

**EDITAL DE CHAMAMENTO PÚBLICO PARA PRÉ-QUALIFICAÇÃO DE
PRODUTOS Nº 013/2020**

INFORMAÇÕES IMPORTANTES

As amostras serão recebidas a partir das 08:00 do dia 30/06/2020, no Setor de Licitações da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr.

Formalização de consultas: Favor enviar e-mail para o endereço:

Questionamentos quanto ao processo: enflicitacao.hmpgl@gmail.com

Questionamentos técnicos: enflicitacao.hmpgl@gmail.com

1. PREÂMBULO

A Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr - FMSFI, com a devida autorização do Diretor Presidente torna público, através da Comissão de Materiais Hospitalares, nomeada pela Portaria N.º 138 de 16 de abril 2020, publicada no Diário Oficial do Município, nº 3837, de 16 de abril de 2020, a realização de chamamento público para **Pré-qualificação de amostras de Materiais Hospitalares para Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr – FMSFI**, regido pelos fundamentos legais constantes na Lei 8.666/93, suas alterações e demais legislações aplicáveis ao Processo Administrativo nº 550/2020 - e demais normas que regem a matéria.

Integram este Edital, como se nele estivessem transcritos, os anexos abaixo relacionados, dispostos na seguinte ordem:

ANEXO I - Lista de Materiais Hospitalares e quantitativo de amostras.....	11
ANEXO II - Modelo do pedido de credenciamento.....	24
ANEXO III - Modelo de credenciamento de representante	26
ANEXO IV - Ficha cadastral.....	27
ANEXO V - Proposta de cadastramento	28
ANEXO VI – Declaração	29
ANEXO VII – Check-list.....	30
ANEXO VIII – Instrumento de avaliação de materiais hospitalares.....	31
ANEXO IX - Lista das Amostras já Pré- Qualificadas.....	34

2. DO OBJETO

2.1. O presente chamamento público tem por objeto a pré-qualificação de Tiras de HGT com a formação de cadastro para futuras aquisições

3. DA JUSTIFICATIVA

- a) O Hospital Municipal Padre Germano Lauck que é referência em ortopedia e trauma, atende em média 800 internamentos/mês, realizando aproximadamente 500 cirurgias/mês;
- b) O consumo de materiais hospitalares é grande devido a todos estes atendimentos realizados, conseqüentemente as aquisições destes materiais devem ser efetuadas regularmente, para que assim se possa realizar os atendimentos de forma satisfatória.
- c) As compras destes materiais são realizadas via processo licitatório, onde a lista de materiais de cada processo realizado é extensa;
- d) Os certames que decorrem destes processos são extensos e complexos, gerando assim grande transtorno nos dias em que os mesmos ocorrem, tanto para os fornecedores que vem para participar, tanto para a Instituição que necessita avaliar todas as amostras dos materiais licitados no dia do certame;
- e) Todo este trabalho provoca grande desgaste da equipe e dos fornecedores, pois a avaliação técnica dos itens requer tempo;
- f) Os fornecedores interessados em fornecer os materiais futuramente, poderão antecipar a aprovação de produtos, modelos e marcas, facilitando o registros dos itens em um futuro processo licitatório onde poderão constar os mesmos com suas marcas e modelos pré-aprovados;
- g) Com intuito de dar celeridade aos processos licitatórios, e prezar pelos princípios da eficiência e da economicidade, justificamos a abertura deste Chamamento Público.

4. AQUISIÇÃO E IMPUGNAÇÃO DO EDITAL

4.1. O presente edital e demais informações encontram-se à disposição para verificação por parte dos interessados na Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, na Rua Adoniran Barbosa, 370 – Bairro Jardim Central - CEP 85.864-492 Foz do Iguaçu, Estado do Paraná, de segunda a sexta-feira, das 08:00 às 12:00 e das 13:00 às 17:00 horas, ou pelo Fone: (45) 3521-1786, no email:

enflicitacao.hmpgl@gmail.com, ou ainda no site <https://transparencia.hmpgl.com.br/portal-da-transparencia/licitacoes>.

4.2. Até 05 (cinco) dias úteis antes da data fixada para recebimento das amostras, qualquer interessado poderá solicitar esclarecimentos, providências ou apresentar impugnação a respeito do contido neste Edital, mediante documento escrito e protocolizado no Setor de Licitações da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, para a Comissão Especial de Credenciamento, à na Rua Adoniran Barbosa, 370 – Bairro Jardim Central - CEP 85.864-492 Foz do Iguaçu, Estado do Paraná, no horário das 08:00 às 12:00 e das 13:00 às 17:00 horas, ou via e-mail: enflicitacao.hmpgl@gmail.com, sendo que:

4.3. Todos os pedidos de esclarecimentos, providências ou impugnações serão analisados pela Comissão Especial de Credenciamento designada pela Direção da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI;

4.4. A Comissão Especial de Credenciamento poderá indeferir pedidos de esclarecimentos, providências ou impugnações quando infundados ou meramente protelatórios.

4.5. Caberá à Comissão Especial de Credenciamento decidir sobre eventual impugnação no prazo de 03 (três) dias úteis. Em sendo acolhida a impugnação ao instrumento convocatório, será designada nova data para a sessão pública do credenciamento, após a retificação do Edital.

4.6. A impugnação tempestivamente apresentada não impedirá o interessado de participar do procedimento até o trânsito em julgado da decisão a ela pertinente;

4.7. Não serão conhecidos os pedidos de esclarecimentos ou impugnações, vencidos os respectivos prazos legais.

5. DAS CONDIÇÕES PARA CADASTRAMENTO

5.1. Poderá participar qualquer fabricante, distribuidora ou representante comercial que atenda às condições deste Edital e seus Anexos, apresentando os documentos e amostras nele exigidos.

5.2. As aquisições de itens com produtos pré-qualificados serão realizadas conforme as licitações e necessidades do Hospital Municipal Padre Germano Lauck, mediante licitação.

5.3. Os itens constantes neste Chamamento, que tenha produtos pré-qualificados, poderão ser objeto de análise dentro do respectivo processo licitatório, facultando-se ao interessado a possibilidade de envio para avaliação no âmbito desta chamada pública para as licitações posteriores que porventura forem realizadas.

6. DO PROCEDIMENTO

6.1. Solicitação do Cadastramento

6.1.1 A solicitação de cadastramento consiste na apresentação dos seguintes documentos:

- a. **Pedido de Credenciamento preenchida conforme modelo do [Anexo II](#);**
- b. **Carta de Credenciamento do Representante preenchida conforme modelo do [Anexo III](#);**
- c. **Ficha cadastral preenchida conforme modelo do [Anexo IV](#);**
- d. **Proposta de Cadastramento - [Anexo V](#)**, que deverá ser preenchido eletronicamente e impresso em papel com identificação da empresa proponente, em 01 (uma) via, redigido em português, devendo este conter a razão social, endereço completo, CEP, telefones, fax, e-mail e número do CNPJ, assinatura do responsável legal da proponente; além de, especificações claras e detalhadas dos materiais a serem cadastrados, observando-se rigorosamente a relação de itens disposta no Anexo I;
- e. **Declaração preenchida conforme modelo do [Anexo VI](#);**
- f. **Certificado de Licença Sanitária** emitido pela Vigilância Sanitária da fabricante/ detentora do registro dos produtos, dentro da validade. **(Quando necessário)**.
 - i. Estando o certificado de licença vencido, a licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do certificado vencido. Somente serão aceitos protocolos de revalidação do certificado acompanhados da Legislação Municipal/Estadual que ampare o período de Protocolo.
- g. **Autorização de Funcionamento de Empresa emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) da fabricante/ detentora do registro dos produtos**, perfeitamente legível e destacada. **.(Quando necessário)**.
- h. **Registro do Produto** na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), inclusive para produtos importados:
 - i. Serão aceitos documentos obtidos através do endereço eletrônico http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto_correlato/consulta_correlato.asp ou cópia do Diário Oficial, devidamente destacado o trecho pertinente para comprovação;
 - ii. Estando o registro vencido, a licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de sua revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido. Somente serão aceitos protocolos de revalidação do registro com data mínima de 6 (seis) meses antes do seu vencimento, considerando dia, mês e ano, de acordo com o § 6º do art. 12 da Lei nº 6360/76;

