



รายงานวิจัย การประเมินความคุ้มค่าของการนำวัคซีนป้องกัน การติดเชื้อไวรัสเอชไอวี Prime-Boost (ALVAC-HIV® และ AIDSVAX B/E®) มาใช้ในประเทศไทย

Economic evaluation of Prime-Boost HIV vaccine (ALVAC-HIV® and AIDSVAX B/E®) for the Thai population

คณะกรรมการวิจัย

สำนักงานพัฒนานโยบายสุขภาพระหว่างประเทศ

โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ

โครงการศึกษาวัคซีนเอดส์ทดลองระยะที่ 3 กรมควบคุมโรค กระทรวงสาธารณสุข

โครงการนี้ได้รับทุนสนับสนุนจาก
สถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข



รายงานฉบับสมบูรณ์

**การประเมินความคุ้มค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี
Prime-Boost (ALVAC-HIV® และ AIDSVAX B/E®) มาใช้ในประชากรไทย**
**Economic evaluation of Prime-Boost HIV vaccine
ALVAC-HIV® and AIDSVAX B/E® for the Thai population**

โดย

กญ.พิทิรา สีฟ้าหวานค์

ดร.นพ.ยศ. ตีระวัฒนาวนิกร

กญ.พิศพรรณ วีระยิ่งยง

กญ.ชุติมา อรรถคลีพันธุ์

นพ.นគ. เปรมศรี

นพ.เดวตสรร นามวาท

ดร.นพ.วีโรจน์ ตั้งเจริญเสถียร

กรกฎาคม 2553

โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ

ชั้น 6 อาคาร 6 กรมอนามัย

กระทรวงสาธารณสุข ถ.ติวานนท์ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000

โทร : 0-2590-4549, 0-2590-4374-5

โทรสาร : 0-2590-4369

Website : www.hitap.net

E-mail : hitap@hitap.net



พิมพ์ครั้งที่ 1 กรกฎาคม 2553

จำนวน 500 เล่ม

พิมพ์ที่ : บริษัท เดอะ กราฟิโก ชิลเด็มส์ จำกัด

119/138 ถ.ติวานนท์ ช.3 ต.ตลาดขัวณู อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000

โทร : 0-2525-1121, 0-2525-4669-70 โทรสาร : 0-2525-1272

E-mail : graphico__sys@yahoo.com

คำนำ

โรคเอดส์เกิดจากการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีซึ่งเป็นปัญหาสาธารณสุขที่สำคัญของประเทศไทย ในอดีตที่ผ่านมา รัฐบาลได้ให้ความสำคัญในการป้องกันและแก้ไขปัญหาการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในประเทศไทยมาอย่าง ต่อเนื่อง ทั้งการให้ความรู้ รณรงค์ส่งเสริมการใช้ถุงยางอนามัยร่วมกับการหลีกเลี่ยงการมีเพศสัมพันธ์ที่ไม่ปลอดภัยอันเป็นพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ถึงแม้วันนโยบายดังๆ จะประสบ ความสำเร็จและได้รับการชื่นชมในระดับนานาชาติ แต่ในปัจจุบันยังคงมีผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีรายใหม่ เพิ่มขึ้นถึงปีละกว่าหนึ่งหมื่นคน รวมถึงผู้ป่วยสะสมกว่าห้าแสนรายที่จำเป็นต้องได้รับการรักษาด้วยยา ต้านไวรัส

ในปี พ.ศ. 2546 ได้มีการศึกษาเพื่อทดสอบประสิทธิผลของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีใน ประเทศไทย ซึ่งเป็นการศึกษาทางคลินิกขนาดใหญ่ โดยมุ่งหวังเพื่อค้นหาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อ ไวรัสเอชไอวีที่เหมาะสมสำหรับคนไทย ซึ่งวัคซีนดังกล่าวเป็นมาตรการเสริมที่จะนำมาใช้ร่วมกับ มาตรการป้องกันที่ได้ผล เพื่อลดและยับยั้งการแพร่ระบาดของโรคเอดส์ อย่างไรก็ตาม วัคซีนดังกล่าว เป็นวัคซีนใหม่ที่อยู่ระหว่างการทดลอง ยังไม่มีจាលน่ายในห้องทดลอง หากผลการศึกษาระบุว่าวัคซีนมี ความปลอดภัยและมีประสิทธิผลในการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ผู้มีอำนาจตัดสินใจเชิงนโยบาย จำเป็นต้องมีข้อมูลเพิ่มเติมเพื่อประกอบการตัดสินใจนำวัคซีนมาใช้ในประเทศไทยได้แก่ วัคซีนควรมี ราคาเท่าใดจึงมีความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทย และควรนัดวัคซีนให้แก่ประชากรกลุ่มใดบ้าง

รายงานวิจัยฉบับนี้ เป็นการศึกษาความคุ้มค่าของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในประเทศไทย ซึ่งสามารถนำมาใช้เป็นข้อมูลที่สำคัญของผู้ตัดสินใจเชิงนโยบายในการเลือกที่จะนำวัคซีนมาใช้หรือไม่ใช้ ในประเทศไทยกลุ่มดังๆ นอกจากนี้ยังสามารถนำมาใช้เป็นข้อมูลเพื่อการเจรจาต่อรองราคากับ บริษัทผู้ผลิตวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี เพื่อให้การดำเนินนโยบายป้องกันและแก้ไขปัญหา การติดเชื้อไวรัสเอชไอวีมีประสิทธิภาพมากขึ้น

คณะกรรมการ
กรกฎาคม 2553

- ii) การประเมินความคุ้มค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี Prime-Boost (ALVAC-HIV[®] และ AIDSVAX B/E[®]) มาใช้ในประเทศไทย

กิตติกรรมประกาศ

คณะผู้วิจัยขอขอบพระคุณคณะผู้เชี่ยวชาญอันประกอบไปด้วย ดร.อัมมาր สยามวราลา นพ.พงษ์พิสุทธิ์ คงอุดมสุข นพ.สมลิกช์ ตันศุภสวัสดิกุล ศ.เกียรติคุณ ประวารณ สุนทรสมัย นพ.สรกิจ ภาคีชีพ และคุณเดือนถานอม พรหมชัดแก้ว นอกจากนี้ คณะผู้วิจัยขอขอบคุณ นพ.วิวัฒน์ พีรพัฒโนภาคิน ในการวิเคราะห์ข้อมูลด้านระบบวิทยาอันเป็นประโยชน์ในงานวิจัย

สุดท้ายนี้ ขอขอบคุณสถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข ที่ให้ทุนสนับสนุนงานวิจัยนี้ ซึ่งดำเนินการศึกษาโดยสำนักงานพัฒนานโยบายสุขภาพระหว่างประเทศ โครงการศึกษาวัคซีนเอดส์ทดลองระยะที่ 3 กรมควบคุมโรค กระทรวงสาธารณสุข และโครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ ซึ่งได้รับทุนสนับสนุนโครงการจาก สำนักงานกองทุนสนับสนุนการสร้างเสริมสุขภาพ สถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข และสำนักนโยบายและยุทธศาสตร์ กระทรวงสาธารณสุข

บทคัดย่อ

วัตถุประสงค์ การศึกษานี้มีวัตถุประสงค์เพื่อหาต้นทุนสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนฯ ยังมีความคุ้มค่าในบริบทของระบบสุขภาพประเทศไทย และประเมินคุณลักษณะของวัคซีนฯ และการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ที่มีความสำคัญและส่งผลต่อความคุ้มค่า

วิธีการศึกษา การประเมินความคุ้มค่าทางการแพทย์โดยใช้แบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์มาร์คอฟ เพื่อประเมินต้นทุนที่เกิดขึ้นและปัจจุบันของประชากรในมุมมองของรัฐบาล เปรียบเทียบระหว่างการใช้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีชนิด Prime-Boost (ALVAC-HIV[®] และ AIDSVAX B/E[®]) ร่วมกับมาตรการที่มีในปัจุบัน และการใช้มาตรการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในปัจุบันซึ่งไม่มีวัคซีนฯ โดยศึกษาในกลุ่มประชากรทั่วไปอายุ 18-30 ปี และในกลุ่มประชากรที่มีความเสี่ยงสูง 4 กลุ่มได้แก่ กลุ่มหญิงขายบริการทางเพศ กลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดนิดเข้าเส้นเลือด กลุ่มชายรักวรัมเพศ และกลุ่มพ่อครัวของประจำการ การศึกษาวิเคราะห์หาต้นทุนสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าโดยวิธี Threshold analysis การวิเคราะห์ความไม่แน่นอนของค่าตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์โดยวิธี One-way sensitivity analysis และการวิเคราะห์แบบอาศัยความน่าจะเป็น (Probabilistic sensitivity analysis) นอกจากนี้ในการศึกษาได้เคราะห์ Expected value of perfect information (EVPI) เพื่อหาตัวแปรในแบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์ที่มีความสำคัญและต้องมีการศึกษาหาข้อมูลเพิ่มเติมในอนาคต

ผลการศึกษา ต้นทุนสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนมีความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทยคือ 12,000 บาท เมื่อให้แก่ประชากรทั่วไปกลุ่มอายุ 18 ปี ที่ระดับประสิทธิผลร้อยละ 70 วัคซีนสามารถป้องกันโรคได้ลดลงด้วยไม่ต้องฉีดกระดับน้ำตาล และผู้ได้รับวัคซีนไม่เปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงหลังจากได้รับวัคซีน และวัคซีนจะไม่มีความคุ้มค่า หากวัคซีนมีประสิทธิผลต่ำกว่าร้อยละ 30 และผู้ที่ได้รับวัคซีนมีพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อเพิ่มขึ้นร้อยละ 10 ขึ้นไป โดยเฉพาะอย่างยิ่งในกลุ่มที่มีความเสี่ยงสูง ซึ่งการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงหลังได้รับวัคซีนเป็นปัจจัยที่มีอิทธิพลต่อความคุ้มค่าของวัคซีนมากที่สุด ปัจจัยที่ส่งผลกระทบมาได้แก่ ประสิทธิผลของวัคซีน ระยะเวลาที่วัคซีนสามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี และอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีน ตามลำดับ สำหรับการวิเคราะห์ EVPI พบว่า ควรมีการศึกษาและเก็บข้อมูลตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์เพิ่มเติมได้แก่ การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงหลังได้รับวัคซีน ประสิทธิผลของวัคซีน ต้นทุนของการประชาสัมพันธ์ให้ประชาชนมารับวัคซีน และต้นทุนของการบริหารจัดการวัคซีน เนื่องจากตัวแปรดังกล่าวเป็นข้อมูลที่สำคัญที่ใช้ในการประเมินความคุ้มค่าของวัคซีน และมีผลกระทบมากที่สุดต่อความสูญเสียที่เกิดจากการตัดสินใจที่ผิดพลาดในการเลือกใช้หรือไม่ใช้วัคซีน

สรุป ผลการศึกษาที่ได้มีประโยชน์กับนักวิจัยที่กำลังศึกษาพัฒนาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี นอกจากนี้ยังสามารถนำไปใช้เป็นข้อมูลเพื่อประกอบการพิจารณาของผู้มีอำนาจในการตัดสินใจเชิงนโยบายที่เกี่ยวข้องกับการป้องกันและแก้ไขปัญหาการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ในการนำวัคซีนดังกล่าวมาใช้ในระบบสุขภาพได้อย่างเหมาะสมกับบริบทของประเทศไทย

คำสำคัญ วัคซีน เชื้อไวรัสเอชไอวี โรคเอดส์ การประเมินความคุ้มค่า ต้นทุนอրรถประโยชน์

Abstract

Objectives: This study aims to determine the maximum cost of HIV vaccination at which the vaccine is still cost-effective under the Thai healthcare setting and to identify the possible relative importance of several vaccine characteristics and subsequent impact of risk behavior changes among vaccine recipients on its value for money.

Methods: A semi-Markov model was developed to estimate the relevant costs and quality adjusted life year (QALY) over the patients' lifetime based on the government perspective of providing prime-boost combination HIV vaccines (ALVAC-HIV® and AIDSVAX B/E®) in conjunction with the existing HIV prevention programs compared to existing HIV prevention programs. The analysis focused on the general population aged 18 to 30 years as well as high-risk populations (i.e. female sex workers, injecting drug users, men who have sex with men, and military male conscripts). Threshold analysis was carried out to determine the maximum cost of cost-effective HIV vaccination at a Thai ceiling threshold of 100,000 Thai baht per QALY gained. One-way and probabilistic sensitivity analyses were performed to examine the uncertainty of all input parameters. The study also employed an analysis of expected value of perfect information (EVPI) to determine the relative importance of input parameters and prioritize future HIV vaccines studies.

Results: The highest cost of HIV vaccination given to the general population was identified at 12,000 Thai baht with 70% efficacy, lifetime protection, and unchanged in terms of risk behavior post-vaccination. The vaccine would be cost-ineffective at any price if it demonstrated relatively low efficacy (30%) and increased risk behaviors by 10% or more of the population. This is especially true among those high risk populations. This study also found that incremental cost-effectiveness ratios were the most sensitive to the change in risk behavior post-vaccination, followed by vaccine efficacy, duration of vaccine protection, and vaccine acceptance rate. The analysis of EVPI indicated the need to quantify several parameters, namely risk behavior changed post-vaccination, vaccine efficacy, and costs of community engagement and vaccine delivery.

Conclusions: The results are useful and important for both researchers conducting future HIV vaccine research, as well as policy decision makers who, in the future, will consider the vaccines adoption in Thailand.

Keywords: Vaccine, HIV, AIDS, Economic evaluation, Cost-utility analysis

สารบัญ

คำนำ.....	i
กิตติกรรมประกาศ	ii
บทคัดย่อ	iii
Abstract	iv
1. บทนำ	1
1.1 สถานการณ์โรคเอดส์และการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในประเทศไทย.....	1
1.2 การศึกษาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี.....	2
2. สาระสำคัญ	4
3. วัสดุประสงค์	5
4. วิธีการศึกษา.....	5
4.1 รูปแบบการศึกษา.....	5
4.2 กลุ่มประชากรที่ศึกษา	5
4.3 แบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์.....	5
4.4 สมมติฐานสำคัญของแบบจำลอง.....	6
4.5 มุมมองที่ใช้ในการวิเคราะห์	8
4.6 ขอบเขตของเวลา	8
4.7 ตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลอง	8
4.7.1 ตัวแปรความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนสถานะทางสุขภาพ	8
4.7.2 ตัวแปรด้านผลลัพธ์ทางสุขภาพ	11
4.7.3 ตัวแปรด้านต้นทุน	11
4.8 การปรับลด.....	12
4.9 อัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่ม	12
4.10 การวิเคราะห์ความไม่แน่นอนของผลลัพธ์	13
5. ผลการศึกษา.....	15
5.1 ผลการวิเคราะห์ต้นทุนอrorต่อประโยชน์	15
5.2 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนของผลลัพธ์	15
5.2.1 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี One-way sensitivity analysis	16
5.2.2 ผลการคำนวณต้นทุนสูงสุดของวัคซีนฯ ที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่า ในบริบทของประเทศไทย	18

สารบัญ (ต่อ)

5.2.3 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี Probabilistic sensitivity analysis	21
5.2.4 ผลการวิเคราะห์ Population expected value of perfect information	23
5.2.5 ผลการวิเคราะห์ Partial expected value of perfect information.....	23
ที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ	
6. สรุปและวิจารณ์ผลการศึกษา	27
7. ข้อเสนอแนะเชิงนโยบาย	30
เอกสารอ้างอิง	31
ภาคผนวก.....	37

สารบัญตาราง

ตารางที่ 1 สรุปคุณลักษณะของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีทดลอง 3 ชนิดที่มีการวิจัยทางคลินิกเพื่อทดสอบประสิทธิผล รวมถึงผู้ผลิต กลุ่มทดลอง และผลการวิจัย	3
ตารางที่ 2 ความน่าจะเป็น (อุบัติการณ์) ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีแยกรายกลุ่มเสี่ยง	9
ตารางที่ 3 ความน่าจะเป็นของการดำเนินของโรคในผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์	10
ตารางที่ 4 ตัวแปรต้นทุนตรงทางการแพทย์	12
ตารางที่ 5 ต้นทุน ปีสุขภาวะ และอัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่มของการให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี เปรียบเทียบกับมาตรการการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่มีในปัจจุบัน แยกรายกลุ่มประชากรที่ศึกษา	15
ตารางที่ 6 ต้นทุนต่อคอร์สสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทย โดยใช้เกณฑ์ที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ	20
ตารางที่ 7 คำอธิบายตัวแปรที่ใช้เคราะห์ในแบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์ที่แสดงในรูปที่ 5	26

การประเมินความคุ้มค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี
viii Prime-Boost (ALVAC-HIV® และ AIDSVAX B/E®) มาใช้ในประเทศไทย

สารบัญรูปภาพ

รูปที่ 1 แบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์ที่ใช้ในการวิเคราะห์.....	6
รูปที่ 2 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี One-way sensitivity analysis.....	17
รูปที่ 3 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี Probabilistic sensitivity analysis.....	22
รูปที่ 4 ผลการวิเคราะห์ Population expected value of perfect information.....	23
รูปที่ 5 ผลการวิเคราะห์ Partial expected value of perfect information ที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ	25

1. บทนำ

1.1 สถานการณ์โรคเอดส์และการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในประเทศไทย

การติดเชื้อไวรัสเอชไอวีและโรคเอดส์เป็นปัญหาสาธารณสุขที่สำคัญของประเทศไทยอันนำมาซึ่งการเสียชีวิตและการสูญเสียปีชีวิภาวะ (Disability Adjusted Life Year: DALY) ในลำดับที่ 1 ของประเทศไทย [1] นับจากอดีตจนถึงปัจจุบันประเทศไทยได้มีการดำเนินนโยบายเพื่อการป้องกันและการบรรเทาปัญหาจากเชื้อไวรัสเอชไอวีและโรคเอดส์ซึ่งมีแผนระดับชาติอย่างต่อเนื่อง โดยการใช้มาตรการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในประชากรกลุ่มต่างๆ [2] ได้แก่ การประชาสัมพันธ์รณรงค์ผ่านสื่อสารมวลชน โครงการส่งเสริมการขายเพื่อสนับสนุนการใช้ถุงยางอนามัย การสนับสนุนให้มีการใช้ถุงยางอนามัยและเพศศึกษาแก่เยาวชน การป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีจากแม่สู่ลูก การให้คำปรึกษาเกี่ยวกับการตรวจเลือดเพื่อหาเชื้อไวรัสเอชไอวีโดยสมัครใจ การลดการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในกลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดนิดเดียว เข้าสังคม เนื่องในภาระทางเศรษฐกิจ การลดการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในกลุ่มผู้ชายบริการทางเพศและผู้ชี้อิทธิพลทางเพศและกลุ่มชายรักร่วมเพศ การเข้าถึงการดูแลรักษาด้วยยาต้านไวรัส เป็นต้น ซึ่งประเทศไทยประสบความสำเร็จในการตอบสนองด้านนโยบายระดับชาติในทุกภาคส่วน [3-5]

