|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:**  | 1. Enjektörün uç kısmı her çeşit idrar ve nazogastrik sondalara uyumlu ve birlikte kullanılabilir şekilde tasarlanmış olmalıdır.
 |
| **SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:**  | 1. Enjektör gövde, piston ve piston lastiği (kauçuk/lastik contalı) olarak3 parçadan oluşmalı, steril ambalajının içinde enjektör ucu kapağı bulunmalıdır
2. Enjektörün uç kısmında kullanılacak, iğne ucuna uyumlu çap düşürücü aparatlı veya aparatsız seçenekleri olmalıdır
 |
| **Teknik Özellikleri:**  | 1. Gövde kısmı şeffaf, tek kullanımlık, steril, tıbbi kullanıma uygun ve non-toksik olan plastik hammaddeden yapılmış olmalıdır.
2. Çizgi ve rakamlar belirgin olmalı, rakamlar gövdenin sağ tarafında düzgün olarak okunabilmeli, rakamlar ters basılmamalı ve ıslandığında silinmemelidir
3. Enjektör üzerinde cc çizgileri olmalı, cc çizgisi “0(sıfır)’dan” başlamalıdır.
4. Negatif basınç uygulandığında hava kaçağı yapmamalı, piston kısmı hava ve sıvı kaçırmamalıdır
5. Enjektör haznesi basınçla çatlamamalı, haznesinde mayi bırakmamalıdır
6. Pistonu kolay hareket edebilmelidir, sıvıyı pistonun arka tarafına kaçırmamalıdır.
7. Piston geriye çekildiğinde enjektörün içinden kolayca çıkmasını önleyecek düzeneği bulunmalıdır.
8. Enjektör ve piston pürüzsüz olmalı, kullanım sırasında tahrişe neden olmamalıdır.
9. Enjektörün ucu koni şeklinde olmalı ve konik kısım en az 3,5cm uzunluğunda olmalıdır
10. Enjektörün konik kısmı kapaklı olmalı, kapak takılıp çıkartılabilmelidir
 |
| **Genel Hükümler:** | 1. Ambalajı bir yüzü şeffaf film, diğer yüzü gaz geçirgenliği olan medikal kâğıt şeklinde tekli ambalajlanmış, ambalaj kenarları iyi preslenmiş, steril ve sterilizeyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalıdır
2. En az 25, en fazla 100 adetlik kutular içinde olmalıdır
 |