**YETİŞKİN SET SİLİKON SOLUNUM ÇANTASI**

1. VALF SİSTEMİ SÖKÜLÜP TAKILABİLİR OLMALIDIR.
2. SOLUNUM ÇANTASI MEDİKAL " SİLİKON " DAN, HER İKİ VALFİ POLİKARBONATTAN ÜRETİLMİŞ OLMALIDIR.
3. 134 O C DERECE OTOKLAVDA 5’ STERİL EDİLEBİLİR OLMALI. KULLANMA KLAVUZUNDA MAKSİMUM 5 SENE RAF ÖMRÜ OLDUĞU BELİRTİLMELİDİR
4. DOĞRU ŞEKİLDE STERİLİZASYON YAPILDIĞI TAKTİRDE 100 KEZ KULLANILABİLİR OLMALIDIR.

**5.** BASINÇ AYARLAYICI VALFİ OLMALIDIR.

**6.** AMBU ÜZERİNDE KAVRAMAYI KOLAYLAŞTIRACAK BİR SAP OLMALIDIR

**7.** BASINÇ AYARLAYICI VALFİ 40 CM- H2O OLMALIDIR.

**8.** OKSİJEN GİRİŞİ VE REZERVUAR GİRİŞİ OLMALIDIR.

**9.** PVC 200 CM O2 TUBİNG İLE VERİLECEKTİR.

**10.** EN AZ 2000 ML. KAPASİTELİ OLMALIDIR.

**11.** 5 (BEŞ) NO SOLUNUM MASKESİ ŞEFFAF VE SİLİKON OLMALIDIR. 134 O C DERECE OTOKLAVDA 5’ STERİL EDİLEBİLİR OLMALI KULLANMA KLAVUZUNDA MAKSİMUM 5 SENE RAF ÖMRÜ OLDUĞU BELİRTİLMELİDİR.

**12.** REZERVUAR VALVİ 2600 ML. KAPASİTELİ VE OKSİJEN REZERVUAR TORBASI OLMALIDIR.

**13.** VALV SİSTEMİ AÇILIP TEMİZLENİR OLMALIDIR.

**14.** AMBU VE AKSESUARLARI ŞEFFAF BİR ÇANTANIN İÇİNDE OLMALIDIR

**15.** YEDEK PARÇA TEMİNİNE UYGUN OLMALIDIR VE BU YEDEK PARÇA KATALOĞU İLE İHALE KOMİSYONUNA İSPATLANMALIDIR.

**16.**PRİON HASTALARINDA KULLANIMI GERÇEKLEŞTİĞİNDE NASIL İMHA EDİLECEĞİ KULLANMA KILAVUZUNDA BELİRTİLMELİDİR.

**17.** CE İŞARETLİ OLMALIDIR. UBB/UTS KAYITLI AB UYGUNLUK BEYANI (MDR) VE AB SERTİFİKASI (MDR) BELGELERİ OLMALIDIR.