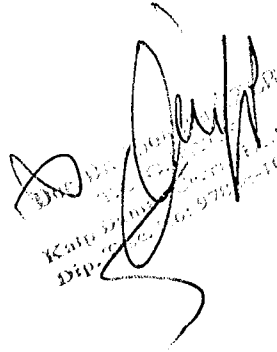
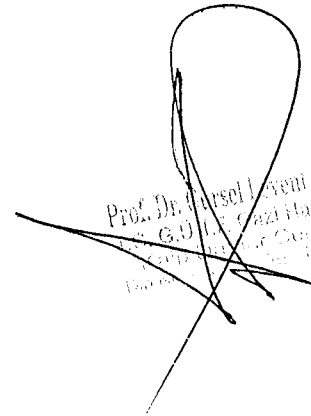


ACT TEST KÜVETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

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 küvetlerinin kullanılacağı cihaz hasta başında farklı küvetlerle;
 - a-Act
 - b-Act Düşük Seviye
 - c-Pt (INR)
 - d-Aptt
 - e-AntiXa test ve ölçümlerini yapabilmelidir.
5. Act + Test küvetleri Hemochron Jr II, Hemochron Jr Signature cihazlarıyla uyumlu olmalıdır.
6. Act + Test Küvetleri ambalajı açıldıktan itibaren 24 saat bozulmadan teste hazır olarak kalabilmelidir.
7. Act + Test Küvetleri Hipotermiden etkilenmemelidir.
8. Act + Test Küvetleri Hemodilyasyondan etkilenmemeli kullanılabilirdir.
9. Act + Test küvetleri tekli ambalajlarda kullanıma hazır olmalıdır.
10. Paketlerin üzerinde barkod numaraları bulunmalıdır.


Dok. Dr. Mustafa Kemal ÖZKAN
Kulu Sıhhiye Bakanlığı
Dep. 0312 311 9700 - 105197


Prof. Dr. Mustafa Kemal ÖZKAN
G.Ü. Sıhhiye Bakanlığı
Kulu Sıhhiye Bakanlığı
Dep. 0312 311 9700 - 105197