

1

## SÜREKLİ RENAL REPLASMAN TEDAVİ KİTİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Set pre-konnekte olmalıdır. Kiti oluşturan membran ve set önceden birleştirilmiş şekilde veya ayrı ayrı bileşenler şeklinde olmalıdır.
2. Seti oluşturan venöz ve arteriyel hatlarda klemler bulunmalıdır.
3. Kit ile aşağıdaki tedavi modları yapılabilir:
  - a. CVVH Sürekli Venö-Venöz Hemofiltrasyon
  - b. CVVHD Sürekli Venö-Venöz Hemodiyaliz
  - c. CVVHDF Sürekli Venö-Venöz Hemodiyafiltrasyon
  - d. SCUF Sürekli yavaş ultrafiltrasyon (aynı kit içerisinde veya farklı kit ile)
4. Kurulum sırasında oluşabilecek kontaminasyon riskini en aza indirmek için kitlerin içeriği en fazla 4 parçadan oluşmalıdır. Setler steril ambalajlarda içerisinde yer almalıdır.
5. Diyalizat ve replasman hatlarında birer adet olmak üzere kit içerisinde toplam iki adet ısıtıcı torba bulunmalıdır veya ısıtıcı dışarıdan cihaza eklenebilir.
6. Kitler üzerinde ürünün adı, son kullanma tarihi ve lot numaraları olan orjinal etiketli kutularda paketlenmelidir.
7. Kitlerin içeriğindeki filtre en az 0,9 m<sup>2</sup> membran yüzey alanına sahip olmalıdır.
8. Verilecek filtre membranları biyouyumlu olmalı, membran yapısı polysulfon veya akrilonitril ve sodyum metalil sulfona kopolimer yapısında olmalıdır.
9. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarıyla en az iki yıl miyadlı olmalıdır.
10. Denenmek üzere numune teslim edilmelidir. (numuneler orijinal ambalajında olmalıdır)
11. Ürün CE belgesine sahip olmalı ve UBB barkodu olmalıdır.

Doç. Dr. Fikri BİLİRİK  
T.C. GAZİ ÜNİVERSİTESİ  
GAZİ HASTANESİ  
Acil Tıp  
Dip. No: 8804A023  
Dip. Tes. No: 59830-51050

Doç. Dr. DELEN  
İç Hast. Yoğun Bakım  
Anestezi Uzmanı