

ACCESOS PORTALES PORTAFIC®

- TITANIO -



Acceso portal de titanio
Catéter de silicona o poliuretano
Septum de silicona
Disponibilidad en Alto Flujo.

Estéril durante 5 años
Empaquetado unitario en cajas de 10
Venoso estándar, venoso low profile, intraarterial e intraperitoneal.



DIMENSIONES

REF	PUERTO					CATÉTER		
	DIAMETRO BASE	ANCHO	DIAMETRO SEPTUM	ANCHO SEPTUM	VOLUMEN INTERIOR	LONGITUD	DIAMETRO EXTERIOR	DIAMETRO INTERIOR
PFST1020	29,50	12,20	14	6,3	1,02	700	2,0	1,0
PFST1023	29,50	12,20	14	6,3	1,02	700	2,3	1,0
PFST1026	29,50	12,20	14	6,3	1,02	700	2,6	1,0
PFST1632	29,50	12,20	14	6,3	1,02	700	3,2	1,6
PFLT1020	24,75	9,80	10,2	5,0	0,35	700	2,0	1,0
PFLT1023	24,75	9,80	10,2	5,0	0,35	700	2,3	1,0
PFLT1026	24,75	9,80	10,2	5,0	0,35	700	2,6	1,0
PFLT1632	24,75	9,80	10,2	5,0	0,35	700	3,2	1,6

*Reservorios con ALTO FLUJO, añadir "H" al final de cada referencia

PORTAFIC®

El puerto de acceso PORTAFIC® es un dispositivo subcutáneo que permite continuas infusiones de agentes de quimioterapia contra el cáncer, nutrición parenteral, antibióticos o simplemente continuas extracciones de sangre. Evita problemas relacionados con la destrucción de los accesos venosos periféricos en pacientes que reciben tratamiento durante un largo plazo.

Disponemos de Portafic® de ALTO FLUJO especialmente diseñadas para técnicas de contraste.

Características

ACCESOS PORTALES PORTAFIC®



EL PUERTO

El puerto es **rígido** y conserva su forma en condiciones normales de uso. Está fabricado en **TITANIO** que es un material biocompatible y reúne los requisitos ISO 5832-3.

Es **identificable para rayos X**. Las agujas utilizadas para las inyecciones o pinchazos no puede perforar su base y sus lados. Está equipado con un tabique fácilmente localizable bajo la cubierta. Su base tiene **puntos de anclaje** que permiten su **fijación** a evitar dispositivo de la migración.

EL EMBALAJE

Los puertos PORTAFIC® se empaquetan generalmente en el kit con **un introductor, un portal de acceso, un catéter de silicona, una aguja introductora, dos agujas huber, una guía en J, un impulsor de vena, un conector para lavado de vía y un tunelizador**. Todo ello bajo el **doble embalaje**. Este blister doble se compone de:

- **Dos cubiertas transparentes de PVC**. Que garantizan la protección del puerto y permitir una rápida identificación del contenido.
- **Dos cubiertas de PET** que tienen una resistencia muy alta y están adaptados para la esterilización con óxido de etileno. En la cubierta exterior están las indicaciones necesarias para la identificación del contenido: designación, código de barras, fecha de fabricación ...

EL CATÉTER

El catéter permite la comunicación entre el puerto y el sistema vascular. Está fabricado de **silicona radio opaco** para permitir el control en el momento de su uso. Se trata de un tubo de lumen único con **diferentes tamaños**. Puede **cortarse para ajustar la longitud** antes de la implantación. Está fabricado de **silicona, material USP de clase VI y ISO 10993-1 biocompatibles**. Incluso prestar permanece permeable. Sus **extremidades no son traumática**. Se puede desconectar de los puertos gracias a una **sistema de bloqueo** mecanismo llamado también conexión sistema.

CONEXIÓN PUERTO-CATÉTER

El sistema de conexión se hace con un **anillo de seguridad** que se fija y permite el desmontaje y el corte. Esta concepción es más práctica durante catéter tunelizador y poner en su lugar y como esto preferido por los practicantes.

El acceso portal cuando está conectado está totalmente **estanco** y **cumple con los requisitos del estándar 94-370-1 NF S**. Este conjunto tiene un **mínimo de 10-N de tracción de fuerza**. El **puerto - está hecho de silicona auto-cierre** y se encuentra en la parte superior del puerto. Su **diámetro es variable**.

INFORMACIÓN TÉCNICA GENERAL

- 1 - La calidad de los productos está garantizada por las inspecciones en todos los niveles de fabricación. Todos nuestros productos son fabricados en una sala blanca de clase 100000. El control final se realiza en el nivel de los envases.
- 2 - La esterilización del envasado de los puertos se realiza por óxido de etileno de acuerdo con un método validado microbiológicamente. La vida útil es de 5 años a partir de la fecha de esterilización.

Laboratorios Macrimasa-Pharma cumple con la directiva 93/42/CEE referente a productos sanitarios y con los estándares de calidad ISO 9001 e ISO 13485.



LABORATORIOS MACRIMASA-PHARMA, S.A.

C/ Marie Curie 3

Parque Tecnológico de Andalucía

29590 - Campanillas - Málaga - España

Tel. : + 34 - 902 366 106

Fax. : +34 - 902 366 108

info@macrimasa.com

www.macrimasa.com

