

# INSTRUÇÃO DE USO

## FIXADORES QUATTRO FIX

CADASTRO ANVISA nº 82641530001

*NOTA: Visando facilidade de acesso as informações estabelecidas pela ANVISA, a QUATTRO DO BRASIL COMERCIO, DISTRIBUICAO IMPORTACAO E EXPORTACAO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA, disponibiliza todas as INSTRUÇÕES DE USO de seus produtos através do site da ANVISA, mediante consulta ao registro 82641530001 e em consulta ao link:*

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/saude/25351361007202341/?cnpj=37378514000195>

Produto Distribuído por:

**QUATTRO DO BRASIL COMERCIO, DISTRIBUICAO  
IMPORTACAO E EXPORTACAO DE MATERIAIS  
HOSPITALARES LTDA – BRASIL**

CNPJ: 37.378.514/0001-95

AFE ANVISA nº.: 8.26415-3 (HM12LOY3499)

RESPONSÁVEL TÉCNICO: RICHARDSON CAMPOS

### CARACTERÍSTICAS E ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

NOME COMERCIAL: **FIXADORES QUATTRO FIX**

NOME TÉCNICO: SISTEMAS DE FIXAÇÃO ORTOPÉDICOS EXTERNOS

CLASSE DE RISCO ANVISA: I

MODELOS COMERCIAIS:

111431050 BARRA LISA Ø 1/4" X 50MM;  
111431075 BARRA LISA Ø 1/4" X 75MM;  
111431100 BARRA LISA Ø 1/4" X 100MM;  
111431125 BARRA LISA Ø 1/4" X 125MM;  
111431150 BARRA LISA Ø 1/4" X 150MM;  
111432100 BARRA LISA Ø 1/2" X 100MM;  
111432150 BARRA LISA Ø 1/2" X 150MM;  
111432200 BARRA LISA Ø 1/2" X 200MM;  
111432250 BARRA LISA Ø 1/2" X 250MM;  
111432300 BARRA LISA Ø 1/2" X 300MM;  
111432350 BARRA LISA Ø 1/2" X 350MM;  
111432400 BARRA LISA Ø 1/2" X 400MM;

111433100 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 100MM;  
111433125 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 125MM;  
111433150 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 150MM;  
111433175 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 175MM;  
111433200 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 200MM;  
111433225 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 225MM;  
111433250 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 250MM;  
111433275 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 275MM;  
111433300 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 300MM;  
111433325 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 325MM;  
111433350 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 350MM;  
111433400 BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 400MM;

111434050 BARRA CANULADA Ø 1/4" X 50MM;  
111434075 BARRA CANULADA Ø 1/4" X 75MM;  
111434100 BARRA CANULADA Ø 1/4" X 100MM;  
111434125 BARRA CANULADA Ø 1/4" X 125MM;  
111434150 BARRA CANULADA Ø 1/4" X 150MM;  
111435100 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 100MM;  
111435125 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 125MM;  
111435150 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 150MM;  
111435175 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 175MM;  
111435200 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 200MM;  
111435225 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 225MM;  
111435250 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 250MM;  
111435275 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 275MM;

---

111435300 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 300MM;  
111435325 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 325MM;  
111435350 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 350MM;  
111435400 BARRA CANULADA Ø 1/2" X 400MM;

111436050 BARRA RECARTILHADA Ø 1/4" X 50MM;  
111436075 BARRA RECARTILHADA Ø 1/4" X 75MM;  
111436100 BARRA RECARTILHADA Ø 1/4" X 100MM;  
111436125 BARRA RECARTILHADA Ø 1/4" X 125MM;  
111436150 BARRA RECARTILHADA Ø 1/4" X 150MM;  
111437100 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 100MM;  
111437125 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 125MM;  
111437150 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 150MM;  
111437175 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 175MM;  
111437200 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 200MM;  
111437225 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 225MM;  
111437250 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 250MM;  
111437275 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 275MM;  
111437300 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 300MM;  
111437325 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 325MM;  
111437350 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 350MM;  
111437400 BARRA RECARTILHADA Ø 1/2" X 400MM;

111433001 COMPRESSOR BARRA-BARRA PEQUENO;  
111433002 COMPRESSOR BARRA-BARRA MÉDIO;  
111433003 COMPRESSOR BARRA-BARRA GRANDE;  
111433004 COMPRESSOR BARRA-PINO PEQUENO;  
111433005 COMPRESSOR BARRA-PINO MÉDIO;  
111433006 COMPRESSOR BARRA-PINO GRANDE;  
111433007 COMPRESSOR BARRA-PINO/PINO PEQUENO;  
111433008 COMPRESSOR BARRA-PINO/PINO MÉDIO;  
111433009 COMPRESSOR BARRA-PINO/PINO GRANDE

Produto fornecido não estéril, com validade indeterminada.

