



UŞAK ÜNİVERSİTESİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ

İHTİYAÇ TALEP FORMU

Doküman No:
KU.FR.001Yayın Tarihi
HAZİRAN 2014Revizyon No
01Revizyon Tarihi
Aralık 2016Sayfa No:
1/1

TALEP EDEN BÖLÜM

Yogun Bakımlar

SIRA NO	BÜTÇE UYGULAMA KODU	MEDİN STOK KODU	TALEP EDİLEN MALZEME	MİKTAR	BİRİM	ANA DEPO STOK MİKTARI	BİR ÖNCEKİ TAKVİM YILI ALIM MİKTARI	İSTEMİN SÜRESİ	DAHA ÖNCEKİ ALIM SEKİ VE ALIM TARİHİ	ORTALAMA AYLIK TÜKETİM
1			- Sürekli renal replasman tedavisi (RRT)							
2			Rin heuofiltre	25	(40 mi) adet					
3			- Sürekli RRT Rin karet sistemi	25	(40 mi) adet					
4			- Sürekli RRT Rin fosfatlı diyaliz							
5			solusyonu.	200	(100 402) adet					
6										
7										
8										
9										
10										

Yogun bakım bölümlerinde kullanılan malzeme.

Elimizde heuofiltrelerin uygulanarak Rin karet ve filtre sistemi ve diyaliz solusyonları kalmamıştır. Şu anda heuofiltrelerin alınması gerekmektedir. 3 hastamız olup acilen alınması gerekmektedir.

*Lütfen Kabul edilebilir gerekçelerinizi giriniz

5/11/2018

Bölüm Sorumlusunun
imza ve kaşesi

NOT: 3, 4, 5, 8 ve 11 nolu alanlar Servis Sorumlusu tarafından doldurulacaktır.

12	DEPO GÖRÜŞÜ	13	TAŞINIR KODU/...../20.....
	Ambarda mevcudu yoktur.		150-03-03	Taşınır kayıt yetkilisinin imza ve kaşesi

*Lütfen talebin özelliğine göre ilgili depo görüşünü aldıktan sonra talep ön inceleme birimlerine teslim ediniz.

TALEP ÖN İNCELEME KOMİSYONU GÖRÜŞÜ		/...../20.....
BÜTÇE KODU	İHALE	Yukarıdaki talebin satın alınması hususunu onaylayıma uygun görüştüğü için teşekkür ederim. Genel Sekreterlik Görevlisi İdari ve Mak Hizmetler Müdürü/...../..... UYGUNDUR / UYGUN DEĞİLDİR. Harcama Yetkilisi Hastane Yöneticisi
ALIM ŞEKLİ	DOĞRUDAN TEMİN		

KASET SİSTEMİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

GENEL ÖZELLİKLER

1. Set pre-konnekte olmalı, hatlar filtreden bağımsız olmalı, arter, ven, ultrafiltrat hatlarından oluşmalı, kolay tanınması için tüm hatlar renk kodlu olmalıdır.
2. Kolay yerleştirilebilmesi için arter-ven hattı, ultrafiltrat hattı kaset halinde olmalıdır.
3. Pompa segmentleri, basınç transdüserleri ve bağlantı noktalarında renk kodları mevcut ve monte halde olmalıdır.
4. Bir adet filtreyi koruma amaçlı arter hava tutucu hazne olmalıdır.
5. Venöz dönüş hattında hastayı koruma amaçlı seviye dedektörüne yerleşecek şekilde tasarlanmış hava tutucu hazne olmalıdır.
6. Venöz dönüş hattı üzerinde hava dedektörü için hava haznesi olmalıdır. Daha güvenli tedavi yapabilmek için bu hava haznesinde pıhtı tutucu filtre olmalıdır.
7. Kasette renk kodlu 4 adet basınç izalatörü olmalıdır.
8. Toplam dolun hacmi 146 ml geçmemelidir.
9. Kan ve ultrafiltrat pompaları için segment çapı 6.4 mm olmalıdır.
10. Etilen oksit ile sterilize edilmiş olmalıdır.
11. Ambalajın içinde, tedavi sonunda kanın tamamen ve daha kolay geri verilebilmesi için özel bir izotonik bağlantı adaptörü olmalıdır.
12. Tedaviye ara verilmek istenildiğinde setin ziyan olmaması için kendi içinde tedaviye devam edilebilmesini sağlayan arter-ven bağlantı adaptörü olmalıdır.
13. Ultrafiltrat hattı dolun hacmi 23 ml yi geçmemelidir.
14. Olası kan kaçaklarını algılayıcı detektöre uygun hat olmalıdır.
15. Heparin bağlantı portu olmalı, harici bir hatta gereksinim duyulmamalıdır.
16. Tedaviden önce yıkama yapabilmek için 2 lt kapasiteli yıkama torbası bulunmalıdır.
17. Tedavi esnasında daha az iş yükü ve daha az müdahale amaçlı, ayrı bir steril ambalaj içerisinde 10 lt kapasiteli atık torbası olmalıdır

USA FİT. VE ARŞ. HAST.
UZMANI Dr. Esra Sultap
KARABULUT KEKLIK
Tıp. Tes. No: 130977
Nefes Yolu Bakım Uzmanı

USA FİT. VE ARŞ. HAST.
UZMANI Dr. Hakan DAL
Tıp. Tes. No: 119215
Nefes Yolu ve Reanimasyon Uzmanı

18. Kaset sisteminin yanında ayrı steril ambalajında diyalizat hattı olmalıdır ve özellikleri aşağıdaki gibi olmalıdır.

- a. Kolay ve anlaşılır setlenebilmesi için üzerinde renk kodu olmalıdır.
- b. Filtreye uygun bağlantı noktası olmalıdır.
- c. Solüsyon için uygun bağlantı noktaları olmalıdır.
- d. Pompa segment çapı 6.4 mm olmalıdır.
- e. Cihazın ısıtıcısına uygun hat olmalıdır.
- f. Tedaviye ara vermemek ve daha az iş yükü sebebiyle çift solüsyon bağlantı hattı olmalıdır.
- g. Dolum hacmi 158 ml geçmemelidir.
- h. Etilenoksit ile sterilize edilmiş olmalıdır.

19. Kaset sisteminin yanında ayrı steril ambalajında replasman hattı olmalıdır ve özellikleri aşağıdaki gibi olmalıdır.

- a. Kolay ve anlaşılır setlenebilmesi için üzerinde renk kodu olmalıdır.
- b. Kaset sistemine uygun bağlantı noktası olmalıdır.
- c. Pompa segment çapı 6.4 mm olmalıdır.
- d. Cihazın ısıtıcısına uygun uygun hat olmalıdır.
- e. Kesintisiz tedavi ve daha az iş yükü imkanı sağlayan çift solüsyon bağlantı hattı olmalıdır.
- f. Dolum hacmi 159 ml geçmemelidir.
- g. Etilenoksit ile sterilize edilmiş olmalıdır.
- h. Kanama problemi olan ve heparin uygulanamayan hastalarda istenildiği takdirde kullanılmak üzere pre veya post dilüsyon bağlantı yapılabilmesi için uygun kaset bağlantı hattı olmalıdır.
- i. Solüsyon için uygun bağlantı noktaları olmalıdır.

UŞAK EĞT. VE ARŞ. HAST.
Uzm. Dr. Esra Sultan
KARŞIYOLU KEKLIK
Diyetisyen No: 130977
Organ Bakım Uzmanı

UŞAK ÜNİ. TIP FAK. EĞT. ARŞ. HAST.
Uzm. Dr. Hakan DAL
İp. Tes. No: 119215
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı

Sürekli Renal Replasman Tedavisi için Fosfatlı Diyaliz Solüsyonu

1. Her litre solüsyonda aşağıda belirtilen konsantrasyonlarda elektrolit bulunması gereklidir.

Na ⁺	140	mmol/L
Ca ⁺⁺	1,50	mmol/L
Mg ⁺⁺	0,75	mmol/L
Cl ⁻	109 - 111	mmol/L
HCO ₃	35	mmol/L
Glukoz	1	g/L
K değeri	2	mmol/L
Fosfat	1	mmol/L

2. Solüsyonun içeriğinde Laktat bulunmamalıdır.
3. Solüsyonlar 5 litrelik çift bölme torbalarda olmalıdır.
4. Karışmış solüsyon stabilitesini en az 48 saat korumalıdır.
5. Serum Fosfat konsantrasyonunun doğal stabilizasyonunu sağlamalıdır.

UŞAK EĞİT. VE ARAŞ.HAST.
Uzm. Dr. Esra Sultan
KARAKULUT KEKLIK
Dip. Tez. No: 130977
Yoğun Bakım Uzmanı

UŞAK ÜNİ. TIP FAK. EĞİT. ARAŞ. HAST.
Uzm. Dr. Hakan D.
Dip. Tez. No: 112278
Ameliyathane ve Reanimasyon Uzmanı

SÜREKLİ RENAL REPLASMAN TEDAVİSİ İÇİN HEMOFİLTRE TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Kaset sistemi için uygun arter-ven, diyalizat ve ultrafiltrat bağlantı noktaları olmalıdır.
2. Filtre, uygun kaset sistemi ile aşağıda belirtilen tedavileri yapabilmelidir.
 - a. sürekli yavaş hemodiyaliz,
 - b. sürekli yavaş hemofiltrasyon
 - c. high volüm homofiltrasyon
 - d. sürekli yavaş hemodiyafiltrasyon
 - e. Sitrat antikoagülasyonlu sürekli yavaş hemodiyaliz
3. İç lümen çapı 220 µm olmalıdır.
4. Membran por çapı 35µm olmalıdır.
5. Yüzey alanı 1.8 m² olmalıdır.
6. Kan dolun hacmi 130 ml olmalıdır.
7. Tedavi esnasında hasta için çok önemli olan solütlerin geçiş katsayıları; albümin için 0.001, vitamin B12 için 1, inülin için 1, B2-M(beta2) için 0.65 olmalıdır.
8. Membran materyali polisülfon, membran yuva materyali polikarbonat olmalıdır.
9. Sterilizasyon kalıntısı riskine karşı, buhar sterilizasyonu ile sterilize edilmiş olmalıdır.
10. Steril ambalaj içerisinde olmalıdır.

USAĞ EĞT. VE ARŞ. HAST.
Uzm. Dr. Erhan SULTAN
KARABULTEK LİSE KLİK
Dip. Tescil No: 130977
Yoğun Bakım Uzmanı

USAĞ EĞT. VE ARŞ. HAST.
Uzm. Dr. Celal ŞAHİN GÜLER
Dip. Tes. No: 103867
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı