

A Microdent Aparelhos Médicos e Odontológicos, em acordo com as determinações da Instrução Normativa IN nº 04 de 2012, disponibiliza as Instruções de Uso de seus produtos em formato eletrônico para download, através do site do fabricante - endereço eletrônico: <http://microdent.com.br/instrucoes>

**IMPORTANTE:** Para correta identificação do arquivo desejado, atentar-se para a Revisão da Instrução de Uso e seu nº ANVISA informados no rótulo do produto adquirido.

Caso o usuário tenha interesse em receber as Instruções de Uso em formato impresso, estas poderão ser solicitadas, sem custo de emissão e envio, através do Serviço de Atendimento ao Consumidor: +55 (16) 3610-7666, ou pelo e-mail: [microdent@microdent.com.br](mailto:microdent@microdent.com.br)

Instrução de Uso disponível em: [www.microdent.com.br](http://www.microdent.com.br)

**Versão:** MAN.16.030

**Revisão:** 02

**Registro ANVISA nº:** 10309310045

## INSTRUÇÕES DE USO



## Kit Cânulas de Bloqueio para Coluna Vertebral - MICRO BLOCK

MI-32005-1 | MI-32005-2

**PRODUTO ESTÉRIL E DE USO ÚNICO  
DEVE SER DESCARTADO APÓS O USO**

MAN.16.030 - REV 02 - MAIO/2021

## ÍNDICE

|   |    |
|---|----|
| INTRODUÇÃO .....                                | 3  |
| APRESENTAÇÃO .....                              | 3  |
| DESCRIÇÃO E IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO .....      | 5  |
| PRINCÍPIOS E FUNDAMENTOS DE FUNCIONAMENTO ..... | 11 |
| INDICAÇÃO DE USO E FINALIDADE .....             | 11 |
| ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS ..... | 11 |
| ESTERILIZAÇÃO .....                             | 13 |
| MANUSEIO E MODO DE USO .....                    | 13 |
| PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES E ADVERTÊNCIAS .....     | 15 |
| TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO .....                | 15 |
| SOLUÇÃO DE PROBLEMAS .....                      | 17 |
| RECLAMAÇÕES DO CLIENTE .....                    | 17 |
| SIMBOLOGIA .....                                | 17 |
| FABRICANTE .....                                | 18 |

## INTRODUÇÃO

Prezado cliente, a empresa Microdent® agradece a opção pelos nossos produtos, os quais foram desenvolvidos dentro da mais alta tecnologia disponível no mercado, projetados para proporcionar o máximo de rendimento, qualidade e segurança.

Este manual irá lhe fornecer detalhes importantes e gerais do produto adquirido, orientando para o uso adequado, assim como na solução de pequenos problemas que eventualmente possam ocorrer.

**ATENÇÃO:** *Para maior segurança:* Ler atentamente todas as instruções contidas neste manual, antes do uso do produto.

**Observação:** Todos os operadores devem estar cientes das instruções contidas neste manual.

**O Kit Cânulas de Bloqueio para Coluna Vertebral - MICRO BLOCK é fornecido estéril. O produto é de USO ÚNICO, devendo ser completamente descartado após o uso.**

## APRESENTAÇÃO

**Nome Técnico:** Kit Cirúrgico

**Informações comerciais e componentes do produto:**

**Nome Comercial:** Kit Cânulas de Bloqueio para Coluna Vertebral - MICRO BLOCK

**Apresentação Comercial:**

**Código:** 32005000001

**Descrição/Modelo:** MI-32005-1 MICRO BLOCK

**Conteúdo (quantidade – componente):**

- 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x90mm;
- 04 unidades – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x90mm;
- 04 unidades – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.6x90mm;
- 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x180mm;
- 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x200mm;
- 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x200mm.

---

**Código:** 32005000002

**Descrição/Modelo:** MI-32005-2 MICRO BLOCK FIT

**Conteúdo (quantidade – componente):**

01 unidade – Cånula MICROBLOCK Descartável - 1.2x90mm;  
01 unidade – Cånula MICROBLOCK Descartável - 0.7x90mm;  
01 unidade – Cånula MICROBLOCK Descartável - 0.6x90mm;  
01 unidade – Cånula MICROBLOCK Descartável - 1.2x180mm;  
01 unidade – Cånula MICROBLOCK Descartável - 1.2x200mm;  
01 unidade – Cånula MICROBLOCK Descartável - 0.7x200mm.

**Registro na ANVISA nº:** 10309310045

**AS APRESENTAÇÕES COMERCIAIS (MODELOS) DIFERENCIAM-SE APENAS PELA  
QUANTIDADE DE CADA COMPONENTE NO CONJUNTO**

**DESCRIÇÃO E IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO**


**Nome Técnico:** Kit Cirúrgico

**Informações comerciais e componentes do produto:**

**NOME COMERCIAL:** Kit Cânulas de Bloqueio para Coluna Vertebral - MICRO BLOCK

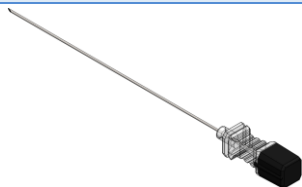
**MODELO COMERCIAL:** MI-32005-1 MICRO BLOCK

**CÓDIGO COMERCIAL:** 32005000001

| QTD. | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                     | DIMENSÃO         | IMAGEM ILUSTRATIVA   |
|------|--|------------------|--|
| 01   | 02034000006 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x90mm | Ø1,20 x 90,00 mm |  |

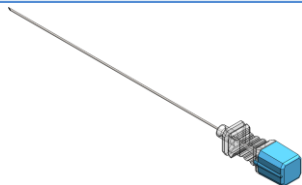
**MATERIAL**

Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero

| QTD. | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                     | DIMENSÃO         | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|------|--|------------------|---|
| 04   | 02034000011 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x90mm | Ø0,70 x 90,00 mm |  |


**MATERIAL**

Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero

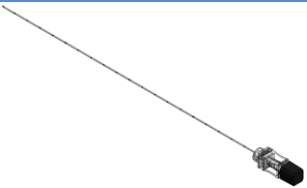
| QTD. | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                     | DIMENSÃO         | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|------|--|------------------|---|
| 04   | 02034000015 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.6x90mm | Ø0,60 x 90,00 mm |  |

**MATERIAL**

Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero


| QTD.   | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                      | DIMENSÃO          | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|--|---|-------------------|---|
| 01   | 02034000022 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x180mm | Ø1,20 x 180,00 mm |  |
| <b>MATERIAL</b>                                    |   |                   |   |
| Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero |   |                   |   |

| QTD.   | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                      | DIMENSÃO          | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|--|---|-------------------|---|
| 01   | 02034000025 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x200mm | Ø1,20 x 200,00 mm |  |
| <b>MATERIAL</b>                                    |   |                   |   |
| Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero |   |                   |   |

| QTD.   | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                      | DIMENSÃO          | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|--|---|-------------------|---|
| 01   | 02034000030 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x200mm | Ø0,70 x 200,00 mm |  |
| <b>MATERIAL</b>                                    |   |                   |   |
| Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero |   |                   |   |

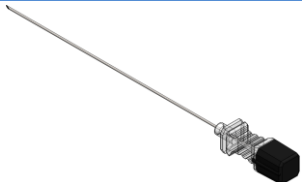
**MODELO COMERCIAL:** MI-32005-2 MICRO BLOCK FIT

**CÓDIGO COMERCIAL:** 32005000002

| QTD. | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                     | DIMENSÃO         | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|------|--|------------------|---|
| 01   | 02034000006 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x90mm | Ø1,20 x 90,00 mm |  |

