

รายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ  
วัสดุวิทยาศาสตร์  
จำนวน 5 รายการ

**รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ วัสดุวิทยาศาสตร์ จำนวน 5 รายการ มีรายละเอียดดังนี้**

1. ชุดตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียสของเซลล์ (ANA) แบบ 10 หลุม/แผ่น	จำนวน 100 การทดสอบ
2. ชุดตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียสของเซลล์ (ANA) แบบ 5 หลุม/แผ่น	จำนวน 100 การทดสอบ
3. ชุดตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียส (ANA) ชนิดไอลิจี แบบจำเพาะต่อ 16 ส่วนประกอบของนิวเคลียส	จำนวน 400 การทดสอบ
4. ชุดตรวจแอนติบอดีต่อสารก่อภูมิแพ้ชนิดไอลิจี	จำนวน 16 การทดสอบ
5. ชุดตรวจแอนติบอดีชนิดไอลิจี ในภาวะ autoimmune Inflammatory myopathies	จำนวน 16 การทดสอบ

**1. คุณสมบัติทั่วไป**

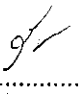
ชุดน้ำยาสำเร็จรูปที่ใช้สำหรับตรวจวินิจฉัยภาวะแพ้ภูมิโนร์ (autoimmune disease) มีรายละเอียดดังนี้

**1.1 ชุดตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียสของเซลล์ (ANA) แบบ 10 หลุม/แผ่น จำนวน 100 การทดสอบ  
มีรายละเอียดดังนี้**

- 1.1.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูป ประกอบด้วยน้ำยาและอุปกรณ์ในการตรวจวิเคราะห์ พร้อมใช้งาน
- 1.1.2 ใช้หลักการ immunofluorescence
- 1.1.3 ชุดตรวจมีความจำเพาะสูงสำหรับการตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียสของเซลล์ (antinuclear antibody, ANA) ในน้ำเลือด (serum/plasma)
- 1.1.4 แผ่นตรวจ 1 แผ่นต้องมีหลุมทดสอบตัวอย่างน้ำเลือดได้ 10 ตัวอย่าง
- 1.1.5 ทุกหลุมของแผ่นตรวจต้องเคลือบด้วยแอนติเจนชนิด primate liver cell และ HEp-20-10 หรือดีกว่า
- 1.1.6 สามารถ incubate ได้ที่อุณหภูมิห้อง ในภาชนะตรวจวิเคราะห์ โดยไม่ต้องใส่ใน humidity chamber
- 1.1.7 ระยะเวลาในการตรวจวิเคราะห์ที่อุณหภูมิห้องต้องแต่หยดน้ำเลือดลงในหลุมตรวจจนถึงอ่านผลให้เวลาไม่เกิน 2 ชั่วโมง
- 1.1.8 ผู้ขายต้องส่ง positive และ negative control ให้เพียงพอแก่การใช้งาน โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ

**1.2 ชุดตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียสของเซลล์ (ANA) แบบ 5 หลุม/แผ่น จำนวน 100 การทดสอบ  
มีรายละเอียดดังนี้**

- 1.2.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูป ประกอบด้วยน้ำยาและอุปกรณ์ในการตรวจวิเคราะห์ พร้อมใช้งาน

ลงชื่อ.....  .....(ประธานกรรมการ)

(ศ.ดร.วีรวรรณ เล็กสกุลไชย)

ลงชื่อ..... พน.พญ.พรพรรณ ใจดี.....(กรรมการ)  
(พนพญ.พรพรรณ ใจดี)

ลงชื่อ..... พน.พญ.นิษฐา กานต์ ใจดี.....(กรรมการ)  
(พนพญ.นิษฐา กานต์ ใจดี)

