดยา 100 mcg/mL ฉีดเข้าหลอดเลือดดำเท่านั้น ภายใต้การควบคุมดูแลทางแพทย์ในรพ. โดยให้ยาช้าๆ ≥ 1 นาที
- ยานี้ใช้เพียงครั้งเดียวเท่านั้น (single use only) ไม่ควรให้ยาซ้ำ
- ใช้ยานี้ภายหลังจากผ่าตัดคลอดทารกออกมาแล้วเท่านั้น ทั้งนี้ต้องรีบให้ยาทันทีที่ทารกคลอดออกมา หรือเร็วที่สุดก่อนที่รกจะหลุดออกมา

ความคงสภาพและสถานะการเก็บที่แนะนำ

เก็บยาไว้ในกล่องเพื่อป้องกันแสง ที่อุณหภูมิต่ำกว่า 30 องศาเซลเซียส (ไม่ต้องเก็บในตู้เย็น) ควรใช้ยาทันทีหลังเปิด vial

** ยานี้เป็นยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติและจำกัดซื้อ แพทย์ผู้มีสิทธิสั่งใช้ยา ราคา 878 บาท

เอกสารอ้างอิง

Duratocin® [package insert]. Germany: Ferring GmbH; 2011.



อย. เรียกเก็บคืนยาฉีด Neuronox®



ตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ประเทศไทย มีหนังสือแจ้งระงับการนำเข้า จำหน่าย และใช้ยาฉีด Neuronox® (*Clostridium botulinum* toxin type A) เลขทะเบียน 1C 5/60 (BF) เป็นการชั่วคราว ทุกรุ่นการผลิต และทุกขนาดความแรงที่มีจำหน่ายในท้องตลาด เนื่องจากหน่วยงานกำกับดูแลยา สาธารณรัฐเกาหลี แจ้งว่ามีการปลอมแปลงข้อมูลผลวิเคราะห์ และใช้สารตั้งต้นที่ไม่ได้รับการรับรองมาตรฐาน อย.จึงมีคำสั่งเรียกเก็บคืนยาดังกล่าว

อย่างไรก็ตามยานี้ไม่ผ่านเกณฑ์การพิจารณาเข้าของรพ.ศิริราช จึงไม่มีจำหน่ายในรพ.ศิริราช

เอกสารอ้างอิง

กลุ่มสื่อสารองค์กร กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา. อย. เรียกเก็บคืนยาฉีด Neuronox® จากท้องตลาดทุกรุ่นการผลิต [อินเทอร์เนต]. นนทบุรี: กลุ่ม; 2563 [สืบค้นเมื่อวันที่ 8 มิ.ย. 2563]. จาก: <https://bit.ly/3cKGXEa>

สอบถามข้อมูลยาและพิษวิทยา โทร 9 - 7007
สอบถาม Medication Reconciliation (MR) โทร 9 - 6964
สอบถามเรื่องแพ้ยา และประวัติการแพ้ยา โทร 9 - 9555



มีอะไรในฉบับนี้

- ❖ คำแนะนำเพื่อลดความเสี่ยงในการเกิดภาวะ venous thromboembolism และการติดเชื้อที่รุนแรงจากยา Tofacitinib
- ❖ Ferrous sulphate รูปแบบยาน้ำที่มีในรพ.ศิริราช
- ❖ ความแตกต่างของยาฉีด Zoledronic acid ที่มีในรพ.ศิริราช
- ❖ การบริหารยาและการเก็บยาฉีด Duratocin® (Carbetocin)
- ❖ อย. เรียกเก็บคืนยาฉีด Neuronox®

ปีที่ 19 ฉบับที่ 9
เดือนมิถุนายน 2563