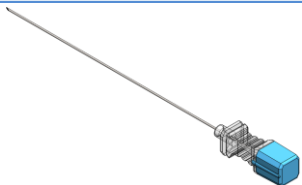
**MATERIAL**

Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero

| QTD. | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                     | DIMENSÃO         | IMAGEM ILUSTRATIVA   |
|------|--|------------------|--|
| 01   | 02034000011 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x90mm | Ø0,70 x 90,00 mm |  |


**MATERIAL**

Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero

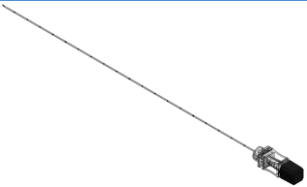
| QTD. | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                     | DIMENSÃO         | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|------|--|------------------|---|
| 01   | 02034000015 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.6x90mm | Ø0,60 x 90,00 mm |  |

**MATERIAL**

Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero

| QTD.   | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                      | DIMENSÃO             | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|--|---|----------------------|---|
| 01   | 02034000022 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x180mm | Ø1,20 x<br>180,00 mm |  |
| <b>MATERIAL</b>                                    |   |                      |   |
| Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero |   |                      |   |

| QTD.   | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                      | DIMENSÃO             | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|--|---|----------------------|---|
| 01   | 02034000025 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x200mm | Ø1,20 x<br>200,00 mm |  |
| <b>MATERIAL</b>                                    |   |                      |   |
| Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero |   |                      |   |

| QTD.   | CÓDIGO – DESCRIÇÃO                                      | DIMENSÃO             | IMAGEM ILUSTRATIVA  |
|--|---|----------------------|---|
| 01   | 02034000030 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x200mm | Ø0,70 x<br>200,00 mm |  |
| <b>MATERIAL</b>                                    |   |                      |   |
| Aço Inoxidável AISI 304 com Acabamento em Polímero |   |                      |   |

Os componentes do conjunto são acondicionados e embalados da seguinte forma:

**Embalagem Primária 01:** Blister Interno

**Matéria-Prima:** Polietileno Tereftalato (PET)

**Selagem:** Papel Tyvek

❖ **Conteúdo (quantidade – componente):**

- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x90mm
- ↳ 04 unidades – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x90mm
- ↳ 04 unidades – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.6x90mm
- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x180mm



- 
- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x200mm
  - ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x200mm

**Embalagem Primária 02:** Blister Interno

**Matéria-Prima:** Polietileno Tereftalato (PET)

**Selagem:** Papel Tyvek

❖ **Conteúdo (quantidade – componente):**

- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x90 mm
- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x90mm
- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.6x90mm
- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x180mm
- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x200mm
- ↳ 01 unidade – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x200mm

**Embalagem Secundária 01:** Blister Externo

**Matéria-Prima:** Polietileno Tereftalato (PET)

**Selagem:** Papel Tyvek

❖ **Conteúdo (quantidade – componente):**

- ↳ 01 unidade – Embalagem Primária 01

**Embalagem Secundária 02:** Blister Externo

**Matéria-Prima:** Polietileno Tereftalato (PET)

**Selagem:** Papel Tyvek

❖ **Conteúdo (quantidade – componente):**

- ↳ 01 unidade – Embalagem Primária 02

**Embalagem Terciária 01:** Caixa de Papel Cartão

**Matéria-Prima:** Papel Cartão

**Selagem:** Plástico Filme em Polietileno de Baixa Densidade

❖ **Conteúdo (quantidade – componente):**

- ↳ 01 unidade – Embalagem Secundária 01

**Embalagem Terciária 02:** Caixa de Papel Cartão

**Matéria-Prima:** Papel Cartão

**Selagem:** Plástico Filme em Polietileno de Baixa Densidade

❖ **Conteúdo (quantidade – componente):**

- ↳ 01 unidade – Embalagem Secundária 02

|  |   |
|--|---|
|   |   |
| <p><b>Embalagem Primária 01</b><br/><b>Embalagem Secundária 01</b></p>             | <p><b>Embalagem Terciária 01</b></p>  |
|  |  |
| <p><b>Embalagem Primária 02</b><br/><b>Embalagem Secundária 02</b></p>             | <p><b>Embalagem Terciária 02</b></p>  |

