|  |  |
| --- | --- |
| **SMT Temel İşlevi:**  | 1. Ürün sağlık tesisinde ventilatörle veya hava kaynağı ile birlikte hastaya ilaç tedavisi yapmak veya hastanın ventilatör tedavisi sırasında nemlendirmek amacı ile dizayn edilmiş olmalıdır.
 |
| **SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:**  | * Ürün chamber ve T parçalı nebül set olarak iki ayrı çeşidi olmalıdır.

\***Chamber** * Hastanedeki humidifier cihazlarıyla uyumlu olmalıdır.
* Metal taban altlığı olmalı ve cihaza rahatça oturmalıdır.
* Maksimum su seviyesi 300 ml olmalıdır.
* Maksimum hava akışı 180 lt/min olmalıdır.
* Giriş ve çıkış portları 22 mm olmalıdır.
* Giriş ve çıkış portları gövdenin üst kısmında, respiratöre ve respiratör devresine uygun olmalıdır.

\* **T parçalı Nebül Set*** Set 1 adet 190cm (±10cm) oksijen bağlantı hortumu
* 1 adet ventilatör devrelerine uyumlu T parçası
* 1 adet ilaç haznesinden oluşmalıdır.
* Oksijen bağlantı hortumu kırılmayı ve kink yapmayı önleyici kanallı yapıya sahip olmalıdır.
* İlaç haznesi en az 6 ml kapasiteye sahip ve derecelendirilmiş olmalıdır.
* Nebulizer bağlantı aparatı ile hava kaynağına kolayca bağlanabilir olmalıdır.
* Bağlantı hortumu ve hortum uçlarındaki bağlantı birbirinden ayrılmayacak nitelikte olmalıdır.
* Aerosol süresi 5-10 dakikayı aşmamalıdır.
* Nebulizer, içindeki ilacı gösteren kısım şeffaf, sert plastik malzemeden yapılmış olmalıdır.
 |
| **Teknik Özellikleri:**  | 1. Ürün kolay kırılmayan plastik malzemeden yapılmış olmalıdır.
2. Bağlantı elemanları (hortum ve konektör) ‘’medikal grade’’ yumuşak PVC’den yapılmış olmalıdır. Rahatsızlık verici koku içermemelidir.
3. Nebulizer bağlantı elemanları ile hava kaynağına kolayca bağlanabilir olmalıdır.
 |
| **Genel Hükümler:** | 1. Ürünler orijinal ambalajında, steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
2. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.
 |