

Power Port

Ficha Técnica





Nombre genérico

Sistema de puertos implantables para infusión.



Indicación

Indicado para pacientes bajo terapias que requieren de acceso repetido al acceso vascular. Los sistemas de puertos implantables, pueden emplearse para la infusión de medicamentos, administración de líquidos, soluciones de nutrición parental, transfusión de sanguínea y para toma de muestras de sangre.



Descripción

El reservorio implantado de Power Port es un dispositivo de acceso diseñado para proporcionar un acceso sistemático del acceso vascular, el acceso al reservorio se realiza mediante la inserción de una aguja percutánea utilizando una aguja para punción.

- La inyección automática se realiza sólo mediante un equipo de infusión de seguridad de la marca Power Port, el dispositivo Power Port está formado por dos componentes principales, un reservorio de titanio o plástico.
- Con un engomado de silicona y un catéter radiopaco de poliuretano. los reservorios Point pueden identificarse de manera subcutánea, palpando el septo, donde además disponen de 3 puntos del de palpación a modo de triangulo, así como palpando los bordes del reservorio, que también presenta forma triangular.
- Todos los materiales son biocompatibles, pueden utilizarse con prácticamente todas las soluciones inyectables y pueden utilizarse con seguridad en tomografías computarizadas con intensificación de contraste.



Presentación comercial

Empaque en bandeja junto con accesorios de único uso para la implantación del puerto y para acceso al puerto.



Condiciones de almacenamiento

Almacenar en un entorno seco a temperatura ambiente. No exponer el producto a temperaturas superiores a 40°C (104°F). Este dispositivo es para un solo uso exclusivamente. No usar si el envase está abierto o dañado.



Contraindicaciones

Este dispositivo está contraindicado para la inserción de catéter entre la vena subclavia medial y la primera costilla, siendo ésta una zona asociada a riesgo por pinzamiento costoclavicular. Así mismo el dispositivo está contraindicado:

- Si se conoce o sospecha cualquier infección bacteriana o septicemia que pudiese estar relacionada con el dispositivo.
- Si el tamaño del paciente es insuficiente con respecto al tamaño del dispositivo implantado.

En caso de que el paciente sea o pueda ser alérgico a alguno de los materiales de que está compuesto el dispositivo: En caso de enfermedad pulmonar obstructiva, crónica grave. Si es posible el lugar de inserción ha sido expuesto a radiación con anterioridad. Si el posible lugar ha presentado episodios de trombosis venosa u operaciones quirúrgicas vasculares. Si las características del tejido adyacentes no fuesen adecuadas para la estabilización y/o accesos de/al dispositivo.



Aspectos técnicos

Septum en silicona, cubierta - aleación de titanio 6AL- 4V- ELI, base - aleación de titanio 6AL - 4V – ELI, el vástago - alineación de conexión para aguja (cuando aplique) silicona, agente de unión para conexiones para aguja (cuando aplique) adhesivo de silicon de único uso. Tuneladora - acero inoxidable, conector de luer polipropileno con colorante, mango en T- cyroliter con colorante, e politetrafluoroetileno con trióxido de bismuto, colorante dilatador polietileno de alta densidad con sulfato de bario, colorante, ll polipropileno, tubo de protección, tecothaner, cierre de catéter – policarbonato, catéter - poliuretano, conector de irrigación (flu Acero inoxidable, resina de cavidad de lavado: PBT, jeringa Polipropileno - émbolo Pol isopreno, aguja introductora: posta aguja polimetilmetacrilato, PMMA, cánula de acero inoxidable de grado médico, cubierta de la aguja, polietileno de baja densidad (er sin ventilación - macho. polipropileno o ABs, conector de luer de cierre – hembra PVC, equipo de infusión de seguridad Powerle perforación: Tecothaner, el inserto de abrazadera tecofle, abrazadera acetato, adaptador de luer en Y PVC, cánula para aguja, ac médico, aguja de punción isoplast. 2510 – amarillo (C52Y611ISO). aguja con enderezador en aguja acero inoxidable, enderezado polietileno de alta densidad, ganchos polipropileno de media densidad.			
Vida útil	CINCO (5) AÑOS	Clasificación de Riesgo IIb	
Modalidad	Importar y vender	Vigencia 11-AGO-2024	
Registro sanitario	INVIMA 2014DM-0011618		

Titular BECTON DICKINSON DE COLOMBIA LTDA			Fabricante A	PRODUCTOS PARA EL CUIDADO DE LA SALUD, México, DIMAX CORP, USA BARD REYNOSA S.A D.C México BARD ACCESS SYSTEMS, INC - USA	
Referencias	Puertos: 8706060, 8706061, 8708060, 8708061, 8708560, 8708561, 8716000, 8716001, 8806060, 8806061, 8808560, 8808561, agujas: 8671934, 8671910, 8671915, 8672034, 8672010, 8672015, 8672234, 8672210, 8672215, 8651910, LH-0029YN, LH-0030YN, LH-0036YN, LH-0039, LH-0033, LH-0034, LH-0040, LH-0037, LH-0031, LH-0032, LH-0038, LH-00335, LH-0029, LH-0030, LH-0036.				
Envase	Tipo	Material	Unidades contenidas	Información Contenida	
	Bandeja / tapa / bolsa.	PETG con Glidex/Tyvek/ Tyve	1	Nombre.	
				Descripción del producto.	
				Lote, fecha de fabricación y expiración.	
				Titular.	
Empaque	Tipo	Material	Unidades contenidas	Información Contenida	
	Caja	Cartón impreso	1	Nombre.	
				Descripción del producto.	
				Lote, fecha de fabricación y expiración.	
				Titular, registro sanitario.	
Embalaje	Tipo	Material	Unidades contenidas	Información Contenida	
	Caja	Cartón corrugado	25	Nombre.	
				Descripción del producto.	
				Lote, fecha de fabricación y expiración.	
				Titular, importador, registro sanitario.	
Especificaciones de Calidad			1607-1; MEDDEV 2.7 N ISO 11137-1:2006	.1; EN ISO 14971; EN ISO 14630; BS EN 980; EN	

PowerPort® ISP M.R.I.® 6 FR e 8 FR Cateter Chronoflex

Código	Descripción del producto
8806060	PowerPort® isp M.R.I.® 6 FR, cateter ChronoFlex, plug de con sutura de Silicona
8808060	PowerPort® isp M.R.I.® 8 FR, cateter ChronoFlex, plug de con sutura de silicona
8706060	PowerPort® isp 6 FR, cateter Chronoflex, plug de sutura de silicona
8708060	PowerPort® isp 8 FR, cateter Chronoflex, plug de sutura de silicona

PowerPort® TITÂNIO: modelo SLIM Cateter Chronoflex

	Código	Descripción del producto	
Ī	8716000	PowerPort® Slim 6 FR, cateter Chronoflex, plug de sutura com silicone	

BD Colombia Complejo Logístico Industrial de Siberia, Vereda Vuelta Grande, 150 Mts Glorieta Vía Siberia - Cota. TEL: +57 (1) 656 6060

bd.com