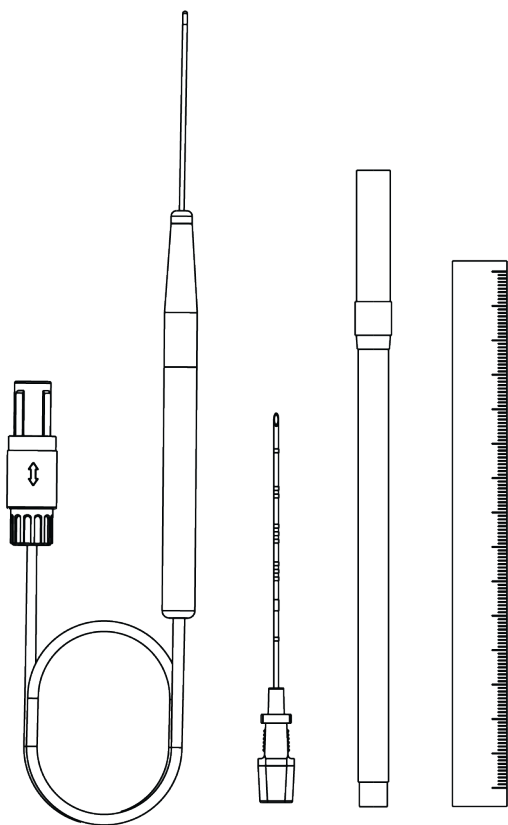


Kit Cãnula Axon Release

Reg. ANVISA: 80195529018.

PRODUTO ESTERILIZADO POR ÓXIDO DE ETILENO
PROIBIDO REPROCESSAR
PRODUTO DE USO ÚNICO



BRAMSYS

BRAMSYS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
AV. DR. ALBERTO SAN JUAN, 350
18530-000 – TIETÊ – SP
CNPJ: 04.729.995/0001-87
Indústria Brasileira



ATENÇÃO: Ler atentamente todas as instruções antes da utilização. Cumprir todas as advertências e precauções mencionadas nestas instruções. A não observação destes pontos poderá culminar em complicações.

A disponibilização desta Instrução de Uso em formato não impresso – meio digital (www.bramsys.com.br/instrucoes-de-uso) está em conformidade com a RDC nº 751/2022. Requer a utilização de um leitor de PDF e para obter o programa faça o download gratuito em: <https://www.adobe.com/br/acrobat/pdf-reader.html>.

Verifique no rótulo do produto a sua data de fabricação, e faça o download da versão da instrução de uso correspondente àquela data ou anterior. Não utilize instrução de uso com revisão/data (Revisão: XX - dia/mês/ano) diferente do produto adquirido.

Para obter a instrução de uso em formato impresso, entre em contato através do e-mail sac@bramsys.com.br. Não há custo adicional para o envio da instrução de uso do produto no formato impresso ou digital.

Esta instrução de uso é compatível com todos os modelos comerciais da família Kit Cãnula Axon Release.

INSTRUÇÕES DE USO

KIT CÂNULA AXON RELEASE

INDICAÇÕES DE USO/ FINALIDADE

Finalidade: O Kit Cãnula Axon Release é um conjunto desenvolvido para mapear, localizar e auxiliar na liberação anatômica de estruturas nervosas periféricas, conforme técnica cirúrgica adotada, em procedimentos cirúrgicos abertos.

Sua principal finalidade é permitir o planejamento, o mapeamento e a localização precisa do alvo neural por meio de impedanciometria, neuroestimulação sensitiva e motora, além da possibilidade de aplicação de modulação térmica controlada, conforme decisão médica.

Indicação de Uso: O Kit Cãnula Axon Release é indicado para uso em cirurgias abertas que envolvam:

- Planejamento cirúrgico, mapeamento e localização de nervos periféricos;
- Neuromodulação controlada, quando aplicável;
- Suporte à realização de neurotomia e neurólise, conforme critério médico.

