

**รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
การเข้าเครื่องวิเคราะห์อัตโนมัติ ทางอนุชีวโมเลกุล
พร้อมชุดน้ำยาตรวจหาเชื้อ Human papilloma Virus (HPV)**

๑. ความเป็นมา

มะเร็งปากมดลูกเป็นมะเร็งที่บ่อยเป็นอันดับสองในหญิงไทยและเป็นสาเหตุการเสียชีวิตอันดับหนึ่งในมะเร็งนรีเวชทั้งหมด โดยผู้ป่วยส่วนใหญ่อยู่ในวัยทำงานวัยทำงาน อายุตั้งแต่ ๔๐ ปีขึ้นไป และมีจำนวนของผู้ป่วยมีแนวโน้มเพิ่มขึ้นเรื่อยๆ ความสูญเสียไม่จำกัดเพียงครอบครัว ยังส่งผลต่อภาระด้านการรักษาพยาบาลของรัฐและการสูญเสียประโยชน์ด้านอื่นในฐานะประชากรของประเทศไทย (๑) และจากสถิติของสถาบันมะเร็งแห่งชาติ มะเร็งปากมดลูกเป็นมะเร็งที่พบมากเป็นอันดับสองรองจากมะเร็งเต้านมในมะเร็งของสตรีไทย โดยมีอัตราอุบัติการณ์ปรับมาตรฐานตามอายุ (age-standardized incidence rate; ASR) ประมาณ ๑๔.๕ รายต่อประชากรหญิง ๑๐๐,๐๐๐ คนต่อปี (๒) ในประเทศไทยเมื่อวันที่ ๒๑ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๒ สำนักงานหลักประกันสุขภาพแห่งชาติ (สปสช.) ให้เริ่มดำเนินการตรวจคัดกรองมะเร็งปากมดลูกด้วยการตรวจหาเชื้อ HPV (HPV DNA testing) แทนการตรวจด้วย conventional Pap smear ตั้งแต่ พ.ศ. ๒๕๖๓ โดยให้สิทธิตรวจฟรีในสตรีอายุ ๓๐-๖๐ ปี และให้สิทธิตรวจทุก ๕ ปี ในการนี้ที่ตรวจพบเชื้อจะตรวจยืนยันซ้ำและเข้าสู่กระบวนการรักษาต่อไป(๓) ทั้งนี้ HPV ซึ่งเป็นสาเหตุหลักของการเกิดมะเร็งปากมดลูกมีมากกว่า ๑๐๐ สายพันธุ์ โดยสายพันธุ์ที่สามารถติดเชื้อที่อวัยวะสีบพันธุ์และมีความเสี่ยงสูง (high-risk HPV) ที่ทำให้เกิดมะเร็งปากมดลูก คือ สายพันธุ์ ๑๖, ๑๘, ๓๑, ๓๓, ๓๕, ๓๗, ๔๕, ๕๑, ๕๒, ๕๖, ๕๙ และ ๖๘(๔) ซึ่งสายพันธุ์ ๑๖ และ ๑๘ เป็นสาเหตุหลักของมะเร็งปากมดลูก โดยรวมทั่วโลกประมาณร้อยละ ๗๐(๕) จากข้อมูลที่กล่าว ศูนย์อนามัยที่ ๑๐ อุบลราชธานี เห็นความสำคัญของการป้องกันมะเร็งปากมดลูกในสตรีได้ตรวจคัดกรองมะเร็งปากมดลูกอย่างต่อเนื่องด้วยวิธี conventional pap smear และได้เปลี่ยนวิธีตรวจคัดกรองมะเร็งปากมดลูกตามแนวทางของ สปสช. และแนวทางเวชปฏิบัติของราชวิทยาลัยสูตินรีแพทย์แห่งประเทศไทยเรื่องการตรวจคัดกรองมะเร็งปากมดลูก (Cervical Cancer Screening)(๖) มาเป็นวิธี primary HPV DNA testing โดยเริ่มตรวจคัดกรองมะเร็งปากมดลูกด้วยวิธี primary HPV DNA testing ตั้งแต่วันที่ ๑ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๖๔ ด้วยวิธีทางห้องปฏิบัติการ real-time polymerase chain reaction (PCR) รายงานสายพันธุ์ high-risk HPV ๑๖ สายพันธุ์ คือ สายพันธุ์ ๑๖, ๑๘, ๓๑, ๓๓, ๓๕, ๓๗, ๔๕, ๕๑, ๕๒, ๕๖, ๕๙, ๖๘ โดยตรวจในผู้ป่วยอายุ ๓๐-๖๐ ปี กรณีตรวจพบการติดเชื้อ HPV จะส่งตัวไปรับการตรวจเพิ่มเติมและรักษาตามแนวทางเวชปฏิบัติของราชวิทยาลัยสูตินรีแพทย์แห่งประเทศไทย

ดังนั้น ทางโรงพยาบาลส่งเสริมสุขภาพ ศูนย์อนามัยที่ ๑๐ อุบลราชธานี ได้เห็นความสำคัญในการส่งเสริมสุขภาพในกลุ่มเสี่ยงที่ต้องได้รับการคัดกรอง เพื่อร่องรับการดำเนินงานด้านการบริการส่งเสริมสุขภาพ จึงมีความจำเป็นในการจัดเตรียมให้พร้อม จัดหาเครื่องตรวจเครื่องตรวจวิเคราะห์สำหรับการตรวจวินิจฉัยทางอนุชีวโมเลกุล พร้อมชุดน้ำยาตรวจหาและจำแนกเชื้อ Human papilloma Virus (HPV) เพื่อร่องรับการให้บริการ ในปีงบประมาณ ๒๕๖๘ ต่อไป

(ลงชื่อ)  ประชานกรรมการ
(นางสาวรัตน์ จันทร์พร) ผู้อำนวยการ

พยาบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวรัตติยากร เจริญท้าว) ผู้อำนวยการ

พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(น.ส.พิชญาณิ บุญดี) นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ

ต้องการเข้าเครื่องตรวจวิเคราะห์สำหรับการตรวจวินิจฉัยทางอนุชีวโมเลกุล พร้อมชุดน้ำยาตรวจหา และจำแนกเชื้อ Human papilloma Virus (HPV) สายพันธุ์ความเสี่ยงสูง ๑๕ สายพันธุ์โดยวิธี Real-time PCR

๓. คุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอ

๓.๑ มีความสามารถตามกฎหมาย

๓.๒ ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย

๓.๓ ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ

๓.๔ ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกเรียกเข้ามาร่วมการประชุมคณะกรรมการบริหารตามที่ได้ระบุไว้ ซึ่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบ ที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๓.๕ ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกเรียกเข้ามายังบัญชีรายชื่อผู้ที่้งงานและได้แจ้งเวียนข้อให้เป็นผู้ที่้งงาน ของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ที่้งงานเป็นหุ้นส่วน ผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย

๓.๖ มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้าง และ การบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานเบกษา

๓.๗ เป็นนิติบุคคลผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว

๓.๘ ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่ จังหวัด ณ วันประ韶คประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวาง การแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการ ประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

๓.๙ ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสารที่จัดทำโดยความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาล ของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสารที่จัดทำโดยความคุ้มกัน เช่นว่า

๓.๑๐ ผู้ยื่นข้อเสนอที่ยื่นข้อเสนอในรูปแบบของ "กิจการร่วมค้า" ต้องมีคุณสมบัติดังนี้

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้า หลัก ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าจะต้องมีการกำหนดสัดส่วนหน้าที่และความรับผิดชอบในปริมาณงาน สิ่งของหรือ มูลค่าตามสัญญาของผู้เข้าร่วมค้าหลักมากกว่าผู้เข้าร่วมค้ารายอื่นทุกราย

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้า หลัก กิจการร่วมค้านั้นต้องใช้ผลงานของผู้เข้าร่วมค้าหลักรายเดียวเป็นผลงานของกิจการร่วมค้าที่ยื่นข้อเสนอ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้เป็นผู้เข้าร่วมค้า หลัก ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องมีคุณสมบัติครบถ้วนตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในเอกสารเชิญชวน

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้มีการมอบหมายผู้เข้าร่วมค้ารายได้ราย หนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ในนามกิจการร่วมค้า การยื่นข้อเสนอต้องกล่าวไม่ได้เมื่อนั้งสื่อมอบอำนาจ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้เป็นผู้ยื่น

