

พนวก ก.

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของระบบการบริหารจัดการห้องเจาะเลือด, ระบบการจัดการและตรวจวิเคราะห์สิ่งส่งตรวจแบบอัตโนมัติ (Total Lab Automation) สำหรับเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิก, เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางภูมิคุ้มกันวิทยา และเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางโลหิตวิทยา และการประมวลผลด้วยระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ (Laboratory Information System : LIS) รวมถึงระบบจัดการเก็บสิ่งส่งตรวจหลังตรวจวิเคราะห์ (Post Analytic)

1. คุณสมบัติทั่วไป

- 1.1 ผู้เสนอราคาต้องเป็นผู้จัดหาและติดตั้งเครื่องอัตโนมัติและระบบต่างๆ โดยประกอบด้วยระบบย่อยัดต่อไปนี้
 - 1.1.1 ระบบการบริหารจัดการห้องเจาะเลือดเป็นระบบสายพาน 1 ชุด ลำเลียงไปยังจุดเจาะเลือดหรือเป็นระบบเตรียมหลอดเลือดและชุดติดฉลากอัตโนมัติประจำจุดเจาะเลือดอย่างน้อย 4 จุด พร้อมตัวเจาะเลือด รวมถึงจุดเจาะเลือดร่นนั่ง/เปลอนผู้ป่วยนอก (OPD) อีก 1 จุด โดยมีระบบคอมพิวเตอร์ควบคุมระบบจัดการเชื่อมต่อกับระบบสารสนเทศของโรงพยาบาล(HIS)และระบบสารสนเทศห้องปฏิบัติการ(LIS) และระบบการเตรียมสิ่งส่งตรวจ (Pre-analytic)โดยทุกเครื่องต้องเป็นเครื่องใหม่ไม่เคยใช้งานที่ไดมาก่อนและจะต้องติดตั้งใหม่โดยเป็นรุ่นใหม่ล่าสุดของบริษัท
 - 1.1.2 ระบบการเตรียมสิ่งส่งตรวจแบบอัตโนมัติ (Pre-analytic) เป็นระบบเครื่องจัดเตรียมสิ่งส่งตรวจอัตโนมัติในขั้นตอนก่อนการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ กลางอัตโนมัติ (pre – analysis system) เพื่อส่งเข้าสู่ระบบการตรวจวิเคราะห์ (analytic system) ติดตั้งที่ห้องปฏิบัติการกลาง (central lab) จำนวนอย่างน้อย 1 ชุด โดยสามารถปั่นแยก (centrifuge), เปิดฝาหลอด (Decapper) และเชื่อมต่อ ร่างในการนำสิ่งส่งตรวจเข้าสู่เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิก เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางภูมิคุ้มกันวิทยาและเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางโลหิตวิทยาได้อย่างต่อเนื่อง โดยทุกเครื่องต้องเป็นเครื่องใหม่ไม่เคยใช้งานที่ไดมาก่อนและจะต้องติดตั้งใหม่โดยเป็นรุ่นใหม่ล่าสุดของบริษัท
 - 1.1.3 ระบบตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติ (Automated Analytical System) ประกอบด้วยเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิก (Clinical Chemistry), เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางภูมิคุ้มกันวิทยา (Immunology) และเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางโลหิตวิทยา(Hematology) โดยทุกเครื่องต้องเป็นเครื่องใหม่ไม่เคยใช้งานที่ไดมาก่อนและจะต้องติดตั้งใหม่โดยเป็นรุ่นใหม่ล่าสุดของบริษัทและ บริษัทต้องเพิ่มเครื่องตรวจวิเคราะห์ดังกล่าวมาให้เพิ่มเติมโดยไม่คิดมูลค่า เมื่อปริมาณงานเพิ่มมากขึ้นจนเครื่องตรวจวิเคราะห์ฯ เดิมรองรับปริมาณงานไม่ได้

