|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:**  | 1. Venvalfi mikroorganizma geçişini engellemek, kan numunesi almak ve parenteral tedavilerde kullanmak amacıyla tasarlanmış olmalıdır.
 |
| **SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:**  | 1. Ürün lateks, PVC ve DEHP içermemelidir.
2. Ürün silikon veya poliüretan malzemeden yapılmış olmalıdır.
3. Ürünün tekli, çiftli, üçlü tipleri mevcut olmalıdır.
4. Ürünün ikili formunda; ikili uzatma hattı olmalı ve uzatma hattının uzunluğu 11(±4) cm olmalıdır.
5. Ürünün üçlü formunda; üçlü uzatma hattı olmalı veuzatma hattının uzunluğu 11(±4) cm olmalıdır.
 |
| **Teknik Özellikleri:**  | 1. Ürünün dış kısmında enjektörün bağlanmasını sağlayan tam kapalı bir silikon yüzey olmalı, yüzeyde bakteri üremesine izin verecek boşluklar olmamalı, silikon yüzeyi silinerek dezenfeksiyona uygun olmalıdır.
2. Ürün, iğnesiz girişim aparatında splitseptum teknolojisi olmalıdır.
3. Ürünün akış hattı düz, berrak bağlantı noktası ve basit iç dizayna sahip olmalıdır.
4. Ürünün, içinde kompleks ve mekanik mekanizma olmamalıdır.
5. Ürünün akış hattının görülmesi için bağlantı noktası şeffaf veya açık mavi renkli olmalı, yıkamanın veya ilaç uygulamanın başarısından emin olunmalıdır.
6. Ürünün ikili ve üçlü formunda sıvının geri çıkışına izin vermeyen klemp bulunmalıdır, klemp kapama açma sonrası lümeni deforme etmemelidir.
7. Ürünen az 100 girişime izin vermelidir.
8. Ürün, hem luer-lock hem luer-slip enjektör ve infüzyon setleri ile uyumlu olmalıdır.
9. Ürün, lipid uyumluolmalı, parenteral beslenmeye uygun olmalıdır.
10. Ürün, sağlık personeli ve hastanın enfeksiyon risklerini azaltmak üzere,kapak ve stoper ihtiyacı duymadan kullanılabilmelidir.
11. Ürün, ergonomik olmalıdır.
 |
| **Genel Hükümler:** | 1. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır.
2. Ürün steriliteyi bozmadan açılabilecek şekilde paketlenmiş olmalıdır.
3. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.
 |