ข้อเสนอ ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องลงลายมือชื่อในหนังสื่อมอบอำนาจให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้ยื่น ข้อเสนอในนามกิจการร่วมค้า

(ลงชื่อ)..... ประธานกรรมการ

(นางสาวรกรณี จันทร์พรา)

พยาบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวรัตตยากร เจริญท้าว)

พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(น.ส.พิชญาณิ บุญตี)

นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ

๓.๑๑ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนที่มีข้อมูลถูกต้องครบถ้วนในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วย อิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement : e-GP) ของกรมบัญชีกลาง

๓.๑๒ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้

(๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งได้จดทะเบียนเกินกว่า ๑ ปี ต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ จากผลต่างระหว่างสินทรัพย์สุทธิหักด้วยหนี้สินสุทธิที่ปรากฏในงบแสดงฐานะการเงิน ที่มีการตรวจสอบแล้ว ซึ่งจะต้องแสดงค่าเป็นบาท ๑ ล้านบาทขึ้นไป

(๒) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งยังไม่มีการรายงานงบ แสดงฐานะการเงินกับกรมพัฒนาธุริยกรรมค้า ให้พิจารณาการกำหนดมูลค่าของทุนจดทะเบียน โดยผู้ยื่นข้อเสนอ จะต้องมีทุนจดทะเบียนที่เรียกชำระมูลค่าหุ้นแล้ว ณ วันที่ยื่นข้อเสนอ ไม่ต่ำกว่า ๑ ล้านบาท

(๓) สำหรับการจัดซื้อจัดจ้างครั้งหนึ่งที่มีวงเงินเกิน ๕๐๐,๐๐๐ บาทขึ้นไป กรณีผู้ยื่น ข้อเสนอเป็นบุคคลธรรมดา โดยพิจารณาจากหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่เกิน ๙๐ วัน ก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยต้องมี เงินฝากคงเหลือในบัญชีธนาคารเป็นมูลค่า ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ ละครั้ง และหากเป็นผู้ขันนากการจัดซื้อจัดจ้างหรือเป็นผู้ได้รับการคัดเลือกจะต้องแสดงหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากที่มี มูลค่าตั้งแต่ครั้งที่แล้วในวันลงนามในสัญญา

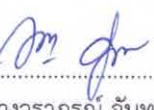
(๔) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการหรือทุนจดทะเบียนหรือมีแต่ไม่เพียง พอกที่จะเข้ายื่นข้อเสนอ ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถขอวงเงินสินเชื่อ โดยต้องมีวงเงินสินเชื่อ ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณ ของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง (สินเชื่อที่ธนาคารภายใต้ในประเทศไทย หรือบริษัทเงินทุนหรือบริษัท เงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์และประกอบธุรกิจค้าประภันตามประกาศ ของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งไว้ในให้ทราบโดยพิจารณาจาก ยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่สำนักงานใหญ่รับรอง หรือที่สำนักงานสาธารณรัฐ (กรณีได้รับมอบอำนาจจาก สำนักงานใหญ่) ซึ่งออกให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่เกิน ๙๐ วัน)

(๕) กรณีตาม (๑) - (๔) ยกเว้นสำหรับกรณีดังต่อไปนี้

(๕.๑) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอเป็นหน่วยงานของรัฐ

(๕.๒) นิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยที่อยู่ระหว่างการพื้นฟูกิจการตาม พระราชบัญญัติэмancipate (ฉบับที่ ๑๐) พ.ศ. ๒๕๖๑

๓.๑๓ มูลค่าการจัดซื้อจัดจ้างเกิน ๑ ล้านบาท แต่ไม่เกิน ๕ ล้านบาท ต้องมีทุนจด ทะเบียนไม่ต่ำกว่า ๑ ล้านบาท

(ลงชื่อ)  ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวกรรณ์ จันทร์พรา) (นางสาวรัตติยากร เจริญท้าว)
พยาบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(น.ส.พิชญาณิน บุญตี) นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ

๔ ขอบข่ายของงาน

ผู้ให้เช่าจะต้องจัดหาและติดตั้งเครื่องสกัดสารพันธุกรรมและเครื่องเพิ่มปริมาณสารพันธุกรรมพร้อมระบบปฏิบัติการและชุดประมวลผล (Real-time PCR) อย่างน้อย ๑ เครื่องพร้อมน้ำยาตรวจวิเคราะห์ประกอบด้วยดังนี้

๔.๑ เครื่องสกัดสารพันธุกรรมแบบ One-step process พร้อมชุดน้ำยาสกัดสารพันธุกรรม

๔.๑.๑ เครื่องเป็นระบบ liquid handling สำหรับสกัดสารพันธุกรรม (Nucleic acid extraction) และการเตรียมปฏิกิริยา (PCR setup) แบบอัตโนมัติ โดยทำงานแบบ One-step process เครื่องมีระบบปฏิบัติการที่สามารถเลือกการทำงานได้ ๓ แบบ คือ การสกัดสารพันธุกรรม เท่านั้น, การเตรียมปฏิกิริยา (PCR setup) เท่านั้น และ กระบวนการทั้งหมดตั้งแต่การสกัดสารพันธุกรรมไปจนถึงการเตรียมปฏิกิริยา

๔.๑.๒ เครื่องสามารถใช้งานได้กับการตรวจหาสารพันธุกรรมของเชื้อก่อโรคในระบบต่าง ๆ ของร่างกาย เช่น Respiratory, Gastrointestinal, Meningitis, Tuberculosis, Drug Resistance, Human Papilloma Virus และ Sexually Transmitted

๔.๑.๓ เครื่องรองรับ primary และ secondary vial tubes ที่ ประกอบด้วย ๑.๕ ml tube, ๑๒ mm tube, ๑๖ mm tube และ liquid based cytology vial

๔.๑.๔ เครื่องมีขนาดไม่มากกว่า ๑๒๐๐ x ๔๐๐ x ๑๐๐๐ mm (กว้างxลึกxสูง)

๔.๑.๕ เครื่องสามารถใช้งานได้กับชุดน้ำยาสกัดสารพันธุกรรมแบบ Universal ซึ่งเป็นแบบ Ready-to-use reagent cartridge ที่สามารถสกัด bacterial, viral, genomic, parasitic, fungal DNA and/or RNA จากตัวอย่างหลากหลายชนิดประกอบด้วย whole blood, serum, plasma, cells, urine, liquid based cytology specimen, nasopharyngeal swab, vaginal swab, cervical swab, urethral/rectal swab, nasopharyngeal aspirate, bronchoalveolar lavage, sputum, stool, cary-blair, CSF

๔.๑.๖ เครื่องมีระบบที่ใช้ในการสั่งงานง่ายและแสดงสิ่งที่ผู้ใช้งานต้องทำในแต่ละขั้นตอนของกระบวนการทั้งหมด เพื่อป้องกันการทำงานผิดพลาด

๔.๑.๗ เครื่องมีระบบรวมข้อมูลของตัวอย่างทดสอบโดยเครื่อง barcode scanner

๔.๑.๘ เครื่องมีระบบติดตามปริมาณน้ำยาคงเหลือด้วยระบบ barcode

๔.๑.๙ เครื่องได้รับการรับรองมาตรฐานงานตรวจวินิจฉัยทางการแพทย์ (CE-IVD)

๔.๑.๑๐ ตัวเครื่องใช้ไฟฟ้า ๑๕๕-๒๓๐ VAC, ๕๐/๖๐Hz

๔.๒ เครื่องเพิ่มปริมาณสารพันธุกรรมพร้อมระบบปฏิบัติการและชุดประมวลผล (Real-time PCR)

๔.๒.๑ เป็นเครื่องเพิ่มปริมาณสารพันธุกรรมในสภาพจริงโดยใช้เทคนิคปฏิกิริยาลูกิโซ-โพลีเมอร์ส์ พร้อมโปรแกรมคอมพิวเตอร์ในการวิเคราะห์ผลสามารถวิเคราะห์ตัวอย่างได้มีน้อยกว่า ๙๖ ตัวอย่างต่อครั้ง

๔.๒.๒ เป็นเครื่อง Thermal Cycler ที่ใช้ระบบความร้อน-เย็น แบบ Peltier โดยมีอัตราการเพิ่มและลดอุณหภูมิสูงสุด (Maximum Ramp Rate) ๕ องศาเซลเซียสต่อวินาที