อย่างไรก็ตาม ปัญหาการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีและโรคเอดส์ยังคงมีอยู่ จากข้อมูลสถานการณ์เกี่ยวกับโรคเอดส์ล่าสุด ณ วันที่ 30 กันยายน พ.ศ. 2552 [6] จากรายงานของสำนักงานสถิติวิทยา กรมควบคุมโรค กระทรวงสาธารณสุข สรุปว่า อัตราการติดเชื้อในกลุ่มประชากรทั่วไปมีแนวโน้มเพิ่มขึ้น และอัตราการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีและโรคเอดส์ต่อทางเพศสัมพันธ์ในกลุ่มผู้ชายบริการทางเพศไม่ลดลง นอกจากนี้ อัตราการติดเชื้อเอชไอวีในกลุ่มผู้ชายบริการแห่ง กลุ่มชายรักร่วมเพศ และกลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดนิดเดียว เข้าสังคมเพิ่มขึ้นและยังไม่มีแนวโน้มที่จะลดลง รวมถึงยังมีปัจจัยส่งเสริมให้เกิดการแพร่ระบาดของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีเพิ่มขึ้นด้วย ได้แก่ ค่านิยมการมีเพศสัมพันธ์ของเยาวชน เป็นต้น และข้อมูลการเฝ้าระวังทางระบบดิจิทัลยังบ่งบอกว่าโรคอาจกลับมาแพร่ระบาดอีกครั้ง

จากรายงานแนวโน้มการเกิดโรคเอดส์ อัตราป่วยของประชากรมีแนวโน้มลดลง โดยภาคกลางและภาคเหนือมีอัตราป่วยสูงกว่าภาคอื่นๆ ปัจจุบันมีผู้ป่วยเอดส์ทั้งสิ้น 358,260 คน เสียชีวิตแล้ว 95,983 คน โดยมีแนวโน้มผู้ป่วยเสียชีวิตน้อยลงจากการได้รับยาต้านไวรัส กลุ่มผู้ป่วยร้อยละ 92.6 อยู่ในวัยแรงงานและเจริญพันธุ์คือ อายุ 15-59 ปี โดยกลุ่มอายุ 30-34 ปี และ 25-29 ปี มีจำนวนผู้ป่วยมากที่สุด คือ ร้อยละ 24.9 และร้อยละ 22.1 ตามลำดับ ผู้ป่วยติดเชื้อจากการมีเพศสัมพันธ์ร้อยละ 84.1 เป็นชายรักต่างเพศร้อยละ 56.6 และเป็นหญิงรักต่างเพศร้อยละ 27.5 ปัจจัยเสี่ยงอื่นๆ ได้แก่ กลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดนิดเดียว เข้าสังคมเพิ่ม และการได้รับการถ่ายทอดเชื้อจากมารดา เป็นต้น

นอกจากนี้ การติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ยังก่อให้เกิดความสูญเสียทางด้านเศรษฐศาสตร์ จากการศึกษาของชนิดาและคณะ [7] ที่ศึกษาด้านทุนการสูญเสียผลิตภาพจากการเสียชีวิตก่อนวัยอันสมควรจากการบริโภคเครื่องดื่มแอลกอฮอล์ ซึ่งโรคเอดส์ถือเป็นโรคที่มีสาเหตุบางส่วนมาจากการดื่มสุรา เช่น

เป็นสาเหตุของการมีเพศสัมพันธ์ที่ไม่ปลอดภัยหรือไม่ใช้ถุงยางอนามัย ผลการศึกษารายงานว่าโรคเอดส์เป็นโรคที่ก่อให้เกิดการสูญเสียผลิตภาพจากการเสียชีวิตก่อนวัยอันสมควรเป็นอันดับที่ 1 ทั้งในเพศชายและเพศหญิง เป็นมูลค่า 36,277 ล้านบาท (เสียชีวิตจำนวน 10,204 คน) และ 3,580 ล้านบาท (เสียชีวิตจำนวน 1,877 คน) ตามลำดับ และจากการศึกษาของ Ratanasuwon W. และคณะ [8] ชี้ว่าเก็บข้อมูลจากการทบทวนรายงานผู้ป่วยที่ติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ผู้ใหญ่ที่รับการรักษาในโรงพยาบาลศิริราชจำนวน 244 รายพบว่า ความสูญเสียทางเศรษฐกิจเฉพาะรายที่เสียชีวิตก่อนวัยอันสมควรอยู่ที่จำนวน 54 ราย คิดเป็นมูลค่าประมาณ 69,769,739 บาท

จากข้อมูลสถานการณ์ปัจจุบันดังกล่าวแสดงให้เห็นว่า การติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ยังคงเป็นปัญหาสาธารณสุขที่สำคัญของประเทศไทยและส่งผลกระทบด้านเศรษฐศาสตร์จากการสูญเสียผลิตภาพ การแก้ไขปัญหาจำเป็นต้องดำเนินนโยบายและมาตรการในการแก้ไขอย่างจริงจังและต่อเนื่อง โดยใช้มาตรการต่างๆ ที่มีในปัจจุบันควบคู่ไปกับการพัฒนาเทคโนโลยีที่มีประสิทธิภาพในการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ซึ่งในปัจจุบันมีการพัฒนาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีและอยู่ในระหว่างการทดสอบประสิทธิผล หากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลในการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี การนำวัคซีนฯ มาใช้ในประชากรไทยร่วมกับมาตรการต่างๆ ที่มีในปัจจุบันอาจจะเป็นวิธีที่สามารถลดปัญหาของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ในประเทศไทยได้ในอนาคต

1.2 การศึกษาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี

ในปี พ.ศ. 2546 กระทรวงสาธารณสุขโดยกรมควบคุมโรค สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดชลบุรีและจังหวัดระยอง ร่วมกับคณะกรรมการวิชาการ มหาวิทยาลัยมหิดล และสถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์การแพทย์ทหาร กองทัพบก ได้ร่วมกันดำเนินงานเพื่อศึกษาประสิทธิผลของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีชนิด Prime-Boost (ALVAC-HIV[®] และ AIDSVAX B/E[®]) ในประเทศไทย [9] ซึ่งเป็นการศึกษาทดลองวัคซีนทางคลินิกระยะที่ 3 แบบ Randomized placebo controlled trial โดยทำการศึกษาในประชากรทั่วไปอายุระหว่าง 18-30 ปี ที่มีภูมิลำเนาในจังหวัดชลบุรีและระยอง โดยมีอาสาสมัครเข้าร่วมโครงการวิจัยวัคซีนฯ จำนวน 16,402 ราย ซึ่งมีอาสาสมัครที่ได้รับวัคซีนฯ ครบ 6 เข็มใน 4 ครั้ง จำนวน 13,976 ราย โครงการศึกษาวัคซีนฯ ได้ให้รายละเอียดของวัคซีนฯ ชนิด Prime-Boost ไว้ดังนี้ วัคซีนฯ ชนิดนี้เป็นสารชีวภาพที่สังเคราะห์ขึ้นโดยใช้หลักการวัคซีนฯ ส่องชนิดที่กระตุ้นภูมิคุ้มกันจำเพาะสองระบบ โดยวัคซีนฯ ตัวแรก (ALVAC-HIV[®]) เป็นวัคซีนฯ ที่ใช้เชื้อไวรัสฟีดายในนกพิงส์หยก (Canary pox virus) เป็นตัวนำ (Vector) สารสังเคราะห์ที่มีคุณสมบัติเดียวกันกับสารพันธุกรรมของเชื้อไวรัสเอชไอวี ที่กระตุ้นภูมิคุ้มกันในเซลล์เม็ดเลือดขาว (Cell Mediated Immunity: CMI) ส่วนวัคซีนฯ อีกชนิดหนึ่ง (AIDS VAX B/E[®]) เป็นโปรตีนที่สังเคราะห์ขึ้นให้มีคุณสมบัติเหมือนโปรตีนเปลือกนอก (gp 120) ของเชื้อไวรัสเอชไอวี ที่กระตุ้นภูมิคุ้มกันในน้ำเลือด (Humoral Mediated Immunity: HMI)

ตารางที่ 1 สรุปคุณลักษณะของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีทดลอง 3 ชนิด ที่มีการวิจัยทางคลินิกเพื่อทดสอบประสิทธิผล รวมถึงผู้ผลิต กลุ่มทดลอง และผลการวิจัย

Vaccine Candidates	ALVAC-HIV [®] /AIDSvax B/E [®] [9]	AIDSvax B/E [®] [10]	Merck-Ad5 [®] [11]
Manufacturer(s)	Sanofi Pasteur / GSID ¹	Vaxgen	Merck
Design / Stage of Development	Prime-Boost / Phase III	Single / Phase III	Single / Phase IIB
Immunogenicity	CMIR ² & HMIR ³	HMIR	CMIR
Investigator	Thai MoPH-TAVEG ⁴	BVEG ⁵	HVTN ⁶
Population	16,402 community risk	2,546 IDUs	3,000 MSMs
Primary Objective	- prevent infection - viral load reduction	- prevent infection	- prevent infection - viral load reduction
Result Announcement	September 2009 31.2% efficacy	November 2003 No efficacy	September 2007 Early termination at interim analysis, no efficacy

¹ GSID = Global Solution for Infectious Diseases

² CMIR = Cellular Mediated Immune Response

³ HMIR = Humoral Mediated Immune Response

⁴ MoPH-TAVEG = Ministry of Public Health-Thai AIDS Vaccine Evaluation Group

⁵ BVEG = Bangkok AIDS Vaccine Evaluation Group

⁶ HVTN = HIV Vaccine Trial Network

นอกเหนือจากการศึกษาวัคซีนฯ ด้านประสิทธิผลดังกล่าวข้างต้น มีหลายงานวิจัยที่ศึกษาผลกระทบของวัคซีนฯ ต่อการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ เนื่องจากอาจเกิดความเข้าใจผิดเรื่องประสิทธิผลของวัคซีนฯ ในการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี จึงมีแนวโน้มที่จะเพิ่มพฤติกรรมเสี่ยง [12] เช่น ละเลยการใช้ถุงยางอนามัยเมื่อมีเพศสัมพันธ์ มีการใช้เข็มฉีดยาร่วมกันมากขึ้น เป็นต้น ซึ่งการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงดังกล่าวส่งผลต่อการเพิ่มโอกาสในการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี เพราะวัคซีนฯ ไม่ได้มีประสิทธิผลในการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีโดยสมบูรณ์ถึงร้อยละ 100 [13-14] ดังนั้นผู้ที่ทำการศึกษาวัคซีนฯ จึงได้ตระหนักรถึงประเด็นของการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ซึ่งเป็นกลุ่มประชากรที่เข้าร่วมในการศึกษาทดลองทางคลินิกของวัคซีนฯ [15] และได้ทำการศึกษาเพิ่มเติมในประเด็นดังกล่าว เพื่อใช้เป็น

ข้อมูลสำคัญประกอบการพิจารณานำวัคซีนฯ มาใช้ในอนาคตหากการศึกษาด้านประสิทธิผลระบุว่า วัคซีนฯ มีประสิทธิผลเป็นที่ยอมรับได้ [16]

ในอดีตที่ผ่านมาได้มีการศึกษาความคุ้มค่าของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีสมมติทั้งในและต่างประเทศ [13, 17-20] ซึ่งทั้งหมดเป็นการศึกษาความคุ้มค่าด้วยแบบจำลอง (Model based economic evaluation) โดยเปรียบเทียบการใช้วัคซีนฯ กับทางเลือกอื่นคือ การไม่ใช้วัคซีนฯ ขณะที่ยังดำเนินมาตรการป้องกันอื่นๆ ที่มีในปัจจุบัน อย่างไรก็ตามพบว่ากลุ่มประชากรที่ศึกษาจะแตกต่างกันในแต่ละการศึกษาได้แก่ ในแอฟริกามีการศึกษาความคุ้มค่าของการฉีดวัคซีนฯ ในกลุ่มประชากรเพศหญิง [17] และทารก [20] ขณะที่การศึกษาในประเทศไทยมีการประเมินความคุ้มค่าของวัคซีนฯ สำหรับเด็กอายุ 10 ปี [18] และกลุ่มผู้เขียนเสพติดชนิดนี้เด็กและเยาวชน [13] การศึกษาของ Bishei D. และคณะ [19] ได้ศึกษาถึงความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ในประชากรทั่วไปทุกกลุ่มอายุในทุกภูมิภาคทั่วโลก ทั้งนี้การศึกษาส่วนใหญ่เป็นมุมมองของรัฐบาล ดังนั้นดันทุนที่ใช้ในการวิเคราะห์จะจึงพิจารณาเฉพาะดันทุนตรงทางการแพทย์ได้แก่ ดันทุนของวัคซีนฯ และการบริหารจัดการวัคซีนฯ ในด้านของผู้ให้บริการ ดันทุนการให้คำปรึกษาและค่าวรากษาพยาบาลผู้ติดเชื้อเอชไอวี [17, 19-20] มีเพียงสองการศึกษาที่วิเคราะห์โดยใช้มุมมองของสังคม ซึ่งรวมดันทุนที่เกิดขึ้นในครัวเรือนของผู้ป่วยและญาติได้แก่ ค่าเดินทาง ดันทุนของการสูญเสียผลิตภาพ (Productivity loss) [18-19] การศึกษาทั้งหมดสมมติประสิทธิผลของวัคซีนฯ ในการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่แตกต่างกันดังต่อไปนี้ ดันทุนร้อยละ 10 จนถึงร้อยละ 90 ผลลัพธ์ทางสุขภาพที่รัดได้ได้แก่ จำนวนผู้ติดเชื้อเอชไอวีที่ป้องกันได้ [17] ปั๊วิตและปีสุขภาวะ [18, 20] และมูลค่าของเงินที่ประหยัดได้จากการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีและการเสียชีวิตจากโรคเอดส์ [19] ผลการศึกษาสรุปในทำนองเดียวกันว่า การให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีทั้งที่มีประสิทธิผลในระดับสูงและต่ำแก่กลุ่มประชากรที่ศึกษามีความคุ้มค่าและทำให้เกิดการประหยัดค่าใช้จ่ายด้านสุขภาพที่เกิดขึ้นจากการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีโรคเอดส์ [17-20] อย่างไรก็ตาม ความคุ้มค่าของวัคซีนมีความแตกต่างไปในแต่ละสถานการณ์ที่สมมติขึ้น โดยปัจจัยที่ส่งผลกระทบความคุ้มค่าของวัคซีนได้แก่ อุบัติการณ์ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ประสิทธิผลและราคาของวัคซีน รวมถึงการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีหลังจากได้รับวัคซีนฯ [13]

2. สาระสำคัญ

ในวันที่ 24 กันยายน พ.ศ. 2552 ทางโครงการศึกษาวัคซีนเอดส์ทดลองระยะที่ 3 ได้รายงานประสิทธิผลของวัคซีนฯ ให้สาธารณะนิได้รับทราบ พ布ว่าวัคซีนฯ มีประสิทธิผลในการป้องกัน และสามารถลดโอกาสเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ร้อยละ 31.2 เมื่อเปรียบเทียบกับกรณีที่ไม่ใช้วัคซีนฯ [9] ซึ่งค่าประสิทธิผลดังกล่าวยังไม่สูงพอที่จะนำมาใช้ได้ แต่สามารถนำมาเป็นแนวทางในการพัฒนาวัคซีนป้องกัน การติดเชื้อไวรัสเอชไอวีให้มีประสิทธิผลดียิ่งขึ้น และหากในอนาคตมีวัคซีนฯ ที่มีประสิทธิผลเป็นที่น่าพอใจและอยู่ในเกณฑ์ที่จะขึ้นทะเบียนในประเทศไทย คำามเชิงนโยบายที่จะเกิดขึ้นคือ 1) วัคซีนฯ ควรมีราคาเท่าเดิมจะมีความคุ้มค่า และ 2) ปัจจัยอะไรบางเป็นตัวกำหนดความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ดังนั้น

การประเมินความคุ้มค่าของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีจึงเป็นการเตรียมข้อมูลอันเป็นประโยชน์ต่อผู้บริหารเพื่อประกอบการพิจารณาตัดสินใจในการนำวัคซีนฯ มาใช้ในอนาคต

3. วัคซุประสงค์

- 3.1 เพื่อหาต้นทุนต่อครัวเรือนสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนฯ ยังมีความคุ้มค่าในบริบทของระบบสุขภาพประเทศไทย โดยพิจารณาตามเกณฑ์ประเมินความคุ้มค่าของคณะกรรมการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ [21] ซึ่งกำหนดว่าดูคุ้มค่าของการลงทุนเทคโนโลยีสุขภาพหนึ่งต้องไม่เกิน 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ
- 3.2 เพื่อประเมินปัจจัยที่ส่งผลต่ocommunity ได้แก่ คุณลักษณะของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีคือ ประสิทธิผล ระยะเวลาที่วัคซีนฯ สามารถป้องกันการติดเชื้อได้ และอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ รวมถึงการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีหลังจากได้รับวัคซีนฯ

4. วิธีการศึกษา

4.1 รูปแบบการศึกษา

การศึกษานี้เป็นการประเมินความคุ้มค่าทางการแพทย์ ซึ่งใช้การวิเคราะห์ต้นทุนอrorประโยชน์ (Cost-utility analysis: CUA) โดยอาศัยแบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์ที่ผสมผสานระหว่างแบบจำลอง Decision Tree และ Markov (รูปที่ 1) เปรียบเทียบระหว่างมาตรการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี 2 มาตรการคือ

- 1) การให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีร่วมกับมาตรการการป้องกันที่มีในปัจจุบัน (Existing HIV prevention programs) [22-23] เช่น การส่งเสริมการใช้ถุงยางอนามัย การให้คำปรึกษา การรณรงค์และประชาสัมพันธ์เพื่อลดพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี การป้องกันการถ่ายทอดเชื้อจากแม่สู่ลูก เป็นต้น
- 2) การนำไปให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีโดยใช้มาตรการการป้องกันที่มีในปัจจุบันเท่านั้น

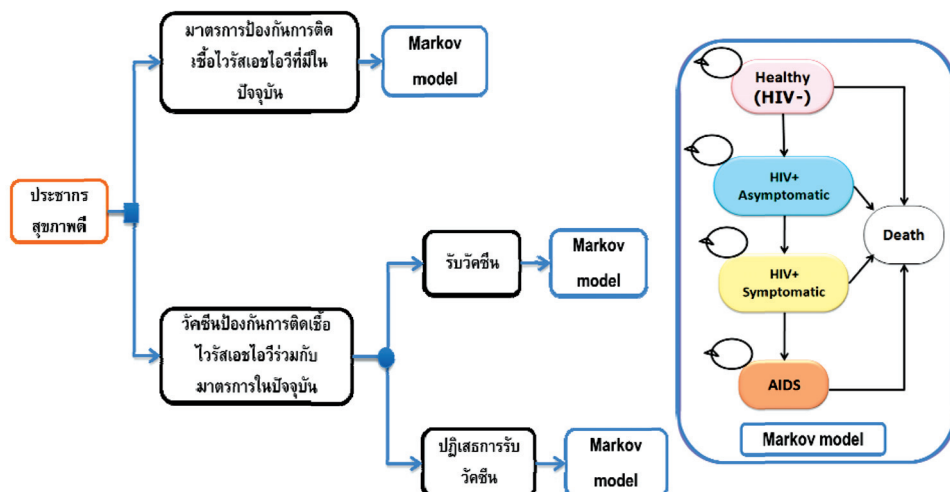
4.2 กลุ่มประชากรที่ศึกษา

การวิเคราะห์กรณีพื้นฐาน (Base case analysis) ศึกษาการใช้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในกลุ่มประชากรทั่วไปที่อายุระหว่าง 18-30 ปี และเป็นผู้มีสุขภาพสมบูรณ์แข็งแรง ซึ่งเป็นกลุ่มเดียวกันกับอาสาสมัครที่เข้าร่วมโครงการศึกษาวัคซีนอดส์ทดลองระยะที่ 3 [9] อย่างไรก็ตาม เพื่อศึกษาทางเลือกเชิงนโยบายจึงต้องมีการวิเคราะห์กลุ่มอยู่ในประชากรที่มีความเสี่ยงสูงได้แก่ กลุ่มหญิงขยายบริการทางเพศ กลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดนีดเข้าเส้นเลือด กลุ่มชายร่วมเพศ และกลุ่มพหุภารกงประจำการ

