

SELECIONE O IDIOMA



SELECT THE LANGUAGE



SELECCIONAR IDIOMA



Fabricado por / Manufactured by / Fabricado por

Dental Morelli Ltda.

Alameda Jundiá, 230/250 – Jardim Saira

CEP/ ZIP Code: 18085-090 Sorocaba – SP Brasil/Brazil

Tel.: +55 15 – 3328 8200 / 0800 7031455

Responsável Técnico / Technical Responsible: Roger Morelli CREA-SP 5060214985



Representante Europeu / European Representative / Representante Europeo

Nuno Flores

Al. Bonifácio Lázaro Lozano, 3 Piso / Floor O - C

Oeiras – Portugal – 2780125

Tel.: 351 21 4439292

Importante/ Important/ Importante: Para consultar a Instrução de Uso, verifique a versão indicada no rótulo do produto juntamente com o código, e acesse o arquivo digital em www.morelli.com.br/IFU. Para obter a Instrução de Uso impressa, sem custo de emissão e envio, favor entrar em contato com o nosso Serviço de Atendimento ao Cliente através do telefone 0800 121455 / 0800 7031455 ou pelo e-mail sac@morelli.com.br. / To consult the Instruction for Use, check the version indicated on the product label along with the code, and access the digital file at www.morelli.com.br/IFU. To get the printed Instruction for Use, without cost, please let us know through our Customer Service at + 55 (15) 3328-8200 or send us an email at sac@morelli.com.br. / Para ver la Instrucción de Uso, compruebe la versión indicada en la etiqueta del product junto con el código, acceda a el archive digital en www.morelli.com.br/IFU. Para el uso de instrucciones impreso sin costo de emisión y envío, por favor, póngase en contacto con nuestro Servicio al Cliente a través del teléfono +55 15 3328-8200 o por correo electrónico sac@morelli.com.br.

Instrução de Uso / Instruction for Use / Instrucción de uso: 01.09.506 – Rev.00

Data de Emissão / Emission date / Fecha de Emisión: 10/2019

MS/ANVISA nº: 10396830052

Nome Técnico ANVISA: Fio para Ortodontia

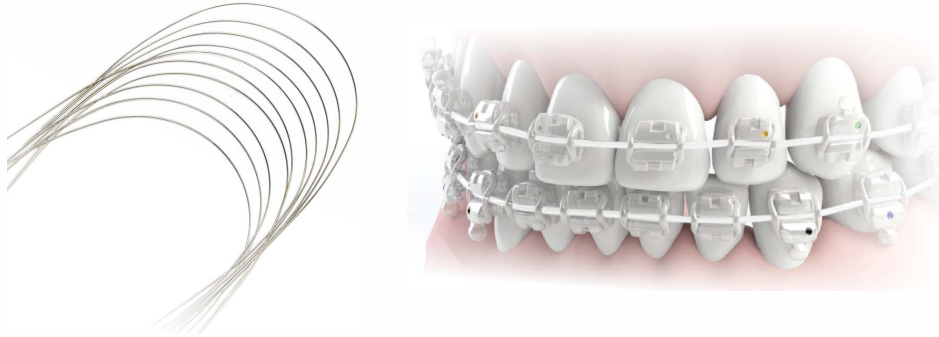
Nome Comercial da Família ANVISA: ARCO ESTÉTICO INTRAORAL SUPERELÁSTICO

Simbologia disponível na embalagem/ Symbology available on packaging/ Simbología disponible en la embalaje

Fabricante Manufacturer Fabricante	Representante na Comunidade Europeia Representative in the European Community Representante en la Comunidad Europea	Endereço Address Dirección	Telefone de contato Contact phone Teléfono de contacto.
Consulte as instruções de uso digital Refer to instructions for use digital Consulte las instrucciones de uso digital	Consulte as instruções de uso Refer to instructions for use Consulte las instrucciones de uso	Cuidado! Ler as instruções de uso Caution! Read the instructions for use ¡Precaución! Lea las instrucciones de uso	Solicite gratuitamente a instrução de uso impressa Request free printed IFU Solicite gratuitamente la instrucción de uso impresa
Prazo de validade Expiration date Plazo de validez	Código do produto Product reference Código del producto	Número de lote Lot number Número de lote	Não reutilizar Do not reuse No lo reutilice
Não reesterilizar No vuelva a esteriliza Do not reesterilize	Não utilizar se a embalagem estiver danificada ou aberta Do not use if package is damaged or opened No lo utilice si la embalaje está danada o abierta	Produto esterilizado por radiação gama Product sterilized through gamma rays Producto esterilizado por radiación gama	Produto esterilizável em autoclave à temperatura indicada Product autoclavable at indicated temperature Producto autoclavable a la temperatura indicada
Fabricado em Látex Manufactured in látex Fabricado en latex	Uso sob prescrição do profissional e venda controlada Prescription Only Uso sob prescripción del profesional y venta controlada.	Marcação CE para dispositivos classe I CE Mark for class I devices Marcado CE para dispositivos de classe I	Marcação CE para dispositivos classe IIa e IIb CE Mark for class IIa and IIb devices Marcado CE para dispositivos de classe IIa y IIb