COMPOSIÇÃO

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	COMPOSIÇÃO
111431050	BARRA LISA Ø 1/4" X 50MM NÃO ESTÉRIL	ALUMINIO CONFORME NORMA ABNT NBR 8117:2011
111431075	BARRA LISA Ø 1/4" X 75MM NÃO ESTÉRIL	
111431100	BARRA LISA Ø 1/4" X 100MM NÃO ESTÉRIL	
111431125	BARRA LISA Ø 1/4" X 125MM NÃO ESTÉRIL	
111431150	BARRA LISA Ø 1/4" X 150MM NÃO ESTÉRIL	
111432100	BARRA LISA Ø 1/2" X 100MM NÃO ESTÉRIL	
111432150	BARRA LISA Ø 1/2" X 150MM NÃO ESTÉRIL	
111432200	BARRA LISA Ø 1/2" X 200MM NÃO ESTÉRIL	
111432250	BARRA LISA Ø 1/2" X 250MM NÃO ESTÉRIL	
111432300	BARRA LISA Ø 1/2" X 300MM NÃO ESTÉRIL	
111432350	BARRA LISA Ø 1/2" X 350MM NÃO ESTÉRIL	
111432400	BARRA LISA Ø 1/2" X 400MM NÃO ESTÉRIL	

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	COMPOSIÇÃO
111433100	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 100MM NÃO ESTÉRIL	RESINA/FIBRA DE CARBONO seguindo os requisitos estabelecidos por normas internacionais (ASTM D 4762-04 e D 1763-00)
111433125	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 125MM NÃO ESTÉRIL	
111433150	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 150MM NÃO ESTÉRIL	
111433175	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 175MM NÃO ESTÉRIL	
111433200	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 200MM NÃO ESTÉRIL	
111433225	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 225MM NÃO ESTÉRIL	
111433250	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 250MM NÃO ESTÉRIL	
111433275	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 275MM NÃO ESTÉRIL	
111433300	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 300MM NÃO ESTÉRIL	
111433325	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 325MM NÃO ESTÉRIL	
111433350	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 350MM NÃO ESTÉRIL	
111433400	BARRA FIBRA DE CARBONO Ø 1/2" X 400MM NÃO ESTÉRIL	

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	COMPOSIÇÃO
111434050	BARRA CANULADA Ø 1/4" X 50MM NÃO ESTÉRIL	ALUMINIO CONFORME NORMA ABNT NBR 8117:2011
111434075	BARRA CANULADA Ø 1/4" X 75MM NÃO ESTÉRIL	
111434100	BARRA CANULADA Ø 1/4" X 100MM NÃO ESTÉRIL	
111434125	BARRA CANULADA Ø 1/4" X 125MM NÃO ESTÉRIL	
111434150	BARRA CANULADA Ø 1/4" X 150MM NÃO ESTÉRIL	
111435100	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 100MM NÃO ESTÉRIL	
111435125	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 125MM NÃO ESTÉRIL	
111435150	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 150MM NÃO ESTÉRIL	
111435175	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 175MM NÃO ESTÉRIL	
111435200	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 200MM NÃO ESTÉRIL	
111435225	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 225MM NÃO ESTÉRIL	
111435250	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 250MM NÃO ESTÉRIL	
111435275	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 275MM NÃO ESTÉRIL	
111435300	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 300MM NÃO ESTÉRIL	
111435325	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 325MM NÃO ESTÉRIL	
111435350	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 350MM NÃO ESTÉRIL	
111435400	BARRA CANULADA Ø 1/2" X 400MM NÃO ESTÉRIL	