4.3 แบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์

จากรูปที่ 1 แบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์ซึ่งใช้วิเคราะห์ต้นทุนและผลลัพธ์ทางสุขภาพที่เกิดขึ้นตลอดอายุขัยของประชากรที่ได้รับมาตรการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีเปรียบเทียบระหว่าง 2 มาตรการ

ดังกล่าวข้างต้น โดยการรับวัคซีนฯ เป็นไปด้วยความสมัครใจ กล่าวคือ ประชาชนที่ศึกษา มีโอกาสที่จะยอมรับหรือปฏิเสธการฉีดวัคซีนฯ แบบจำลองนี้จำลองสถานะทางสุขภาพ (health state) 5 สถานะ ได้แก่ สถานะที่สุขภาพสมบูรณ์แข็งแรงและไม่ติดเชื้อไวรัสเอชไอวี (Healthy/HIV negative) สถานะที่ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีแต่ไม่แสดงอาการ (HIV positive with asymptomatic) สถานะที่ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีและแสดงอาการ (HIV positive with symptomatic) สถานะที่ป่วยเป็นโรคเอดส์ (AIDS) ซึ่งได้รับการรักษาด้วยยาต้านไวรัส (Antiretroviral treatment: ART) และสถานะเสียชีวิต (Death) ลูกครรภ์ที่แสดงในแบบจำลองคือ ความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนจากสถานะหนึ่งไปยังอีกสถานะหนึ่ง (Transitional probability) ในรอบระยะเวลา 1 ปี



รูปที่ 1 แบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์ที่ใช้ในการวิเคราะห์

4.4 สมมติฐานสำคัญของแบบจำลอง

เนื่องจากในขณะที่ทำการศึกษายังไม่มีวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีจำหน่ายในท้องตลาด และโครงการศึกษาวัคซีนเอดส์ทดลองระยะที่ 3 ได้รายงานประสิทธิผลของวัคซีนในการป้องกันและสามารถลดโอกาสเสี่ยงต่อการติดเชื้อได้ร้อยละ 31.2 เมื่อเปรียบเทียบกับกรณีที่ไม่ใช้วัคซีนฯ [9] ซึ่งค่าประสิทธิผลดังกล่าวยังไม่สูงพอที่จะนำมาใช้ได้ ดังนั้นในการศึกษาความคุ้มค่าทางการแพทย์จึงกำหนดสมมติฐานในการวิเคราะห์ ดังนี้

- 1) ประสิทธิผลของวัคซีนฯ โดยกำหนดให้การวิเคราะห์กรณีพื้นฐาน (Base case analysis) วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 50 ซึ่งเป็นค่าที่ใช้ในการคำนวนขนาดตัวอย่างของการศึกษาประสิทธิผลของวัคซีนฯ ทดลองระยะที่ 3 [9] โดยค่าดังกล่าวเป็นค่าที่ได้จากการคาดประมาณของกลุ่มผู้ทำการวิจัยว่าเป็นค่าประสิทธิผลที่วัคซีนฯ จะสามารถขึ้นทะเบียนยาในประเทศไทยได้ และกรณีวิเคราะห์ความไม่แน่นอน (Uncertainty analysis) กำหนดให้วัคซีนฯ มีประสิทธิผลอยู่ในช่วงร้อยละ 30-70 ทั้งนี้ ระดับของ

ประสิทธิผลดังกล่าวเป็นค่าที่กำหนดจากการออกแบบการศึกษาประสิทธิผลของวัคซีนเอ็สท์ทคลองระยะที่ 3 โดยให้ประสิทธิผลร้อยละ 30 เป็นค่าต่ำที่สุดที่จะมีนัยสำคัญทางสถิติ และประสิทธิผลร้อยละ 70 เป็นค่ามากที่สุดที่เป็นไปได้โดยเป็นช่วงค่าประสิทธิผลที่คาดว่าจะสามารถเป็นไปได้จากการวิเคราะห์ผลการศึกษาเบื้องต้นของโครงการศึกษาประสิทธิผลของวัคซีนฯ และกำหนดให้ประสิทธิผลของวัคซีนฯ ใน การป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีเท่าเทียมกันในทุกช่องทางของการถ่ายทอดเชื้อ เช่น จากการมีเพศสัมพันธ์ระหว่างเพศและเพศเดียวกัน การใช้เข็มฉีดยาร่วมกัน

- 2) ระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี เนื่องจากยังไม่ปรากฏผลการทดลองทางคลินิกใดที่กล่าวถึงระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลในการป้องกัน แต่ปัจจัยนี้นับว่าเป็นปัจจัยหนึ่งที่สำคัญและควรนำมาพิจารณาในการวิเคราะห์ความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ดังนั้นการศึกษานี้จึงตั้งสมมติฐานโดยกำหนดให้การวิเคราะห์กรณีพื้นฐานวัคซีนฯ มีประสิทธิผลในช่วงระยะเวลา 10 ปีและต้องมีการฉีดกระตุ้น กรณีวิเคราะห์ความไม่แน่นอนจะกำหนดให้วัคซีนฯ มีประสิทธิผลในช่วงระยะเวลา 5 ปีและต้องมีการฉีดกระตุ้น จนถึงวัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ตลอดชีวิตโดยไม่จำเป็นต้องฉีดกระตุ้นซ้ำ
- 3) ต้นทุนของวัคซีนฯ ซึ่งรวมถึงต้นทุนอื่นๆ เช่น ต้นทุนในการขนส่ง การเก็บรักษา การบริหารจัดการของวัคซีนฯ โดยกำหนดให้การวิเคราะห์กรณีพื้นฐานวัคซีนฯ มีต้นทุน 3,500 บาท เป็นค่าที่ได้จากการคาดประมาณราคาของวัคซีนฯ ของ International AIDS Vaccine Initiative (IAVI) [24] และทำการวิเคราะห์หาต้นทุนสูงสุดของวัคซีนฯ ที่ทำให้วัคซีนฯ ยังมีความคุ้มค่าในสถานการณ์ต่างๆ
- 4) อัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ โดยกำหนดให้การวิเคราะห์กรณีพื้นฐานประชากรมีอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ ร้อยละ 80 ซึ่งอ้างมาจากงานวิจัยของ Suraratdecha C. และคณะ [25] ซึ่งสำรวจพบว่าร้อยละ 78 ของกลุ่มตัวอย่างที่เป็นประชากรทั่วไปยินดีที่จะฉีดวัคซีนฯ หรือร่วมจ่าย และกรณีวิเคราะห์ความไม่แน่นอนกำหนดให้ประชากรมีอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ อยู่ในช่วงร้อยละ 30-100
- 5) การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ประเด็นนี้เป็นข้อเสียของการฉีดวัคซีนฯ ซึ่งมีความสำคัญและเป็นความกังวลของผู้เชี่ยวชาญสำหรับการให้วัคซีนฯ เพื่อการควบคุมป้องกันการแพร่กระจายเชื้อไวรัสเอชไอวี เนื่องจากผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ จะมีความเข้าใจว่าเมื่อได้รับวัคซีนฯ จะสามารถป้องกันโรคได้อย่างสมบูรณ์ (False sense of security) จึงละเลยการป้องกันต่างๆ ที่เคยปฏิบัติ (Dis-inhibition behavior) โดยเฉพาะกรณีที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลในระดับต่ำถึงปานกลาง [16] กำหนดให้ในการวิเคราะห์กรณีพื้นฐาน ผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ มีพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีเพิ่มขึ้นร้อยละ 10 กล่าวคือ ผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ มีความประมาทจึงละเลยการป้องกันการติดเชื้อทางเพศสัมพันธ์โดยการไม่ใช้ถุงยางอนามัย หรือใช้เข็มฉีดยาร่วมกันมากขึ้น และกรณีวิเคราะห์ความไม่แน่นอนกำหนดให้พฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีไม่เปลี่ยนแปลงหลังจากได้รับวัคซีนฯ จนเพิ่มมากขึ้นถึงร้อยละ 30 โดยส่งผลต่อการเพิ่มของอุบัติการณ์การติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ซึ่งแตกต่างกันในแต่ละกลุ่มประชากรที่ศึกษา (ดังแสดงรายละเอียดในภาคผนวก ข)

- การประเมินความคุ้มค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี
8 Prime-Boost (ALVAC-HIV® และ AIDSVAX B/E®) มาใช้ในประเทศไทย

4.5 คุณมูลค่าที่ใช้ในการวิเคราะห์

คุณมูลค่าที่ใช้ในการวิเคราะห์ความคุ้มค่าทางการแพทย์เป็นตัวกำหนดประเภทของต้นทุนที่ใช้ในการศึกษานี้เลือกวิเคราะห์โดยใช้มูลค่าของรัฐบาล ซึ่งพิจารณาเฉพาะต้นทุนตรงทางการแพทย์ (Direct medical cost) ใน การวิเคราะห์ความคุ้มค่า

4.6 ขอบเขตของเวลา

การประเมินความคุ้มค่าทางการแพทย์ในการศึกษานี้จำลองเหตุการณ์ที่เกิดในช่วง 99 ปี ซึ่งเป็นระยะเวลาที่ครอบคลุมตลอดอายุขัย (Lifetime horizon) ของประชากรทั้งหมดในแบบจำลอง

4.7 ตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลอง

4.7.1 ตัวแปรความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนสถานะทางสุขภาพ

● อุบัติการณ์ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี

ข้อมูลอุบัติการณ์ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในประชากรทั่วไปอย่างรายอายุของประเทศไทยได้จากการศึกษาของคณะทำงานเพื่อการคาดประมาณเกี่ยวกับเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ ปี พ.ศ. 2547 [26] ข้อมูลอุบัติการณ์การติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในประชากรกลุ่มที่มีความเสี่ยงสูง ได้จากการเฝ้าระวัง อุบัติการณ์การติดเชื้อไวรัสเอชไอวี สำนักงานbadวิทยา กรมควบคุมโรค กระทรวงสาธารณสุข [27] ที่รายงานข้อมูลในกลุ่มหญิงขยายบริการทางเพศและกลุ่มทหารกองประจำการ และข้อมูลอุบัติการณ์ในกลุ่มผู้ชายเสพติดชนิดนี้ด้วยเส้นเลือดและกลุ่มชายรักร่วมเพศได้จากการทบทวนวรรณกรรม [28-29] จากข้อมูลทั้งหมดนำมาใช้เป็นค่าความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนสถานะทางสุขภาพจากประชากรสุขภาพ สมบูรณ์เป็นผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ไม่มีอาการ นอกจากนี้ในการวิเคราะห์ได้พิจารณาระยะเวลาของกลุ่มที่มีความเสี่ยงสูงจะยังคงมีพฤติกรรมที่เสี่ยงต่อการติดเชื้อและแพร่เชื้อในแต่ละกลุ่ม [30] ดังนี้ กลุ่มหญิงขยายบริการทางเพศ 4 ปี กลุ่มผู้ชายเสพติดชนิดนี้ด้วยเส้นเลือด 10 ปี กลุ่มชายรักร่วมเพศ 20 ปี และกลุ่มทหารกองประจำการ 2 ปี โดยระยะเวลาดังกล่าวใช้ในการพิจารณาเลือกค่าความน่าจะเป็นของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในรอบต่อไปของแบบจำลองจะเท่ากับประชากรทั่วไป ข้อมูลความน่าจะเป็น (อุบัติการณ์) ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีแยกรายกลุ่มเสี่ยง (ดังแสดงในตารางที่ 2)

ตารางที่ 2 ความน่าจะเป็น (อุบัติการณ์) ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีแยกรายกลุ่มเสี่ยง

ตัวแปร	รูปแบบการ กระจาย	ค่าเฉลี่ย	ความคลาดเคลื่อน มาตรฐาน	อ้างอิง
ความน่าจะเป็นของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ในกลุ่มประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี*	บีต้า	0.001	0.001	[26]
ความน่าจะเป็นของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ในกลุ่มหญิงชาวบริการทางเพศ	บีต้า	0.022	0.016	[27]
ความน่าจะเป็นของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ในกลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดน้ำดื่มน้ำเส้นเลือด	บีต้า	0.034	0.002	[28]
ความน่าจะเป็นของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ในกลุ่มชายรักร่วมเพศ	บีต้า	0.055	0.010	[29]
ความน่าจะเป็นของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ในกลุ่มทหารกองประจำการ	บีต้า	0.002	0.001	[27]

* จากตารางแสดงข้อมูลเฉพาะอายุ 18 ปี โดยในการวิเคราะห์แยกรายละเอียดในแต่ละอายุด้วยแต่ 18-30 ปี (ดังแสดงรายละเอียดในภาคผนวก ก)

● ความน่าจะเป็นของการดำเนินของโรค

- ความน่าจะเป็นของการดำเนินของโรคในผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ (ตารางที่ 3) แบ่งเป็น
- 1) ความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนสถานะสุขภาพจากระยะที่ไม่มีอาการเป็นระยะที่แสดงอาการ ซึ่งได้ข้อมูลจากการทบทวนวรรณกรรมที่ศึกษาในประเทศไทย [31]
 - 2) ความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนสถานะทางสุขภาพจากระยะที่แสดงอาการเป็นโรคเอดส์สามารถคำนวณจากสัดส่วนระหว่างจำนวนผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ยังมีชีวิตอยู่ (People living with HIV) และจำนวนคาดประมาณของผู้ป่วยเอดส์รายใหม่ในปี พ.ศ. 2552 นอกจากนี้ ในการวิเคราะห์ได้พิจารณาโอกาสที่ผู้ป่วยต้องเปลี่ยนสุขภาพยَاด้านไวรัสซึ่งจะส่งผลต่อตันทุนในการรักษา ข้อมูลดังกล่าวนำมารวบรวมจากการศึกษาของ Maleewong U. และคณะ [32] ที่เก็บข้อมูลจากผู้ป่วยติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ จำนวน 646 รายที่ได้รับยาด้านไวรัสจากโรงพยาบาลของรัฐ
 - 3) ความน่าจะเป็นของการเสียชีวิตในแต่ละสถานะสุขภาพของผู้ป่วยติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ได้จากการศึกษาในประเทศไทยซึ่งเก็บข้อมูลผู้ป่วยจำนวน 880 ราย [32-33] นอกจากนี้ ในการวิเคราะห์พิจารณาความน่าจะเป็นของการเสียชีวิตจากสาเหตุอื่นโดยแยกรายอายุ ได้ข้อมูลจากการศึกษาภาวะโรคและการบาดเจ็บ [1]

ตารางที่ 3 ความน่าจะเป็นของการดำเนินของโรคในผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์

ตัวแปร	รูปแบบการ กระจาย	ค่าเฉลี่ย	ความคลาดเคลื่อน มาตรฐาน	อ้างอิง
ความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนสถานะทางสุขภาพจากระยะที่ไม่มีอาการเป็นระยะที่แสดงอาการในแต่ละปี	บีต้า	0.865	0.047	[34]
ความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนสถานะทางสุขภาพจากระยะที่แสดงอาการเป็นโรคเอดส์ในแต่ละปี	บีต้า	0.087	0.0004	[18, 30]
ความน่าจะเป็นของการเสียชีวิตในผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ไม่แสดงอาการในแต่ละปี	บีต้า	0.058	0.008	[31]
ความน่าจะเป็นของการเสียชีวิตในผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่มีอาการ (ค่าตัวแปรจากภาระวิเคราะห์การรอดชีพ) <ul style="list-style-type: none"> - Constant for baseline hazard - CD4 coefficient for baseline hazard - Ancillary parameter in Weibull distribution - ค่าเฉลี่ย CD4 (ผู้ป่วย 234 ราย) 	ล็อกนอร์มอล	-8.38 -0.01 0.04 321.44	1.44 0.001 0.19 9.46	[33]
ความน่าจะเป็นของการเสียชีวิตในผู้ป่วยโรคเอดส์ (ค่าตัวแปรจากภาระวิเคราะห์การรอดชีพ) <ul style="list-style-type: none"> - Constant for baseline hazard - Age coefficient for baseline hazard - CD4 coefficient for baseline hazard - Ancillary parameter in Weibull distribution - ค่าเฉลี่ย CD4 (ผู้ป่วย 646 ราย) 	ล็อกนอร์มอล	-4.81 -0.04 -0.02 -0.33 81.01	0.86 0.02 0.003 0.11 2.67	[32]

● ความน่าจะเป็นของการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ

ในการศึกษานี้ได้กำหนดสมมติฐานของการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ อุปในช่วงร้อยละ 10-30 ได้แก่ ลดการใช้ถุงยางอนามัยเมื่อมีเพศสัมพันธ์ และเพิ่มการใช้เข็มฉีดยาร่วมกันในกลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดนีดเข้าเส้นแล้ว ซึ่งจากการศึกษาของ The Thai Working Group on HIV/AIDS Projection [30] พบว่าพฤติกรรมดังกล่าวส่งผลต่อระบาดวิทยาของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี และเป็นตัวแปรหนึ่งในแบบจำลอง “Asian Epidemic Model (AEM)” ที่ใช้คาดประมาณจำนวนผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวี/โรคเอดส์ของประเทศไทย ดังนั้นเมื่อเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในช่วงสมมติดังกล่าว อุบัติการณ์หรือความน่าจะเป็นของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีจะเปลี่ยนแปลงไปในแต่ละกลุ่มเสี่ยง (ดังแสดงรายละเอียดในภาคผนวก ข)

4.7.2 ตัวแปรด้านผลลัพธ์ทางสุขภาพ

การศึกษานี้วัดผลลัพธ์ทางสุขภาพในหน่วยของปีสุขภาวะ (Quality adjusted life year: QALY) ซึ่งคำนวณจากปีชีวิต (Life year: LY) คุณด้วยคะแนนอรรถประโยชน์ (Utility index) ซึ่งมีค่าตั้งแต่ 0 หมายถึงเสียชีวิต (Death) ถึง 1 หมายถึงสุขภาพที่สมบูรณ์ (Full health) ซึ่งได้ค่าอรรถประโยชน์จากการศึกษาของยุว迪 [33] ซึ่งสัมภาษณ์ผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีจำนวน 1,277 รายในโรงพยาบาลชุมชน 16 แห่ง โดยใช้แบบสอบถามคุณภาพชีวิต EQ-5D และรายงานข้อมูลค่าอรรถประโยชน์โดยแบ่งตามระดับของโรคคือ ค่าอรรถประโยชน์ของผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีแต่ไม่แสดงอาการมีค่า 0.86 (ความคลาดเคลื่อนมาตรฐาน 0.01) ค่าอรรถประโยชน์ของผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีและค่าอรรถประโยชน์แสดงอาการมีค่า 0.80 (ความคลาดเคลื่อนมาตรฐาน 0.01) และคุณภาพชีวิตของผู้ป่วยโรคเอดส์มีค่า 0.76 (ความคลาดเคลื่อนมาตรฐาน 0.01)

