

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะวัสดุวิทยาศาสตร์
น้ำยาตรวจวิเคราะห์ โดยเครื่องอัตโนมัติ แผ่นเจลสำหรับตรวจหมู่โลหิตและอาร์เอช
(ชุดตรวจ ABO/Rh card)
โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

๑. ความต้องการ

ชุดน้ำยาสำหรับตรวจวิเคราะห์หมู่โลหิต ABO/Rh และ ABO reverse group ในโลหิตผู้ป่วย

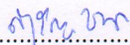
๒. วัตถุประสงค์การใช้งาน

เพื่อใช้ในการตรวจหาแอนติเจนของหมู่โลหิตชนิด ABO/Rh และ ABO reverse ในโลหิตผู้ป่วยสำหรับ
งานธนาคารเลือด

๓. คุณลักษณะเฉพาะ

คุณลักษณะน้ำยาสำหรับตรวจวิเคราะห์หมู่โลหิต ABO/Rh และ ABO reverse group ในโลหิตผู้ป่วย

- ๓.๑ เป็นชุดน้ำยาสำเร็จรูปสำหรับตรวจวิเคราะห์ โดยใช้เทคนิค Gel agglutination
- ๓.๒ เป็นแผ่นทดสอบพลาสติก มีหลุมทดสอบแผ่นละ ๘ microtube พร้อมน้ำยาตรวจวิเคราะห์
และอุปกรณ์ประกอบที่ต้องใช้ร่วมกัน และสามารถใช้ได้กับเครื่องมืออัตโนมัติหรือ
กึ่งอัตโนมัติที่หน่วยงานมี
- ๓.๓ แผ่นทดสอบสามารถตรวจหา แอนติเจนของหมู่เลือด ABO/Rh และ ABO Reverse group
และ partial D (DVI) ได้
- ๓.๔ สามารถตรวจหา แอนติเจนของหมู่เลือด ABO/Rh โดยมี microtube ที่มีส่วนผสมของ
น้ำยา Anti-A, Anti-B, Anti-D, Anti-AB
- ๓.๕ มี Anti-D ซึ่งสามารถตรวจหา weak D และ partial variants of D antigen ได้
- ๓.๖ แผ่นทดสอบติดฉลากบอกชนิดการทดสอบอย่างชัดเจน และสามารถเก็บได้ดีที่อุณหภูมิห้อง
โดยมีคุณสมบัติคงตัวจนถึงวันหมดอายุ
- ๓.๗ สามารถใช้ตัวอย่าง Plasma หรือ Serum ในการตรวจวิเคราะห์
- ๓.๘ ขั้นตอนการตรวจวิเคราะห์ไม่มีการล้างเซลล์

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ

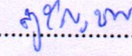
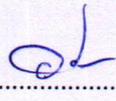
(นางสาวสุรัญชญา ขจัดโรคา)

(นายพิเชษฐ์ อ่อนศิลา)

(นางสาวอภิรดี อัมรังกัง)

๔. เงื่อนไขเฉพาะ

- ๔.๑ บริษัทผู้ผลิตและบริษัทผู้ขายได้รับการรับรองมาตรฐาน ISO
- ๔.๒ บริษัทผู้ขายต้องติดตั้งชุดเครื่องมือและฝีกอบมการใช้ Nähya และชุดเครื่องมืออย่างละเอียดให้กับเจ้าหน้าที่ของหน่วยงาน
- ๔.๓ เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรองจากคณะกรรมการอาหารและยาของประเทศไทยและองค์กรต่างประเทศที่เชื่อถือได้
- ๔.๔ ผู้ขายจะต้องได้รับการแต่งตั้งให้เป็นตัวแทนจำหน่ายจากผู้ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายในประเทศไทย โดยให้ยื่นขณะเข้าเสนอราคา
- ๔.๕ ผู้ขายต้องให้การสนับสนุนน้ำยาการทำ method validation
- ๔.๖ ผู้ขายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการ Calibrate เครื่องมือตรวจวิเคราะห์ตามระยะเวลาของคู่มือที่บริษัทผู้ผลิต กำหนดและการ calibrate ประจำปีตามระยะเวลาการประเมินระบบการควบคุมมาตรฐานของโรงพยาบาลร้อยเอ็ด
- ๔.๗ ผู้ขายต้องมีเครื่องวิเคราะห์อัตโนมัติงานธนาคารเลือดให้ใช้งานจำนวนอย่างน้อย ๒ เครื่อง พร้อมรับผิดชอบค่าเชื่อมต่อกับระบบบริหารจัดการสารสนเทศทางธนาคารเลือดที่โรงพยาบาลใ้ช้อยู่
- ๔.๘ ผู้ขายต้องสนับสนุนค่าบำรุงรักษาระบบสารสนเทศทางธนาคารเลือดประจำปีของโรงพยาบาลร้อยเอ็ด เป็นรายปีในระหว่างปีสัญญา
- ๔.๙ ผู้ขายต้องสนับสนุนชุดคอมพิวเตอร์เน็ตบุ๊ก จำนวน ๑ เครื่อง และเครื่องยิงบาร์โค้ด จำนวน ๒ เครื่อง เพื่อใช้ในงานบริการโลหิต ห้องปฏิบัติการงานธนาคารเลือด เพื่อสืบค้นข้อมูลประวัติการบริจาคโลหิต
- ๔.๑๐ กรณีที่เครื่องมือหรืออุปกรณ์ขัดข้อง ทำให้ไม่สามารถปฏิบัติงานได้ ผู้ขายต้องส่งช่างมาดำเนินการซ่อม ภายใน ๒๔ ชั่วโมง และในระหว่างการซ่อมผู้ขายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายทั้งหมดที่เกิดขึ้น เพื่อดำเนินการตรวจสอบและส่งตรวจที่ค้างอยู่ให้แล้วเสร็จ
- ๔.๑๑ ผู้ขายต้องส่งมอบ Nähya และอุปกรณ์อื่นๆ เป็นงวดๆ ตามใบสั่งซื้อของโรงพยาบาลร้อยเอ็ด ภายใน ๑๕ วัน หลังจากได้รับใบสั่งซื้อ หากเกิดการชำรุดเสียหาย คุณภาพต่ำกว่ามาตรฐาน ผู้ขายต้องยินยอมให้เปลี่ยนได้โดยไม่คิดมูลค่า

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวสุรัญญา ขจัดโรคา) (นายพิเชษฐ์ อ่อนศิลา) (นางสาวอภิรดี อัมพรกั้ง)