**FIXADORES QUATTRO FIX**  
- CADASTRO ANVISA Nº: 82641530001

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	COMPOSIÇÃO
111436050	BARRA RECARILHADA Ø 1/4" X 50MM NÃO ESTÉRIL	ALUMINIO CONFORME NORMA ABNT NBR 8117:2011
111436075	BARRA RECARILHADA Ø 1/4" X 75MM NÃO ESTÉRIL	
111436100	BARRA RECARILHADA Ø 1/4" X 100MM NÃO ESTÉRIL	
111436125	BARRA RECARILHADA Ø 1/4" X 125MM NÃO ESTÉRIL	
111436150	BARRA RECARILHADA Ø 1/4" X 150MM NÃO ESTÉRIL	
111437100	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 100MM NÃO ESTÉRIL	
111437125	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 125MM NÃO ESTÉRIL	
111437150	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 150MM NÃO ESTÉRIL	
111437175	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 175MM NÃO ESTÉRIL	
111437200	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 200MM NÃO ESTÉRIL	
111437225	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 225MM NÃO ESTÉRIL	
111437250	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 250MM NÃO ESTÉRIL	
111437275	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 275MM NÃO ESTÉRIL	
111437300	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 300MM NÃO ESTÉRIL	
111437325	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 325MM NÃO ESTÉRIL	
111437350	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 350MM NÃO ESTÉRIL	
111437400	BARRA RECARILHADA Ø 1/2" X 400MM NÃO ESTÉRIL	

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	COMPOSIÇÃO
111433001	COMPRESSOR BARRA-BARRA PEQUENO NÃO ESTÉRIL	AÇO INOX (AISI) 304/ALUMÍNIO CONFORME NORMA ABNT NBR 8117:2011
111433002	COMPRESSOR BARRA-BARRA MÉDIO NÃO ESTÉRIL	
111433003	COMPRESSOR BARRA-BARRA GRANDE NÃO ESTÉRIL	

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	COMPOSIÇÃO
111433004	COMPRESSOR BARRA-PINO PEQUENO NÃO ESTÉRIL	AÇO INOX (AISI) 304/ALUMÍNIO CONFORME NORMA ABNT NBR 8117:2011
111433005	COMPRESSOR BARRA-PINO MÉDIO NÃO ESTÉRIL	
111433006	COMPRESSOR BARRA-PINO GRANDE NÃO ESTÉRIL	

CÓDIGO	DESCRIÇÃO	COMPOSIÇÃO
111433007	COMPRESSOR BARRA-PINO/PINO PEQUENO NÃO ESTÉRIL	AÇO INOX (AISI) 304/ALUMÍNIO CONFORME NORMA ABNT NBR 8117:2011
111433008	COMPRESSOR BARRA-PINO/PINO MÉDIO NÃO ESTÉRIL	
111433009	COMPRESSOR BARRA-PINO/PINO GRANDE NÃO ESTÉRIL	

## FORMA DE APRESENTAÇÃO

O FIXADORES QUATTRO FIX são embalados em duplo grau cirúrgico com TYVEK laminado de poliéster/propileno, e embalagem secundária externa confeccionada em papel triplex, devidamente fechada com lacre de segurança, e filme plástico termoencolhível de 25 a 30 micras, sendo cada unidade rotulada com etiqueta adesiva com dados do produto conforme regras da RDC751/2022.

## INDICAÇÃO DE USO

Os FIXADORES QUATTRO FIX são indicados para estabilização em caráter de emergência, como uma prefixação, no tratamento de fraturas, especialmente fraturas expostas causadas por traumas de alta energia cinética, que envolve grande cominuição óssea e lesões de tecidos moles, onde a osteossíntese interna apresenta grande risco de infecção.

Os FIXADORES QUATTRO FIX são indicados para ser utilizados nos ossos do Úmero, Rádio, Fêmur, Tíbia e Pé do corpo humano.

## PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

O fundamento do FIXADORES QUATTRO FIX é ser um fixador estático, cuja função é proporcionar estabilidade biomecânica da fixação óssea através de uma construção específica, tendo a finalidade de reduzir, alinhar, estabilizar e fixar temporariamente diversos tipos de fraturas no Úmero, Rádio, Fêmur, Tíbia e Pé.

Os FIXADORES QUATTRO FIX consiste em uma estrutura metálica composta por barras e plataformas, cujo objetivo é a de transferir a carga aplicada no osso fraturado, através dos elementos de ancoragem (Pinos e Fios Ósseos, componentes ancilares e não integrantes deste cadastro) para o fixador externo, mantendo o local do trauma sem carga, enquanto se prepara para outra cirurgia com fixação definitiva.