**O produto é estéril e de USO ÚNICO, devendo ser completamente descartado após a utilização. É proibido reutilizar ou reprocessar qualquer componente.**

## PRINCÍPIOS E FUNDAMENTOS DE FUNCIONAMENTO

O produto é um kit (conjunto) composto de seis (06) ou doze (12) cânulas estéreis e de uso único (descartáveis) para serem utilizadas no procedimento de bloqueio de dores crônicas em articulações e regiões vertebrais.

As cânulas são introduzidas no paciente através de ações mecânicas até a região desejada, devendo acessar os nervos específicos, ou áreas maiores localizadas na região vertebral. Pelas cânulas, devem ser introduzidos medicamentos (anestésicos, analgésicos ou anti-inflamatórios) os quais são responsáveis por interromper impulsos sensoriais com consequente redução ou eliminação (bloqueio) por completo da dor.

As cânulas devem ser manuseadas por profissionais habilitados com conhecimento nas técnicas e protocolos envolvidos no procedimento.

## INDICAÇÃO DE USO E FINALIDADE

O conjunto de cânulas, foi desenvolvido para auxiliar o cirurgião no procedimento de bloqueio de dores crônicas que se originam do desgaste ou inflamação das articulações da coluna vertebral.

O bloqueio consiste em acessar os nervos ou áreas da região vertebral em a(s) cânula(s) mais adequada(s) e aplicar medicações analgésicas, anestésicas ou anti-inflamatórias no local. A escolha de qual(is) cânula(s) utilizar, é de responsabilidade do profissional médico envolvido no procedimento.

O objetivo do procedimento é o alívio temporário dos sintomas, embora, em alguns casos, esse alívio possa ser bastante duradouro. O produto permite a realização de um procedimento cirúrgico minimamente invasivo com fácil manipulação das cânulas, o que concede segurança ao procedimento cirúrgico.

**ATENÇÃO:** NÃO acompanham esse produto: nenhum material implantável, medicamento ou fármaco.

## ESPECIFICAÇÕES E CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS

Todos os componentes do Kit Cânulas de Bloqueio para Coluna Vertebral - MICRO BLOCK são fornecidos na condição ESTÉRIL.

### **Modelo Comercial:**

**Código:** 32005000001 – **Descrição:** MI-32005-1 MICRO BLOCK

**Código:** 32005000002 – **Descrição:** MI-32005-2 MICRO BLOCK FIT

---

**Especificações Técnicas:****02034000006 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x90mm****Material:** Aço Inoxidável AISI 304 e Polímero**Dimensão:** Ø1,20 x 90,00 mm**02034000011 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x90mm****Material:** Aço Inoxidável AISI 304 e Polímero**Dimensão:** Ø0,70 x 90,00 mm**02034000015 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.6x90mm****Material:** Aço Inoxidável AISI 304 e Polímero**Dimensão:** Ø0,60 x 90,00 mm**02034000022 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x180mm****Material:** Aço Inoxidável AISI 304 e Polímero**Dimensão:** Ø1,20 x 180,00 mm**02034000025 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 1.2x200mm****Material:** Aço Inoxidável AISI 304 e Polímero**Dimensão:** Ø1,20 x 200,00 mm**02034000030 – Cânula MICROBLOCK Descartável - 0.7x200mm****Material:** Aço Inoxidável AISI 304 e Polímero**Dimensão:** Ø0,70 x 200,00 mm

**Informações técnicas dos materiais utilizados nas partes dos componentes que entram em contato com o paciente (composição química - % máxima):**

- **Aço Inox AISI 304:**

- Carbono (C): 0,08%; Manganês (Mn): 2,00%; Silício (Si): 1,00%; Fósforo (P): 0,045%; Enxofre (S): 0,03%; Cromo (Cr): 18,00%; Níquel (Ni): 8,00%.