- 1.1.4 ระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ (Laboratory Information System : LIS) เป็นโปรแกรมระบบงานห้องปฏิบัติการ โดยสามารถติดตั้งฐานข้อมูลที่เครื่องคอมพิวเตอร์ที่ทำหน้าที่แม่ข่าย (Server) และคอมพิวเตอร์ลูกข่าย (Client) ปฏิบัติงานบนระบบ Web service หรือ Web base technology หรือ Client – server technology โดยต้องเป็นระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ LIS เป็นรุ่นใหม่ล่าสุดของบริษัททั้ง Software และ Hardware ไม่เป็นรุ่นที่ไม่พัฒนาแล้ว เพื่อประโยชน์สูงสุดของโรงพยาบาลในการพัฒนาระบบท้องเชื่อมต่อ กับระบบ HIS ของโรงพยาบาล สามารถรับ request จากระบบ HIS และส่งผลตรวจกลับมาที่ระบบ HIS ได้ โดยบริษัทเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายทั้งหมดและทุกเครื่องต้องเป็นรุ่นใหม่ล่าสุดและต้องเป็นเครื่องใหม่ไม่เคยใช้งานที่ได้มาก่อนเพื่อดำเนินการติดตั้งใหม่
- 1.1.5 ระบบจัดการจัดเก็บสิ่งส่งตรวจหลังตรวจวิเคราะห์ (Post Analytic) เป็นระบบจัดเก็บสิ่งส่งตรวจหลังการตรวจวิเคราะห์มีระบบปิดฝ่าหลอดเพื่อป้องกันการระเหย หรือการปนเปื้อนจากภายนอกโดยทุกเครื่องต้องเป็นเครื่องใหม่ไม่เคยใช้งานที่ได้มาและจะต้องติดตั้งใหม่โดยเป็นรุ่นใหม่ล่าสุดของบริษัท
- 1.2 ผู้เสนอราคាដ้องติดตั้งอุปกรณ์และเครื่องมืออัตโนมัติต่างๆ ที่ต้องประกอบจนสามารถใช้งานและตรวจวิเคราะห์ได้ รวมทั้งติดตั้งอุปกรณ์เสริม เช่น ระบบไฟฟ้าสำรอง (UPS), ระบบหอน้ำระบบน้ำกรองและอื่นๆ ให้เพียงพอในการใช้งาน พร้อมทั้งดูแลบำรุงรักษาและซ่อมแซมแก้ไข อุปกรณ์และเครื่องมืออัตโนมัติต่างๆ ทั้งหมดตลอดอายุสัญญา ตามที่มาตรฐานกำหนดและตาม การร้องขอจากโรงพยาบาล
- 1.3 ผู้เสนอราคាដ้องเป็นผู้จัดหาและส่งมอบระบบสารสนเทศ สำหรับระบบการบริหารจัดการห้องเจาะเลือด, ระบบการเตรียมสิ่งส่งตรวจแบบอัตโนมัติ (Pre-analytic), ระบบตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติ (Automated Analytical System), ระบบจัดการจัดเก็บสิ่งส่งตรวจหลังตรวจวิเคราะห์ (Post Analytic)
- 1.4 ผู้เสนอราคាដ้องมีน้ำยาที่สามารถใช้กับเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติแบบ Random Access และ STAT Access ที่มี Barcode reader ทั้ง Sample และน้ำยา สามารถตรวจวิเคราะห์ได้ทั้งจาก Primary tube และ Sample cup
- 1.5 ผู้เสนอราคាដ้องมีการจัดหน้าที่ Third party Internal Quality Control (IQC) material ครอบคลุมทุกรายการทดสอบแบบทั้ยมาให้เพียงพอสำหรับการควบคุมคุณภาพและ ต้องดำเนินการสมัครโปรแกรมการเปรียบเทียบผลกระทบว่างห้องปฏิบัติการให้กับทาง โรงพยาบาลโดยไม่คิดค่าใช้จ่าย (EQA) ให้กับการทดสอบที่มีผู้ให้บริการ หากการทดสอบ ได้มีผู้ให้บริการ EQA ให้จัดหา interlaboratory comparison แทนได้

- 1.6 น้ำยาทุกรายการของรายการการทดสอบแบบห้วย ต้องเป็นน้ำยา Original สำเร็จรูป พร้อมใช้งาน (ready to use) ไม่มีขั้นตอนการเติมหรือผสมก่อนใช้งานหรือมีวิธีการเตรียมที่ไม่ยุ่งยากซับซ้อน (easy to use) เพื่อเพิ่มอายุการใช้งาน
- 1.7 น้ำยาทุกชนิดต้องเป็นน้ำยาจากผู้ผลิตเดียวกันกับเครื่องตรวจวิเคราะห์ (Original)
- 1.8 น้ำยาทดสอบชนิดเดียวกันต้องสามารถใช้ได้กับเครื่องตรวจวิเคราะห์ทางเคมีคลินิกทุกเครื่อง หรือเครื่องตรวจวิเคราะห์ทางภูมิคุ้มกันวิทยาคลินิกทุกเครื่องหรือเครื่องตรวจวิเคราะห์ทางโลหิตวิทยาทุกเครื่อง ที่เสนอติดตั้งให้กับโรงพยาบาลค่ายสุรนารี
- 1.9 คุณภาพน้ำยาและเครื่องมือต้องได้รับการรับรองมาตรฐานระดับสากล (ISO certificate) USFDA และ/หรือ CE Mark และต้องได้รับใบอนุญาตการนำเข้าและจัดจำหน่ายจากคณะกรรมการอาหารและยาประเทศไทย
- 1.10 น้ำยาและอุปกรณ์เสริมอื่นๆที่ใช้ประกอบในการตรวจวิเคราะห์ ผู้เสนอราคาต้องจัดส่งให้เพียงพอตลอดอายุสัญญาโดยไม่คิดมูลค่า
- 1.11 น้ำยาสำหรับตรวจวิเคราะห์ทางเคมีคลินิกต้องมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า 6 เดือน, น้ำยาตรวจวิเคราะห์ทางภูมิคุ้มกันต้องมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า 3 เดือนและน้ำยาตรวจวิเคราะห์ทางโลหิตวิทยาต้องมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า 6 เดือน
- 1.12 เป็นน้ำยาที่ผ่านการรับรองให้สามารถใช้ในการวินิจฉัยทางห้องปฏิบัติการ (In vitro Diagnostic)
- 1.13 น้ำยาทุกรายการทดสอบจะต้องสามารถทำการตรวจวัดได้ครบถ้วนรายการทดสอบตามข้อ 1.1.2

