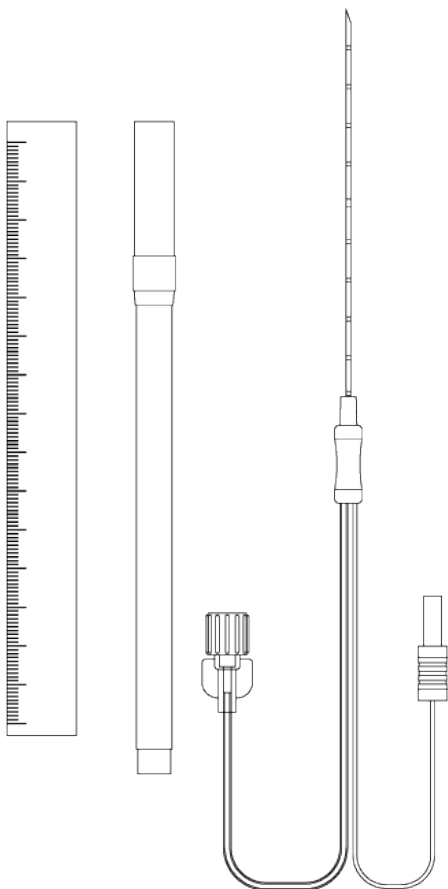


Kit Cãnula b.Clinic Lite

Reg. ANVISA: 80195529020.

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 b.Clinic Lite.

INSTRUÇÕES DE USO

KIT CÂNULA B.CLINIC LITE

INDICAÇÕES DE USO/ FINALIDADE

O Kit Cânula b.Clinic Lite é destinado a procedimentos intervencionistas para acesso percutâneo e posicionamento preciso em estruturas anatômicas específicas, auxiliando o médico na realização de técnicas terapêuticas e diagnósticas relacionadas ao tratamento da dor, sem aferição de temperatura.

O dispositivo tem como finalidade possibilitar o acesso e a condução de procedimentos intervencionistas de estímulo e neuromodulação, permitindo o posicionamento preciso nas regiões-alvo para às técnicas médicas de manejo da dor.

MODELOS COMERCIAIS E CONTEÚDO

Código	Ø	Comprimento	Ponta Ativa
BCL-18050-5	18G	50mm	5mm
BCL-18100-5	18G	100mm	5mm
BCL-18150-5	18G	150mm	5mm
BCL-18100-10	18G	100mm	10mm
BCL-18150-10	18G	150mm	10mm
BCL-18100-15	18G	100mm	15mm
BCL-18150-15	18G	150mm	15mm
BCL-20050-5	20G	50mm	5mm
BCL-20100-5	20G	100mm	5mm
BCL-20150-5	20G	150mm	5mm
BCL-20100-10	20G	100mm	10mm
BCL-20150-10	20G	150mm	10mm
BCL-20100-15	20G	100mm	15mm
BCL-20150-15	20G	150mm	15mm
BCL-21050-5	21G	50mm	5mm
BCL-21100-5	21G	100mm	5mm
BCL-21150-5	21G	150mm	5mm
BCL-21100-10	21G	100mm	10mm
BCL-21150-10	21G	150mm	10mm
BCL-21100-15	21G	100mm	15mm
BCL-21150-15	21G	150mm	15mm

Os modelos comerciais do produto Kit Cânula b.Clinic lite são compostos pelos seguintes itens:

Itens	Especificações técnicas
(1) Cânula b.Clinic Lite	Diâmetro: 18G, 20G e 21G - Comprimento útil: 50mm, 100mm, 150mm - Ponta Ativa: 5mm, 10mm, 15mm - Formato: Reta - Afiação: Sharp (afiada) - Ponta Ecogênica - Tubo para injeção de substâncias com conexão Luer Lock - Revestimento: Poliéster transparente - Marcação centimetrada - Comprimento do Cabo: 60cm
(1) Escala de Planejamento Cirúrgico	Composição química: PVC
(1) Marcador Cirúrgico	Composição química: Polipropileno, poliéster, violeta Genciana 3% e álcool isopropilol 30%

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 (um) modelo comercial do Kit Cânula b.Clinic Lite.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

1. Remover o tubo de proteção.
2. Posicionar a cânula no paciente.

3. Conectar a cânula à unidade geradora.
 4. Realizar o procedimento conforme orientação profissional habilitado.
- OBS:** Caso necessário, utilizar o tubo de injeção para administrar substâncias.
5. Remover a cânula.
 6. Após o término do procedimento, todos os materiais deverão ser descaracterizados e descartados em local apropriado, seguindo os regulamentos aplicáveis ao descarte de material perfurocortante e contaminado.

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.
- O uso de anestesia geral não é indicado. Durante o procedimento pode ser necessário uma resposta sensitiva do paciente, dessa forma, é recomendado que o tratamento seja realizado sob anestesia local.

EFEITOS ADVERSOS

Dor no local da aplicação; hematoma; sangramento; equimose; edema local; inflamação; infecção no sítio de punção; abscesso.

PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES E ADVERTÊNCIAS

- O usuário, antes de utilizar o produto, deve ler atentamente as instruções de uso que o auxiliarão no uso correto e seguro além de proteger contra possíveis riscos.
- 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 de contaminação.
- Verifique a integridade da embalagem antes de utilizar o produto, em caso de violação, NÃO UTILIZE, pois a garantia de sua esterilidade estará comprometida.
- Este produto é de uso único, esterilizado por Óxido de Etileno (ETO).
- É proibido reprocessar este produto, devendo ser destruído e descartado em LIXO HOSPITALAR.
- Nenhuma modificação é permitida neste produto.
- O descarte do produto após o uso deve seguir os regulamentos aplicáveis ao descarte de material perfurocortante e contaminado, conforme Plano de Gerenciamento de Resíduos de Serviço de Saúde do hospital, em concordância com orientação da Comissão de Controle de Infecção Hospitalar e previsto na RDC 222/2018.

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: Entre 15°C a 30°C.
- Umidade de armazenamento: 30% a 80%.

Registro ANVISA nº 80195529020

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: Leer atentamente todas las instrucciones antes de su utilización. Cumplir todas las advertencias y precauciones mencionadas en estas instrucciones. El incumplimiento de estos puntos puede ocasionar complicaciones.

La disponibilidad de esta Instrucción de Uso en formato no impreso – medio digital (<http://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 dicha fecha o anterior. No utilice una instrucción de uso con una 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] (<mailto:sac@bramsys.com.br>). No existe ningún 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 b.Clinic Lite.

INSTRUCCIONES DE USO

KIT CÁNULA B.CLINIC LITE

INDICACIÓN DE USO / FINALIDAD

El Kit Cánula b.Clinic Lite está destinado a procedimientos intervencionistas para el acceso percutáneo y el posicionamiento preciso en estructuras anatómicas específicas, ayudando al médico en la realización de técnicas terapéuticas y diagnósticas relacionadas con el tratamiento del dolor, sin medición de temperatura.

El dispositivo tiene como finalidad posibilitar el acceso y la realización de procedimientos intervencionistas de estimulación y neuromodulación, permitiendo el posicionamiento preciso en las regiones objetivo para las técnicas médicas de manejo del dolor.

MODELOS DE NEGOCIO Y CONTENIDO

Código	Ø	Longitud	Punta Activa
BCL-18050-5	18G	50mm	5mm
BCL-18100-5	18G	100mm	5mm
BCL-18150-5	18G	150mm	5mm
BCL-18100-10	18G	100mm	10mm
BCL-18150-10	18G	150mm	10mm
BCL-18100-15	18G	100mm	15mm
BCL-18150-15	18G	150mm	15mm
BCL-20050-5	20G	50mm	5mm
BCL-20100-5	20G	100mm	5mm
BCL-20150-5	20G	150mm	5mm
BCL-20100-10	20G	100mm	10mm
BCL-20150-10	20G	150mm	10mm
BCL-20100-15	20G	100mm	15mm
BCL-20150-15	20G	150mm	15mm
BCL-21050-5	21G	50mm	5mm
BCL-21100-5	21G	100mm	5mm
BCL-21150-5	21G	150mm	5mm
BCL-21100-10	21G	100mm	10mm
BCL-21150-10	21G	150mm	10mm
BCL-21100-15	21G	100mm	15mm
BCL-21150-15	21G	150mm	15mm

Los modelos comerciales del producto Kit Cánula b.Clinic Lite están compuestos por los siguientes elementos:

Elementos	Especificaciones técnicas
(1) Cánula b.Clinic Lite	Diámetro: 18G, 20G y 21G Longitud útil: 50 mm, 100 mm, 150 mm Punta activa: 5 mm, 10 mm, 15 mm Formato: Recta Biselado: Sharp (afilada) Punta ecogénica Tubo para inyección de sustancias con conexión Luer Lock Revestimiento: Poliéster transparente Marcación centimetrada Longitud del cable: 60 cm
(1) Escala de Planificación Quirúrgica	Composición química: PVC
(1) Marcador Quirúrgico	Composición química: Polipropileno, poliéster, violeta de genciana al 3% y alcohol isopropanol al 30%

Los modelos comerciales se suministran en la siguiente presentación:

- Embalaje primario: sobre de grado quirúrgico que contiene todos los elementos que componen el kit, según la presentación descrita anteriormente, junto con las 5 etiquetas de trazabilidad.
- Embalaje secundario: caja de embalaje individual, fabricada en cartón dúplex, que contiene el embalaje primario.

Cada embalaje contiene únicamente 1 (un) modelo comercial del Kit Cánula b.Clinic Lite.

MODO DE USO DEL PRODUCTO

1. Retirar el tubo de protección.
2. Posicionar la cánula en el paciente.
3. Conectar la cánula a la unidad generadora.
4. Realizar el procedimiento conforme a las indicaciones del profesional debidamente capacitado.

OBS.: Si es necesario, utilizar el tubo de inyección para administrar sustancias.

5. Retirar la cánula.
6. Al finalizar el procedimiento, todos los materiales deberán ser inutilizados y desechados en un lugar adecuado, siguiendo las normativas aplicables para la eliminación de materiales punzocortantes y contaminados.

CONTRAINDICACIONES

- Infección o hematoma en la proximidad del sitio del procedimiento.
- Embarazo.
- Alteraciones neurológicas conocidas en el preoperatorio son una contraindicación relativa.
- Alteraciones en la coagulación, por ejemplo durante la terapia con anticoagulantes, son 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.
- Alguna condición médica, posquirúrgica, congénita, anatómica o psicológica que aumente el riesgo de disminución del desempeño del procedimiento.
- El uso de anestesia general no está indicado. Durante el procedimiento puede ser necesaria una respuesta sensitiva del paciente; por lo tanto, se recomienda que el tratamiento se realice bajo anestesia local.

EFFECTOS ADVERSOS

Dolor en el sitio de aplicación; hematoma; sangrado; equimosis; edema local; inflamación; infección en el sitio de punción; absceso.

PRECAUCIONES, RESTRICCIONES Y ADVERTENCIAS

- Antes de utilizar el producto, el usuario debe leer atentamente las instrucciones de uso, que le ayudarán en el uso correcto y seguro, además de proteger contra posibles riesgos.
- No utilice el producto fuera de la fecha de validez; verifique siempre que la indicación de esterilización sea correcta.
- El producto solo debe ser utilizado por profesionales médicos cualificados, que posean el conocimiento y la experiencia necesarios para su adecuada utilización, conocimiento del manejo de productos estériles y, principalmente, de la importancia de mantener un ambiente totalmente estéril en las salas de cirugía, donde el cuidado y la precaución con cada detalle son fundamentales para evitar riesgos de contaminación.
- Verifique la integridad del embalaje antes de utilizar el producto; en caso de violación, **NO LO UTILICE**, ya que la garantía de su esterilidad estará comprometida.
- Este producto es de un solo uso, esterilizado por Óxido de Etileno (ETO).
- Está prohibido reprocesar este producto; debe ser destruido y desechado en **RESIDUOS HOSPITALARIOS**.
- No se permite ninguna modificación en este producto.
- La eliminación del producto después del uso debe seguir las normativas aplicables para el descarte de material punzocortante y contaminado, conforme al Plan de Gestión de Residuos de Servicios de Salud del hospital, en concordancia con la orientación de la Comisión de Control de Infecciones Hospitalarias y lo previsto en la RDC 222/2018.

PRECAUCIONES, RESTRICCIONES Y ADVERTENCIAS

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; debe mantenerse lejos de instrumentos cortantes o puntiagudos.
- No colocar bajo peso o volúmenes, ya que pueden causar daños a las características técnicas del producto.
- No colocar cerca o junto a categorías diferentes, pues podrían dañar sus características técnicas.
- Debe ser acondicionado y transportado siguiendo las buenas prácticas para el transporte de productos esterilizados.
- Este producto es esterilizado por óxido de etileno (ETO) y su embalaje no debe estar dañado antes del uso.
- El transporte del producto debe realizarse en su embalaje original.
- Temperatura de almacenamiento: entre 15°C y 30°C.
- Humedad de almacenamiento: 30% a 80%.

Registro ANVISA N.º 80195529020

CERTIFICADO DE GARANTÍA

La empresa **BRAMSYS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA**, debidamente autorizada por la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria, garantiza por **24 meses** a partir de la fecha de esterilización la calidad y la condición estéril de este producto, excepto en los casos de uso indebido 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: Read all instructions carefully before use. Follow all warnings and precautions described 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 media ([\[www.bramsys.com.br/instrucoes-de-uso\]](http://www.bramsys.com.br/instrucoes-de-uso)(<http://www.bramsys.com.br/instrucoes-de-uso>)) is in compliance 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 version. Do not use Instructions for Use with a revision/date (Revision: XX - day/month/year) different from that of the purchased product.

To obtain the Instructions for Use in printed format, please contact us via e-mail at [\[sac@bramsys.com.br\]](mailto:sac@bramsys.com.br)(<mailto:sac@bramsys.com.br>). There is no additional cost for receiving the product Instructions for Use in either printed or digital format.

These Instructions for Use are compatible with all commercial models of the b.Clinic Lite Cannula Kit family.

USE INSTRUCTIONS

B.CLINIC LITE CANNULA KIT

INDICATION FOR USE / PURPOSE

The b.Clinic Lite Cannula Kit is intended for interventional procedures involving percutaneous access and precise positioning in specific anatomical structures, assisting physicians in performing therapeutic and diagnostic techniques related to pain management, without temperature measurement. The device is intended to enable access and the performance of interventional stimulation and neuromodulation procedures, allowing precise positioning in target regions for medical pain management techniques.

COMMERCIAL MODELS AND CONTENTS

Code	Ø	Length	Active Tip
BCL-18050-5	18G	50mm	5mm
BCL-18100-5	18G	100mm	5mm
BCL-18150-5	18G	150mm	5mm
BCL-18100-10	18G	100mm	10mm
BCL-18150-10	18G	150mm	10mm
BCL-18100-15	18G	100mm	15mm
BCL-18150-15	18G	150mm	15mm
BCL-20050-5	20G	50mm	5mm
BCL-20100-5	20G	100mm	5mm
BCL-20150-5	20G	150mm	5mm
BCL-20100-10	20G	100mm	10mm
BCL-20150-10	20G	150mm	10mm
BCL-20100-15	20G	100mm	15mm
BCL-20150-15	20G	150mm	15mm
BCL-21050-5	21G	50mm	5mm
BCL-21100-5	21G	100mm	5mm
BCL-21150-5	21G	150mm	5mm
BCL-21100-10	21G	100mm	10mm
BCL-21150-10	21G	150mm	10mm
BCL-21100-15	21G	100mm	15mm
BCL-21150-15	21G	150mm	15mm

