

14. Vakum ünitesi, olası hava kaçağı, tıkanıklık, şarj azalması, toplama kabı dolması gibi tedaviyi aksatacak durumlarda sesli uyarı vermesi gerektiği gibi sorunun algılanması ve hızlı müdahale ile tedaviyi aksatan durumun giderilmesi için görsel uyarı ile sorunu göstermelidir.
15. Vakum yardımcı büyük kapama setinde bulunan bağlantı hortumu, klemp yara yatağına yakın bölgeden kapatıldığında, cihazın tıkanıklık alarmı vermesini sağlayacak özellikte olmalıdır. Bu sayede hortumda oluşabilecek potansiyel tıkanıklığın, tedaviyi olumsuz etkilemesi önlenmelidir.
16. Vakum yardımcı büyük kapama seti içerisinde bulunan drape şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır.
17. Vakum yardımcı büyük kapama seti içindeki köpük pansuman, vakum yardımcı yara kapama ünitesi tarafından üretilen negatif basıncın etkisiyle yara yatağında mikrostrain ve makrostrain oluşumunu teşvik edecek özellikte olmalıdır. Köpük pansumanın yara yatağında bahsedilen etkileri, istenildiğinde firma tarafından teknik dökümanlar ile ispatlanabilmelidir.
18. Vakum yardımcı büyük kapama setleri tükeninceye kadar hastane kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar vakum yardımcı yara kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalıdır. Verilecek vakum yardımcı yara kapama ünitesi hasta güvenliği ve sağlığı açısından T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
19. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
20. Ürün tekli orijinal ambalajlarda bulunup ve tek kullanımlık olmalıdır. Ambalaj üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, markası, teknik özellikleri, lot numarası, T.C.Sosyal Güvenlik Kurulu kontrolünden geçmiş ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış Ulusal Bilgi Bankası kodu bulunmalıdır.
21. Malzemenin raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 (iki) yıl olmalıdır.