

รายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ  
วัสดุวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวน ๒๙ รายการ  
โรงพยาบาลปทุมธานี

งานห้องปฏิบัติการเคมีคลินิก กลุ่มงานเทคนิคการแพทย์

๑. ความต้องการ

กลุ่มงานเทคนิคการแพทย์โรงพยาบาลปทุมธานีมีภารกิจในการตรวจวินิจฉัยทางห้องปฏิบัติการทางการแพทย์โดยให้บริการทั้งผู้ป่วยในและผู้ป่วยนอกของโรงพยาบาลปทุมธานีรวมถึงหน่วยงานอื่น ๆ นอกโรงพยาบาลที่มาขอรับบริการ ครอบคลุมการตรวจวินิจฉัยของโรงพยาบาล ติดตาม ทำให้การบริหารจัดการ สิ่งส่งตรวจ เป็นไปด้วยความยากลำบากและซับซ้อน ประกอบกับความต้องการตรวจทางห้องปฏิบัติการ มีจำนวนเพิ่มมากขึ้นตลอดระยะเวลาที่ผ่านมา แต่เครื่องมือที่ให้บริการและบุคลากร มีจำนวนจำกัดจึงจำเป็นต้องดำเนินการปรับปรุงระบบการจัดการและการตรวจเคราะห์สิ่งส่งตรวจให้เป็นระบบที่รวมเครื่องตรวจเคมีคลินิก อัตโนมัติ พร้อมระบบย่อยที่สนับสนุนการทำงาน เพื่อให้สามารถรองรับความต้องการที่เพิ่มขึ้นและให้มีประสิทธิภาพและประสิทธิผลสูงสุด

ลำดับ	รายการ	จำนวน (Test)
๑	Glucose	๖๔,๐๐๐
๒	BUN	๑๗๕,๐๐๐
๓	Creatinine	๑๒๕,๐๐๐
๔	Uric Acid	๓๒,๐๐๐
๕	Cholesterol	๓๘,๐๐๐
๖	Triglyceride	๔๕,๐๐๐
๗	HDL-Cholesterol	๔๒,๐๐๐
๘	LDL-Cholesterol	๓๙,๒๐๐
๙	Total Protein	๓๑,๕๐๐
๑๐	Albumin	๓๙,๐๐๐
๑๑	Ca (Calcium)	๒๕,๕๐๐
๑๒	Total Bilirubin	๓๐,๐๐๐
๑๓	Direct Bilirubin	๒๘,๐๐๐
๑๔	Aspartate Aminotransferase	๓๒,๕๐๐

(นางรุ่นита จุลานุพันธ์)

ประธานกรรมการ

(นางสาวประภาพร ถ้ำแก้ว)

กรรมการ

(นางสาวณภาพรณ พรหมรักษ์)

กรรมการ

ลำดับ	รายการ	จำนวน (Test)
๑๕	Alanine Aminotransferase	๓๐,๐๐๐
๑๖	CO <sub>2</sub> (Bicarbonate)	๘๗,๕๐๐
๑๗	Alkaline-Phosphatase	๔๙,๐๐๐
๑๘	Na (Sodium)	๖๐,๐๐๐
๑๙	K (Potassium)	๖๐,๐๐๐
๒๐	Cl (Chloride)	๖๐,๐๐๐
๒๑	P (Phosphorus)	๒๓,๗๕๐
๒๒	Mg (Magnesium)	๑๗,๕๐๐
๒๓	CPK	๔,๖๐๐
๒๔	Total Protein Urine/CSF	๕,๐๐๐
๒๕	Micro-albumin	๗,๕๐๐
๒๖	Amylase	๓,๙๐๐
๒๗	Serum iron	๔,๐๐๐
๒๘	UIBC	๓,๐๐๐
๒๙	Lactate	๕,๐๐๐

## ๒. วัตถุประสงค์

๒.๑ เพื่อใช้ในการตรวจวิเคราะห์หารดับสารเคมีในสิ่งส่งตรวจรวมทั้งระบบการบริหารจัดการครอบคลุมดังแต่ผู้ป่วยเข้ามาใช้บริการเจาะเลือดการตรวจวิเคราะห์จนถึงการรายงานผลการประมวลผลโดยระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ (LIS : Laboratory information System)

๒.๒ เพื่อให้การจัดการสิ่งส่งตรวจและการตรวจวิเคราะห์ มีความถูกต้อง รวดเร็ว

๒.๓ สามารถพัฒนาระบบและเครื่องมือเพื่อรับปริมาณสิ่งส่งตรวจที่เพิ่มขึ้นใน ๓-๕ ปี

๒.๔ เพื่อให้แพทย์ได้รับผลการตรวจวิเคราะห์ด้วยความถูกต้องและรวดเร็วอันจะเป็นประโยชน์ต่อการรักษาที่ถูกต้องรวดเร็ว ทันเวลาและแม่นยำ

(นางฐนิตา จุลานุพันธ์)

ประธานกรรมการ

(นางสาวประภาพร ถ้ำแก้ว)

กรรมการ

(นางสาวณภาพรรณ พรมหมากษ์)

กรรมการ

### ๓. คุณลักษณะเฉพาะ

### ๓.๑ คุณสมบัติทั่วไป

เป็นชุดน้ำยาสำเร็จรูป ที่ใช้กับเครื่องอัตโนมัติวิเคราะห์สารเคมีในเลือดและมีองค์ประกอบครบชุด ดังรายการต่อไปนี้

๓.๑.๑ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร glucose ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ enzymatic reference method with hexokinase จำนวน ๖๔,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๑๐-  
๗๐๐mg/dL หรือกว้างกว่า และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๕๐ วัน

๓.๑.๒ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร blood urea nitrogen (BUN) ใน serum, Plasma และ urine โดยใช้หลักการ Kinetic หรือ Photometric method จำนวน ๑๑๕,๐๐๐ Test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๓-๒๐๐mg/dL ในการตรวจ Serum หรือ Plasma และ ๑๕๐-๑๒,๐๐๐mg/dL ในการตรวจปัสสาวะ และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๕๐วัน

๓.๑.๓ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร creatinine ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ Enzymatic method จำนวน ๑๒๕,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๐.๓-๒๐๐mg/dL หรือกว้างกว่า ในการตรวจ Serum และ ๔-๖๐๐mg/dL หรือกว้างกว่าในการตรวจปัสสาวะและ มีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๕๐ วัน

๓.๑.๔ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร Uric Acid ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ Enzymatic colorimetric method จำนวน ๓๒,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๐.๕๐-๒๕mg/dL ในการตรวจ Serum, Plasma และ ๒.๕-๒๕๐mg/dL ในการตรวจปัสสาวะและมีอายุการใช้งานหลังปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๕๐ วัน

๓.๑.๕ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร cholesterol ในเลือดโดยใช้หลักการ enzymatic method จำนวน ๓๔,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๑๐-๔๐๐ mg/dL

๓.๑.๖ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร triglyceride ในเลือดโดยใช้หลักการ enzymatic colorimetric method จำนวน ๔๕,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๑๐-๖๐๐ mg/dL และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๕๐ วัน

## (นางรุ่งนิภา จุลานุพันธ์) ประชานกรกรรมการ

## (นางสาวประภาพร ถ้ำแก้ว) กรรมการ

(นางสาวนภารณ พรมรักษ์)  
กรรมการ

๓.๑.๗ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร HDL - cholesterol ในเลือดโดยใช้หลักการ Homogenous enzymatic colorimetric method หรือ Enzymatic colour test จำนวน ๕๒,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๕- ๑๐๐ mg/dL และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๒๐ วัน

๓.๑.๘ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร LDL- cholesterol ในเลือดโดยใช้หลักการ enzymatic colorimetric หรือ Measured Liquid selective detergent จำนวน ๓๙,๒๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๑๐- ๕๐๐ mg/dL และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๙๐ วัน

๓.๑.๙ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร total protein ในเลือดโดยใช้หลักการ Colorimetric assay จำนวน ๓๑,๕๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๑๒๐ g/L หรือกว้างกว่า และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๒๐ วัน

๓.๑.๑๐ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร albumin ในเลือดโดยใช้หลักการ Bromcresol green จำนวน ๓๙,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๖๐ g/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๒๐ วัน

๓.๑.๑๑ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร calcium ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ OCPC หรือ arsenazo หรือ NM-BAPTA จำนวน ๒๕,๕๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๒๐ mg/dL ใน การตรวจดิน serum, Plasma และ ไม่ต่ำกว่า ๓๐ mg/dL ใน Urine และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๒๐ วัน