- iii. Os produtos importados devem possuir o registro no Ministério da Saúde (ANVISA);
 - iv. Para os produtos para a saúde dispensados de registro, as empresas deverão apresentar cópia do respectivo ato formal de dispensa de registro (certificado de cadastramento), se for o caso, emitido pela ANVISA, para os itens dispensados de registro, porém não dispensados de cadastro (Resolução RDC n° 185/01 e Resolução RDC n° 260/02).
 - i. **Ficha técnica e/ou instruções de uso do produto** que deverão ser apresentados impressos ou em formato eletrônico, com a indicação do produto em oferta.
- 6.1.2 Os documentos poderão ser apresentados em original, em cópia autenticada, publicação em órgão da imprensa oficial ou ainda por meio de cópia simples acompanhada do respectivo original para autenticação por servidor da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr - FMSFI. As cópias deverão ser apresentadas perfeitamente legíveis.
- i. Serão aceitos documentos autenticados por cartório digital - autoridade certificadora licenciada pelo ICP-Brasil (Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira), nos termos da Medida Provisória N° 2.200-2/01-, desde que contenha o carimbo digital no documento, em conjunto da certidão da certificação digital, onde conste os mesmos dados do carimbo, bem como a data de validade, para que se possa comprovar a legitimidade do mesmo.
 - ii. Os documentos obtidos via internet e apresentados para o credenciamento serão diligenciados pela comissão para fins de conferência e não necessitam de autenticação. Caso estejam com a data de validade expirada, mas que possuam outras emitidas em plena validade, poderá ser realizada esta conferência pela Comissão e o documento vigente será anexado a documentação do credenciamento.
- 6.2. **Da entrega da Solicitação de Cadastramento e Amostras**
- 6.2.1. A entrega dos documentos e amostras de produtos a serem submetidos à análise técnica deverá ser feita mediante protocolo, a partir do dia 27/06/2019 no setor de Licitações da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr - FMSFI, localizado na Rua Adoniran Barbosa, 370 – Bairro Jardim Central - CEP 85.864-492 Foz do Iguaçu, Estado do Paraná, de segunda a sexta-feira, das 08:00 às 12:00 e das 13:00 às 17:00 horas.

Edital do Chamamento Público nº 013/2020 – FMSFI

Pré-qualificação de Produtos

Proponente:

Endereço:.....

Fone/Fax:.....

CNPJ:.....

E-Mail:.....

6.2.2. As amostras deverão ser apresentadas sem ônus para a Administração, conforme o estabelecido no Anexo I;

6.2.3. Os produtos, objetos deste chamamento público, necessitarão ser analisados devendo, para tanto, serem entregues amostras conforme quantitativo estabelecido no Anexo I, sob pena de desclassificação da proposta para o referido item;

6.2.4. Todas as amostras encaminhadas deverão estar acondicionadas em embalagem original e resguardada a devida integridade do produto. Deverão ainda estar identificadas com: nº do Chamamento Público, Empresa solicitante e nº do item correspondente ao anexo I deste edital.

6.2.5. Qualquer esclarecimento e informações sobre amostras ou catálogos, contatar a Comissão Especial de Credenciamento da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, através do e-mail: padronizacaoofmsfi@hotmail.com .

6.3. Da Análise Técnica dos Produtos

6.3.1. A análise técnica dos produtos será feita por uma comissão especial e/ou por profissionais técnicos da área designados para este fim, no prazo de até 30 (trinta) dias da entrega das propostas e das amostras, podendo ser suspenso ou prorrogado, se necessário, a critério da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI.

- i. Caso sejam solicitados esclarecimentos, retificações, complementação da documentação, será acrescido ao prazo de análise o número de dias úteis oferecido ao interessado para cumprimento das exigências;
- ii. Caso o prazo para análise não seja suficiente, será solicitado à autoridade máxima da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, com a devida justificativa, um prazo extra de até 45 (quarenta e cinco) dias corridos para a análise.

6.3.2. A comissão poderá solicitar, sempre que julgar necessário, outros documentos, incluindo laudo externo de controle de qualidade do material, a ser

expedido por laboratórios - certificadores referendados pelo INMETRO. Nestes casos será formalizada a solicitação através de correio eletrônico ou fax símile e a efetivação do cadastro ficará condicionada ao cumprimento da referida solicitação.

6.3.3. A avaliação dos produtos será orientada pelo instrumento de avaliação estabelecido no ANEXO XIII;

6.3.4. A apresentação da amostra com especificação em desacordo com o bem solicitado no anexo I do presente edital será considerada “não conforme”.

6.3.5. Os produtos considerados nas avaliações da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI como “não conforme” poderão ser submetidos à nova análise, desde que o interessado comprove tecnicamente haver inconsistência técnica nos laudos em relação à utilização desejada ou comprove alteração em sua formulação compatível com as causas que ensejaram sua reprovação.

6.3.6. Nos casos de produtos avaliados pela Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI como “não conforme”, será oficializado o proponente através de correio eletrônico cadastrado, garantido o direito de defesa da empresa.

6.3.7. As amostras apresentadas não serão devolvidas, ficando retidas para futuras comparações com os produtos a serem entregues.

6.3.8. Quaisquer situações não previstas neste edital serão analisadas e decididas pela Comissão Especial de Credenciamento.

6.4. **Dos Produtos, Marcas e Modelos Pré-Qualificados**

6.4.1. Os produtos, marcas e modelos aprovados serão pré-qualificados por prazo indeterminado e divulgadas na página eletrônica da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI e em Diário Oficial do Município, não se excluindo a possibilidade de serem denominados “não conforme” futuramente em virtude da entrega de produtos incompatíveis com as amostras apresentadas, registro de queixas técnicas e eventos adversos na FMSFI e ANVISA, sendo assegurado o direito ao contraditório e ampla defesa.

6.4.2. A qualquer tempo, a Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, a seu critério, poderá convocar por ofício o proponente/detentor do registro para nova análise de documentação e/ou amostras. Nessa ocasião serão exigidos os documentos que comprovem a manutenção das condições apresentadas quando da pré-qualificação do produto.

6.4.3. Será cancelada a pré-qualificação do produto em que o proponente ou fabricante/detentor do registro atestar a descontinuidade de produção por prazo indeterminado, ou, quando a Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, tomar conhecimento dessa descontinuidade. Nesses casos, para nova pré-qualificação, se futuramente solicitada, deverá atender novamente a todas as exigências editalícias.

6.5. **Dos Recursos**

- 6.5.1. Nos casos de produtos avaliados pela Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI como “Não conforme”, será oficializado o proponente com a justificativa através de correspondência eletrônica e publicação no diário oficial do Estado do Paraná.
- 6.5.2. Das decisões da comissão de avaliação caberá interposição de recurso dentro do prazo de 5 (cinco) dias úteis, contados da data da publicação do resultado no Diário Oficial do Estado.
- 6.5.3. Os recursos deverão ser encaminhados, mediante documento escrito e protocolizado no setor de Licitações da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, para a Comissão Especial de Credenciamento, a qual poderá reconsiderar sua decisão, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, ou, nesse mesmo prazo, remeter os autos à autoridade superior, motivando a manutenção da decisão.
- 6.5.4. A autoridade superior, após receber o recurso e a informação da Comissão, proferirá, também no prazo de 5 (cinco) dias úteis, a sua decisão, devendo promover a sua respectiva publicação no Diário Oficial do Estado em até 2 (dois) dias úteis.
- 6.5.5. O acolhimento do recurso invalidará apenas os atos insuscetíveis de aproveitamento.

7. DA VIGÊNCIA DO EDITAL E PRAZO DAS APROVAÇÕES

- 7.1. O presente edital de **CHAMAMENTO PÚBLICO** terá validade de 12 (doze) meses, á partir da data da sua publicação.
- 7.2. **O prazo de validade das aprovações dos produtos, marcas e modelos será por tempo indeterminado não se excluindo a possibilidade de serem denominados “não conforme” futuramente em virtude da entrega de produtos incompatíveis com as amostras apresentadas, registro de queixas técnicas e eventos adversos na FMSFI e ANVISA, sendo assegurado o direito ao contraditório e ampla defesa**

8. DAS OBRIGAÇÕES DO CADASTRADO

- 8.1. Submeter-se ao permanente controle, avaliação e fiscalização da Licitação da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI;
- 8.2. Manter, durante toda a vigência do cadastro, em compatibilidade com as obrigações por ele assumidas, todas as condições de qualificação exigidas neste instrumento;

8.3. Informar quaisquer alterações que ocorram com o produto cadastrado, tais como mudança de marca, de formulação, mudança no registro, descontinuidade de produção, etc.

