

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
วัสดุวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวน 2 รายการ
ตำบลบางตลาด อําเภอปากเกร็ด จังหวัดนนทบุรี
ศูนย์การแพทย์ปัญญาنانทวิกชุ ชลประทาน

1. ความต้องการ

- 1.1 แผ่นการ์ดเจลสำหรับทดสอบการเข้ากันได้ของเลือด จำนวน 38,000 การทดสอบ
1.2 แผ่นการ์ดเจลสำหรับทดสอบแอนติบอดีที่ถูก Sensitized จำนวน 150 การทดสอบ
อยู่บนผิวของเม็ดเลือดแดง

2. วัตถุประสงค์การใช้งาน

- 2.1 ใช้สำหรับทดสอบทางธนาคารเลือดเพื่อเตรียมเลือดให้ผู้ป่วย
2.2 ใช้สำหรับทดสอบทางธนาคารเลือดเพื่อทดสอบแอนติบอดีที่ถูก Sensitized บนผิวเม็ดเลือด
แดง

3. คุณลักษณะทั่วไป

3.1 แผ่นการ์ดเจลสำหรับทดสอบการเข้ากันได้ของเลือด

- 3.1.1 แผ่นการ์ดเจลสำหรับทำการทดสอบทางธนาคารเลือดทั้ง Direct and Indirect Coombs test สำหรับการทำ Antibody Screening and Antibody Identification ในเลือดผู้บริจาคและผู้ป่วย การทดสอบการเข้ากันได้ของเลือด (Cross-matching test)

3.1.2 แผ่นการ์ดเจลทดสอบติดสลากรบออกนิດการทดสอบวันหมดอายุอย่างชัดเจน

3.1.3 เก็บรักษาที่อุณหภูมิ 2-25 องศาเซลเซียส โดยมีคุณสมบัติคงตัว จนถึงวันหมดอายุ

3.2 แผ่นการ์ดเจลสำหรับทดสอบแอนติบอดีที่ถูก Sensitized อยู่บนผิวของเม็ดเลือดแดง (in vivo)

3.2.1 แผ่นการ์ดน้ำยาเจลสำหรับทำการทดสอบทางธนาคารเลือดสำหรับทดสอบแอนติบอดีที่ถูก Sensitized อยู่บนผิวของเม็ดเลือดแดง (in vivo)

3.2.2 เป็นแผ่นการ์ดบรรจุด้วย Polymerised dextran Gel particle ในสารละลายบัฟเฟอร์ ผสมกับน้ำยาต่างๆ สำหรับตรวจแอนติบอดีที่ถูก Sensitized อยู่บนผิวของเม็ดเลือดแดง (in vivo)

3.2.3 แผ่นการ์ดเจลทดสอบติดสลากรบออกนิດการทดสอบวันหมดอายุอย่างชัดเจน

3.2.4 เก็บที่อุณหภูมิ 2-8 องศาเซลเซียส โดยมีคุณสมบัติคงตัว จนถึงวันหมดอายุ

นายแพทย์สมดี รัตนาวิบูลย์

นายประเสริฐ ห้องเมือง

น.ส.ณัฏฐินันท์ คงวนศุภเจริญ

4. คุณลักษณะเฉพาะ

4.1 แผ่นการดเจลสำหรับทดสอบการเข้ากันได้ของเม็ดเลือด

4.1.1 เป็นแผ่นการดใช้สำหรับตรวจหาปฏิกิริยาการจับกลุ่มและการแตกตัวของเม็ดเลือด
แดงซึ่งเกิดจากแอนติบอดีและแอนติเจนที่จำเพาะ

4.1.2 ใน microtube บรรจุสารละลายบัฟเฟอร์ ผสมกับ Polyspecific anti-human
globulin (Polyclonal Anti-IgG and monoclonal Anti-C3d) ซึ่งสามารถอ่าน
ปฏิกิริยา agglutination และ hemolysis ได้

4.2 แผ่นการดเจลสำหรับทดสอบแอนติบอดีที่ถูก Sensitized อยู่บนผิวของเม็ดเลือดแดง (in vivo)

4.2.1 ใช้หลักการ Gel technique โดยการทดสอบประกอบด้วย

4.2.1.1 Diluent สำหรับเตรียมเบอร์เซ็นต์เม็ดเลือดแดงเพื่อนำมาใช้ทดสอบ
4.2.1.2 แผ่นการดเจลมีช่องการทดสอบ Control microtube (Ctl.)