๓.๑.๑๒ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร total bilirubin ในเลือดโดยใช้หลักการ colorimetric หรือ diazomethod จำนวน ๓๐,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๓๐ mg/dL และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๙๐ วัน

๓.๑.๑๓ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร direct bilirubin ในเลือดโดยใช้หลักการ colorimetric หรือ diazo method จำนวน ๒๘,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๑๕ mg/dL และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๙๐ วัน

(นางสุนิตา จุลันพันธ์)  
ประธานกรรมการ

(นางสาวประภาพร ถ้ำแก้ว)  
กรรมการ

(นางสาวณภารณ พรมรักษ์)  
กรรมการ

๓.๑.๑๔ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร SGOT/AST ในเลือดโดยใช้หลักการ IFCC (The International Federation of Clinical Chemistry) จำนวน ๓๒,๕๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๖๐๐ U/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

๓.๑.๑๕ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร SGPT/ALT ในเลือดโดยใช้หลักการ IFCC(The International Federation of Clinical Chemistry) จำนวน ๓๐,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๖๐๐ U/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

๓.๑.๑๖ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร CO<sub>2</sub> (Bicarbonate) โดยการทำปฏิกิริยากับ phosphoenolpyruvate (PEP) จำนวน ๔๗,๕๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๒-๕๐ mmol/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๒๐ วัน

๓.๑.๗ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร alkaline phosphatase ในเลือดโดยใช้ Colorimetric assay จำนวน ๔๕,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๑,๐๐๐ U/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๕๐ วัน

๓.๑.๑๙ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร Na (Sodium) ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ Indirect ISE จำนวน ๖๐,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๔๐-๑๖๐ mmol/L

๓.๑.๗ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร K (Potassium) ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ Indirect ISE จำนวน ๖๐,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๒-  
๑๐ mmol/L

๓.๑.๒๐ นำยาสำหรับตรวจหาสาร Cl (Chloride) ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ Indirect ISE จำนวน ๖๐,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๖๐-๑๓๐ mmol/L

(นางรุ่งนิภา จุลานุพันธ์)  
ประธานกรรมการ

## (นางสาวประภาพร ถ้ำแก้ว) กรรมการ

(นางสาวณภาพรรณ พรหมรักษ์)  
กรรมการ

๓.๑.๒๑ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร phosphorus ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ molybdateuv หรือ phosphomolybdate จำนวน ๒๓,๗๕๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๒๐๐mg/dL ใน serum, Plasma และไม่ต่ำกว่า ๒๘๐mg/dL ในการตรวจปัสสาวะโดยไม่ต้องเจือจางสิ่งส่งตรวจ และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

๓.๑.๒๒ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร magnesium ในเลือดและปัสสาวะโดยใช้หลักการ colorimetric method จำนวน ๑๗,๕๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๔.๕mg/dL ใน serum, Plasma และ ๑.๓-๒.๖.๐mg/dL ในการตรวจปัสสาวะโดยไม่ต้องเจือจางสิ่งส่งตรวจ และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

๓.๑.๒๓ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร total CK ในเลือดโดยใช้หลักการ enzymatic UV หรือ IFCC จำนวน ๔,๒๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๑-๒๐๐๐ U/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๕๐ วัน

๓.๑.๒๔ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร Urine/CSF protein ในปัสสาวะและสิ่งคัดหลังโดยใช้หลักการ turbidimetric method จำนวน ๙,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๒๐๐๐mg/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

๓.๑.๒๕ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร Micro-Albumin ในปัสสาวะ โดยใช้หลักการ Immunoturbidometric assay จำนวน ๗,๕๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๓๕๐mg/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

๓.๑.๒๖ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร Amylase เลือดและสิ่งคัดหลังโดยใช้หลักการ Enzymatic colorimetric assay หรือ IFCC จำนวน ๓,๘๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ไม่ต่ำกว่า ๑๐๐๐ U/L และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

๓.๑.๒๗ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร Iron ในเลือดโดยใช้หลักการ Colorimetric assay จำนวน ๔,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๕.๐๐-๑๐๐๐ μg/dl มีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

(นางฐนิตา จุลันพันธ์)  
ประธานกรรมการ

(นางสาวประภาพร ถ้าแก้ว)  
กรรมการ

(นางสาวณภารรรณ พรหมรักษ์)  
กรรมการ

๓.๑.๒๘ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร total iron binding capacity (TIBC/UIBC) ในเลือด โดยใช้ หลักการ Ferrozine method หรือ sequential iron release / uptake จำนวน ๓,๐๐๐ test