## MODO DE USO

O produto é provido de mecanismos que permitem regulagens, como parafusos e porcas. Estas regulagens deverão ser feitas pelo cirurgião, caso haja necessidade de serem feitas pelo usuário, este deverá receber todas as informações e cuidados necessários para poder executá-las.

O cirurgião ou seu assistente, devem fazer uso das etiquetas de rastreabilidade, anotando nos documentos do Hospital e do paciente, o código e o número de lote dos produtos médicos utilizados. Esses dados são de fundamental importância para permitir a rastreabilidade dos produtos utilizados.

Os fixadores são passíveis de reprocessamento, entretanto a empresa recomenda o uso único.

No caso de reprocessamento devem ser manipulados e esterilizados adequadamente, conforme informações abaixo, de forma a evitar a contaminação cruzada e conseqüente infecção ao paciente.

### - Limpeza (Pós-retirada):

Os fixadores, após a retirada, podem conter resíduos de tecidos e outros fluidos corporais que podem gerar a formação de camadas de matéria orgânica, dificultando sua remoção nesta etapa de limpeza, e esta situação é agravada com a formação de biofilmes, que é a formação de colônia de bactérias.

Caso os fixadores não sejam devidamente limpos, principalmente nas áreas de difícil acesso, os resíduos podem ser transferidos para outros pacientes, levando-os às complicações como infecções ou transmissão de doenças. Com isso recomendamos as orientações para limpeza dos fixadores a seguir para assegurar a utilização segura, desde que seguido corretamente:

### - Limpeza Manual no Centro Cirúrgico:

1. Imergir o fixador em recipiente contendo solução com detergente (a diluição do detergente deve ser conforme a orientação do fabricante do mesmo) e água potável morna (entre 30° e 40° Celsius).
2. Injetar essa solução dentro da cavidade do fixador com uma seringa de 20ml;
3. Encaminhar o fixador para o Centro de Material e Esterilização – CME, imediatamente após sua retirada do paciente.

### - Limpeza Manual no Centro de Material de Esterilização - CME:

1. Diluir nova solução de detergente (a diluição do detergente deve ser conforme a orientação do fabricante do mesmo), adicionando água potável morna (entre 30° e 40° Celsius);
2. Imergir todo o fixador na solução de detergente, lembrando de injetar essa solução também dentro da cavidade dos mesmos com uma seringa de 20ml, mantendo a solução em contato com o mesmo por no mínimo 3 minutos (ou conforme a orientação do fabricante do detergente);

3. Friccionar a superfície externa de cada parte do fixador com uma esponja macia, no mínimo 5 vezes, do sentido proximal para o distal. Repetir esse procedimento até a eliminação de sujidade visível, certificando-se de que todas as reentrâncias foram lavadas;

4. Friccionar a superfície interna de cada cavidade com uma escova macia, ajustada ao tamanho da cavidade, no mínimo 5 vezes, do sentido proximal para o distal. Repetir esse procedimento até a eliminação de sujidade visível;

5. Enxaguar a superfície externa do fixador com água potável sob pressão;

6. Enxaguar a superfície interna das cavidades injetando água potável sob pressão pelo menos 5 vezes.

- Limpeza automatizada Ultrassônica:

Se o processo de limpeza for realizado em equipamentos termodesinfectores com o auxílio de substâncias desincrustantes, as orientações do fabricante destes equipamentos devem ser adotadas.

1. Colocar o fixador, desmontado, numa lavadora ultrassônica;

2. Iniciar o ciclo, conforme a orientação do fabricante da lavadora.

- Enxágue Final:

1. Enxaguar todo o fixador em água corrente, introduzindo água sob pressão, certificando-se posteriormente da ausência de sujidade.

- Secagem:

1. Colocar o fixador sobre um pano branco e limpo, que não libere fibras;

2. Secar cada componente do fixador externa e internamente com ar sob pressão.

- Inspeção:

1. Verificar a presença de sujidade sobre o pano branco;

2. Verificar a presença de sujidade a olho nu, analisando o fixador do sentido proximal para o distal;

3. Verificar a presença de sujidade com o auxílio de uma lupa, analisando o fixador do sentido proximal para o distal.

Os fixadores devem ser esterilizados conforme parâmetros:

Recomendamos a esterilização por Calor Úmido (Autoclave), conforme os parâmetros a seguir:

As condições do equipamento (autoclave) utilizado durante o processo de esterilização (programa de calibração, manutenção etc.), bem como a garantia da utilização de um processo de esterilização adequado



e a comprovação da esterilidade do produto é responsabilidade do pessoal habilitado (central de material) da Instituição Hospitalar.

