

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
ในการจัดซื้อจัดจ้างที่มีชิ้นงานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการตกลงราคาซื้อวัสดุแลป จำนวน ๓ รายการ
หน่วยงานเจ้าของโครงการ โรงพยาบาลตราด
๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร ๔๙๘,๒๐๐.- บาท
๓. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) วันที่..... 30 ส.ย. 2560
วัสดุแลป จำนวน ๓ รายการ ประกอบไปด้วย
 ๑. น้ำยาตรวจ HBsAg จำนวน ๑,๔๐๐ TEST ราคาTESTละ ๗๗ บาท
 ๒. น้ำยาตรวจ ANTI-HCV จำนวน ๑,๖๐๐ TEST ราคาTESTละ ๑๕๙ บาท
 ๓. น้ำยาตรวจ ANTI-HIV จำนวน ๑,๖๐๐ TEST ราคาTESTละ ๘๕ บาท
๔. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ใช้ราคาที่เคยซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลา ๒ ปี งบประมาณตามใบสั่งซื้อเลขที่ ๗๖๐/๖๐ ลงวันที่ ๒๗ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๖๐
๕. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
 - ๕.๑ นางสาววิไลวรรณ พลประชุม
 - ๕.๒ นายณัฐพล มาลีผล
 - ๕.๓ นางสาวชนาธาร พาลี

(ลงชื่อ)..... *M. Wongkorn*ประธานกรรมการ

(ลงชื่อ)..... *W*กรรมการ

(ลงชื่อ)..... *K*กรรมการ

รายละเอียดคุณลักษณะ
วัสดุวิทยาศาสตร์ทางการแพทย์ จำนวน ๓ รายการ
โรงพยาบาลตราด

.....

๑. ความต้องการ ชุดน้ำยาตรวจทางภูมิคุ้มกันวิทยาสำหรับคัดกรองการติดเชื้อของผู้บริจาคโลหิต
๒. วัตถุประสงค์ เพื่อใช้เป็นน้ำยาตรวจทางภูมิคุ้มกันวิทยาสำหรับคัดกรองการติดเชื้อของผู้บริจาคโลหิต
๓. คุณลักษณะเฉพาะ

๓.๑ น้ำยาตรวจ (HBsAg)

- ๓.๑.๑ เพื่อตรวจหา Hepatitis B surface antigen
- ๓.๑.๒ น้ำยาตรวจเป็นแบบพร้อมใช้งาน (Ready to use)
- ๓.๑.๓ ใช้เวลาในการ incubate ไม่เกิน ๒๐ นาที
- ๓.๑.๔ อายุการใช้งานหลังจากเปิดใช้ไม่น้อยกว่า ๔ สัปดาห์
- ๓.๑.๕ มีความไวในการทำปฏิกิริยา (Analytical Sensitivity) น้อยกว่า หรือเท่ากับ ๐.๑ IU/ml หรือตามมาตรฐาน WHO
- ๓.๑.๖ มีหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ที่ได้มาตรฐานสากล

๓.๒ น้ำยาตรวจ Anti-HCV

- ๓.๒.๑ ใช้เพื่อตรวจหา Antibody to hepatitis C virus แบบคุณภาพ (qualitative)
- ๓.๒.๒ น้ำยาตรวจเป็นแบบพร้อมใช้งาน (Ready to use)
- ๓.๒.๓ ใช้เวลาในการ incubate ไม่เกิน ๒๐ นาที
- ๓.๒.๔ มีความไวในการทำปฏิกิริยา ไม่น้อยกว่า ๙๙%
- ๓.๒.๕ มีหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ที่ได้มาตรฐานสากล


๓.๓ น้ำยาตรวจ Anti-HIV

- ๓.๓.๑ ใช้เพื่อตรวจหาปริมาณ HIV -๑ P๒๔ Antigen และ Antibodies ต่อ HIV-๑, group O และ HIV-๒แบบคุณภาพ (Qualitative) ในซีรัมหรือพลาสมา
- ๓.๓.๒ น้ำยาตรวจเป็นแบบพร้อมใช้งาน (Ready to use)
- ๓.๓.๓ ใช้เวลาในการ incubate ไม่เกิน ๓๐ นาที
- ๓.๓.๔ มีความจำเพาะ (Clinical Specificity) ไม่น้อยกว่า ๙๙.๕%


๓.๓.๕ มีความไวในการทำปฏิกิริยา (Analytical Sensitivity) เพื่อตรวจวัด Antigen น้อยกว่าหรือเท่ากับ ๒ IU/ml


๓.๓.๖ มีหนังสือรับรองผลิตรหัสที่ได้มาตรฐานสากล

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

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

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

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

(ลงชื่อ)..........ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตราด
(นายธีรพงศ์ คุณาศ)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตราด