	<b>FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO</b>	<b>REG- 050</b>
	<b>P.A.S PORT ELITE</b>	

<b>Individualización del Producto</b>	
<b>Descripción</b>	Sistema de acceso vascular central implantado de inserción periférica, para terapias endovenosas de larga duración. Diseñado para la implantación en el brazo para la administración de las mismas terapias que los puertos implantables torácicos
<b>Código</b>	21-4591-24
<b>Marca</b>	SMITHS MEDICAL
<b>Procedencia</b>	E.E.U.U




<b>Descripción del Producto</b>	
<b>Indicaciones</b>	El sistema P.A.S. PORT está diseñado para la implantación en el brazo. Consiste en un portal de polisulfona (plástico) y titanio con un septum de silicona autosellante y un catéter de poliuretano. Se coloca debajo de la piel, con el catéter dentro de la vena en la parte superior o inferior del brazo. La punta del catéter se localiza en la vena en un punto justamente arriba del corazón. Este sistema, al igual que los anteriores está diseñado para permitir el acceso repetido al sistema venoso del paciente para la administración parenteral de medicamentos, soluciones nutritivas u otros fluidos y para toma de muestras de sangre venosa. Es utilizado por algunas estéticas, en pacientes obesos, pacientes con piel torácica dañada, pacientes con cáncer de mama, pulmón, con fibrosis quística y conteo bajo de plaquetas.
<b>Características</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Portal de polisulfona y base de titanio.</li> <li>• Septum de silicona autosellante.</li> <li>• Catéter DE 5.8 FR de poliuretano (PolyFlow) radiopaco resistente a enroscaduras, con punta redondeada y marcas de referencia.</li> <li>• Conector del catéter- portal : Ultralock</li> <li>• Material del Portal: Homopolímero acetal/ titanio</li> <li>• Altura del portal(mm): 9.8 mm.</li> <li>• Base del portal (mm): 24.9 mm x 17.1 mm.</li> <li>• Peso: 2.8 g.</li> <li>• Diámetro del septum (mm): 9.7 mm (Silicona).</li> <li>• Conector: Ultra – Lock.</li> </ul>

El Dante 4159. Las Condes. Santiago - Chile

Fono: 22286925 – 22283171

[www.medtec.cl](http://www.medtec.cl)

	<b>FICHA TÉCNICA DE PRODUCTO</b>	<b>REG- 050</b>
	<b>P.A.S PORT ELITE</b>	

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dimensiones del catéter: <ul style="list-style-type: none"> <li>○ 1,9 mm Diámetro externo. (5.8 FR.)</li> <li>○ 1,0 mm Diámetro interno.</li> <li>○ 76 cm longitud.</li> </ul> </li> <li>• Introdutor: 6 FR.</li> <li>• Volumen de Cebado (ml): <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Portal: 0,3 ml.</li> <li>○ Catéter: 0,7 ml.</li> </ul> </li> </ul>
<b>Componentes</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Portal ( Homopolímero de Acetal/titanio y Silicona) con conector ultra-lock.</li> <li>• Catéter de poliuretano Polyflow radiopaco</li> <li>• Aguja Port-a-Cath 0.9 mm</li> <li>• Aguja despuntada 1.3 mm.</li> <li>• Selector de vena</li> <li>• Aguja de seguridad Huber Gripper Plus de 0.9 mm</li> <li>• Aguja Port-a-Cath de 90° 0.9 mm.</li> <li>• Aguja introductora de pared extra fina de 1.3 mm.</li> <li>• Introdutor (Dilatador de Vaina) 1,9 mm.</li> <li>• 2 Alambres guía en J 0.89 mm.</li> <li>• 2 jeringas de 12 cc.</li> <li>• Instrumento de tunelización.</li> <li>• 3 Point- Lok , dispositivo de seguridad de agujas.</li> </ul>
<b>Biocompatibilidad</b>	Todos los componentes del sistema PORT-A-CATH II son biocompatibles y libre de látex.
<b>Certificaciones</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 13485:2003</li> <li>• ISO 13485: 2012</li> <li>• FDA.</li> <li>• CE.</li> </ul>
<b>Esterilización</b>	Producto estéril en óxido de etileno, no reutilizable, apirógeno. Libre de Látex
<b>Empaque</b>	El producto viene embalado en caja de cartón, etiquetado con nombre del producto, características, fecha de expiración, método de esterilización y número de lote.
<b>Almacenamiento</b>	El producto debe mantenerse en un lugar limpio, frío y seco.

El Dante 4159. Las Condes. Santiago - Chile

Fono: 22286925 – 22283171

[www.medtec.cl](http://www.medtec.cl)