Os componentes do kit podem ser utilizados em conjunto ou separadamente, de acordo com a técnica cirúrgica adotada e a necessidade clínica do paciente

MODELOS COMERCIAIS E CONTEÚDO

Código	Comprimento	Ponta Ativa
AXR-5515	55mm	1,5mm
AXR-7515	75mm	1,5mm
AXR-11515	115mm	1,5mm
AXR-5525	55mm	2,5mm
AXR-7525	75mm	2,5mm
AXR-11525	115mm	2,5mm
AXR-5535	55mm	3,5mm
AXR-7535	75mm	3,5mm
AXR-11535	115mm	3,5mm
AXR-5545	55mm	4,5mm
AXR-7545	75mm	4,5mm
AXR-11545	115mm	4,5mm
AXR-5555	55mm	5,5mm
AXR-7555	75mm	5,5mm
AXR-11555	115mm	5,5mm

Os modelos comerciais do Kit Cãnula Axon Release são compostos pelos seguintes itens:

Itens	Especificações técnicas
(1) Sonda com manípulo ergonômico	Diâmetro: 1,27 mm (18G); Comprimento: 55mm, 75mm ou 115mm; Ponta ativa: 1,5mm, 2,5mm, 3,5mm, 4,5mm ou 5,5mm; Comprimento do Cabo: 2,5 metros;
(1) Cãnula	Diâmetro: 20G Comprimento: 70mm
(1) Marcador de Planejamento cirúrgico	Tinta marcadora de pele violeta genciana
(1) Escala de Planejamento Cirúrgico	Comprimento 15cm

Os modelos comerciais são fornecidos na seguinte apresentação:

- Embalagem primária: Envelope grau cirúrgico contendo todos os itens que compõe o kit, conforme apresentação acima, juntamente com as 5 etiquetas de rastreabilidade.
- Embalagem secundária: Caixa de embalagem individual, constituída de papel duplex, contendo embalagem primária.

Cada embalagem contém apenas 1 modelo comercial do Kit Cãnula Axon Release.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

1. Realizar o planejamento cirúrgico utilizando o marcador anatômico e a escala de planejamento para definir o ponto de incisão e o trajeto até a estrutura nervosa alvo.

2. Conectar a sonda à unidade geradora, quando aplicável, para realizar: Impedanciometria para verificação do contato elétrico; Neuroestimulação sensitiva e motora para mapeamento do alvo; Modulação térmica controlada, conforme decisão médica.

Obs.: Caso necessário, utilize a cânula graduada para injetar substância condutiva (soro).

3. Executar o procedimento cirúrgico com suporte do kit, conforme orientação do profissional habilitado.

4. Remover os componentes utilizados ao término do procedimento.

5. Descaracterizar e descartar todos os materiais em local apropriado, conforme normas de descarte de materiais perfurocortantes e contaminados.

CONTRAINDICAÇÕES

- Infecção ou hematoma na proximidade do local do procedimento;
- Gravidez;
- Alterações neurológicas conhecidas no pré-operatório são uma contraindicação relativa;
- Alterações na coagulação, por exemplo, durante a terapia com anticoagulantes são uma contraindicação relativa;
- Incapacidade de obter o consentimento do doente;
- Hipersensibilidade conhecida aos materiais utilizados;
- Alergia ao contraste, antibióticos e ou anestésicos locais utilizados no procedimento;
- Alguma condição médica, pós cirúrgica, congênita, anatômica ou psicológica que aumente o risco de redução da performance do procedimento.

EFEITOS ADVERSOS

Dor local transitória, hematoma, sangramento, edema, inflamação local, lesão inadvertida de estruturas adjacentes (vasos sanguíneos, músculos, tendões ou outros nervos), infecção no sítio cirúrgico, cicatrização inadequada.

PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES E ADVERTÊNCIAS

- Não utilize o produto fora da data de validade, sempre verificar se a indicação de esterilização está correta.
- O produto só deve ser utilizado por profissionais médicos qualificados, que possuam o conhecimento e a experiência necessários para a devida utilização do produto, conhecimento de manuseio de produtos estéreis e, principalmente, da importância de se manter um ambiente totalmente estéril nas salas de cirurgia, onde o cuidado e precaução com cada detalhe são fundamentais para que não haja riscos e contaminação.
- O produto não deve ser reutilizado e/ou reprocessamento sendo de uso ÚNICO, devendo ser destruído e descartado em LIXO HOSPITALAR.
- O produto deve ser transportado e acondicionado sempre protegido contra todo tipo de umidade, sujeira e contato com substâncias inflamáveis, corrosivas, tóxicas ou explosivas.
- A embalagem não deve estar furada ou rasgada, deve ficar longe de instrumentos cortantes ou pontiagudos.
- Não guardar ou armazenar este produto próximo a produtos de categorias diferentes.
- Verifique a integridade da embalagem antes de utilizar o produto, em caso de violação, NÃO UTILIZAR, pois a garantia de sua esterilidade estará comprometida.
- É proibido reprocessar este produto.
- Este produto é de uso único, esterilizado por Óxido de Etileno (ETO)

