

รายละเอียดคุณลักษณะของชุดน้ำยาตรวจวิเคราะห์ความสมบูรณ์ของเม็ดเลือด

(Complete Blood Count : CBC + Diff + NRBC)

โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

๑. วัตถุประสงค์การใช้งาน

เพื่อใช้ตรวจนับวิเคราะห์ความสมบูรณ์ของเม็ดเลือด (CBC) ซึ่งใช้แยกชนิดของเม็ดเลือดแดง เม็ดเลือดขาว และเกร็ดเลือด โดยใช้งานร่วมกับเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางโลหิตวิทยานิด ๕ - Part differential cell count และเครื่องไส้สไลด์และย้อมสีสเมียร์เลือดอัตโนมัติ (Slide maker and stainer)

๒. ความต้องการ

ชุดน้ำยาตรวจวิเคราะห์ความสมบูรณ์ของเม็ดเลือด จำนวน ๑๖๐,๐๐๐ tests

๓. คุณลักษณะทั่วไป

๓.๑ ใช้สำหรับตรวจวิเคราะห์นับเม็ดเลือดชนิดสมบูรณ์

๓.๒ มีอายุการใช้งานในเครื่องไม่น้อยกว่า ๓๐ วัน

๓.๓ เป็นชุดน้ำยาที่ใช้เพื่อนับเม็ดเลือดแดง, เม็ดเลือดขาว, เกร็ดเลือด, NRBC รวมทั้งน้ำยาอื่นๆ ที่ใช้เพื่อการควบคุมคุณภาพและบำรุงรักษาเครื่องตรวจวิเคราะห์เม็ดเลือดอัตโนมัติ (Automatic Blood Cell Analyzer) และเครื่องไส้สไลด์และย้อมสีสเมียร์เลือดอัตโนมัติ (Slide Maker and Stainer)

๓.๔ น้ำยาทดสอบมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า ๖ เดือนนับตั้งแต่วันที่ส่งมอบ หากใกล้หมดอายุหรือใช้งานไม่ทันทางผู้ขายจะต้องเปลี่ยนเป็นสินค้าชุดใหม่

๓.๕ ผู้ขายต้องมีหนังสือรับรองเป็นตัวแทนจำหน่ายจากบริษัทผู้ผลิต

๓.๖ เป็นผลิตภัณฑ์ที่ผ่านการรับรองมาตรฐาน จากองค์กรอาหารและยาแห่งสหรัฐอเมริกา (US FDA) หรือ ยุโรป (CE Mark)

๔. เงื่อนไขเฉพาะ

๔.๑ ผู้ขายต้องยินดีให้ยืมและติดตั้งเครื่องตรวจวิเคราะห์เม็ดเลือดอัตโนมัติ (automatic blood Cell analyzer) สามารถ ตรวจวิเคราะห์เลือด (CBC+Diff+NRBC) ได้อย่างน้อย ๑๐๐ ตัวอย่างต่อชั่วโมง ๒ เครื่อง ที่สามารถ ตรวจนับ NRBC ได้ โดยเป็นเครื่องใหม่ที่ไม่เคยใช้ที่นำมา ก่อน พร้อมเครื่องไส้สไลด์ และย้อมสีสเมียร์เลือดอัตโนมัติ (Slide maker and stainer) จำนวน ๑ เครื่อง โดยที่เครื่องตรวจวิเคราะห์ต้องเชื่อมต่อกับเครื่องไส้สไลด์และย้อม สีสเมียร์เลือดอัตโนมัติ รวมทั้งสามารถตรวจวิเคราะห์ Reticulocyte count ได้โดยไม่ต้องเตรียมตัวอย่างผสมกับ น้ำยาบนเครื่อง และสามารถตรวจวิเคราะห์นับจำนวนและรายงานปริมาณเม็ดเลือดสารน้ำในร่างกาย (body fluid : cerebrospinal และ serous fluid) ทั้ง ๒ เครื่อง ซึ่งผ่านการรับรองมาตรฐาน US FDA หรือ CE Mark แล้ว โดย เครื่องตรวจวิเคราะห์ มีช่วงการตรวจวัด (Linearity) ดังนี้

ลงชื่อ.....พญ.รุ่งอรุณ ประธานกรรมการ
(นางสาวสรุณย์นา ขัจดิโรค)

ลงชื่อ.....พญ.รุ่งอรุณ กรรมการ
(นางสาวสุวิชา บุญยะโถ)

