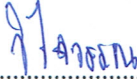



ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
ในการจัดซื้อจัดจ้างที่มีชิ้นงานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการตกลงราคาซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวน ๓ รายการ
หน่วยงานเจ้าของโครงการ โรงพยาบาลตราด
๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร ๔๙๙,๖๙๐.- บาท
๓. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) วันที่..... 30 มิ.ย. 2560.....
วัสดุวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวน ๓ รายการ ประกอบไปด้วย
 ๑. น้้ายาตรวจ T3 จำนวน ๑,๕๒๐ TEST ราคาTESTละ ๑๐๗ บาท
 ๒. น้้ายาตรวจ FT4 จำนวน ๑,๓๕๐ TEST ราคาTESTละ ๑๐๗ บาท
 ๓. น้้ายาตรวจ TSH จำนวน ๑,๕๐๐ TEST ราคาTESTละ ๑๒๘.๔๐ บาท
๔. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ใช้ราคาที่เคยซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลา ๒ ปี งบประมาณ
ตามใบสั่งซื้อเลขที่ ๑๓๖๔/๕๙ ลงวันที่ ๑๕ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๕๙
๕. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
 - ๕.๑ นางสาววิไลวรรณ พลประชุม
 - ๕.๒ นายณัฐพล มาลีผล
 - ๕.๓ นางสาวชนาธาร พาลี

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

รายละเอียดคุณลักษณะ
วัสดุวิทยาศาสตร์ทางการแพทย์ จำนวน ๓ รายการ
โรงพยาบาลตราด

.....

๑. ความต้องการ น้ำยาที่ใช้สำหรับตรวจวิเคราะห์ฮอร์โมน
๒. วัตถุประสงค์ เพื่อใช้เป็นน้ำยาพร้อมใช้งาน (Ready to use) สำหรับตรวจวิเคราะห์ฮอร์โมน โดยใช้กับเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางภูมิคุ้มกันวิทยา

๓. คุณลักษณะเฉพาะ

๓.๑ น้ำยาตรวจวิเคราะห์ T๓

- ๓.๑.๑ ใช้หลักการทางอิมมูโนวิทยา แบบ Direct Chemiluminescence หรือ Enzyme-amplified chemiluminescence หรือ Enhance Chemiluminescence หรือหลักการที่ดีกว่า
- ๓.๑.๒ น้ำยาสำหรับตรวจวิเคราะห์ต้องมี stability หลังจากเปิดใช้ไม่ต่ำกว่า ๑๔ วัน
- ๓.๑.๓ ผู้ขายต้องได้รับอนุญาตจากสำนักคณะกรรมการอาหารและยา และมีเอกสารรับรอง
- ๓.๑.๔ มีคู่มือภาษาไทย และภาษาอังกฤษ
- ๓.๑.๕ ผู้ผลิตได้รับมาตรฐานสากล ISO ๙๐๐๑-๒๐๐๐ หรือ ISO ๑๓๔๘๕

๓.๒ น้ำยาตรวจวิเคราะห์ FT๔

- ๓.๒.๑ ใช้หลักการทางอิมมูโนวิทยา แบบ Direct Chemiluminescence หรือ Enzyme-amplified chemiluminescence หรือ Enhance Chemiluminescence หรือหลักการที่ดีกว่า
- ๓.๒.๒ น้ำยาสำหรับตรวจวิเคราะห์ต้องมี stability หลังจากเปิดใช้ไม่ต่ำกว่า ๑๔ วัน
- ๓.๒.๓ ผู้ขายต้องได้รับอนุญาตจากสำนักคณะกรรมการอาหารและยา และมีเอกสารรับรอง
- ๓.๒.๔ มีคู่มือภาษาไทย และภาษาอังกฤษ
- ๓.๒.๕ ผู้ผลิตได้รับมาตรฐานสากล ISO ๙๐๐๑-๒๐๐๐ หรือ ISO ๑๓๔๘๕

๓.๓ น้ำยาตรวจวิเคราะห์ TSH


๓.๓.๑ ใช้หลักการทางอิมมูโนวิทยา แบบ Direct Chemiluminescence หรือ Enzyme-amplified chemiluminescence หรือ Enhance Chemiluminescence หรือหลักการที่ดีกว่า


๓.๓.๒ น้ำยาสำหรับตรวจวิเคราะห์ต้องมี stability หลังจากเปิดใช้ไม่ต่ำกว่า ๑๔ วัน


๓.๓.๓ ผู้ขายต้องได้รับอนุญาตจากสำนักคณะกรรมการอาหารและยา และมีเอกสารรับรอง


๓.๓.๔ มีคู่มือภาษาไทย และภาษาอังกฤษ

๓.๓.๕ ผู้ผลิตได้รับมาตรฐานสากล ISO ๙๐๐๑-๒๐๐๐ หรือ ISO ๑๓๔๘๕

(ลงชื่อ)..........ประธานกรรมการ
(นางสาววิไลวรรณ พลประชุม)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นายณัฐพล มาลีผล)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวชนาธาร พาลี)

(ลงชื่อ)..........ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตราด
(นายธีรพงศ์ ตุนาค)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตราด