|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:**  | 1. Kanama durdurucu, cerrahi girişimlerde ve travmatik kesilerde doğrudan yara yüzeyi veya kanamalı bölgeye uygulanabilir özellikte olmalıdır.
 |
| **SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:**  | 1. Kanama durdurucu ürünün en az 3 ml’lik (2,5x7 Cm), 5 ml’lik (5x5 Cm) ve 10 ml’lik (5x7,5 Cm) ıslak tampon formları, emilebilir veya emilemeyen özellikte çeşitleri olmalıdır.
2. Kanama durdurucu ürün, pirojenik olmamalı, insan yada hayvan kaynaklı biyolojik bileşen içermemelidir.
 |
| **Teknik Özellikleri:**  | 1. Kanama durdurucu ürün, uygulama gerçekleştirilen kanama alanlarında oluşturduğu ağ çerçevesinde vital fizyolojik eritrosit agregasyonu ve fizyolojik hemostaz regülasyonu yaparak kanamayı çok kısa sürede kontrol altına alacak yapıda olmalıdır.
2. Kanama durdurucu ürün, özel saklama koşulları gerektirmeyip, 0-25°C oda sıcaklığında saklama koşullarına sahip olmalıdır.
3. Kanama durdurucu ürün kan ile temas ettikten sonra çok kısa sürede pıhtılaşmayı başlatmalı, maksimum 2-3 dakika içerisinde tam etki sağlamalıdır.
4. Kanama durdurucu ürün, koagulasyon faktörü sorunu olan durumlarda da etkin kullanılabilme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kanama durdurucu ürün cerrahi aletlere yapışmamalıdır.
6. Emilebilen Islak tampon kanayan yüzeylerde hemostatik amaçlı kullanılan vücutta emilebilir okside rejenere selüloz içermelidir.
7. Ürünün emilebilen çeşidi 7-14 gün içerisinde vücut tarafından emilmeye bașlayıp, 40 gün içerisinde tamamen yok olmalıdır.
 |
| **Genel Hükümler:** | 1. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır.
2. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.
 |