

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะวัสดุวิทยาศาสตร์  
น้ำยาสำเร็จรูปใช้ตรวจหาปริมาณเชื้อ HIV (HIV-Viral load)  
โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

**๑. ความต้องการ**

ชุดน้ำยาสำเร็จรูปใช้ตรวจหาปริมาณเชื้อ HIV (HIV-Viral load) จำนวน ๔,๐๓๒ Test

**๒. วัตถุประสงค์การใช้งาน**

ใช้สำหรับตรวจหาปริมาณเชื้อ HIV RNA ในตัวอย่างเลือด เพื่อตรวจติดตามการรักษาด้วยยาต้านไวรัสในผู้ป่วยที่ติดเชื้อ HIV

**๓. คุณลักษณะเฉพาะ**

๓.๑ เป็นผลิตภัณฑ์ชุดน้ำยาสำเร็จรูปใช้สำหรับตรวจหาปริมาณเชื้อ HIV RNA ในตัวอย่างเลือด ที่เป็นพลาสม่า

๓.๒ เป็นผลิตภัณฑ์ใช้สำหรับการตรวจที่วินิจฉัยภายนอกร่างกาย (In Vitro Diagnostic)

๓.๓ เป็นผลิตภัณฑ์ที่ผ่านการรับรองจากองค์กรอาหารและยาสหรัฐอเมริกา (US FDA) หรือ CE MARK และได้รับอนุญาตนำเข้าจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๓.๔ ใช้หลักการ RT-PCR ในการเพิ่มปริมาณของ HIV RNA ที่สกัดได้จากสิ่งส่งตรวจ โดยวิธี Real time

**๓.๕ ชุดน้ำยาประกอบด้วย**

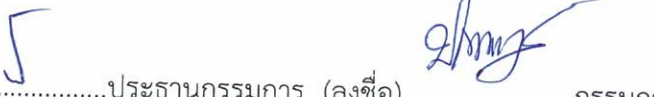
๓.๕.๑ น้ำยาสำหรับสกัด HIV RNA จากสิ่งส่งตรวจที่ใช้เด็กบเครื่องสกัดแบบอัตโนมัติ

๓.๕.๒ น้ำยาสำหรับเพิ่มปริมาณสารพันธุกรรมชนิด RNA และน้ำยาสำหรับตรวจหาปริมาณไวรัส ที่จำเพาะซึ่งติดฉลากด้วยสารเรืองแสง Fluorescent

๓.๕.๓ น้ำยาควบคุมคุณภาพการทดสอบ ประกอบด้วย

- ตัวควบคุมลบ (Negative control)
- ตัวควบคุมลบกว่าค่าต่ำ (Low positive control)
- ตัวควบคุมลบกว่าค่าสูง (High positive control)
- ตัวควบคุมภายใน (Quantitation Standard/Internal Control)

๓.๖ น้ำยาสามารถตรวจได้อย่างน้อย ๑ บริเวณเป้าหมาย เช่น GAG หรือ LTR หรือ Pol หรือ Integrase หรือส่วนอื่นๆ เพื่อความครอบคลุมการตรวจหาเชื้อ HIV RNA ชนิดกลุ่ม M,O และหรือ N

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ) (นางปริญญาทรัพย์ ศรีบุญเมือง) (นางลำดวน ปริโต)

๓.๗ อายุน้ำยาที่ส่งมอบจะต้องมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า ๘ เดือน นับจากวันส่งมอบ

๓.๘ สามารถตรวจหาปริมาณไวรัส HIV-๑ RNA ได้น้อยกว่าหรือเท่ากับ ๕๐ copies/mL (ค่า Limit of Detection : LOD) และมีช่วงค่า Linearity range (ที่ความน่าเชื่อถือ ๙๕% CI) ครอบคลุม ค่า cut off (๕๐ copies/mL) ของแนวทางการรักษาผู้ติดเชื้อเอชไอวี ซึ่งระบุไว้ในเอกสารคู่มือกำกับน้ำยา