## ESTERILIZAÇÃO

O kit MICRO BLOCK é um produto estéril e de uso único.

**O produto é esterilizado por óxido de etileno (ETO).**

**Prazo de validade:** 05 (cinco) anos, após data de esterilização.

**Produto estéril.** Deve ser aberto imediatamente antes do uso.

**Produto de Uso Único.** Produto descartável.

## MANUSEIO E MODO DE USO

Antes do uso, certifique-se de que a embalagem não está aberta ou danificada. Somente utilize o produto com a embalagem intacta e dentro do prazo da validade de esterilização (informação que consta na embalagem).

As técnicas de cirurgia variam de acordo com a escolha do médico cirurgião, e dessa forma, cabe ao mesmo a escolha do método a ser empregado, bem como os critérios de avaliação dos resultados da cirurgia.

Este produto deve ser manuseado por profissional habilitado segundo as técnicas, protocolos cirúrgicos e critérios médicos adequados. Os procedimentos de preparo, posicionamento e assepsia do paciente devem ser obedecidos.

- Após a escolha de qual(is) cânula(s) utilizar, o profissional médico deverá introduzi-la(s) até o nervo ou área desejada da região vertebral;
- Em seguida, aplicar medicações analgésicas, anestésicas ou anti-inflamatórias no local, através do conector luer lock disponível na extremidade da cânula, de forma a realizar o procedimento de bloqueio das dores crônicas que se originam do desgaste ou inflamação das articulações da coluna vertebral.

Após o término do procedimento, o material deverá ser caracterizado e descartado em local apropriado, seguindo os regulamentos aplicáveis ao descarte de material perfurocortante e contaminado, adotado pelo local.

**ATENÇÃO:** NÃO acompanham esse produto: nenhum material implantável, medicamento ou fármaco.

---

Todos os componentes do conjunto são de **USO ÚNICO**, devendo ser completamente descartados após a utilização. **NÃO** devem ser reutilizados ou reprocessados.

**Procedimento de inutilização e descarte:** antes do descarte, este produto deve ser inutilizado até estar claramente identificado que está impróprio para o uso, e para que não possam ser reaproveitados. Após a inutilização, deverá ser descartado de acordo com procedimento da área hospitalar.

A Microdent não assume a responsabilidade por danos que eventualmente ocorram neste produto e com consequências ao paciente em função de utilizações improprias.

Os materiais empregados na concepção deste produto, visam garantir a perfeita operação dos mesmo de acordo com suas características originais.

## PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES E ADVERTÊNCIAS

- ✓ Utilize o produto apenas se a embalagem estiver lacrada e sem sinais de violação;
- ✓ Utilize o produto somente dentro do prazo de validade;
- ✓ NÃO utilize o produto se a embalagem tiver qualquer sinal de violação ou umidade;
- ✓ NÃO utilize o produto com prazo de validade vencido;
- ✓ Produto fornecido ESTÉRIL;
- ✓ Produto esterilizado por óxido de etileno (ETO);
- ✓ **PRODUTO DE USO ÚNICO**, devendo ser completamente descartado após o uso;
- ✓ **Proibido reutilizar e/ou reesterilizar qualquer componente do produto;**
- ✓ Caso a embalagem esteja violada ou danificada e/ou o prazo de validade esteja vencido, todos os componentes do conjunto devem ser inutilizados e descartados, mesmo que aparentem estar em boas condições;
- ✓ O conjunto NÃO possui nenhum componente ou material implantável, nenhum medicamento ou fármaco;
- ✓ Este produto deve ser manuseado por profissional habilitado segundo as técnicas, protocolos cirúrgicos e critérios médicos adequados;
- ✓ A Microdent não assume a responsabilidade por danos que eventualmente ocorram neste produto e com consequências ao paciente, em função de utilizações impróprias;
- ✓ Armazenar em local seco e longe da umidade e do calor excessivo, isento de contaminação particulada (poeira e sujidades);
- ✓ Não deve ser estocado junto com produtos químicos que possam desprender vapores corrosivos;
- ✓ Transportar e manter o produto em sua embalagem original até o momento do uso;
- ✓ Evitar quedas e impactos;
- ✓ Contraindicações: Não se aplica;
- ✓ Efeitos adversos: Não se aplica.

## TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO

O Kit Cânulas de Bloqueio para Coluna Vertebral - MICRO BLOCK deve ser transportado em sua embalagem original, lacrada e sem sinais de violação. A esterilidade não é válida caso a embalagem protetora esteja violada, molhada ou perfurada.

Devem ser transportados em ambientes limpos, secos e frescos, isentos de umidade e calor excessivo e ao abrigo de poeiras e sujidades, de forma a assegurar a integridade do produto e de sua embalagem, evitando danos ou alterações às mesmas. Evitar quedas e impactos.

O produto deve ser armazenado de forma a manter sua configuração, seu acabamento de superfície e não danificar sua embalagem. Na estocagem deve atender às seguintes exigências: estar embalado, armazenado em local seco e longe da umidade e do

calor excessivo, isento de contaminação particulada (poeira e sujidades) e não deve ser estocado junto com produtos químicos que possam desprender vapores corrosivos.

| <b>TRANSPORTE E<br/>ARMAZENAMENTO</b> |               |
|---------------------------------------|---------------|
| <b>TEMPERATURA</b>                    | 10 °C a 55 °C |
| <b>UMIDADE RELATIVA</b>               | 10% a 70%     |



## SOLUÇÃO DE PROBLEMAS

O produto segue em uma embalagem estéril e lacrada.

Caso haja qualquer sinal de violação na embalagem protetora, não utilizar e não esterilizar o produto.

Para qualquer sinal de violação, sinal de embalagem molhada e/ou perfurada, favor providenciar o descarte do produto, conforme legislação local.

Verifique o item **PRECAUÇÕES, RESTRIÇÕES E ADVERTÊNCIAS** para evitar danos ao produto, ao usuário e paciente.

## RECLAMAÇÕES DO CLIENTE

Efeitos adversos em qualquer produto para a saúde devem ser notificados a Microdent com a descrição do evento e dos dados de rastreabilidade que permitam a análise da causa do evento.

Recomenda-se informar também o número de registro do produto. Estas informações constam nas etiquetas de rastreabilidade que acompanham a embalagem do produto. Todas as ocorrências notificadas a Microdent são recebidas pelo Departamento de Tecnovigilância e submetidas à avaliação do Comitê Técnico para investigação. Ao término da investigação, uma carta resposta é elaborada pelo Departamento de Tecnovigilância para informar ao cliente se a reclamação é procedente ou não, e no caso de procedência da reclamação, a carta informa quais providencias serão tomadas. Não é esperada a ocorrência de efeitos adversos na utilização deste produto.

## SIMBOLOGIA



Data de fabricação



Validade



Manter afastado da chuva



Consultar as instruções para utilização



Não utilizar se a embalagem estiver danificada



Não reutilizar



Limite de umidade



Limite de temperatura



Manter afastado da luz solar



Frágil, manusear com cuidado



Código do lote



Esterilizado utilizando óxido de etileno (ETO)

## FABRICANTE

**Microdent® Aparelhos Médicos e Odontológicos Ltda.**

Rua Paulo de Frontim, 275 – Vila Virginia, CEP: 14030-430

Ribeirão Preto – São Paulo – Brasil

Fone: +55 (16) 3625 5595

[www.microdent.com.br](http://www.microdent.com.br) – [microdent@microdent.com.br](mailto:microdent@microdent.com.br)

**Responsável Técnico:** Eng. José Marcelo Lima da Silva

**CREA/SP:** 5069519453