2. คุณลักษณะเฉพาะ

- 2.1 ระบบการบริหารจัดการห้องเจาะเลือด มีคุณสมบัติดังนี้
 - 2.1.1 คุณลักษณะเฉพาะของระบบจัดการคิว
 - 2.1.1.1 มีเครื่องพิมพ์บัตรคิวอัตโนมัติพร้อมแยกประเภทผู้ป่วยได้หลายกลุ่ม เพื่อความสะดวกรวดเร็วในการรับบริการ และการให้บริการของเจ้าหน้าที่
 - 2.1.1.2 สามารถแสดงหมายเลขคิวพร้อมໂທบริการข้อมูลของผู้เข้ารับบริการ มีระบบเรียกคิวและแสดงหมายเลขผ่านหน้าจอ LED เพื่อเชิญคนไข้เข้าจุดเจาะเลือด โดยมีหน้าจอแสดงหมายเลขคิวรับบริการอย่างน้อย 2 จุด
 - 2.1.1.3 ระบบสามารถตรวจสอบสถานะการเปิดสิทธิ์และการชำระเงินของคนไข้พร้อมพิมพ์บัตรคิวอัตโนมัติเมื่อคนไข้ผ่านขั้นตอนการการเปิดสิทธิ์และการชำระเงินมาแล้ว ถ้ามีการ key request จากห้องตรวจในระบบ HIS และมีการชำระเงินก่อนเจาะเลือด สามารถส่งข้อมูลสิทธิ์ของคนไข้และสถานะชำระเงินมาให้

- 2.1.1.4 สามารถจัดการลำดับคิวให้บริการ (Queue system) ในการพิมพ์บัตรคิวสำหรับคนไข้รอรับบริการห้องเจาะเลือดโดยใช้บัตรคิวเดียว เพื่อแสดงหมายเลขการเรียกคิวบนหน้าจออนิเตอร์ ตั้งแต่ขั้นตอนการลงทะเบียนจนถึงขั้นตอนเจาะเลือดตามสถานะของประเภทบัตรคิว
- 2.1.1.5 ผู้รับบริการจะสามารถเห็นจำนวนผู้ป่วยที่อยู่ในคิว ก่อนถึงคิวนอง
- 2.1.1.6 มีหน้าจอเรียกคิวประจำจุดเจาะและสามารถแสดงข้อมูลผู้ป่วยได้ เช่น ชื่อ-สกุล, HN, ข้อมูลการขอตรวจและภาระที่ใช้ เป็นต้น
- 2.1.1.7 มีเครื่องติดฉลากหลอดเลือดพร้อมเลือกชนิดหลอดเลือดโดยอัตโนมัติประจำในทุกจุดเจาะเลือด สามารถบรรจุหลอดเลือดได้ไม่ต่ำกว่า 7 ชนิด รวมไม่ต่ำกว่า 120 หลอด
- 2.1.1.8 มีเครื่องพิมพ์บาร์โค้ดสำรองประจำในทุกจุดเจาะเลือดเพื่อใช้ในการพิมพ์ฉลากที่ไม่ใช้หลอดเลือดปกติและใช้เป็นเครื่องสำรองกรณีเครื่องติดฉลากหลอดเลือดอัตโนมัติขัดข้อง
- 2.1.2 คุณลักษณะเฉพาะของโปรแกรม
- 2.1.2.1 สามารถรับข้อมูลของผู้ป่วย (Patient demographic) โดยการเข้ามายังตัวชี้วัด (Connectivity) กับระบบฐานข้อมูลโรงพยาบาล (Hospital Information System: HIS) เพื่อตรวจสอบข้อมูลผู้ป่วยเพื่อการบ่งชี้ตัวผู้ป่วย (Patient identification)
- 2.1.2.2 สามารถตรวจสอบข้อมูลผู้ป่วยเพื่อการบ่งชี้ตัวผู้ป่วยและบันทึกการยืนยันการบ่งชี้ตัวผู้ป่วย (Patient identification) โดยการใช้รูปถ่ายหรือลายนิ้วมือ หรือรายละเอียดทางเวชระเบียน เช่นชื่อ-สกุล วันเดือนปีเกิด เป็นต้น ก่อนการสั่งพิมพ์ Barcode ได้เพื่อป้องกันความผิดพลาดในการบ่งชี้ตัวผู้ป่วย
- 2.1.2.3 สามารถสั่งพิมพ์ barcode sticker โดยใช้เครื่อง Barcode printer สำหรับติดหลอดเลือดได้
- 2.1.2.4 โปรแกรมสามารถเก็บข้อมูลหมายเลขเรียกคิวไว้ใน ระบบสำหรับเจ้าหน้าที่เรียก เพื่อให้ผู้ป่วยสามารถติดต่อโดยไม่ต้องรับหมายเลขคิวใหม่
- 2.1.2.5 โปรแกรมสามารถคืนหมายเลขคิวไปยังระบบในกรณีที่ซ่องให้บริการไม่มีความพร้อม และให้เจ้าหน้าที่ซ่องให้บริการอีกสามารถกดเรียกเพื่อให้บริการผู้ป่วยได้
- 2.1.2.6 สามารถบันทึก Incident Report ณ จุดเจาะเลือด เพื่อตรวจสอบย้อนกลับถึงปัญหาและพัฒนาแก้ไข รวมถึงจัดทำรายงานสถิติ (Statistic Report) เพื่อวิเคราะห์ และปรับปรุงให้บริการ
- 2.1.2.7 มีระบบ Data Security ในการเข้าถึงข้อมูล
- 2.1.2.8 สามารถบันทึกการทำงานของเจ้าหน้าที่เจาะเลือด เพื่อประโยชน์การคิดภาระงาน และซึ่งปัจจุบันเจาะเลือด

2.1.2.9 สามารถบันทึกระยะเวลาการให้บริการ เพื่อเป็นตัวชี้วัดและประเมินผลการทำงาน และวางแผนการปรับปรุงการบริการ

2.2 ระบบการเตรียมสิ่งส่งตรวจแบบอัตโนมัติ (Pre-analytic) มีคุณสมบัติดังนี้

- 2.2.1 สามารถจัดเตรียมสิ่งส่งตรวจเพื่อส่งเข้าสู่ระบบการตรวจวิเคราะห์ ด้วยความเร็วนับตั้งแต่ ปั๊นแยก, เปิดฝา(Decapping) และคัดแยก (Sorting) ไม่น้อยกว่า 750 สิ่งส่งตรวจต่อ ชั่วโมง
- 2.2.2 มีระบบบรรจุหรือระบบเชื่อมต่อแบบอัตโนมัติที่สามารถเชื่อมต่อเพื่อลำเลียงสิ่งส่งตรวจไปยัง เครื่องตรวจวิเคราะห์แบบอัตโนมัติทั้งทางด้านเคมีคลินิก ภูมิคุ้มกันวิทยาและโลหิตวิทยา ได้โดยตรง
- 2.2.3 สามารถต่อเขื่อมกับเครื่องปั๊นแยกที่มีคุณสมบัติเป็น Refrigerated Centrifuge จำนวนไม่น้อยกว่า 2 เครื่อง และมีความเร็วรpmไม่น้อยกว่า 900 หลอดต่อชั่วโมงที่เวลาการปั๊นไม่ต่ำกว่า 5นาที กรณีที่ต้องปรับความเร็วรอบในการปั๊น เพื่อให้ได้ความเร็วรpmของกการปั๊น สิ่งส่งตรวจตามที่กำหนด ต้องมีหลักฐานทางวิชาการและผู้เสนอราคาต้องประเมินการใช้งานก่อนใช้งานจริง
- 2.2.4 มีระบบเปิดฝาหลอดบรรจุสิ่งส่งตรวจอัตโนมัติ (Decapper) โดย สามารถใช้หลอดบรรจุสิ่งส่งตรวจขนาด 13×75 mm และ/หรือ 13×100 mm ได้
- 2.2.5 สามารถใช้หลอดบรรจุสิ่งส่งตรวจขนาด 13×75 mm และ/หรือ 13×100 mm สำหรับ การตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างได้ในเวลาเดียวกัน เพื่อให้สามารถทำงานได้อย่างต่อเนื่องและลดความผิดพลาดของขั้นตอนการทำงาน
- 2.2.6 มีโปรแกรมการจัดการข้อมูลสิ่งส่งตรวจและเชื่อมต่อกับเครื่องจัดเตรียมสิ่งส่งตรวจ อัตโนมัติและใช้บริหารสิ่งส่งตรวจในกรณีที่เครื่องเตรียมสิ่งส่งตรวจไม่สามารถใช้งานได้
- 2.2.7 ผ่านการรับรองมาตรฐานการทำงานและการผลิต จากสถาบันรับรองมาตรฐานที่เป็นที่ยอมรับ
- 2.3 ระบบตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติ (Automated Analytical System) ประกอบด้วยเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิก (Clinical Chemistry), เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางภูมิคุ้มกันวิทยา(Immunology และเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางโลหิตวิทยา (Hematology) มีคุณสมบัติดังนี้
- 2.3.1 เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิก (Clinical Chemistry)
 - 2.3.1.1 การตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิก ประกอบด้วยเครื่องตรวจวิเคราะห์ อัตโนมัติทางเคมีคลินิก อย่างน้อย 2 เครื่อง โดยต่อเขื่อมระบบ pre – analytic และมีความเร็วรpm อย่างน้อย 3,000 tests ต่อชั่วโมง (รวมอิเลคโทรไอล์ฟ) โดยที่ Photometry รวมอย่างน้อย 1,800 tests ต่อชั่วโมงไม่รวมอิเลคโทรไอล์ฟ

มีความเร็ว Potentiometry รวมอย่างน้อย 1,200 tests ต่อชั่วโมง) มีเครื่องที่สามารถ Back up กันได้โดยใช้น้ำยาเหมือนกันและความเร็วเท่ากันและทุกเครื่องต้องเชื่อมต่อเข้ากับระบบبرامج