๓.๙ กรณีอาจมีการปนเปื้อนระหว่างการทดสอบ ต้องมีน้ำယາควบคุมการปนเปื้อนเป็น GLP ส่วนประกอบของชุดน้ำยา โดยไม่ต้องจัดหาเพิ่มเติม เพื่อป้องกันการปนเปื้อน เครื่องมือหรือน้ำยามีการออกแบบเพื่อป้องกันการปนเปื้อนระหว่างการทดสอบ

#### ๔. เงื่อนไขเฉพาะ

๔.๑ บริษัทผู้ขายที่ได้รับการคัดเลือกต้องจัดส่งน้ำยาตรวจวิเคราะห์พร้อมเครื่องตรวจวิเคราะห์ อัตโนมัติ ภายใน ๖๐ วันหลังการประกวดราคา และกรณีฉุกเฉินต้องทำการจัดส่งน้ำยาหลังการสั่งซื้อภายใน ๓ วันทำการ

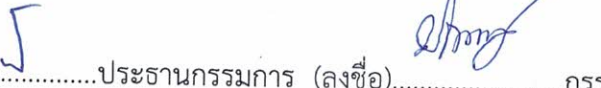
๔.๒ ผู้ขายต้องสนับสนุนน้ำยาที่ใช้ในการควบคุมคุณภาพการตรวจวิเคราะห์ภายใน ห้องปฏิบัติการ (Internal Quality Control : IQC) และสนับสนุนการเข้าร่วมประเมินคุณภาพโดยองค์กรภายนอก (External Quality Assessment : EQA) อย่างเพียงพอ

๔.๓ ผู้ขายต้องรับผิดชอบในชุดน้ำยาตรวจวิเคราะห์ ที่ไม่สามารถอ่านผลวิเคราะห์ได้ หรือเสื่อมสภาพก่อนหมดอายุการใช้งานตามปกติ

๔.๔ ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนน้ำยา กรณีที่น้ำยาใกล้หมดอายุ ๓๐ วัน โดยจะต้องทำเป็นหนังสือแจ้ง ยินยอมการรับเปลี่ยนน้ำยาโดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ ทั้งสิ้น

๔.๕ กรณีที่สูญเสียน้ำยาไปในการทดสอบ แต่ไม่สามารถรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ได้ ทั้งที่เกิดจากปัญหาหรือการขัดข้องของเครื่องตรวจวิเคราะห์ น้ำยา สิ่งส่งตรวจและผู้ปฏิบัติงาน ผู้ขายต้องชดเชย น้ำยาในปริมาณหรือมูลค่าที่เท่ากัน ภายใน ๖ เดือน

๔.๖ ผู้ขายต้องสนับสนุนเครื่องสกัดสารพันธุกรรมยัตโนมัติ เครื่องใหม่ที่ไม่เคยผ่านการใช้งานมาก่อน โดยสามารถสกัดสารพันธุกรรมได้ ไม่น้อยกว่า ๙๖ ตัวอย่างต่อ ๑ รอบการโหลดตัวอย่างทดสอบ และเครื่องเพิ่มสารพันธุกรรมเครื่องใหม่ที่ไม่เคยผ่านการใช้งานมาก่อน ที่สามารถเพิ่มปริมาณสารพันธุกรรมได้ จำนวนอย่างน้อย ๙๖ ตัวอย่าง ในหนึ่งรอบของการทดสอบ โดยมีเครื่องเพิ่มปริมาณสารพันธุกรรม (Thermal Cycler) อย่างน้อย ๑ ตัว สามารถรองรับการทดสอบ HIV,HBV,HCV Viral Load และ HPV DNA เพื่อการขยายบริการในอนาคต ตามลักษณะของงาน โรงพยาบาลร้อยเอ็ด โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ ทั้งสิ้น

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ) (นางบริญาภา ตรีบุญเมือง) (นางลำดาวน์ บุรีโต)

๔.๗ ผู้ขายต้องทำการติดตั้งระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ (Laboratory information system : LIS) ที่ไม่เคยผ่านการใช้งานที่ได้มาก่อนและจะต้องติดตั้งใหม่ โดยเป็นรุ่นใหม่ล่าสุดของบริษัท ไม่เป็นรุ่นที่ไม่พัฒนาแล้วเพื่อประโยชน์สูงสุดของโรงพยาบาลในการพัฒนาระบบ อัพเดท และสามารถเพิ่มศักยภาพในอนาคตได้ และเป็นระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ (LIS) ที่ได้รับรองมาตรฐาน ISO ๑๓๔๘๕

๔.๘ ผู้ขายต้องสนับสนุนชุดอุปกรณ์คอมพิวเตอร์พร้อมเครื่องพิมพ์ และติดตั้งระบบการรายงานผลผ่านอินเตอร์เน็ต (Web Lab) ให้กับทางห้องปฏิบัติการ เพื่อรองรับระบบการรายงานผลการตรวจให้เครือข่ายห้องปฏิบัติการของทางโรงพยาบาล

๔.๙ ผู้ขายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายและดำเนินการประเมินประสิทธิภาพของเครื่องมือตามกระบวนการ Method validation, Performance verification ก่อนการนำเครื่องตรวจวิเคราะห์มาใช้งาน

๔.๑๐ ผู้ขายต้องเป็นผู้ดูแลและรับผิดชอบ การตรวจสอบสภาพและบำรุงรักษาเครื่องให้มีประสิทธิภาพใช้งานได้ต่อตลอดเวลา กำหนดการบำรุงรักษาเป็นระยะ และมีการแก้ไขปัญหาภายใน ๔๕ ชั่วโมง โดยช่างผู้เชี่ยวชาญ ซึ่งผู้ขายเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายทั้งหมด และชดเชยค่าน้ำยาที่ใช้ในการทดสอบประสิทธิภาพของเครื่อง ภายใน ๖๐ วัน

๔.๑๑ ผู้ขายต้องสนับสนุนอุปกรณ์ประกอบกับน้ำยาที่ที่ใช้ในการตรวจวิเคราะห์ อุปกรณ์จัดเก็บตัวอย่าง และตู้ควบคุมอุณหภูมิที่ใช้ในการเก็บรักษาน้ำยาตรวจวิเคราะห์และจัดเก็บตัวอย่างหลังการตรวจอายวยี่ห้อ เพียงพอ

๔.๑๒ ผู้ขายต้องมีวิธีการใช้งานและบำรุงรักษาเครื่องตรวจวิเคราะห์ ทั้งภาษาไทย และภาษาอังกฤษอย่างน้อย อายุ๗๘ ๑ ชุด

๔.๑๓ ผู้ขายต้องสนับสนุนการประชุมวิชาการ จัดอบรมและแนะนำการใช้งาน การแก้ไขปัญหาเบื้องต้นให้เจ้าหน้าที่ผู้ปฏิบัติงาน อายุ๗๘ ปีละ ๑ ครั้ง

๔.๑๔ ผู้ขายต้องได้รับการประเมินคุณภาพจากผู้ใช้งานทุก ๓ เดือน ถ้าไม่ผ่านการประเมิน ผู้ซื้อมีสิทธิยกเลิกสัญญา โดยบริษัทไม่สามารถเรียกร้องค่าเสียหายได้ หากผู้ซื้อได้

๔.๑๕ ผู้ขายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการปรับปรุงสถานที่สำหรับการติดตั้งเครื่องตรวจวิเคราะห์ให้เหมาะสม ถูกต้องตามหลักมาตรฐาน พร้อมติดตั้งระบบควบคุมการเข้า-ออก ห้องปฏิบัติการ โดยใช้การระบุตัวตนของเจ้าหน้าที่

๔.๑๖ ต้องมีหน่วยบริการในประเทศไทย ที่ใช้ผลิตภัณฑ์ชุดน้ำยาสำเร็จรูปตรวจหาปริมาณเชื้อ HIV RNA ชนิดเดiyakan น้อยกว่า ๑๐ แห่ง เพื่อเป็นห้องปฏิบัติการอ้างอิงในประเทศที่ยอมรับในคุณภาพของผลิตภัณฑ์นั้นๆ

