

ชื่อแผนเครื่องอัดอากาศขยายใจเข้า

ความต้องการ เครื่องอัดอากาศต่อเนื่องชนิดแรงดันอัตโนมัติ ระบบดูข้อมูลด้วยSD card

วัสดุประสงค์ ใช้งานกับผู้ป่วยที่มีภาวะอุดกั้นทางเดินหายใจส่วนบนขณะนอนหลับ (OSA)

๑.คุณลักษณะทั่วไป

- ๑) เป็นเครื่องซ่อมแซมหายใจชนิดแรงดันบวกต่อเนื่องแบบอัตโนมัติ
- ๒) มีแผ่นกรองอากาศเพื่อกรองอากาศ
- ๓) มีการดูแลความจำแบบ SD Card สามารถบันทึกข้อมูลได้ และอ่านข้อมูลผ่านโปรแกรมคอมพิวเตอร์ได้ เช่น: USB
- ๔) สามารถต่อ กับชุดอุปกรณ์ทำความชื้น (Humidifier) ได้
- ๕) ใช้ไฟฟ้า ๑๐๐-๒๔๐ VAC , ๕๐-๖๐ Hz

๒.คุณลักษณะเฉพาะ

- ๑) สามารถเลือกโหมดการใช้งานได้ ๒ แบบ คือCPAP และ APAP
- ๒) สามารถตั้งค่าแรงดัน(Pressure Range) ได้อยู่ในช่วง ๕-๖๐ เซนติเมตรน้ำ
- ๓) สามารถกำหนดเวลาในการให้แรงดันค่อยๆขึ้นถึงแรงดันที่กำหนด (Ramp Time)ตั้งแต่ ๐-๔๕ นาที
- ๔) สามารถกำหนดให้ลดแรงดันในจังหวะหายใจออก(Pressure Variation Algorithm-PVA) หรือ FPS ได้ ๓ ระดับ
- ๕) สามารถถ่ายข้อมูล (DownLoad) ผลการใช้งานของคนไข้เต็ลลงในคอมพิวเตอร์โดยสามารถรายงานผล ค่าการหายใจหายใจผ่านเบา (AHI), Pressure ๙๐th, การรั่ว(Leak), ชั่วโมงการใช้ต่างๆ(Compliance) เป็นต้นและรวบรวมข้อมูลผลการใช้งานได้ ๗๓๐ Sessions
- ๖) สามารถกำหนดแรงดันสูงสุด(Maximum Pressure)ได้ตั้งแต่ ๕-๖๐ เซนติเมตรน้ำ (APAP Mode)
- ๗) สามารถกำหนดแรงดันต่ำสุด(Minimum Pressure)ได้ตั้งแต่ ๕-๑๘ เซนติเมตรน้ำ (APAP Mode)
- ๘) อุปกรณ์ประกอบด้วย ชุดสายหายใจพาวมให้หายใจ และการถ่ายหายใจ
- ๙) แสดงข้อความหรือสัญลักษณ์แสดงไว้อย่างชัดเจนบนทีบห่อ โดยระบุข้อความสำคัญดังนี้
 - วัสดุที่บรรจุและจำนวน
 - วันที่ผลิต หรือ Lot การผลิต
 - วันหมดอายุ
 - มี Indicator ที่สามารถบ่งชี้ได้ว่าผ่านการฆ่าเชื้อแล้ว

๑๐) สินค้าของบริษัทที่ได้รับการพิจารณาต้องเป็นสิ่งของที่เป็นของแท้ของใหม่ ไม่เคยใช้งานมาก่อนไม่เป็นของเก่า เก็บทั้งมีคุณภาพและคุณสมบัติไม่ต่ำกว่าที่กำหนดไว้

๑๑) ผลิตภัณฑ์ต้องมีคุณภาพสม่ำเสมอเหมือนกันทุก Lot กรณีพบว่าสินค้า Lot ใดมีปัญหาบริษัทผู้ขายต้องเปลี่ยน สินค้าตามราคากลางที่บริษัทเสนอไว้พร้อมขาดขายสินค้าหมดแทนสินค้าที่มีปัญหาโดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ

๑๒) หากพบปัญหาผลิตภัณฑ์ไม่เป็นไปตามคุณลักษณะที่กำหนด หรือทางบริษัทผู้ขายไม่สามารถดำเนินการแก้ไข ปัญหาที่เกิดกับผลิตภัณฑ์ได้ ทางคณะแพทยศาสตร์วิชาระบบทันตกรรมจะขอยกเลิกสัญญาได้

๑๓) บริษัทผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาได้ก่อนหมดสัญญาในกรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผล เสียต่อผู้ป่วยหรือผู้ใช้ผลิตภัณฑ์ และบริษัทผู้ขายต้องชดใช้ค่าเสียหายตามมูลค่าของราคากลางดังนั้นฯ

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียด

๑.....

(นางสาวชนาดา ชนะศรีโยธิน)

๒.....

(นายอนันต์ kulwiraporn)

๓.....