The commercial models of the b.Clinic Lite Cannula Kit product are composed of the following items:

Items	Technical Specifications
(1) b.Clinic Lite Cannula	Diameter: 18G, 20G, and 21G Working Length: 50 mm, 100 mm, 150 mm Active Tip: 5 mm, 10 mm, 15 mm Shape: Straight Bevel: Sharp Echogenic Tip Injection tube for substance delivery with Luer Lock connection Coating: Transparent polyester Centimeter markings Cable Length: 60 cm
(1) Surgical Planning Scale	Chemical composition: PVC
(1) Surgical Marker	Chemical composition: Polypropylene, polyester, 3% gentian violet, and 30% isopropanol alcohol

The commercial models are supplied in the following configuration:

- Primary packaging: a surgical-grade pouch containing all items that make up the kit, as described above, together with the 5 traceability labels.
- Secondary packaging: an individual packaging box made of duplex paperboard, containing the primary packaging.

Each package contains only 1 (one) commercial model of the b.Clinic Lite Cannula Kit.

PRODUCT INSTRUCTIONS FOR USE

1. Remove the protective tube.
2. Position the cannula on the patient.

3. Connect the cannula to the generator unit.
4. Perform the procedure according to the guidance of a qualified professional.

NOTE: If necessary, use the injection tube to administer substances.

5. Remove the cannula.

6. After completing the procedure, all materials must be decharacterized and disposed of in an appropriate location, following the applicable regulations for the disposal of sharp and contaminated materials.

CONTRAINDICATIONS

- Infection or hematoma near the procedure site.
- Pregnancy.
- Neurological changes identified in the preoperative evaluation 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 in the procedure.
- Any medical, postoperative, congenital, anatomical, or psychological condition that increases the risk of reduced procedural performance.
- The use of general anesthesia is not recommended. During the procedure, a sensory response from the patient may be necessary; therefore, it is recommended that the treatment be performed under local anesthesia.

ADVERSE EFFECTS

Pain at the application site; hematoma; bleeding; ecchymosis; local edema; inflammation; infection at the puncture site; abscess.

PRECAUTIONS, RESTRICTIONS, AND WARNINGS

- Before using the product, the user must carefully read the instructions for use, which will assist in its correct and safe use and help protect against possible risks.
- Do not use the product past its expiration date; always check that the sterilization indicator is correct.
- The product must only be used by qualified medical professionals who possess the knowledge and experience required for its proper use, including handling sterile products and, most importantly, maintaining a fully sterile environment in operating rooms, where care and attention to every detail are essential to avoid contamination risks.
- Check the integrity of the packaging before using the product. In case of violation, **DO NOT USE** it, as sterility can no longer be guaranteed.
- This product is for single use only and is sterilized with Ethylene Oxide (ETO).
- Reprocessing this product is prohibited; it must be destroyed and discarded as **HOSPITAL WASTE**.
- No modification to this product is permitted.
- Product disposal after use must follow applicable regulations for the disposal of sharp and contaminated materials, in accordance with the hospital's Healthcare Waste Management Plan and the guidance of the Hospital Infection Control Committee, as established in RDC 222/2018.

STORAGE AND TRANSPORT CONDITIONS

To maintain the integrity of the product, it must:

- Be stored and transported 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 should be kept away from sharp or pointed instruments.
- Not be placed under heavy weights or volumes, as these may damage the product's technical characteristics.
- Not be placed near or together with products of different categories, as they may damage its technical characteristics.
- Be stored and transported following good practices for handling sterilized products.
- This product is sterilized by ethylene oxide (ETO) and must not have its packaging damaged before use.
- Be transported in its original packaging.
- Storage temperature: Between 15°C and 30°C.
- Storage humidity: 30% to 80%.

ANVISA Registration No.: 80195529020

WARRANTY CERTIFICATE

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

CUSTOMER SERVICE (CS)

Phone: +55 11 5013 0010

E-mail: sac@bramsys.com.br

Site: www.bramsys.com.br