



เปิดคักราชใหม่ปีงบ 2561 อย. 4.0 สนับสนุนประเทศไทย
ส่งเสริมภาคเอกชนผลิตยาฉีดแก้ปวดในไทย เพิ่มการเข้าถึงยาของผู้ป่วย
สร้างรายได้จากการส่งออกในอนาคต

อญ. 4.0 สนองนโยบายรัฐบาล ส่งเสริมภาคเอกชนตามแนวทางประชาธิรัฐให้ไทยสามารถผลิตยา “เฟนตานีลซิเทρอล รูปแบบฉีด” ใช้เองเป็นครั้งแรกนวัตกรรมการผลิตยาดังกล่าวจะเพิ่มการเข้าถึงยาของผู้ป่วยได้ทั่วถึงมากขึ้นโดยร่วมมือกับ บ.สยามไบโอไซเอนซ์ จำกัด ลงนามบันทึกข้อตกลง MOU ร่วมมือทางวิชาการ เพื่อพัฒนานวัตกรรมศึกษาวิจัยพัฒนาเพื่อการผลิตวัตถุสภาพติดที่หمدสิทธิบัตร ทดแทนการนำเข้าประยุคปัจจุบันของประเทศไทย



วันนี้ (2 ตุลาคม 2560) ณ ห้องประชุมชั้นนำทันเรนทร ชั้น 1 อาคารสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ศ.คลินิก เกียรติคุณ นพ.ปิยะสกล ศกลสัตยาทร รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขเป็นประธานในพิธีลงนามบันทึกข้อตกลงความร่วมมือ (MOU) ด้านวิชาการและการวิจัยพัฒนาเพื่อส่งเสริมการผลิตวัตถุสภาพติดที่หمدสิทธิบัตรใช้เองภายในประเทศไทยระหว่างสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และบริษัท สยามไบโอไซเอนซ์ จำกัด โดยมี นพ.วันชัย สัตยาภูมิพงศ์ เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา และนพ.สุริโชค ต่างวิวัฒน์ รองเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา พร้อมด้วยท่านอาจารย์เสนะ อุนาภูล ประธานกรรมการ, นายอภิพร ภาณุวรรน์ ประธานกรรมการบริหาร, นายทรงพล ดีจังกิจ กรรมการผู้จัดการและนายรัชวิชัย พิเศษกุล กรรมการ บริษัท สยามไบโอไซเอนซ์ จำกัด ร่วมลงนาม ศ.คลินิก เกียรติคุณ นพ.ปิยะสกล ศกลสัตยาทร รัฐมนตรีว่าการ

