

โรงพยาบาลอุดรดิตถ์  
รับ 09504  
วันที่ - 5 ก.ค. 2564  
เวลา 14.34 น.

กลุ่มงานเภสัชกรรม  
วันที่ 8.53  
วันที่ 1.3.ก.ค. 2564  
เวลา 10.00



สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุดรดิตถ์  
อำเภอลับแล อต ๕๓๓๓๐

๕ กรกฎาคม ๒๕๖๔

เรื่อง ขออนุญาตปรับเปลี่ยนชนิดของวัคซีนโรต้าในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ปี ๒๕๖๔

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลอุดรดิตถ์

- สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. สำเนาหนังสือกระทรวงสาธารณสุข ที่ สธ ๐๔๑๐.๑๒/๒๓๘๐ จำนวน ๑ ฉบับ  
ลงวันที่ ๑๔ มิถุนายน ๒๕๖๔  
๒. เอกสาร "การดำเนินงานให้บริการวัคซีนโรต้าในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ปี ๒๕๖๔" จำนวน ๒ ฉบับ  
๓. รหัสคิวอาร์ (QR code) สำหรับแนวทางการให้บริการวัคซีนโรต้า จำนวน ๑ ฉบับ  
ในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค และ อินโฟกราฟิกวิธีการเปิดใช้และให้วัคซีนโรต้า

ตามที่กระทรวงสาธารณสุข ได้จัดบริการวัคซีนโรต้าแก่เด็กปฐมวัยในแผนสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ตั้งแต่เดือนกุมภาพันธ์ ๒๕๖๓ โดยกำหนดการให้วัคซีนดังกล่าวมีทั้งแบบหยอด ๒ ครั้ง ในเด็กอายุ ๒ และ ๔ เดือน และแบบหยด ๓ ครั้ง ในเด็กอายุ ๒ ๔ และ ๖ เดือน ขึ้นอยู่กับชนิดของวัคซีนโรต้าที่ภาครัฐจัดหาได้ กองโรคติดต่อทั่วไป กรมควบคุมโรค ขอแจ้งให้ทราบว่าในช่วงปลายเดือนกรกฎาคม ๒๕๖๔ จะมีการปรับเปลี่ยนชนิดของวัคซีนโรต้า จากวัคซีนแบบหยอด ๒ โดส ชื่อทางการค้าว่า "Rotarix" นำเข้าโดยบริษัท แกล็กโซสมิทไคลน์ (ประเทศไทย) จำกัด เป็นวัคซีนแบบหยด ๓ โดส ชื่อทางการค้าว่า "RotaTeq" นำเข้าโดยบริษัท เอ็มเอสดี (ประเทศไทย) จำกัด ซึ่งองค์การเภสัชกรรมจะเริ่มจัดส่งวัคซีน "RotaTeq" ไปยังโรงพยาบาลที่เกี่ยวข้อง ในช่วงเวลาดังกล่าว รายละเอียดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุดรดิตถ์ ขออนุญาตปรับเปลี่ยนชนิดของวัคซีนโรต้าในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ปี ๒๕๖๔

จึงเรียนมาเพื่อทราบ และแจ้งผู้เกี่ยวข้องดำเนินการต่อไป

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลอุดรดิตถ์

ขอแสดงความนับถือ

- เพื่อโปรดพิจารณา
- เห็นสมควรมอบ...

ดำเนินการ

กมลทิพย์...

๕

๕

- 6 ก.ค. 2564

- 5 ก.ค. 2564

(นายอนุมิตร ปานรูป)

กลุ่มงานควบคุมโรคติดต่อ

นักวิชาการสาธารณสุขเชี่ยวชาญ (ด้านบริหารทางวิชาการ)  
ปฏิบัติราชการแทน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดอุดรดิตถ์

โทร ๐๕๕๔๓ ๑๔๓๔ ต่อ ๑๑๒, ๑๑๓, ๑๑๖

โทรสาร ๐๕๕๔๓ ๑๘๔๘

๗

๗๐๑๔  
15.๐๖

กมลทิพย์...