8.4. Caberá às empresas participantes do item 01, fornecer em forma de comodato, sem quaisquer ônus à Licitação de Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu – PR, FMSFI, 01 equipamento adequado para o teste das amostras, em ótimo estado de conservação, calibrado e em perfeito funcionamento, compatível com os itens apresentados para análise. O referido equipamento deverá ficar disponibilizado no hospital até a conclusão das análises de amostras, quando então será devolvido à empresa.

8.5. Após a entrega do produto e equipamento, a empresa deverá agendar uma demonstração de uso para a Comissão de Avaliação de Amostras de Licitação da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu – PR, FMSFI, que garanta seu adequado uso e avaliação.

8.6. Todos os custos de deslocamento e hospedagem dos profissionais que farão a demonstração do uso são de responsabilidade da empresa proponente.

8.7. Todos os equipamentos fornecidos deverão estar em ótimo estado de conservação, calibrados e em perfeito funcionamento, acompanhados de todos os acessórios necessários para sua utilização (cabos de energia, suportes, reservatórios, caso houver, suporte para fixação, entre outros), bem como do manual de instruções em português.

8.8. Para qualificação dos equipamentos ofertados deverão ser apresentados os seguintes documentos (quando necessário):

- i. Registro do produto no Ministério da Saúde (ANVISA).
- ii. Certificado de Licença Sanitária, do detentor do registro dentro da validade.
- iii. Autorização de Funcionamento do detentor do registro, perfeitamente legível e destacada.
- iv. Manual dos equipamentos propostos, em português, registrado na ANVISA.

9. DAS OBRIGAÇÕES DA FUNDAÇÃO MUNICIPAL DE SAÚDE DE FOZ DO IGUAÇU-PR.

9.1. Divulgar a relação dos produtos, marcas e modelos pré-qualificados, objeto deste Chamamento Público;

9.2. Fiscalizar os produtos pré-qualificados por meio de registro de queixas técnicas e/ou eventos adversos na Licitação da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI e ANVISA e entrega de produtos incompatíveis com as amostras apresentadas.

10. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

10.1. A critério da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI o presente Chamamento Público poderá ser:

10.2. Adiado, por conveniência exclusiva da Administração;

10.3. Revogado, a juízo da Administração, se for considerada inoportuna ou inconveniente ao interesse público, decorrente de fato superveniente devidamente comprovado, pertinente e suficiente para justificar tal conduta;

10.4. Anulado, se houver ilegalidade, de ofício ou por provocação de terceiros, mediante parecer escrito e devidamente fundamentado;

10.5. A Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI poderá, em qualquer fase, promover diligências destinadas a esclarecer ou complementar a instrução de assunto relacionado ao presente procedimento.

10.6. O cadastrado é responsável pela fidedignidade e legitimidade das informações e dos documentos apresentados.

10.7. Os casos omissos serão resolvidos pela Direção Geral da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, que decidirá com base na legislação em vigor.

Outras informações sobre o presente procedimento e quaisquer dados necessários à complementação das especificações poderão ser obtidas junto ao Setor de Licitações da Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr, FMSFI, sito a Rua Adoniran Barbosa, 370 – Bairro Jd Central, CEP 85.864-492, Foz do Iguaçu-PR, Fone/fax: (45) 3521-1786, e-mail padronizacaoofmsfi@hotmail.com.

10.8. Os anexos fazem parte do edital independentemente de transcrição.

Foz do Iguaçu-Pr, 23 de Junho de 2020.

Viviane Orso Vieira

Presidente Comissão de Materiais Hospitalares
Portaria 138/2020

ANEXO I

Lista de Materiais Hospitalares a serem Pré-Qualificados

ITEM	DESCRIÇÃO DO MATERIAL	APRESENTAÇÃO	PRÉ APROVAÇÃO
1	ANUSCÓPIO DESCARTÁVEL composto de corpo em poliestireno cristal, embolo e ponteira em poliestireno de alto impacto com abertura proximal de aproximadamente 3,5cm de diâmetro, abertura distal de aproximadamente 2,0cm de diâmetro, extensão do segmento cilíndrico de aproximadamente 9,0cm, embolo de comprimento total de aproximadamente 13cm e largura da fenestra de aproximadamente 14mm. Embalagem individual contendo externamente dados de rotulagem conforme RDC 185 de 22/10/2001. Registro no MS/Anvisa	UNI	CP 02/2020
136	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 4,0. Descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, balão com capacidade para até 12 ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter: a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001	UNI	CP 02/2020
2	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 7,0 - Descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, linha radiopaca, balão com capacidade para até 12 ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter: a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
69	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 7,5 - descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, balão com capacidade para até 12ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
3	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 8,0 - Descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, balão com capacidade para até 12 ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter: a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
68	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 8,5 - descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, balão com capacidade para até 12ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
4	CONJUNTO DE DILATADORES RENAIIS - em poliuretano, para cirurgia renal percutânea, tipo amplatz, radiopaco, composto por: cateter de 8 fr e aproximadamente 85cm de comprimento, bainha, com calibre: 8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,28,30 fr, em: teflon (bainha), sendo os dilatadores graduados, ponta atráutica tipo cônica com orifício central, estéril, embalado em material com barreira microbiana que permita transferência asséptica, rotulagem respeitando decreto lei 79094/77 de acordo com a legislação atual vigente. Registro Anvisa.	CJ	CP 02/2020
1	ELETRODO ELETROCIRURGICO UNIPOLAR , TIPO BOLA, ANGULADO, D=03mm. Para uso em camisas de 24/26fr, composição em aço inox, revestido de material termoretratil, autoclavável, devendo apresentar registro na ANVISA.	UNI	
2	ELETRODO ELETROCIRURGICO UNIPOLAR , TIPO BOLA, ANGULADO, D=05mm. Para uso em camisas de 24/26fr, composição em aço inox, revestido de material termoretratil, autoclavável, devendo apresentar registro na ANVISA.	UNI	
3	ELETRODO ELETROCIRURGICO UNIPOLAR , TIPO FACIA, ANGULADO, D=24 fr. Composição em aço inox, revestido de material termoretratil, autoclavável, devendo apresentar registro na ANVISA.	UNI	
4	ELETRODO ELETROCIRURGICO UNIPOLAR , TIPO ALÇA, RETO. Para uso em camisas de 24/26fr, composição em aço inox, revestido de material termoretratil, autoclavável, devendo apresentar registro na ANVISA.	UNI	
5	ELETRODO ELETROCIRURGICO UNIPOLAR , TIPO ALÇA, ANGULADO. Para uso em camisas de 24/26fr, composição em aço inox, revestido de material termoretratil, autoclavável, devendo apresentar registro na ANVISA.	UNI	
7	FIO GUIA, TIPO HIDROFÍLICO, diâmetro 0,035, material aço inoxidável teflonado. aplicação suporte de aço, comprimento 150 a 180, estéril, tipo uso descartável, características adicionais super stiff, fio guia, tipo hidrofílico. Registro Anvisa	UNI	CP 02/2020

8	PIO GUIA, TIPO HIDROFÍLICO , diâmetro 0,035, material aço inoxidável teflonado. aplicação suporte de aço, comprimento 180 a 210, estéril, tipo uso descartável, características adicionais super stiff, fio guia, tipo hidrofílico. Registro Anvisa	UNI	CP 02/2020
9	PIO GUIA, TIPO HIDROFÍLICO , diâmetro 0,035, material aço inoxidável teflonado. aplicação suporte de aço, comprimento 260 a 300, estéril, tipo uso descartável, características adicionais super stiff, fio guia, tipo hidrofílico. Registro Anvisa	UNI	CP 02/2020
10	FITA TESTE PARA SOLUÇÃO DE DESINFECÇÃO DE ALTO NÍVEL Fita teste para solução de desinfecção de alto nível com princípio ativo de ORTOFTALADEIDO a 0,55%, produto compatível com o CIDEX OPA. Frasco de 15 ou 60 fitas.	FR	CP 02/2020
11	HEMOSTÁTICO DE GELATINA ABSORVÍVEL (esponja) , Medindo Aproximadamente: 8 cm x 5 cm, com 1 cm de espessura. Atóxica, apirogênica, ph neutro, estéril, uso único, em embalagem individual. Na embalagem deve conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e numero do lote, registro no Ministerio da Saude e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	CX	CP 02/2020
83	HEMOSTÁTICO DE GELATINA ABSORVÍVEL (esponja) , Medindo Aproximadamente: 8 cm x 5 cm, com 1 cm de espessura. Atóxica, apirogênica, estéril, uso único, em embalagem individual. Na embalagem deve conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e numero do lote, registro no Ministerio da Saude e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	CX	CP 02/2020
12	KIT DE PUNÇÃO ARTERIAL (PAM) G20 X 80mm Kit para punção arterial pela técnica de Seldinger composto por: cateter em PVC radiopaco, agulha de punção em aço inoxidável com ponta flexível em "J", extensão com clamp, aba de fixação em silicone e fio guia metálico. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e esterilizado em óxido de etileno e com Registro na Anvisa e MS.	UNI	
13	PÁ ADESIVA DESFIBRILADORA ADULTO PARA MARCA PASSO COMPATIVEL COM MARCA INSTRAMED. Conjunto de duas pás adesivas, descartáveis, multifunções pré-conectadas compatíveis com a marca INSTRAMED. Embalagem individual, constando dados de identificação, procedência, validade e registro no MS/Anvisa	PAR	
14	SOLUÇÃO QUÍMICA DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL HOSPITALAR solução química desinfetante de alto nível hospitalar a base de ORTOFTALADEIDO a 0,55%. galão com 3500ml até 4.000ml, acompanhado de pó inativador - produto compatível com o CIDEX OPA. Registro MS	GL	
16	ESCOVA DENTAL MÉDIA , com cerdas macias, limpador de língua e protetor individual. Comprimento mínimo de 150MM, largura maxima da cabeça de 16MM. Deverá ser embalada de modo a garantir a integridade do produto. Isenta de Registro na Anvisa.	UNI	CP 02/2020
17	SONDA GASTROSTOMIA N° 08 , material silicone, tipo percutânea, com balão 15 a 20ml, quantidade 2 vias, conector em 'y', características adicionais lubrificada, p/ troca, aplicação gastrostomia, tipo embalagem estéril, descartável, com data de validade, dados de identificação, procedência, certificados de boas práticas de fabricação, tipo de esterilização e registro no Ministério da Saúde e ANVISA. PRAZO DE VALIDADE EM USO ACIMA DE 30 DIAS.	UNI	CP 02/2020
18	Faixa de Contenção 1,20m - Confeccionada em tecido com costuras reforçadas para uso no setor de psiquiatria.	UNI	
19	Faixa de Contenção 0,60m - Confeccionada em tecido com costuras reforçadas para uso no setor de psiquiatria.	UNI	
20	FIXADOR P/ CANULA DE TRAQUEOSTOMIA INFANTIL - fixador para cânula de traqueostomia infantil em tecido de algodão atóxico hipoalergênico, com duas bandas e velcro nas extremidades, ajustável, anatômico através do velcro tamanho infantil, livre de látex embalagem com dados de identificação e procedência, data de fabricação, número do lote e registro no MS.	UNI	
21	CAIXA PLÁSTICA COM TAMPA tipo container de 30 litros em polietileno com reforços tipo camara fria.	UNI	
25	CAIXA PLÁSTICA COM TAMPA, 35 LITROS, COR BRANCA , em polietileno, alta resistência, nas dimensões, Caixa: 65,5x43x17cm e Tampa: 65,5x43,5cm.	UNI	
22	CAIXA TÉRMICA COM ALÇA 9,5 LITROS COR AZUL. Material: Polietileno na camada externa, polipropileno na camada interna e poliuretano no enchimento. Todos os materiais são atóxicos e inodoros. Medidas: 34,5 cm (Altura) x 23 cm (Largura) x 27 cm (Comprimento)	UNI	
23	AGULHA PARA INFUSÃO INTRAÓSSEA PEDIATRICA , para administração de medicamentos e fluidos, calibre 18G, agulha em aço inoxidável, corpo plástico (policarbonato) descartável, com indicação na embalagem qual o local recomendado para a aplicação. Embalagem unitária, constando dados de identificação, procedência, tipo de esterilização, data de validade, lote, e registro no MS	UNI	
24	BICO DE SILICONE , antialérgico, atóxico e ortodôntico para mamadeira, de fácil higienização, inodoro e livre de bisfenol-A. Bico para líquidos ralos. Deve apresentar registro no INMETRO.	UNI	
26	CATETER CENTRAL DE INSERÇÃO PERIFERICA (PICC) 22G – 2,8FR (MÍNIMO) , mono lumem, comprimento mínimo de 30cm, confeccionado em silicone ou poliuretano, radiopaco, graduado de 01 a 01cm, com introdutor constituído em polietileno, contendo 01 Fita métrica 01 Cortador de cateter, 01 Garrote, 01 pinça, 01 Extensor lateral, 01 Agulha quebrável. Embalagem individual, estéril, com registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020

73	CATETER CENTRAL DE INSERÇÃO PERIFÉRICA (PICC) 26G - 1,9FR x 50cm , monolumem, confeccionado em silicone ou poliuretano, radiopaco, graduado de 01 a 01cm, com introdutor constituído em polietileno, contendo 01 Fita Métrica, 01 cortador de cateter, 01 garrote, 01 pinça, 01 extensor lateral, 01 agulha quebrável. Embalagem individual, estéril, com registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
32	EQUIPO SEM FILTRO DE 150ML - Equipo com câmara graduada para administração de soluções parenterais diluídas. Ponta perfurante padrão ISO com tampa protetora, câmara graduada (bureta), com capacidade de 150ml, sem filtro de partículas. Tubo em PVC transparente, tubo exterior de PVC com pinça corta-fluxo tipo "clamp", estéril, apirogênico, atóxico, conector LUER SLIP com o paciente. Ponto de injeção para medicamentos (superior) livre de látex, entrada de ar superior com filtro com 0,22um com tampa reversível, injetor lateral em Y livre de látex. Câmara de gotejamento flexível com micro gotejador, tubo em PVC. Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
27	EQUIPO BURETA SEM FILTRO 150ML . Equipo com câmara graduada para administração de soluções parenterais diluídas. Ponta perfurante padrão ISO com tampa protetora; Câmara graduada (bureta), com capacidade de 150 ml, escala de 10 ml em 10 ml ou de 5 em 5 ml; Filtro de partículas de 15 µm. Gotejador em microgotas. Tubo em PVC transparente; Tubo extensor de PVC com pinça corta-fluxo tipo "clamp". Estéril, apirogênico, atóxico. Conector LUER SLIP com o paciente (exceto: código: 410526S: Microfix 100Vf Safeflow, com conector Spin Lock com o paciente) Ponto de injeção para medicamentos (superior) livre de látex. Entrada de ar superior com filtro com 0,22 µm com tampa reversível. Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
28	EQUIPO BURETA SEM FILTRO 200ML . Equipo com câmara graduada para administração de soluções parenterais diluídas. Ponta perfurante padrão ISO com tampa protetora; Câmara graduada (bureta), com capacidade de 200 ml, escala de 10 ml em 10 ml ou de 5 em 5 ml; Filtro de partículas de 15 µm. Gotejador em microgotas. Tubo em PVC transparente; Tubo extensor de PVC com pinça corta-fluxo tipo "clamp". Estéril, apirogênico, atóxico. Conector Luer Slip com o paciente (exceto: código: 410526S: Microfix 100Vf Safeflow, com conector Spin Lock com o paciente) Ponto de injeção para medicamentos (superior) livre de látex. Entrada de ar superior com filtro com 0,22 µm com tampa reversível. Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
29	EQUIPO COM FILTRO DE 100ml . Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
30	EQUIPO COM FILTRO DE 150ml . Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
31	EQUIPO COM FILTRO DE 200ml Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
33	EQUIPO MACROGOTAS SIMPLES . Equipo com câmara gotejadora macrogotas para administração de soluções parenterais diluídas. Ponta perfurante padrão ISO com tampa protetora; Filtro de partículas de 15 µm. Tubo em PVC transparente; Tubo extensor de PVC com pinça corta-fluxo tipo "clamp", com aproximadamente 150cm. Estéril, apirogênico, atóxico. Conector Luer slip, livre de látex. Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
34	ESCOVA AUTOCLAVÁVEL - TAMANHO 78mm X 17mm X 10mm Escova autoclavável com cerdas extra rígida com aço, fabricadas em poliamida, permitem uma limpeza profunda sem agredir o instrumental, especialmente em ranhuras e superfícies irregulares. Medindo 22cm, cerdas extra rígidas em nylon de 78mm X 17mm X 10mm. Embalagem conter descrição do tamanho, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
35	ESCOVA AUTOCLAVÁVEL - TAMANHO 78mm X 17mm X 15mm Escova autoclavável com cerdas rígidas, o comprimento das cerdas e cabo deve simplificar a limpeza dos instrumentais. Medindo 22cm, cerdas rígidas em nylon de 78mm X 17mm X 15mm. Embalagem conter descrição do tamanho, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020

36	ESCOVA PARA LIMPEZA DE CANULADOS - TAMANHO - 60mm X 6mm X 40,6cm Escova para limpeza de canulados, escova medindo 60mm de comprimento por 6mm de diâmetro, fabricada em arame torcido com comprimento total de 40,6cm. - Pacote com 03 unidades. Embalagem conter descrição do tamanho, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
37	ESCOVA PARA LIMPEZA DE CANULADOS - TAMANHO 76mm X 10mm X 40,6cm Escova para limpeza de canulados, escova medindo 76mm de comprimento por 10mm de diâmetro, fabricada em arame torcido com comprimento total de 40,6cm. Embalagem conter descrição do tamanho, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
38	EXTENSOR FOTOPROTETOR 150CM. preenchimento interno 1.8 ml e Luer Lock. Embalagem deve conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e número do lote. Registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
39	INATIVADOR PARA ORTOFTALDEÍDO GLICINA 33g COMPOSIÇÃO 98% GLICINA. Apresentação: frasco de 30g à 40g de glicina usado para tornar a solução desinfetante 100% biodegradável. Produto isento de registro na Anvisa/MS	FR	CP 02/2020
40	LÂMINA PARA FACA DE BLAIR 6 POLEGADAS - em aço carbono, adequada para enxerto de pele, com corte de um dos lados e dentes nas laterais para o perfeito encaixe do cabo/faca, medida aproximada: 0,7 mm de espessura e 20 mm de largura, descartável, calibração em mm, isenta de rebarbas e sinais de oxidação, em embalagem que mantenha as características originais do produto. Estéril, data e tipo de esterilização, embalagem individual adequada e segura que permita abertura e transferência asséptica com rótulo que atenda a rdc 185 de 22 de outubro de 2001/anvisa, possuir registro na anvisa	UNI	CP 02/2020
41	LUVA TIPO ESCUDO, EM BORRACHA PLUMBÍFERA FLEXÍVEL com equivalência em chumbo de 0,50mm PB e acabamento em nylon lavável, tamanho padrão (par). Com C.A. do Ministério do Trabalho.	PAR	CP 02/2020
42	MAMADEIRA HOSPITALAR de material atóxico ortodôntico (propileno ou trian) isento de bpa (bisfenol-A), capacidade entre 200-260 ml, resistente à esterilização em autoclave, bordas arredondadas sem reentrâncias internas, bico de silicone antialérgico e atóxico. componentes inodoros e insípidos.	UNI	CP 02/2020
43	MÁSCARA; TIPO: LARÍNGEA; tamanho: nº 3; material: 100% silicone; características adicionais: reutilizável, ausente de látex; engate rápido para seringa; devem estar impressas na máscara as seguintes informações: reutilizável, tamanho, peso do paciente e volume do manguito claramente identificados; autoclavável. Registro Anvisa	UNI	CP 02/2020
44	MÁSCARA; TIPO: LARÍNGEA; tamanho: nº 4; material: 100% silicone; características adicionais: reutilizável, ausente de látex; engate rápido para seringa; devem estar impressas na máscara as seguintes informações: reutilizável, tamanho, peso do paciente e volume do manguito claramente identificados; autoclavável. Registro Anvisa	UNI	CP 02/2020
45	MÁSCARA; TIPO: LARÍNGEA; tamanho: nº 5; material: 100% silicone; características adicionais: reutilizável, ausente de látex; engate rápido para seringa; devem estar impressas na máscara as seguintes informações: reutilizável, tamanho, peso do paciente e volume do manguito claramente identificados; autoclavável. Registro Anvisa	UNI	CP 02/2020
46	MÁSCARA; TIPO: LARÍNGEA; tamanho: nº 6; material: 100% silicone; características adicionais: reutilizável, ausente de látex; engate rápido para seringa; devem estar impressas na máscara as seguintes informações: reutilizável, tamanho, peso do paciente e volume do manguito claramente identificados; autoclavável. Registro Anvisa	UNI	CP 02/2020
47	PINÇA FAURE 1 x 2 DENTES PARA ARTÉRIA UTERINA, confeccionada em aço inoxidável, autoclavável, tamanho: 22cm. Embalagem: Plástica individual, constando os dados de identificação, procedência e rastreabilidade. Fabricado de acordo com Padrões Internacionais de Qualidade, Normas da ABNT, CE. Com registro no MS	UNI	
48	PINÇA MAGIL COM SERRILHA - confeccionada em aço inoxidável, autoclavável, tamanho: 20cm. Utilizada nos casos de intubação nasotraqueal, sob laringoscopia. Embalagem: Plástica individual, constando os dados de identificação, procedência e rastreabilidade. Fabricado de acordo com Padrões Internacionais de Qualidade, Normas da ABNT, CE. Com registro no MS	UNI	
49	CAIXA personalizada para KIT DE MATERIAIS E MEDICAMENTOS, Interna: com layout organizado e colorido e individualização das ampolas em cada furo. Externa: com espaços para o acondicionamento de etiquetas e lacre, dentro das normas NBR 14.990 (Maleta Psicobox).	UNI	