Não há restrições quanto ao número possível de reutilizações, desde que o produto passe por inspeção técnica periodicamente e apresente perfeita condições de uso.

Na inspeção deve-se verificar as características associadas à conservação e a funcionalidade do fixador, incluindo aspectos superficiais, como manchas, oxidações e danos, além de características pertinentes, tais como facilidade de articulação, capacidade de apreensão etc.

Após a limpeza e esterilização dos fixadores, os mesmos devem ser acondicionados em recipiente de aço inoxidável, ou bandejas e caixas cirúrgicas (não integrantes deste produto) devidamente identificados.

Descarte:

O descarte de peças desqualificadas deve ser feito sob avaliação e orientação técnica. Caso apresentem qualquer problema, devem ser substituídos por outros que tenham as mesmas características, finalidade e funcionalidade.

Após a substituição, deformar mecanicamente os componentes danificados, identificando-os como impróprio ao uso, evitando assim o uso inadvertido.

Os fixadores desqualificados devem ser descartados em locais apropriados, de forma a evitar a contaminação do meio ambiente e demais indivíduos, seguindo o procedimento de descarte da instituição hospitalar.

Condições para Manipulação

- ▶ *Os Fixadores devem ser manipulados cuidadosamente e individualmente, evitando-se batidas ou quedas. Qualquer produto que tenha caído ou sido inadequadamente manuseado, ou com suspeita de ter sofrido dano, deve ser separado e segregado.*

Condições para Armazenamento

- ▶ *Os Fixadores devem ser armazenado em local limpo, seco, arejado, a temperatura ambiente e ao abrigo da luz. As condições especiais de armazenamento, manipulação e conservação do produto devem ser seguidas no intuito de assegurar que os Kits permaneçam intactos para o procedimento cirúrgico. Cuidados com o recebimento, estocagem, transporte, limpeza e conservação das referências do lote devem ser adotados em conjunto com as boas práticas de armazenamento e distribuição de produtos médicos.*

Condições para Transporte

- ▶ *O produto deve ser transportado e manuseado de forma a impedir qualquer dano ou alteração nas suas características*



## ALERTAS

### Advertências

- ▶ Não utilizar o produto se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- ▶ Não utilizar o produto se houver sinais de danos ao mesmo.

### Precauções

- ▶ Não utilizar o produto caso apresente qualquer tipo de irregularidade. É necessária a realização de uma avaliação minuciosa do paciente a fim de escolher a montagem mais adequada, e seus elementos de ancoragem (pinos e/ou fios) e garantir o sucesso do processo de um produto.
- ▶ É aconselhável fazer um acompanhamento radiográfico durante o pós-operatório, com a finalidade de comparar a situação pós-operatória inicial e detectar evidências em longo prazo relacionadas com mudanças na posição, afrouxamentos ou fissuras dos componentes.
- ▶ Produto a ser utilizado somente por profissional qualificado.
- ▶ Não tentar retrabalhar um produto. Isso afetará a função específica de seu uso, alterando suas dimensões gerais. Qualquer retrabalho poderá causar desgaste excessivo, descaracterizando sua função, trazendo grandes prejuízos ao uso pretendido e ao paciente.
- ▶ Cuidados no pós-operatório são extremamente importantes. O paciente deve ser alertado que o não atendimento às instruções pós-operatórias podem levar à quebra ou migração dos produtos médicos, requerendo nova cirurgia para revisão ou remoção.
- ▶ Não exercer força excessiva no manuseio do produto, pois a pressão excessiva pode provocar danos em estruturas anatômicas e tecidos próximo ao local de inserção da cânula e dos instrumentais.

### Contraindicações

- ▶ Este produto não pode ser utilizado em procedimentos no sistema nervoso central ou sistema circulatório central.

## INFORMAÇÕES DE CONTATO

Se você tiver alguma dúvida sobre especificações técnicas ou o uso deste produto para saúde, entre em contato com o distribuidor local ou a fabricante:



FABRICADO E DISTRIBUÍDO POR:

QUATTRO DO BRASIL COMERCIO, DISTRIBUICAO IMPORTACAO E EXPORTACAO DE  
MATERIAIS HOSPITALARES LTDA

CNPJ: 37.378.514/0001-95

*Instrução de uso - REVISÃO: 00*

*Emissão: 08/2023*