<input checked="" type="radio"/> เสร็จ	<input checked="" type="radio"/> ทราบ
<input type="radio"/> อนุมัติ	<input type="radio"/> ไม่อนุมัติ
<input type="radio"/> อนุญาต	<input type="radio"/> ไม่อนุญาต
.....	
.....	

- 6 ก.ค. 2564

กมลทิพย์...

กมลทิพย์...

กมลทิพย์...

๕ 7 ก.ค. 2564  
๐๙. 4๐



ที่ สธ ๐๔๑๐.๑๒/๒๖๕๐

วันที่ ๑๘ มิ.ย. ๒๕๖๔

เวลา ๑๔.๐๑ น.  
กระทรวงสาธารณสุข

ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๑๕ มิถุนายน ๒๕๖๔

เรื่อง ขอแจ้งการปรับเปลี่ยนชนิดของวัคซีนโรต้าในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ปี ๒๕๖๔

เรียน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดทุกจังหวัด

สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. เอกสาร “การดำเนินงานให้บริการวัคซีนโรต้าในแผนงาน

สร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ปี ๒๕๖๔”

จำนวน ๒ แผ่น

๒. รหัสคิวอาร์ (QR code) สำหรับแนวทางการให้บริการวัคซีนโรต้าในแผนงาน

สร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค และอินโฟกราฟิกวิธีการเปิดใช้และให้วัคซีนโรต้า จำนวน ๑ แผ่น

ตามที่กระทรวงสาธารณสุข ได้จัดบริการให้วัคซีนโรต้าแก่เด็กปฐมวัยในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ตั้งแต่เดือนกุมภาพันธ์ ๒๕๖๓ โดยกำหนดการให้วัคซีนดังกล่าวมีทั้งแบบหยอด ๒ ครั้ง ในเด็กอายุ ๒ และ ๔ เดือน และแบบหยอด ๓ ครั้ง ในเด็กอายุ ๒ ๔ และ ๖ เดือน ขึ้นอยู่กับชนิดของวัคซีนโรต้าที่ภาครัฐจัดหาได้ ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

กระทรวงสาธารณสุข ขอแจ้งให้ทราบว่าในช่วงปลายเดือนกรกฎาคม ๒๕๖๔ จะมีการปรับเปลี่ยนชนิดของวัคซีนโรต้า จากวัคซีนแบบหยอด ๒ โดส ชื่อทางการค้าว่า “Rotarix” นำเข้าโดยบริษัท แกล็กโซสมิทไคลน์ (ประเทศไทย) จำกัด เป็นวัคซีนแบบหยอด ๓ โดส ชื่อทางการค้าว่า “RotaTeq” นำเข้าโดยบริษัท เอ็มเอสดี (ประเทศไทย) จำกัด ซึ่งองค์การเภสัชกรรมจะเริ่มจัดส่งวัคซีน “RotaTeq” ไปยังโรงพยาบาลที่เกี่ยวข้องในช่วงเวลาดังกล่าว รายละเอียดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๑ และ ๒

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งผู้รับผิดชอบงานที่เกี่ยวข้องต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

**พจณ ธรรมวุฒิ**

(นายยงยศ ธรรมวุฒิ)

รองปลัดกระทรวงสาธารณสุข

หัวหน้ากลุ่มภารกิจด้านพัฒนาการสาธารณสุข

กรมควบคุมโรค

กองโรคติดต่อทั่วไป

โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๓๑๙๖ - ๙ ต่อ ๑๑๖

โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๓๑๙๖ - ๙ ต่อ ๑๐๒



การดำเนินงานให้บริการวัคซีนโรต้าในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ปี ๒๕๖๔  
(สำหรับฝ่ายเภสัชกรรม และฝ่ายเวชกรรมสังคม/เวชปฏิบัติฯ ที่รับผิดชอบการสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรคในเด็กปฐมวัย)