- 1.2.2 ใช้หลักการ immunofluorescence
- 1.2.3 ชุดตรวจมีความจำเพาะสูงสำหรับการตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียสของเซลล์ (antinuclear antibody, ANA) ในน้ำเลือด (serum/plasma)
- 1.2.4 แผ่นตรวจ 1 แผ่นต้องมีหلامหยดตัวอย่างน้ำเลือดได้ 5 ตัวอย่าง
- 1.2.5 ทุกหلامของแผ่นตรวจต้องเคลือบด้วยแอนติเจนชนิด primate liver cell และ HEp-20-10 หรือตีก่าว
- 1.2.6 สามารถ incubate ได้ที่อุณหภูมิห้อง ในถุงตรวจนิวเคลียส โดยไม่ต้องใส่ใน humidity chamber
- 1.2.7 ระยะเวลาในการตรวจวินิจฉัยที่อุณหภูมิห้องตั้งแต่หยดน้ำเลือดลงในหلامตรวจจนถึงอ่านผลใช้เวลาไม่เกิน 2 ชั่วโมง
- 1.2.8 ผู้ขายต้องส่ง positive และ negative control ให้เพียงพอแก่การใช้งาน โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ
- 1.3 ชุดตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียส (ANA) ชนิดไอจีจี แบบจำเพาะต่อ 16 ส่วนประกอบของนิวเคลียส จำนวน 400 การทดสอบ มีรายละเอียดดังนี้
- 1.3.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูป ประกอบด้วยน้ำยาและอุปกรณ์ในการตรวจวินิจฉัยที่พร้อมใช้งาน
- 1.3.2 ใช้หลักการ line immunoblot
- 1.3.3 ชุดตรวจมีความจำเพาะสูงสำหรับการตรวจแอนติบอดีต่อนิวเคลียสของเซลล์ (antinuclear antibody, ANA) ชนิด immunoglobulin g (IgG) ไอจีจี ในน้ำเลือด (serum/plasma)
- 1.3.4 แผ่นทดสอบหนึ่งแผ่น (strip) มีแถบควบคุมคุณภาพ (control band) 1 แถบ และแผ่นทดสอบ 16 แถบ สำหรับตรวจแอนติบอดีที่จำเพาะต่อ 16 ส่วนประกอบของนิวเคลียสได้แก่ nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, PM-Scl, Jo-1, CENP B, PCNA, dsDNA, Nucleosomes, Histones, Ribosomal P-Protein, AMA M2, และ DFS70 ได้พร้อมกัน
- 1.3.5 สามารถ incubate ได้ที่อุณหภูมิห้อง
- 1.3.6 ระยะเวลาในการตรวจวินิจฉัยที่อุณหภูมิห้องตั้งแต่หยดน้ำเลือดลงในหلامสำหรับทดสอบ ลงไปทำปฏิกริยา จนถึงอ่านผลใช้เวลาไม่เกิน 2 ชั่วโมง
- 1.3.7 สามารถตรวจเชิงปริมาณ (semi-quantitative) ได้ เมื่ออ่านผลผ่านเครื่อง scanner และใช้โปรแกรมในการวินิจฉัยผล
- 1.3.8 ผู้ขายต้องติดตั้งและซ่อมบำรุงเครื่อง scanner และโปรแกรมในการวินิจฉัยผลเพื่อการตรวจเชิงปริมาณให้ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ
- 1.3.9 ผู้ขายต้องส่ง positive และ negative control ให้เพียงพอแก่การใช้งาน โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ
- 1.4 ชุดตรวจแอนติบอดีต่อสารก่อภูมิแพ้ ชนิดไอจีจี จำนวน 16 การทดสอบ มีรายละเอียดดังนี้
- 1.4.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูป ประกอบด้วยน้ำยาและอุปกรณ์ในการตรวจวินิจฉัยที่พร้อมใช้งาน
- 1.4.2 ใช้หลักการ line immunoblot

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

ลงชื่อ..... พว.๗๔๓๗๙ .....(กรรมการ)      ลงชื่อ..... น.ส.พญ. ....(กรรมการ)  
(พนพญ.พรพรรณ ใจกลาง)      (พนพญ.นิษฐาภรณ์ โภชนา)