(ลงชื่อ) *ณัฐ พัฒนา* ประธานกรรมการ (ลงชื่อ) *จันทร์ ใจดี* กรรมการ (ลงชื่อ) *น.ส.พิชญาณิ บุญดี* กรรมการ
(นางสาวกรณ์ จันทร์พรา) (นางสาวติตยากร เจริญท้าว) (นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ
พยาบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ

- ๔.๒.๓ สามารถควบคุมอุณหภูมิได้ในช่วงระหว่าง ๐-๑๐๐ องศาเซลเซียส มีความถูกต้องของ อุณหภูมิ ±๐.๒ องศาเซลเซียส (ที่ ๙๐ องศาเซลเซียส)
- ๔.๒.๔ สามารถทำ Multiplexing Real-Time PCR ได้ไม่น้อยกว่า ๕ Targets/well
- ๔.๒.๕ มี USB เป็น Communication port ซึ่งสามารถรับส่งข้อมูลเครื่อง Real-Time PCR และ Computer ได้อย่างรวดเร็ว
- ๔.๒.๖ สามารถวิเคราะห์ปริมาณสารพันธุกรรมโดยใช้ปริมาตรของปฏิกิริยา PCR ได้ในช่วง ๑-๕๐ ไมโครลิตร
- ๔.๒.๗ มีแหล่งกำเนิดแสงชนิดหลอด LED และมีระบบการตรวจวัดสัญญาณแสงชนิด Photodiodes
- ๔.๒.๘ สามารถตั้งโปรแกรมการเพิ่มปริมาณสารพันธุกรรมแบบในสภาพจริงได้ทั้งจากตัวเครื่อง โดยตรง (Stand-alone) และสามารถส่งผ่านเครื่องคอมพิวเตอร์ ในกรณีที่เครื่อง คอมพิวเตอร์ขัดข้อง ตัวเครื่องสามารถเก็บข้อมูลการทำงานและผลการทดลองได้ เพื่อเป็น การสำรองข้อมูล
- ๔.๒.๙ มี Licensed ของ Real-Time PCR สำหรับการวินิจฉัยโรคติดเชื้อในมนุษย์ (Human In Vitro Diagnostic Field)
- ๔.๒.๑๐ สามารถแก้ไขข้อมูลเพลตทั้งก่อนและหลังการเพิ่มปริมาณสารพันธุกรรมแบบในสภาพจริง
- ๔.๒.๑๑ มีโปรแกรมสำหรับวิเคราะห์ผลการทดลองของชุดน้ำยาได้อย่างอัตโนมัติ (Auto interpretation) โดยสามารถรายงานผลแบบแยกรายและแบบกลุ่มได้โดยโปรแกรม ดังกล่าวต้องเป็นโปรแกรมสำเร็จรูปที่ออกแบบและผลิตโดยบริษัทผู้ผลิตน้ำยา และเป็น เจ้าของลิขสิทธิ์โปรแกรม
- ๔.๒.๑๒ เครื่องสามารถทำ PCR quantitation โดยเปรียบเทียบกับกราฟมาตรฐาน (standard curve) สามารถวิเคราะห์การแสดงออกของยีน (Gene expression analysis)
- ๔.๒.๑๓ เครื่องสามารถจัดเก็บข้อมูล และพิมพ์ผลการทดลองได้
- ๔.๒.๑๔ เครื่องสามารถส่งผลการทดลองที่ได้ไปยังโปรแกรมการทำงานอื่นได้ เช่น Microsoft Power point, Word, Excel
- ๔.๒.๑๕ เครื่องสามารถจัดเก็บรายงานผลในรูปแบบของ PDF file และสามารถแปลงผลการ วิเคราะห์เป็นไฟล์ CSV ได้
- ๔.๓ คุณลักษณะชุดน้ำยาสำเร็จรูปตรวจหาเชื้อ Human Papilloma virus (HPV) สายพันธุ์ความเสี่ยง สูง ๑๕ สายพันธุ์ ด้วยเทคนิค Real-time PCR
- ๔.๓.๑ เป็นชุดน้ำยาสำหรับตรวจหาเชื้อ Human papilloma virus (HPV) สายพันธุ์ความเสี่ยงสูง ๑๕ สายพันธุ์ ด้วยวิธี Real-time PCR
- ๔.๓.๒ เป็นชุดน้ำยาที่ใช้ตรวจเชิงคุณภาพ (Qualitative in vitro test)
- ๔.๓.๓ สามารถใช้กับสิ่งส่งตรวจที่สกัดมาจาก Cervical specimen และ self-collected vaginal specimens