CONDIÇÕES PARA ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE

Para manter a integridade do produto, este deve:

- Ser armazenado e transportado sempre protegido da luz do sol, altas temperaturas, umidades excessivas, sujeiras e contato com substâncias inflamáveis, corrosivas, tóxicas ou explosivas.
- A embalagem não deve estar furada ou rasgada, deve ficar longe de instrumentos cortantes ou pontiagudos.
- Não coloque sob peso ou volumes, pois poderão trazer danos a características técnicas do produto.
- Não coloque próximo ou junto de categorias diferentes, pois eles poderão trazer danos a suas características técnicas.
- Devem ser acondicionados e transportados seguindo as boas práticas para o transporte de produtos esterilizados.
- Este produto é esterilizado por óxido de etileno (ETO) e não deve ter a embalagem danificada antes do uso.
- O transporte do produto deverá ser feito em sua embalagem original.
- Temperatura de armazenamento e transporte: Entre 15°C a 30°C
- Umidade de armazenamento e transporte: 30% a 80%

Registro ANVISA nº 80195529018

CERTIFICADO DE GARANTIA

A empresa **BRAMSYS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA**, devidamente autorizada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária, garante por **24 meses**, a partir da data de esterilização a qualidade e a condição de estéril deste produto, exceto nos casos de mau uso ou descumprimento das orientações constantes neste documento.

SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CLIENTE (SAC)

Tel: +55 11 5013 0010

E-mail: sac@bramsys.com.br

Site: www.bramsys.com.br



ATENCIÓN: Lea atentamente todas las instrucciones antes de utilizar el producto. Cumpla con todas las advertencias y precauciones mencionadas en estas instrucciones. El incumplimiento de estas indicaciones puede ocasionar complicaciones.

La disponibilidad de esta Instrucción de Uso en formato no impreso — medio digital (www.bramsys.com.br/instrucoes-de-uso) — cumple con la RDC n.º 751/2022. Se requiere el uso de un lector de PDF; para obtener el programa, descárguelo gratuitamente en: <https://www.adobe.com/br/acrobat/pdf-reader.html>.

Verifique en la etiqueta del producto su fecha de fabricación y descargue la versión de la instrucción de uso correspondiente a esa fecha o anterior. No utilice una instrucción de uso con revisión/fecha (Revisión: XX - día/mes/año) diferente a la del producto adquirido.

Para obtener la instrucción de uso en formato impreso, póngase en contacto a través del correo electrónico sac@bramsys.com.br. No hay costo adicional por el envío de la instrucción de uso del producto en formato impreso o digital.

Esta instrucción de uso es compatible con todos los modelos comerciales de la familia Kit Cánula Axon Release.

INSTRUCCIONES DE USO

KIT CÁNULA AXON RELEASE

INDICACIÓN DE USO / FINALIDAD

Finalidad: El Kit Cánula Axon Release es un conjunto desarrollado para mapear, localizar y auxiliar en la liberación anatómica de estructuras nerviosas periféricas, conforme a la técnica quirúrgica adoptada, en procedimientos quirúrgicos abiertos.

Su principal finalidad es permitir la planificación, el mapeo y la localización precisa del objetivo neural mediante impedanciometría, neuroestimulación sensitiva y motora, además de la posibilidad de aplicación de modulación térmica controlada, según criterio médico.

Indicación de Uso: El Kit Cánula Axon Release está indicado para su uso en cirugías abiertas que involucren:

- Planificación quirúrgica, mapeo y localización de nervios periféricos;
- Neuromodulación controlada, cuando sea aplicable;
- Soporte para la realización de neurotomía y neurólisis, conforme al criterio médico.

Los componentes del kit pueden utilizarse en conjunto o por separado, de acuerdo con la técnica quirúrgica adoptada y la necesidad clínica del paciente.

MODELOS COMERCIAIS E CONTEÚDO

Código	Longitud	Punta Activa
AXR-5515	55mm	1,5mm
AXR-7515	75mm	1,5mm
AXR-11515	115mm	1,5mm
AXR-5525	55mm	2,5mm
AXR-7525	75mm	2,5mm
AXR-11525	115mm	2,5mm
AXR-5535	55mm	3,5mm
AXR-7535	75mm	3,5mm
AXR-11535	115mm	3,5mm
AXR-5545	55mm	4,5mm
AXR-7545	75mm	4,5mm
AXR-11545	115mm	4,5mm
AXR-5555	55mm	5,5mm
AXR-7555	75mm	5,5mm
AXR-11555	115mm	5,5mm

Los modelos comerciales del Kit Cánula Axon Release están compuestos por los siguientes elementos:

Elementos	Especificaciones técnicas
(1) Sonda con mango ergonómico	Diámetro: 1,27 mm (18G); Longitud: 55 mm, 75 mm o 115 mm; Punta activa: 1,5 mm, 2,5 mm, 3,5 mm, 4,5 mm o 5,5 mm; Longitud del cable: 2,5 metros;
(1) Cánula	Diámetro: 20G Longitud: 70 mm
(1) Marcador de planificación quirúrgica	Tinta marcadora para piel violeta de genciana
(1) Marcador de planificación quirúrgica	Longitud: 15 cm

Los modelos comerciales se suministran en la siguiente presentación:

- Embalaje primario: Sobre grado quirúrgico que contiene todos los elementos que componen el kit, conforme a la presentación descrita anteriormente, junto con las 5 etiquetas de trazabilidad.
- Embalaje secundario: Caja de embalaje individual, constituida de cartón dúplex, que contiene el embalaje primario.

Cada embalaje contiene únicamente 1 modelo comercial del Kit Cánula Axon Release.

MODO DE USO DEL PRODUCTO

1. Realizar la planificación quirúrgica utilizando el marcador anatómico y la escala de planificación para definir el punto de incisión y el trayecto hasta la estructura nerviosa objetivo.
 2. Conectar la sonda a la unidad generadora, cuando sea aplicable, para realizar: impedanciometría para verificación del contacto eléctrico; neuroestimulación sensitiva y motora para el mapeo del objetivo; modulación térmica controlada, conforme al criterio médico.
- Obs.:** En caso necesario, utilice la cánula graduada para inyectar sustancia conductora (suero).
3. Ejecutar el procedimiento quirúrgico con el soporte del kit, conforme a la orientación del profesional habilitado.
 4. Retirar los componentes utilizados al finalizar el procedimiento.
 5. Descaracterizar y desechar todos los materiales en un lugar apropiado, conforme a las normas de eliminación de materiales punzocortantes y contaminados.

CONTRAINDICACIONES

- Infección o hematoma en las proximidades del sitio del procedimiento;
- Embarazo;
- Las alteraciones neurológicas conocidas en el preoperatorio constituyen una contraindicación relativa;
- Las alteraciones de la coagulación, por ejemplo durante la terapia con anticoagulantes, constituyen una contraindicación relativa;
- Incapacidad para obtener el consentimiento del paciente;
- Hipersensibilidad conocida a los materiales utilizados;
- Alergia al contraste, antibióticos y/o anestésicos locales utilizados en el procedimiento;
- Cualquier condición médica, posquirúrgica, congénita, anatómica o psicológica que aumente el riesgo de reducción del desempeño del procedimiento.

EFFECTOS ADVERSOS

Dolor local transitorio, hematoma, sangrado, edema, inflamación local, lesión inadvertida de estructuras adyacentes (vasos sanguíneos, músculos, tendones u otros nervios), infección en el sitio quirúrgico y cicatrización inadecuada.

PRECAUCIONES, RESTRICCIONES Y ADVERTENCIAS

- No utilice el producto fuera de la fecha de vencimiento; verifique siempre que la indicación de esterilización sea correcta.
- El producto solo debe ser utilizado por profesionales médicos calificados, que posean el conocimiento y la experiencia necesarios para el uso adecuado del producto, conocimiento sobre el manejo de productos estériles y, principalmente, sobre la importancia de mantener un ambiente totalmente estéril en las salas de cirugía, donde el cuidado y la precaución en cada detalle son fundamentales para evitar riesgos y contaminación.
- El producto no debe reutilizarse ni reprocesarse, ya que es de USO ÚNICO, debiendo ser destruido y desechado como RESIDUO HOSPITALARIO.
- El producto debe transportarse y almacenarse siempre protegido contra todo tipo de humedad, suciedad y contacto con sustancias inflamables, corrosivas, tóxicas o explosivas.
- El embalaje no debe estar perforado ni rasgado y debe mantenerse alejado de instrumentos cortantes o punzantes.
- No guardar ni almacenar este producto junto a productos de categorías diferentes.
- Verifique la integridad del embalaje antes de utilizar el producto; en caso de violación, NO UTILIZAR, ya que la garantía de esterilidad estará comprometida.
- Está prohibido reprocesar este producto.
- Este producto es de uso único, esterilizado por Óxido de Etileno (ETO).

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE

Para mantener la integridad del producto, este debe:

- Ser almacenado y transportado siempre protegido de la luz solar, altas temperaturas, humedad excesiva, suciedad y contacto con sustancias inflamables, corrosivas, tóxicas o explosivas.
- El embalaje no debe estar perforado ni rasgado y debe mantenerse alejado de instrumentos cortantes o punzantes.
- No colocar bajo peso o volúmenes, ya que pueden causar daños a las características técnicas del producto.
- No colocar próximo o junto a productos de categorías diferentes, ya que pueden causar daños a sus características técnicas.
- Deben acondicionarse y transportarse siguiendo las buenas prácticas para el transporte de productos esterilizados.
- Este producto está esterilizado por óxido de etileno (ETO) y el embalaje no debe dañarse antes de su uso.
- El transporte del producto deberá realizarse en su embalaje original.
- Temperatura de almacenamiento y transporte: Entre 15 °C y 30 °C.
- Humedad de almacenamiento y transporte: 30 % a 80 %.

CERTIFICADO DE GARANTÍA

La empresa **BRAMSYS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA**, debidamente autorizada por la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria, garantiza durante **24 meses**, a partir de la fecha de esterilización, la calidad y la condición estéril de este producto, excepto en los casos de mal uso o incumplimiento de las orientaciones contenidas en este documento.

SERVICIO DE ATENCIÓN AL CLIENTE (SAC)

Tel.: (+55 11) 5013-0010

E-mail: sac@bramsys.com.br

Sitio web: www.bramsys.com.br



ATTENTION: Carefully read all instructions before use. Follow all warnings and precautions mentioned in these instructions. Failure to observe these points may result in complications.

The availability of this Instructions for Use document in a non-printed format – digital medium (www.bramsys.com.br/instrucoes-de-uso) complies with RDC No. 751/2022. The use of a PDF reader is required. To obtain the software, download it free of charge at: <https://www.adobe.com/br/acrobat/pdf-reader.html>.

Check the product label for its manufacturing date and download the version of the Instructions for Use corresponding to that date or an earlier one. Do not use Instructions for Use with a revision/date (Revision: XX - day/month/year) different from the purchased product.

To obtain the Instructions for Use in printed format, contact us via e-mail at sac@bramsys.com.br. There is no additional cost for sending the product Instructions for Use in printed or digital format.

These Instructions for Use are compatible with all commercial models of the Axon Release Cannula Kit family.

USE INSTRUCTIONS

AXON RELEASE CANNULA KIT

INDICATION FOR USE / PURPOSE

Purpose: The Axon Release Cannula Kit is a set developed to map, locate, and assist in the anatomical release of peripheral nerve structures, according to the adopted surgical technique, in open surgical procedures.

Its primary purpose is to enable the planning, mapping, and precise localization of the neural target through impedancemetry, sensory and motor neurostimulation, as well as the possibility of applying controlled thermal modulation, according to medical decision.

Indications for Use: The Axon Release Cannula Kit is indicated for use in open surgeries involving:

- Surgical planning, mapping, and localization of peripheral nerves;
- Controlled neuromodulation, when applicable;
- Support for performing neurotomy and neurolysis, according to medical judgment.

The kit components may be used together or separately, according to the adopted surgical technique and the patient's clinical needs.

COMMERCIAL MODELS AND CONTENTS

Code	Length	Active Tip
AXR-5515	55mm	1.5mm
AXR-7515	75mm	1.5mm
AXR-11515	115mm	1.5mm
AXR-5525	55mm	2.5mm
AXR-7525	75mm	2.5mm
AXR-11525	115mm	2.5mm
AXR-5535	55mm	3.5mm
AXR-7535	75mm	3.5mm
AXR-11535	115mm	3.5mm
AXR-5545	55mm	4.5mm
AXR-7545	75mm	4.5mm
AXR-11545	115mm	4.5mm
AXR-5555	55mm	5.5mm
AXR-7555	75mm	5.5mm
AXR-11555	115mm	5.5mm

The commercial models of the Axon Release Cannula Kit are composed of the following items:

Items	Technical Specifications
(1) Probe with ergonomic handle	Diameter: 1.27 mm (18G); Length: 55 mm, 75 mm, or 115 mm; Active tip: 1.5 mm, 2.5 mm, 3.5 mm, 4.5 mm, or 5.5 mm; Cable length: 2.5 meters;
(1) Cannula	Diameter: 20G Length: 70 mm
(1) Surgical Planning Marker	Gentian violet skin marking ink
(1) Surgical Planning Scale	Length: 15 cm

The commercial models are supplied in the following presentation:

- Primary packaging: Surgical-grade pouch containing all items that compose the kit, as presented above, together with the 5 traceability labels.
- Secondary packaging: Individual packaging box made of duplex paperboard, containing the primary packaging.