Simbologia empregada varia de acordo com as características técnicas de cada produto. /Symbology employed varies according to the technical characteristics of each product. / Simbología utilizada varía en función de las características técnicas de cada producto.

Arcos Intraorais Estéticos



Os Arcos Intraorais Estéticos são componentes do aparelho ortodôntico, destinados a transmitir forças clínicas leves geradas pela interação entre o arco e os bráquetes, promovendo a movimentação dos elementos dentários.

Podem se adaptar facilmente ao aparelho mesmo em casos de desalinhamento severo graças à sua capacidade de se deformar por ação de força leve e retornar à sua forma original, essa característica permite que os arcos intraorais estéticos gerem forças suaves e constantes durante toda a movimentação ortodôntica sem perder sua forma original.

Os Arcos intraorais estéticos tem uma coloração semelhante ao esmalte dentário, o que apresenta um excelente resultado estético e deixa o aparelho mais discreto ainda.

Indicação de uso:

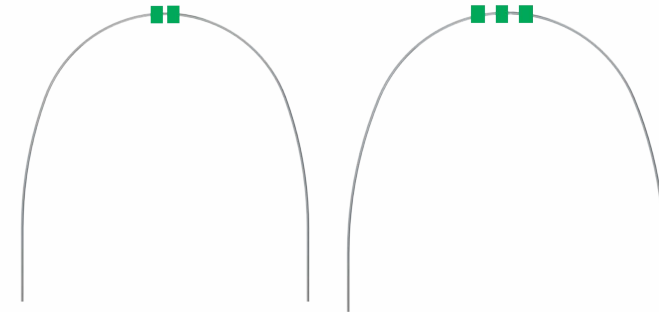
O objetivo básico de um arco intraoral é atingir a oclusão ideal, com arcos bem alinhados. As aplicações clínicas mais comuns são:

- a) Classificação de Angle:
 - Classe I;
 - Classe II;
 - Classe III.
- b) Problemas nos dentes e nos ossos:
 - Prognatismo;
 - Retrognatismo;
 - Mordida Profunda (overbite);

- Mordida Aberta (openbite);
- Apinhamento (falta de espaços);
- Mordida cruzada anterior;
- Mordida cruzada posterior;
- Diastema.

Identificação dos arcos:

Os Arcos Intraorais Estéticos devem ser escolhidos conforme as características do caso clínico, são identificados pelas marcações de Médio II ou Grande III.



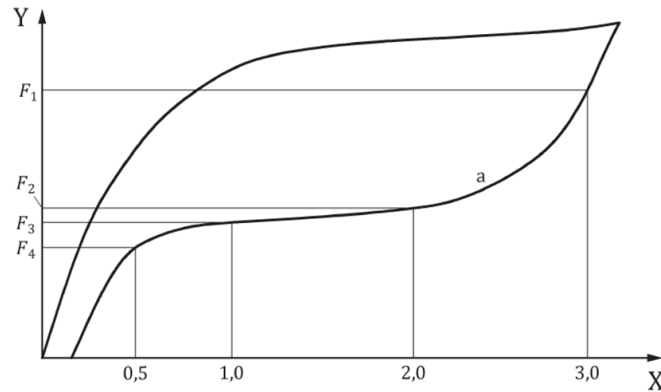
Curvas de deflexão:

Durante o tratamento ortodôntico os arcos serão submetidos a deformações temporárias em razão do desalinhamento dentário. Tais deformações são classificadas de acordo com o sentido das forças envolvidas:

- Lingual-Vestibular;
- Oclusal-Gengival.

