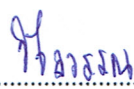


ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)  
ในการจัดซื้อจัดจ้างที่มีชิ้นงานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการตกลงราคาซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวน ๓ รายการ  
หน่วยงานเจ้าของโครงการ โรงพยาบาลตราด
๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร ๔๙๘,๒๐๐.- บาท
๓. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) วันที่..... ๑๓ พกพ/จึงายน ๒๕๖๐.....  
วัสดุวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวน ๓ รายการ ประกอบด้วย
  ๑. น้้ายาตรวจ HBsAg จำนวน ๑,๔๐๐ TEST ราคาTESTละ ๗๗ บาท
  ๒. น้้ายาตรวจ ANTI-HCV จำนวน ๑,๖๐๐ TEST ราคาTESTละ ๑๕๙ บาท
  ๓. น้้ายาตรวจ ANTI-HIV จำนวน ๑,๖๐๐ TEST ราคาTESTละ ๘๕ บาท
๔. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ใช้ราคาที่เคยซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลา ๒ ปี งบประมาณตามสัญญาเลขที่ ๑๙๕/๒๕๖๐ ลงวันที่ ๒๔ สิงหาคม พ.ศ. ๒๕๖๐
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 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 น้อยกว่า หรือเท่ากับ ๒ IU/ml

๓.๓.๖ มีหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ที่ได้มาตรฐานสากล

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

(ลงชื่อ).....*วิไลวรรณ*.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิไลวรรณ พลประชุม)

(ลงชื่อ).....*วิไลวรรณ*.....กรรมการ  
(นายณัฐพล มาลีผล)

(ลงชื่อ).....*วิไลวรรณ*.....กรรมการ  
(นางสาวชนาธาร พาลี)

(ลงชื่อ).....*Agardom*.....ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตราด  
(นายเกตุวดี อธิเวสส์)  
รองผู้อำนวยการฝ่ายการแพทย์ รักษาการในตำแหน่ง  
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตราด