

กรณีบริการสร้างเสริมสุขภาพฯ ปี 66 ที่มีการเปลี่ยนแปลง

บริการ	หัวข้อ	เดิม ปี 2565	ใหม่ ที่เปลี่ยนแปลง ปี 2566
5. บริการป้องกันและควบคุมภาวะพร่องฮอร์โมนไทรอยด์ (TSH) และโรคฟีนิลคีโตนูเรีย (PKU) ในเด็กแรกเกิด	หลักเกณฑ์เงื่อนไข	<p>1. การตรวจคัดกรองภาวะพร่องฮอร์โมนไทรอยด์ และโรคและโรคฟีนิลคีโตนูเรีย (PKU)</p> <p style="padding-left: 20px;">1.1 เด็กแรกเกิดคลอดครบกำหนด น้ำหนักมากกว่า 2,500 กรัม</p> <p>ตรวจคัดกรองภาวะพร่องฮอร์โมนไทรอยด์ และโรคพันธุกรรมเมตาบอลิก 1 ครั้ง</p> <p style="padding-left: 20px;">1.2 กรณีเด็กเกิดก่อนกำหนด คลอดเมื่ออายุครรภ์น้อยกว่า 37 สัปดาห์ หรือ น้ำหนักแรกเกิดน้อยกว่า 2,500 กรัม หรือทารกแฝด หรือถูกวินิจฉัยว่าเป็นเด็กแรกเกิดป่วย ตรวจคัดกรองภาวะพร่องฮอร์โมนไทรอยด์ และโรคโรคฟีนิลคีโตนูเรีย (PKU) ครั้งที่ 2 เมื่ออายุ 2-3 สัปดาห์</p> <p>2. การติดตามและตรวจยืนยันภาวะพร่องฮอร์โมนไทรอยด์และโรคและโรคฟีนิลคีโตนูเรีย (PKU)</p> <p style="padding-left: 20px;">2.1 หน่วยบริการที่ทำคลอด: เจาะเลือดจากส้นเท้าเด็กเมื่ออายุ 48 ชั่วโมง เมื่อเลือดแห้งส่งกระดาษซับไปยังหน่วยตรวจคัดกรองในเครือข่าย</p> <p style="padding-left: 20px;">2.2 หน่วยตรวจคัดกรอง: ตรวจคัดกรองภาวะพร่องฮอร์โมนไทรอยด์ และโรคโรคฟีนิลคีโตนูเรีย (PKU) และรายงานผลไปยังหน่วยบริการที่ทำคลอด</p> <p style="padding-left: 20px;">2.3 หน่วยบริการที่ทำหน้าที่ ติดตามเด็ก (ที่มีผลการคัดกรอง ผิดปกติ)</p> <p style="padding-left: 40px;">- ติดตามเด็กที่มีผลการคัดกรองภาวะพร่องฮอร์โมนไทรอยด์และโรคฟีนิลคีโตนูเรีย (PKU)</p> <p>ผิดปกติและเจาะเลือดตรวจยืนยันทางห้องปฏิบัติการ Free T4 และ TSH เพื่อวินิจฉัยยืนยันและให้ยา Thyroxine ภายใน 14 วัน</p> <p style="padding-left: 20px;">2.4 รายที่มีผลการตรวจคัดกรอง PKU ผิดปกติ ให้ติดตามและส่งต่อเข้าสู่ระบบการดูแลโรคหายาก (rare disease)</p>	ไม่ต้องพิสูจน์ตัวตนเพื่อยืนยันการใช้สิทธิของตนเองในการเข้ารับบริการ

กรณีบริการสร้างเสริมสุขภาพฯ ปี 66 ที่มีการเปลี่ยนแปลง

บริการ	หัวข้อ	เดิม_ปี 2565	ใหม่_ที่เปลี่ยนแปลง ปี 2566
5. บริการ ป้องกันและ ควบคุมภาวะ พร่อง ฮอร์โมน ไทรอยด์ (TSH) และ โรคฟีนิลคี โตนูเรีย (PKU) ใน เด็กแรกเกิด (ต่อ)	ผู้มีสิทธิ	เด็กไทยแรกเกิดทุกคน ทุกสิทธิการรักษาพยาบาล	คงเดิม
	หน่วย บริการ	หน่วยบริการในระบบหลักประกันสุขภาพแห่งชาติที่มีศักยภาพในการให้บริการตรวจทางห้องปฏิบัติการ การคัดกรองภาวะพร่องฮอร์โมนไทรอยด์ (TSH) และโรคฟีนิลคีโตนูเรีย (PKU) ได้แก่ 1. สถาบันชีววิทยาศาสตร์ทางการแพทย์ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ 2. ศูนย์บริการเทคนิคการแพทย์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ 3. สถาบันสุขภาพเด็กแห่งชาติมหาราชินี 4. โรงพยาบาลศิริราช 5. โรงพยาบาลรามารินทร์ 6. โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ 7. โรงพยาบาลศรีนครินทร์	คงเดิม
	อัตราจ่าย	1. ค่าตรวจคัดกรอง TSH และ PKU รวมค่าขนส่ง จ่ายแบบเหมาจ่ายในอัตรา 135 บาท ต่อครั้งต่อคน 2. ค่าติดตามและตรวจยืนยัน TSH จ่ายแบบเหมาจ่ายในอัตรา 350 บาทต่อครั้งต่อคน	คงเดิม
	โปรแกรม	หน่วยบริการที่ขึ้นทะเบียนกับ สปสช.เขต 1-13 : บันทึกผลงานผ่านระบบบูรณาการการตรวจคัดกรอง หญิงตั้งครรภ์และทารกแรกเกิด National Perinatal Registry Portal) http://nprp.nhso.go.th และ ประมวลผลการจ่ายผ่านระบบโปรแกรม Seamless for DMIS เป็นรายเดือน	คงเดิม