4.7.3 ตัวแปรด้านต้นทุน

การศึกษานี้ทำการวิเคราะห์โดยใช้มุมมองของรัฐบาลจึงพิจารณาเฉพาะต้นทุนตรงทางการแพทย์ ซึ่งต้นทุนทั้งหมดคำนวณในหน่วยของต้นทุนต่อปี และถูกปรับให้เป็นค่าในปี พ.ศ. 2552 โดยใช้ดัชนีราคาผู้บริโภค (Consumer price index: CPI) [35] โดยต้นทุนจำแนกตามมาตรการ (ตารางที่ 4) ดังนี้

1) ต้นทุนตรงทางการแพทย์ของการให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีชนิด Prime-Boost ประกอบด้วยต้นทุนของการประชาสัมพันธ์เพื่อให้ประชาชนรับทราบและสนใจมารับวัคซีนฯ ซึ่งได้จากข้อมูลงบประมาณในโครงการศึกษาวัคซีนเอดส์ทดลองระยะที่ 3 (ศูนย์ถุงเยาวชน, กรมควบคุมโรค, กระทรวงสาธารณสุข, ติดต่อขอข้อมูลโดยตรง, 25 สิงหาคม 2552) ต้นทุนการตรวจสอบเชื้อไวรัสเอชไอวีในผู้รับวัคซีนฯ ต้นทุนของการให้คำปรึกษาก่อนและหลังรับวัคซีนฯ [36] ต้นทุนในการรักษาผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ข้อมูลจากการศึกษาเรื่อง “เศรษฐศาสตร์ของการรักษาเอดส์อย่างมีประสิทธิภาพ: การประเมินทางเลือกเชิงนโยบายสำหรับประเทศไทย” [37] และต้นทุนการผลิตและการบริหารจัดการวัคซีนฯ ต่อครัวส์ (จำนวน 6 เข็ม) 3,500 บาท [24] ซึ่งในการวิเคราะห์กำหนดเป็นค่าสมมติเนื่องจากวัคซีนยังไม่มีจำหน่าย และกำหนดสมมติฐานให้มีการฉีดกระตุ้นด้วยวัคซีนทั้งครัวส์ฯ และจำนวนครั้งที่ฉีดเข็มอยู่กับระยะเวลาที่วัคซีนยังมีประสิทธิผล โดยต้องการให้วัคซีนมีประสิทธิผลเป็นระยะเวลา 30 ปี ซึ่งเป็นระยะเวลาที่คาดประมาณครอบคลุมช่วงอายุที่มีอุบัติการณ์ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีสูง

2) ต้นทุนตรงทางการแพทย์ของมาตรการการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่มีในปัจจุบัน ได้ข้อมูลจากการศึกษาค่าใช้จ่ายด้านโรคเอดส์ของประเทศไทย [22-23] ในหมวดของมาตรการการป้องกันและคำนวณเป็นต้นทุนรายบุคคลของประชากรกลุ่มเป้าหมายคือ ประชากรไทยที่อายุระหว่าง 18-30 ปี

ຕາຮາງທີ 4 ຕັ້ງແປຣດັ່ງຖຸນຕຽນທາງກາຣແພທຍ໌ (Direct medical cost)

ຕັ້ງແປຣດັ່ງຖຸນ (ນາທີຕ່ອຄນຕ່ອປື່ນ)	ຈຸປະນາກາຣ ກະຈາຍ	ຄ່າເຊີ່ງ	ອ້າງອີງ
ຕັ້ງຖຸນຂອງມາຕຣກາການປ້ອງກັນກາຣຕິດເຂົ້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ມີໃນ ປັຈຈຸບັນ	ແກມມາ	24	[22-23]
ຕັ້ງຖຸນຂອງວັກເຊື້ນປ້ອງກັນກາຣຕິດເຂົ້ອໄວຣສອຍໄວຣ*	ແກມມາ	3,500	[24]
ຕັ້ງຖຸນກາຣປະສົມພັນນີ້ໃຫ້ປະຊາບນັບນູ້ແລະມາຮັບວັກເຊື້ນໆ	ແກມມາ	937**	
ຕັ້ງຖຸນກາຣຕຽບຄົດກວດອິ່ນເຂົ້ອໄວຣສອຍໄວຣໃນຜູ້ວັນວັກເຊື້ນໆ	ແກມມາ	125	[36]
ຕັ້ງຖຸນກາຣໃຫ້ຄຳປຶກຂາກກ່ອນກາຣໃຫ້ວັກເຊື້ນໆ	ແກມມາ	141	[36]
ຕັ້ງຖຸນກາຣໃຫ້ຄຳປຶກຂາກຫັ້ງກາຣໃຫ້ວັກເຊື້ນໆ	ແກມມາ	58	[36]
ຕັ້ງຖຸນກາຣວັກຂາຜູ້ຕິດເຂົ້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ໄໝແສດງອາກາຣ	ແກມມາ	13,159	[37]
ຕັ້ງຖຸນກາຣວັກຂາຜູ້ຕິດເຂົ້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ແສດງອາກາຣ	ແກມມາ	31,502	[37]
ຕັ້ງຖຸນກາຣວັກຂາຜູ້ປ່ວຍເອດສ໌ (ໄໝຮັມຄ່າຍາດ້ານໄວຣສ)	ແກມມາ	22,517	[37]
ຕັ້ງຖຸນກາຣວັກຂາດ້ວຍຍາດ້ານໄວຣສສູງທີ່ 1	ແກມມາ	12,394***	[38]
ຕັ້ງຖຸນກາຣວັກຂາດ້ວຍຍາດ້ານໄວຣສສູງທີ່ 2	ແກມມາ	36,617***	[38]
ຕັ້ງຖຸນກາຣວັກຂາດ້ວຍຍາດ້ານໄວຣສສູງທີ່ 3	ແກມມາ	19,845***	[38]

*ຄ່າທີ່ດີຈາກກາຣກໍາທັນດສນມຕົງປຸນໂດຍໃຫ້ຂໍ້ອຸນຸມຈາກກາຣຄາດປະມານຂອງ International AIDS Vaccine Initiative (IAVI)

**ຈາກຂໍ້ອຸນຸມປະມານໃນໂຄຣກາຣສຶກຂົ້ນແອດສ໌ດລອງຮະຍະທີ່ 3 (ຄຸກຂ້າຍ ອຸກຈົງນົມ, ກຣມຄວນຄຸມໂຣຄ, ກຣະທຽວງສາຫະລຸນຸ່ງ, ຕິດຕ່ອງຂໍ້ອຸນຸມໂດຍຕຽງ, 25 ສິງຫາມ 2552)

***ຮັນພັດໜີ ເລວະຫຼານທີ່, ຫ້າງວູ້ຄູນບັນປົງບົບດີກາຣໂຄເອດສ໌, ສໍານັກງານທັກປະກັນສຸຂາພແ່ງໝາດີ, ຕິດຕ່ອງຂໍ້ອຸນຸມໂດຍຕຽງ, 20 ສິງຫາມ 2552

4.8 ກາຣປ່ຽນລດ (Discounting)

ກາຣສຶກຂົ້ນນີ້ມີກຣອບເວລາໃນກາຣປະເມີນນາກກວ່າ 1 ປີ ຕັ້ງຖຸນແລະ ພລັບພົມທີ່ເກີດຂຶ້ນໃນອາຄາດໃນຊ່ວງເວລາ ແຕກຕ່າງກັນຄວາມປ່ຽນໃຫ້ເປັນນຸ່ລຄ໏າໃນປັຈຈຸບັນ ໂດຍໃຫ້ອັຕຣາປ່ຽນລດຮ້ອຍລະ 3 [39] ສາມາຄົດຄໍາວັນໄດ້ດັ່ງສູ່ຕະຫຼາດ

$$\text{ມູລຄ່າໃນປັຈຈຸບັນ} = \frac{\text{ຕັ້ງຖຸນທີ່ໄວຣສ}}{(1 + \text{oັຕຣາສ່ວນລດ})^t}$$

t: ຈໍາວັນປີທີ່ແຕກຕ່າງຈາກປີ พ.ສ. 2552 (ປີ້ອນ)

4.9 ອັຕຣາສ່ວນຕັ້ງຖຸນຕ່ອປະສິທິພລສ່ວນເພີ່ມ (Incremental cost-effectiveness ratio: ICER)

ເປັນກາຣເປົ້າຍບໍ່ທີ່ບໍ່ຮ່ວມມາຕຣກາການໃໝ່ມື້ອີ່ງ ກາຣໃຫ້ວັກເຊື້ນປ້ອງກັນກາຣຕິດເຂົ້ອໄວຣສອຍໄວຣຮ່ວມກັນ ມາຕຣກາການປ້ອງກັນທີ່ມີໃນປັຈຈຸບັນ ກັບມາຕຣກາການໃນປັຈຈຸບັນມື້ອີ່ງ ກາຣໄມໃຫ້ວັກເຊື້ນໆ ໂດຍມີເນພາະມາຕຣກາການທີ່ມີໃນປັຈຈຸບັນເກົ່ານັ້ນ ໂດຍວິເຄາະທີ່ຄ່າຍັດຮ່າວັນຕັ້ງຖຸນຕ່ອປະສິທິພລສ່ວນເພີ່ມມື້ອີ່ງ ຕັ້ງຖຸນທີ່ເພີ່ມຂຶ້ນຕ່ອງຈໍາວັນປີສຸຂາພັກທີ່ເພີ່ມຂຶ້ນຈາກກາຣໃໝ່ໃນກາຣປ້ອງກັນກາຣຕິດເຂົ້ອໄວຣສອຍໄວຣ ຄໍານວນຈາກ

อัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่ม = ต้นทุนของมาตรการใหม่ - ต้นทุนของมาตรการในปัจจุบัน
จำนวนปีสุขภาวะที่ได้จากการใหม่ - จำนวนปีสุขภาวะที่ได้จากการในปัจจุบัน

4.10 การวิเคราะห์ความไม่แน่นอนของผลลัพธ์ (Uncertainty analysis)

การศึกษาวิเคราะห์ความไม่แน่นอนของค่าตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลอง Markov โดยวิธีวิเคราะห์ความไม่แน่นอนด้วยวิธี One-way sensitivity analysis เพื่อหาว่าข้อกำหนดสมมติฐาน 4 ข้อนี้ได้แก่ 1) ประสิทธิผลของวัคซีนฯ 2) ระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี 3) อัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ และ 4) การเปลี่ยนแปลงพุทธิกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ว่าข้อใดที่มีความสำคัญที่สุดต่อความคุ้มค่าของวัคซีนฯ จากผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนดังกล่าว ข้อกำหนดสมมติฐานที่มีความสำคัญมากต่อความคุ้มค่าของวัคซีนฯ นำมาใช้ในการวิเคราะห์ด้วยวิธี Threshold analysis ซึ่งเป็นการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยการเปลี่ยนค่าตัวแปรที่สนใจ เพื่อคำนวณหาค่าต้นทุนสูงสุดของวัคซีนฯ ที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าที่ระดับความเต็มใจจ่ายต่อการลงทุนทางการแพทย์และสาธารณสุข (Willingness to pay threshold) โดยพิจารณาตามเกณฑ์ประเมินความคุ้มค่าของค่านอนุกรรምการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ [21] ซึ่งกำหนดว่าจุดคุ้มค่าของ การลงทุนเทคโนโลยีสุขภาพหนึ่งต้องมีค่าอัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่มไม่เกินระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ

การวิเคราะห์ความไม่แน่นอนแบบความน่าจะเป็น (Probabilistic sensitivity analysis) โดยใช้ Monte Carlo simulation ด้วยโปรแกรม Microsoft Excel 2003 (Microsoft Corp., Redmond, WA) ซึ่งทำการสุ่มค่าตัวแปรข้า 1,000 ครั้ง วิธีการสุ่มค่าตัวแปรขึ้นอยู่กับลักษณะการกระจายข้อมูล [40] โดยได้กำหนดสมมติฐานไว้ดังนี้ 1) ข้อมูลมีการกระจายแบบบีต้า สำหรับค่าของตัวแปรที่มีค่าอยู่ในช่วง 0-1 เช่น ค่าความน่าจะเป็น ค่าอัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่ม ไม่เกินระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ 2) ข้อมูลมีการกระจายแบบแกมมา สำหรับค่าของตัวแปรที่มีค่าต่ำกว่าหนึ่ง เช่น ตัวแปรต้นทุน 3) ข้อมูลมีการกระจายแบบล็อกโนร์มอล สำหรับตัวแปรจาก การวิเคราะห์การลดเชื้อ (ดังแสดงรายละเอียดในตารางที่ 2, 3 และ 4) ผลการวิเคราะห์แสดงเป็นกราฟความสัมพันธ์ระหว่างโอกาสที่วัคซีนฯ จะมีความคุ้มค่าและต้นทุนต่อค่าตัวแปรของวัคซีนฯ ที่ระดับต่างๆ

นอกจากนี้ การศึกษาได้วิเคราะห์ Expected value of perfect information (EVPI) 2 แบบ คือ Population EVPI และ Partial EVPI ซึ่งเป็นการวิเคราะห์เพื่อประเมินมูลค่าของความสูญเสียที่เกิดจาก การตัดสินใจภายใต้สภาวะที่มีความไม่แน่นอนและมีข้อมูลประกอบการตัดสินใจเท่าที่มีในปัจจุบันซึ่งยังไม่สมบูรณ์ โดยสถานการณ์ที่นำมาวิเคราะห์เป็นสถานการณ์ที่วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าเมื่อพิจารณาตามเกณฑ์การประเมินความคุ้มค่าของประเทศไทยที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ และใช้ค่าประสิทธิผลของวัคซีนฯ เท่ากับร้อยละ 31.2 (ในช่วงความเชื่อมั่นร้อยละ 95 ระหว่าง 1.1-51.2) [9] ซึ่งเป็นผลการศึกษาประสิทธิผลจากโครงการศึกษาวัคซีนเอดส์ทดลองระยะที่ 3 ซึ่งประกาศผลในวันที่ 24 กันยายน พ.ศ. 2552 โดยกำหนดสมมติฐานให้วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันในช่วงระยะเวลา 10 ปี

ต้นทุนต่อครัวเรือนของวัคซีนฯ อยู่ที่ 210 บาท และอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ อยู่ที่ร้อยละ 80 ค่า EVPI รวมสามารถคำนวณได้จาก ผลต่างระหว่างค่าคาดประมาณของผลประโยชน์สุทธิ์ (Expected net benefit) ของการตัดสินใจที่ถูกต้องเนื่องจากมีข้อมูลที่สมบูรณ์ (Perfect information) [41-43] เขียนแทนด้วย

$$E_\theta [\max_t NB(t, \theta)]$$

และค่าคาดประมาณของผลประโยชน์สุทธิ์ที่มากที่สุดของทางเลือกที่เปรียบเทียบโดยอาศัยข้อมูลที่มีอยู่ในปัจจุบันซึ่งยังไม่สมบูรณ์ ดังนั้นจึงเป็นการตัดสินใจภายใต้สภาวะที่มีความไม่แน่นอน และอาจนำมาซึ่งความสูญเสียเนื่องจากการตัดสินใจที่ไม่ถูกต้อง เขียนแทนด้วย

$$\max_t [E_\theta NB(t, \theta)]$$

$$\text{สูตรการคำนวณค่า EVPI รวม} = E_\theta [\max_t NB(t, \theta)] - \max_t [E_\theta NB(t, \theta)]$$

เมื่อกำหนดให้ θ คือ ชุดของค่าตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลองทั้งหมด ซึ่งได้กำหนดลักษณะการกระจายข้อมูลดังกล่าวข้างต้น t คือ มาตรการที่ตัดสินใจเลือก และ $NB(t, \theta)$ คือ ผลประโยชน์สุทธิ์ที่เกิดจากการตัดสินใจเลือกมาตรการ t โดยชุดค่าตัวแปร θ

ซึ่งค่าที่ได้เป็นค่า EVPI รวมที่เกิดขึ้นต่อคน ดังนั้นค่า Population EVPI สามารถคำนวณได้จากการคูณระหว่าง EVPI รวมต่อคนกับจำนวนประชากรกลุ่มเป้าหมายในระยะเวลา 5 ปี ซึ่งเป็นระยะเวลาที่คาดประมาณว่าเป็นช่วงที่มีการดำเนินนโยบาย ในการศึกษานี้กำหนดให้เป็นกลุ่มเป้าหมายของมาตรการการป้องกันการติดเชื้อไวรัสอิวี คือ ประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี [44] โดยปรับลดจำนวนประชากรในอนาคตด้วยอัตราร้อยละ 3 ต่อปี [40]

ค่า Partial EVPI เป็นการหาค่าของ EVPI โดยพิจารณาแยกรายตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลอง ซึ่งเป็นการคาดประมาณผลประโยชน์สุทธิ์ที่ได้จากการตัดสินใจภายใต้ความไม่สมบูรณ์ของข้อมูลตัวแปรใดตัวแปรหนึ่ง เพื่อเป็นการจัดลำดับความสำคัญของการศึกษาในอนาคตเพื่อกีบข้อมูลตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลอง Partial EVPI สามารถคำนวณได้จากผลต่างระหว่างค่าคาดประมาณของผลประโยชน์สุทธิ์ของ การตัดสินใจในทิศทางที่ถูกต้องตามความสมบูรณ์ของข้อมูลตัวแปรใดๆ เขียนแทนด้วย

$$E_\theta [\max_t E_{\theta|t} NB(t | \theta)]$$

และค่าคาดประมาณของผลประโยชน์สุทธิ์ที่มากที่สุดของทางเลือกที่เปรียบเทียบโดยอาศัยข้อมูลตัวแปรใดๆ ที่มีอยู่ในปัจจุบันซึ่งยังไม่สมบูรณ์ เขียนแทนด้วย

$$\max_t [E_{\theta|t} NB(t, \theta)]$$

ดังนั้นค่าคาดประมาณของผลประโยชน์สุทธิ์ที่ต้องเพิ่มเพื่อการเก็บข้อมูลที่สมบูรณ์ของตัวแปรในแบบจำลอง มีสูตรการคำนวณดังนี้

$$E_\theta [\max_t E_{\theta|t} NB(t | \theta)] - \max_t [E_{\theta|t} NB(t, \theta)]$$

ซึ่งการวิเคราะห์กำหนดค่าของความเต็มใจที่จะจ่ายต่อการลงทุนทางการแพทย์และสาธารณสุขของประเทศไทยคือ 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ [21]

5. ผลการศึกษา

5.1 ผลการวิเคราะห์ต้นทุนอրรถประโยชน์

ตารางที่ 5 แสดงผลการวิเคราะห์ต้นทุนอรรถประโยชน์เบรียบเทียบระหว่างการให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีร่วมกับมาตรการการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่มีในปัจจุบันและการไม่ให้วัคซีนฯ โดยมีเฉพาะมาตรการที่มีในปัจจุบันเท่านั้น เมื่อเปรียบเทียบกลุ่มประชากรทั่วไปอายุ 18-30 ปี วัคซีนฯ มีความคุ้มค่ามากที่สุดสำหรับประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี โดยมีอัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่ม 157,000 บาทต่อปีสุขภาวะ สำหรับกลุ่มประชากรที่มีความเสี่ยงสูงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีพบว่า การให้วัคซีนฯ แก่ผู้ใช้ยาเสพติดชนิดนี้ดีเข้าเส้นเลือดและชายรักแร່รวมเพศมีความคุ้มค่าเป็นอย่างมาก เนื่องจากมีต้นทุนที่ต่ำกว่าแต่ให้ปีสุขภาวะมากกว่าเมื่อเปรียบเทียบกับมาตรการที่มีในปัจจุบัน จึงทำให้อัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่มมีค่าติดลบ และการให้วัคซีนฯ แก่หญิงขยายบริการทางเพศมีความคุ้มค่าของลงมา โดยมีอัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่ม 2,840 บาทต่อปีสุขภาวะ สำหรับทหารกงประจำการ วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าน้อยที่สุดเนื่องจากต้องใช้เงินลงทุนมากที่สุดเพื่อให้ได้ปีสุขภาวะเพิ่มขึ้นคือ 326,000 บาทต่อปีสุขภาวะ

