

SMT2834- MUAYENE ELDİVENİ, PUDRASIZ, NONSTERİL

SMT Temel İşlevi:	1. Tıbbi müdahale ve muayenelerde koruma sağlamak amaçlı üretilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Eldiven doğal kauçuk lateksten imal edilmiş, pudrasız, non-steril özelliğe sahip, tek kullanımlık olmalıdır. 3. Eldivenin XS, S, M, L ve XL boyları olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Eldivenlerin boyu en az 240 mm (küçük-ekstra küçük ölçülerinde en az 220±20 mm) olmalıdır 5. Eldivenler kullanım itibarıyla ergonomik olmalı, sağ-sol ayrımı olmamalı ve giyildiğinde eli kavramalıdır. 6. Eldivenler paket içerisine düzgün yerleştirilmiş olmalı ve kolayca alınmalıdır 7. Eldivenler birbirine yapışık olmamalı, kolayca giyilip çıkarılabilir olmalıdır. 8. Eldivenin bilek kısmı çok sıkı ve çok gevşek olmamalıdır. Koncun kenarı yırtılma ve gevşemeyi önleyecek tutucu özelliği olan kıvrımlı yapıda imal edilmiş olmalıdır. 9. Eldivenler giyilip müdahale için cilde dokunulunca cilt hissedebilmelidir. 10. Eldivenin sıvı geçirgenliği olmamalı üretim sonrasında, üzerindeki delik oranının tespiti açısından EN 455-1 standartta gereğince en çok AQL seviyesi 1,5 olmalıdır. 11. Yırtılmaya, delinmeye dayanıklı olmalı EN 455-2 standartta gereğince kopma dayanımı $\geq 6,0$ Newton olmalıdır. Eldiven dokusu ince-kalın dalgalı, pütürlü veya delik olmamalı, sağlam ve pürüzsüz olmalıdır.
Genel Hükümler:	12. Ürünün kompozisyonunu gösteren formülasyon/içerik dokümanı ile hammaddeye ait Malzeme Güvenlik Bilgi Formu (Material Safety Data Sheet (MSDS)) ve analiz sertifikası/raporu bulunmalıdır. 13. TS EN 455-1 Standardında yer alan delik tespiti için sızdırmazlık deneyine ait analiz sertifikası bulunmalıdır 14. TS EN 455-2 Standardında yer alan kopma dayanımı testine ait analiz sertifikası bulunmalıdır. 15. Eldiven paketlerinde 100 adet eldiven bulunmalıdır. Paket üzerinde üretim

SMT2834- MUAYENE ELDİVENİ, PUDRASIZ, NONSTERİL

	lot bilgisi, üretim tarihi ve son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. 16. Ürün ambalajında dökülme ve saçılmaya neden olacak yıpranma ve yırtılma olmamalıdır.
--	---

KIRIKHAN DEVLET HASTANESİ
Abdülrezzak TEKİN
Diyadin. No: 54563
Ezacı

SMT1046 DAMLA AYAR SETİ

SMT Temel İşlevi:	1. Damla ayar seti, sıvı akışının ayarlanmasını sağlamak amacıyla tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Damla ayar seti tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır. 3. Damla ayar setinin enjeksiyon portlu veya portsuz çeşidi olmalıdır. 4. Damla ayar setinin uzatması en az 45cm olup, set yumuşak, kolay kırılmayan özel malzemeden üretilmiş olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	5. Damla ayar seti ile akış hızı $3(\pm 2)$ - $400(\pm 150)$ ml/saat arasında ayarlanabilmeli, ayar dereceleri kolaylıkla seçilebilmeli, dereceleme rakamları kullanım sırasında silinmemelidir. 6. Damla ayar setinin hasta hareketi ile ayarı bozulmamalıdır. 7. Sistem şeffaf üzerinde damla ayar miktarı gösteren bir akım kontrol ünitesi ile her iki ucundan çıkan serum hortumundan oluşmalıdır. 8. Damla ayar setinin iki ucu plastik konnektörle kapalı olup ancak kullanırken açılmalıdır. 9. Damla ayar setinin serum hortumlarının bir ucu dişi luer-lock diğer ucu erkek luer-lock konnektörlü olmalıdır. 10. Enjeksiyon portlu damla ayar setinde hariçten ilaç uygulamak için tıpa veya enjeksiyon portu olmalıdır. 11. Damla ayar setinin üzerindeki hiçbir parçasında latex bulunmamalıdır. 12. Damla ayar seti kullanım sırasında setin dışına mayi sızdırmamalıdır.
Genel Hükümler:	13. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır. 14. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

KIRIKHAN DEVLET HASTAHANASI
Abdülrezzak TEKİN
Dip.Tes.No:54563
Ezacı