(ลงชื่อ)  ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)  กรรมการ (ลงชื่อ)  กรรมการ
 (นางสาวกรรณ จันทร์พร) (นางสาวรัตยากร เจริญท้าว) (น.ส.พิชญานิน บุญดี)
 พยาบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ

- ๔.๓.๔ สามารถตรวจหาและแยกสายพันธุ์ของเชื้อ HPV ได้พร้อมกัน ๑๔ สายพันธุ์ รวมทั้ง Internal Control ได้พร้อมกันใน ๑ หลอดปฏิกริยา (Multiplex Real-time PCR)
- ๔.๓.๕ ชุดน้ำยา มี Endogenous Internal Control ชนิด Human house-keeping gene เพื่อควบคุมประสิทธิภาพของขั้นตอนการทดสอบตั้งแต่กระบวนการสกัดสารพันธุกรรม สารยับยั้งปฏิกริยา PCR การทำปฏิกริยา PCR และตรวจสอบปริมาณเชลล์ในตัวอย่าง ที่เก็บมาว่าเพียงพอในการใช้ตรวจหรือไม่
- ๔.๓.๖ สามารถตรวจแยก genotype และแสดงผลเป็นค่า Ct ของเชื้อ HPV สายพันธุ์ความเสี่ยงสูงจำนวน ๑๔ สายพันธุ์คือ ๑๖, ๑๘, ๓๑, ๓๓, ๓๕, ๓๗, ๔๕, ๕๑, ๕๒, ๕๙, ๖๗ และ ๖๙ ได้พร้อมกันใน ๑ หลอดปฏิกริยาเดียว
- ๔.๓.๗ ชุดน้ำยาใช้หลักการ DPO, TOCE, MuDT และ ๓ Ct technologies ซึ่งเป็นหลักการที่ทำให้ชุดน้ำยาสามารถแสดงผลเป็นค่า Ct ของเชื้อ HPV ได้ทั้ง ๑๔ สายพันธุ์ จึงทำให้สามารถจำแนกเชื้อหลักได้ ในกรณีติดเชื้อร่วมกันหลายเชื้อ (Co-infection)
- ๔.๓.๘ ชุดน้ำยา มีสารที่สามารถป้องกันการเกิด amplicon carry-over ชนิด Uracil-DNA Glycosylase (UDG)-dUTP system
- ๔.๓.๙ ชุดน้ำยาประกอบด้วย Primer (Oligo Mix), Enzyme, Buffer, Positive control และ RNase-free Water (Ultrapure quality, PCR-grade) โดย Positive control สามารถแสดงผลบวกและรายงานผลได้ครบถ้วน ๑๔ สายพันธุ์
- ๔.๓.๑๐ ชุดน้ำยาจัดเก็บที่อุณหภูมิ ≤ -20 องศาเซลเซียส
- ๔.๓.๑๑ ชุดน้ำยาสามารถอ่านผลโดยใช้โปรแกรมสำเร็จรูป ที่ผลิตและเป็นเจ้าของลิขสิทธิ์โดยบริษัทผู้ผลิตน้ำยาโดยตรง ในการแปลผลระบุ HPV genotype และค่า Ct ที่ตรวจพบรวมถึงรายงานชื่อเชื้อก่อโรค High-risk HPV แบบอัตโนมัติ (Auto interpretation) ได้สมบูรณ์ในครั้งเดียว อีกทั้งยังสามารถเลือกรูปแบบการรายงานผลเป็นแบบหลุมเดียวและแบบกลุ่ม โดยสามารถ Export ผลออกมายในรูปแบบ print, PDF, image และ excel ได้
- ๔.๔ ผู้ให้เช่า ต้องจัดการดูและระบบหลังติดตั้งเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติ ระบบน้ำและระบบไฟฟ้า สำรองเพื่อให้ระบบสามารถใช้งานได้โดยไม่สบัดดุ
- ๔.๕ ผู้ให้เช่า เป็นผู้จัดหาระบบบริหารงานทางห้องปฏิบัติการ (Laboratory Information System : LIS) สามารถใช้ในการอ่านรับส่งข้อมูลจากเครื่องตรวจวิเคราะห์การพิมพ์ผลการตรวจและเชื่อมต่อระบบสารสนเทศบริหารโรงพยาบาล (Hospital Information System : HIS)
- ๔.๖ ผู้ให้เช่า เป็นผู้ดูแลรับผิดชอบในการตรวจสอบและบำรุงรักษาเครื่องตามมาตรฐานให้ เครื่องสามารถทำงานได้อย่างมีประสิทธิภาพ โดยมีการจัดทำตารางเวลาบำรุงรักษาตลอดอายุสัญญา และดำเนินตามอย่างเคร่งครัด มิฉะนั้นผู้เช่าสามารถพิจารณายกเลิกสัญญาได้
- ๔.๗ กรณีเครื่องอัตโนมัติชำรุดเสียหาย และมีการซ่อมบำรุง ทางผู้ให้เช่า เป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายทั้งหมด และจัดดำเนินการซ่อมให้ใช้งานได้ภายใน ๒๕ ชั่วโมง มิฉะนั้น ผู้เช่าสามารถพิจารณายกเลิกสัญญาได้