Os esforços exercidos durante o tratamento devem ser estimados considerando as medições realizadas no platô de deflexão, o qual representa o comportamento do fio durante o uso clínico (no gráfico a linha indicada por "a").

No gráfico abaixo está representado o comportamento típico de um arco Tipo 2 conforme o ensaio previsto na norma EN ISO 15841, em sequência estão indicados valores típicos e obtidos.



Legenda: X deflexão, em mm; Y força, em Newtons; os resultados são medidos no platô de deflexão (curva inferior).

1 Newton = 102 gf

Pontos de deflexão	Ø .012"	Ø .014"	Ø .016"	Ø .018"
0,5 mm	0,27 N	0,59 N	1,20 N	1,90 N
1 mm	0,57 N	1,11 N	1,69 N	2,44 N
2 mm	0,59 N	1,19 N	1,76 N	2,66 N
3 mm	0,69 N	1,21 N	1,77 N	2,90 N

Sentido de aplicação de forças - Lingual-Vestibular		
Pontos de deflexão	.017" x .025"	.019" x .025"
0,5 mm	4,80 N	5,57 N
1 mm	5,58 N	6,13 N
2 mm	6,83 N	7,70 N
3 mm	8,60 N	9,83 N

Sentido de aplicação de forças - Oclusal-Gengival		
Pontos de deflexão	.017" x .025"	.019" x .025"
0,5 mm	3,48 N	4,42 N
1 mm	4,14 N	4,80 N

2 mm	4,48 N	5,59 N
3 mm	5,10 N	6,62 N

Fio tipo 2 conforme EN ISO 15841, por possuir deflexão não linear.

Contraindicações:

A Morelli fornece os produtos apenas a profissionais qualificados. É de inteira responsabilidade do ortodontista identificar condições que possam ser contraindicadas para o tratamento, tais como:

- Pacientes com deficiência na higiene bucal;
- Pacientes incapazes de cooperar com o tratamento;
- Pacientes com ambiente bucal propício a desmineralização do esmalte dentário;
- Alergia a qualquer um dos materiais do aparelho ortodôntico;
- Doenças ou outras condições pré-existentes que possam dificultar o tratamento ortodôntico;
- Reabsorção acentuada de raiz;
- Reabsorção óssea existente;
- Descalcificação existente no esmalte dentário;
- Uso em ambiente de Ressonância Magnética.

Efeitos colaterais:

É da inteira responsabilidade do ortodontista identificar qualquer possibilidade de risco de dano e/ou contraindicação que possam surgir durante o tratamento, comunicar ao paciente a possibilidade de qualquer efeito colateral não desejado.

Durante o tratamento, efeitos colaterais não desejados podem incluir: danos na mucosa oral e a língua, dificuldade ao falar ou mastigar, descoloração de dentes, descalcificação, reabsorção radicular, complicações periodontais, reações alérgicas, dificuldades na manutenção da higiene oral, dor, desconforto e sensibilidade.

Composição / Informação sobre os componentes:

Composição do arco (% em peso):

Ni = 55,4% a 57% / Ti = Bal.

Composição do Recobrimento:

Resina de copolímero uretânica termofixa de baixa cura (Poliuretano).

Validade:

10 anos

Advertências:

Não são recomendados tratamentos térmicos.

Evite manipular o arco com alicates ou pinças, e instale acessórios como stops e ganchos com cuidado.

A durabilidade da camada estética varia conforme o ambiente bucal: Considere substituí-los dentro de 30 dias ou antes, para manter o efeito estético desejado.

Aquecer o arco acima de 200°C pode induzir fratura e deteriorar a camada estética.

Esforços excessivos e dobras acentuadas podem fraturar o arco.

A exposição frequente a substâncias com flúor pode causar a fragilização do Arco.

Para corte distal no ambiente bucal, assegure-se que o alicate retenha a ponta do Arco.

Este produto contém Níquel. Uma pequena porcentagem da população é alérgica a este metal. Caso ocorram reações alérgicas, oriente o paciente a procurar um médico.

A exposição frequente a substâncias como flúor e álcool pode causar a fragilização do Arco e diminuir a resistência da camada estética.

Este produto não deve ser utilizado em ambiente de Ressonância Magnética, pois pode ocasionar interferências nas imagens durante o exame. Cabe ao profissional de ortodontia advertir o paciente sobre esta contra-indicação e providenciar a remoção do aparelho caso necessário.



