

	T.C NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ	DOKÜMAN KODU	MC.PR.02
		YAYIN TARİHİ	07.07.2021
		REVİZYON NO	01
	TIBBİ CİHAZ HEK PROSEDÜRÜ	REVİZYON TARİHİ	01.01.2024
		SAYFA NO	1 / 2

1. AMAÇ: Hastanemizde demirbaş kaydı bulunan cihazların / malzemelerin her kademedeki personelce korunmaları ve amacına uygun olarak kullanılmaları, sağlık hizmetinin daha etkin ve verimli bir şekilde yürütülmesini sağlamak ve herhangi bir şekilde tamiri mümkün olmayan veya ekonomik ömrünü doldurmuş tıbbi cihazların hurdaya ayrılmaları ile ilgili işleyiş esaslarını belirlemektir.

2. KAPSAM : Demirbaş kaydı bulunan bütün tıbbi cihazları ve malzemeleri kapsar.

3. SORUMLULAR

Başhekim, Başmüdür, Klinik Birim Sorumluları, Teknik Müdür, Tıbbi Cihaz Bakım Onarım ve Kalibrasyon Merkezi Sorumlusu ve Taşınır Kayıt Yetkilisi.

4. KISALTMALAR

TKY:Taşınır Kayıt Yetkilisi

HEK:Hurda Enkaz Köhne

5. FAALİYET AKIŞI

5.1. Tıbbi cihazlarda mekanik, elektronik, pnömatik, elektriksel, yazılımsal, kaza, doğal afet, kullanıcı hatası gibi sebeplerden dolayı herhangi bir arıza meydana gelebilir.

5.2. Cihazın bulunduğu ilgili birim sorumlusu tarafından yazılı veya herhangi bir program aracılığı ile ilgili atölyeye arıza kaydı açılır.

5.3. Arıza kaydına istinaden ilgili atölye teknisyenleri arıza durum tespiti yapar, cihaz garanti kapsamında ve cihazın Bakım Onarım Sözleşmesi varsa ilgili firmalardan durum tespiti ister. Tıbbi cihazın onarımı mümkün ve maliyeti makul ise arıza giderme işlemlerine geçilir. Cihaz onarılamıyor veya onarım maliyeti çok yüksek ise HEK'e ayırma işlemine geçilir.

5.4 HEK'e ayırma kriterleri doğrultusunda ilgili atölye personeli tarafından Teknik Servis Raporu düzenlenir. HEK'e ayırma kriterleri;

- Cihazın hasta, çalışan, bina ve çevre güvenliği için tehdit unsuru taşıması.
- Cihazdan alınan sonuçların teşhis ve tedaviyi yanıltan sonuçlar vermesi.
- Cihazın üretici firmasının cihaza ait yedek parçayı artık üretmemesi gibi çeşitli nedenlerle yedek parça teminindeki güçlük sorunu
- Cihazda oluşan kronik arıza seyri ve tamirin cihazın performansında olumlu bir değişiklik görülmemesi
- Standartlarca cihazın güvenilirliğinin olmaması
- Arıza ve bakım giderlerinin cihaza ait ilk alım değerinin %60'ını geçmesi.
- Cihazın kullanımının en az 5 yıl öncesi olması

"Kalite Yönetim Sistemi" Klasöründe bulunan belge güncel ve kontrollü olup, baskı alınmış KONTROLSUZ belgedir.

ELEKTRONİK NÜSHA. BASILMIŞ HALİ KONTROLSUZ KOPYADIR.

	T.C NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ	DOKÜMAN KODU	MC.PR.02
		YAYIN TARİHİ	07.07.2021
		REVİZYON NO	01
	TIBBİ CİHAZ HEK PROSEDÜRÜ	REVİZYON TARİHİ	01.01.2024
		SAYFA NO	2 / 2

g)Cihazın aktif hale gelmesi için gerekli teknik müdahaleler yapılmasına rağmen cihazın efektif kullanılamayacağını anlaşılmaması ve tüm onarımlara rağmen kalibrasyondan geçememesi

h)Cihazın mevcut teknolojinin ihtiyaçlarını karşılayamayacak özellikte bulunması

ı)Cihazın firması tarafından verilen cihazın onarılamadığına veya onarım maliyetinin yüksek olduğuna dair teknik servis raporu verilmesi

5) İlgili atölye tarafından yukarıdaki kriterler doğrultusunda teknik servis raporu düzenlenir.

Düzenlenen teknik servis raporu cihazın bulunduğu ilgili birim sorumlusuna teslim edilir.

6) Cihazın bulunduğu ilgili birim sorumlusu tarafından Teknik Servis Raporu ve HEK'e ayrılan cihaz TKY ne teslim edilir.

6.İLGİLİ DÖKÜMANLAR