(นางนกรัตน์ บันนาค)

(๔) กรณีผู้จะขายไม่ปฏิบัติตามสัญญาข้อใดข้อหนึ่ง หรือเมื่อครบกำหนดส่งมอบสิ่งของตามใบสั่งซื้อ หากผู้จะขายไม่ส่งมอบสิ่งของที่ตกลงจะขายให้แก่ผู้จะซื้อหรือส่งมอบไปถูกต้องหรือไม่ครบจำนวน ผู้จะซื้อมีสิทธิบอกเลิกสัญญาทั้งหมดหรือแต่บางส่วนได้ การใช้สิทธิบอกเลิกสัญญานี้ไม่กระทบสิทธิของคณะแพทย์ศาสตร์วชิรพยาบาลที่จะเรียกร้องค่าเสียหายจากผู้จะขาย

(๕) ผู้ยื่นเสนอราคาที่เข้าร่วมการประมูลต้องจัดทำ QR Code และหรือ barcode ตามที่คณะกรรมการแพทยศาสตร์วชิรพยาบาลกำหนดให้ลงบนแพ็คเกจสินค้าได้ทั้ง ลัง/กล่อง/แพ็ค หรือ ตามบรรจุภัณฑ์ของสินค้านั้นๆ

(๖) บรรจุภัณฑ์จะต้องมีอายุการใช้งานไม่น้อยกว่า ๒ ปี นับจากวันส่งมอบของ

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียด

๑.....

(นางสาวชญาดา ขั้นชศรีโยธิน)

๒.....

(นายอนันต์ กลุ่มทรัพย์)

๓.....

(นางกนกวรรณ บุนนาค)

หลักเกณฑ์ในการพิจารณา

หลักเกณฑ์ประเมินราคาต่อประสิทธิภาพ (Price : Performance)

๑. ใช้หลักเกณฑ์ราคาที่เสนอ ๓๐ คะแนน
 ๒. ใช้หลักเกณฑ์คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อมหาวิทยาลัย ๗๐ คะแนน

ลำดับ	หัวข้อที่พิจารณา	เกณฑ์	คะแนน
๒.๑	จำนวน reference site เป็นเวชภัณฑ์ที่มีใช้อยู่จริง ในระหว่างปี ๒๕๖๓ - ๒๕๖๔ ในโรงเรียนแพทย์ ทั้งในประเทศไทยและนานาชาติ ** หมายเหตุ : ให้แสดงเอกสารแนบที่เกี่ยวข้องกับโรงเรียนแพทย์ที่ยังคง เช่น สัญญาซื้อขาย หรือวารสารทางการแพทย์ ระดับนานาชาติ เพื่อประกอบการพิจารณา	<p>คะแนนสูงสุดได้ ๓๐ คะแนน และลดลงตามลำดับตามจำนวน reference site ที่มี</p> <ul style="list-style-type: none"> - ≥ ๔ แห่ง หรือมี เอกสารหรือวิจัยทางการแพทย์ที่ได้รับการตีพิมพ์ลงวารสารชั้นนำของต่างประเทศที่ถูกยอมรับ ≥ ๓ ฉบับ ได้ ๓๐ คะแนน - ๒-๓ แห่ง หรือมีเอกสารหรือวิจัยทางการแพทย์ได้รับการตีพิมพ์ลงวารสารชั้นนำของต่างประเทศที่ถูกยอมรับ ≥ ๒ ฉบับ ได้ ๒๐ คะแนน - ๑-๒ แห่ง หรือมีเอกสารหรือวิจัยทางการแพทย์ได้รับการตีพิมพ์ลงวารสารชั้นนำของต่างประเทศที่ถูกยอมรับ ≥ ๑ ฉบับ ได้ ๑๐ คะแนน 	๓๐

เลือกข้อ ๒.๒ หรือ ๒.๓ เพียงข้อใดข้อหนึ่ง

๒.๖	รายงานอุบัติการณ์ของภาวะแทรกซ้อนที่เกิดขึ้นจากการใช้เวชภัณฑ์ดังกล่าว ๕๐ คะแนน รายงานอุบัติการณ์ของภาวะแทรกซ้อนที่เกิดขึ้นจากการใช้เวชภัณฑ์ดังกล่าวไม่เกิน ๓ ครั้งต่อปี ๒๐ คะแนน รายงานอุบัติการณ์ของภาวะแทรกซ้อนที่เกิดขึ้นจากการใช้เวชภัณฑ์ดังกล่าวมากกว่า ๓ ครั้งต่อปี ๐ คะแนน	ไม่มีรายงานอุบัติการณ์ของภาวะแทรกซ้อนที่เกิดขึ้นจากการใช้เวชภัณฑ์ดังกล่าว ๕๐ คะแนน	๕๐
๒.๗	ผลการประเมินโดยแพทย์ในกรณีเวชภัณฑ์ที่ไม่เคยจัดซื้อ	คะแนนประเมินมากกว่าหรือเท่ากับ ๘๐ คะแนน ได้ ๕๐ คะแนน คะแนนประเมิน ๗๑ – <๘๐ คะแนน ได้ ๒๐ คะแนน คะแนนประเมินน้อยกว่า ๗๑ คะแนน ได้ ๐ คะแนน	๕๐

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียด

๖.....