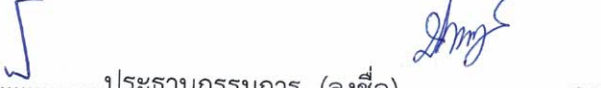
๔.๑๗ ต้องมีหนังสือจดทะเบียนสถานประกอบการผู้ผลิต หรือใบจดทะเบียนสถานประกอบการ นำเข้าและหนังสือนำเข้าของเครื่องมือแพทย์ที่ออกโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๔.๑๘ บริษัทต้องได้รับแต่งตั้งให้เป็นตัวแทนจำหน่ายจากผู้ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายในประเทศไทย โดยให้ยื่นขณะเข้าเสนอราคา

(ลงชื่อ)..... ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..... กรรมการ (ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ) (นางปริญญา ตรีบุญเมือง) (นางลำดวน บุรีโต)

๕. หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) เพื่อพิจารณาผู้ชนะการเสนอราคา  
เนื่องจากความต้องการสินค้าที่มีคุณภาพดี ตรงตามความต้องการและเป็นประโยชน์แก่ทางราชการ คุณภาพที่ดีต่อการให้บริการตรวจหาปริมาณไวรัส แก่ กลุ่มงานเทคนิคการแพทย์ โรงพยาบาลร้อยเอ็ด และ โรงพยาบาลเครือข่าย จึงมีความจำเป็นต้องเสนอปัจจัยต่างๆ เพิ่มเติมเพื่อใช้ในการประเมินประสิทธิภาพต่อราคา ทำให้ได้พัสดุที่มีคุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ ช่วยส่งเสริมให้ผู้เสนอราคาต้องเสนอสินค้าที่มีคุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ และเพื่อให้สอดคล้องกับหลักการบริหารพัสดุภาครัฐที่ดี โดยเกณฑ์ที่ใช้ในการพิจารณาผู้ชนะการเสนอราคา จะใช้หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) ดังตารางที่ ๑. ตัวชี้วัดคุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการและเกณฑ์การให้คะแนน สำหรับชุดน้ำยาตรวจหา HIV Viral load กลุ่มงานเทคนิคการแพทย์ โรงพยาบาลร้อยเอ็ด โดยใช้ แบบฟอร์มที่ ๑ : แบบฟอร์มการประเมินผลแต่ละบริษัทผู้เสนอราคา เพื่อประเมินผู้เสนอราคาแต่ละราย

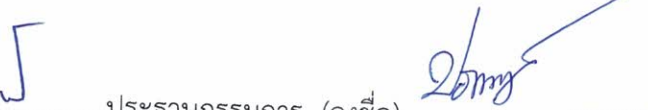
การพิจารณาคัดเลือกผู้เสนอราคา จะเลือกจากผลการให้คะแนนรวมทั้งหมดและจัดลำดับคะแนนโดยเรียงลำดับจากผู้เสนอราคาน้ำยาที่ได้คะแนนรวมสูงสุดไปต่ำสุดตามลำดับ ซึ่งผู้เสนอราคาน้ำยาที่ได้คะแนนรวมสูงสุด เป็นผู้ชนะการเสนอราคา

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ) (นางปริญญาภรณ์ ตรีบุญเมือง) (นางลำดาวน์ ปริโต)

ตารางที่ ๑ ตัวชี้วัดคุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการและเกณฑ์การให้คะแนน  
น้ำยาสำเร็จรูปใช้ตรวจหาปริมาณเชื้อ HIV (HIV-Viral load)

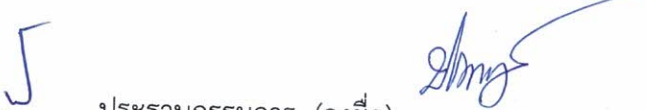
โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

ตัวชี้วัดตัวคุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ	น้ำหนักของ ตัวชี้วัด (รวม ๑๐๐%)	เกณฑ์คะแนนที่ได้		
๑. ราคาที่นำเสนอ	๔๐%			
๑.๑ ราคารวมทั้งหมดที่เสนอ ค่าคะแนนที่ได้ = $(100 - (((P_{\text{Lowest Price}} / \text{Lowest Price}) * 100)) * \% \text{ weight}$	๔๐%	ราคายันต์บさま	ราคาน้ำดื่มลงมา	ราคาน้ำดื่มสุด
๒. คุณสมบัติเชิงคุณภาพที่เสนอ	๔๐%	๐ คะแนน	๕๐ คะแนน	๑๐๐ คะแนน
๒.๑ ความสามารถในการตรวจหาปริมาณไวรัสได้ต่ำที่สุด (ค่า Limit of Detection: LOD) ที่ความน่าเชื่อถือ ๙๕% CI	๒๐%	ตรวจได้มากกว่า ๕๐ copies/mL	ตรวจได้ค่าเท่ากับ ๕๐ copies/mL	ตรวจได้ค่าต่ำกว่า ๕๐ copies/mL
๒.๒ ครอบคลุมชนิด กลุ่ม HIV-๑ Group กลุ่ม M,O และหรือ N	๒๐%	ตรวจได้ Group เดียว	ตรวจได้ ๒ Group	ตรวจได้ ๓ Group
๓. คุณสมบัติเชิงประสิทธิภาพที่เสนอ	๒๐%	๐ คะแนน	๕๐ คะแนน	๑๐๐ คะแนน
๓.๑ เครื่องตรวจวิเคราะห์ สามารถตรวจสารพันธุกรรมของ ไวรัสเชื้อไวรัส : HIV – ๑ RNA สารพันธุกรรมของไวรัสตับอักเสบชนิดบี : HBV – DNA สารพันธุกรรมของไวรัสตับอักเสบซี : HCV-RNA และสารพันธุกรรมของไวรัส HPV-DNA	๑๐%	ไม่ครอบคลุม	-	ครอบคลุม การตรวจ HIV,HBV, HCV Viral Load และ HPV-DNA
๓.๒ สามารถใช้หลอดตัวอย่างเลือดที่เจ้าจากผู้ป่วยโดยตรง (Primary Specimen) ในการทดสอบ	๑๐%	ใช้หลอดถ่ายตัวอย่างจาก Primary Specimen tube	-	ใช้ Primary Specimen tube ในการทดสอบ

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ) (นางปริญญาทร ตรีบุญเมือง) (นางลำดวน ปริญดา)

แบบฟอร์มที่ ๑ : แบบฟอร์มการประเมินผลแต่ละบริษัทผู้เสนอราคา

ตัวชี้วัดตัวคุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ	น้ำหนักของ ตัวชี้วัด (%)	คะแนนที่ได้ (คะแนน)	รวม (น้ำหนักxคะแนนที่ได้)
ชื่อบริษัทผู้เสนอราคา.....			
ข้อคิดเห็นการผู้ให้คะแนน.....	ตามแน่น...		
๑. ราคา (จากคะแนนข้อ ๑.๑)	๔๐		
๒. คุณสมบัติเชิงคุณภาพที่เสนอ (จากคะแนนข้อ ๒.๑)	๒๐		
๓. คุณสมบัติเชิงคุณภาพที่เสนอ (จากคะแนนข้อ ๒.๒)	๒๐		
๔. คุณสมบัติเชิงประสิทธิภาพที่เสนอ (จากคะแนนข้อ ๓.๑)	๑๐		
๕. คุณสมบัติเชิงประสิทธิภาพที่เสนอ (จากคะแนนข้อ ๓.๒)	๑๐		
รวม	๑๐๐		

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ (ลงชื่อ)..........กรรมการ  
 (นายวิจักษณ์ กัญญาคำ) (นางปรีญาภรณ์ ตรีบุญเมือง) (นางลำดาวน์ บุรีโต)