**LOFNER PD SİMİT KAFA JEL PEDİ TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Hastanın yatay pozisyonda konumlandırıldığı tüm KBB, plastik cerrahi, genel cerrahi, oftalmik operasyonlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Pedler yetişkin boya uygun olup 14 x 6 x4 cm olmalıdır.
3. Pedler özellikle uzun süren ameliyatlarda ve ameliyat sonrası bakımda basınçtan dolayı oluşan sinir zedelenmeleri ve doku travmaları riskini azaltmalıdır.
4. Kapalı jel başlığı, hasta sırtüstü pozisyondayken mükemmel koruma sağlamalıdır.
5. Pedler doku benzeri maddeden yapılmalı ve vücut ağırlığını eşit miktarda yüzeye yayarak dolaşım bozukluğuna engel olmalıdır.
6. Üzerine ne kadar basınç uygulanırsa uygulansın eski haline deforme olmadan geri dönebilmelidir.
7. Cerrahi operasyon sırasında baş, boyun ve kulakları korumalı, yumuşak ve rahat olmalıdır.
8. MR odalarında kullanıma uygun olmalıdır
9. Jel ürünlerinin sıcaklığı 50 ° C'nin altında ve -18 ° C'nin üstünde tutulmalıdır.
10. Hastanede kullanılan kimyasal maddelerle hasar görmeyen, lekelenmeyen, sterilizasyon kimyasallarıyla silinebilen özellikte olmalıdır.
11. Pedler alerjik etkiler bırakabilen Lateks içermemelidir.
12. Tekrar kullanılabilir ve kolayca temizliği yapılabilir olmalıdır.
13. Pedler su geçirmez ve anti-statik olmalıdır.
14. Pedler hastanın ameliyat masasında itinalı ve doğru pozisyonda tutulmasına imkân verirken, aynı zamanda sinir sisteminin basınçtan dolayı oluşabilecek ağrılardan korunmasına yardımcı olmalıdır.
15. Kafa pedleri viskoelastik polimerden imal edilmiş olmalıdır.
16. Silikon, vinil, hava, köpük, sünger ve sıvı esaslı vb. akma yapabilen, zamanla deforme olan maddelerden üretilmiş olmamalıdır.
17. Pedler röntgen ışığını ve ısıyı geçirebilen ancak yanmayan bir maddeden mamul olmalıdır.
18. Herhangi bir kaza nedeniyle pedler kesi aldığında içindeki madde akma veya kayma yapmamalıdır.
19. Pedler orijinal paket içinde teslim edilmeli ve paket üzerinde marka model belirtilmiş olmalıdır.
20. Pedler 2 yıl garantili olmalıdır. (Kullanıcı hataları dışında fabrikasyon hatalarına karşı.)
21. Ürün Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemine kayıtlı olmalıdır.