50	FIO PARA SUTURA NÃO ABSORVÍVEL DE ALGODÃO/POLIÉSTER Nº 3-0 (aproximadamente 30% algodão e 70% poliéster), cor azul ou preto envelope com 1 fio de 40 a 45cm de comprimento, com agulha triangular (traumática), 1/2 de círculo de 2,0 cm de comprimento, confeccionada em aço inoxidável de primeira qualidade, ser de fácil penetração reduzindo traumas nos tecidos. Especialidade: cuticular. Acondicionamento: os fios deverão ser condicionados em embalagem individual adequada a fim de assegurar a integridade e esterilidade do produto durante o armazenamento e até o momento do uso. Tanto a embalagem individual quanto a caixa deve constar em língua portuguesa as seguintes informações: identificação, procedência, data de fabricação, validade da esterilização, lote, registro na ANVISA e apresentar código de barras, conforme ABNT NBR 13904, especialidade ou código da especialidade conforme fabricante. EMBALAGEM: Envelope contendo uma unidade individual (caixas com 12 a 120 unidades). UNID. DE MEDIDA: Unitário.	UNI	
51	FIO DE SUTURA ABSORVÍVEL , multifilamentar, sintético a base de poliglactina ou 910/ácido poliglicólico, com absorção previsível, Nº 3-0, envelope contendo 1 fio de 70 a 75 cm de comprimento, incolor, com agulha triangular (traumática), 1/2 de círculo de 1,9 a 2,0cm de comprimento, confeccionada em aço inoxidável de primeira qualidade, ser de fácil penetração reduzindo traumas nos tecidos. Especialidade: cuticular/plástica. Os fios deverão ser acondicionados em embalagem individual e aluminizada a fim de assegurar a esterilidade do produto durante o armazenamento e até o momento do uso. Tanto a embalagem individual quanto a caixa deve constar em língua portuguesa as seguintes informações: identificação, procedência, data de fabricação, validade da esterilização, lote, registro na ANVISA e apresentar código de barras, conforme ABNT NBR 13904, especialidade ou código da especialidade conforme fabricante. EMBALAGEM: Envelope contendo uma unidade individual (caixas com 12 a 120 unidades). UNID. DE MEDIDA: Unitário.	UNI	
52	AGULHA ASPIRATIVA - TIPO CHIBA 20g X 15cm, ponta ecogênica tipo chiba, marcação centimetrada para controle de punção e mandril. Embalagem estéril individual, contendo a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
53	CÂNULA DE GUEDEL Nº 00 . Tamanho: aproximadamente 4,5mm; Cânula em PVC, siliconizada, transparente, com orifício de calibre adequado para introdução de sonda de aspiração, resistente aos meios de esterilização, atóxica. Embalada individualmente e que contenha dados externamente dados de rotulagem conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
54	CÂNULA DE GUEDEL Nº 02 . Tamanho: aproximadamente 5,5mm; Cânula em PVC, siliconizada, transparente, com orifício de calibre adequado para introdução de sonda de aspiração, resistente aos meios de esterilização, atóxica. Embalada individualmente e que contenha dados externamente dados de rotulagem conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
55	CÂNULA DE GUEDEL Nº 05 . Tamanho: aproximadamente 11mm; Cânula em PVC, siliconizada, transparente, com orifício de calibre adequado para introdução de sonda de aspiração, resistente aos meios de esterilização, atóxica. Embalada individualmente e que contenha dados externamente dados de rotulagem conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
56	PULSEIRA DE IDENTIFICAÇÃO COR VERDE LIMÃO – ADULTO . Pulseira em vinil com lacre plástico indicada para usos de longa duração, na cor verde limão, macia e anti-alérgica, utilizadas para identificação de pacientes	UNI	
57	PULSEIRA DE IDENTIFICAÇÃO COR VERMELHA – ADULTO . Pulseira em vinil com lacre plástico indicada para usos de longa duração, na cor vermelha, macia e anti-alérgica, utilizadas para identificação de pacientes	UNI	
58	PULSEIRA DE IDENTIFICAÇÃO COR LARANJA – ADULTO . Pulseira em vinil com lacre plástico indicada para usos de longa duração, na cor laranja, macia e anti-alérgica, utilizadas para identificação de pacientes	UNI	
59	PULSEIRA DE IDENTIFICAÇÃO COR AMARELA – ADULTO . Pulseira em vinil com lacre plástico indicada para usos de longa duração, na cor amarela, macia e anti-alérgica, utilizadas para identificação de pacientes	UNI	
60	PULSEIRA DE IDENTIFICAÇÃO COR VERDE – ADULTO . Pulseira em vinil com lacre plástico indicada para usos de longa duração, na cor verde, macia e anti-alérgica, utilizadas para identificação de pacientes	UNI	
61	PULSEIRA DE IDENTIFICAÇÃO COR PRETO – ADULTO . Pulseira em vinil com lacre plástico indicada para usos de longa duração, na cor branca, macia e anti-alérgica, utilizadas para identificação de pacientes	UNI	CP 02/2020
62	PULSEIRA DE IDENTIFICAÇÃO COR ROXO – ADULTO . Pulseira em vinil com lacre plástico indicada para usos de longa duração, na cor branca, macia e anti-alérgica, utilizadas para identificação de pacientes	UNI	CP 02/2020
63	PULSEIRA DE IDENTIFICAÇÃO COR AZUL CLARO – ADULTO . Pulseira em vinil com lacre plástico indicada para usos de longa duração, na cor branca, macia e anti-alérgica, utilizadas para identificação de pacientes	UNI	CP 02/2020

64	TUBO DE EPPENDORF 1,5 ml. Tubo para centrífuga de fundo redondo, fabricado em polipropileno, com tampa de pressão acoplada de superfície plana, não-estéril, autoclavável. Suporta temperaturas de -80°C a 120°C.	UNI	CP 02/2020
65	BRAÇADEIRA SEM CONECTOR 2 VIAS - ADULTA GRANDE, TAMANHO 32 - 43CM. Em nylon de fácil assepsia e velcro de alta aderência, costura dupla, marcação para o posicionamento, com manguito em látex de alta qualidade (não derrete e não endurece), indicação clara do tamanho e marca para controle para circunferência do braço, tubo altamente flexível e resistente. Registro MS	UNI	CP 02/2020
66	BRAÇADEIRA SEM CONECTOR 2 VIAS - INFANTIL, TAMANHO 15 - 21CM. Em nylon de fácil assepsia e velcro de alta aderência, costura dupla, marcação para o posicionamento, com manguito em látex de alta qualidade (não derrete e não endurece), indicação clara do tamanho e marca para controle para circunferência do braço, tubo altamente flexível e resistente. Registro MS	UNI	CP 02/2020
67	CANETA CAUTÉRIO COM COMANDO MANUAL DUPLO. Controles através do acionamento de teclas manuais que acionam as funções de corte e coagulação, peso máximo de 0,3 kg, embalada e esterilizada em óxido de etileno descrito na embalagem, descartável, cabo fixo de silicone, conector isolado com pino Ø 3,97 mm para conexão com o bisturi. Registrado no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001	UNI	CP 02/2020
70	FIO DE CERCLAGEM Nº 1.0 X 1000mm, em aço inoxidável maleável, com 1 metro de comprimento, p/ fixação, uso único; embalagem individual. Embalagem conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e número do lote. Registro na Anvisa	UNI	CP 02/2020
71	FIO DE CERCLAGEM Nº 1.2 X 1000mm, em aço inoxidável maleável, com 1 metro de comprimento, p/ fixação, uso único; embalagem individual. Embalagem conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e número do lote. Registro na Anvisa	UNI	CP 02/2020
72	FIO DE CERCLAGEM Nº 1.5 X 1000mm, em aço inoxidável maleável, com 1 metro de comprimento, p/ fixação, uso único; embalagem individual. Embalagem conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e número do lote. Registro na Anvisa	UNI	CP 02/2020
74	LUVA CIRURGICA ESTÉRIL N º8.0. Confeccionada em borracha sintética, isenta de látex, isenta de talco (pó), estéril, hipoalérgica em alta sensibilidade e formato anatômico. Embalada em formato envelope contendo um par de luvas e deverá contar no lado de fora do envelope Direito e Esquerdo. Embalagem individual, contendo nº lote, data de fabricação e validade, responsável técnico e registro na ANVISA.	PAR	CP 02/2020
75	DIGLICONATO DE CLOREXIDINA 2% com tensoativos, degermante, indicada como antisséptico tópico, antisepsia da pele no pré-operatório. Efeito residual cumulativo, hipoalergênico. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. Odor suave ou ausente. Almotolia descartável (bico reto com tampa acoplada) com volume de 100mL. Uso hospitalar. Deve apresentar a FISPQ (Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos). Registro na ANVISA. Na data da entrega tempo de validade mínimo de 24 meses.	UNI	CP 02/2020
76	CURATIVO CIRÚRGICO, TIPO CHUMAÇO - TAMANHO 15x30 cm, esteril, algodoado com chumaço de algodão hidrófilo, cor branca, 100% algodão, 13 fios, 08 dobras, possuindo algodão internamente, boa capacidade de absorção, macia, isenta de resíduos, impurezas, amido, alvejantes ópticos, ou substâncias alergênicas, pacote com 01 unidade, esterilizado à óxido de etileno. com selagem eficiente que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica. Na embalagem deve conter a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
77	CURATIVO CIRÚRGICO, TIPO CHUMAÇO - TAMANHO 15X60 cm, esteril, algodoado com chumaço de algodão hidrófilo, cor branca, 100% algodão, 13 fios, 08 dobras, possuindo algodão internamente, boa capacidade de absorção, macia, isenta de resíduos, impurezas, amido, alvejantes ópticos, ou substâncias alergênicas, pacote com 01 unidade, esterilizado à óxido de etileno. com selagem eficiente que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica. Na embalagem deve conter a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CP 02/2020
78	LÂMINA DE BISTURI Nº 11, confeccionadas em aço carbono, esterilizadas por exposição a Raios Gama, grande resistência à corrosão e perda de afiação. Embaladas individualmente em material aluminizado contendo descrição do item na embalagem individual e data de validade. Mantem-se estères preservando a integridade asséptica do produto. Apresentação: caixa com 100 unidades. Registro na ANVISA.	UNI	CP 02/2020