(ลงชื่อ)  ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)
 (นางสาวกรณ์ จันทร์พรา) พยาบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ

(ลงชื่อ)  กรรมการ (ลงชื่อ)
 (นางสาวรัตยากร เจริญท้าว) พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ

(ลงชื่อ)  กรรมการ (ลงชื่อ)
 (น.ส.พิชญาณิ บุญดี) นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ

๔.๔ ผู้ให้เช่า จะจัดการอบรมการใช้งานกับเครื่อง การควบคุมคุณภาพ และระบบบริหารงานทางห้องปฏิบัติการ แก่ผู้ปฏิบัติงานและอบรมการแก้ไขปัญหาเบื้องต้นแก่เทคนิคการแพทย์ผู้รับผิดชอบอย่างน้อยปีละ ๑ ครั้ง

๔.๕ ผู้ให้เช่าต้องสนับสนุนน้ำยาในการทำ Calibrator, Control ตามปริมาณที่ทางโรงพยาบาลใช้จริง

๔.๖ ผู้ให้เช่าต้องสนับสนุนอุปกรณ์และวัสดุอื่นๆที่ใช้กับเครื่อง Calibrator, Control Supply และอื่นๆตลอดระยะเวลาการใช้งาน

๔.๗ ผู้ให้เช่าจะรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการเข้าร่วมโครงการควบคุมคุณภาพจากองค์กรภายนอก

๔.๘ น้ำยาจัดส่งต้องมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า ๑๙๐ วัน และในกรณีที่น้ำยาใกล้หมดอายุหรือเสื่อมคุณภาพผู้ขายต้องนำน้ำยานั้น มาเปลี่ยนให้ใหม่ให้ครบตามจำนวนทันทีที่ได้รับแจ้งจากผู้เช่า

๔.๙ เครื่องวิเคราะห์อัตโนมัติที่ให้เช่าเป็นเครื่องมือแพทย์ โดยที่ผู้ให้เช่าต้องสามารถแสดงหลักฐานการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ได้อย่างถูกต้องตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. ๒๕๕๑ ที่ออกโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๔.๑๐ ผู้ให้เช่าต้องรับผิดชอบในการติดตั้งเครื่องให้พร้อมใช้งาน พร้อมทั้งระบบคอมพิวเตอร์ให้เพียงพอตามการร้องขอ ภายใน ๓๐ วัน

กรณีติดตั้งเครื่องเกินกำหนดระยะเวลา ผู้ให้เช่าต้องชำระค่าปรับในอัตราร้อยละ ๐.๑๐ ต่อวันของราคากลางที่ยังไม่ได้รับมอบนับถ้วนจากวันครบกำหนดตามสัญญาจนถึงวันที่ผู้ส่งมอบให้แก่ผู้เช่าจนถูกต้องครบตามสัญญา