4.2.2 สามารถตรวจแอนติบอดีที่ถูก Sensitized อยู่บนผิวของเม็ดเลือดแดง (in vivo) โดย
มี microtube ที่บรรจุด้วย Gel particle ในสารละลายที่มีส่วนผสมของน้ำยา
ต่างๆ ดังต่อไปนี้

4.2.2.1 microtubes ที่บรรจุ AHG : Coombs, buffered low ionic strength
solution (LISS) with polyspecific anti-human globulin. Mixture of
rabbit polyclonal anti-IgG and monoclonal anti-C3d antibodies

4.2.2.2 microtubes ที่บรรจุ anti-IgG: rabbit polyclonal anti-IgG in
buffered low ionic strength solution (LISS)

4.2.2.3 microtubes ที่บรรจุ Anti-C3d : monoclonal anti-C3d

4.2.2.4 microtube ที่บรรจุ Ctl. : buffered solution without antibodies
(control microtubes)

4.2.2.5 microtubes ที่บรรจุด้วย AHG, anti-IgG ,Anti-C3d และ Ctl.(control)
อยู่ในแผ่นการดเจลเดียวกัน

5. เครื่องใช้เฉพาะ

5.1 ผู้ขายจะจัดหาชุดเครื่องมือตรวจความเข้ากันได้ของเม็ดเลือดระบบ Manual ดังนี้

5.1.1 เครื่องอุ่นแผ่นทดสอบไม่น้อยกว่า 2 เครื่อง

5.1.2 เครื่องปั่นแผ่นทดสอบที่จำเพาะกับแผ่นทดสอบไม่น้อยกว่า 2 เครื่อง

5.1.3 Dispenser อย่างน้อย 4 ชุด

5.1.4 Automatic pipette ขนาด 5 ul จำนวน 4 ชุด

5.1.5 Automatic pipette ขนาด 25 ul จำนวน 4 ชุด

5.1.6 Automatic pipette ขนาด 50 ul จำนวน 4 ชุด

5.1.7 Automatic pipette ทุกขนาดที่ใช้ และ Dispenser ต้องผ่านการสอบเทียบ
และมีใบรับรองจากสถาบันที่ผ่านการรับรองมาตรฐาน ISO 17025 อย่างน้อยปี
ละ 2 ครั้ง

นายแพทย์สมดี รัตนภิญูลย์

นายประเสริฐ ห้องเม่ง

น.ส.ณัฐรัตน์ คงธนศุภเจริญ

- 5.2 ผู้ขายเป็นตัวแทนจำหน่ายจากบริษัทผู้ผลิต
- 5.3 เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรองมาตรฐาน ISO 13485
- 5.4 น้ำยาที่ส่งมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า 6 เดือน นับจากวันส่งมอบ
- 5.5 ผู้ขายต้องส่งมอบน้ำยา Diluent ให้เพียงพอ กับแฟ้มการ์ดเจลตลอดสัญญา
- 5.6 ชุดน้ำยาแผ่นเจลทดสอบและอุปกรณ์สามารถใช้งานร่วมกับเครื่องมืออัตโนมัติ และ กึ่งอัตโนมัติได้
- 5.7 ผู้ขายต้องจัดหาอุปกรณ์ในการทำงานโดยไม่คิดมูลค่าตลอดระยะเวลาใช้น้ำยา ได้แก่ เครื่องพิมพ์ผล พร้อมหมึกพิมพ์ไม่น้อยกว่า 12 ตลับ(ส่งมอบทั้งหมดในวดีแรก)
- 5.8 ผู้ขายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการดูแลระบบ LIS ตลอดระยะเวลาที่กำหนดไว้ในสัญญา
- 5.9 สนับสนุนค่าใช้จ่ายในการประเมินคุณภาพโดยองค์กรภายนอก (EQA/PT) คือโปรแกรม RIQAS หรือโปรแกรม EQAS
- 5.10 การส่งมอบน้ำยาจะต้องส่งมอบเป็นงวดๆ ตามความต้องการของศูนย์การแพทย์ฯ โดยจะออกใบสั่งซื้อให้ผู้ขายเป็นงวดๆ ส่งมอบภายใน 15 วันทำการ หลังจากได้รับใบสั่งซื้อ
- 5.11 ผู้ขายต้องจัดหาคู่มือการใช้งานและการบำรุงรักษาเครื่องมือ ทั้งฉบับภาษาไทย และ ภาษาอังกฤษอย่างละ 1 ฉบับ
- 5.12 บริษัทผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาได้ตลอดเวลาหากผลิตภัณฑ์รวมทั้งการบริการไม่เป็นไปตามข้อกำหนด และเมื่อยกเลิกสัญญาแล้วผู้ซื้อมีสิทธิเรียกร้องค่าเสียหายจากบริษัทได้

นายแพทย์สมดี รัตนาวิบูลย์

นายประเสริฐ ห้องเมือง

น.ส.ณัฐชนันท์ คงธนศุภเจริญ