วัคซีนโรต้าที่จะนำมาใช้ในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรคในปี ๒๕๖๔ มีทั้งวัคซีนโรต้าแบบหยอด ๒ ครั้ง ได้แก่ วัคซีน "Rotarix" ประกอบด้วยสายพันธุ์ G1P[8] ผลิตโดยบริษัท Glaxosmithkline Biologicals S.A. นำเข้าโดยบริษัท แก๊สโซนิคโคส (ประเทศไทย) จำกัด และวัคซีนโรต้าแบบหยอด ๓ ครั้ง ได้แก่ วัคซีน "RotaTeq" ประกอบด้วยสายพันธุ์ G1, G2, G3, G4 and P[8] ผลิตโดยบริษัท Merck Sharp & Dohme Corp. นำเข้าโดยบริษัท เอ็มเอสดี (ประเทศไทย) จำกัด ซึ่งในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ วัคซีนโรต้าที่ใช้ในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค คือ วัคซีน "Rotarix" อย่างไรก็ตาม ตั้งแต่ช่วงปลายเดือนกรกฎาคม ๒๕๖๔ เป็นต้นไป วัคซีนโรต้าที่จัดหามาใช้ในแผนงานฯ คือ วัคซีน "RotaTeq" ดังนั้น กรมควบคุมโรคจึงขอทบทวนและชี้แจงแนวทางการดำเนินงานให้บริการวัคซีนโรต้าโดยสรุป ดังนี้

- การจัดส่งวัคซีนโรต้าไปยังโรงพยาบาล องค์การเภสัชกรรมยังคงจัดส่งวัคซีน "Rotarix" บรรจุภัณฑ์แบบแผงบรรจุ ๕ โดส จนถึงปลายเดือนมิถุนายน ๒๕๖๔ จากนั้นจะจัดส่งวัคซีน "Rotarix" บรรจุภัณฑ์แบบกล่องบรรจุ ๑ โดส และตั้งแต่ปลายเดือนกรกฎาคม ๒๕๖๔ เป็นต้นไป องค์การเภสัชกรรมจะจัดส่งวัคซีน "RotaTeq" โดยขอความร่วมมือฝ่ายเภสัชกรรมของโรงพยาบาล ตรวจสอบและพิจารณาการใช้วัคซีนโรต้าของหน่วยบริการลูกข่าย แล้วดำเนินการปรับค่า Reorder point (ROP) ของวัคซีนโรต้าให้เหมาะสม โดยสามารถปรับได้ตั้งแต่เดือนสิงหาคม ๒๕๖๔ เป็นต้นไป เพื่อหลีกเลี่ยงกรณีวัคซีนมีไม่เพียงพอในการให้บริการหรือมีวัคซีนคงคลังอยู่ที่คลังวัคซีนโรงพยาบาลมากเกินไป

- การปรับค่า ROP สามารถดำเนินการออนไลน์ผ่านระบบ VMI (เว็บไซต์ <http://scm.gpo.or.th/vmi>) ที่เมนู FM3 EPI Routine เมื่อสำนักงานหลักประกันสุขภาพแห่งชาติ (สปสช.) อนุมัติแล้ว ระบบจะปรับเป็นค่า ROP ใหม่โดยอัตโนมัติ

- หากเกิดกรณีวัคซีนโรต้ามีไม่เพียงพอต่อการให้บริการ ฝ่ายเภสัชกรรมของโรงพยาบาลสามารถขอเบิกวัคซีนโรต้าสำรองได้ โดยใช้แบบฟอร์ม "ใบเบิกกรณีต้องการวัคซีนเพิ่มระหว่างรอบ โครงการวัคซีน EPI Routine สำนักงานหลักประกันสุขภาพแห่งชาติ" โดยสามารถดาวน์โหลดแบบฟอร์มดังกล่าวได้จากเว็บไซต์ระบบ VMI โดยเลือกเมนู "ใบเบิกวัคซีนเพิ่ม"

