|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:**  | 1. Ürün, venöz veya arteryel dönüşü engellemeyecek şekilde girişim sonrası kanamayı durdurmak için Radial veya Femoral Artere basınç uygulamak için dizayn edilmiş olmalıdır.
 |
| **SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:**  | 1. Ürün, basınç uygulamak için kullanılmak üzere vidalı veya enjektör yardımı ile şişirilebilen hava yastıklı modeli olmalıdır. (Enjektör aynı ambalaj içerisinde sunulmalıdır.)
2. Ürünün femoral veya radial seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
3. Ürünün hasta yaş veya kilo farkına bağlı olarak farklı seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
 |
| **Teknik Özellikleri:**  | 1. Ürün olası istem dışı kanamayı kontrol edebilmek için şeffaf yapıda olmalıdır.
2. Ürün basınç uygulanacak yeri poliüretan olma ve balon kısmı elips(oval) olmalıdır
3. Femoral tiplerde, standart 50 ml enjektörle kullanıma uygun olmalıdır.
4. Hastaya external uygulanabilmelidir.
5. Ürün üzerindeki balon 40-50cc aralığında basınç verebilme özelliğine sahip olmalıdır.
 |
| **Genel Hükümler:** | 1. Ürün uluslararası kalite belgelerinden (CE-FDA) en az birine sahip olmalıdır.
2. Ürün orijinal ambalajında teslim edilmelidir
3. Ürünün ÜTS kaydı olmalıdır.
4. Kullanım sırasında üretim hatası olduğu saptanan malzemeler firma tarafından ücretsiz yenisi ile değiştirilecektir.
 |