๔.๑๑ ผู้เสนอราคาที่ได้รับการคัดเลือกแล้วจะต้องทำการค่าเช่าพร้อมน้ำยาแต่ละรายการ โดยต้องไม่สูงกว่าราคากลางต่อหน่วยของราคากลาง และกรณีที่ราคารวมที่เสนอต่ำกว่าราคากลาง ผู้เสนอราคาก็จะต้องลดราคาก่าเช่าพร้อมน้ำยาแต่ละรายการในอัตราร้อยละของราคาก่อนที่เสนอในราครวม

๕. ระยะเวลาเช่า

ระยะเวลา ๑ ปี(ตุลาคม ๒๕๖๗ ถึงกันยายน ๒๕๖๘) นับแต่ผู้เช่าได้รับมอบเครื่องวิเคราะห์อัตโนมัติ ทางอณูชีวโมเลกุลพร้อมชุดน้ำยาตรวจเชื้อ Human papilloma Virus (HPV) ที่ติดตั้งพร้อมใช้งานจากผู้ให้เช่า

๖. หลักเกณฑ์ในการพิจารณาคัดเลือก

ใช้เกณฑ์รวม

๗. วงเงินงบประมาณ

วงเงินการเช่า ๓,๐๐๐,๐๐๐.๐๐ บาท (สามล้านบาทถ้วน)

๘. วิธีการชำระค่าเช่าพร้อมน้ำยา

ค่าเช่าเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางอณูชีวโมเลกุล พร้อมชุดน้ำยาตรวจและจำแนกเชื้อ Human papilloma Virus (HPV) ชำระเป็นรายเดือนโดยคิดยอดชำระจากปริมาณรายงานการทดสอบที่สมบูรณ์จากระบบ LIS หรือ HIS

๙. อัตราค่าปรับ

คิดค่าปรับเป็นรายวันในอัตราร้อยละ ๐.๑๐ ของราคาก่อซื้อที่ให้เช่าที่ยังไม่ได้รับมอบต่อวัน

(ลงชื่อ)..... ประธานกรรมการ

(นางสาวกรณ์ จันทร์พราว)

พยานบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ

(ลงชื่อ)..... กรรมการ (ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวรัตยากร เจริญท้าว)

พยานบาลวิชาชีพชำนาญการ

(น.ส.พิชญาณิ บุญดี)

นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ

๑๐. ข้อกำหนดเมื่อสิ้นสุดสัญญา

ผู้ให้เช่าจะต้องนำเครื่องตรวจหารสารชีวเคมีในเลือดและสารคัดหลังอัตโนมัติพร้อมอุปกรณ์ เครื่องตรวจนับ เม็ดเลือดยัตโนมัติ ออกกอกพื้นที่ของโรงพยาบาล และปรับปรุงสถานที่ให้อยู่ในสภาพเดิมด้วยค่าใช้จ่ายของผู้ให้เช่า ภายใน ๑๕ วัน

(ลงชื่อ)  ประธานกรรมการ (ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวกรรณ์ จันทร์พรา) (นางสาวรัตตยากร เจริญท้าว)
พยาบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(น.ส.พิชญานิน บุญดี)
นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ

จำนวนพัสดุวิทยาศาสตร์ทางการแพทย์สำหรับห้องปฏิบัติการชั้นสูตรจำนวน ๑ รายการ

ลำดับ	รายการ	ประมาณการ จำนวนTest/ปี	ราคาต่อ test	ราคา(บาท)
๑	เช่าเครื่องวิเคราะห์อัตโนมัติพร้อมชุดน้ำยา ตรวจหาเชื้อ Human papilloma Virus (HPV) สำหรับห้องปฏิบัติการ	๑๐,๐๐๐.๐๐	๓๐๐.๐๐	๓,๐๐๐,๐๐๐.๐๐
รวม				๓,๐๐๐,๐๐๐.๐๐

(ลงชื่อ)..... ประธานกรรมการ
 (นางสาวรกรณ์จันทร์พรava)
 พยาบาลวิชาชีพชำนาญการพิเศษ

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
 (นางสาวรติยากร เจริญท้าว)
 พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
 (น.ส.พิชญาณิน บุญดี)
 นักเทคนิคการแพทย์ปฏิบัติการ