- วัคซีน "Rotarix" และ "RotaTeq" เก็บรักษาไว้ในอุณหภูมิ +๒ ถึง +๘ องศาเซลเซียส และเก็บให้พ้นแสง

- วัคซีนโรต้าทุกชนิด ให้โดยวิธีรับประทานเท่านั้น ห้ามนำไปฉีดเป็นอันตราย

- วัคซีน "RotaTeq" หยอด ๓ ครั้ง ในเด็กอายุ ๒-๔ และ ๖ เดือน

- เจ้าหน้าที่ควรเร่งรัดให้เด็กได้รับวัคซีนโรต้าโดสแรกที่ยังไม่เกิน ๑๕ สัปดาห์ และให้วัคซีนโรต้าโดส

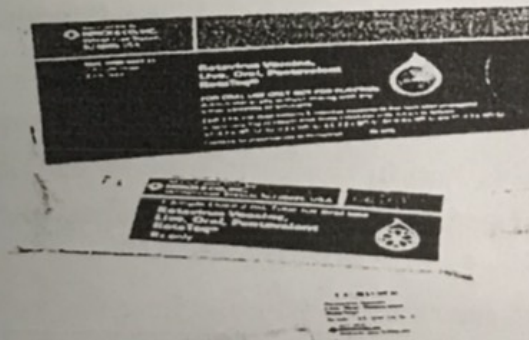
สุดท้ายแก่เด็กอายุไม่เกิน ๓๒ สัปดาห์

- วัคซีนโรต้า สามารถให้พร้อมกับวัคซีน DTP-HB-Hib, bOPV และ IPV (เมื่อเด็กอายุ ๔ เดือน) ได้ตามปกติ โดยไม่มีผลต่อภูมิคุ้มกันที่เกิดขึ้น

- วัคซีน "Rotarix" และ "RotaTeq" สามารถใช้สลับกันได้ ในกรณีที่มีการสลับใช้วัคซีน "Rotarix" และ "RotaTeq" จำเป็นต้องให้วัคซีนโรต้าจำนวน ๓ ครั้ง ดังนี้

กรณี	การได้รับวัคซีนโรต้า	รหัสวัคซีนโรต้าที่ได้รับ
๑	Rotarix Rotarix	R11 + R12
๒	RotaTeq RotaTeq RotaTeq	R21 + R22 + R23
๓	Rotarix RotaTeq RotaTeq	R11 + R21 + R22
๔	Rotarix RotaTeq Rotarix	R11 + R21 + R12
๕	RotaTeq RotaTeq Rotarix	R21 + R22 + R11
๖	RotaTeq Rotarix RotaTeq	R21 + R11 + R22
๗	RotaTeq Rotarix Rotarix	R21 + R11 + R12

- ข้อมูลอื่น ๆ ของวัคซีน "RotaTeq" (วัคซีนโรต้าชนิดหยอด ๓ ครั้ง)
  - รหัส ๒๔ หลัก คือ 124553000009999910181739
  - รหัส TMTID (GPU) คือ 699799
  - รหัส TMTID (TPU) คือ 699813
  - บรรจุภัณฑ์ของวัคซีน "RotaTeq" ดังรูป



\*\*\*\*\*



รหัสคิวอาร์ (QR code) สำหรับแนวทางการให้บริการวัคซีนโควิดในแผนงาน  
สร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค และอินโฟกราฟิกวิธีการเปิดใช้วัคซีนโควิด

๑. แนวทางการให้บริการวัคซีนโควิดในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค ปี ๒๕๖๓

[https://ddc.moph.go.th/ddcd/journal\\_detail.php?publish=11390](https://ddc.moph.go.th/ddcd/journal_detail.php?publish=11390)



๒. อินโฟกราฟิกวิธีการเปิดใช้และให้วัคซีนโควิด

<https://ddc.moph.go.th/ddcd/publishinfoetail.php?publish=11968&depicode=dcdd>