ตารางที่ 5 ต้นทุน ปีสุขภาวะ และอัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่ม (Incremental cost-effectiveness ratios: ICERs) ของการให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี เบรียบเทียบกับมาตรการการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่มีในปัจจุบัน และรายกลุ่มประชากรที่ศึกษา

กลุ่มประชากร	การให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี		มาตรการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่มีในปัจจุบัน		อัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่ม
	ต้นทุน (บาท)	ปีสุขภาวะ	ต้นทุน (บาท)	ปีสุขภาวะ	
ประชากรทั่วไป อายุ 18 ปี	12,900	25.73	5,490	25.68	157,000
หญิงขยายบริการทางเพศ อายุ 29 ปี	47,300	23.46	46,800	23.25	2,840
ผู้ใช้ยาเสพติดชนิดนี้ดี เข้าเส้นเลือดอายุ 26 ปี	53,900	13.03	62,400	12.61	วัคซีนมีความคุ้มค่า มาก*
ชายรักแร່รวมเพศ อายุ 26 ปี	243,000	16.51	245,000	16.27	วัคซีนมีความคุ้มค่า มาก*
ทหารกงประจำการ อายุ 21 ปี	11,400	23.80	4,570	23.78	326,000

*ต้นทุนประสิทธิผลติดลมเนื่องจากต้นทุนของการให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีมีค่าต่ำกว่ามาตรการการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่มีในปัจจุบันแต่ให้ประสิทธิผลในรูปของปีสุขภาวะที่มากกว่า

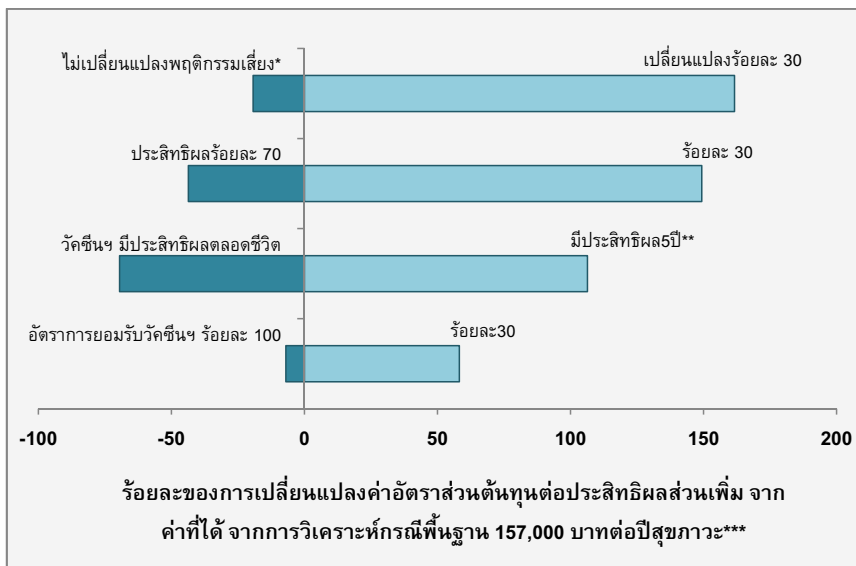
5.2 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนของผลลัพธ์

เมื่อคำนึงถึงความไม่แน่นอนต่างๆ ของค่าตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลองและข้อกำหนดสมมติฐานของ การศึกษาที่มีในปัจจุบัน ซึ่งการเปลี่ยนแปลงเงื่อนไขต่างๆ ที่อาจเกิดขึ้นในอนาคต ทำให้ผลการศึกษา

อาจเปลี่ยนแปลงไปและมีความไม่แน่นอนได้ ซึ่งอาจส่งผลต่อการตัดสินใจเชิงนโยบายในการให้บริการวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ดังนั้นการศึกษานี้จึงวิเคราะห์ความไม่แน่นอนของปัจจัยต่างๆ ในประเด็นดังต่อไปนี้คือ ข้อกำหนดสมมติฐานใดเป็นปัจจัยที่มีความสำคัญต่อความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ดังแสดงรายละเอียดในหัวข้อ 5.2.1 เมื่อมีการเปลี่ยนแปลงปัจจัยเหล่านี้และประชากรกลุ่มเป้าหมายค่าต้นทุนสูงสุดของวัคซีนฯ ที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าเป็นเท่าใด ดังแสดงรายละเอียดในหัวข้อ 5.2.2 และค่าต้นทุนในหัวข้อ 5.2.2 สามารถนำมาวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธีความน่าจะเป็นได้ เพื่อหาโอกาสของวัคซีนฯ ที่มีคุณลักษณะและค่าต้นทุนตั้งกล่าวจะยังมีความคุ้มค่า ดังแสดงรายละเอียดในหัวข้อ 5.2.3 และท้ายสุดเป็นผลการประเมินมูลค่าความสูญเสียที่เกิดจากการตัดสินใจภายใต้สภาวะความไม่แน่นอน โดยใช้ข้อมูลตัวแปรที่มีในปัจจุบันซึ่งยังไม่สมบูรณ์ ดังแสดงรายละเอียดในหัวข้อ 5.2.4 รวมถึงความไม่สมบูรณ์ของข้อมูลตัวแปรได้ที่ส่งผลกระทบต่อมูลค่าความสูญเสียมากที่สุด ดังแสดงรายละเอียดในหัวข้อ 5.2.5

5.2.1 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี One-way sensitivity analysis

จากกลุ่มที่ 2 แสดงผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี One-way sensitivity analysis ของการเปลี่ยนแปลงข้อกำหนดสมมติฐาน 4 ข้อ (ดังแสดงรายละเอียดในหัวข้อ 4.4) ที่ส่งผลต่อการเปลี่ยนแปลงค่าอัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่มพูนว่า การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ เป็นปัจจัยที่มีอิทธิพลต่อความคุ้มค่าของวัคซีนฯ มากที่สุด โดยพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ เพิ่มขึ้นเป็นร้อยละ 30 ส่งผลให้อัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่มมีค่าเพิ่มขึ้นเป็นร้อยละ 160 ซึ่งแสดงให้เห็นว่าความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ลดลงอย่างมาก ปัจจัยที่มีอิทธิพลรองลงมาได้แก่ ประสิทธิผลของวัคซีนฯ ระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี และอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ ตามลำดับ



รูปที่ 2 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี One-way sensitivity analysis

แสดงความสัมพันธ์ระหว่างข้อกำหนดสมมติฐานของการศึกษา กับค่าอัตราส่วนดันทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่มของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี

*การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ได้แก่ ลดการใช้ถุงยางอนามัยเมื่อมีเพศสัมพันธ์ และเพิ่มการใช้เจลลิตยาวยานกัน

**กำหนดสมมติฐานให้มีการฉีดกระดูกด้วยวัคซีนฯ ทั้งคอร์สและจำนวนครั้งที่ฉีดขึ้นอยู่กับระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี โดยถือว่าการที่สามารถป้องกันเป็นระยะเวลา 30 ปี

***กำหนดให้การวิเคราะห์กรณีพื้นฐานได้แก่ วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 50 ระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผล 10 ปี ดันทุนต่อคอร์สของวัคซีนฯ 3,500 บาท ประชาชนมีอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ ร้อยละ 80 และผู้ที่ได้รับวัคซีนมีพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีเพิ่มขึ้นร้อยละ 10

5.2.2 ผลการคำนวณต้นทุนสูงสุดของวัคซีนฯ ที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทย

จากผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี One-way sensitivity analysis พบว่าปัจจัยที่มีอิทธิพลต่อความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ได้แก่ การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ประสิทธิผลของวัคซีนฯ และระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ดังรายละเอียดในหัวข้อ 5.2.1 เพื่อเป็นข้อมูลแก่ผู้บริหารในการพิจารณาต่อรองราคาของวัคซีนฯ กับบริษัทผู้ผลิตภายใต้สถานการณ์ที่ปัจจัยสำคัญเหล่านั้นเปลี่ยนแปลงไป โดยวิเคราะห์ด้วยวิธี Threshold analysis เพื่อคำนวณต้นทุนต่อคอร์สสูงสุดของวัคซีนฯ ที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทย โดยใช้เกณฑ์ที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ [21]

ตารางที่ 6 แสดงต้นทุนต่อคอร์สสูงสุดของวัคซีนฯ ที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่า (หากต้นทุนต่อคอร์สเกินค่าสูงสุดนี้ จะทำให้วัคซีนฯ ไม่มีความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทย) นั่นคือค่าต้นทุนของวัคซีนฯ ที่ทำให้ค่าอัตราส่วนต้นทุนต่อประสิทธิผลส่วนเพิ่มไม่เกินเกณฑ์ที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาท ต่อปีสุขภาวะ โดยวัคซีนฯ ที่มีคุณลักษณะที่ดี (มีประสิทธิผลในระดับสูงและสามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ในระยะเวลาที่สั้นกว่า) และผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ไม่เพิ่มพุทธิกรรมเสี่ยง จะมีค่าต้นทุนต่อคอร์ส ดังกล่าวที่มากกว่าวัคซีนฯ ที่มีคุณสมบัติด้อยกว่า (มีประสิทธิผลในระดับต่ำกว่าและป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ในระยะเวลาที่สั้นกว่า) และผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ เพิ่มพุทธิกรรมเสี่ยง จากตารางที่ 6 เมื่อพิจารณาแยกตามกลุ่มประชากรพบว่า กรณีที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 70 สามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ตลอดชีวิต โดยกลุ่มผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ไม่เพิ่มพุทธิกรรมเสี่ยง และให้วัคซีนฯ แก่ประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี หากวัคซีนฯ มีค่าต้นทุนต่อคอร์สไม่เกิน 12,000 บาท วัคซีนจะมีความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทย และให้วัคซีนฯ ที่มีลักษณะเดียวกันแก่ประชากรทั่วไปอายุ 30 ปี วัคซีนฯ จะคุ้มค่าหากมีค่าต้นทุนต่อคอร์สไม่เกิน 1,100 บาท สำหรับประชากรในกลุ่มที่มีความเสี่ยงสูง ค่าต้นทุนจะสูงกว่าประชากรทั่วไปภายใต้สถานการณ์เดียวกันได้แก่ กลุ่มชายรักวุ่นเพศมีค่าต้นทุนของวัคซีนฯ สูงที่สุดเมื่อเปรียบเทียบกับกลุ่มเสี่ยงอื่นๆ คือ 500,000 บาท รองลงมาคือ กลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดฉีดเข้าเส้นเลือด วัคซีนฯ มีค่าต้นทุนที่ 140,000 บาท ในกลุ่มหญิงขยายบริการทางเพศ วัคซีนฯ มีค่าต้นทุนที่ 120,000 บาท และในกลุ่มทหารกองประจำการ วัคซีนฯ มีค่าต้นทุนที่ 8,900 บาท

ในขณะที่วัคซีนฯ จะไม่คุ้มค่าเมื่อเปรียบเทียบกับมาตรการที่มีในปัจจุบัน (ตารางที่ 6) ในกรณีดังต่อไปนี้ 1) วัคซีนฯ มีประสิทธิผลในช่วงร้อยละ 30-70 สามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ในช่วงระยะเวลา 5-10 ปี และวัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 30 สามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ตลอดชีวิตโดยไม่มีการเปลี่ยนแปลงพุทธิกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ในกลุ่มประชากรทั่วไป ปี

- 2) วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 30 สามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้เป็นระยะเวลา 5 ปีโดยไม่มีการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ในกลุ่มประชากรทั่วไปอายุ 18-30 ปี และกลุ่มทหารกongประจำการ
- 3) วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 30 สามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ในช่วงระยะเวลา 5 ปี จนถึงตลอดชีวิต โดยมีการเพิ่มพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ร้อยละ 10 ขึ้นไปในกลุ่มหญิงขยายบริการทางเพศและกลุ่มชายรักร่วมเพศ และกรณีที่ฉีดวัคซีนฯ ที่มีคุณลักษณะดังกล่าวโดยมีการเพิ่มพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ร้อยละ 20 ขึ้นไปในกลุ่มประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี และกลุ่มผู้ใช้ยาเสพติดชนิดน้ำเงี้าเส้นเลือด
- 4) วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 50 สามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ในช่วงระยะเวลา 5 ปี จนถึงตลอดชีวิต โดยมีการเพิ่มพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ร้อยละ 20 ขึ้นไปในกลุ่มประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี กลุ่มหญิงขยายบริการทางเพศ และกลุ่มชายรักร่วมเพศ

ตารางที่ 6 ต้นทุนต่อครัวเรือนสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทย โดยใช้เกณฑ์ที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปี สุขภาวะ

ระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกัน	ต้นทุน (บาท) ต่อครัวเรือนสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่า โดยใช้เกณฑ์ที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปี สุขภาวะ									
	ตลอดชีวิต			10 ปี			5 ปี			
	30	50	70	30	50	70	30	50	70	
การเปลี่ยนแปลงพุทธิกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ**										
ประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี										
ไม่เปลี่ยนแปลง	4,400	7,900	12,000	1,100	2,700	4,300	ไม่คุ้มค่า	730	1,600	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 10**	2,400	6,500	11,000	210	2,000	3,900	ไม่คุ้มค่า	380	1,400	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 20**	ไม่คุ้มค่า	4,500	9,600	ไม่คุ้มค่า	1,100	3,400	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	1,100	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 30**	ไม่คุ้มค่า	2,000	8,100	ไม่คุ้มค่า	23	2,700	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	760	
ประชากรทั่วไปอายุ 30 ปี										
ไม่เปลี่ยนแปลง	ไม่คุ้มค่า	410	1,100	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 10**	ไม่คุ้มค่า	180	960	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 20**	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	780	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 30**	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	550	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	
หญิงขยายบิการทางเพศอายุ 29 ปี										
ไม่เปลี่ยนแปลง	52,000	85,000	120,000	23,000	38,000	54,000	12,000	20,000	29,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 10**	ไม่คุ้มค่า	37,000	92,000	ไม่คุ้มค่า	16,000	41,000	ไม่คุ้มค่า	8,300	22,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 20**	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	59,000	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	26,000	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	14,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 30**	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	22,000	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	9,500	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	4,500	
ผู้ใช้ยาเสพติดชนิดฉีดเข้าเลือดอายุ 26 ปี										
ไม่เปลี่ยนแปลง	57,000	96,000	140,000	35,000	58,000	82,000	21,000	34,000	48,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 10**	22,000	69,000	120,000	14,000	42,000	73,000	7,600	25,000	43,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 20**	ไม่คุ้มค่า	45,000	110,000	ไม่คุ้มค่า	28,000	64,000	ไม่คุ้มค่า	16,000	38,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 30**	ไม่คุ้มค่า	24,000	93,000	ไม่คุ้มค่า	15,000	56,000	ไม่คุ้มค่า	8,400	33,000	
ชายบังร่วมเพศอายุ 26 ปี										
ไม่เปลี่ยนแปลง	170,000	310,000	500,000	100,000	170,000	250,000	59,000	98,000	140,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 10**	ไม่คุ้มค่า	40,000	260,000	ไม่คุ้มค่า	24,000	140,000	ไม่คุ้มค่า	14,000	82,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 20**	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	31,000	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	19,000	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	11,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 30**	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	
ทหารกองประจำการอายุ 21 ปี										
ไม่เปลี่ยนแปลง	2,200	5,500	8,900	150	1,600	3,100	ไม่คุ้มค่า	160	1,000	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 10**	ไม่คุ้มค่า	3,100	7,500	ไม่คุ้มค่า	560	2,500	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	650	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 20**	ไม่คุ้มค่า	320	5,800	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	1,800	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	240	
เพิ่มขึ้นร้อยละ 30**	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	3,800	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	850	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	ไม่คุ้มค่า	

* กำหนดสมมติฐานให้มีการฉีดกระตุ้นด้วยวัคซีนฯ ทั้งครัวเรือนและจำนวนครัวเรือนที่นีดเขียนอยู่กับระยะเวลาที่วัคซีนฯ บังเมี๊ยะสิทธิ์ผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี โดยต้องการให้สามารถป้องกันเป็นระยะเวลา 30 ปี **การเพิ่มพุทธิกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ได้แก่ ลดการใช้ถุงยางอนามัยเมื่อมีเพศสัมพันธ์ และเพิ่มการใช้เข็มฉีดยาร่วมกัน

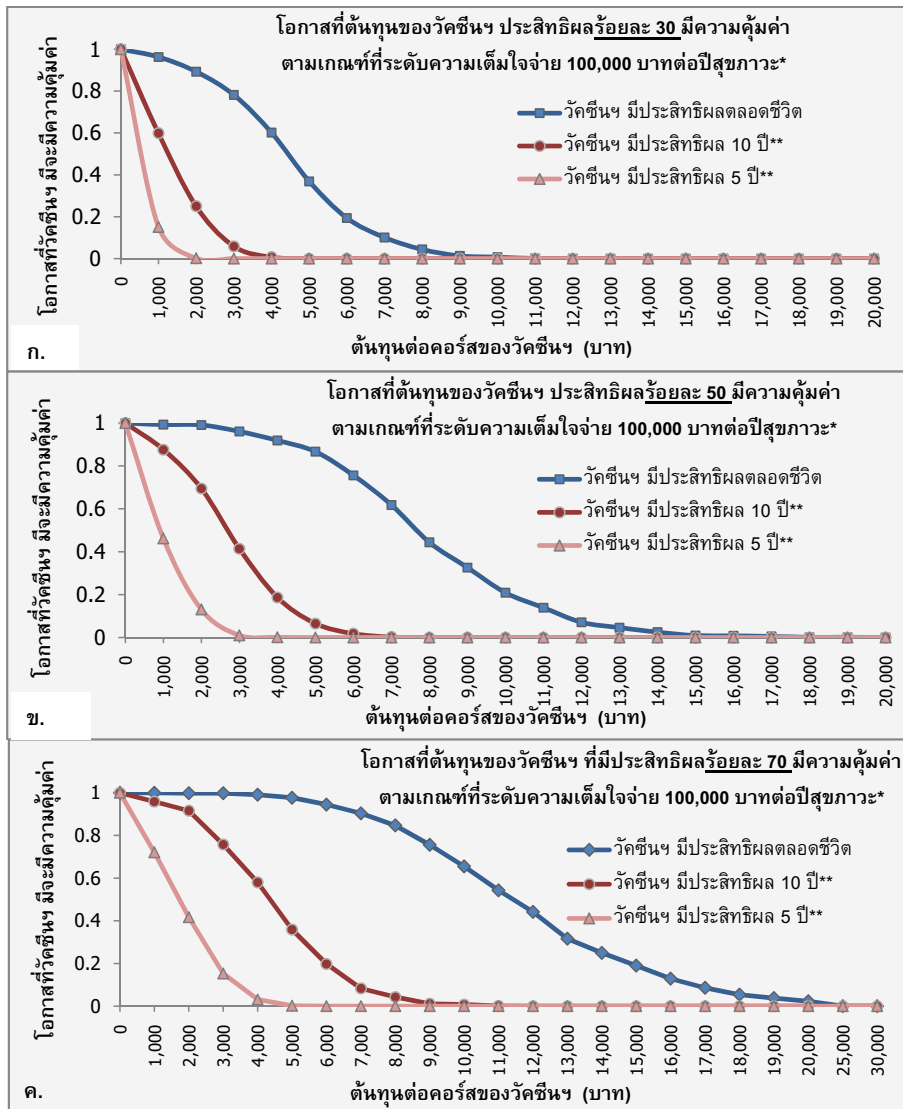
5.2.3 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี Probabilistic sensitivity analysis

การวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี Probabilistic sensitivity analysis พิจารณาถึงความไม่แน่นอนของค่าตัวแปรที่ใช้ในแบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์ที่ส่งผลต่อค่าต้นทุนต่อค่าอัตรารủสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนฯ มีโอกาสเกิดความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทย โดยใช้เกณฑ์ที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ [21] ดังแสดงในรูปที่ 3 โดยกราฟแสดงความสัมพันธ์ระหว่างต้นทุนต่อค่าอัตรารủสูงสุดของวัคซีนฯ กับโอกาสเกิดความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ณ ค่าต้นทุนต่างๆ แยกตามประสิทธิผล 3 ระดับคือ วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 30 (รูปที่ 3 ก.) ร้อยละ 50 (รูปที่ 3 ข.) และร้อยละ 70 (รูปที่ 3 ค.) ตามลำดับ การฉีดวัคซีนฯ ให้แก่ประชากรทั่วไปอายุ 18 ปีที่มีอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ ร้อยละ 80 โดยพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ เพิ่มขึ้นร้อยละ 10 และเปรียบเทียบระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกัน 3 กรณีคือ วัคซีนฯ ป้องกันการติดเชื้อได้ตลอดชีวิตโดยไม่ต้องฉีดกระตุนซ้ำ วัคซีนฯ ป้องกันการติดเชื้อเป็นระยะเวลา 10 ปีและฉีดกระตุนทั้งคอร์สจำนวน 3 ครั้ง (เพื่อให้สามารถครอบคลุมระยะเวลาในการป้องกันได้ 30 ปี) และวัคซีนฯ ป้องกันการติดเชื้อเป็นระยะเวลา 5 ปีและฉีดกระตุนทั้งคอร์สจำนวน 6 ครั้ง (เพื่อให้สามารถครอบคลุมระยะเวลาในการป้องกันได้ 30 ปี)

จากรูปที่ 3 ก. หากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 30 ณ ค่าต้นทุนต่อค่าอัตรารủสูงของวัคซีนฯ 3,000 บาท และสามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ตลอดชีวิตโดยไม่ต้องฉีดกระตุนซ้ำพบว่า วัคซีนฯ มีโอกาสเกิดความคุ้มค่าในบริบทของประเทศไทยร้อยละ 78 หากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีลดลงเหลือระยะเวลา 10 ปีและฉีดกระตุนทั้งคอร์สจำนวน 3 ครั้ง วัคซีนฯ มีโอกาสเกิดความคุ้มค่าลดลงเป็นร้อยละ 6 และหากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีลดลงเหลือระยะเวลา 5 ปีและฉีดกระตุนทั้งคอร์สจำนวน 6 ครั้ง วัคซีนจะไม่มีโอกาสเกิดความคุ้มค่า

จากรูปที่ 3 ข. เมื่อวิเคราะห์ในกรณีที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลเพิ่มขึ้นเป็นร้อยละ 50 ณ ค่าต้นทุนต่อค่าอัตรารủสูงของวัคซีนฯ ที่ระดับเท่ากันคือ 3,000 บาท และสามารถป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ตลอดชีวิตพบว่า วัคซีนฯ มีโอกาสเกิดความคุ้มค่าเพิ่มขึ้นเป็นร้อยละ 96 หากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อลดลงเหลือระยะเวลา 10 ปี วัคซีนฯ มีโอกาสเกิดความคุ้มค่าร้อยละ 40 และหากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อลดลงเหลือระยะเวลา 5 ปี วัคซีนยังคงไม่มีโอกาสเกิดความคุ้มค่า

จากรูปที่ 3 ค. เมื่อวิเคราะห์ในกรณีที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลเพิ่มขึ้นเป็นร้อยละ 70 ณ ค่าต้นทุนต่อค่าอัตรารủสูงของวัคซีนฯ ที่ระดับเท่ากันคือ 3,000 บาท และมีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีได้ตลอดชีวิตพบว่า วัคซีนฯ มีโอกาสเกิดความคุ้มค่าเพิ่มขึ้นถึงร้อยละ 99 หากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อลดลงเหลือระยะเวลา 10 ปี วัคซีนฯ มีโอกาสเกิดความคุ้มค่าร้อยละ 76 และหากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อลดลงเหลือระยะเวลา 5 ปี วัคซีนฯ เริ่มมีโอกาสเกิดความคุ้มค่าร้อยละ 1



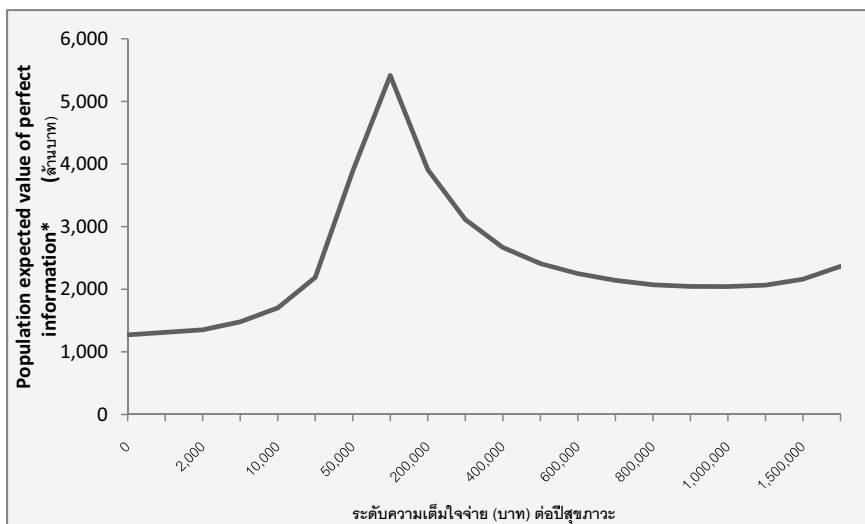
รูปที่ 3 ผลการวิเคราะห์ความไม่แน่นอนโดยวิธี Probabilistic sensitivity analysis

แสดงความสัมพันธ์ระหว่างต้านทานต่อค่าอรรถสูงสุดของวัคซีนฯ กับโอกาสเกิดความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ณ ค่าต้านทานต่างๆ แยกตามประสิทธิผล 3 ระดับคือ วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 30 (รูปที่ 3 ก.) ร้อยละ 50 (รูปที่ 3 ข.) และร้อยละ 70 (รูปที่ 3 ค.)

*วิเคราะห์ที่เงินเดือนวัคซีนฯ ให้ประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี โดยเพิ่มพูนต่อรวมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ เพิ่มขึ้น ร้อยละ 10 ได้แก่ ลดการใช้ถุงยางอนามัยเพื่อเม็ดสัมภาระ **กำหนดทดสอบต่อจานให้มีการฉีดกระดุนด้วยวัคซีนฯ ทั้งครั้งและจำนวนครั้งที่ฉีดเข็มอยู่กับระยะเวลาที่วัคซีนฯ ยังมีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี โดยต้องการให้สามารถป้องกันเป็นระยะเวลา 30 ปีคือ ฉีดกระดุน 3 ครั้งหากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลเป็นระยะเวลา 10 ปี และฉีดกระดุน 6 ครั้งหากวัคซีนฯ มีประสิทธิผลเป็นระยะเวลา 5 ปี

5.2.4 ผลการวิเคราะห์ Population expected value of perfect information (EVPI)

ผลการวิเคราะห์ Population EVPI (รูปที่ 4) คือ มูลค่าของความสูญเสียที่เกิดจากการตัดสินใจเลือกมาตรการการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่มีความคุ้มค่า 2 มาตรการทางเลือกที่เปรียบเทียบดังกล่าวข้างต้น ภายใต้สถานการณ์ที่มีการดำเนินมาตรการในจำนวนประชากรกลุ่มเป้าหมายทั้งหมดในช่วงระยะเวลา 5 ปีพบว่า มูลค่าความสูญเสียที่เกิดจากการตัดสินใจที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสูงกว่ามูลค่าสูงสุดคือ 5,400 ล้านบาทต่อจำนวนประชากรกลุ่มเป้าหมายในช่วงระยะเวลา 5 ปี



รูปที่ 4 ผลการวิเคราะห์ Population expected value of perfect information

*ในกรณีกำหนดสมมติฐานได้แก่ ให้วัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีแก่ประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี วัคซีนฯ มีประสิทธิผลร้อยละ 31.2 สามารถป้องกันการติดเชื้อได้เป็นระยะเวลา 10 ปี มีค่าต้นทุนต่อคอร์ส 210 บาท และอัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ ร้อยละ 80

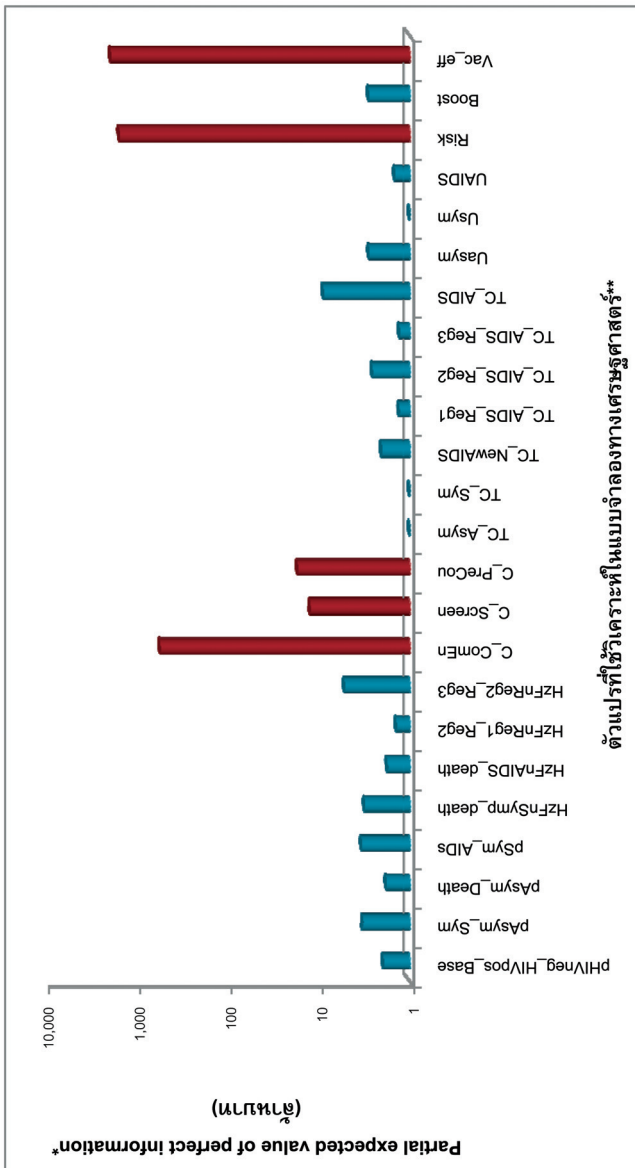
5.2.5 ผลการวิเคราะห์ Partial expected value of perfect information (EVPI)

ผลการวิเคราะห์ Partial EVPI (รูปที่ 5) คือ มูลค่าของความสูญเสียที่เกิดจากการตัดสินใจที่ระดับความเต็มใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสูงภาวะที่เป็นผลจากค่าตัวแปรแต่ละตัวที่ใช้ในแบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์ (รายละเอียดคำอธิบายตัวแปรดังตารางที่ 7) เพื่อใช้เป็นข้อมูลประกอบการจัดลำดับความสำคัญของการศึกษาในอนาคตสำหรับค่าตัวแปรที่ส่งผลกระทบเป็นอย่างมากต่อมูลค่าของความสูญเสียที่เกิดขึ้นจากการตัดสินใจโดยใช้ข้อมูลที่ไม่สมบูรณ์ในปัจจุบันพบว่า ตัวแปรที่มีความสำคัญและส่งผลต่อมูลค่า EVPI มากที่สุดคือ ประสิทธิผลของวัคซีน (ตัวแปร Vac_eff) และการเพิ่มพูนตัวแปร EVPI ที่ต่ำกว่า 1,900 และ 1,500 ล้านบาท ตามลำดับ รองลงมาคือ ต้นทุนของการให้วัคซีนฯ โดยไม่รวมราคาวัคซีนฯ ได้แก่

การประเมินความคุ้นค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี

24 Prime-Boost (ALVAC-HIV[®] และ AIDSVAX B/E[®]) มาใช้ในประเทศไทย

ต้นทุนการประชาสัมพันธ์ให้ประชาชนรับรู้และมารับวัคซีนฯ (ตัวแปร C_ComEn) ต้นทุนการตรวจคัดกรองเชื้อไวรัสเอชไอวีในผู้รับวัคซีนฯ (ตัวแปร C_Screen) ต้นทุนการให้คำปรึกษาเกี่ยวกับการให้วัคซีนฯ (ตัวแปร C_PreCou) ซึ่งรวมมูลค่า EVPI ทั้งหมดเท่ากับ 570 ล้านบาท และค่าตัวแปรที่ส่งผลกระทบต่อมูลค่า EVPI น้อยได้แก่ ความน่าจะเป็นของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี (ตัวแปร pHIVneg_HIVpos_Base) กลุ่มตัวแปรความน่าจะเป็นของการดำเนินไปของโรคในผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีและโรคเอดส์ กลุ่มตัวแปรต้นทุนในการรักษา และกลุ่มตัวแปรค่าอุรูปประโยชน์



รูปที่ 5 ผลการวิเคราะห์ Partial expected value of perfect information ที่ระดับความ渺茫ใจละ 100,000 บาทต่อสุขภาวะ

*ในการคำนวณสมมติฐานได้แก่ ให้ผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีเป็นประชากรทั่วไปอายุ 18 ปี วัคซีน ประมาณ 95% ของผู้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ได้รับยาต้านไวรัสตัวเดียว ระยะเวลา 10 ปี ต้นทุนของวัสดุคงเหลือ 31.2 ล้านบาทต่อครัวเรือน ประมาณ 80%

**คาดคะเนของตัวบ่งชี้ครัวเรือนแบบจำลองทางเศรษฐศาสตร์และตรา mundi ของประเทศไทย 210 รายต่อครัวเรือน และตัวบ่งชี้ตัวต่อตัวของตัวบ่งชี้ตัวต่อตัวที่อยู่ในตารางที่ 6

ตารางທີ 7 ດຳອັນຍາຕັ້ງແປຣທີ່ໃໝ່ເຄຣາທີ່ໃນແບບຈຳລອງທາງເສຣໜູຄາສຕຣທີ່ແສດງໃນຮູບທີ 5

ສັນລັກຂໍ້ຜົນ	ດຳອັນຍາ
pHIVneg_HIVpos_Base	ຄວາມນໍາຈະເປັນຂອງກາຣຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣໃນປະກາກທຳໄປ
pAsym_Sym	ຄວາມນໍາຈະເປັນຂອງກາຣເປີ່ຍສານະທາງສຸຂພາພອງຜູ້ຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣ ຈາກຮະຍ່າທີ່ໄໝແສດງອາການເປົ່ນຮະຍ່າທີ່ແສດງອາການ
pAsym_Death	ຄວາມນໍາຈະເປັນຂອງກາຣເສີ່ຍ້ວິດໃນຜູ້ຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ໄໝແສດງອາການ
pSym_AIDs	ຄວາມນໍາຈະເປັນຂອງກາຣເປີ່ຍສານະທາງສຸຂພາພາຈະຮະຍ່າທີ່ແສດງອາການ ເປັນໂຮກເອດສ
HzFnSymp_death	ຄວາມນໍາຈະເປັນຂອງກາຣເສີ່ຍ້ວິດໃນຜູ້ຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ແສດງອາການ (ຄ່າຕັ້ງແປຣຈາກກາຣວິເຄຣາທີ່ກາຣອດເຊີ່ພ)
HzFnAIDS_death	ຄວາມນໍາຈະເປັນຂອງກາຣເສີ່ຍ້ວິດໃນຜູ້ປ່າຍໂຮກເອດສ (ຄ່າຕັ້ງແປຣຈາກກາຣ ວິເຄຣາທີ່ກາຣອດເຊີ່ພ)
HzFnReg1_Reg2	ຄວາມນໍາຈະເປັນໃນກາຣເປີ່ຍສຸຫຼຽດຕ້ານໄວຣສຸຫຼຽດທີ່ 1 ເປັນສຸຫຼຽດທີ່ 2 ໃນຜູ້ປ່າຍ ໂຮກເອດສ (ຄ່າຕັ້ງແປຣຈາກກາຣວິເຄຣາທີ່ກາຣອດເຊີ່ພ)
HzFnReg2_Reg3	ຄວາມນໍາຈະເປັນໃນກາຣເປີ່ຍສຸຫຼຽດຕ້ານໄວຣສຸຫຼຽດທີ່ 2 ເປັນສຸຫຼຽດທີ່ 3 ໃນຜູ້ປ່າຍ ໂຮກເອດສ (ຄ່າຕັ້ງແປຣຈາກກາຣວິເຄຣາທີ່ກາຣອດເຊີ່ພ)
C_ComEn	ຕັ້ນຖຸນກາຣປະສົມພັນນີ້ໃຫ້ປະຊາທິປະໄຕນັບຮູ້ແລະມາຮັບການສື່ວັດຫຼືນໍາ
C_Screen	ຕັ້ນຖຸນກາຣດ່ວຍຈັດກອງເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣໃນຜູ້ປ່າຍວັດຫຼືນໍາ
C_PreCou	ຕັ້ນຖຸນກາໄທໃຫ້ຄໍາວິເຄາະກ່າວ່າການນໍາວັດຫຼືນໍາ
TC_Asym	ຕັ້ນຖຸນກາຣກັກໝາຜູ້ຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ໄໝແສດງອາການ
TC_Sym	ຕັ້ນຖຸນກາຣກັກໝາຜູ້ຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ແສດງອາການ
TC_NewAIDS	ຕັ້ນຖຸນກາຣກັກໝາຜູ້ປ່າຍໂຮກເອດສຮ່າຍໃໝ່
TC_AIDS_Reg1	ຕັ້ນຖຸນກາຣກັກໝາຜູ້ປ່າຍໂຮກເອດສທີ່ກັກໝາດ້ວຍຍາດ້ານໄວຣສຸຫຼຽດທີ່ 1
TC_AIDS_Reg2	ຕັ້ນຖຸນກາຣກັກໝາຜູ້ປ່າຍໂຮກເອດສທີ່ກັກໝາດ້ວຍຍາດ້ານໄວຣສຸຫຼຽດທີ່ 2
TC_AIDS_Reg3	ຕັ້ນຖຸນກາຣກັກໝາຜູ້ປ່າຍໂຮກເອດສທີ່ກັກໝາດ້ວຍຍາດ້ານໄວຣສຸຫຼຽດທີ່ 3
TC_AIDS	ຕັ້ນຖຸນກາຣກັກໝາທີ່ກິດຂຶ້ນໃນຜູ້ປ່າຍໂຮກເອດສຖ້າກາຍ
Uasym	ຄ່າອຽນປະໄວຢ່າງໜົນຂອງຜູ້ຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ໄໝແສດງອາການ
Usym	ຄ່າອຽນປະໄວຢ່າງໜົນຂອງຜູ້ຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣທີ່ແສດງອາການ
UAIDS	ຄ່າອຽນປະໄວຢ່າງໜົນຂອງຜູ້ປ່າຍໂຮກເອດສ
Risk	ກາຣເພີ່ມພຸດທິກຣມເສີ່ງຕ່າງກົນກາຣຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣຂອງຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບວັດຫຼືນໍາ
Boost	ຮະບະເວລາທີ່ວັດຫຼືນໍາ ມີປະສິທິພິລົງກັນກາຣຕິດເຊື້ອໄວຣສອຍໄວຣ
Vac_eff	ປະສິທິພິລົງວັດຫຼືນໍາ