โดยมีช่วงค่าความสามารถตรวจวิเคราะห์ (Analytical range) ได้ตั้งแต่ ๑๖.๘- ๗๐๐ µg/dl มีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๕๐ วัน

๓.๑.๒๙ น้ำยาสำหรับตรวจหาสาร lactate ในเลือด โดยใช้หลักการ enzymatic method จำนวน ๔,๐๐๐ test

เป็นน้ำยาต้องมี Linearity อย่างน้อย ๑๕๐ mg/dl (โดยไม่เจือจางตัวอย่างตรวจ) และน้ำยามี Lower detection limit ๑.๘ mg/dl และมีอายุการใช้งานหลังเปิดใช้งานแล้วไม่น้อยกว่า ๘๐ วัน

### ๓.๒ คุณสมบัติทางเทคนิค

๔.๑ น้ำยาทุกชนิดต้องเป็นน้ำยา จากผู้ผลิตเดียวกันกับเครื่องตรวจวิเคราะห์ (Original) และ สำเร็จรูปพร้อมใช้งานโดยไม่ต้องทำการผสม หรือ เตรียมก่อนการใช้งาน (ready to use)

๔.๒ น้ำยาทดสอบชนิดเดียวกันสามารถใช้กับเครื่องตรวจวิเคราะห์ประเภท เดียวกันได้

๔.๓ คุณภาพน้ำยาและเครื่องมือต้องได้รับการรับรองมาตรฐานระดับสากล (ISO certificate) USFDA และหรือ CE Mark

๔.๔ น้ำยาทุกชนิดต้องสามารถใช้กับเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติแบบ random access ที่มี barcode reader ทั้ง sample และน้ำยาสามารถตรวจได้จาก primary tube และ sample cup

๔.๕ calibrator, control ตลอดจนน้ำยาและอุปกรณ์เสริมอื่นๆที่ใช้ประกอบในการตรวจวิเคราะห์บริษัทผู้ขายต้องจัดส่งให้เพียงพอต่ออายุสัญญาโดยไม่คิดมูลค่า

๔.๖ น้ำยาทุกชนิดต้องมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า ๖ เดือน

๔.๗ น้ำยาทุกชนิดต้องมีฉลากข้างขวดระบุชื่อชนิดของน้ำยา Lot Number และวันหมดอายุที่ตรวจสอบทวนกลับได้

### ๓.๓ เงื่อนไขเฉพาะ

ผู้ขายต้องให้ยืมหรือเป็นผู้จัดหาเครื่องตรวจวิเคราะห์ที่ใช้กับน้ำยาทุกข้อ เครื่องที่จัดหาหรือให้ยืมต้องเป็นเครื่องใหม่ หรือเป็นเครื่องที่ไม่เคยใช้งานที่อื่นมาก่อน รวมทั้งบริการจัดการให้เครื่องสามารถใช้งานได้ และหากโรงพยาบาลมีปริมาณงานที่เพิ่มขึ้น ผู้ขายต้องอัพเกรดเบลี่ยนเครื่องที่มีศักยภาพสูงขึ้นให้กับโรงพยาบาล โดยระบบการตรวจวิเคราะห์สิ่งส่งตรวจเป็นแบบอัตโนมัติที่มีเครื่องตรวจเคมีคลินิกอย่างน้อย ๒ เครื่อง ที่ซื้อมาร่วมกัน โดยใช้หน้าจอแสดงผลและสั่งงานร่วมกันในจอเดียว ประกอบด้วยระบบป้องกัน ๓ ระบบคือ

- ระบบบริหารงานห้องเจาะเลือด (Automatic blood collecting system)
- Analytical system
- ระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ

(นางฐนิตา จุลานุพันธ์)  
ประธานกรรมการ

.....  
.....  
(นางสาวประภาพร ถ้ำแก้ว)  
กรรมการ

.....  
.....  
(นางสาวณภารณ พรมรักษ์)  
กรรมการ

### ๓.๓.๑ ระบบบริหารงานห้องเจาะเลือด (Automation blood collecting system)

มีระบบบริหารจัดการการเจาะเลือดและการเก็บตัวอย่าง โดยมีจุดเจาะเลือดอย่างน้อย ๔ จุด มีระบบการปฏิบัติงาน(Performance)เป็นแนวทางปฏิบัติขั้นตอน สามารถตรวจสอบย้อนกลับเพื่อพัฒนากระบวนการ รวมถึงบริหารจัดการลำดับการให้บริการอย่างมีประสิทธิภาพ ช่วยลดเวลาการรอคอยในการเข้ารับบริการของผู้ป่วยได้ และจัดการเชื่อมต่อกับระบบสารสนเทศของโรงพยาบาล(HIS) และระบบสารสนเทศห้องปฏิบัติการ(LIS) มีคุณลักษณะดังนี้

#### ระบบจัดการคิวและโปรแกรม

๑) มีคอมพิวเตอร์หน้าจอสัมผัสเป็นเครื่องใหม่ไม่ผ่านการใช้งานมาก่อน ทุกเติ๊ะ เพื่อสั่งการและการตรวจสอบข้อมูลผู้ป่วยเพื่อความถูกต้องและสะดวกของผู้ปฏิบัติงาน

๒) สามารถรับข้อมูลของผู้ป่วย (Patient demographic) โดยการเชื่อมต่อข้อมูล (Connectivity) กับระบบฐานข้อมูลโรงพยาบาล (Hospital Information System: HIS) เพื่อตรวจสอบข้อมูลผู้ป่วยเพื่อการบ่งชี้ตัวผู้ป่วย (Patient identification)

๓) สามารถจัดการลำดับคิวให้บริการ (Queue system) โดยสามารถพิมพ์บัตรคิวสำหรับรับบริการห้องเจาะเลือด

๔) สามารถตรวจสอบข้อมูลผู้ป่วยเพื่อการบ่งชี้ตัวผู้ป่วยและบันทึกการยืนยันการบ่งชี้ตัวผู้ป่วย (Patient identification) โดยการใช้รูปถ่ายหรือลายนิ้วมือ หรือรายละเอียดทางเวชระเบียน เช่นชื่อ-สกุล วันเดือนปีเกิด เป็นต้น ก่อนการสั่งพิมพ์ Barcode ได้ เพื่อป้องกันความผิดพลาดในการบ่งชี้ตัวผู้ป่วย

๕) สามารถเชื่อมต่อเครื่องเตรียมหลอดเลือดอัตโนมัติเพื่อพิมพ์ barcode sticker พร้อมติดหลอดเลือดหรือสั่งพิมพ์ ในกรณีที่ใช้เครื่อง Barcode printer

๖) โปรแกรมสามารถเก็บข้อมูลหมายเลขอเรียกคิวไว้ใน ระบบสำหรับเจ้าหน้าที่เรียกเพื่อให้ผู้ป่วยสามารถติดต่อโดยไม่ต้องรับหมายเลขคิวใหม่

๗) โปรแกรมสามารถคืนหมายเลขอเรียกคิวไว้ในกรณีที่ซองให้บริการไม่มีความพร้อมและให้เจ้าหน้าที่ซองให้บริการอื่นสามารถกดเรียกเพื่อให้บริการผู้ป่วยได้

๘) สามารถบันทึก Incident Report ณ จุดเจาะเลือด เพื่อตรวจสอบย้อนกลับถึงปัญหาและพัฒนาแก้ไข รวมถึงจัดทำรายงานสถิติ (Statistic Report)เพื่อวิเคราะห์และปรับปรุงให้บริการ

๙) มีระบบ Data Security ในการเข้าถึงข้อมูล

๑๐) สามารถบันทึกการทำงานของเจ้าหน้าที่เจาะเลือด เพื่อประโยชน์การคิดภาระงาน และชี้บ่งผู้เจาะเลือด

๑๑) สามารถบันทึกระยะเวลาการให้บริการ เพื่อเป็นตัวชี้วัดและประเมินผลการทำงานและวางแผนการปรับปรุงการบริการ

(นางฐนิตา จุลานุพันธ์)  
ประธานกรรมการ

(นางสาวประภาพร ถ้าแก้ว)  
กรรมการ

(นางสาวณภารรณ พรมรักษ์)  
กรรมการ

### ๓.๓.๒ Analytical system

ประกอบด้วยเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิกเป็นเครื่องใหม่ไม่ผ่านการใช้งานมาก่อน อย่างน้อย ๒ เครื่อง ที่เชื่อมต่อกันโดยใช้หน้าจอแสดงผลและสั่งงานร่วมกันในจอเดียวดังนี้

