|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:** | 1. Ürün spesifik olarak girişimsel işlemlerin uygulanması için üretilmiş olmalıdır. |
| **SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:** | 1. Her bir set, 1 adet hemostazis valfli kanül (sheath), buna bağlı 3’lü musluklu yan uzatma ve damar dilatörü içermelidir. 2. İntroduser setin dilatörü içinden 0,038inç kılavuz tel geçmelidir. 3. İntroduser set içerisindeki kanülün (sheath) uzunluğu 16-44cm / 45-64cm / 65cm üzeri boy seçeneklerine sahip olmalı ve dilatör uzunluğu kanülden fazla olmalıdır. 4. Set 5F-10F arası çap seçeneklerine sahip olmalıdır. 5. İntroduserin kanülü (sheath), hastaya yerleştirilebilecek uzunluğu boyunca sarmal bir metal tel vasıtasıyla desteklenmiş olup, iç yüzeyi teflon/ poliüretan kaplı olmalı, tortüyoz damarlarda ve dışarıdan gelebilecek basınçlar altında ezilmemeli, kırılmamalı ve çok esnek olmalıdır. |
| **Teknik Özellikleri:** | 1. İntroduser setin hemostaz valfi mükemmel kateter kullanımı sağlarken, kan sızıntısını da ortadan kaldırmalıdır. 2. İntroduser set, damar travmasına yol açmaması için kanülden dilatöre düz geçişli olmalıdır. 3. Kanül (sheath) içerisindeki dilatörün, dilatör kilidi bulunmalı, kilit sayesinde yerleştirme sırasında dilatörün geriye kaçması önlenmelidir. 4. Kanül ucu yerleştirme işlemi sırasında dokuyu travmatize etmeyecek şekilde yumuşatılmış ve yuvarlatılmış olmalıdır. 5. Kanül dış yüzeyi vasküler giriş/çıkış işlemlerinde kateterin rahat hareketi için özel kayganlaştırıcı bir madde ile kaplanmış olmalıdır. 6. İntroduser set radyopak olmalıdır. |
| **Genel Hükümler:** | 1. Steril, orijinal ambalajında olmalıdır. |