



ที่ พร. ๐๐๒๓.๔๙๕๐๖

ถึง สำนักงานส่งเสริมการปกครองท้องถิ่นอำเภอ ทุกอำเภอ

ด้วยจังหวัดแพร่ ได้รับแจ้งจากกรมส่งเสริมการปกครองท้องถิ่นว่า กรมบัญชีกลางได้มีหนังสือที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๔๙๘ ลงวันที่ ๒๕ กรกฎาคม ๒๕๖๘ แจ้งแนวทางการกำกับการเบิกจ่ายค่ายาสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง พร้อมทั้งกำหนดอัตราการเบิกจ่ายที่เป็นไปอย่างเหมาะสม และสอดคล้องกับภาระงบประมาณ ดังนั้น เพื่อให้ผู้มีสิทธิและบุคคลในครอบครัวสามารถเข้าถึงยาสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูงที่มีประสิทธิภาพ ครอบคลุมทุกรูปแบบของยา ทั้งนี้ ให้มีผลใช้บังคับสำหรับค่ารักษาพยาบาลที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๕ กันยายน ๒๕๖๘ เป็นต้นไป รายละเอียดปรากฏสิ่งที่ส่งมาพร้อมนี้

จึงเรียนมาเพื่อทราบ และถือปฏิบัติต่อไป



สำนักงานส่งเสริมการปกครองท้องถิ่นจังหวัด

กลุ่มงานการเงินบัญชีและการตรวจสอบ

โทร. ๐-๕๔๕๓-๔๗๗๓ ต่อ ๕๐๑

โทรสาร ๐-๕๔๕๓-๔๗๗๓ ต่อ ๑๐๗

ผู้ประสานงาน นางจิราภา เจริญจิตต์ โทร. ๐๘๓-๘๖๑๐๐๓๕

กบ. กง

กบ.



สำนักงานคณะกรรมการคุ้มครองผู้บริโภค จังหวัดทุกจังหวัด

เลขที่	๓๒๖๑
วันที่	๑๓ ส.ค. ๒๕๖๔
จังหวัด	

ที่ มท ๐๘๐๓.๓/ว ๗๔๖๐

ถึง สำนักงานส่งเสริมการปกครองท้องถิ่นจังหวัด ทุกจังหวัด

ตามที่กรมบัญชีกลางได้มีหนังสือ ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๙๔ ลงวันที่ ๑๕ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๗ กำหนดหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูงซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาฉีด โดยให้สถานพยาบาลเป็นผู้เบิกค่ายาแทนผู้มีสิทธิในระบบเบิกจ่ายตรงสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการ ตามอัตราที่กรมบัญชีกลางกำหนด ประกอบด้วย ๑. ยา Evolocumab ขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม และยา Alirocumab ขนาด ๗๕ มิลลิกรัม และขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม ให้เบิกได้ในราคา ๕,๐๐๐ บาทต่อเข็ม ๒. ยา Inclisiran ขนาด ๒๘๔ มิลลิกรัม ให้เบิกได้ในราคา ๕๐,๐๐๐ บาทต่อเข็ม ซึ่งการใช้ยาดังกล่าวต้องเป็นไปตามแนวทางกำกับ การเบิกจ่ายค่ายาที่กรมบัญชีกลางกำหนด ทั้งนี้ ให้มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ ๑ มีนาคม ๒๕๖๗ เป็นต้นไป ซึ่งกรมส่งเสริมการปกครองท้องถิ่นแจ้งให้ทราบแล้วตามหนังสือกรมส่งเสริมการปกครองท้องถิ่น ที่ มท ๐๘๐๓.๓/ว ๘๗๐ ลงวันที่ ๒๓ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๗ นั้น

