

Revizyon No	Yapılan Revizyon	Rev. Sayfası	Revizyon Tarihi	Revizyonu Yapan
Gözden Geçirme	Gözden geçirildi. Son gözden geçirme tarihi: 24.12.2018-07	Tüm sayfalar	29.11.2019	Destek Hizmetler Yöneticisi
Gözden Geçirme	Gözden geçirildi.	Tüm sayfalar	30.11.2022	Yusuf DÜLGER Destek Hizmetler Yöneticisi
HAZIRLAYAN		KALİTE SİSTEM ONAYI		ONAY
ENFEKSİYON KONTROLÜ VE ÖNLENMESİ KURULU		KALİTE YÖNETİM DİREKTÖRÜ		BAŞHEKİM

	KALİTE YÖNETİM DOKÜMANLARI	Doküman No :AY-TL-05 Yayın Tarihi :01.07.2012 Revizyon No :00 Revizyon Tar:.... Sayfa No :2/2
	STAJEL KULLANMA TALİMATI	

1.AMAÇ VE KAPSAM

Bu prosedürün amacı; sıvı atıkların imhasında kullanılan stajel ile ilgili standartları belirlemektir. Sıvı atıkların imha sürecini kapsar.

2. TANIMLAR VE KISALTMALAR

MSDS : Ürün Güvenlik Bilgi Formu

3. REFERANS DOKÜMANLAR

Tehlikeli Kimyasallar Yönetmeliği

Kişisel Koruyucu Kullanım Talimatı

4. UYGULAMA:

- Sıvı tıbbi atıkların jelleştirilmesinde STAJEL Jelleştirici kullanılır.
- Stajel, sıvı tıbbi atığın döküldüğü yere döküleceği gibi, bir kapta mevcut sıvı tıbbi atıkların jelleştirilmek suretiyle bertarafı için kullanılır.
- Stajel kullanılarak, jel haline getirilen sıvı tıbbi atık, diğer katı tıbbi atıklarla beraber atılabilir.
- Stajel, Tehlikeli Kimyasallar Yönetmeliğine tehlikeli bir madde olmayıp, MSDS' lerinde de konu ile ilgili bilgi mevcuttur.
- Stajel, kullanımında Kişisel Koruyucu Donanım Kullanım ve Seçim Talimatına uygun olarak, eldiven kullanılır.
- Stajel kullanım oranı;
 - Vücut sıvılarında(idrar vb.) 1/15 oranında; 15 litre sıvı tıbbi atığa 1 litre
 - Kan ve kan ürünlerinde 1/20 oranında; 20 litre sıvı tıbbi atığa 1 litre olmak üzere kullanılır.

5.SORUMLULAR

Bu talimatın uygulanmasından atıkların sıvılaştırılmasını sağlayacak çalışanlar sorumludur.