

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ชุดตรวจการติดเชื้อแบบรวดเร็ว จำนวน 4 รายการ

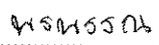
รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ วัสดุวิทยาศาสตร์ จำนวน 4 รายการ มีรายละเอียดดังนี้

- | | | | |
|-----------------------------------------------------------------|-------|-------|----------|
| 1. ชุดตรวจการติดเชื้อไวรัสไข้หวัดใหญ่ชนิดเอและชนิดบี แบบรวดเร็ว | จำนวน | 3,420 | การทดสอบ |
| 2. ชุดตรวจการติดเชื้อ Respiratory syncytial virus แบบรวดเร็ว | จำนวน | 1,000 | การทดสอบ |
| 3. ชุดตรวจการติดเชื้อ Dengue NS1, IgG และ IgM แบบรวดเร็ว | จำนวน | 5,000 | การทดสอบ |
| 4. ชุดตรวจการติดเชื้อ Cryptococcus แบบรวดเร็ว | จำนวน | 50 | การทดสอบ |

1. ชุดตรวจการติดเชื้อไวรัสไข้หวัดใหญ่ชนิดเอและชนิดบี แบบรวดเร็ว จำนวน 3,420 การทดสอบ
มีรายละเอียดดังนี้

- 1.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูปชนิดใช้ครั้งเดียว สำหรับตรวจแอนติเจนของเชื้อไวรัสไข้หวัดใหญ่ (Influenza virus) ชนิดเอ และชนิดบี ได้พร้อมกัน
- 1.2 สามารถใช้ตรวจแอนติเจนของเชื้อไวรัสในสิ่งส่งตรวจประเภท nasopharyngeal swab, throat swab และ nasal aspirate ได้
- 1.3 มีอุปกรณ์จำเป็นสำหรับการตรวจครบ พร้อมใช้งาน
- 1.4 มีสวอบปราศจากเชื้อ (sterile swab) สำหรับเก็บสิ่งส่งตรวจจากโพรงจมูก
- 1.5 แถบทดสอบ (strip) หรือตลับทดสอบ (cassette) แยกบรรจุในซอง [1 ซองต่อการตรวจ 1 ราย]
- 1.6 ใช้ monoclonal antibody ที่จำเพาะต่อแอนติเจนของเชื้อไวรัสไข้หวัดใหญ่ชนิดเอ และชนิดบี
- 1.7 ชุดตรวจมีจุกกรองเมือก (Specimen buffer filter) ออกจากสิ่งส่งตรวจมีความหนาไม่น้อยกว่า 3 ชั้น
- 1.8 สามารถอ่านผลได้ภายในระยะเวลาไม่เกิน 10 นาที นับจากหยดตัวอย่างลงบนแถบ/ตลับทดสอบ
- 1.9 ชุดตรวจมีตัวอักษรระบุตำแหน่งและมีแถบสีต่างกันในการอ่านผลการทดสอบเชื้อไวรัสไข้หวัดใหญ่ชนิดเอ แยกชัดเจนจากชนิดบี และมีแถบควบคุมคุณภาพ (control line) แสดงผลเป็นแถบสีที่ต่างกันชัดเจน
- 1.10 ชุดตรวจสามารถเก็บรักษาได้ง่าย คงสภาพการใช้งานเมื่อเก็บที่อุณหภูมิห้องจนถึงวันหมดอายุ
- 1.11 ชุดตรวจมีรายงานผลการศึกษาที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารภายในหรือนอกประเทศ หรือมีเอกสารประเมินคุณภาพชุดตรวจจากคณะแพทยศาสตร์สังกัดมหาวิทยาลัยภาครัฐ ว่าชุดตรวจให้ความไว (sensitivity) มากกว่าร้อยละ 80 และความจำเพาะ (specificity) มากกว่าร้อยละ 90
- 1.14 ชุดตรวจมีการใช้งานในหน่วยงานที่น่าเชื่อถือ ได้แก่
 - โรงพยาบาลที่เป็นโรงเรียนแพทย์ในประเทศไทย ไม่น้อยกว่า 3 แห่ง โดยแนบหลักฐานประกอบ
 - โรงพยาบาลสังกัดกระทรวงสาธารณสุขในประเทศไทย ไม่น้อยกว่า 3 แห่ง โดยแนบหลักฐานประกอบ
- 1.15 มีการทดสอบคุณภาพทางห้องปฏิบัติการ EQA หรือ Inter-lab comparison ภายในประเทศ หรือต่างประเทศปีละ 2 ครั้ง โดยไม่คิดค่าใช้จ่าย และมีจำนวนโรงเรียนแพทย์หรือโรงพยาบาลทั่วไปเข้าร่วมไม่น้อยกว่า 50 แห่ง

ลงชื่อ..........(ประธานกรรมการ)
(รศ.ดร.วีรวรรณ เล็กสกุลไชย)

ลงชื่อ..........(กรรมการ)
(นางสาวพรพรรณ โจรนแสง)

ลงชื่อ..........(กรรมการ)
(นายพงษ์วุฒิ สุวรรณรัตน์)

2. ชุดตรวจการติดเชื้อ Respiratory syncytial virus แบบรวดเร็ว จำนวน 1,000 การทดสอบ

มีรายละเอียดดังนี้

- 2.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูปชนิดใช้ครั้งเดียว สำหรับตรวจแอนติเจนของเชื้อไวรัส อาร์ เอส วี (Respiratory syncytial virus, RSV)
- 2.2 สามารถใช้ตรวจแอนติเจนของเชื้อไวรัสในสิ่งส่งตรวจประเภท nasopharyngeal swab และ nasal aspirate ได้
- 2.3 มีอุปกรณ์จำเป็นสำหรับการตรวจครบ พร้อมใช้งาน
- 2.4 มีสวอบปราศจากเชื้อ (sterile swab) สำหรับเก็บสิ่งส่งตรวจจากโพรงจมูก
- 2.5 แถบทดสอบ (strip) หรือตลับทดสอบ (cassette) แยกบรรจุในซอง [1 ซองต่อการตรวจ 1 ราย]
- 2.6 ใช้ monoclonal antibody ที่จำเพาะต่อแอนติเจนของเชื้อไวรัส อาร์ เอส วี
- 2.7 ชุดตรวจมีจุกกรองเมือก (specimen buffer filter) ออกจากสิ่งส่งตรวจมีความหนาไม่น้อยกว่า 3 ชั้น
- 2.8 สามารถอ่านผลได้ภายในระยะเวลาไม่เกิน 10 นาที นับจากหยดตัวอย่างลงบนแถบ/ตลับทดสอบ
- 2.9 มีแถบควบคุมคุณภาพ (control line) บนแถบ/ตลับทดสอบ ที่แสดงผลเป็นแถบสีชัดเจน
- 2.10 ชุดตรวจสามารถเก็บรักษาได้ง่าย คงสภาพการใช้งานเมื่อเก็บที่อุณหภูมิห้องจนถึงวันหมดอายุ
- 2.11 ชุดตรวจมีรายงานผลการศึกษาที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารภายในหรือนอกประเทศ หรือมีเอกสารประเมินคุณภาพชุดตรวจจากคณะแพทยศาสตร์สังกัดมหาวิทยาลัยภาครัฐว่าชุดตรวจให้ความไว (sensitivity) มากกว่าร้อยละ 80 และความจำเพาะ (specificity) มากกว่าร้อยละ 90
- 2.12 ชุดตรวจมีการใช้งานในหน่วยงานที่น่าเชื่อถือ ได้แก่
 - โรงพยาบาลที่เป็นโรงเรียนแพทย์ในประเทศไทย ไม่น้อยกว่า 3 แห่ง โดยแนบหลักฐานประกอบ
 - โรงพยาบาลสังกัดกระทรวงสาธารณสุขในประเทศไทย ไม่น้อยกว่า 3 แห่ง โดยแนบหลักฐานประกอบ
- 2.13 มีการทดสอบคุณภาพทางห้องปฏิบัติการ EQA หรือ Inter-lab comparison ภายในประเทศ หรือต่างประเทศปีละ 2 ครั้ง โดยไม่คิดค่าใช้จ่าย และมีจำนวนโรงเรียนแพทย์หรือโรงพยาบาลทั่วไปเข้าร่วม ไม่น้อยกว่า 50 แห่ง

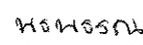
3. ชุดตรวจการติดเชื้อ Dengue NS1, IgG และ IgM แบบรวดเร็ว จำนวน 5,000 การทดสอบ

