

ชื่อเรื่อง	ความคิดเห็นต่อมาตรการเฝ้าระวังอาการไม่พึงประสงค์ที่พบจากการใช้ยา Methylphenidate HCl ในการรักษาโรคสมาธิสั้น
ผู้แต่ง	นางสาว สุนทรี สาระจันทร์
ปีที่เผยแพร่	2553
การเผยแพร่	รูปเล่ม
สถานที่จัดเก็บ (กรณีเอกสารวิชาการ)	ศูนย์วิทยบริการ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

โรคสมาธิสั้น (Attention Deficit Hyperactivity Disorder : ADHD) เป็นโรคที่เกิดความผิดปกติทางพฤติกรรมชนิดหนึ่ง เกิดตั้งแต่วัยเด็ก(ก่อนอายุ 7 ปี) แล้วก่อให้เกิดผลกระทบต่อพฤติกรรม อารมณ์ การเรียนรู้และการเข้าสังคมกับผู้อื่นซึ่งการดำเนินของโรคจะต่อเนื่องไปสู่วัยผู้ใหญ่ และในเดือนมิถุนายน 2552 พบการรายงานการเสียชีวิตอย่างเฉียบพลันโดยไม่ทราบสาเหตุในเด็ก (sudden death) ซึ่งสัมพันธ์กับการใช้ยา methylphenidate ที่ใช้เป็นยาหลักในการรักษาโรคสมาธิสั้นและได้ลงตีพิมพ์ในวารสาร American Journal of Psychiatry ทำให้หลายประเทศทั่วโลกได้เพิ่มมาตรการเฝ้าระวังในการใช้ยา methylphenidate มากขึ้น เช่น ออกมาตรการให้แพทย์ผู้ให้ยา methylphenidate ดูแลและติดตามคนไข้อย่างใกล้ชิด รวมทั้งการตรวจสอบประวัติการเกิดโรคหัวใจและหลอดเลือดในเด็กพร้อมทั้งบุคคลในครอบครัว เป็นต้น

สำหรับประเทศไทย พบว่ามีแนวโน้มการจำหน่ายยา methylphenidate ให้แก่สถานพยาบาลตั้งแต่ปี พ.ศ.2549 – 2552 สูงขึ้นอย่างต่อเนื่องและมีข้อมูลอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยา methylphenidate ที่ส่งมายังศูนย์เฝ้าระวังความปลอดภัยด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ(Health Product Vigilance Center: HPVC) ตั้งแต่ปี พ.ศ.2545-2552 มีจำนวนทั้งสิ้น 649 รายงาน (ข้อมูล ณ วันที่ 3 มีนาคม 2553) พบว่าในปีพ.ศ.2552 มีการส่งรายงานอาการไม่พึงประสงค์จำนวนเพียง 3 รายงาน ทั้งนี้ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ดำเนินการออกมาตรการต่างๆ ในการเฝ้าระวังความปลอดภัยจากการใช้ยา methylphenidate อาทิเช่น ไม่ให้สถานพยาบาลมียาในคลังมากเกิน 2 เดือน เป็นต้น

เพื่อสำรวจข้อมูลอาการไม่พึงประสงค์ที่พบจากประสบการณ์การใช้ยา methylphenidate และความคิดเห็นต่อมาตรการที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ดำเนินการของบุคลากรทางการแพทย์ที่เข้าร่วมประชุมโครงการเตรียมความพร้อมเพื่อการติดตามเฝ้าระวังความเสี่ยงจากยา methylphenidate ผู้เขียนจึงได้ดำเนินการเก็บข้อมูลโดยใช้แบบสอบถาม พบว่าผู้ตอบแบบสอบถามเห็นด้วยอย่างยิ่งต่อมาตรการการส่งรายงานอาการไม่พึงประสงค์ที่พบจากการใช้ยาทันทีต่อศูนย์เฝ้าระวังความปลอดภัยด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อเป็นข้อมูลเฝ้าระวังความปลอดภัยของประเทศไทย

และมาตรการการจัดประชุมวิชาการการใช้ยา methylphenidate เพื่อให้มีความรู้ที่ทันสมัยและการ
แจ้งข้อมูลความเคลื่อนไหวที่เกี่ยวข้องกับยา methylphenidate ให้สถานพยาบาลทราบผ่านช่องทาง
ข้อมูล เช่น จดหมายข่าว เว็บไซต์ เป็นต้น ทั้งนี้ ผู้เขียนใคร่ขอเสนอแนะ ดังนี้ สำนักงานคณะ
กรรมการอาหารและยาควรกำกับให้บุคลากรทางแพทย์ดูแลการใช้ยา methylphenidate อย่างใกล้ชิด
รวมทั้งเฝ้าระวังอาการไม่พึงประสงค์ที่พบจากการใช้ยาอย่างเคร่งครัดและควรติดตามอาการไม่พึง
ประสงค์จากการใช้ยา methylphenidate ทั้งในและต่างประเทศ เพื่อหาแนวทางที่ถูกต้องเหมาะสม
ในการกำกับดูแลดังกล่าว