2.3.1.2 สามารถทำการตรวจวิเคราะห์สารเคมีหรือคำนวนหาสารเคมีใน serum , urine และ/หรือสารน้ำจากร่างกายได้ตามรายการทดสอบแบบทั่วไป

2.3.1.3 สามารถวิเคราะห์แบบ random access และ stat ได้

2.3.1.4 กรณีที่ค่าตรวจสูงกว่า linearity ของ standard curve หรือ limit ของการตรวจดันนั่นเครื่องสามารถทำการจัดการ เจือจาง ตัวอย่างอัตโนมัติได้

2.3.1.5 สามารถตรวจ Serum Index (Lipemic, Icteric และ Hemolysis) โดยแสดงผลเป็นตัวเลข (Quantitative) หรือเครื่องหมาย Semi quantitative และแจ้งเตือนการรบกวนในแต่ละการทดสอบผ่านทางระบบเครื่องหรือ middleware พร้อมแสดงผลการเตือนในระบบ Middleware หรือสามารถรายงานผลผ่านระบบ LIS ได้

2.3.1.6 สามารถทำการใส่น้ำยาทดสอบ น้ำยาสอบเทียน น้ำยาควบคุมคุณภาพและน้ำยาระบกอื่นๆ ได้อย่างต่อเนื่องตลอดเวลา ขณะเครื่องกำลังทำงานโดยไม่ต้องรอให้เครื่อง Standby หรือมีช่องใส่น้ำยาที่มากพอก เพื่อ Load น้ำยาไว้ล่วงหน้าโดยไม่ต้องเตรียมระหว่างวัน

2.3.1.7 มีระบบผสมน้ำยากับสิ่งส่งตรวจที่ช่วยป้องกันการปนเปื้อน เช่นวิธี ultrasonic mixing หรือเทียบเท่าหรือเหนือกว่า

2.3.1.8 เครื่องสามารถตรวจวิเคราะห์ HbA1c ได้โดยไม่มีขั้นตอนการเตรียมสิ่งส่งตรวจก่อนเข้าเครื่อง (hemolyzing onboard) ทั้ง Primary Tube และ Sample Cup ไม่ถูกรบกวนจาก Hemoglobin variant (HbE ,HbD, HbC, HbS,)

2.3.1.9 สามารถใช้น้ำยาตามรายการทดสอบที่กำหนดร่วมกันได้ เพื่อให้สามารถรายงานผลได้อย่างต่อเนื่องกรณีเครื่องมีปัญหา (Real Back up)

2.3.2 เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางภูมิคุ้มกันวิทยา (Immunology)

2.3.2.1 เครื่องตรวจวิเคราะห์สารเคมีในเลือดทางภูมิคุ้มกัน ประกอบด้วยเครื่องตรวจวิเคราะห์ทางภูมิคุ้มกันอัตโนมัติอย่างน้อยจำนวน 2 เครื่อง โดยต่อเขื่อมระบบ pre – analytic และมีความเร็วรวม อย่างน้อย 400 tests ต่อชั่วโมงและสามารถ Back up กันได้ โดยใช้น้ำยาเหมือนกันและความเร็วเท่ากันและทุกเครื่องต้องเชื่อมต่อเข้ากับระบบprograms

2.3.2.2 มีระบบป้องกัน carryover เช่น มีโปรแกรมการจัดการของระบบ Rack หรือ Tube หรือใช้ disposable tip หรือ sample probe มีระบบป้องกัน

2.3.2.3 สามารถใช้น้ำยาตามรายการทดสอบที่กำหนดร่วมกันได้ เพื่อให้สามารถรายงานผลได้อย่างต่อเนื่องกรณีเครื่องมีปัญหา (Real Back up)

2.3.2.4 สามารถทำการใส่น้ำยาทดสอบ น้ำยาสอบเทียบ น้ำယารวบคุณภาพและน้ำยา ประกอบอื่นๆ ได้อย่างต่อเนื่องตลอดเวลา ขณะเครื่องกำลังทำงานโดย ไม่ต้องรอให้ เครื่อง Standby

2.3.3 เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางโลหิตวิทยา (Hematology)

2.3.3.1 เครื่องตรวจนับเม็ดเลือดชนิด 5 part diff ที่มีความเร็วรวมไม่น้อยกว่า 200 ตัวอย่างต่อชั่วโมง และเครื่องไถเมียร์เลือดและย้อมสีอัตโนมัติ ที่มีความเร็ว ไม่น้อย กว่า 65 ตัวอย่างต่อชั่วโมงโดยเครื่องตรวจนับเม็ดเลือดและเครื่องไถย้อมเมียร์ เลือดมีระบบบางที่เชื่อมต่อกัน

