|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:**  | 1. Otolitik debridmanı sağlamak amacıyla ve artmış matriks metalloproteinaz seviyesini dengelemek amacı imal edilmiş yara örtüsü olmalıdır.
 |
| **SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:**  | 1. Ürünün farklı ebatlarda çeşitleri olmalıdır.
2. Ondalık kesirleri istenilen basamağa göre yuvarlarken önce yuvarlanacak basamağın sağındaki ilk rakama bakılır. Bu rakam 5’e eşit veya 5’ten büyük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam 1 artırılır ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır.5’ten küçük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam değişmez ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır.
 |
| **Teknik Özellikleri:**  | 1. Ürün sellüloz lifleri içerisine yerleştirilmiş ve/veya Ringer Solüsyonu ile etkinleştirilmiş, süper emici poliakrilat içeren ped şeklinde veya %100 chitosan içeriği ile mikrofiber emiciliğe sahip bioaktif jelleşme teknolojisine sahip olmalıdır.
2. Poliakrilat içeren pedlerin dış yüzeyi hidrofobik polipropilen dokunmamış kumaş ve sıvı geçirmeyen polipropilen film ile kaplanmış olmalıdır.
3. Ürün yaraya yapışmamalıdır.
4. Ürün içerisinde bulunan süper emici poliakrilatlar, yara iyileşme sürecini bozan Matriks Metalloproteinaz’ları (MMP) etkisizleştirmeli ve yavaşlayan yara iyileşme sürecini hızlandırmalı veya yara iyileşmesini başlatmalı ayrıca ağrıyı azaltıcı etkiye sahip olmalıdır.
5. Ürün yüksek emicilik kapasitesine sahip olmalıdır.
6. Poliakrilat içeren pedlerde yaradaki nem dengesini sağlamak için ürüne entegre edilmiş koruyucu bir film bulunmalıdır.
7. Ürün, kompresyon bandajı altında kullanıma uygun olmalıdır.
8. Ürünün etkinliği klinik yayınlar ile kanıtlanmış olmalıdır.
 |
| **Genel Hükümler:** | 1. Steril, tekli paketlerde sunulmalıdır.
2. Son kullanım tarihi ve üretim tarihi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
 |