Produto não reutilizável, pois o seu reuso pode causar infecção cruzada e perda de propriedades mecânicas devido ao desgaste natural.

O produto é fornecido na condição não esterilizado, contudo possui biocompatibilidade comprovada não sendo necessárias medidas de limpeza, desinfecção ou esterilização, desde que a embalagem não tenha sido violada. Caso o produto, antes do uso, entre em contato com superfícies ou substâncias diferentes do propósito de uso, recomenda-se descartar o mesmo. O produto não deve ser reutilizado ou reprocessado.

Produto para aplicação exclusiva por profissional qualificado em ortodontia, o uso por pessoas sem conhecimento técnico necessário poderá ocasionar movimentação dentária indesejada, perda óssea, perda do elemento dentário, recessão gengival ou deiscência de raiz.

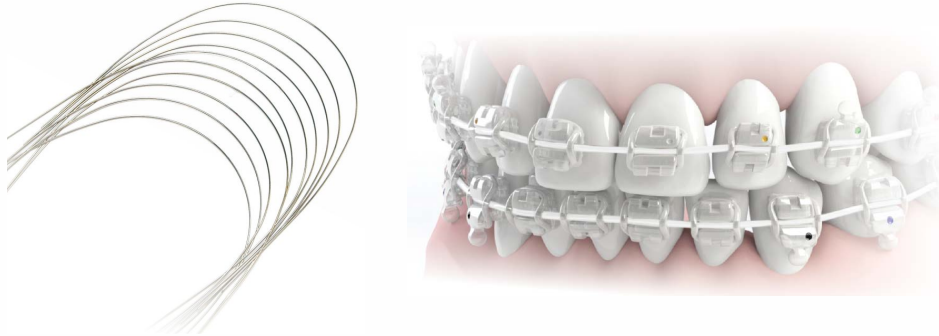
Cabe ao profissional qualificado em orientar o paciente sobre a correta higienização bucal, de modo a evitar o surgimento de placa bacteriana e tártaro ou ainda doenças como inflamação gengival (gingivite), periodontite ou até mesmo endocardite.

Considerando que o produto é utilizado em contato com membranas de mucosas e fluídos corporais, recomenda-se ao profissional aplicar as boas práticas clínicas para o descarte de produtos médicos conforme normas sanitárias vigentes.

ATENÇÃO:

A Morelli não se responsabiliza pelos resultados obtidos pela aplicação do produto sem as devidas precauções ou inobservância das advertências.

Intraoral Aesthetic Archwire



Intraoral Aesthetic arches in NiTi Superelastic are components of the orthodontic appliance, designed to transmit light clinical forces generated by the interaction between the arch and brackets, promoting the movement of dental elements.

They can easily adapt to the device even in cases of severe misalignment thanks to its ability to deform by light force action and return to its original shape, this feature allows the Intraoral Arch in Super Elastic NiTi to generate smooth and constant forces throughout the movement without losing its original shape.

The aesthetic intraoral arches have a similar color to the dental enamel, which presents an excellent aesthetic result and leaves the device more discreet.

Use Indication:

The basic objective of an intraoral arch is to achieve optimal occlusion, with well aligned arches.

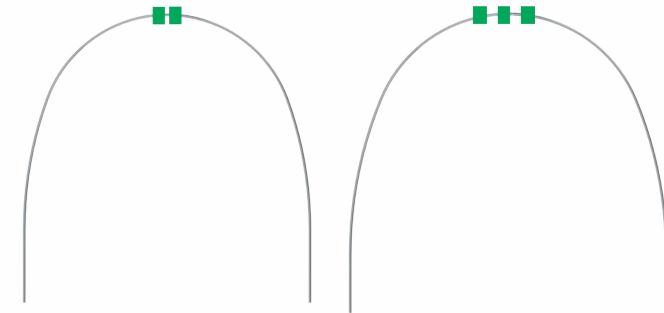
The most common clinical applications are:

- a) Angle's Classification:
 - Class I;
 - Class II;
 - Class III.
- b) Problems on teeth and bones:
 - Prognathism;
 - Retrognathism;
 - Deep bite (overbite);
 - Openbite;

- Crowding (lack of spaces);
- Anterior crossbite;
- Posterior crossbite;
- Diastema.

Identification of archs:

The arches must be chosen according to the characteristics of the clinical case, they are identified by the markings of medium II or large size III.



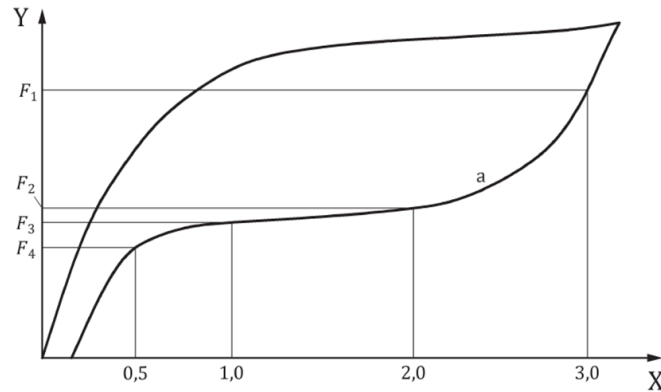
Deflection curves:

During orthodontic treatment, the arches will undergo temporary deformation due to dental misalignment. These deformations are classified according to the direction of the forces involved:

- Lingual-Vestibular;
- Occlusal-Gingival.

The efforts exerted during the treatment should be estimated considering the measurements made in the deflection plateau, which represents the behavior of the wire during clinical use (on the chart the line indicated by "a").

The typical behavior of a Type 2 arch is shown in the graph below, according to the test provided in EN ISO 15841, typical and obtained values are shown in sequence.



Legend: X deflection, in mm; Y force, in Newtons; the results are measured in the deflection plateau (bottom curve).

1 Newton = 102 gf

Deflection points	Ø .012"	Ø .014"	Ø .016"	Ø .018"
0,5 mm	0,27 N	0,59 N	1,20 N	1,90 N
1 mm	0,57 N	1,11 N	1,69 N	2,44 N
2 mm	0,59 N	1,19 N	1,76 N	2,66 N
3 mm	0,69 N	1,21 N	1,77 N	2,90 N

Direction of force application - Lingual-Vestibular		
Deflection points	.017" x .025"	.019" x .025"
0,5 mm	4,80 N	5,57 N
1 mm	5,58 N	6,13 N
2 mm	6,83 N	7,70 N
3 mm	8,60 N	9,83 N

Direction of force application - Occlusal-Gingival		
Deflection points	.017" x .025"	.019" x .025"
0,5 mm	3,48 N	4,42 N
1 mm	4,14 N	4,80 N

2 mm	4,48 N	5,59 N
3 mm	5,10 N	6,62 N

Type 2 wire according to EN ISO 15841, because it has non-linear deflection.

Contraindications:

Morelli supplies the products only to qualified professionals. It is the responsibility of the orthodontist to identify conditions that may be contraindicated for treatment, such as:

- Patients with poor oral hygiene;
- Patients unable to cooperate with treatment;
- Patients with propitious oral environment to dental enamel demineralization;
- Allergy to any of the materials of the orthodontic appliance;
- Diseases or other pre-existing conditions that may hinder orthodontic treatment;
- Root resorption;
- Existing bone resorption;
- Existing Decalcification in dental enamel;
- Use in a Magnetic Resonance environment.

Side effects:

It is the responsibility of the qualified professional to identify any possibility of risk of harm and / or contraindication that may arise during treatment, communicate to the patient the possibility of any unwanted side effect.

During treatment, unwanted side effects may include: damage to oral mucosa and tongue, difficulty in speaking or chewing, tooth discoloration, decalcification, root resorption, periodontal complications, allergic reactions, difficulties in maintaining oral hygiene, discomfort, pain, discomfort and sensibility.

Composition/ Information of components:

Ni = 55,4% a 57% / Ti = Bal.

Composition of Coating:

Low cure thermofix urethane copolymer resin (Polyurethane).

Expiry date:

10 years

Warnings:

Thermal treatments are not recommended.

Avoid handling the arch with pliers or tweezers, and install accessories such as stops and hooks carefully.

The durability of the aesthetic layer varies with the oral environment: Consider replacing them within 30 days or earlier to maintain the desired aesthetic effect.

Heating the arc above 200 ° C can induce fracture and deteriorate the aesthetic layer. Overstressed and sharp bends can fracture the arch.

Frequent exposure to substances with fluoride may weaken the arch.