กรมบัญชีกลางได้มีหนังสือ ที่ กค ๐๔๑๖.๒/ว ๔๔๘ ลงวันที่ ๒๕ กรกฎาคม ๒๕๖๘ แจ้งว่า กรมบัญชีกลางได้ทบทวนแนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายาสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง พร้อมทั้งกำหนด อัตราการเบิกจ่ายที่เป็นไปอย่างเหมาะสมและสอดคล้องกับภาระงบประมาณ ดังนั้น เพื่อให้ผู้มีสิทธิและบุคคล ในครอบครัวสามารถเข้าถึงยาสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูงที่มีประสิทธิภาพ ครอบคลุมทุกรูปแบบของยา จึงยกเลิกหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาฉีด ตามหนังสือข้างต้น และกำหนดหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาฉีด พร้อมทั้งกำหนดอัตราการเบิกจ่ายค่ายา ทั้งนี้ ให้มีผลใช้บังคับสำหรับค่ารักษาพยาบาล ที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๕ กันยายน ๒๕๖๘ เป็นต้นไป รายละเอียดปรากฏตามที่ส่งมาพร้อมนี้



กองคลัง

กลุ่มงานบัญชี

โทร. ๐ ๒๒๔๓ ๒๒๒๕

โทรสาร ๐ ๒๒๔๑ ๙๐๒๔

ไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ saraban@dla.go.th

ผู้ประสานงาน นางสาวพิกุล นาคชำนาญ

โทร. ๐๘ ๙๒๕๕ ๘๗๓๒



ที่ กค ๐๔๖๖.๒/ว ๙๙๗

กรมส่งเสริมการปกครองท้องถิ่น

เลขรับ 38709

วันที่ ๑๘๒ ๒๕๖๓

กรมบัญชีกลาง

ถนนพระรามที่ ๙ หมู่ ๑๘๖๐๙

๖๙๗ กรกฎาคม ๒๕๖๓

เรื่อง หลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูงซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาฉีด
เรียน ปลัดกระทรวง อธิบดี ผู้ว่าราชการจังหวัด เลขาธิการ ผู้อำนวยการ อธิการบดี ผู้ว่าการตรวจเงินแผ่นดิน
ผู้บัญชาการตรวจแห่งชาติ ผู้อำนวยการสถานพยาบาลของทางราชการ

อ้างถึง หนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค ๐๔๖๖.๒/ว ๙๙ ลงวันที่ ๑๕ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๗

สิ่งที่ส่งมาด้วย แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Evolocumab ยา Alirocumab และยา Inclisiran สำหรับผู้ป่วย
ที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง

ตามหนังสือที่อ้างถึง กรมบัญชีกลางกำหนดหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วย
ที่มีภาวะไขมันในเลือดสูงซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาฉีด โดยให้สถานพยาบาลเป็นผู้เบิกค่ายาแทนผู้มีสิทธิในระบบเบิกจ่ายตรง
สวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการตามอัตราที่กรมบัญชีกลางกำหนด ประกอบด้วย ๑. ยา Evolocumab
ขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม และยา Alirocumab ขนาด ๗๕ มิลลิกรัม และขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม ให้เบิกได้ในราคา
๕,๐๐๐ บาทต่อเข็ม ๒. ยา Inclisiran ขนาด ๒๘๕ มิลลิกรัม ให้เบิกได้ในราคา ๕๐,๐๐๐ บาทต่อเข็ม
ซึ่งการใช้ยาดังกล่าวต้องเป็นไปตามแนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายาที่กรมบัญชีกลางกำหนด ทั้งนี้ ให้มีผลบังคับใช้
ตั้งแต่วันที่ ๑ มีนาคม ๒๕๖๗ เป็นต้นไป ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

กรมบัญชีกลางพิจารณาแล้ว ขอเรียนว่า ปัจจุบันมีการพัฒนายาสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมัน
ในเลือดสูงในรูปแบบยารับประทานที่เป็นยาซึ่งมีประสิทธิภาพสูง กรมบัญชีกลางจึงได้ทบทวนแนวทางกำกับ
การเบิกจ่ายค่ายาสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง พร้อมทั้งกำหนดอัตราการเบิกจ่ายที่เป็นไปย่างเหมาะสม
และสอดคล้องกับภาระงบประมาณ ดังนั้น เพื่อให้ผู้มีสิทธิและบุคคลในครอบครัวสามารถเข้าถึงยาสำหรับผู้ป่วย
ที่มีภาวะไขมันในเลือดสูงที่มีประสิทธิภาพ ครอบคลุมทุกรูปแบบของยา อาทิ ยานานาจิตามความไม่มาตรา ๘
วรรคหนึ่ง (๑) และวรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติการเงินสวัสดิการเกี่ยวกับการรักษาพยาบาล พ.ศ. ๒๕๕๓
และที่แก้ไขเพิ่มเติม อธิบดีกรมบัญชีกลางโดยได้รับมอบอำนาจจากรัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลัง
จึงเห็นสมควรดำเนินการ ดังนี้