๑) เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิกที่มีความเร็วในการตรวจวิเคราะห์ไม่น้อยกว่า ๑,๐๐๐ เทสต์ต่อชั่วโมงต่อเครื่องรวมอิเล็กโทรไลท์ จำนวนไม่น้อยกว่า ๒ เครื่อง

๒) เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิกไม่น้อยกว่าทั้ง ๒ เครื่อง สามารถรองรับการทำรายการทดสอบรายการที่ ๑ ถึง ๒๘ ได้ครบถ้วนรายการทดสอบโดยใช้น้ำยาทดสอบเดียวกัน

๓) สามารถตรวจน้ำยาที่แบบ Random access และ Stat ได้

๔) สามารถตรวจ Serum Index (Lipemic, Icteric และ Hemolysis) และนำผลที่ตรวจได้เป็นตัวเลขเพื่อแจ้งเตือนผลการตรวจได้โดยอัตโนมัติ(ถ้ามีการระบุงาน)ได้

๕) มีระบบตรวจสอบการแข็งตัวของสิ่งส่งตรวจ (Clot Detection)

๖) มีช่องใส่น้ำยาไม่จำนวนไม่น้อยกว่า ๖๐ ช่อง ต่อเครื่องตรวจวิเคราะห์

๗) สามารถทำการใส่น้ำยาทดสอบได้อย่างต่อเนื่องตลอดเวลาขณะเครื่องกำลังทำงาน โดยไม่ต้องหยุดเครื่อง

๘) สามารถทำการทึบน้ำยาทดสอบที่ใช้งานหมดแล้วออกจากเครื่องได้อย่างต่อเนื่องตลอดเวลาขณะเครื่องกำลังทำงาน โดยไม่ต้องหยุดเครื่อง

๙) กรณีที่ค่าตัวตรวจสูงเกินกว่า Linearity ของ standard curve หรือ limit ของการตรวจดังนั้น เครื่องต้องสามารถทำการจัดจากสิ่งส่งตรวจ และตรวจวิเคราะห์ใหม่ได้โดยอัตโนมัติ

๑๐) มีระบบผสมน้ำยากับสิ่งส่งตรวจ โดยวิธีที่ไม่ใช้วัตถุลงไปสัมผัสกับตัวอย่างและน้ำยา (non-invasive mixing) เพื่อลดการปนเปื้อน เช่น หลักการ ultrasonic

### ๓.๓.๓ ระบบสารสนเทศของห้องปฏิบัติการ (LIS)

๑) เป็นโปรแกรมระบบงานห้องปฏิบัติการ โดยสามารถติดตั้งฐานข้อมูลที่เครื่องคอมพิวเตอร์ที่ทำหน้าที่แม่ข่าย (Server) และคอมพิวเตอร์ลูกข่าย (Client) ปฏิบัติงานบนระบบ Web service หรือ Web base technology หรือ Client – server technology

๒) การบันทึกข้อมูลรายการตรวจวิเคราะห์ เช่น การกำหนดชื่อการทดสอบ, ชนิดของตัวอย่าง, เวลาส่งตรวจ การจัดการข้อมูลผู้ป่วย ได้แก่ สร้างและรับข้อมูลผู้ป่วย ข้อมูลการขอตรวจ รายการสั่งตรวจ เป็นต้น

๓) มีระบบจัดการข้อมูลขั้นตอนการตรวจวิเคราะห์ (Analytic) เช่น การเชื่อมต่อกับเครื่องตรวจอัตโนมัติ (Analyzer) เปรียบเทียบผลการตรวจวิเคราะห์ย้อนหลัง การบันทึกผล การรับรองผล ทั้งแบบ Manual และ Auto Verification เป็นต้น

(นางรุณิตา จุลานุพงษ์)  
ประธานกรรมการ

(นางสาวประภาพร ถ้าแก้ว)  
กรรมการ

(นางสาวนภารรณ พรมรักษ์)  
กรรมการ

๔) มีระบบจัดการข้อมูลขั้นตอนหลังการตรวจวิเคราะห์ (Post-Analytic) เช่น สามารถสร้างหรือปรับ รูปแบบใบรายงานผลได้ การพิมพ์ผล การส่งผลกลับระบบ HIS การค้นหาผล เป็นต้น