- 1.4.3 ชุดตรวจมีความจำเพาะสูงสำหรับการตรวจแอนติบอดี ชนิด immunoglobulin E (IgE) ไอจีวีต่อสารก่อภัยมิแพ้ที่พบบ่อยในคนไทย เช่น ไรฝุ่น, แมลงสาบ, เชื้อรา, ไข่, นม, ถั่ว, ถั่ง, ปู เป็นต้น ในน้ำเลือด (serum/plasma)
- 1.4.4 แผ่นทดสอบหนึ่งแผ่น (strip) มีแถบควบคุมคุณภาพ (control band) 1 แถบ และแถบทดสอบที่จำเพาะต่อสารก่อภัยมิแพ้อย่างน้อย 36 ชนิด/แถบ สามารถใช้ตรวจหาสารก่อภัยมิแพ้ได้พร้อมกัน 36 ชนิด หรือมากกว่า
- 1.4.5 สามารถ incubate ได้ที่อุณหภูมิห้อง
- 1.4.6 ระยะเวลาในการตรวจวิเคราะห์ที่อุณหภูมิห้องต้องตั้งแต่หยดน้ำเลือดลงในหลุมสำหรับทดสอบจนถึงอ่านผล ใช้เวลาไม่เกิน 3 ชั่วโมง
- 1.4.7 สามารถตรวจเชิงกึ่งปริมาณ (semi-quantitative) ได้ เมื่ออ่านผลผ่านเครื่อง scanner และใช้โปรแกรมในการวิเคราะห์ผล
- 1.4.8 ผู้ขายต้องติดตั้งและซ่อมบำรุงเครื่อง scanner และโปรแกรมในการวิเคราะห์ผลเพื่อการตรวจเชิงกึ่งปริมาณให้ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ
- 1.4.9 ผู้ขายต้องส่ง positive และ negative control ให้เพียงพอแก่การใช้งาน โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ

1.5 ชุดตรวจแอนติบอดีชนิดไอจีวี ในภาวะ autoimmune Inflammatory Myopathies จำนวน 16 การทดสอบ มีรายละเอียดดังนี้

- 1.5.1 เป็นชุดตรวจสำเร็จรูป ประกอบด้วยน้ำยาและอุปกรณ์ในการตรวจวิเคราะห์ พร้อมใช้งาน
- 1.5.2 ใช้หลักการ line immunoblot
- 1.5.3 ชุดตรวจมีความจำเพาะสูงสำหรับการตรวจแอนติบอดี ชนิด immunoglobulin G (IgG) ไอจีวีต่อแอนติเจนในภาวะ autoimmune Inflammatory Myopathies ในน้ำเลือด (serum/plasma)
- 1.5.4 แผ่นทดสอบหนึ่งแผ่น (strip) มีแถบควบคุมคุณภาพ (control band) 1 แถบ และแถบทดสอบที่จำเพาะต่อแอนติเจนในภาวะ autoimmune Inflammatory Myopathies อย่างน้อย 18 ชนิด/แถบ ได้แก่ Mi-2 $\alpha$ , Mi-2 $\beta$ , TIF1 $\alpha$ , MDA5, NXP2, SAE1, Ku, PM-Scl100, PM-Scl75, Jo-1, SRP, PL-7, PL-12, EJ, OJ, Ro-52, cN1A และ HMGCR ได้พร้อมกัน
- 1.5.5 สามารถ incubate ได้ที่อุณหภูมิห้อง
- 1.5.6 ระยะเวลาในการตรวจวิเคราะห์ที่อุณหภูมิห้องต้องตั้งแต่หยดน้ำเลือดลงในหลุมสำหรับทดสอบจนถึงอ่านผล ใช้เวลาไม่เกิน 2 ชั่วโมง
- 1.5.7 สามารถตรวจเชิงกึ่งปริมาณ (semi-quantitative) ได้ เมื่ออ่านผลผ่านเครื่อง scanner และใช้โปรแกรมในการวิเคราะห์ผล
- 1.5.8 ผู้ขายต้องติดตั้งและซ่อมบำรุงเครื่อง scanner และโปรแกรมในการวิเคราะห์ผลเพื่อการตรวจเชิงกึ่งปริมาณให้ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ
- 1.5.9 ผู้ขายต้องส่ง positive และ negative control ให้เพียงพอแก่การใช้งาน โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ

ลงชื่อ.....  .....(ประธานกรรมการ)

(ศ.ดร.วีรวรรณ เล็กสกุลไชย)

ลงชื่อ..... พว.นภ.ก. ....(กรรมการ)  
(ทนายพญ.พรพรรณ ใจกลางแสง)

ลงชื่อ..... พว.นภ.ก. ....(กรรมการ)  
(ทนายพญ.นิษฐาภรณ์ ใจกลางแสง)