กระทรวงสาธารณสุข เปิดเผยว่าตามที่รัฐบาลได้ประกาศนโยบายไทยแลนด์ 4.0 ที่เน้นการขับเคลื่อนประเทศด้วยนวัตกรรมกระทรวงสาธารณสุขมีนโยบายสนับสนุนให้มีการวิจัยและพัฒนาการผลิตยาชีนใช้เองในประเทศไทยเพื่อให้ประชาชนทั้งประเทศสามารถเข้าถึงยา_rักษาโรคได้อย่างเท่าเทียม นั้นกลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาสเปติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ซึ่งเป็นหน่วยงานกองทุนหมุนเวียน ภายใต้ อย. มีภารกิจในการจัดหายาสำเร็จรูป และนำเข้าวัตถุดิบจากต่างประเทศเพื่อมาผลิตใช้ภายในประเทศได้สนองต่อนโยบายดังกล่าวในการส่งเสริมสนับสนุนภาคเอกชนที่มีความพร้อมและมีศักยภาพสามารถผลิตยาได้เองในประเทศโดยใช้กลไกประชาธิรัฐ ซึ่งเป็นการสนับสนุนภาคเอกชนที่มีความพร้อมและมีศักยภาพสามารถผลิตยาได้เองในประเทศโดยใช้กลไกประชาธิรัฐ ซึ่งเป็นการสนับสนุนภาคเอกชนที่มีความพร้อมและมีศักยภาพสามารถผลิตยาได้เองในประเทศโดยใช้กลไกประชาธิรัฐ ให้คนไทยมีโอกาสเข้าถึงยาและบริการสาธารณสุขที่เท่าเทียมและทันต่อการรักษาโดยความร่วมมือกันระหว่าง อย. และบริษัท สยามใบโอลิเยนซ์ จำกัด ซึ่งเป็นการบุกเบิกอุตสาหกรรมผลิตยาภายในประเทศซึ่งจะทำให้ภาครัฐสามารถประยุกต์ประยุกต์ในการนำเข้าวัตถุสเปติดสำเร็จรูปจากต่างประเทศรวมทั้งช่วยประหยัดค่าใช้จ่ายด้านยาและค่ารักษาของประเทศอย่างมหาศาลต่อไป และในอนาคตหากสามารถขยายการผลิตสู่การส่งออกไปยังประเทศเพื่อนบ้านก็จะสามารถนำรายได้เข้าประเทศได้อีกด้วย นพ. วันชัย สัตยาวนิพงษ์ เลขาธิการฯ อย. กล่าวต่อไปว่า สำหรับโครงการแรกตามบันทึกข้อตกลง จะดำเนินการวิจัยและพัฒนาสูตรเพื่อการผลิตยา芬太尼 (Fentanyl citrate injection) ซึ่งเป็นยาสเปติดให้โทษในกลุ่มโอดีออยด์ที่มีการใช้ในปริมาณมาก และมีแนวโน้มสูงขึ้น ใช้บรรเทาอาการปวดปานกลางถึงรุนแรงเป็นทางเลือกให้กับแพทย์สั่งใช้แก่ผู้ป่วยในกรณีที่แพ้ยา morphine เพทติดีน รวมทั้งสามารถใช้ร่วมกับยากระตุ้นความรู้สึกเพื่อการผ่าตัดตลอดจนใช้บรรเทาอาการปวดหลังผ่าตัด ซึ่งในขณะนี้ยังต้องนำเข้ายาดังกล่าวมาจากต่างประเทศทั้งหมดซึ่งหากประเทศไทยสามารถผลิตได้เอง จะทำให้มีราคาถูกลงลดขั้นตอนและระยะเวลาการนำเข้าลดความเสี่ยงของการเกิดการขาดแคลนยาจากปัจจัยต่าง ๆ รวมทั้งลดการสูญเสียเงินตราไปยังต่างประเทศ อันจะนำไปประเทศชาติไปสู่ “ความมั่นคง มั่นคง ยั่งยืน” ต่อไป

นายอภิพร ภาษวัรรณ ประธานกรรมการบริหาร บริษัท สยามใบโอลิเยนซ์ จำกัด ได้กล่าวถึงความพร้อมในส่วนของการวิจัย พัฒนาและผลิตยาในกลุ่มนี้ว่า บริษัทฯ ได้มีทีมงานที่จะพัฒนาสูตร พัฒนาการผลิตและพัฒนาการวิเคราะห์ยาในกลุ่มนี้ โดยเป็นทีมงานที่มีประสบการณ์ตรงกับยาฉีดนอกจากนี้ บริษัทฯ ร่วมกับบริษัท เอเพ็กซ์เซล่า จำกัด ซึ่งเป็นผู้ประสานงานในการจัดหาวัตถุดิบและยาต่าง ๆ ได้เจรจา กับบริษัทชั้นนำของประเทศเยอร์มันที่จะให้การช่วยเหลือทางเทคนิคและต่อยอดผลิตภัณฑ์ในกลุ่มนี้เพิ่มเติม ทั้งนี้ บริษัทฯ ดังกล่าวเป็นบริษัทที่มีผลิตภัณฑ์ยาที่ได้มาตรฐานยุโรปและได้มีการใช้กับผู้ป่วยมาเป็นระยะเวลานานทั้งนี้งานก็ได้เตรียมพื้นที่ผลิตไว้พร้อมสำหรับรองรับการผลิตยาในกลุ่มนี้เพื่อจะสามารถนำงานวิจัยและพัฒนามาต่อยอดเป็นผลิตภัณฑ์เพื่อพร้อมจำหน่ายได้ในไม่ช้าเพื่อตอบโจทย์สุขภาพของประเทศไทย และได้เตรียมศักยภาพไว้เพียงพอต่อการส่งออกสร้างมูลค่าเศรษฐกิจให้แก่ประเทศไทยทางหนึ่งด้วย