๕) มีระบบ Turnaround time monitoring โดยสามารถแสดงระยะเวลา ที่กำหนดแยกตามงาน routine, stat หรือ ตามรายการทดสอบได้โดยสามารถเชื่อมต่อกับหน้าจอ (LED screen) เพื่อติดตามสถานะของตัวอย่างและระยะเวลาการรายงานผล (real time TAT) โดยติดตั้งหน้าจอแสดงผลในห้องปฏิบัติการ

๖) มีระบบประมวลผลข้อมูลจากระบบสารสนเทศเพื่อใช้ในการบริหารจัดการ

๗) ใช้ระบบปฏิบัติการฐานข้อมูลที่มีลิขสิทธิ์ถูกต้องตามกฎหมาย โดยมีระบบจัดเก็บข้อมูลของระบบต่าง ๆ เพื่อสืบค้นข้อมูลของห้องปฏิบัติการ และผ่านมาตรฐานการผลิตทางการแพทย์ ซึ่งเป็นที่ยอมรับในระดับสากล ISO ๑๓๔๘๕ (เครื่องมือแพทย์)

๘) สามารถรองรับงานสิ่งส่งตรวจจากสถานพยาบาลในเครือข่าย (PCU) โดยทำงานผ่าน Internet ในการบันทึกและแก้ไขข้อมูลการขอตรวจ (Request) รวมถึงรายงานผลไปถึง สถานพยาบาลในเครือข่าย (PCU) ได้

#### ๔. เนื่องไข่เฉพาะอื่น ๆ

๔.๑ บริษัทผู้ขายต้องติดตั้งระบบการทำงานทั้งหมดของเครื่องมืออัตโนมัติเพื่อรับรองรับระบบและ อุปกรณ์เครื่องมือรวมทั้งระบบสนับสนุนเช่น ระบบสำรองไฟไม่น้อยกว่า ๓๐ นาที ระบบห่อหน้าและน้ำกรอง บริสุทธิ์เพื่อใช้ในการตรวจวิเคราะห์อย่างเพียงพอและเหมาะสมและเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติต้องมีระบบ online electronic service

๔.๒ บริษัทผู้ขายต้องจัดหาสารควบคุมคุณภาพ สารมาตรฐานและวัสดุสิ้นเปลืองทั้งหมดสำหรับ งานที่ต้องใช้ในการทดสอบให้เพียงพอตลอดอายุสัญญา

๔.๓ บริษัทผู้ขายติดตั้งระบบส่วนการตรวจวิเคราะห์จนใช้งานได้ภายใน ๙๐ วัน นับจากวันที่ ทางโรงพยาบาลส่งมอบพื้นที่ให้ทางบริษัทเข้าไปดำเนินการ ไปพร้อมกับการ ปรับปรุงพื้นที่ห้องเจาะเลือด

๔.๔ บริษัทผู้ขายเป็นผู้ดูแลรับผิดชอบในการตรวจสอบและบำรุงรักษาเครื่องวิเคราะห์ตาม มาตรฐานให้เครื่องสามารถทำงานได้อย่างมีประสิทธิภาพ และมีการจัดทำตารางบำรุงรักษาตลอดอายุสัญญา กรณีที่เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติชำรุดเสียหายไม่สามารถใช้งานได้ และมีการซ่อมบำรุง บริษัทผู้ขายเป็น ผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายทั้งหมดและต้องจัดซื้อมาแก้ไขเบื้องต้นไม่เกิน ๒๕ ชั่วโมง ยกเว้นกรณีที่ต้องส่งอะไหล่ จากต่างประเทศ

.....  
(นางธนิตา จุลันุพันธ์)  
ประธานกรรมการ

.....  
(นางสาวประภาพร ถ้ำแก้ว)  
กรรมการ

.....  
(นางสาวณภารรณ พรมรักษ์)  
กรรมการ

๔.๕ ผู้เสนอราคาต้องทำการตรวจสอบการใช้ของวิธีการทดสอบ (method validation) กับเครื่องมือตรวจวิเคราะห์ก่อนการใช้งานจริงโดยแสดงหลักฐาน ขั้นตอน วิธีการ ข้อมูล และวิเคราะห์ข้อมูล ตามหลักมาตรฐานการทำการตรวจสอบการใช้ได้ของวิธีทดสอบและบริษัทผู้ขายมีการทำ correlation ในเครื่องตรวจวิเคราะห์ที่มีการทดสอบชนิดเดียวกันทุกครั้งเมื่อมีการเปลี่ยนแปลงเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติ ใหม่และจัดทำเป็นรูปเล่มเพื่อเป็นข้อมูลอ้างอิง โดยค่าใช้จ่ายในการทำ method validation บริษัทเป็นผู้รับผิดชอบ