๑. ยกเลิกหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง
ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาฉีดตามหนังสือที่อ้างถึง

๒. กำหนดหลักเกณฑ์การเบิกจ่ายค่ารักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง
ซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาฉีด พร้อมทั้งกำหนดอัตราการเบิกจ่ายค่ายา ประกอบด้วย

	ราคากล่อง	จำนวน	รายการ
๒.๑ ยา Bempedoic acid ขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม + Ezetimibe ขนาด ๑๐ มิลลิกรัม	๕๕ บาทต่อเม็ด	๕๕	
๒.๒ ยา Bempedoic acid ขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม	๕๕ บาทต่อเม็ด	๕๕	
๒.๓ ยา Evolocumab ขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม	๕,๐๐๐ บาทต่อเข็ม	๕,๐๐๐	
๒.๔ ยา Alirocumab ขนาด ๗๕ และ ๑๕๐ มิลลิกรัม	๕,๐๐๐ บาทต่อเข็ม	๕,๐๐๐	
๒.๕ ยา Inclisiran ขนาด ๒๘๕ มิลลิกรัม	๕๐,๐๐๐ บาทต่อเข็ม	๕๐,๐๐๐	

โดยการใช้ยาดังกล่าวต้องเป็นไปตามแนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Evolocumab
ยา Alirocumab และยา Inclisiran สำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูงซึ่งจำเป็นต้องใช้ยาฉีดที่กรมบัญชีกลางกำหนด
รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

กองคลัง
๓. กำหนด...
เลขที่รับ ๕๓๕๙
วันที่ - ๑ ส.ค. ๒๕๖๓
เวลา.....

กลุ่มงานบัญชี
วันที่ = ๑ ส.ค. ๒๕๖๓
เวลา ๑๕.๓๐
เลขที่ลงรับ ๕๑๖

๓. กำหนดให้สถานพยาบาลเป็นผู้เบิกจ่ายค่ายาตามข้อ ๖ แทนผู้มีสิทธิในระบบเบิกจ่ายตรง
สวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการ โดยมีแนวปฏิบัติในการจัดทำข้อมูลเพื่อส่งเบิกค่ารักษาพยาบาลตามที่ท่านยังงาน
ที่ได้รับมอบหมายจากกรมบัญชีกลางกำหนด

๔. กรณีที่ผู้ป่วยมีความจำเป็นต้องได้รับยา Alirocumab ขนาด ๗๕ มิลลิกรัม ให้แพทย์ผู้ทำการรักษา
สั่งจ่ายยาดังกล่าวเพียง ๑ เซ็ม ต่อการเข้ารับบริการในครั้งนั้น ทั้งนี้ หากผู้ป่วยมีความจำเป็นต้องได้รับยา Alirocumab
ขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม แต่สถานพยาบาลไม่สามารถจัดซื้อยา Alirocumab ขนาดดังกล่าวได้และผู้ป่วยไม่มีข้อจำกัด
ด้านการใช้ยา ขอให้แพทย์ผู้ทำการรักษาพิจารณาเปลี่ยนไปใช้ยา Evolocumab ขนาด ๑๕๐ มิลลิกรัม
แทนการใช้ยา Alirocumab ขนาด ๗๕ มิลลิกรัม จำนวน ๒ เซ็ม

