

## RİMEL TİPİ SMEAR FIRÇASI TEKNİK ŞARTNAMESİ


1. Orijinal ambalajda steril olmalıdır.
2. Tosid madde içermemelidir.
3. Tek kullanımlık olmalıdır.
4. TİTUBB'da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı
5. TİTUBB'da kayıtlı ürün barkot numarası bildirilmeli
6. Numuneye göre değerlendirilecektir



Prof. Dr. N. Kemal KUŞÇU  
Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi  
Kadın Hastalıkları ve Doğum AD  
Diploma Tescil No: 59445

## ENJEKTÖR TEKNİK ŞARTNAMESİ

<p>1. Enjeksiyon yapmak için tasarlanmış olmalıdır.</p>
<p>2. Kullanıcının talebine göre malzeme tanımında belirtilen boyda olmalıdır.</p> <p>3. Enjektör gövde, ve piston olarak 2 parçadan oluşmalı aynı zamanda steril ambalajının içinde iğne ucu bulunmalıdır.</p> <p>4. 2ml, 5ml, 10 ml, enjektör üzerinde cc veya dizyem çizgileri olmalı, cc veya dizyem çizgisi "0(sıfır)'dan" başlamalıdır.</p> <p>5. 20 ml, 50 ml, enjektör üzerinde cc çizgileri olmalı, cc çizgisi "0(sıfır)'dan" başlamalıdır.</p>
<p>6. Gövde kısmı şeffaf, tek kullanımlık, steril, tıbbi kullanıma uygun ve non-toksik olan plastik hammaddeden yapılmış olmalı ve piston ucunda conta bulunmamalıdır.</p> <p>7. Çizgi ve rakamlar belirgin olmalı, rakamlar gövdenin sağ tarafında düzgün olarak okunabilmeli, rakamlar ters basılmamalı ve ıslanmışta silinmemelidir.</p> <p>8. Enjektör ve piston pürüzsüz olmalı, kullanım sırasında tahrişe neden olmamalıdır.</p> <p>9. Negatif basınç uygulandığında hava kaçağı yapmamalı, piston kısmı hava ve sıvı kaçırmamalıdır.</p> <p>10. Enjektör haznesi basınçla çatlamamalı, haznesinde mayi bırakmamalıdır.</p> <p>11. Pistonu kolay hareket edebilmelidir, sıvıyı pistonun arka tarafına kaçırmamalıdır, enjektör ile piston ucu arasında boşluk kalmamalıdır.</p> <p>12. Piston geriye çekildiğinde enjektörün içinden kolayca çıkmasını önleyecek düzeneği bulunmalıdır.</p> <p>13. İğne ucu %6 eğimli luer olmalı ve enjektöre iyi adapte olmalı, adaptörden sıvı kaçırmamalıdır.</p> <p>14. İğne metali dokuda kolay ilerlemeli, dönmemeli, dokuyu tahrip etmeyecek şekilde ve özellikte olmalıdır.</p> <p>15. Branül ve damla ayar setleri ile kullanıma uyumlu olmalıdır.</p>
<p>16. Ambalajı bir yüzü şeffaf film, diğer yüzü gaz geçirgenliği olan medikal kağıt şeklinde tekli ambalajlanmış, ambalaj kenarları iyi preslenmiş, steril ve steriliteyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalıdır.</p> <p>17. En az 25, en fazla 300 adetlik üzerinde ürün bilgilerinin yer aldığı kutular içinde olmalıdır.</p> <p>18. İlgili ürünler TS EN ISO 7886-1 standartına uygun olmalıdır.</p>

  
Prof. Dr. N. Kemal KUSCU  
K.H.D. A.D. Başer V.