๔.๖ บริษัทผู้ขายต้องดำเนินการสมัครโปรแกรมการเปรียบเทียบผลกระทบห้องปฏิบัติการให้กับทางโรงพยาบาลโดยไม่คิดค่าใช้จ่าย (EQA) ให้กับการทดสอบที่มีผู้ให้บริการโดยผู้ชื่อ มีสิทธิเลือกโครงการเอง และ หากการทดสอบได้ไม่มีผู้ให้บริการ EQA ให้จัดหา Interlaboratory comparison แทนได้

๔.๗ บริษัทผู้ขายต้องสนับสนุนดำเนินการ online real time IQC / International peer group ฟรีตลดอายุการใช้งาน

๔.๘ บริษัท ผู้ขายต้องรับประกันคุณภาพน้ำยาหากมีการเสื่อมสภาพก่อนหมดอายุ ผู้ขายต้องนำน้ำยามาเปลี่ยนใหม่ให้ทันต่อการใช้งาน และหากมีส่งการตรวจ nok น้ำยาเนื่องจากขาดส่งน้ำยาตามการสั่งซื้อ / หรือเพื่อการตรวจยืนยันบริษัทผู้ขายต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกิดขึ้น

#### ๔.๙ คณะกรรมการพิจารณาตัดสินจากราครารวม

๔.๑๐ ผู้ขายต้องมีazole ให้แล้วซ่างที่ชำนาญเพื่อบริการซ่อมบำรุงหรือแก้ไขปัญหาเบื้องต้น ให้เครื่องตรวจวิเคราะห์สามารถใช้งานได้ตลอด ๒๔ ชั่วโมง โดยไม่คิดมูลค่า และต้องมีหนังสือรับรองการผ่านงาน หรือฝึกอบรมของซ่างจากบริษัทผู้ผลิตเครื่องตรวจวิเคราะห์ที่จะทำการเต็มตั้งไม่น้อยกว่า ๕ คน มาดำเนินการบำรุงรักษาเครื่องอย่างน้อย ๔ ครั้งต่อปี

๔.๑๑ ต้องมีเอกสารรับรองผลิตภัณฑ์โดยสถาบันที่น่าเชื่อถือ ผู้ขายต้องจัดทำคู่มือการตรวจนิรภัยการใช้เครื่องตรวจวิเคราะห์เป็นภาษาไทย ๑ ชุด และคู่มือประจำเครื่องตรวจวิเคราะห์ฉบับภาษาอังกฤษอีก ๑ ชุด มอบให้แก่ผู้ซื้อ

๔.๑๒ ผู้ขายต้องจัดการอบรมการใช้งานหลังติดตั้ง และค่อยให้คำปรึกษาในการใช้งานเครื่องตรวจวิเคราะห์แก่เจ้าหน้าที่ของโรงพยาบาลเพื่อใช้งานได้ดีอยู่เสมอ

๔.๑๓ มี Product Specialist มาฝึกอบรมการใช้เครื่อง, การบำรุงรักษาประจำวันของเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติที่ใช้กับผลิตภัณฑ์ซ่างตั้งให้แก่ผู้ใช้งาน รวมทั้งสอนการแก้ไขเบื้องต้นแก่เจ้าหน้าที่ประจำบ้าน

๔.๑๔ สามารถเก็บน้ำยาสำหรับตรวจวิเคราะห์ไว้ในเครื่องเพื่อใช้งานได้จนหมด โดยไม่มีการขยายน้ำยา เข้า-ออก จากเครื่องฯ ในแต่ละวัน

(นางฐนิตา จุลันพันธ์)  
ประธานกรรมการ

.....  
(นางสาวประภาพร ถ้ำแก้ว)  
กรรมการ

.....  
(นางสาวณภาพรรณ พรมรักษ์)  
กรรมการ