อนึ่ง กรณีผู้ป่วยที่เป็นโรคหลอดเลือดแดงแข็ง (Established atherosclerotic cardiovascular disease) และอยู่ในกลุ่ม
ที่มีความเสี่ยงสูงมาก (very high risk) หรือมีความเสี่ยงสูง (high risk condition) ที่ไม่สามารถใช้ยา Evolocumab
หรือยา Alirocumab อันเนื่องมาจากการเหตุผลทางการแพทย์ที่มิใช่เพื่ออำนวยความสะดวกให้แก่ผู้ป่วย อนุโตร์มให้
สามารถเบิกจ่ายค่ายา Inclisiran ได้ในระบบเบิกจ่ายตรงสวัสดิการรักษาพยาบาลข้าราชการตามดุลยพินิจ
ของแพทย์ผู้ทำการรักษา โดยมีหลักฐานการวินิจฉัยโรคชี้แจงให้เห็นว่าผู้ป่วยมีข้อจำกัดทางการแพทย์ที่ไม่สามารถ
ใช้ยา Evolocumab หรือยา Alirocumab ได้ และบันทึกไว้ในเวชระเบียนเพื่อประโยชน์ในการตรวจสอบต่อไป
ทั้งนี้ ให้มีผลบังคับใช้สำหรับค่ารักษาพยาบาลที่เกิดขึ้นตั้งแต่วันที่ ๕ กันยายน ๒๕๖๘ เป็นต้นไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งให้ผู้มีสิทธิและเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทราบและถือปฏิบัติต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นางแพทริเชีย มงคลวนิช)
อธิบดีกรมบัญชีกลาง ปฏิบัติราชการแทน
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลัง

กองสวัสดิการรักษาพยาบาล
ศกุนยานนโยบายสวัสดิการรักษาพยาบาล
โทร. ๐ ๒๑๒๗ ๗๐๐๐ ต่อ ๖๘๕๐
โทรสาร ๐ ๒๑๒๗ ๗๗๕๗
อีเมลล์ อีเมลล์ saraban@cgd.go.th

แนวทางกำกับการเบิกจ่ายค่ายา Evolocumab ยา Alirocumab และยา Inclisiran

สำหรับผู้ป่วยที่มีภาวะไขมันในเลือดสูง

ตามหนังสือกรมบัญชีกลาง ที่ กค ๐๔๑๖.๒/๔๘๘ ลงวันที่ ๒๕ กรกฎาคม ๒๕๖๘

๑. เกณฑ์อนุมัติการเบิกจ่ายค่ายา

๑.๑ อนุมัติให้เบิกจ่ายค่ายา Evolocumab, Alirocumab และ Inclisiran ในกรณีดังต่อไปนี้

๑.๑.๑ ผู้ป่วยที่เป็นโรคหลอดเลือดและหัวใจ (clinical ASCVD) มาก่อน ซึ่งได้รับยา Statin ในขนาดสูงสุดเท่าที่สามารถทนยาได้ และได้รับยา Ezetimibe มาแล้วเป็นระยะเวลาไม่น้อยกว่า ๓ เดือน หากผู้ป่วยยังไม่สามารถควบคุมระดับ LDL-C ได้ตามเป้าหมายการรักษา ให้พิจารณาเพิ่มยา Bempedoic acid + Ezetimibe อีกไม่น้อยกว่า ๓ เดือน แต่ระดับ LDL-C ยัง ≥ 130 มก./ดล.

๑.๑.๒ ผู้ป่วยที่มีระดับ LDL-C สูง ที่ไม่มีโรคหลอดเลือดและหัวใจ (clinical ASCVD) มาก่อน แต่มีโรคเบาหวานที่มีความเสี่ยงสูง ซึ่งได้รับยา Statin ในขนาดสูงสุดเท่าที่สามารถทนยาได้ และได้รับยา Ezetimibe มาแล้วเป็นระยะเวลาไม่น้อยกว่า ๓ เดือน หากผู้ป่วยยังไม่สามารถควบคุมระดับ LDL-C ได้ตามเป้าหมายการรักษา ให้พิจารณาเพิ่มยา Bempedoic acid + Ezetimibe อีกไม่น้อยกว่า ๓ เดือน แต่ระดับ LDL-C ยัง ≥ 130 มก./ดล.

๑.๒ อนุมัติให้เบิกจ่ายค่ายา Evolocumab และ Alirocumab ในกรณีดังต่อไปนี้

๑.๒.๑ ผู้ป่วยที่เป็นโรคหลอดเลือดและหัวใจ (clinical ASCVD) ที่ได้รับการยืนยันว่ามีสาเหตุจากหลอดเลือดแดงแข็ง (Established atherosclerotic cardiovascular disease) และอยู่ในกลุ่มที่มีความเสี่ยงสูงมาก (very high risk) ซึ่งได้รับยา Statin ในขนาดสูงสุดเท่าที่สามารถทนยาได้ และได้รับยา Ezetimibe มาแล้วเป็นระยะเวลาไม่น้อยกว่า ๖ สัปดาห์ หากผู้ป่วยยังไม่สามารถควบคุมระดับ LDL-C ได้ตามเป้าหมายการรักษา ให้พิจารณาเพิ่มยา Bempedoic acid + Ezetimibe อีกไม่น้อยกว่า ๓ เดือน แต่ระดับ LDL-C ยัง ≥ 130 มก./ดล.

๑.๒.๒ ผู้ป่วยที่เป็นโรคหลอดเลือดและหัวใจ (clinical ASCVD) ที่ได้รับการยืนยันว่ามีสาเหตุจากหลอดเลือดแดงแข็ง (Established atherosclerotic cardiovascular disease) และอยู่ในกลุ่มที่มีความเสี่ยงสูง (high risk condition) ซึ่งได้รับยา Statin ในขนาดสูงสุดเท่าที่สามารถทนยาได้ และได้รับยา Ezetimibe มาแล้วเป็นระยะเวลาไม่น้อยกว่า ๑๒ สัปดาห์ หากผู้ป่วยยังไม่สามารถควบคุมระดับ LDL-C ได้ตามเป้าหมายการรักษา ให้พิจารณาเพิ่มยา Bempedoic acid + Ezetimibe อีกไม่น้อยกว่า ๓ เดือน แต่ระดับ LDL-C ยัง ≥ 130 มก./ดล.

๑.๓ กรณีไม่สามารถใช้ยา Statin เนื่องจากผู้ป่วยไม่สามารถทนผลข้างเคียงจากยาได้ ต้องมีหลักฐานว่า ผู้ป่วยเคยได้รับยา Statin มาแล้วอย่างน้อย ๓ ตัว หากผลข้างเคียงดังกล่าวที่เกิดขึ้นจากยา ๓ ตัว เป็นอาการ หรืออาการแสดงแบบเดียวกัน อาจไม่ต้อง rechallenge ยาใหม่ แต่ถ้าผลข้างเคียงที่เกิดขึ้นจากยา ๓ ตัว เป็นอาการ หรืออาการแสดงแตกต่างกัน ให้ rechallenge ยาใหม่ เพื่อพิสูจน์ว่าเกิดผลข้างเคียงจากยาจริง ทั้งนี้ ให้เป็นไปตามหลักการและเงื่อนไขในการใช้ยาในข้อ ๑.๑ และ ๑.๒ โดยไม่ต้องใช้ยา Statin

๑.๔ กรณีไม่สามารถใช้ยา Ezetimibe เนื่องจากผู้ป่วยไม่สามารถทนผลข้างเคียงจากยาได้ ต้องมีหลักฐานว่า เมื่อผู้ป่วยหยุดยา Ezetimibe แล้วอาการข้างเคียงจากการใช้ยาหายไป และเมื่อ rechallenge ยาอีกครั้ง แล้วมีอาการกลับมาใหม่ จึงจะสามารถเบิกจ่ายค่ายา Bempedoic acid ได้

๒. เกณฑ์การหยุดยา

๒.๑ กรณี Familial hypercholesterolemia ซึ่งผู้ป่วยบางราย การใช้ยาอาจไม่มีประสิทธิภาพตามเป้าหมาย ให้พิจารณาหยุดยาเมื่อระดับ LDL-C ที่ ๓ เดือน ลดลงไม่ถึง ๓๐% ของระดับ LDL-C ตั้งต้นก่อนเริ่มยา PCSK9 inhibitors

๒.๒ กรณี acute coronary syndrome ที่เกิดอาการนานกว่า ๑ ปี

ให้พิจารณาหยุดยาเมื่อระดับ LDL-C ยังคงลงไม่ถึง ๓๐% ของระดับ LDL-C ตั้งต้นก่อนเริ่มยา PCSK9 inhibitors