ลงชื่อ.....พญ.รุ่งอรุณ กรรมการ
(นางสาวจริญญา สีลาก Ged)

WBC ตั้งแต่ $0.050 - 5.00 \times 10^9$ cells/uL หรือกว้างกว่า

RBC ตั้งแต่ $0.005 - 5.00 \times 10^9$ cells/uL หรือกว้างกว่า

HGB ตั้งแต่ ๐.๑๐ - ๒๕.๐ g/dl หรือกว้างกว่า

Platelet ตั้งแต่ ๓.๐ - $3,000.0 \times 10^9$ cells/uL หรือกว้างกว่า

Reticulocyte ตั้งแต่ ๐.๐ - ๓๐.๐ % หรือกว้างกว่า

๔.๒ ผู้ขายต้องสนับสนุนน้ำยา Calibration, น้ำยาล้างเครื่องมือ, Normal และ Abnormal control รวม ๓ Level ตลอดอายุการใช้งานของเครื่อง โดยเครื่องตรวจวิเคราะห์เม็ดเลือดอัตโนมัติ (automatic blood cell Analyzer) ต้องมีคุณสมบัติตั้งต่อไปนี้

๔.๒.๑ ใช้เทคโนโลยีในการตรวจวิเคราะห์ ที่ให้ค่าการตรวจวิเคราะห์ที่มีความถูกต้องแม่นยำสูง เป็นที่ยอมรับของสากล โดยหลักการระบบ VCSn Technology หรือ VCS Technology หรือ Fluorescence Flow Cytometry using a semiconductor laser หรือ Flow cytometry & Laser Light scatter & chemical dye

๔.๒.๒ มีระบบใส่ตัวอย่างวิเคราะห์ได้ทั้งระบบ Manual mode และ Automation mode

๔.๒.๓ เครื่องสามารถอ่าน Bar code และสามารถใส่ข้อมูลด้วยระบบ Manual ของหมายเหตุตัวอย่างได้

๔.๒.๔ มีระบบเคลื่อนย้าย Rack/Cassette ตัวอย่างอัตโนมัติ

๔.๒.๕ สามารถทำการ Load Rack/Cassette ตัวอย่างได้อย่างต่อเนื่อง

๔.๒.๖ เครื่องมีระบบ Mix ตัวอย่างเลือดอัตโนมัติก่อนทำการตรวจวิเคราะห์

๔.๒.๗ ใช้ปริมาณเลือดไม่เกิน ๑๐๐ มิลลิลิตรทั้งระบบ Manual Mode และ Sampler Mode

๔.๒.๘ สามารถเก็บผลการตรวจวิเคราะห์ที่ได้ไม่น้อยกว่า ๑๐๐,๐๐๐ ราย สามารถเรียกดูผลย้อนหลังได้

๔.๒.๙ มีกราฟแสดงการกระจายตัวของเม็ดเลือดทั้ง Histogram และ Scattergrams หรือ Dataplot

๔.๒.๑๐ สามารถตั้งค่าปกติสำหรับแต่ละกลุ่มประชากรได้

๔.๒.๑๑ มีโปรแกรมและการเก็บข้อมูลการควบคุมคุณภาพไม่น้อยกว่า ๑๒ Files และสามารถพิมพ์ผลออกในรูปแบบกราฟและข้อมูลดิบ

๔.๒.๑๒ มีระบบข้อความหรือเสียงหรือแสงไฟ แจ้งเตือนเพื่อบอกถึงความผิดปกติที่เกิดขึ้น จากความผิดปกติของตัวอย่างเลือดหรือความผิดปกติของระบบการทำงานขัดข้อง พร้อมบอกวิธีแก้ไข

๔.๒.๑๓ มีระบบปฏิบัติการคอมพิวเตอร์ที่สามารถเชื่อมต่อกับระบบสารสนเทศ (LIS) ของห้องปฏิบัติการของโรงพยาบาลได้

๔.๒.๑๔ มีโปรแกรมสั่งการทำงานด้วยระบบคอมพิวเตอร์และ/manual หรือสั่งการทำงานผ่านหน้าจอเครื่องและระบบราช

ลงชื่อ.....กุ้ง บพ. ประธานกรรมการ ลงชื่อ.....กุ้ง กรรมการ ลงชื่อ.....กุ้ง กรรมการ
(นางสาวสุรัญญา จัตโรภา) (นางสาวสุวิตา บุญจะడ္) (นางสาวจริญญา สีลาเกต)

