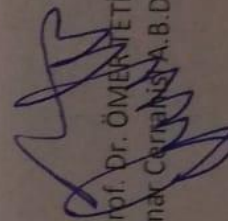


### **ACT TEST KÜVETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Act + test küvetleri hasta başında, heparinizasyon yapılan hastaların Act değerini ölçmek için  
geliştirilmiş olmalıdır.
2. Act + Test küvetleri yapılan testi cihaza otomatik olarak tanıtan optik sisteme sahip olmalıdır.
3. Act + Test küvetleri microsample (tek damla kan) ile çalışabilecek yapıda olmalıdır.
4. Act + Test küvetleri hastanemizdeki mevcut Hemochron Jr II, Hemochron Jr Signature  
cihazlarıyla uyumlu olmalıdır ve cihaz firma tarafından küvetler kullanıldığı sürede klinikte  
bulundurulacaktır. ( en az iki adet cihaz)
5. Act + Test Küvetleri ambalajı açıldıkten itibaren 24 saat bozulmadan teste hazır olarak  
kalabilmelidir.
6. Act + Test Küvetleri Hipotermiden etkilenmemelidir.
7. Act + Test Küvetleri Hemodilüsyondan etkilenmemelidir kullanılabilmelidir.
8. Act + Test küvetleri tekli ambalajlarda kullanma hazır olmalıdır.
9. Üzerinde sterilizasyon yöntemi, üretim ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
10. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi malzemenin tesliminden itibaren  
en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
11. Teklif veren firma teknik ettiği ürünü ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim  
ederek onay almalıdır.
12. Son kullanma tarihi altı aydan az kalmış malzemeler firma tarafından uzun miyadlı  
malzemelerle değiştirilmelidir.
13. Teklif veren firma teknik ettiği malzemelerin UBB veya ÜTS lod numarası faturaya birlikte  
teslim etmelidir.



Prof. Dr. ÖMER ETİK  
Kalp Damac Carrapatos A.B.D Başkanı