

## SMT1090 İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün, intravenöz uygulamalarda kullanılmak için dizayn edilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürünün 14G-26G aralığında boyları olmalıdır. 3. Ürünün, portlu veya korumalı portlu veya üç yollu musluklu veya kapalı sistem uzatma hattı korumalı olmak üzere dört çeşidi olmalıdır. 4. Ürünün, port kapağı veya kanül kanatları uluslararası renk kodlu olmalıdır. 5. Ürünün, kanül kısmı teflon (PTFE/FEP) veya poliüretan olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	6. Ürünün iğne kısmı paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır. 7. Ürünün korumalı portlu olan çeşidi; a. Kullanıcı yaralanmalarını önlemek amacıyla iğne ucu kullanıcı müdahalesi gerektirmeden otomatik olarak plastik veya metal bir koruyucu aparat ile kendiliğinden kilitlenmelidir. b. Koruyucu mekanizması kanülün içerisinde olmalı, kanülün dış görünüşünü ve ebadını değiştirmemelidir. c. Plastik dış kılıf kolay fonksiyon için özel formda ince çeperli ve yüksek akım hızlı PUR'dan yapılmış olmalıdır. d. Koruyucu mekanizma iğne ile bir bütün halinde, ayrılmadan çıkmalıdır. 8. Ürün non-toksik ve non-pirojenik özellikte olmalıdır. 9. Ürün kanülünün ucu atravmatik olmalı, kanül ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerleyebilecek kayganlıkta ve kıvrılmayacak özellikte olmalıdır. 10. Ürün X-ray ışınlarına karşı radyopak özelliği taşımalıdır. 11. Üründe geri kaçıışı engelleyen özellikte bir enjeksiyon valf/kapak bulunmalıdır. 12. Ürünün enjeksiyon port kapağı yerine iyi oturmalı, kan sızdırmamalı ve kullanılmadığı zamanlarda da kontaminasyonu önleyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.

Dr. Zeynepin

Sergis Elmen  
S.F. Kur

Bilgi Nur  
41012

Grem EREN

Can  
Devletçi Yılmaz  
Neyziye TAskan

Ayşegül Aytekin Kurt  
Dok  
Rethine Torgun

Johna Wsey  
M.10.

Amir Jemastı  
D. Jemastı

## SMT1090 İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün, intravenöz uygulamalarda kullanılmak için dizayn edilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürünün 14G-26G aralığında boyları olmalıdır. 3. Ürünün, portlu veya korumalı portlu veya üç yollu musluklu veya kapalı sistem uzatma hattı korumalı olmak üzere dört çeşidi olmalıdır. 4. Ürünün, port kapağı veya kanül kanatları uluslararası renk kodlu olmalıdır. 5. Ürünün, kanül kısmı teflon (PTFE/FEP) veya poliüretan olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	6. Ürünün iğne kısmı paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır. 7. Ürünün korumalı portlu olan çeşidi; a. Kullanıcı yaralanmalarını önlemek amacıyla iğne ucu kullanıcı müdahalesi gerektirmeden otomatik olarak plastik veya metal bir koruyucu aparat ile kendiliğinden kilitlenmelidir. b. Koruyucu mekanizması kanülün içerisinde olmalı, kanülün dış görünüşünü ve ebadını değiştirmemelidir. c. Plastik dış kılıf kolay fonksiyon için özel formda ince çeperli ve yüksek akım hızlı PUR'dan yapılmış olmalıdır. d. Koruyucu mekanizma iğne ile bir bütün halinde, ayrılmadan çıkmalıdır. 8. Ürün non-toksik ve non-pirojenik özellikte olmalıdır. 9. Ürün kanülünün ucu atravmatik olmalı, kanül ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerleyebilecek kayganlıkta ve kıvrılmayacak özellikte olmalıdır 10. Ürün X-ray ışınlarına karşı radyopak özelliği taşımalıdır. 11. Üründe geri kaçıışı engelleyen özellikte bir enjeksiyon valf/kapak bulunmalıdır. 12. Ürünün enjeksiyon port kapağı yerine iyi oturmalı, kan sızdırmamalı ve kullanılmadığı zamanlarda da kontaminasyonu önleyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.

Dr. Zaferan

Sergis Elmen  
S. Elmen

Bilgi Nur  
411012

Grem EREN

Can  
Devletçi Yılmaz  
Neyziye TAskan

Ayşe Gül Aytekin Kurt  
A. Kurt  
Rehman Borge

Johna Wasey

Amir Jemastı