2.3.3.2 สามารถตรวจนับเม็ดเลือดขาว, เม็ดเลือดแดง, เกล็ดเลือด และแยกชนิดของเม็ด เลือดขาว อย่างน้อย 26 พารามิเตอร์ WBC, RBC, HGB, HCT, NEUT#, NEUT%, LYMPH#, LYMPH, MONO#, MONO, EOSIN#, EOSIN, BASO#, BASO, IG#, IG%, NRBC#, NRBC%, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, PLT, PDW, MPV, PCT พร้อมทั้ง รองรับการตรวจเม็ดเลือดแดงชนิดเรติคูโลไซท์ และการตรวจนับเม็ดเลือดและแยก ชนิดเม็ดเลือดในสารน้ำในร่างกาย (Body Fluid)

2.3.3.3 ใช้หลักการ Fluorescent Flow Cytometry method หรือ VCSn technology หรือ Optical analytic หรือ Peroxidase method หรือ MAPSS (Multi angle polarize scatter separation หรือ Electrical resistance สำหรับตรวจวิเคราะห์ เม็ดเลือดขาว, แยกชนิดของเม็ดเลือดขาว, NRBC และ Reticulocytes

2.3.3.4 เครื่องสามารถตรวจวัด NRBC และเซลล์จากสารน้ำในร่างกาย (Body fluid) โดย ไม่ต้องใช้น้ำยาเพิ่มเติมจากน้ำยาที่ใช้ในการตรวจวิเคราะห์ CBC diff และรายงาน Corrected WBC ทุกราย

2.3.3.5 เครื่องรองรับการตรวจนับเม็ดเลือดชนิดเรติคูโลไซท์

2.3.3.6 เครื่องเตรียมเมียร์เลือดและย้อมสีสไลเดอร์อัตโนมัติ ต้องสนับสนุนสไลเดอร์และสีย้อม สไลเดอร์ทั้งหมด

2.3.3.7 สามารถทำการใส่น้ำยาทดสอบ น้ำยาสอบเทียบ น้ำယารวบคุณภาพและน้ำยา ประกอบอื่นๆ ได้อย่างต่อเนื่องตลอดเวลา ขณะเครื่องกำลังทำงานโดย ไม่ต้องรอให้ เครื่อง Standby

2.4 ระบบสารสนเทศทางห้องปฏิบัติการ (Laboratory Information System : LIS) มีคุณสมบัติ ดังนี้

2.4.1 สามารถบันทึกข้อมูลรายการการตรวจวิเคราะห์ เช่น การกำหนดชื่อการทดสอบ, ชนิดของ ตัวอย่าง, เวลาส่งตรวจ, การจัดการข้อมูลผู้ป่วย ได้แก่ สร้างและรับข้อมูลผู้ป่วย, ข้อมูลการ ขอตรวจ รายการส่งตรวจ เป็นต้น

- 2.4.2 มีระบบจัดการข้อมูลขั้นตอนการตรวจวิเคราะห์ (Analytic) เช่น การเข้มต่อ กับเครื่องตรวจอัตโนมัติ (Analyzer) เปรียบเทียบผลการวิเคราะห์ย้อนหลัง การบันทึกผลการรับรองผลทั้งแบบ Manual และ Auto Verification เป็นต้น
- 2.4.3 มีระบบจัดการข้อมูลขั้นตอนหลังการตรวจวิเคราะห์ (Post-Analytic) เช่น สามารถสร้างหรือปรับรูปแบบใบรายงานผลได้ การพิมพ์ผล การส่งผลกลับระบบ HIS การค้นหาผลเป็นต้น
- 2.4.4 มีระบบ Turnaround time monitoring โดยสามารถแสดงระยะเวลาที่กำหนดแยกตามงาน routine, STAT หรือ ตามรายการทดสอบได้โดยสามารถเชื่อมต่อกับหน้าจอ (LED screen) เพื่อดูตามสถานะของตัวอย่างและระยะเวลาการรายงานผล (real time TAT) โดยติดตั้งหน้าจอแสดงผลในห้องปฏิบัติการกลาง
- 2.4.5 มีระบบประมวลผลข้อมูลจากระบบสารสนเทศเพื่อใช้ในการบริหารจัดการ
- 2.4.6 ใช้ระบบปฏิบัติการฐานข้อมูล ที่มีลิขสิทธิ์ถูกต้องตามกฎหมายโดยมีระบบจัดเก็บข้อมูลของระบบต่างๆ เพื่อสืบค้นข้อมูลของห้องปฏิบัติการ และผ่านมาตรฐานการผลิตทางการแพทย์ซึ่งเป็นที่ยอมรับในระดับสากล เช่น ISO 13485 (เครื่องมือแพทย์) หรือ ISO 9001:2008 หรือ ISO 27001 หรือ มาตรฐาน CMMI
- 2.4.7 มีระบบการตรวจสอบและยืนยันผลความถูกต้องของการตรวจ (Validation) ก่อนที่จะส่งผลการตรวจออกไป โดยสามารถเปรียบเทียบกับผลครั้งที่ผ่านมาได้จากหน้าเดียวกัน เปรียบเทียบกับค่า Reference range และ Critical range
- 2.4.8 สามารถกำหนดการตรวจสอบผลอัตโนมัติ Auto-Validation หรือ Auto-Verification ได้

2.5 ระบบจัดการจัดเก็บสิ่งส่งตรวจหลังตรวจวิเคราะห์ (Post Analytic) มีคุณสมบัติดังนี้

