|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:**  | 1. Periferik sinir blok iğnesi cerrahi alanda hedef sinir tespiti, rejyonel anestezi ve ağrı tedavisi uygulamalarında lokal anestezik maddelerin enjekte edilmesi için dizayn edilmiş olmalıdır.
 |
| **SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:**  | 1. Periferik sinir blok iğnesi özel olarak izole edilmiş Nano-Line yalıtkan kaplamalı veya parylene veya cam tozu veya teflon kaplamalı olmalıdır.
2. Periferik sinir blok iğnesi kanül çapı 20G-25 G, uzunluğu 25mm ile 150mm aralığında, malzeme tanımlarında belirtilen ölçülerde olmalıdır.
 |
| **Teknik Özellikleri:**  | 1. Periferik sinir blok İğneleri 15° ile 30° derece arasında uç kesimi bileyine sahip olmalıdır.
2. Periferik sinir blok iğne kanül aparatı, rahat kavrama ve tutuş sağlayacak yapıda olmalıdır.
3. Periferik sinir blok iğnesi, güvenli sinir lokalizasyonu için ultra ince ve atravmatik uç yapısında olmalıdır.
4. Periferik sinir blok iğne kanülünde, derinliği gösteren uzunluk işaretleri olmalıdır.
5. Periferik sinir blok iğnesi, güvenli sinir lokalizasyonu için iğne ucunun tek noktasından ya da bevel kısmından ileti vermelidir.
6. Periferik sinir blok iğnesinde enjeksiyon ve aspirasyon için uygun uzatma line’ı ve sinir sitimülasyon cihazına uyumlu elektrik kablosu bulunmalıdır.
7. Periferik sinir blok iğne kanülünün iç yüzeyi, anestezik maddelerin akışkanlığını iyi bir şekilde sağlayabilmesi için özel yalıtkan kaplama ile kaplı olmalıdır ve bu kaplama iğne ucuna kadar devam etmelidir.
 |
| **Genel Hükümler:** | 1. Ürün tek kullanımlık ve steril orijinal ambalajında olmalıdır.
2. Ürün steriliteyi bozmadan açılabilecek şekilde paketlenmiş olmalıdır.
3. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgileri olmalıdır.
4. Periferik sinir blok iğnesi kanülü mevcut stimülatör ile uyarılabilir olmalıdır.
5. 100 adet ürün için 1 adet sinir stimülatör cihazı ve cihaz ile uyumlu elektrik kablosu ve yardımcı aparatları ile birlikte verilmelidir**.**
 |