

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

ในการจัดซื้อจัดจ้างที่มีไขงานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ ตกลงราคาซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์ จำนวน ๑๘ รายการ
/หน่วยงานเจ้าของโครงการ โรงพยาบาลร้อยเอ็ด/จังหวัดร้อยเอ็ด

๒. วงเงินบที่ได้รับจัดสรร -

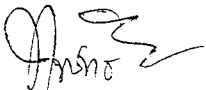
๓. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ๓ เมษายน ๒๕๖๐

ราคา/หน่วย

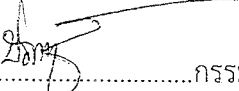
๑.	T๓	ราคา	๕๖.๐๐	บาท/Test
๒.	T๔	ราคา	๕๖.๐๐	บาท/Test
๓.	FT๔	ราคา	๕๖.๐๐	บาท/Test
๔.	TSH	ราคา	๕๖.๐๐	บาท/Test
๕.	PTH	ราคา	๗๕.๐๐	บาท/Test
๖.	Ferritin	ราคา	๗๕.๐๐	บาท/Test
๗.	HBs Ag	ราคา	๔๖.๐๑	บาท/Test
๘.	Anti - HBS	ราคา	๖๔.๒๐	บาท/Test
๙.	Anti - HCV	ราคา	๑๑๐.๒๑	บาท/Test
๑๐.	HBE - Ag	ราคา	๑๓๐.๐๐	บาท/Test
๑๑.	Beta - HCG	ราคา	๗๕.๐๐	บาท/Test
๑๒.	CEA	ราคา	๗๗.๐๐	บาท/Test
๑๓.	AFP	ราคา	๗๗.๐๐	บาท/Test
๑๔.	PSA	ราคา	๑๒๒.๐๐	บาท/Test
๑๕.	CA๑๒๕	ราคา	๑๓๐.๐๐	บาท/Test
๑๖.	CA ๑๙ - ๙	ราคา	๑๒๒.๐๐	บาท/Test
๑๗.	Anti - HIV	ราคา	๕๙.๙๕	บาท/Test
๑๘.	Troponin I	ราคา	๑๔๙.๐๐	บาท/Test

๔. แหล่งที่มาของราคากลาง ราคาเดิมที่เคยจัดซื้อได้ภายในระยะเวลา ๒ ปีงบประมาณ ตามสัญญาเลขที่ รอ.๐๐๓๒/๑๖๙/๒๕๕๘ ลงวันที่ ๒๓ กรกฎาคม ๒๕๕๘ รายการที่ ๑๘ ตามสัญญาเลขที่ รอ.๐๐๓๒/๑๙๗/๒๕๕๘ ลงวันที่ ๒๕ กันยายน ๒๕๕๘

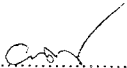
๕. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นายทรงสิทธิ์ หอมไกร)

ลงชื่อ..........กรรมการ

(นางปริญาภัทร ตรีบุญเมือง)

ลงชื่อ..........กรรมการ

(นายอติทัชย์ กระสินธุ์หอม)

8 บริษัทผู้ขายเป็นผู้ดูแลรับผิดชอบในการตรวจสอบและบำรุงรักษาเครื่องตามมาตรฐานให้เครื่องสามารถทำงานได้อย่างมีประสิทธิภาพ

9 ผู้ขายต้องมีหนังสือจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์ หรือใบจดทะเบียนสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ และมีใบอนุญาตผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ที่ออกให้โดยสำนักคณะกรรมการอาหารและยา (อย.)