- 2.5.1 มีระบบปิดผ้าหลอดตัวอย่างที่เหลือจากการตรวจวิเคราะห์เป็นแบบอัตโนมัติ
- 2.5.2 มีระบบจัดเก็บสิ่งส่งตรวจเข้าสู่ถุงเป้าหมาย (Archiving) หรือคัดแยกสิ่งส่งตรวจเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์ในส่วนงานอื่นๆ เช่น Outlab ได้
- 2.5.3 มีโปรแกรมช่วยบริหารการจัดเก็บพร้อมระบุตำแหน่งจัดเก็บสิ่งส่งตรวจเพื่อค้นหาหรือทวนสอบสิ่งส่งตรวจหลังการวิเคราะห์ได้ ภายใน 7 วัน

3. ข้อกำหนดอื่นๆ

- 3.1 ระบบนำ้ำสำหรับเครื่องตรวจวิเคราะห์ จะต้องผ่านมาตรฐานสากล CLSI หรือ CLRW เพื่อการรับรองมาตรฐานทางห้องปฏิบัติการ (LA) และ ISO 15189
- 3.2 ผู้ชนะที่ประกวดราคาได้ต้องดำเนินการติดตั้งเครื่องตรวจวิเคราะห์ พร้อมอุปกรณ์ ณ สถานที่ ตามที่ รพ.คุ้ยสุวรรณรีกำหนดและเป็นผู้ดำเนินการปรับปรุงสถานที่ เพื่อให้สามารถติดตั้งเครื่องตรวจวิเคราะห์ พร้อมอุปกรณ์ประกอบการใช้งานตามแบบที่ผ่านการพิจารณาของ

- คณะกรรมการ รพ.ฯ โดยคำนึงถึงกฎหมายที่เกี่ยวข้อง ทั้งนี้ เพื่อความปลอดภัยของผู้รับบริการมีการปรับภูมิทัศน์ที่สวยงามมีความเหมาะสมในการปฏิบัติงานและให้บริการผู้ป่วย
- 3.3 ระหว่างดำเนินการปรับปรุงพื้นที่จะต้องสามารถให้บริการตรวจวิเคราะห์ได้อย่างต่อเนื่อง
 - 3.4 ผู้เสนอราคาต้องจัดการดูแลระบบหลังติดตั้ง ซึ่งรวมการดูแลระบบจัดเตรียมสิ่งส่งตรวจเพื่อเข้าสู่ระบบการตรวจวิเคราะห์, เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติ, ระบบสารสนเทศห้องปฏิบัติการ(LIS), ระบบนำเพื่อรองรับให้ระบบสามารถใช้งานได้โดยไม่สุดุด กำหนดให้ไม่น้อยกว่า 4 ครั้งต่อปี
 - 3.5 ผู้เสนอราคาต้องติดตั้งระบบบริหารจัดการห้องเจาะเลือด, เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางเคมีคลินิก, เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางภูมิคุ้มกันวิทยา, เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติทางโลหิตวิทยา และระบบสารสนเทศห้องปฏิบัติการ (Laboratory Information System : LIS) จนใช้งานได้ภายใน 90 วัน ส่วนระบบการจัดการและตรวจวิเคราะห์สิ่งส่งตรวจแบบอัตโนมัติ (Total Lab Automation) และระบบจัดการจัดเก็บสิ่งส่งตรวจหลังตรวจวิเคราะห์ (Post Analytic) ติดตั้งจนเสร็จใช้งานได้ภายใน 180 วันโดยดำเนินการนับจากวันที่โรงพยาบาลส่งมอบพื้นที่เพื่อปรับปรุงห้องเจาะเลือดและห้องปฏิบัติการกลางและต้องแนบแบบแผนผังพื้นที่ และระบุขนาดเครื่องมาในวันที่นำเสนอด้วย
 - 3.6 ผู้เสนอราคาเป็นผู้ดูแลรับผิดชอบในการตรวจสอบและบำรุงรักษาเครื่องวิเคราะห์ตามมาตรฐานให้เครื่องสามารถทำงานได้อย่างมีประสิทธิภาพโดยมาตรฐานเช็คทุกๆ 3 เดือนและมีการจัดทำตารางบำรุงรักษาตลอดอายุสัญญา และดำเนินตามอย่างเคร่งครัดเพื่อให้ใช้งานได้ดีอยู่เสมอ มีฉะนั้นคณะกรรมการสามารถยกเว้นการจัดซื้อได้
 - 3.7 กรณีที่เครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติชำรุดเสียหายไม่สามารถใช้งานได้ และมีการซ่อมบำรุงผู้เสนอราคาเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายทั้งหมดและต้องมาดำเนินการซ่อมภายใน 24 ชั่วโมง และสามารถใช้งานได้ภายใน 48 ชั่วโมง ยกเว้นที่ต้องส่งอะไหล่จากต่างประเทศแต่ต้องแก้ไขให้ใช้งานเบื้องต้นได้หรือหากเครื่องมาทดแทนให้ใช้งาน มีฉะนั้นคณะกรรมการสามารถพิจารณายกเลิกสัญญาได้
 - 3.8 ผู้เสนอราคาต้องทำการตรวจสอบการใช้ของวิธีการทดสอบ (method validation) กับเครื่องมือตรวจวิเคราะห์ก่อนการใช้งานจริงโดยแสดงหลักฐาน ขั้นตอน วิธีการ ข้อมูลและวิเคราะห์ข้อมูลตามหลักมาตรฐานการทำการตรวจสอบการใช้ได้ของวิธีทดสอบและผู้เสนอราคา มีการทำ correlation ในเครื่องตรวจวิเคราะห์ที่มีการทดสอบชนิดเดียวกันอย่างน้อย ปีละ 1 ครั้งและทุกครั้งเมื่อมีการเปลี่ยนแปลงเครื่องตรวจวิเคราะห์อัตโนมัติใหม่และจัดทำเป็นรูปเล่มเพื่อเป็นข้อมูลอ้างอิง
 - 3.9 ผู้เสนอราคาต้องรับประกันคุณภาพน้ำยาหากมีการสื่อสารกับผู้เสนอราคาก่อน นำน้ำยา มาเปลี่ยนใหม่ให้ทันต่อการใช้งาน
 - 3.10 โรงพยาบาลขอสงวนสิทธิ์ในการเปลี่ยนแปลงน้ำยาและเครื่องมือในการตรวจทางห้องปฏิบัติการตลอดอายุสัญญา โดยจะพิจารณาจากความต้องการของโรงพยาบาล คุณภาพน้ำยาและต้นทุนค่าใช้จ่ายเป็นสำคัญ หากผู้เสนอราคาไม่สามารถดำเนินการได้ตามข้อตกลง