For distal cutting in the buccal environment, make sure that the pliers retain the tip of the Arch.

This product contains Nickel. A small percentage of the population is allergic to these metal. In case of allergic reactions, advise the patient to seek medical attention.

Frequent exposure to substances such as fluoride and alcohol can cause the Arch to weaken and decrease the resistance of the aesthetic layer.

This product must not be used in a Magnetic Resonance environment as it may cause interference with the images during the examination. It is up to orthodontic practitioner to warn the patient about this contraindication and arrange for removal of the device if necessary.



Non reusable product, as its reuse may cause cross infection and loss of mechanical properties due to natural wear.

The product is supplied in unsterile condition, however has proven biocompatibility, not being necessary cleaning, disinfection or sterilization measures, since the package has not been violated. If the product comes into contact with surfaces or substances other than its intended purpose prior to use, it is recommended to discard the product. The product should not be reused or reprocessed.

Product for exclusive application by a qualified professional, the use by person without the necessary technical knowledge may cause unwanted tooth movement, bone loss, loss of the dental element, fenestration, gingival recession or root dehiscence.

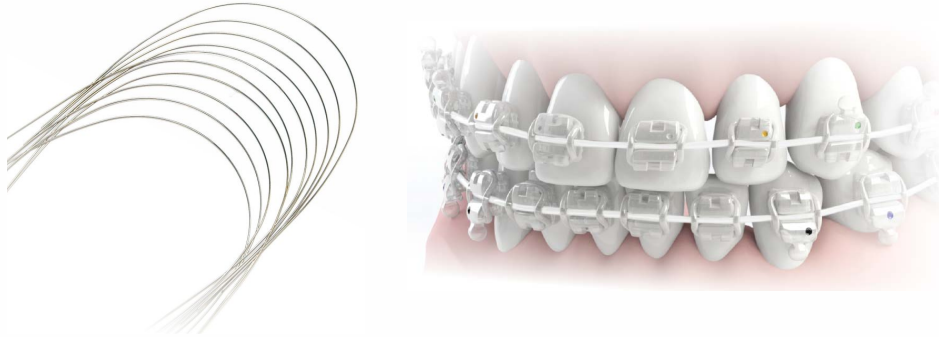
It is up to the qualified professional to guide the patient about correct oral hygiene, to avoid the appearance of plaque and tartar, or diseases such as gingival inflammation (gingivitis), periodontitis or even endocarditis.

Considering that the product is used in contact with mucous membranes and body fluids, it is recommended to the professional to apply the sanitary norms applicable for the disposal of medical products according to current sanitary regulations.

ATTENTION:

Morelli is not responsible for the results obtained by applying the product without due precautions or non-observance of the warnings.

Arco Intraoral Estético



Los Arcos Intraorales Estéticos en NiTi Superelásticos son componentes del aparato ortodóntico, destinados a transmitir fuerzas clínicas ligeras generadas por la interacción entre el arco y los brackets, promoviendo el movimiento de los elementos dentales.

Pueden adaptarse fácilmente al aparato incluso en casos de desalineamiento severo gracias a su capacidad de deformarse por acción de fuerza ligera y volver a su forma original, esta característica permite que los Arcos Intraorales en NiTi Superelásticos generen fuerzas suaves y constantes durante todo el movimiento ortodóntico sin perder su forma original.

Los arcos intraorales estéticos tienen una coloración similar al esmalte dental, lo que presenta un excelente resultado estético y deja el aparato más discreto.

Indicación de uso:

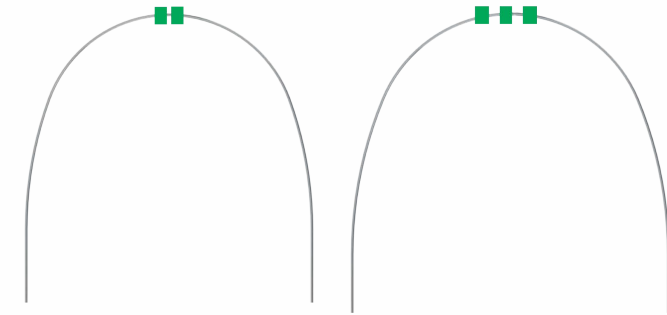
El objetivo básico de un arco intraoral es alcanzar la oclusión ideal, con arcos bien alineados. Las aplicaciones clínicas más comunes son:

- a) Clasificación de Angle:
 - Clase I;
 - Clase II;
 - Clase III.
- b) Problemas en los dientes y los huesos:
 - Prognatismo;
 - Retrognatismo;
 - Mordida Profunda;

- Mordida Abierta;
- Apiñamiento;
- Mordida cruzada anterior;
- Mordida cruzada posterior;
- Diastema.

