



โพสต์ของ โรงพยาบาลสัตว์แก้วกาญจน์: Kaewkarn Animal Hospital



โรงพยาบาลสัตว์แก้วกาญจน์: Kaewkarn Animal Hospital

13 ชั่วโมง · 🌐

นักศึกษาชั้นปีที่ 2 และชั้นปีที่3 คณะพาณิชยศาสตร์และการบัญชี มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์ โดยอาจารย์ที่ปรึกษาประจำวิชา ผศ.ดร.กฤษณ์ ปัทมะโรจน์

ขออนุญาตเข้าศึกษาดูงานเกี่ยวกับการจัดการธุรกิจโรงพยาบาลสัตว์ ซึ่งเป็นส่วนหนึ่งของโครงการวิชา Operation Management สำหรับการวิเคราะห์กระบวนการจัดการคิวและการให้บริการสถานประกอบการประเภทโรงพยาบาลสัตว์

❤️ We'll Love Your Fur Ever ❤️

Line : @kkfamily

IG : kaewkarnanimalhospital

#kkfamily #kaewkarnanimalhospital

#WeAreFamily





เครือข่ายประชาชน เร่งดัน ‘นโยบายโรคหายาก’ ลดช่องว่างการรักษาวินิจฉัย

The Coverage • Movement • 7 มีนาคม 2569

“มูลนิธิเพื่อผู้ป่วยโรคหายากแห่งประเทศไทย” เผย ไทยมีผู้ป่วยโรคหายากราว 2 – 3 ล้านคน แม้จะเข้าถึงการรักษามากขึ้น แต่บางส่วนยังพบอุปสรรคการเข้าถึงบริการ โดยเฉพาะ “โรคหัวแสนบม” ที่ต้องรับการรักษาอย่างต่อเนื่อง เร่งดันภาครัฐออก “นโยบายโรคหายากแห่งชาติ” รวมถึงจัดตั้งกองทุนโรคหายาก เพื่อมุ่งให้ผู้ป่วยเข้าถึงการวินิจฉัย การรักษา และการดูแลต่อเนื่องอย่างเป็นธรรม

รศ. พญ.กิติวรรณ โรจนเนืองนิตย์ ภาควิชากุมารเวชศาสตร์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์ ในนามมูลนิธิเพื่อผู้ป่วยโรคหายากแห่งประเทศไทย เปิดเผยในงานวันโรคหายากปีที่ 16 ว่า ปัจจุบันประเทศไทยคาดว่าจะมีผู้ป่วยโรคหายากประมาณ 2 – 3 ล้านคน จากโรคหายากมากกว่า 7,000 ชนิด แม้แต่ละโรคจะพบได้ไม่บ่อย แต่เมื่อรวมกันแล้วถือเป็นประเด็นสาธารณสุขที่มีความสำคัญอย่างยิ่ง ซึ่งในช่วงกว่าทศวรรษที่ผ่านมา ได้มีพัฒนาการที่เพิ่มขึ้นทั้งด้านการรับรู้ การวินิจฉัย ระบบส่งต่อ และการดูแลรักษา

อย่างไรก็ตาม ผู้ป่วยจำนวนมากยังคงเผชิญความท้าทาย โดยเฉพาะการเข้าถึงบริการที่ต่อเนื่องและกลไกเชิงนโยบายที่ยังไม่ครอบคลุมในทางปฏิบัติ โดยเฉพาะโรคหัวแสนบม ซึ่งเป็นหนึ่งในโรคทางพันธุกรรมที่ต้องอาศัยการดูแลรักษาอย่างต่อเนื่องตลอดชีวิต และยังเป็นความท้าทายสำคัญของระบบสุขภาพไทยในด้านการวินิจฉัย การส่งต่อ การเข้าถึงการรักษาที่เหมาะสม รวมถึงการดำเนินชีวิตในสังคม



ทั้งนี้ งานวันโรคหายากปีที่ 16 ได้จัดงานเวิร์กช็อปเชิงนโยบายเพื่อจัดทำข้อเสนอแก้ไขอุปสรรคสำคัญในการดูแลผู้ป่วย ครอบคลุมตั้งแต่งบประมาณ การขึ้นทะเบียนผู้ป่วย ระบบการวินิจฉัยและการส่งต่อ การเข้าถึงการรักษาและยา ทั้งราคาทั่วไปและยาราคาสูง การกำหนดหน่วยงานเฉพาะของกระทรวงสาธารณสุข (สธ.) ควบคู่กับการเพิ่มบุคลากร ตลอดจนมิติด้านการศึกษาและสังคม โดยตั้งเป้าหมายเสนอต่อสภานิติบัญญัติ เพื่อให้เกิดกฎหมายหรือคณะกรรมการโรคหายากที่บูรณาการการดูแลอย่างครบวงจร รวมถึงแนวทางจัดตั้งกองทุนโรคหายากเพื่อการดูแลผู้ป่วย