หรือเมื่อใช้งานแล้ว คุณสมบัติไม่เป็นไปตามร่างขอบเขตที่กำหนดหรือตามที่นำเสนอหรือพบปัญหาทางด้านเทคนิคหรือการบริการที่ไม่สามารถแก้ไขได้ภายใน 3 เดือน โดยไม่ผ่านการประเมินจากคณะกรรมการที่ถูกแต่งตั้งอย่างเป็นทางการของโรงพยาบาลที่มีการประเมินอย่างเป็นระบบในแต่ละปี โรงพยาบาลมีสิทธิยกเลิกสัญญา และในระหว่างการยกเลิกสัญญา ทางบริษัทต้องรับผิดชอบเกี่ยวกับการตรวจสอบห้องปฏิบัติการที่เกี่ยวข้องทั้งหมด ให้ยังคงดำเนินการบริการผู้ป่วยได้ จนกว่ากองพยาธิวิทยา โรงพยาบาลค่ายสุรนารี สามารถดำเนินการตรวจด้วยวิธีการใหม่ได้

- 3.11 ผู้เสนอราคาต้องส่งมอบคู่มือการใช้งานเครื่องตรวจวิเคราะห์ทั้งฉบับภาษาไทยและภาษาอังกฤษอย่างน้อยฉบับละ 1 เล่ม
- 3.12 ผู้เสนอราคาต้องจัดอบรมการใช้เครื่องตรวจวิเคราะห์และน้ำยาประกอบ เพื่อให้ผลการตรวจวิเคราะห์มีความถูกต้องและใช้เครื่องตรวจวิเคราะห์ได้อย่างมีประสิทธิภาพ
- 3.13 หากพบว่าผลการตรวจอุปกรณ์ที่ไม่เป็นไปตามอาการทางคลินิก ผู้เสนอราคาต้องรับผิดชอบส่งตรวจวิเคราะห์ต่อไปยังห้องปฏิบัติการอื่นที่มีหลักการแตกต่างกันและต้องรายงานผลตรวจวิเคราะห์ให้ทราบภายใน 3- 5 วันทั้งนี้ผู้เสนอราคาเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายทั้งหมด
- 3.14 ระบบและเครื่องที่นำมาเสนอ ต้องเป็นรุ่นใหม่ล่าสุดและเป็นเครื่องใหม่ที่ไม่เคยใช้ที่ไหนมาก่อน
- 3.15 ระบบ Total Lab Automation (TLA) หรือเครื่องตรวจวิเคราะห์รุ่นที่นำเสนอจะต้องมีแหล่งอ้างอิงที่มีการติดตั้งและใช้งานจริงกับผู้ป่วยแล้วในปัจจุบันในประเทศไทยระดับโรงพยาบาลมหาวิทยาลัย หรือ โรงพยาบาลศูนย์ ขนาดใหญ่มากกว่า 1,000 เตียงหรือโรงพยาบาลเอกชนขนาดใหญ่มากกว่า 500 เตียง จำนวนรวมอย่างน้อย 3 แห่ง ณ วันที่ยื่นเสนอราคา

คณะกรรมการจัดทำร่างขอบเขตของงาน(Terms of Reference : TOR)

พ.ต. ๑๒๘/๖๙๗ ประธานกรรมการ

(ดิษกาน เลิศธรรมา)

ร.ท. ๐๓๒ กรรมการ

(กาวิน ลือกลาง)

ร.ต. ๙๒ กรรมการ

(ปิยะ พัญญาจันทร์)