มีรายละเอียดดังนี้

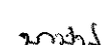
- 3.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูป สำหรับตรวจแอนติเจนของเชื้อไวรัสไข้เลือดออก (Dengue virus) ชนิด NS1 และตรวจแอนติบอดีต่อเชื้อไวรัสไข้เลือดออกชนิด IgG และ IgM
- 3.2 สามารถตรวจการติดเชื้อไวรัสไข้เลือดออกได้ทั้ง 4 serotypes ได้แก่ serotype 1, 2, 3 และ 4 ในน้ำเลือด (serum และ plasma) และในเลือดครบ (whole blood)
- 3.3 ใช้หลักการอิมมูโนฟลูออเรสเซนซ์ (immunofluorescence assay) และ Europium conjugate monoclonal antibody
- 3.4 เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้มาตรฐาน CE Mark (IVD) หรือมาตรฐานสากลทางการแพทย์
- 3.5 มีเครื่องอ่านผลและอุปกรณ์จำเป็นสำหรับการตรวจครบ พร้อมใช้งาน

ลงชื่อ..........(ประธานกรรมการ)

(รศ.ดร.วีรวัฒน์ เล็กสกุลไชย)

ลงชื่อ..........(กรรมการ)

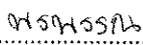
(นางสาวพรพรรณ โจนแสง)

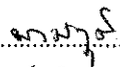
ลงชื่อ..........(กรรมการ)

(นายพงษ์วุฒิ สุวรรณรัตน์)

- 3.6 แถบ/ตลับตรวจแอนติเจน แยกจากแถบ/ตลับตรวจแอนติบอดี โดยการตรวจ IgG และ IgM อยู่บน แถบ/ตลับตรวจอันเดียวกันหรือตรวจได้พร้อมกัน
- 3.7 สามารถได้ผลการทดสอบในระยะเวลาไม่เกิน 20 นาที นับจากหยดตัวอย่างลงบนแถบ/ตลับทดสอบ
- 3.8 มีแถบควบคุมคุณภาพ (control line) บนแถบ/ตลับทดสอบ
- 3.9 มีแถบสีตรวจสอบคุณภาพ (check band) ที่มองเห็นได้ด้วยตาเปล่า เพื่อแสดงว่าแถบ/ตลับทดสอบมีคุณภาพดี พร้อมใช้งาน และมีใบรับรองคุณภาพแนบมากับชุดน้ำยาทุก lot (QC Lot)
- 3.10 ชุดตรวจสามารถเก็บรักษาได้ง่าย คงสภาพการใช้งานเมื่อเก็บที่อุณหภูมิห้องจนถึงวันหมดอายุ
- 3.11 ชุดตรวจมีรายงานผลการศึกษาที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารในหรือนอกประเทศ หรือมีเอกสารประเมินคุณภาพชุดตรวจจากคณะแพทยศาสตร์สังกัดมหาวิทยาลัยภาครัฐว่าชุดตรวจให้ความไว (sensitivity) ในการตรวจหาแอนติเจนของเชื้อไวรัสไข้เลือดออก ชนิด NS1 มากกว่าร้อยละ 90 และในการตรวจหาแอนติบอดีชนิด IgM และ IgG มากกว่าร้อยละ 70 และความจำเพาะ (specificity) ในการตรวจหาแอนติเจนของเชื้อไวรัสไข้เลือดออก ชนิด NS1 และในการตรวจหาแอนติบอดีชนิด IgM และ IgG มากกว่าร้อยละ 80
- 3.12 มีการทดสอบคุณภาพทางห้องปฏิบัติการ EQA หรือ Inter-lab comparison ภายในประเทศ หรือต่างประเทศปีละ 2 ครั้ง โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายจากโรงพยาบาล และมีจำนวนโรงเรียนแพทย์หรือโรงพยาบาลทั่วไปเข้าร่วมไม่น้อยกว่า 5 แห่ง
- 3.13 ผู้ขายต้องจัดหาเครื่องอ่านและรายงานผลการตรวจแอนติเจนของเชื้อไวรัสไข้เลือดออก ชนิด NS1 และแอนติบอดีชนิด IgM และ IgG โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายจากโรงพยาบาล โดยมีคุณลักษณะดังนี้
 - 3.13.1 มีหน้าจอแสดงการทำงานและผลการตรวจของเครื่อง
 - 3.13.2 เครื่องสามารถรายงานค่า cut-off Index (COI) ได้ เพื่อประโยชน์ในการวินิจฉัยและติดตามการรักษา
 - 3.13.3 เครื่องสามารถระบุชนิดการทดสอบและ lot น้ำยาจากการอ่าน barcode บนแถบ/ตลับทดสอบได้ เพื่อป้องกันความผิดพลาด
 - 3.13.4 เครื่องสามารถรายงานผลโดยการถ่ายภาพหรือรหัสผู้ป่วยที่ระบุไว้บนชุดทดสอบ เพื่อป้องกันความผิดพลาดและทวนสอบกลับได้
 - 3.13.5 เมื่อใช้ตรวจอย่างต่อเนื่อง เครื่องสามารถตรวจตัวอย่างได้ไม่น้อยกว่า 30 รายต่อชั่วโมง (แอนติเจนและแอนติบอดี) หรือ 60 การทดสอบต่อชั่วโมง
 - 3.13.6 เครื่องมีหน่วยความจำที่สามารถเรียกดูผลย้อนหลังได้อย่างน้อย 5,000 การทดสอบ
 - 3.13.7 มีชุดทดสอบ (calibration set) เพื่อทดสอบคุณภาพเครื่องก่อนการใช้งาน
 - 3.13.8 ผู้ขายต้องระบุช่องทางการรับแจ้งเหตุขัดข้อง ซึ่งจะต้องสามารถรับแจ้งเหตุได้ทุกวัน ตลอดเวลา 24 ชั่วโมง
 - 3.13.9 ผู้ขายต้องรับผิดชอบในเรื่องการบำรุงรักษาเครื่องให้อยู่ในสภาพพร้อมใช้งาน และค่าใช้จ่ายในการซ่อมเครื่องจนสามารถใช้งานได้ภายในเวลาไม่เกิน 24 ชั่วโมงนับจากที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆจากโรงพยาบาล และหากไม่สามารถซ่อมได้ภายใน 1 วัน ผู้ขายต้องนำเครื่องมาทดแทนในระหว่างซ่อม โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆจากโรงพยาบาล

ลงชื่อ..........(ประธานกรรมการ)
(รศ.ดร.วีรวัฒน์ เล็กสกุลไชย)

ลงชื่อ..........(กรรมการ)
(นางสาวพรพรรณ โรจนแสง)

ลงชื่อ..........(กรรมการ)
(นายพงษ์วุฒิ สุวรรณรัตน์)

- 3.13.10 ผู้ขายยินดีนำแลบน้ำยาแบบตรวจเร็ว (rapid test) ชนิดอ่านผลด้วยตาเปล่าของบริษัทที่ผู้ขายเป็นตัวแทนจำหน่ายมาให้โรงพยาบาลสำรองไว้ใช้กรณีเครื่องอ่านเสีย 30-50 ชุดโดยไม่คิดค่าใช้จ่าย และทำการหมุนเวียนชุดตรวจสำรองนี้ให้มีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า 3 เดือน และในระหว่างซ่อมเครื่อง หรือกรณีการซ่อมเครื่องระยะยาวที่ผู้ขายไม่สามารถหาเครื่องมาให้โรงพยาบาลสำรองใช้ได้ ผู้ขายต้องนำแลบน้ำยาแบบตรวจเร็ว (rapid test) ชนิดอ่านผลด้วยตาเปล่าของบริษัทที่ผู้ขายเป็นตัวแทนจำหน่ายมาให้โรงพยาบาลใช้ในงานบริการอย่างเพียงพอ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆจากโรงพยาบาล
- 3.14 ผู้ขายต้องติดตั้งเครื่องตรวจวิเคราะห์และเชื่อมต่อกับระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการของโรงพยาบาล (LIS) และรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการเชื่อมต่อเครื่องตรวจวิเคราะห์ทั้งหมดที่นำมาติดตั้งกับระบบ LIS ของห้องปฏิบัติการ รวมถึงค่าบำรุงรักษาระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ (LIS) ของโรงพยาบาล ตลอดระยะเวลาการติดตั้ง โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆจากโรงพยาบาล
- 3.15 ผู้ขายต้องจัดทำคู่มือการใช้เครื่องตรวจวิเคราะห์เป็นภาษาไทย 1 ชุดและคู่มือประจำเครื่องตรวจวิเคราะห์ฉบับภาษาอังกฤษอีก 1 ชุด มอบให้แก่โรงพยาบาล
- 3.16 ผู้ขายต้องฝึกอบรมการใช้เครื่องและการบำรุงรักษาประจำวันแก่เจ้าหน้าที่ของโรงพยาบาลในการติดตั้งเครื่องครั้งแรก และเมื่อโรงพยาบาลแจ้งความจำนงให้เข้ามาฝึกอบรม และให้คำปรึกษาในการใช้งานเครื่องตรวจวิเคราะห์ โดยไม่คิดค่าใช้จ่าย
- 3.17 ผู้ขายต้องมีหลักฐานแสดงคุณสมบัติเครื่องมือตาม พรบ. เครื่องมือแพทย์ ฉบับล่าสุด
- 3.18 ผู้ขายต้องเพิ่มเครื่องมือหรือเปลี่ยนเครื่องมือที่มีศักยภาพสูงขึ้นให้กับโรงพยาบาลในกรณีที่โรงพยาบาลมีปริมาณงานเพิ่มมากขึ้นหรือไม่เพียงพอกับการใช้งาน โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ
- 3.19 มีระบบติดตั้งใช้งานจริงในโรงพยาบาล/ศูนย์การแพทย์ที่เป็นโรงเรียนแพทย์ในประเทศไทย ไม่น้อยกว่า 3 แห่ง
- 3.20 ผู้ขายต้องเสนอราคาเบ็ดเสร็จครอบคลุมคุณสมบัติทุกข้อ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายเพิ่มเติมอีกตลอดระยะเวลาสัญญา
- 3.21 กรณีผู้ขายไม่ดำเนินงานหรือส่งมอบรายการที่ระบุข้างต้นให้ครบถ้วน หรือดำเนินการ/ส่งมอบล่าช้าส่งผลให้โรงพยาบาลสูญเสียเวลา กำลังคน หรือค่าใช้จ่าย ผู้ขายยินดีจ่ายค่าปรับเป็นรายวันในอัตรา 0.02% ของราคาพัสดุที่ยังไม่ได้ส่งมอบ แต่ต้องไม่ต่ำกว่า 100 บาท

4. ขุดตรวจการติดเชื้อ Cryptococcus แบบรวดเร็ว จำนวน 50 การทดสอบ

มีรายละเอียดดังนี้

- 4.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูปชนิดใช้ครั้งเดียว สำหรับตรวจแอนติเจนของเชื้อรา *Cryptococcus neoformans* และ *Cryptococcus gattii* ในน้ำเลือด (serum และ plasma) และน้ำไขสันหลัง (CSF)
- 4.2 มีอุปกรณ์จำเป็นสำหรับการตรวจครบ พร้อมใช้งาน
- 4.3 ใช้ gold conjugated สำหรับการเกิดแถบสีของผลการตรวจ
- 4.4 สามารถอ่านผลได้ภายในระยะเวลาไม่เกิน 15 นาที นับจากหยดตัวอย่างลงบนแถบ/ตลับทดสอบ

ลงชื่อ..... (ประธานกรรมการ)

(รศ.ดร.วีรวรรณ เล็กสกุลไชย)

ลงชื่อ..... (กรรมการ)

(นางสาวพรพรรณ โรจนแสง)

ลงชื่อ..... (กรรมการ)

(นายพงษ์วุฒิ สุวรรณรัตน์)

- 4.5 มีแถบควบคุมคุณภาพ (control line) บนแถบ/ตลับทดสอบที่แสดงผลเป็นแถบสีชัดเจน
- 4.6 ชุดตรวจสามารถเก็บรักษาได้ง่าย คงสภาพการใช้งานเมื่อเก็บที่อุณหภูมิห้องจนถึงวันหมดอายุ
- 4.7 ชุดตรวจมีรายงานผลการศึกษาที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารภายในหรือนอกประเทศว่า ชุดตรวจให้ความไว (sensitivity) มากกว่าร้อยละ 80 และความจำเพาะ (specificity) มากกว่าร้อยละ 90
- 4.8 เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรองคุณภาพตามมาตรฐานสากลทางการแพทย์
- 4.9 ชุดตรวจมีการใช้งานในโรงพยาบาลที่เป็นโรงเรียนแพทย์ หรือโรงพยาบาลทั่วไปไม่น้อยกว่า 10 แห่ง โดยแนบหลักฐานประกอบ
- 4.10 มีการทดสอบคุณภาพทางห้องปฏิบัติการ EQA หรือ Inter-lab comparison ภายในประเทศ หรือต่างประเทศปีละ 2 ครั้ง โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายจากโรงพยาบาล และมีจำนวนโรงเรียนแพทย์หรือโรงพยาบาลทั่วไปเข้าร่วมไม่น้อยกว่า 10 แห่ง

