

SMT3971 MUAYENE ELDİVENİ, NİTRİL, NONSTERİL

	<p>26. Ürün kemoterapi bölümlerinde yoğunlukla kullanılan Carmustine, Cisplatin, Cyclophosphamide, Doxorubicin Hydrochloride, Etoposide, Fluorouracil, Methotrexate, Paclitaxel ve Thio-TEPA gibi sitostatik ilaçlara karşı koruma sağlamalı ve akredite laboratuvar test raporu sunulmalıdır.</p> <p>27. Ürün kullanıcılarında Tip IV hızlandırıcı kimyasallara karşı alerji oluşumu riskini önlemek amacıyla Thiuram (TMTD), MBT hızlandırıcı kimyasallarını içermemeli ve akredite laboratuvar test raporu sunulmalıdır.</p> <p>28. Ürünün sağlamlığı açısından kopma kuvveti yaşlandırmadan ≥ 6 Newton olmalı, yaşlandırma sonrası kullanım özelliklerini koruduğuna dair öncesi akredite laboratuvar test raporu sunulmalıdır.</p> <p>29. Ürün EN ISO 374-1:2016, EN ISO 374-5:2016, EN 16523-1, EN 455-1-4, EN ISO 21420:2020, ISO 13485 ve ISO 9001 standartlarına göre üretilmiş olmalı. CE category III Kişisel Koruma Sınıfı (PPE, Personal Protection Equipment) olmalı ve standartları karşıladığına dair belgeler sunulmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	<p>30. Ürüne ait sunulacak belgeler ve test raporları, ürün marka ve modeli adına akredite laboratuvardan alınmış olmalıdır.</p> <p>31. Ürün paketlerinde 100(± 5) adet eldiven bulunmalıdır.</p> <p>32. Ürün ambalajında dökülme ve saçılmaya neden olacak yıpranma ve yırtılma olmamalıdır.</p> <p>33. Ürün paketi üzerinde, okunaklı olacak şekilde ürün tipi, miktarı, ölçüleri, üretici firma adı ve diğer üretim bilgileri olmalıdır.</p>

NEURİYE TAŞKAN
Neur

Amir JENCAR
Amir

Özcan Benazargül
Özcan

Seydi Şimşek
Şimşek

Göklem ERGEN
Göklem

Ayşegül Aytekin Kurt
AA

Bilal Nur YILDIZ
Bilal

Fethiye Tordes
Fethiye

Sevilay Yıldız
Sevilay

İsmail Uşay
İsmail