

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 açıldıktan 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 kullanıma 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 teklif ettiği ürünle 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 teklif ettiği malzemelerin UBB veya ÜTS Lot numarası faturayla birlikte teslim etmelidir.

Prof. Dr. ÖMÜR ETİK
Kalp Damar Cerrahisi A. B. D. Başkanı