“ตลอด 10 ปีที่ผ่านมา มูลนิธิฯ ได้สร้างความตระหนักรู้ และทำงานร่วมกับหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง อาทิ สำนักงานหลักประกันสุขภาพแห่งชาติ (สปสช.) สธ. สำนักงานวิจัยเพื่อการพัฒนาหลักประกันสุขภาพไทย (สวรส.) กระทรวงการคลัง และ HITAP เพื่อสนับสนุนการจัดตั้งกลุ่มผู้ป่วยและเครือข่ายโรคหายาก รวมถึงสร้างความร่วมมือทั้งในและต่างประเทศ และสื่อสารกับภาครัฐเพื่อผลักดันกลไกเชิงนโยบาย ตลอดจนการริเริ่มโครงการสนับสนุนผู้ป่วยด้านคำปรึกษาพยาบาล คำเดินทาง และการบริจาคเครื่องตรวจวัดระดับแอมโมเนียในเลือด เพื่อเพิ่มโอกาสในการวินิจฉัยและการดูแลอย่างทั่วถึง ให้ผู้ป่วยได้รับการดูแลอย่างมีประสิทธิภาพ” รศ. พญ.กิติวรรณ กล่าว

รศ. พญ.กิติวรรณ กล่าวเพิ่มเติมว่า หากประชาชนสงสัยว่าตนเองหรือบุคคลใกล้ชิดอาจเข้าข่ายเป็นโรคหายาก ขอให้เข้ารับการตรวจที่โรงพยาบาลใกล้บ้าน โดยแพทย์จะเป็นผู้ประเมิน วินิจฉัย และดำเนินการส่งต่อไปยังสถานพยาบาลหรือแพทย์เฉพาะทางตามความเหมาะสม ซึ่งผู้ป่วยโรคหายากไม่ได้โดดเด่น และไม่ควรดูถูกมองว่าเป็นโรคที่น่าอับอาย สิ่งสำคัญคือการเปิดใจเข้ารับการดูแลรักษาอย่างถูกต้อง พร้อมทั้งขอให้สังคมร่วมกันสร้างความเข้าใจและการยอมรับ เพื่อให้ผู้ป่วยโรคหายากสามารถใช้ชีวิตในสังคมได้อย่างมีศักดิ์ศรีและคุณภาพชีวิตที่ดี

“วันโรคหายากปีที่ 16 จึงไม่ใช่เพียงการรณรงค์เชิงสัญลักษณ์ แต่เป็นเวทีนโยบายที่เชิญชวนทุกภาคส่วนร่วมผลักดันกลไกการเข้าถึงบริการด้านสุขภาพอย่างครอบคลุม เป็นธรรม และต่อเนื่องตลอดเส้นทางการรักษา เพื่อให้ผู้ป่วย



นางภรมาศ สาสีพัฒนา ประธานชมรมบ้านท้าวแสนปมแห่งประเทศไทย ในฐานะ Patient Champion กล่าวว่า โรคท้าวแสนปม หรือ นิวโรไฟโบรมาโตซิส ชนิดที่ 1 (Neurofibromatosis type 1: NF1) พบได้ประมาณ 1 ใน 3,000 คนทั่วโลก และในผู้ป่วย 30-50% จะเกิดเนื้องอกชนิด PN ซึ่งอาจกดทับอวัยวะสำคัญ สร้างความเจ็บปวด ความพิการ และเพิ่มความเสี่ยงต่อการกลายเป็นมะเร็ง สำหรับเด็กไทยอย่างน้อย 121 คนที่มีเนื้องอกขนาดใหญ่ หลายรายไม่สามารถผ่าตัดได้ ส่งผลให้ผู้ป่วยและครอบครัวต้องเผชิญความไม่แน่นอนในชีวิต

"ที่ผ่านมา เราสื่อสารผ่านแคมเปญ 'Beyond the Fighter' เพื่อสะท้อนว่าผู้ป่วย NF1 ไม่ควรถูกมองว่าเป็นเพียงผู้ที่ต้องอดทนกับโรค แต่ควรได้รับโอกาสเข้าถึงการรักษาที่เหมาะสมและต่อเนื่องปีที่ผ่านมา ผู้ป่วย 20 คนที่มีเนื้องอก PN ที่ไม่สามารถผ่าตัดได้ ได้เข้ารับการผ่าตัดผ่านโครงการยาบริจาค และเห็นผลดีทั้งด้านคุณภาพชีวิตอย่างชัดเจน ทั้งการลดขนาดเนื้องอกและการใช้ชีวิตประจำวัน แต่เมื่อโครงการสิ้นสุด การเข้าถึงยากก็หยุดลง ซึ่งสะท้อนความจำเป็นของกลไกระดมทุนนโยบาย ทั้งในเรื่องความต่อเนื่องของโครงการยาบริจาคและการนำเข้านวัตกรรมใหม่ๆ ในการรักษาเฉพาะสำหรับโรคหายาก เพื่อให้ผู้ป่วยสามารถเข้าถึงการรักษาได้อย่างต่อเนื่องและยั่งยืน" นางภรมาศ กล่าวในตอนท้าย



Movement

- วันโรคหายาก
- มูลนิธิเพื่อผู้ป่วยโรคหายากประเทศไทย
- ชมรมบ้านท้าวแสนปมแห่งประเทศไทย
- โรคท้าวแสนปม

88 views

เนื้อหาแนะนำน่าสนใจ



พณ. สร. ดันไทยศูนย์กลางภูมิภาค รักษา "โรคหายาก" สร้างรายได้ให้ประเทศ
26 กุมภาพันธ์ 2568

อัปเดตล่าสุด