Identificación de los arcos:

Los arcos deben ser elegidos según las características del caso clínico, se identifican por las marcas de tamaño medio II o grande III.



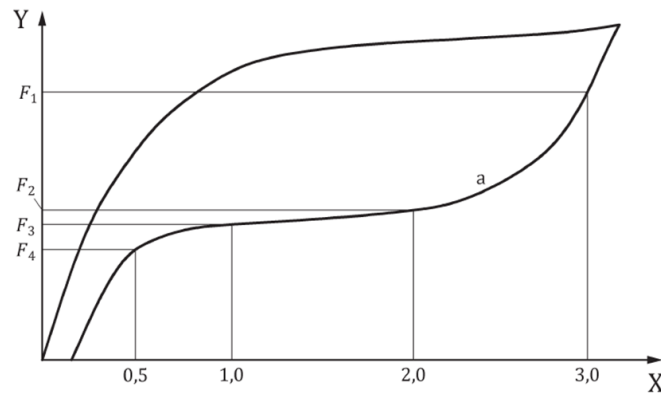
Curvas de deflexión:

Durante el tratamiento ortodóntico los arcos serán sometidos a deformaciones temporales debido a la desalineación dental. Estas deformaciones se clasifican de acuerdo con el sentido de las fuerzas implicadas:

- Lingual-Vestibular;
- Oclusal-Gingival.

Los esfuerzos realizados durante el tratamiento deben ser estimados considerando las mediciones realizadas en la meseta de deflexión, el cual representa el comportamiento del hilo durante el uso clínico (en el gráfico la línea indicada por "a").

En el gráfico siguiente se representa el comportamiento típico de un arco Tipo 2 según el ensayo previsto en la norma EN ISO 15841, en secuencia se indican valores típicos y obtenidos.



Leyenda: X deflexión, en mm; Y fuerza, en Newtons; los resultados se miden en la meseta de deflexión (curva inferior).

1 Newton = 102 gf

Puntos de deflexión	Ø .012"	Ø .014"	Ø .016"	Ø .018"
0,5 mm	0,27 N	0,59 N	1,20 N	1,90 N
1 mm	0,57 N	1,11 N	1,69 N	2,44 N
2 mm	0,59 N	1,19 N	1,76 N	2,66 N
3 mm	0,69 N	1,21 N	1,77 N	2,90 N

Sentido de aplicación de fuerzas - Lingual-Vestibular		
Puntos de deflexión	.017" x .025"	.019" x .025"
0,5 mm	4,80 N	5,57 N
1 mm	5,58 N	6,13 N
2 mm	6,83 N	7,70 N
3 mm	8,60 N	9,83 N

Sentido de aplicación de fuerzas - Oclusal-Gingival		
Puntos de deflexión	.017" x .025"	.019" x .025"
0,5 mm	3,48 N	4,42 N
1 mm	4,14 N	4,80 N

2 mm	4,48 N	5,59 N
3 mm	5,10 N	6,62 N

Arco tipo 2 EN ISO 15841, por tener deflexión no lineal.

Contraindicaciones:

La Morelli ofrece los productos sólo a personal cualificado. Es responsabilidad del ortodoncista identificar las condiciones que pueden estar contraindicados para el tratamiento tales como:

- Los pacientes con mala higiene bucal;
- Los pacientes incapaces de cooperar con el tratamiento;
- Pacientes con ambiente bucal propicio a desmineralización del esmalte dental;
- La alergia a cualquiera de los materiales del aparato;
- Las enfermedades o otras condiciones preexistentes que pueden dificultar el tratamiento de ortodoncia;
- Reabsorción radicular;
- Reabsorción ósea existente;
- Descalcificación existente en el esmalte dental;
- Uso en ambiente de Resonancia Magnética.

Efectos colaterales:

Es responsabilidad del profesional calificado identificar cualquier posible riesgo de daño y / o contraindicación que pueda surgir durante el tratamiento, notificar al paciente la posibilidad de efectos colaterales no deseados.

Durante el tratamiento, los efectos colaterales no deseados pueden incluir: decoloración de los dientes, descalcificación, reabsorción de la raíz, complicaciones periodontales, reacciones alérgicas, dificultad en el mantenimiento de la higiene oral, incomodidad y dolor.

Composición/ Información sobre los componentes:

Ni = 55,4% a 57% / Ti = Bal.

Composición del Recubrimiento:

Resina de copolímero uretánico termofijo de baja curado (Poliuretano).

Validez:

10 años

Advertencias:

No se recomiendan tratamientos térmicos.

Evite manipular el arco con alicates o pinzas, e instale accesorios como stops y ganchos con cuidado.

La durabilidad de la capa estética varía con el entorno oral: considere reemplazarlas dentro de los 30 días o antes para mantener el efecto estético deseado.

Calentar el arco por encima de 200°C puede inducir fractura y deteriorar la capa estética.

Esfuerzos excesivos y pliegues acentuados pueden fracturar el arco.

La exposición frecuente a sustancias con flúor puede causar la fragilización del arco.

Para corte distal en el ambiente bucal, asegúrese de que el alicate retenga la punta del Arco.

Este producto contiene Níquel. Un pequeño porcentaje de la población es alérgica a este metal. En caso de que ocurran reacciones alérgicas, oriente al paciente a buscar un médico.

La exposición frecuente a sustancias como el flúor y el alcohol puede causar la fragilización del arco y disminuir la resistencia de la capa estética.

No utilice este producto en un ambiente de resonancia magnética, ya que puede ocasionar interferencias en las imágenes durante el examen. Cabe al profesional de ortodoncia advertir al paciente sobre esta contraindicación y providenciar la remoción del aparato caso necesario.



Producto no reutilizable. La esterilidad, la limpieza requerida y la resistencia mecánica del dispositivo no está garantizada en caso de reutilización.

El producto se suministra en condición no estéril, pero ha demostrado biocompatibilidad, no son necesarios pasos de limpieza, desinfección o esterilización, ya que el paquete no ha sido violado. Si el producto, antes del uso, entre en contacto con superficies u otras sustancias distintas

de finalidad de uso, se recomienda desechar la misma. El producto no debe ser reutilizado o reprocesado.

Aplicación de productos exclusivamente por profesionales cualificados, la utilización por persona sin conocimientos técnicos necesarios puede provocar un movimiento no deseado de los dientes, pérdida de masa ósea, pérdida de dientes, fenestración, recesión gingival o dehiscencia de raíz.

Corresponde al profesional cualificado instruir al paciente sobre la higiene oral adecuada, para evitar la aparición de placa y tártaro o enfermedades como como la inflamación gingival (gingivitis), la periodontitis o la endocarditis.

Considerando que el producto se utiliza en contacto con las membranas mucosas y fluidos corporales, se recomienda aplicar las normas de salud profesional para la eliminación de los productos médicos de acuerdo con las normas de salud vigentes.

ATENCIÓN:

La Morelli no se responsabiliza por los resultados obtenidos usando el producto sin precauciones adecuadas o el incumplimiento de las advertencias.

Códigos/Reference/Codigos:

PT Todas as embalagens contêm 5 arcos, que são identificados pelas marcações de tamanho Médio II ou Grande III.

EN Todas as embalagens contêm 5 arcos, que são identificados pelas marcações de tamanho Médio II ou Grande III.

ES Todas as embalagens contêm 5 arcos, que são identificados pelas marcações de tamanho Médio II ou Grande III.

Seção do Fio Wire Section Sección del alambre		Código Reference Código	
	Ø 0.30mm (.012")	50.60.035	50.70.035
	Ø 0.35mm (.014")	50.60.036	50.70.036
	Ø 0.40mm (.016")	50.60.037	50.70.037
	Ø 0.45mm (.018")	50.60.038	50.70.038
	0.43x0.63mm (.017"x.025")	50.62.036	50.72.036
	0.48x0.63mm (.019"x.025")	50.62.037	50.72.037



Controle de Revisões / Updates / Control de revisión		
Revisão nº Revision nº Revisión nº	Data / Date / Fecha	Alterações / Alterations / Actualizaciones
00	10/2019	Elaboração e disponibilização no portal Morelli. Elaboration and disponible on Morelli's website. Elaboración y disponibilidad en el sitio web de Morelli.