

ACT TEST KÜVETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Act + test küvetleri hasta başında, heparinizasyon yapılan hastaların Act değerini ölçmek için geliştirilmiş olmalıdır.
2. Act + Test küvetleri yapılan testi cihaza otomatik olarak tanıtan optik sisteme sahip olmalıdır.
3. Act + Test küvetleri microsample (tek damla kan) ile çalışabilecek yapıda olmalıdır.
4. Act + Test küvetleri hastanemizdeki mevcut Hemochron Jr II, Hemochron Jr Signature cihazlarıyla uyumlu olmalıdır ve cihaz firma tarafından küvetler kullanıldığı surede klinikte bulundurulacaktır. (üç adet)
5. Act + Test Küvetleri ambalajı açıldıktan itibaren 24 saat bozulmadan teste hazır olarak kalabilmelidir.
6. Act + Test Küvetleri Hipotermiden etkilenmemelidir.
7. Act + Test Küvetleri Hemodilüsyondan etkilenmemelidir kullanılabilmeidir.
8. Act + Test küvetleri tekli ambalajlarda kullanıma hazır olmalıdır.
9. Üzerinde sterilizasyon yöntemi, üretim ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
10. Teslim edilecek malzemenin son kullanma tarihi malzemenin tesliminden itibaren en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
11. Teklif veren firma teklif ettiği ürünle ilgili numuneyi istem yapan kliniğe teslim ederek onay almalıdır.
12. Teklif veren firma teklif ettiği malzemelerin UTS, Lot numarası, SUT kodu ve barkod numaralarını faturayla birlikte teslim etmelidir.

Prof. Dr. Mustafa CERRAHO
Kalp Damar Cerrahisi A.B.D. E