79	BOLSA PARA COLOSTOMIA 50mm - confeccionada em resina sintética com 4 camadas plásticas recortável de 13mm a 50mm, com bolsa drenável na parte inferior, que fecha-se através de sistema de clips fixo a mesma, cuja cor deve ser transparente, com 30cm de comprimento, com anel peristomal, recortável de acordo com tamanho do estoma do paciente. A porção da bolsa que fica em contato direto com a pele do paciente deve ser recoberta por material não plástico, hipoalérgico tipo forração não tecida, ou com tela protetora. Cada bolsa deverá acompanhar um CLAMP. Embalagem contendo externamente dados de rotulagem, conforme Portaria MS-SVS, nº 01 de 23/01/96, drenável, com adesivo hipo-alergênico e fechamento por clamp com permanência mínima de 5 dias no paciente	UNI	CP 02/2020 E CP 11/2019
80	CATETER PARA EMBOLECTOMIA ARTERIAL TIPO FOGARTY 2FR , em Poliuretano flexível, com balão em látex, guarnição de Luer-lock em PVC rígido, mandril em aço inoxidável, radiopaco, graduado, comprimento aproximado de 80 cm, com identificação do CH (calibre) e capacidade de insuflação do balão, Acompanha seringa para insuflação compatível e adequada à capacidade do balão, descartável, estéril, contendo externamente dados de identificação completa. registro no ministério da saúde.	UNI	CP 02/2020
81	CATETER PARA EMBOLECTOMIA ARTERIAL TIPO FOGARTY 3FR , em Poliuretano flexível, com balão em látex, guarnição de Luer-lock em PVC rígido, mandril em aço inoxidável, radiopaco, graduado, comprimento aproximado de 80 cm, com identificação do CH (calibre) e capacidade de insuflação do balão, Acompanha seringa para insuflação compatível e adequada à capacidade do balão, descartável, estéril, contendo externamente dados de identificação completa. registro no ministério da saúde.	UNI	CP 02/2020
82	CATETER PARA EMBOLECTOMIA ARTERIAL TIPO FOGARTY 6FR , em Poliuretano flexível, com balão em látex, guarnição de Luer-lock em PVC rígido, mandril em aço inoxidável, radiopaco, graduado, comprimento aproximado de 80 cm, com identificação do CH (calibre) e capacidade de insuflação do balão, Acompanha seringa para insuflação compatível e adequada à capacidade do balão, descartável, estéril, contendo externamente dados de identificação completa. registro no ministério da saúde.	UNI	CP 02/2020
84	KIT DRENAGEM DE TÓRAX Nº 34 - 2000ml . Em pvc cristal, atóxico, com fita radiopaca em toda a extensão do dreno, multiperfurado, siliconizado interna e externamente, introdutor trocarer e anel de fixação com frasco coletor escalonado de 2000ml, com graduação em relevo a cada 50 ml, clamp para interrupção de fluxo e ordenha, tampa em polietileno com sistema de rosca contendo entrada para extensão, respiro, dreno mediastinal flexível, apirogênico, multi-perfurado, e alça de sustentação. Estéril, embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica. Deve conter externamente dados de rotulagem conforme rdc 185 de 22/10/2001, em papel grau cirúrgico e filme plástico que garanta a integridade do produto, a manipulação. Registro MS/Anvisa	UNI	CP 02/2020
85	KIT DRENAGEM DE TÓRAX Nº 38 - 2000ml . Em pvc cristal, atóxico, com fita radiopaca em toda a extensão do dreno, multiperfurado, siliconizado interna e externamente, introdutor trocarer e anel de fixação com frasco coletor escalonado de 2000ml, com graduação em relevo a cada 50 ml, clamp para interrupção de fluxo e ordenha, tampa em polietileno com sistema de rosca contendo entrada para extensão, respiro, dreno mediastinal flexível, apirogênico, multi-perfurado, e alça de sustentação. Estéril, embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica. Deve conter externamente dados de rotulagem conforme rdc 185 de 22/10/2001, em papel grau cirúrgico e filme plástico que garanta a integridade do produto, a manipulação. Registro MS/Anvisa	UNI	CP 02/2020
86	SONDA DE ASPIRAÇÃO FECHADA Nº 12 (para tubo-oro-traqueal). Sonda de aspiração traqueal nº 12 em PVC atóxico, ponta atraumática e graduação em centímetros, conector em T. Em embalagem individual, estéril, constando externamente dados de identificação, procedência e validade. Registro no MS/Anvisa	UNI	CP 02/2020
87	SONDA DE ASPIRAÇÃO FECHADA Nº 14 (para tubo-oro-traqueal). Sonda de aspiração traqueal nº 14 em PVC atóxico, ponta atraumática e graduação em centímetros, conector em T. Em embalagem individual, estéril, constando externamente dados de identificação, procedência e validade. Registro no MS/Anvisa	UNI	CP 02/2020
88	SONDA ENTERAL COM MANDRIL Nº 10 - Confeccionada em poliuretano, flexível, marcação de controle para introdução, ponta com orifícios circulares laterais desencontrados, conector proximal com dupla entrada em "y" universal, mandril de aço flexível. Estéril. Embalagem individual com abertura em pétala e asséptica com dados de identificação, procedência, abricação, validade e registro no Ministério da Saúde/Anvisa.	UNI	CP 02/2020
89	SONDA ENTERAL COM MANDRIL Nº 12 - Confeccionada em poliuretano, flexível, marcação de controle para introdução, ponta com orifícios circulares laterais desencontrados, conector proximal com dupla entrada em "y" universal, mandril de aço flexível. Estéril. Embalagem individual com abertura em pétala e asséptica com dados de identificação, procedência, abricação, validade e registro no Ministério da Saúde/Anvisa.	UNI	CP 02/2020

15	SONDA VESICAL TIPO FOLEY Nº 08, DUAS VIAS com balão de 10-30ml. Estéril. Confeccionada em 100% Silicone, aplicação superfície lisa, orifícios laterais largos/arred., tipo uso válvula borracha p/todas os tamanhos seringa, esterilidade funil drenagem c/conexão padrão a coletores, componentes capacidade balão e calibre marcados na válvula, modelo embalagem interna c/picote nas pontas, formato descartável, estéril,apirrogênica,emb.individual. Registro na Anvisa/MS	UNI	CP 02/2020
90	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 16 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
91	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 18 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
92	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 20 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
93	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 24 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
94	SONDA VESICAL TIPO FOLEY TRÊS VIAS Nº 16 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
95	SONDA VESICAL TIPO FOLEY TRÊS VIAS Nº 18 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
96	SONDA VESICAL TIPO FOLEY TRÊS VIAS Nº 20 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
97	SONDA URETRAL Nº 14 , material pvc atóxico siliconizado, características adicionais maleável, transparente, atraumática, tipo uso descartável, estéril, tipo embalagem individual, que permita abertura asséptica, constando dados de identificação, procedência, validade e registro no MS/Anvisa.	UNI	CP 02/2020
98	SONDA URETRAL Nº 20 , material pvc atóxico siliconizado, características adicionais maleável, transparente, atraumática, tipo uso descartável, estéril, tipo embalagem individual, que permita abertura asséptica, constando dados de identificação, procedência, validade e registro no MS/Anvisa.	UNI	CP 02/2020
99	TALA DE ALUMINIO 12mm x 25cm - pequena. Tala metálica para imobilização de membros nas medidas 12mmx25cm. Embalagem constando dados de identificação, procedência e registro na Anvisa	UNI	CP 02/2020
100	TALA DE ALUMINIO 16mm x 25cm. Tala metálica para imobilização de membros nas medidas 16mmx25cm. Embalagem constando dados de identificação, procedência e registro na Anvisa	UNI	CP 02/2020
101	TALA DE ALUMINIO 19mm x 25cm - média. Tala metálica para imobilização de membros nas medidas 19mmx25cm. Embalagem constando dados de identificação, procedência e registro na Anvisa	UNI	CP 02/2020
102	TUBO ENDOTRAQUEAL ARAMADO COM CUFF Nº 7,0. Confeccionado em PVC siliconizado, atóxico, radiopaco. Tubo com válvula de segurança, ponta arredondada, com balão, isento de látex, anéis em aço inox, descartável, estéril. Embalagem individual, com data de validade, dados de identificação, procedência, certificados de boas práticas de fabricação, tipo de esterilização e registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020