๔.๒.๑๕ ผู้ชายต้องทำการ Validation ,Verify , Correlation และหาค่า Reference range ประจำปี โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายกับทางโรงพยาบาล

๔.๓ คุณลักษณะเฉพาะเครื่องไส้สไลด์และย้อมสีสมัยรเลือดอัตโนมัติ (Slide maker and stainer)

๔.๓.๑ เป็นเครื่องไส้สไลด์และย้อมสีระบบอัตโนมัติ (Fully automated system)

๔.๓.๒ สามารถเตรียมสไลด์ได้อย่างน้อย ๑๐๐ ตัวอย่างต่อชั่วโมง

๔.๓.๓ สามารถทำสเมียร์เลือด โดยการดูดตัวอย่างตรวจเคราะห์จากหลอดเลือดได้

๔.๓.๔ สามารถพิมพ์ข้อมูลของตัวอย่างเลือด (ตัวอักษร, หมายเลขหรือ bar code) ลงบนสไลด์ได้

๔.๓.๕ มีการ Mix ตัวอย่างเลือดก่อนดูดตัวอย่างไปเตรียมสเมียร์

๔.๓.๖ สามารถอ่าน Barcode จากหลอดตัวอย่างเลือดได้

๔.๓.๗ สามารถตั้งโปรแกรมการไส้สไลด์และย้อมสีตามความต้องการของผู้ใช้ได้

๔.๓.๘ สามารถเลือกใช้สีย้อมตามความต้องการของผู้ใช้ได้

๔.๓.๙ มีระบบการสั่งงานผ่านหน้าจอของเครื่อง

๔.๓.๑๐ มีเสียงร้องหรือแสงและข้อความเตือนเมื่อเครื่องมีปัญหา พร้อมบอกขั้นตอนการแก้ไขปัญหา

๔.๔ ผู้ชายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายดังต่อไปนี้

๔.๔.๑ ค่าอุปกรณ์ในการติดตั้งทั้งหมด

๔.๔.๒ ค่าเชื่อมต่อระบบ LIS และบำรุงรักษาระบบ LIS ตลอดระยะเวลาที่กำหนดไว้ในสัญญาสำหรับเครื่องตรวจวิเคราะห์เม็ดเลือดอัตโนมัติ (automatic blood Cell analyzer) ภายใต้ห้องปฏิบัติการโรงพยาบาล ร้อยเอ็ด

๔.๔.๓ ผู้ชายต้องรับผิดชอบดูแลบำรุงรักษาเครื่องวิเคราะห์เม็ดเลือดอัตโนมัติ (automatic blood cell Analyzer) และเครื่องไส้สไลด์และย้อมสีสมัยรเลือดอัตโนมัติ (Slide maker and stainer) โดยไม่คิดค่าใช้จ่าย พร้อมซ่อมประจำเดือนที่ เพื่อให้เครื่องสามารถใช้งานได้อย่างมีประสิทธิภาพและถ้าเครื่องขัดข้องจนไม่สามารถทำงานได้ หลังจากแจ้งปัญหาให้ทางบริษัทหรือผู้ชายรับทราบแล้ว ต้องมีซ่อมมาทำการแก้ไขภายใน ๒๕ ชั่วโมง เพื่อให้เครื่องสามารถปฏิบัติงานได้

๔.๔.๔ ผู้ชายต้องจัดอบรมการใช้น้ำยา กับเครื่องวิเคราะห์เม็ดเลือดอัตโนมัติ (automatic blood cell analyzer) ในเรื่อง Calibrate และการทำ Control อย่างถูกต้องเพื่อให้ผลการตรวจวิเคราะห์มีความถูกต้องรวมทั้งอบรมการใช้เครื่องไส้สไลด์และย้อมสีสมัยรเลือดอัตโนมัติ (Slide maker and stainer) ให้เจ้าหน้าที่ใช้งานได้อย่างมีประสิทธิภาพ

๔.๕ ผู้ขายต้องมีคู่มือการใช้เครื่องวิเคราะห์เม็ดเลือดอัตโนมัติ (automatic blood cell analyzer) และเครื่องไส้สไลด์และย้อมสีสมัยรุ่นเลือดอัตโนมัติ (Slide maker and stainer) ทั้งภาษาไทยและภาษาอังกฤษอย่างละ ๑ ฉบับ มาไว้ให้ ณ จุดปฏิบัติงาน

๔.๖ ผู้ขายต้องรับประกันคุณภาพน้ำยา หากมีการเสื่อมสภาพ ผู้ขายต้องนำน้ำยามาเปลี่ยนใหม่ให้ทันที

๔.๗ ผู้ขายต้องดำเนินการสมัครโปรแกรมการควบคุมคุณภาพโดยองค์กรภายนอก (External quality assurance : EQA) ที่ได้รับการยอมรับมาตรฐานโดยไม่มีคิดค่าใช้จ่าย

๔.๘ ราคาน้ำยาที่เสนอขายเป็นราคารวมชุดสำเร็จรูป เช่น สารควบคุมคุณภาพ น้ำยา และอุปกรณ์ที่ใช้ประกอบในการตรวจวิเคราะห์ รวมทั้งสไลด์ทั้งหมดที่ใช้เฉพาะกับเครื่องไส้สไลด์ในการตรวจวิเคราะห์ทุกรุ่นซึ่งสไลด์ทั้งหมดนี้ต้องเป็น Original slide โดยไม่ทำให้ ribbon หรือผ้าหมึก หรืออุปกรณ์ที่ใช้ในการพิมพ์ลง Slide เกิดการฉีกขาดโดยง่าย

๔.๙ ผู้ขายจะต้องเปลี่ยนเครื่องตรวจวิเคราะห์เม็ดเลือดอัตโนมัติให้ทันทีเมื่อเครื่องตรวจขัดข้องทำให้ผลการตรวจคลาดเคลื่อนไม่สามารถซ่อนให้มีคุณภาพผลการตรวจวิเคราะห์ถูกต้องเชื่อถือได้ภายใน ๔๘ ชั่วโมง

๔.๑๐ ในระหว่างสัญญาถ้าผู้ซื้อพบปัญหาที่มีผลกระทบกับคุณภาพการวิเคราะห์และบริษัทผู้ขายไม่สามารถแก้ไขปัญหาดังกล่าวได้ จนขาดความเชื่อมั่นของผู้ปฏิบัติงาน ทางผู้ขายต้องจัดหาเครื่องตรวจวิเคราะห์ที่มีคุณสมบัติตามข้อกำหนด มาทดแทน เพื่อให้การทำงานเป็นไปอย่างต่อเนื่อง และถ้าไม่สามารถหาเครื่องตรวจวิเคราะห์ที่มีคุณสมบัติตามข้อกำหนดมาทดแทนได้ ทางผู้ซื้อมีสิทธิยกเลิกสัญญานี้ได้ตลอดเวลา และเมื่อบอกเลิกแล้วมีสิทธิเรียกร้องค่าเสียหายจากบริษัทฯ ได้

๕. เงื่อนไขอื่นๆ

๕.๑ เป็นเครื่องที่โรงพยาบาลทั่วไป/โรงพยาบาลศูนย์/โรงพยาบาลแพทย์ เคยใช้มาก่อน หรือผ่านการทดลองประเมินว่ามีประสิทธิภาพในการใช้งานในโรงพยาบาลร้อยเอ็ด เพื่อความปลอดภัยของผู้ป่วย

๕.๒ ต้องมีหนังสือจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตของเครื่องมือแพทย์ หรือใบจดทะเบียนสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์และหนังสือรับรองการนำเข้าของเครื่องมือแพทย์ที่ออกโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๕.๓ น้ำยาที่จัดส่งต้องเหลือวันหมดอายุมากกว่า ๖ เดือน หากมีการเสื่อมสภาพ ไม่เหมาะสม ผู้ซื้อสามารถเปลี่ยนคืนได้ โดยผู้เสนอราคาไม่มีคิดค่าใช้จ่ายใดๆ กับทางโรงพยาบาลร้อยเอ็ด

๕.๔ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนหมดสัญญา หากพบว่าผลิตภัณฑ์มีปัญหา โดยมีการยืนยันจากคณะทำงานประเมินผลการใช้วัสดุวิทยาศาสตร์ของโรงพยาบาลร้อยเอ็ดและจะมีคำพิจารณาอีกต่อไป

๕.๕ ต้องมีหนังสือแต่งตั้งการเป็นตัวแทนจำหน่ายจากบริษัทผู้ผลิตหรือได้รับหนังสือการแต่งตั้งจากบริษัทผู้แทนจำหน่าย