6. สรุปและวิจารณ์ผลการศึกษา

การศึกษานี้ได้เคราะห์หาดันทุนสูงสุดของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่าในบริบทของระบบสุขภาพประเทศไทย โดยพิจารณาตามเกณฑ์ประเมินความคุ้มค่าของคณานุกรุ姆การพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ [21] ซึ่งกำหนดว่าจุดคุ้มค่าในการลงทุนของเทคโนโลยีสุขภาพหนึ่งต้องไม่เกิน 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ โดยมูลค่าของต้นทุนสูงสุดที่คำนวณได้ขึ้นอยู่กับปัจจัยด้านคุณลักษณะของวัคซีนฯ ได้แก่ ประสิทธิผลของวัคซีนฯ และระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี รวมถึงการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ โดยวัคซีนฯ ที่มีคุณลักษณะที่ดีและผู้รับวัคซีนฯ ไม่เพิ่มพฤติกรรมเสี่ยง มีค่าต้นทุนดังกล่าวมากกว่าวัคซีนฯ ที่มีคุณลักษณะที่ด้อยกว่าและผู้รับวัคซีนฯ เพิ่มพฤติกรรมเสี่ยง หากเปรียบเทียบดันทุนสูงสุดของวัคซีนฯ ระหว่างกลุ่มผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ พบร่วมกับต้นทุนสูงสุดของวัคซีนฯ ที่ทำให้วัคซีนฯ มีความคุ้มค่า และเฉลี่วัคซีนฯ ให้แก่กลุ่มที่มีความเสี่ยงสูงมีค่ามากกว่าการฉีดวัคซีนฯ ให้แก่กลุ่มประชากรทั่วไป ดันทุนสูงสุดจะหันให้เห็นถึงความคุ้มค่าของวัคซีนฯ หากดันทุนดังกล่าวมีค่าสูง นั่นคือการให้วัคซีนฯ ในสถานการณ์ที่แตกต่างกันในคุณลักษณะของวัคซีนฯ การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ และกลุ่มประชากรที่ได้รับวัคซีนฯ เป็นสถานการณ์ที่วัคซีนฯ ยังมีความคุ้มค่ามาก ซึ่งข้อมูลเหล่านี้สามารถใช้เป็นข้อมูลในการต่อรองราคาวัคซีนฯ กับบริษัทผู้ผลิตอย่างไรก็ตาม ข้อมูลดันทุนสูงสุดที่คำนวณได้บางค่าอาจเป็นต้นทุนที่สูงมากซึ่งอาจไม่สามารถเป็นไปได้ในทางปฏิบัติ ดังนั้นค่าดันทุนสูงสุดของวัคซีนฯ นั้นอาจเป็นเพียงค่าที่ใช้ในการเปรียบเทียบความคุ้มค่าในสถานการณ์ต่างๆ เท่านั้น

การศึกษานี้แสดงให้เห็นว่าความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ขึ้นอยู่กับปัจจัยสำคัญที่กำหนดเป็นสมมติฐานของภาริยะเคราะห์เนื่องจากยังไม่มีวัคซีนฯ จำหน่ายในห้องตลาด ปัจจัยเหล่านี้ได้แก่ การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ นอกเหนือจากประสิทธิผลของวัคซีนฯ และระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ซึ่งการศึกษานี้มีความสอดคล้องกับงานวิจัยของ Anderson KM. และคณะ [14] และ Bogard E. และคณะ [13] ซึ่งรายงานว่าการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ เป็นปัจจัยสำคัญต่อความชุกและอุบัติการณ์ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี และสอดคล้องกับงานวิจัยในประเทศไทยของ Suraratdecha C. และคณะ [25] และ Newman PA. และคณะ [45] กล่าวคือ เมื่อศึกษาโดยการสอบถามในกลุ่มประชาชนทั่วไปว่าหากได้รับวัคซีนฯ ที่มีประสิทธิผลดี การละเลยกิจกรรมต่างๆ ที่มีความเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีจะมีแนวโน้มเพิ่มขึ้น และการศึกษาโดยการสอบถามในกลุ่มชายรักร่วมเพศพบว่า ประมาณหนึ่งในสามหากได้รับวัคซีนฯ ที่มีประสิทธิผลดี จะมีแนวโน้มที่เพิ่มพฤติกรรมเสี่ยงมากขึ้นโดยลดการใช้ถุงยางอนามัยและมีคู่นอนเพิ่มขึ้น ดังนั้นการให้วัคซีนฯ ควรให้ร่วมกับมาตรการการรณรงค์เพื่อให้ประชาชนเข้าใจ และควรให้ข้อมูลเกี่ยวกับคุณลักษณะของวัคซีนฯ รวมถึงการย้ำเตือนให้ประชาชนปฏิบัติตามมาตรการการป้องกันที่มีในปัจจุบัน ถึงแม้วัคซีนฯ จะมีประสิทธิผลต่ำกว่าคือ มีประสิทธิผลในการป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีเพียงร้อยละ 30 และมีระยะเวลาที่มีประสิทธิผลป้องกันเพียง 5 ปี วัคซีนฯ อาจมีความคุ้มค่าเมื่อจัดให้แก่ประชากรในกลุ่มเสี่ยง

สูง โดยไม่เพิ่มพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี สำหรับประเทศไทยประชากรกลุ่มที่มีอุบัติการณ์ในการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีสูงได้แก่ กลุ่มชายรักร่วมเพศ กลุ่มหญิงขายบริการทางเพศ และกลุ่มผู้ที่เข้าเยี่ยมชมพื้นที่เสี่ยง เช่น เลือด ดังนั้นนอกเหนือจากการพัฒนาวัคซีนฯ ให้มีประสิทธิผลและระยะเวลาที่มีประสิทธิผลป้องกันในระดับที่ดี ผู้บริหารและนักวิจัยที่ศึกษาด้านประสิทธิผลควรให้ความสำคัญกับกลไกในการสื่อสารที่มีประสิทธิภาพ และควรติดตามผลกระทบด้านการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงของกลุ่มผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ และของกลุ่มผู้ที่ไม่ได้รับวัคซีนฯ เพื่อให้มั่นใจได้ว่าการมีวัคซีนฯ จำหน่ายในท้องตลาดจะก่อให้เกิดประโยชน์สูงสุดต่อระบบสุขภาพและสังคมโดยรวม

การประเมินความคุ้มค่าของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี ซึ่งเป็นผลิตภัณฑ์ที่อยู่ระหว่างการพัฒนาและยังไม่มีในตลาดสุขภาพ ทำให้ไม่มีข้อมูลหั้งด้านดันทุน ประสิทธิภาพ ประสิทธิผล และผลกระทบต่างๆ ที่เกิดขึ้นจริงในเวชปฏิบัติ การวิจัยนี้จึงอาศัยการสังเคราะห์องค์ความรู้จากหลายแหล่ง มีการสร้างสมมติฐานและแบบจำลองอย่างมีหลักการ มีการประเมินตรวจสอบสมมติฐานเหล่านี้ในด้านความแม่นยำอย่างรอบด้าน นับเป็นแบบอย่างที่ดีในการสร้างองค์ความรู้และข้อมูลเพื่อเตรียมรับเทคโนโลยีทางการแพทย์ชนิดใหม่ เช่น ยา วัคซีน หรือเครื่องมือแพทย์ ที่อยู่ในระหว่างการวิจัยพัฒนา และยังไม่ได้รับการขึ้นทะเบียน การวิจัยนี้จะช่วยให้ผู้บริหารมีข้อมูลเบื้องต้นในการตัดสินใจ และสามารถต่อรองกับบริษัทผู้ผลิต โดยไม่จำเป็นต้องรอให้มีการใช้เทคโนโลยีเหล่านั้นจนมีข้อมูลเพียงพอตั้งเช่นการวิจัยหลังจากผลิตภัณฑ์ออกสู่ตลาดแล้ว (Post-marketing research) ซึ่งปฏิบัติอยู่ทั่วไป ถึงแม้ว่าการวิจัยตามแนวทางนี้จะมีข้อด้อยซึ่งจะได้ก่อสาธารณสุขในส่วนต่อไป แต่การวิจัยแบบใหม่นี้จะส่งผลให้การลงทุนด้านสุขภาพมีประสิทธิภาพสูงสุดกล่าวคือ ทำให้ประชาชนสามารถเข้าถึงเทคโนโลยีทางการแพทย์ชนิดใหม่ที่มีความคุ้มค่าได้รวดเร็วยิ่งขึ้น

อย่างไรก็ตาม การศึกษานี้มีข้อจำกัดหลายประการได้แก่ การศึกษานี้ยังไม่ได้พิจารณาถึงผลลัพธ์และผลกระทบที่สำคัญอีกบางประการของการได้รับวัคซีนฯ เช่น การเปลี่ยนแปลงการดำเนินโรคเอดส์ในผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ และภัยหลังพบร่วมตัวด้วยเชื้อไวรัสเอชไอวี ทั้งนี้เนื่องจากยังไม่มีข้อมูลดังกล่าว [10, 18] รวมถึงไม่ได้พิจารณาประสิทธิผลที่เกิดขึ้นจากการป้องกันการแพร่เชื้อไวรัสเอชไอวีในกลุ่มผู้ที่ไม่ได้รับวัคซีนฯ (Herd immunity) ตัวอย่างเช่น การลดลงของโอกาสการถ่ายทอดเชื้อไวรัสเอชไอวีจากการมีเพศสัมพันธ์หรือการใช้เข็มฉีดยารวมกันหากประชากรส่วนใหญ่มีภูมิคุ้มกันจากการฉีดวัคซีนฯ แล้ว หรือการลดลงของโอกาสการถ่ายทอดเชื้อไวรัสเอชไอวีจากแม่สู่ลูก เพราะมารดาส่วนใหญ่ไม่ได้ติดเชื้อไวรัสเอชไอวีเนื่องจากวัคซีนฯ ป้องกัน ดังนั้นประโยชน์ของวัคซีนฯ ที่ประเมินในการศึกษานี้จึงน้อยกว่าความเป็นจริง นอกจากนี้ การศึกษานี้ยังไม่ได้พิจารณาถึงการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ ในกรณีที่วัคซีนฯ มีผลทำให้เกิด Vaccine induced seropositivity (การที่เมื่อได้รับวัคซีนฯ และอาจทำให้ผลการตรวจหาเชื้อเอชไอวีเป็นบวก) รวมถึงปัจจัยด้าน social stigmatization และ disremination (การตีตราภัยเกียจและถูกแบ่งแยกจากสังคมว่าติดเชื้อเอชไอวีหรือเป็นเออดส์) ซึ่งงานวิจัยในกลุ่มรักร่วมเพศระบุว่าเป็นสาเหตุสำคัญยั่งตับหนึ่งที่มีผลต่อการตัดสินใจรับวัคซีนฯ [45]

เนื่องจากปัจจุบันยังไม่มีวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในตลาดสุขภาพ ข้อมูลที่สำคัญสำหรับการประเมินความคุ้มค่าของวัคซีนฯ จึงมาจากการสมมติฐานของผู้วิจัยซึ่งได้ผ่านการกลั่นกรองจากผู้เชี่ยวชาญในสาขาที่เกี่ยวข้อง เช่น ในการศึกษานี้กำหนดให้ประสิทธิผลของวัคซีนฯ มี helyal ระดับและเท่ากันในทุกช่องทางของการแพร่เชื้อไวรัสเอชไอวี กล่าวคือ ประสิทธิผลของวัคซีนฯ ที่เกิดขึ้นกับผู้ใช้ยาเสพติดชนิดฉีดเข้าเส้นเลือด กลุ่มชายรักชายร่วมเพศ (Homosexual) และกลุ่มที่มีเพศสัมพันธ์ต่างเพศ (Heterosexual) ไม่แตกต่างกัน การศึกษานี้กำหนดให้อัตราการยอมรับการฉีดวัคซีนฯ อยู่ที่ร้อยละ 80 ในทุกกลุ่มประชากร และกำหนดให้ระยะเวลาที่วัคซีนฯ มีประสิทธิผลป้องกันหลายช่วงเวลา อย่างไรก็ตาม ผู้วิจัยได้พยายามวิเคราะห์ว่าสมมติฐานเหล่านี้มีความสำคัญมากน้อยเพียงใด และหากพบว่าสมมติฐานมีความสำคัญ ผู้วิจัยยังได้วิเคราะห์ความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ในสถานการณ์ต่างๆ โดยการเปลี่ยนแปลงสมมติฐานเหล่านั้น

ประการต่อมา มุ่งมองของการประเมินความคุ้มค่ามีความสำคัญอย่างยิ่งต่อการประเมินต้นทุน ในครูเมื่อการประเมินเทคโนโลยีด้านสุขภาพสำหรับประเทศไทย [39] ได้แนะนำให้ใช้มุมมองด้านสังคมเป็นหลักเนื่องจากมีการพิจารณาต้นทุนที่เกิดขึ้นทั้งในสถานพยาบาลและในครัวเรือนของผู้ป่วย อย่างไรก็ตาม การศึกษานี้พิจารณาความต้องของรัฐบาลเท่านั้น เพราะมีข้อจำกัดในเรื่องของต้นทุนทั้งด้านป้องกันและรักษาการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีของครัวเรือน ในอนาคตผู้วิจัยสนับสนุนให้มีการศึกษาความคุ้มค่าของวัคซีนฯ โดยใช้มุมมองทางสังคม ซึ่งมีความครอบคลุมและรอบด้านมากกว่า

ประการสุดท้าย การศึกษานี้มิได้คำนึงถึงผลกระทบด้านภาระงบประมาณและความสามารถในการจ่ายของรัฐบาล ราคาวัคซีนฯ ที่ได้จากการศึกษาเป็นราคาที่สะท้อนถึงคุณสมบัติของวัคซีนฯ ที่มีความคุ้มค่าโดยใช้เกณฑ์ที่ระดับความเติมใจจ่าย 100,000 บาทต่อปีสุขภาวะ หรือเท่ากับหนึ่งเท่าของรายได้ประชาชาติต่อหัว (Gross national income per capita) ในปี พ.ศ. 2551 ซึ่งกำหนดโดยคณะกรรมการพัฒนาบัญชีรายหลักแห่งชาติ [21] และคณะกรรมการการพัฒนาสิทธิประโยชน์ และระบบบริการ ภายใต้ระบบหลักประกันสุขภาพถ้วนหน้า ซึ่งทำให้บริษัทผู้พัฒนาวัคซีนฯ เห็นว่า คุณสมบัติของวัคซีนฯ ได้บ้างที่เป็นที่พึงประสงค์ของตลาดสุขภาพ จะเห็นได้ว่าหากราคาวัคซีนฯ ที่มีความคุ้มค่าเท่ากับ 12,000 บาทต่อครัวเรือน อาจจะมีผลกระทบทางการเงินต่อรัฐบาลสูงเกินกว่าความสามารถก็ได้ เช่น การยอมรับวัคซีนฯ ที่ร้อยละ 80 สำหรับประชาชนทั่วไป อายุ 18 ปี ประมาณ 1,000,000 ราย มีความต้องการงบประมาณไม่ต่ำกว่า $12,000 \times 1,000,000 \times 0.8 = 9,600$ ล้านบาทต่อปี ซึ่งเป็นภาระทางการเงินของรัฐบาล หรือประชาชนในกรณีที่จะต้องจ่ายเงินด้วยตนเอง

7. ข้อเสนอแนะเชิงนโยบาย

การศึกษานี้ได้ให้ข้อมูลที่สำคัญแก่ผู้บริหารที่มีอำนาจตัดสินใจเชิงนโยบายและผู้ที่เกี่ยวข้องในการพัฒนางานวิจัยเชิงคลินิก เศรษฐศาสตร์ และสังคมของวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในอนาคต 3 ประการได้แก่

1. ควรพัฒนาและให้ความสำคัญกับการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับการให้คำปรึกษาก่อนการให้วัคซีนฯ แก่ประชากรกลุ่มต่างๆ โดยเฉพาะอย่างยิ่งในประเด็นของการเพิ่มหรือลดพฤติกรรมเสี่ยงต่อการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีภายหลังได้รับวัคซีนฯ เพราะการศึกษานี้แสดงให้เห็นอย่างชัดเจนว่าปัจจัยนี้มีความสำคัญต่อการพิจารณาประโยชน์และความคุ้มค่าของวัคซีนฯ ที่มีต่อระบบสุขภาพและสังคมมากน้อยเพียงใด ทราบได้ที่วัคซีนฯ ยังไม่มีประสิทธิผลในการป้องกันการติดเชื้อได้ถึงร้อยละ 100
2. ควรให้ความสำคัญกับการทดสอบประสิทธิผลและความเป็นไปได้ของการใช้วัคซีนฯ แก่ประชากรที่มีความเสี่ยงสูงมากกว่าการให้วัคซีนฯ แก่ประชากรทั่วไป เพราะวัคซีนฯ ที่อยู่ในระหว่างการพัฒนามีแนวโน้มให้ประสิทธิผลในการป้องกันการติดเชื้อต่ำและน่าจะมีราคาสูง ซึ่งการศึกษานี้พบว่าวัคซีนฯ ที่มีคุณสมบัติตั้งกล่าวจะมีความคุ้มค่าก็ต่อเมื่อให้กับประชากรที่มีความเสี่ยงสูงเท่านั้น นอกจากนี้ หากมีการทดสอบประสิทธิผลกับประชากรกลุ่มทั่วไปอาจทำให้เกิดความยากลำบากในการประเมินประสิทธิผลและความคุ้มค่าในกรณีที่นำมาใช้กับประชากรที่มีความเสี่ยงสูงดังที่ระบุไว้แล้วในข้อจำกัดของการศึกษาอย่างไรก็ตาม การพัฒนาวัคซีนฯ ไม่นิยมพัฒนาวัคซีนฯ เพื่อกลุ่มเสี่ยงสูงเป็นการเฉพาะ เนื่องจากมีจำนวนกลุ่มน้อยมากเมื่อเทียบกับประชากรทั่วไป ซึ่งมีความเป็นไปได้ที่จะเป็นกลุ่มเสี่ยงน้อยกว่า
3. ข้อมูลราคาวัคซีนฯ ที่ได้จากการศึกษานี้เป็นราคาวัคซีนฯ ที่มีความคุ้มค่าภายในสถานการณ์สมมติ ต่างๆ ที่เกี่ยวข้องกับคุณลักษณะของวัคซีนฯ และการเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมเสี่ยงของผู้ที่ได้รับวัคซีนฯ ซึ่งผู้ตัดสินใจเชิงนโยบายสามารถนำไปใช้ในการเจรจาต่อรองกับบริษัทผู้ผลิตได้

