|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:** | 1. Ürün Özellikle cerrahi prosedür geçirmiş hastalarda insizyon alanının düzgün bir şekilde kapatılması ve kapatıldıktan sonraki süreçte yara yerinde enfeksiyon gelişmemesi için insizyon alanının çok iyi muhafaza edilmesi için tasarlanmış olmalı, düşük ve orta seviyede eksuda tutabilmeyi sağlayarak ideal bir iyileşme ortamı hazırlamak amacı ile sıvı geçirmez yapıda imal edilmiş olmalıdır. |
| **SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:** | 1. Ürünün kullanım yerine göre farklı boy ve genişlikte ebat seçenekleri olmalıdır. 2. (10\*10 – 15\*10 – 15\*15) vb. 3. Ondalık kesirleri istenilen basamağa göre yuvarlarken önce yuvarlanacak basamağın sağındaki ilk rakama bakılır. Bu rakam 5’e eşit veya 5’ten büyük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam 1 artırılır ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır.5’ten küçük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam değişmez ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır. |
| **Teknik Özellikleri:** | 1. Ürün sırasıyla en üst tabakada şeffaf bariyer film, orta tabakada akrilik terpolimer ve en alt tabakada perforeli şeffaf bariyer film katmanlarından oluşan sandviç yapıya sahip olmalıdır. 2. Emici katman, akrilik polimer özellikte olmalıdır. 3. Bariyer film tabakanın sıvı, bakteri ve viral bariyer özelliği olmalı, hava geçirgen özellikte olup oksijen ve nem-buhar geçişine izin vermelidir. 4. Ürün az ve orta eksudalı yara seviyelerinde dahi uygun iyileşme ortamını muhafaza etmek amacıyla kullanıma uygun olmalıdır. 5. Ürün hastanın banyo yapabilmesine olanak tanımalı, flaster kullanımına gerek kalmamalıdır. 6. Şeffaf yapısı sayesinde yara bölgesinin gözlenmesine olanak sağlamalıdır. 7. Şeffaf poliüretan film sayesinde yüzeysel sürtünmeyi minimize etmelidir. 8. Yara ile temas ettiğinde formunu kaybetmemeli, yara içerisinde partikül bırakmamalı, en az 5 gün yara üzerinde kalabilmelidir. 9. Hipoalerjenik olmalıdır. (doğal ya da sentetik kauçuk lateks içermemelidir.) |
| **Genel Hükümler:** | 1. Tek kullanımlık ambalajda sunulmalıdır. 2. Ürün gama ile steril edilmiş olmalıdır. 3. Ürünün yararları klinik yayınlar ile desteklenmelidir. |