

I.V KANÜL (BRANÜL) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kanül kısmı Virgin teflon (PTFE) den yapılmış olmalıdır.
2. Kanül X-ray ışınlarına karşı radyoopak özellik taşımalıdır.
3. Branüllerin ebatları 14G-16G-18-20G-22G-24G- 26G olmalıdır.
4. Uluslararası renk kodlu olmalıdır. (14 G'den , 26 G'e kadar) (26 G mor Prematüre ve term yenidoğan, bebek ve çocukların kullanımı içindir.)
5. Çapları uluslararası standarda uygun olmalıdır.
6. İgne ucu, hastada acı yaratmayacak şekilde sıvı ve uygun kesimli olmalı, igne üzerinde pürüzlenme olmamalı, işığa doğru tutuldugunda üzerinde lekelenme ve renk tonu farklı olmamalıdır.
7. Kanül kendine kapanan enjeksiyon portlu olmalı, enjeksiyon portu kapaklı olmalıdır.
8. Kanülün IV puşे yapılan enjeksiyon portu kapağı tam oturmamalı, istemsiz açılmamalı D.R.
9. IV kanülün kapağı vidalı olmalı ve serum seti, kan seti step-cock ve vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
İgne plastik kılıfı damara girerken çelik igne ile uyumlu olmalıdır.
10. Plastik kılıf, kaygan ve şeffaf olmalı, delik ya da çatlak olmamalıdır.
11. Yapısal özelliğini nedeniyle damara ve dokuya zarar vermemeli, kolayca girmeli damara girerken plastik kılıf büzülmemeli, geriye kıvrılmamalıdır.
12. Plastik dış kılıf, sıyrılma riskine karşı konik formda olmalı ve kanül ucunun başlama noktasına kadar uzanmalı ve kanül kullanma esnasında plastik kısım ciltten kolayca girebilmelidir.
13. Plastik dış kılıf, kolay ponksiyon için özel forumda ince çeperli yüksek akım hızlı teflondan olmalıdır.
14. Dış yüzey üzerinde radyoopak çizgi olmalıdır.
15. Kanül hidrofob ve transparan kan tutuculu olmalıdır.
16. Kanül arkasında ayrılabılır luer lock kapaklı olmalı ve Luer lock koruyucu kapağının dış ucu kapali olmalıdır.
17. Sabitlemenin çok rahat yapılabilmesi için, kanatların yumuşak, rahat, açılabilir ve iz bırakmayacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
19. Kanül ambalajı steriliteyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalıdır.
20. Steril ambalaj depolama esnasında yırtılıp kırılmayacak materyalden olmalıdır.
21. Kanül tek elle kullanılabilir yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
22. Ambalaj üzerinde imal, sterilizasyon ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, teslim edilen malin son kullanma tarihi en az 4 yıl olmalıdır.
23. Teklif veren firma denenmek üzere 10 (on) adet numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir. Numuneler değerlendirildikten sonra onay verilecektir.
24. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
25. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
26. Ürünün UBB ve UTS kaydi olmalıdır.

[Signature]
Belge No: 12345
Sayı: 123456789