

1. Kanül kismi Virgin teflon (PTFE) den yapılmış olmalıdır.
2. Kanül X-ray ısimlariına karşı radyoopak ozellik taşımalıdır.
3. Branüllerin ebataları 14G-16G-18-20G-22G-24G-26G olmalıdır.
4. Uluslararası renk kodlu olmalıdır. (14 G'den , 26 G'e kadar) (26 G mor Premafüre ve term yenidögân, bebek ve gocuklarin kanallarını içindir).
5. Gapları uluslararası standarda uygun olmalıdır.
6. İğne ucu, hastada acı yaratmayacak şekilde sıvı ve uyaşun kesimli olmalı, İğne üzerninde purulzenie olmalıdır, İğne doğru tutulduğunda üzernide lekeleme ve renk tonu farla olmalıdır.
7. 10. Kanülün IV puşle yapılan enjeksiyon portu kapagâ tam oturmalı, istemisz ağlimalıdır.
9. Kanül kendine kapanan enjeksiyon portu olmalı, enjeksiyon portu kapaklı olmalıdır.
10. Kanülün IV puşle yapılan enjeksiyon portu kapagâ tam oturmalı, istemisz ağlimalıdır.
11. IV kanülün kapagî vidalı olmalı ve serum seti, kan seti step-cock ve vb, bağlanıtlara uyumlu olmalıdır.
12. Plastik kılıf, kaygan ve şeffaf olmalı, delik ya da gatlık olmamalıdır.
13. Yapsal ozelliği nedensiyile damara ve dokuya zarar vermemeli, kolayca girmeли damara giremeyecek plastik kılıf bulutludemeli, geriye kırılmamalıdır.
14. Plastik diş kılıfı, sıyrılmama riskine karşı konaklı formda olmalı ve kanül ucunu baslama naktasına kadar uzanmalı ve kanül kulannma esnasında plastik kismi citteten kolayca girilebilir.
15. Plastik diş kılıfı, kolay poşkisyon iğin özel formda nice giperfil yûksek akım hızlı teffondan kadar uzanmalı ve kanül kulannma esnasında plastik kismi citteten kolayca girilebilir.
16. Diş yüzey üzernide radyoopak gizgi olmalıdır.
17. Kanül hidrofor ve transparan kan tutuculu olmalıdır.
18. Kanül arkasında ayırlabılır luer lock kapaklı olmalı ve luer lock koruyucu kapağıının diş ucu kapali olmalıdır.
19. Sabitlenmenin çok rahat yapılabilmesi için, kanatların yumusak, rahat, agılabılır ve iz kapsalı olmalıdır.
20. Steril paketlerde olmalıdır.
21. Kanül ambalajı steriliteyi bozmayaçak şekilde kovaly agılabılır olmalıdır.
22. Steril ambalaj depolama esnasında virtütip kırılmayaçak materyaleden olmalıdır.
23. Kanül tek elle kulannılabilir yapıdaya dizayn edilmiş olmalıdır.
24. Ambalaj üzernide imal, sterilizasyon ve son kulannma tarihini yazılı olmalı, teslim edilen malin son kulannma tarihini en az 4 yıl olmalıdır.
25. Tek rif veren firma denemek üzere 10 (on) adet numuneyi hastane tibbi şart deposuna teslim etmelidir. Numuneleler degerlendirildikten sonra onay verilecektir.
26. Verilen numune örneleri ile teslim edilen ürünlerin ayını olmalıdır.
27. Numunelelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
28. Üreticinin UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

I.V KANÜL (BRANÜL) TEKNİK ŞARTNAMESİ