เอกสารอ้างอิง

1. The Thai Working Group on Burden of Disease and Injuries: *Burden of disease and injuries in Thailand*. Nonthaburi: Printing House of The War Veterans Organization of Thailand Under Royal Patronage of His Majesty the King; November 2002.
2. วิโรจน์ ตั้งเจริญเสถียร, กัญจนา ติษยาธิคม, อะริน โชคชัยชาญ, วรัญญา เดียวฤทธิ์, วลัยพร พัชรนฤมล: บัญชีรายจ่ายเอดส์ของประเทศไทย ประจำปี พ.ศ. 2543-2547. กรุงเทพฯ: สำนักพัฒนานโยบายสุขภาพระหว่างประเทศ กระทรวงสาธารณสุข; 2550.
3. Phoolcharoen W., Poshyachinda V., Kanchanachitra C., Waranya T.: **Reversing the Spread of HIV/AIDS in Thailand: Successes and Challenges**. Bangkok: Thematic UNDP report, United Nations Development Programme; 2004.
4. Phoolcharoen W., Poshyachinda V., Kanchanachitra C., Waranya T.: **Thailand: Lessons from a Strong National Response to HIV/AIDS**. AIDS 1998, 12 (Suppl. B): S123-135.
5. Chamratrithirong A., Thongthai V., Boonchalaksi P., Guess P., Kanchanachitra C., Varangrat A.: *The Success of the 100% Condom Promotion Programme in Thailand: Survey Results of the Evaluation of the 100% Condom Promotion Programme*. Nakhonprathom, Thailand: Institute for Population and Social Research, Mahidol University; 1999.
6. คณะกรรมการเอดส์และแบบแผนการระบาดของการติดเชื้อเอชไอวี: บทสรุปประเด็นสถานการณ์การติดเชื้อเอชไอวีและเอดส์ในปัจจุบันของประเทศไทย ณ 30 ตุลาคม 2552. นนทบุรี: สำนักงovernance วิทยา กรมควบคุมโรค; 2552.
7. ชนิดา เลิศพิทักษ์พงศ์, มานะรัตน์ ภารเจริญทรัพย์, ประพัកตร์ เนรมิตพิทักษ์กุล, อุษา ฉายเกล็ด-แก้ว, ยศ ตระวันนานนท์: ต้นทุนการสูญเสียผลิตภาพจากการเสียชีวิตก่อนวัยอันสมควรจากการบริโภคเครื่องดื่มแอลกอฮอล์. วารสารวิชาการสาธารณสุข 2552, 18(3) : 322-332.
8. Ratanasawan W., Anekthananon T., Techasathit W., Rongrungruang Y., Sonjai A., Suwanagool S.: **Estimated economic losses of hospitalized AIDS patients at Siriraj Hospital from January 2003 to December 2003: time for aggressive voluntary counseling and HIV testing**. J Med Assoc Thai 2005, 88(3) : 335-339.
9. Rerks-Ngarm S., Pitisuttithum P., Nitayaphan S., Kaewkungwal J., Chiu J., Paris R., Premrri N., Namwat C., de Souza M., Adams E., et al.: **Vaccination with ALVAC and AIDSVAX to Prevent HIV-1 Infection in Thailand**. N Engl J Med 2009.
10. Pitisuttithum P., Gilbert P., Gurwith M., Heyward W., Martin M., van Griensven F., Hu D., Tappero JW., Choopanya K.: **Randomized, double-blind, placebo-controlled efficacy trial of a bivalent recombinant glycoprotein 120 HIV-1 vaccine among injection drug users in Bangkok, Thailand**. J Infect Dis 2006, 194(12) : 1661-1671.

11. Sekaly RP.: **The failed HIV Merck vaccine study: a step back or a launching point for future vaccine development?** *J Exp Med* 2008, **205**(1) : 7-12.
12. Chesney MA., Chambers DB., Kahn JO.: **Risk behavior for HIV infection in participants in preventive HIV vaccine trials: a cautionary note.** *J Acquir Immune Defic Syndr Hum Retrovirol* 1997, **16**(4) : 266-271.
13. Bogard E., Kuntz KM.: **The impact of a partially effective HIV vaccine on a population of intravenous drug users in Bangkok, Thailand: a dynamic model.** *J Acquir Immune Defic Syndr* 2002, **29**(2) : 132-141.
14. Anderson KM., Owens DK., Vardas E., Gray GE., McIntyre JA., Paltiel AD.: **Predicting the impact of a partially effective HIV vaccine and subsequent risk behavior change on the heterosexual HIV epidemic in low- and middle-income countries: A South African example.** *J Acquir Immune Defic Syndr* 2007, **46**(1) : 78-90.
15. Bartholow BN., Buchbinder S., Celum C., Goli V., Kobrin B., Para M., Marmor M., Novak RM., Mayer K., Creticos C., et al.: **HIV sexual risk behavior over 36 months of follow-up in the world's first HIV vaccine efficacy trial.** *J Acquir Immune Defic Syndr* 2005, **39**(1) : 90-101.
16. ชุดที่มา บรรณลีพันธุ์, วิโรจน์ ตั้งเจริญเสถียร, สมบัติ แทนประเสริฐสุข, วิภา เทียมชัย, และชุดที่มา สุวรรณ์เดชา: รายงานการวิจัย การศึกษาวิจัยทางสังคมและเศรษฐกิจด้านวัคซีนป้องกันโรคเอชไอวี เรื่อง การวิเคราะห์ต้นทุนและการคลังสาธารณะสำหรับวัคซีนป้องกันโรคเอชไอวี. นนทบุรี: สำนักงานพัฒนานโยบายสุขภาพระหว่างประเทศ; 2546.
17. Amirfar S., Hollenberg JP., Abdool Karim SS.: **Modeling the impact of a partially effective HIV vaccine on HIV infection and death among women and infants in South Africa.** *J Acquir Immune Defic Syndr* 2006, **43**(2) : 219-225.
18. Ono S., Kurotaki T., Nakasone T., Honda M., Boon-Long J., Sawanpanyalert P., Kimura K.: **Cost-effectiveness analysis of antiretroviral drug treatment and HIV-1 vaccination in Thailand.** *Jpn J Infect Dis* 2006, **59**(3) : 168-173.
19. Bishai D., Lin MK., Kiyonga CW.: **Modeling the economic benefits of an AIDS vaccine.** *Vaccine* 2001, **20**(3-4) : 526-531.
20. Bos JM., Postma MJ.: **The economics of HIV vaccines: projecting the impact of HIV vaccination of infants in sub-Saharan Africa.** *Pharmacoconomics* 2001, **19**(9) : 937-946.
21. คณะกรรมการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ: Threshold ที่เหมาะสมสำหรับประเทศไทย. In การประชุมคณะกรรมการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ ครั้งที่ 9/2550; 20 ธันวาคม 2550; ห้องประชุมชั้นนำน้ำฝนเรนทรา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา. 2550

22. The Thai Working Group on National AIDS Spending Assessment (NASA): **UNGASS on HIV/AIDS reporting requirement 2008: National Expenditure on HIV/AIDS.** Nonthaburi: International Health Policy Program; 2008.
23. National AIDS Prevention and Alleviation Committee: **UNGASS Country Progress Report 2008: Reporting period: January 2006 – December 2007.** Bangkok: National AIDS Prevention and Alleviation Committee; 2008.
24. International AIDS Vaccine Initiative: **Policy research working paper#15: Forecasting the global demand for preventive HIV vaccines.** In Methods. pp. 12. New York: International AIDS Vaccine Initiative (IAVI); 2007:12.
25. Suraratdecha C., Ainsworth M., Tangcharoensathien V., Whittington D.: **The private demand for an AIDS vaccine in Thailand.** *Health Policy* 2005, **71**(3) : 271-287.
26. The Thai Working Group on HIV/AIDS Projection: *Projections for HIV/AIDS in Thailand: 2000-2020.* Bangkok: Karnsana Printing Press; 2001.
27. ชนรักษ์ ผลพัฒน์, ศรินยา พงศ์พันธุ์, อัจฉรา ชีรัตน์กุล: ผลการเฝ้าระวังอุบัติการณ์การติดเชื้อเอชไอวีด้วยวิธี IgG-capture BED-EIA. นนทบุรี: สำนักงานbadวิทยา กรมควบคุมโรค กระทรวงสาธารณสุข; 2551.
28. Suntharasamai P., Martin M., Vanichseni S., van Griensven F., Mock PA., Pitisuttithum P., Tappero JW., Sangkum U., Kitayaporn D., Gurwith M., Choopanya K.: **Factors associated with incarceration and incident human immunodeficiency virus (HIV) infection among injection drug users participating in an HIV vaccine trial in Bangkok, Thailand, 1999-2003.** *Addiction* 2009, **104**(2) : 235-242.
29. Wimonsate W., Chaikummao S., Tongtoyai J., Kittinunvorakoon C., Sriporn A., Varangrat A., Akarasewi P., Sirivongrangson P., McNicholl J., Griensven Fv.: **Successful start of a preparatory HIV cohort study among men who have sex with men (MSM) in Bangkok, Thailand: preliminary baseline, follow-up and HIV incidence data. Abstract No. MOAC0105.** In *17th International AIDS Conference; August 13-18; Mexico City, Mexico.* International AIDS Society; 2008
30. The Analysis and Advocacy Project (A²) in Thailand, The Thai Working Group on HIV/AIDS Projection (2005): **The Asian Epidemic Model (AEM): Projections for HIV/AIDS in Thailand: 2005-2025.** Nonthaburi: Family Health International (FHI) and Bureau of AIDS, TB and STIs, Department of disease Control, Ministry of Public Health, Thailand; 2008.
31. Pathipvanich P., Ariyoshi K., Rojanawiwat A., Wongchoosie S., Yingeree P., Yoshiike K., Warachit P., Sawanpanyalert P.: **Survival benefit from non-highly active antiretroviral**

gap ประเมินความคุ้มค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี

34 Prime-Boost (ALVAC-HIV[®] และ AIDSVAX B/E[®]) มาใช้ในประเทศไทย

- therapy in a resource-constrained setting.** *J Acquir Immune Defic Syndr* 2003, **32**(2) : 157-160.
32. Maleewong U., Kulsomboon V., Teerawattananon Y.: **The cost-effectiveness analysis of initiating HIV/AIDS treatment with efavirenz-based regimens compared with nevirapine-based regimens in Thailand.** *J Med Assoc Thai* 2008, **91 Suppl 2:** S126-138.
33. ยุวเดช ลีลัคนาเวรี: การประเมินทางเศรษฐศาสตร์การบริการพัฒนาการให้คำปรึกษาและตรวจคัดกรองการติดเชื้อเอชไอวี แก่ผู้มารับบริการที่แผนกผู้ป่วยนอกโรงพยาบาลชุมชนในประเทศไทย. จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย, สาขาวิชาเวชศาสตร์ชุมชน ภาควิชาเวชศาสตร์ป้องกันและสังคม คณะแพทยศาสตร์; 2552.
34. Sirivichayakul S., Phanuphak P., Hanvanich M., Ruxrungham K., Panmoung W., Thanyanon W.: **Clinical correlation of the immunological markers of HIV infection in individuals from Thailand.** *Aids* 1992, **6**(4) : 393-397.
35. กระทรวงพาณิชย์. รายงานเดชชนิดราคากู้บุริโภคทั่วไปของประเทศไทย ปี พ.ศ. 2545-2551. 2551 [9 July 2008]; Available from:
http://www.indexpr.moc.go.th/price_present>SelectProvinceIndexG_region_Y.asp?region_code=5.
36. กระทรวงสาธารณสุข: อัตราค่าบริการสาธารณสุข พ.ศ. 2547. นนทบุรี: กระทรวงสาธารณสุข; 2547.
37. Revenga A., Over M., Masaki E., Peerapattanapokin W., Gold J., Tangcharoensathien V., Thanprasertsuk S.: *The economics of effective AIDS treatment: evaluating policy options in Thailand.* Washington DC: The World Bank; 2006.
38. Kitajima T., Kobayashi Y., Chaipah W., Sato H., Chadbunchachai W., Thuennadee R.: **Costs of medical services for patients with HIV/AIDS in Khon Kaen, Thailand.** *Aids* 2003, **17**(16) : 2375-2381.
39. อุษา ฉายเกล็ดแก้ว, ยศ ตีระวัฒนา衍, สิริพร คงพิทยาชัย, เนติ สุขสมบูรณ์: คู่มือการประเมินเทคโนโลยีด้านสุขภาพสำหรับประเทศไทย. กรุงเทพฯ: บริษัท เดอะ グラフィโก ซิสเต็มส์ จำกัด 2552.
40. Limwattananon S.: **Handling uncertainty of the economic evaluation result: sensitivity analysis.** *J Med Assoc Thai* 2008, **91**(suppl 2) : S59-S65.
41. Felli JC., Hazen GB.: **Sensitivity analysis and the expected value of perfect information.** *Med Decis Making* 1998, **18**(1) : 95-109.
42. Tappenden P., Chilcott JB., Egginton S., Oakley J., McCabe C.: **Methods for expected value of information analysis in complex health economic models: developments on**

the health economics of interferon-beta and glatiramer acetate for multiple sclerosis.

Health Technol Assess 2004, **8**(27) : iii, 1-78.

43. Ades AE., Lu G., Claxton K.: **Expected value of sample information calculations in medical decision modeling.** *Med Decis Making* 2004, **24**(2) : 207-227.
44. สํานักงานคณะกรรมการพัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติ: การคาดประมาณประชากรของประเทศไทย พ.ศ. 2543-2573. กรุงเทพฯ: สํานักงานคณะกรรมการพัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติ; 2550.
45. Newman PA., Rounprakhon S., Tepjan S., Yim S.: **Preventive HIV vaccine acceptability and behavioral risk compensation among high-risk men who have sex with men and transgenders in Thailand.** *Vaccine* 2010, **28**(4) : 958-964.

36 การประเมินความคุ้นค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี Prime-Boost (ALVAC-HIV[®] และ AIDSVAX B/E[®]) มาใช้ในประเทศไทย

ภาคผนวก

การประเมินความคุ้นค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี
38 Prime-Boost (ALVAC-HIV® และ AIDSVAX B/E®) มาใช้ในประเทศไทย

ภาคผนวก ก

ตารางแสดงค่าความน่าจะเป็น (อุบัติการณ์) ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีในประชากรทั่วไปอายุ 18-30 ปี

อายุ (ปี)	อุบัติการณ์ของการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี
18	0.0008
19	0.0009
20	0.0010
21	0.0011
22	0.0011
23	0.0011
24	0.0010
25	0.0009
26	0.0008
27	0.0007
28	0.0006
29	0.0005
30	0.0004

ที่มา: The Thai Working Group on HIV/AIDS Projection: *Projections for HIV/AIDS in Thailand: 2000-2020*. Bangkok: Karnsana Printing Press; 2001.

ภาคผนวก ข

ตารางแสดงตัวอย่างที่เพิ่มขึ้นของอัตราการติดเชื้อไวรัสเอชไอวีตามประเทศต่างๆที่มาจากการเพิ่มพูนตัวเรื่องต่อการติดเชื้อในประเทศไทยสู่ต่างๆ

ร้อยละที่เพิ่มขึ้นของอัตราการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี

序 號	ก่อนประชุมครั้งที่ ๑		ก่อนประชุมครั้งที่ ๒		ก่อนประชุมครั้งที่ ๓		ก่อนประชุมครั้งที่ ๔		ก่อนประชุมครั้งที่ ๕		ก่อนประชุมครั้งที่ ๖				
	ร้อยละที่เพิ่มขึ้นของอัตราการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี	อัตราการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี													
10	20	30	10	20	30	10	20	30	10	20	30	10	20	30	
2552	2.77	5.67	8.42	50.31	101.59	153.86	24.55	38.66	39.99	36.51	75.13	115.93	24.03	49.61	76.55
2553	4.25	8.78	13.27	52.31	108.21	168.01	28.98	55.93	72.40	42.54	91.43	147.19	27.66	59.71	96.13
2554	6.03	12.69	19.65	54.87	116.82	186.84	29.48	60.01	89.15	48.38	107.76	179.56	6.03	12.69	19.65
2555	8.09	17.36	27.53	57.86	127.02	209.62	28.58	58.63	90.32	54.24	124.69	214.10	8.09	17.36	27.53
2556	10.39	22.71	36.83	61.15	138.42	235.60	27.26	55.43	85.46	60.20	142.44	251.19	10.39	22.71	36.83
2557	12.87	28.68	47.45	12.87	28.68	47.45	25.83	51.80	78.87	66.32	161.13	290.84	12.87	28.68	47.45
2558	15.52	35.17	59.26	15.52	35.17	59.26	24.43	48.21	72.13	72.59	180.71	332.66	15.52	35.17	59.26
2559	18.29	42.14	72.12	18.29	42.14	72.12	23.10	44.80	65.76	78.99	201.08	376.01	18.29	42.14	72.12
2560	21.17	49.54	85.88	21.17	49.54	85.88	21.85	41.64	59.90	85.55	222.23	420.34	21.17	49.54	85.88
2561	24.13	57.28	100.30	24.13	57.28	100.30	20.67	38.72	54.58	92.26	244.03	464.65	24.13	57.28	100.30
2562	27.18	65.35	115.38	27.18	65.35	115.38	27.18	65.35	115.38	99.13	266.46	507.68	27.18	65.35	115.38
2563	30.31	73.68	131.28	30.31	73.68	131.28	30.31	73.68	131.28	106.18	289.39	547.16	30.31	73.68	131.28
2564	33.51	82.20	148.01	33.51	82.20	148.01	33.51	82.20	148.01	113.39	312.61	581.07	33.51	82.20	148.01
2565	36.78	90.85	165.20	36.78	90.85	165.20	36.78	90.85	165.20	120.77	335.99	608.56	36.78	90.85	165.20
2566	40.11	99.54	182.57	40.11	99.54	182.57	40.11	99.54	182.57	128.33	359.41	628.50	40.11	99.54	182.57
2567	43.47	108.14	199.79	43.47	108.14	199.79	43.47	108.14	199.79	136.06	382.64	640.02	43.47	108.14	199.79
2568	46.86	116.57	217.60	46.86	116.57	217.60	46.86	116.57	217.60	143.95	405.34	647.17	46.86	116.57	217.60

42 การประเมินความคุ้นค่าของการนำวัคซีนป้องกันการติดเชื้อไวรัสเอชไอวี Prime-Boost (ALVAC-HIV[®] และ AIDSVAX B/E[®]) มาใช้ในประเทศไทย

ส่วนบังคับพัฒนานโยบายสุขภาพระหว่างประเทศ

ชั้น 3 อาคารคลังพัสดุ ช.สาธารณะสุข 6 กระทรวงสาธารณสุข
ถ.ดิวนันท์ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000
โทร : 02-590-2366, 02-590-2367 โทรสาร : 02-590-2385
E-mail : ihpp@ihpp.thaigov.net Website : www.ihpp.thaigov.net

โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ

ชั้น 6 อาคาร 6 กรมอนามัย กระทรวงสาธารณสุข
ถ.ดิวนันท์ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000
โทร : 02-590-4549, 02-590-4374-5 โทรสาร : 02-590-4369
E-mail : hitap@hitap.net Website : www.hitap.net