๓. แพทย์ที่สามารถสั่งใช้ยา

ได้แก่ อายุรแพทย์โรคหัวใจ และอายุรแพทย์ต่อมไร้ท่อ

๔. คำแนะนำการปรับขนาดยาหรือระยะเวลาการให้ยา

๔.๑ กรณี acute coronary syndrome ที่เกิดอาการนานกว่า ๑ ปี

ให้พิจารณาลดขนาดยา เพิ่มความท่างของระยะเวลาเฉียดยา หรือหยุดเฉียดยา หากยังสามารถรักษาระดับ LDL-C < 七十 mg/dL ไว้ได้ด้วยยา Statin ขนาดสูงสุดเท่าที่สามารถทานยาได้ รวมกับยา Bempedoic acid + Ezetimibe

๔.๒ กรณีผู้ป่วยมีระดับ LDL-C ต่ำกว่า ๔๐ mg/dL ที่ ๑ ปีหลังเริ่มยา

ให้พิจารณาลดขนาดยา เพิ่มความท่างของระยะเวลาเฉียดยา หรือหยุดเฉียดยา แล้วใช้ยา Bempedoic acid + Ezetimibe ตามดุลพินิจของแพทย์ผู้รักษา

๔.๓ กรณีผู้ป่วยที่ได้รับยา PCSK9 inhibitors มาแล้ว แต่ยังไม่เคยใช้ยา Bempedoic acid + Ezetimibe มาก่อน ให้แพทย์พิจารณาหยุดยา PCSK9 inhibitors แล้วเปลี่ยนเป็นยา Bempedoic acid + Ezetimibe ได้

หมายเหตุ

๑. เกณฑ์การวินิจฉัยโรคคอเลสเทอรอลสูงทางพันธุกรรม หรือ Familial hypercholesterolemia (FH) ใช้ตาม Dutch Lipid Clinic Network criteria โดยมีค่าแนว ≥ ๖

๒. โรคเบาหวานที่มีความเสี่ยงสูง (ในข้อ ๑.๑.๒) ได้แก่

๒.๑ มี Target organ damage

๒.๒ เป็นมานาน ≥ ๑๐ ปี

๒.๓ มีความเสี่ยงอื่น ๆ เพิ่มเติม ได้แก่

- มี Subclinical atherosclerous เช่น Coronary calcium score ≥ ๑,๐๐๐

- มีประวัติครอบครัวมี premature atherosclerous ผู้หญิงอายุ < ๕๕ ปี ผู้ชายอายุ < ๔๕ ปี

๓. Clinical ASCVD ได้แก่ acute coronary syndrome (ACS), myocardial infarction (MI), stable or unstable angina, coronary arterial revascularization, stroke, transient ischemic attack (TIA), or peripheral artery disease (PAD) including aortic aneurysm ที่เกิดจากโรคหลอดเลือดแดงแข็ง (atherosclerosis)

๔. กลุ่มที่มีความเสี่ยงสูงมาก (very high risk) ได้แก่ ประวัติ major ASCVD events หลักครั้ง หรือมี major ASCVD event ๑ ครั้ง ร่วมกับภาวะที่มีความเสี่ยงสูง (high risk condition)

๕. Major ASCVD events ได้แก่

๕.๑ recent ACS ภายใน ๑๒ เดือน

๕.๒ ประวัติ MI (ไม่รวม recent ACS ข้างต้น)

๕.๓ ประวัติ ischemic stroke

๕.๔ Peripheral arterial disease ที่มีอาการ (ประวัติมี claudication และ ankle brachial index < ๐.๘๘ หรือมีประวัติ revascularization หรือ amputation)

๖. กลุ่มที่มีภาวะความเสี่ยงสูง (high risk condition) ได้แก่

๖.๑ familial hypercholesterolemia

๖.๒ ประวัติ coronary artery bypass surgery หรือ percutaneous coronary intervention และอย่างน้อย เคยมีประวัติการเกิด ASCVD event(s) ที่มีระยะเกิน ๑ ปี และไม่มีภาวะแทรกซ้อน

๖.๓ เบาหวาน

๖.๔ ไตวายเรื้อรัง (eGFR ๑๕-๔๕ mL/min/๑.๗๗ m²)

๗. กรณีผู้ป่วยกลุ่มที่มีความเสี่ยงต่ำ (low cardiovascular risk) ไม่ให้ใช้ยา Bempedoic acid + Ezetimibe และยา Bempedoic acid