## เงื่อนไขเฉพาะ

### 1. การรับประกันคุณภาพของชุดตรวจ

- 1.1 ชุดตรวจต้องมีอายุการใช้งานเมื่อส่งถึงห้องปฏิบัติการไม่น้อยกว่า 1 ปี หากผู้ขายส่งชุดตรวจที่มีอายุการใช้งานน้อยกว่า 1 ปี และโรงพยาบาลไม่สามารถใช้งานได้ทัน ผู้ขายต้องยอมเปลี่ยนชุดตรวจ lot ใหม่ให้โดยไม่คิดมูลค่าใดๆ
- 1.2 ผู้ขายต้องรับประกันคุณภาพน้ำยา กรณีที่น้ำยาไม่มีคุณภาพ หรือมีการเสื่อมสภาพก่อนวันหมดอายุ ผู้ขายต้องนำชุดตรวจ lot ใหม่มาเปลี่ยนให้โดยไม่คิดมูลค่า
2. ผู้ขายต้องจัดให้มีการทำ EQA เพื่อควบคุมคุณภาพ หรือ Inter-laboratory comparison เพื่อประเมินผลการตรวจวิเคราะห์ระหว่างผู้ใช้ชุดการทดสอบดังกล่าว ปั๊ล 2 ครั้ง โดยไม่คิดมูลค่า
3. โรงพยาบาลขอสงวนสิทธิ์ที่จะพิจารณาไม่ซื้อชุดตรวจทุกรายการหรือตามจำนวนที่กำหนดไว้
4. หากโรงพยาบาลมีการซื้อชุดตรวจเพิ่มเติมนอกเหนือวงเงินงบประมาณที่ประภาดรากอเล็กทรอนิกส์ในครั้งนี้ ผู้ขายต้องยืนยันราคามาเดิม
5. การจัดส่งชุดตรวจโดยการทำสัญญาจะซื้อขายแบบราคาคงที่ไม่จำกัดปริมาณ จะซื้อเป็นคราว ๆ ไป ภายใน 1 ปี และส่งของภายใน 7 วันทำการหลังจากโรงพยาบาลส่งใบสั่งซึ่งนำไปให้ผู้ขาย
6. ผู้ขายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการ Validate ตามกระบวนการของระบบคุณภาพ
7. ผู้ขายต้องจัดอบรมแนวทางการใช้งาน การอ่านผล การแก้ไขปัญหาเบื้องต้นแก่เจ้าหน้าที่ผู้รับผิดชอบ และผู้ที่สนใจ อย่างน้อยปั๊ล 1 ครั้ง
8. ผู้ขายต้องจัดหาคู่มือการตรวจวิเคราะห์ เครื่องมือ และคู่มือการใช้งานทั้งภาษาอังกฤษและภาษาไทย โดยไม่คิดมูลค่า
9. ผู้ขายจะถูกประเมินคุณภาพจากผู้ใช้งานอย่างน้อยปั๊ล 2 ครั้ง หากไม่ผ่านการประเมิน โรงพยาบาลมีสิทธิยกเลิกสัญญา โดยผู้ขายไม่สามารถเรียกร้องค่าเสียหายได้ ๆ จากโรงพยาบาล
10. ผู้ขายยินดีให้โรงพยาบาลยกเลิกสัญญาได้ตลอดเวลา หากชุดตรวจ รวมทั้งการบริการไม่เป็นไปตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ และเมื่อบอกเลิกสัญญาแล้ว โรงพยาบาลมีสิทธิเรียกร้องค่าเสียหายจากผู้ขายได้
11. หากสำนักงานตรวจเงินแผ่นดินตรวจสอบพบว่าราคาของน้ำยาที่ขายให้กับโรงพยาบาลสูงยังคงแพทยอดรวมเดือนต่อเดือน พระเพรตตันราชสุдаฯ สยามบรมราชกุمارี สูงเกินกว่าเหตุ ผู้ขายต้องรับผิดชอบความเสียหายที่เกิดขึ้น และคืนเงินส่วนที่สูงเกินกว่าเหตุให้กับโรงพยาบาลโดยไม่มีข้อแม้ใด ๆ

ลงชื่อ.....*glc*.....(ประธานกรรมการ)

(ศ.ดร.วีรวรรณ เล็กสกุลไชย)

ลงชื่อ.....*น.ส.นรธ. ก.*.....(กรรมการ)  
(ทนายพรพรรณ ใจกลาง)

ลงชื่อ.....*น.ส.นรธ. ก.*.....(กรรมการ)  
(ทนายนิษฐุกานต์ ใจกลาง)