เงื่อนไขเฉพาะ (รายการที่1-4)

1. การรับประกันคุณภาพของชุดตรวจ
 - 1.1 ชุดตรวจต้องมีอายุการใช้งาน ณ วันส่งมอบ ไม่น้อยกว่า 1 ปี หากผู้ขายส่งชุดตรวจที่มีอายุการใช้งานเหลือน้อยกว่า 1 ปี และโรงพยาบาลไม่สามารถใช้งานได้ทัน ผู้ขายต้องยอมเปลี่ยนชุดตรวจ lot ใหม่ให้โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายจากโรงพยาบาล
 - 1.2 ผู้ขายต้องรับประกันคุณภาพน้ำยา กรณีที่น้ำยาไม่มีคุณภาพ หรือมีการเสื่อมสภาพก่อนวันหมดอายุ ผู้ขายต้องนำชุดตรวจ lot ใหม่มาเปลี่ยนให้โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายจากโรงพยาบาล
2. ผู้ขายต้องจัดส่ง Positive control ให้ทุกครั้งที่มีการเปลี่ยนล็อตน้ำยา โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายจากโรงพยาบาล
3. โรงพยาบาลขอสงวนสิทธิ์ที่จะพิจารณาไม่ซื้อชุดตรวจตามจำนวนที่กำหนดไว้
4. หากโรงพยาบาลมีการซื้อชุดตรวจเพิ่มเติมนอกเหนือวงเงินงบประมาณที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ในครั้งนั้น ผู้ขายต้องยืนยันราคาเดิม
5. การจัดส่งชุดตรวจโดยการทำสัญญาจะซื้อจะขายแบบราคาคงที่ไม่จำกัดปริมาณ จะซื้อเป็นคราวๆ ไปภายใน 1 ปี และส่งของภายใน 7 วันทำการวันที่โรงพยาบาลส่งใบสั่งซื้อไปให้ผู้ขาย
6. ผู้ขายจะถูกประเมินคุณภาพการดำเนินการอย่างน้อยปีละ 2 ครั้ง หากไม่ผ่านการประเมิน โรงพยาบาลมีสิทธิ์ยกเลิกสัญญา โดยผู้ขายไม่สามารถเรียกร้องค่าเสียหายใดๆจากโรงพยาบาล
7. ผู้ขายยินดีให้โรงพยาบาลยกเลิกสัญญาได้ตลอดเวลา หากชุดตรวจรวมทั้งการให้บริการของผู้ขายไม่เป็นไปตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ และเมื่อบอกเลิกสัญญาแล้ว โรงพยาบาลมีสิทธิ์เรียกร้องค่าเสียหายจากผู้ขายได้
8. หากสำนักงานตรวจเงินแผ่นดินตรวจสอบพบว่าราคาของชุดตรวจที่ขายให้กับโรงพยาบาลศูนย์การแพทย์สมเด็จพระเทพรัตนราชสุดาฯ สยามบรมราชกุมารี สูงเกินกว่าเหตุ ผู้ขายต้องรับผิดชอบความเสียหายที่เกิดขึ้นและคืนเงินส่วนที่สูงเกินกว่าเหตุให้กับโรงพยาบาลโดยไม่มีข้อแม้ใดๆ

.....
ลงชื่อ.....(ประธานกรรมการ)

(รศ.ดร.วีรวรรณ เล็กสกุลไชย)

ลงชื่อ.....(กรรมการ)

(นางสาวพรพรรณ โรจนแสง)

ลงชื่อ.....(กรรมการ)

(นายพงษ์วุฒิ สุวรรณรัตน์)