10 ผู้ขายต้องมีหนังสือตัวแทนจำหน่ายในกรณีผู้ขายเป็นผู้เสนอราคาพร้อมกันในฐานะเป็นผู้ร่วมค้า

18.รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะน้ำยาตรวจวิเคราะห์หาปริมาณ Troponin I

๑. คุณสมบัติทั่วไป : เป็นชุดน้ำยาที่ใช้ในการตรวจหาปริมาณ hs- Troponin I ในเลือดโดยใช้กับเครื่องตรวจอัตโนมัติ

๒. คุณสมบัติทางเทคนิค

๒.๑ ใช้หลักการ Chemiluminescent Microparticle Immunoassay (CMIA) หรือ two-site immunoenzymatic (sandwich) assay

๒.๒ ใช้ตัวอย่างในการตรวจวิเคราะห์ครั้งละไม่เกิน ๒๕๐ ไมโครลิตร

๒.๓ เป็นชุดน้ำยาที่ได้รับการ Standardization กับ National Institute of Standards and Technology (NIST)

๒.๔ มี Linearity ของการตรวจวิเคราะห์ ๑๐ – ๕๐,๐๐๐ ng/L (pg/ml) หรือกว้างกว่า

๒.๕ มี Limit of detection ไม่เกิน ๑.๙ ng/L (pg/ml)

๒.๖ สามารถตรวจได้ในตัวอย่างที่เป็น Serum หรือ Heparinized plasma

๒.๗ สามารถระบุค่าปกติของการรายงานผลการตรวจวิเคราะห์(Reference range)แยกตามเพศชาย-หญิงได้

๓.เงื่อนไขเฉพาะ

๓.๑ ผู้ขายต้องสนับสนุนน้ำยา Standard calibrator และน้ำยาที่ใช้ในการควบคุมคุณภาพการทดสอบ (Control Serum) ให้เพียงพอกับการใช้งาน

๓.๒ ผู้ขายต้องส่งสินค้าซึ่งมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า ๓ เดือน นับตั้งแต่วันส่งมอบสินค้า

๓.๓ ผู้ขายต้องเป็นผู้ดูแล และรับผิดชอบตรวจสอบสภาพและบำรุงรักษาเครื่องทุกๆ ๓ เดือน หรือ ๖ เดือนให้เครื่องมีประสิทธิภาพและใช้งานได้ตลอดเวลา

๓.๔ ผู้ขายต้องจัดหาช่างผู้เชี่ยวชาญงานซ่อมบำรุงให้เครื่องใช้งานได้ภายใน ๔๘ ชั่วโมงหลังจากได้รับแจ้ง

๓.๕ ต้องมีคู่มือการใช้งานและบำรุงรักษาเป็นภาษาไทย และภาษาอังกฤษอย่างน้อย ๒ ชุด

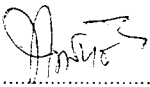
๓.๖ ผู้ขายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการดำเนินการติดตั้งโปรแกรมเพื่อเชื่อมต่อกับระบบ LIS (Laboratory information system)

๓.๗ ผู้ขายต้องสนับสนุนค่าใช้จ่ายในการสมัครเข้าร่วมโครงการตรวจประเมินระบบคุณภาพกับองค์กรภายนอก (EQA : External quality Assessment)

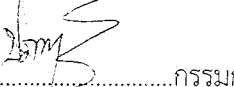
๓.๘ ผู้ขายต้องจัดอบรมแนวทางการใช้งานเครื่องแก่ผู้ปฏิบัติงานและอบรมแนวทางการแก้ไขปัญหา เบื้องต้นแก่นักเทคนิคการแพทย์ผู้รับผิดชอบอย่างสม่ำเสมอตลอดอายุสัญญาอย่างน้อยปีละ ๑ ครั้ง

๓.๙ มีหนังสือรับรองการเป็นตัวแทนจำหน่ายจากบริษัทผู้ผลิตโดยตรง


๓.๑๐ ผู้ขายต้องมีหนังสือใบจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์หรือใบจดทะเบียนสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์และหนังสือรับรองการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ที่ออกให้โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.)

(ลงชื่อ).....

(นายทรงสิทธิ์ หอมไกร)

(ลงชื่อ).....

(นางปริญาภัทร ตรีบุญเมือง)

(ลงชื่อ).....

(นายอดิทัชย์ กระสินธุ์หอม)