Each package contains only 1 commercial model of the Axon Release Cannula Kit.

PRODUCT INSTRUCTIONS FOR USE

1. Perform the surgical planning using the anatomical marker and the planning scale to define the incision point and the pathway to the target nerve structure.

2. Connect the probe to the generator unit, when applicable, to perform: Impedancemetry to verify electrical contact; Sensory and motor neurostimulation for target mapping; Controlled thermal modulation, according to medical decision.

Note: If necessary, use the graduated cannula to inject conductive substance (saline solution).

3. Perform the surgical procedure with the support of the kit, according to the guidance of a qualified healthcare professional.

4. Remove the components used at the end of the procedure.

5. Decharacterize and dispose of all materials in an appropriate location, according to regulations for the disposal of sharps and contaminated materials.

CONTRAINDICATIONS

- Infection or hematoma near the procedure site;
- Pregnancy;
- Known preoperative neurological disorders are a relative contraindication;
- Coagulation disorders, for example during anticoagulant therapy, are a relative contraindication;
- Inability to obtain patient consent;
- Known hypersensitivity to the materials used;
- Allergy to contrast agents, antibiotics, and/or local anesthetics used during the procedure;
- Any medical, post-surgical, congenital, anatomical, or psychological condition that increases the risk of reduced procedure performance.

ADVERSE EFFECTS

Transient local pain, hematoma, bleeding, edema, local inflammation, inadvertent injury to adjacent structures (blood vessels, muscles, tendons, or other nerves), infection at the surgical site, and inadequate healing.

PRECAUTIONS, RESTRICTIONS, AND WARNINGS

- Do not use the product beyond its expiration date. Always verify that the sterilization indicator is correct.
- The product must only be used by qualified medical professionals who possess the necessary knowledge and experience for proper use of the product, knowledge in handling sterile products, and, above all, awareness of the importance of maintaining a completely sterile environment in operating rooms, where care and attention to every detail are essential to avoid risks and contamination.
- The product must not be reused and/or reprocessed, as it is intended for SINGLE USE only, and must be destroyed and disposed of as HOSPITAL WASTE.
- The product must always be transported and stored protected from all types of moisture, dirt, and contact with flammable, corrosive, toxic, or explosive substances.
- The packaging must not be punctured or torn and must be kept away from cutting or sharp instruments.
- Do not store this product near products of different categories.
- Check the integrity of the packaging before using the product. In case of package damage or violation, DO NOT USE, as the sterility guarantee will be compromised.
- Reprocessing of this product is prohibited.
- This product is single-use and sterilized with Ethylene Oxide (ETO).

STORAGE AND TRANSPORT CONDITIONS

To maintain the integrity of the product, it must:

- Be stored and transported always protected from sunlight, high temperatures, excessive humidity, dirt, and contact with flammable, corrosive, toxic, or explosive substances.
- The packaging must not be punctured or torn and must be kept away from cutting or sharp instruments.
- Do not place under weight or stacked volumes, as this may damage the product's technical characteristics.
- Do not place near or together with products from different categories, as they may damage its technical characteristics.
- Be packaged and transported following good practices for the transportation of sterilized products.
- This product is sterilized with Ethylene Oxide (ETO) and the packaging must not be damaged before use.
- The product must be transported in its original packaging.
- Storage and transportation temperature: Between 15°C and 30°C.
- Storage and transportation humidity: 30% to 80%.

ANVISA Registration No.: 80195529018

WARRANTY CERTIFICATE

BRAMSYS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA, duly authorized by the Brazilian Health Regulatory Agency (ANVISA), guarantees for **24 months** from the sterilization date the quality and sterile condition of this product, except in cases of misuse or failure to comply with the guidelines contained in this document.

CUSTOMER SERVICE (CS)

Phone: +55 11 5013 0010

E-mail: sac@bramsys.com.br

Site: www.bramsys.com.br