103	TUBO ENDOTRAQUEAL ARAMADO COM CUFF N° 8,0. Confeccionado em PVC siliconizado, atóxico, radiopaco. Tubo com válvula de segurança, ponta arredondada, com balão, isento de látex, anéis em aço inox, descartável, estéril. Embalagem individual, com data de validade, dados de identificação, procedência, certificados de boas práticas de fabricação, tipo de esterilização e registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
104	CATETER DE TERMODILUICAO (TIPO SWAN GANZ), CALIBRE 7 F - comprimento de 110cm, com via extra para infusão. Com balão direcionador de fluxo, de quatro vias: *Via distal para medida de pressão de artéria pulmonar; *Via proximal para medida de pressão de atrio direito; Via adicional para infusão de drogas; *Via de temperatura; *Via para enchimento do balão. Com marcas indicadoras de comprimento de 10 em 10cm. Acompanhado de seringa limitada em 1,5ml para enchimento do balão.	UNI	
135	KIT CATETER VENOSO CENTRAL DUPLO LÚMEN 4FR PEDIATRICO - para infusão parenteral, em poliuretano, radiopaco, graduado, termo-sensível, ponta macia e flexível biocompatível, na medida de 19Ga x 13cm de comprimento, com clamp corta fluxo e fixador de cateter tipo borboleta com trava, acompanha 1 Agulha para punção, 1 Fio guia metálico com ponta em "J", 1 dilatador de vaso, 1 seringa descartável (5ml) com agulha 25x7, 1 agulha com embolo vazado e valvulado para a passagem interna do fio guia sem desconexão da agulha, 1 aba de sutura, 1 tampa luer. Látex free. Embalagem individual, estéril por gás óxido de etileno, com registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	CP 02/2020
105	KIT CATETER VENOSO CENTRAL DUPLO LÚMEN 7FR para infusão parenteral, em poliuretano, radiopaco, graduado, termo-sensível, ponta macia e flexível biocompatível, na medida de 18Ga x 20cm de comprimento, com clamp corta fluxo e fixador de cateter tipo borboleta com trava, acompanha 1 Agulha para punção, 1 Fio guia metálico com ponta em "J", 1 dilatador de vaso, 1 seringa descartável (5ml) com agulha 25x7, 1 agulha com embolo vazado e valvulado para a passagem interna do fio guia sem desconexão da agulha, 1 aba de sutura, 1 tampa luer. Látex free. Embalagem individual, estéril por gás óxido de etileno, com registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	
132	SERINGA DESCARTÁVEL 10 ML SEM AGULHA - Confeccionada em polipropileno, cilindro com escala graduada bem visível com graduação milimetrada e numerada a cada 0.5ml, transparente, estéril, apirrogênica, embolo em borracha (isento de látex), siliconizado, permitindo deslize suave do êmbolo, sem trava, bico luer slip . Embalagem individual, estéril, em papel grau cirúrgico contendo dados de identificação, procedência, esterilização, número do lote, data de validade e registro no Ministério da Saúde.	UNI	CP 02/2020
106	SERINGA DESCARTÁVEL 20 ML SEM AGULHA. Confeccionada em polipropileno, cilindro com escala graduada bem visível com graduação milimetrada e numerada a cada 0.5ml, transparente, estéril, apirrogênica, embolo em borracha (isento de látex), siliconizado, permitindo deslize suave do êmbolo, sem trava, bico Luer-slip . Embalagem individual, estéril, em papel grau cirúrgico contendo dados de identificação do fabricante, procedência, esterilização, número do lote, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA conforme RDC 185 de 22/10/2001 e código EAN	UNI	CP 02/2020
107	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 00 - 82mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
108	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 01 - 95mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
109	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 03 - 135mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
110	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 04 - 156mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
111	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 05 - 175mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
112	LÂMINA EM AÇO INOX RETA N° 0 - 79mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020

113	LÂMINA EM AÇO INOX RETA Nº 00 - 67mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
114	LÂMINA EM AÇO INOX RETA Nº 1 - 104mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
115	LÂMINA EM AÇO INOX RETA Nº 2 - 155mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
116	LÂMINA EM AÇO INOX RETA Nº 03 - 185mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	CP 02/2020
117	CONJUNTO DE LARINGÓSCOPIO . Com cabo em metal recartilhado e alimentação através de pilhas tipo C, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas, que proporcione maior luminosidade, lâminas em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, deverá acompanhar quatro lâminas, modelo curva, tamanhos 1, 2, 3 e 4, e 5, e cinco lâminas modelo reta, tamanho 1, 2, 3 e 4 e 5. Todas lâminas deverão ser isentas de pontos de soldas e autoclaváveis, as lâminas e os cabos devem possuir sistema codificado verde compatíveis com laringoscópios de fibra óptica padrão internacional. Deve acompanhar um estojo para acondicionar o conjunto, duas lâmpadas sobressalentes e manual de instruções em português.	CJ	
118	PAPEL PARA ECG - Tam. 216x16x30 metros, bobina com no mínimo 30 metros compatível com aparelho da marca COMEM. Composto de Papel termosensível, quadriculado.	BOBINA	
119	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – BRANCA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor branca. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020
120	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – VERMELHA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor vermelha. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020
121	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – LARANJA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor laranja. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020
122	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – AZUL Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor azul. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020
123	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – AMARELA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor amarela. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020
124	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – MARROM Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor marrom. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020
125	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – VERDE Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor verde. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020
126	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – ROXA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor roxa. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020

127	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – PRETA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor preta. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	CP 02/2020
128	PASTA PERIESTOMA sem álcool, indicada para pacientes portadores de Estomia, em casos onde se faz necessário nivelar dobras e irregularidades da pele próxima ao estoma ou a fístula. Facilmente modável, selamento seguro entre a pele e a base adesiva. Protege a pele exposta contra efluentes. Absorve a umidade, mantendo a pele seca ao redor do estoma ou fístula.	UNI	
129	RASPADOR DE LINGUA AUTOCLAVÁVEL	UNI	
130	AFASTADOR DE BOCA PARA ODONTOLOGIA REPROCESSÁVEL	UNI	
131	SPRAY BARREIRA - utilizado para proteção da pele periestoma e perilesão extensa em abdome. Indicada para criar um película protetora que protege a integridade da pele.	UNI	CP 11/2019
133	FIO GUIA 2,2 mm PARA SONDA E ENTUBAÇÃO - 2,5 a 4,5 mm. Estilete introdutor para sondas endotraqueais composto de uma vareta de alumínio revestida com uma bainha de plástico PEBD (polietileno de baixa densidade), maleável e gancho que permite fácil remoção. Utilizado para facilitar a intubação oral da traqueia.	UNI	CP 02/2020
134	BOLSA PRESSÓRICA (PRESSURIZADORA) - Para Infusão De Líquidos Sob Pressão Constante. Com manômetro C- Fusor. Manguito (infusor de pressão) confeccionado em policarbonato transparente, impermeável, capacidade de 1000 ml , com gancho externo e gancho interno. Possui tubo extensor, válvula de pressão de alta precisão em torno de 0 a 300 mmHg, torneira de 3 vias, insuflador manual em formato de pera confeccionado em elastômero de silicone. Todo o conjunto deve ser passível de higienização. Embalagem individual contendo externamente dados de identificação, procedência, número do lote, data de fabricação, data de validade do produto e Registro no Ministério da Saúde. Solicita assessoria da empresa para realização de treinamentos sob a utilização dos dispositivos.	UNI	CP 02/2020
137	FIO GUIA DUAL FLEX 035/150 SENSOR. Núcleo de nitinol resistente à torção, revestimento liso de PTFE oferece um baixo coeficiente de fricção para facilitar o avanço e a mobilidade do cateter	UNI	
138	CATETER OU STENT DUPLO J 6.0 FR 22-30CM - altamente radiopaco para melhor visualização; afunilado em ambas as extremidades e superfície lisa para facilitar a inserção; o formato de rabo de porco evita a migração do cateter; design de parede fina para drenagem máxima; superfícies lisas para fácil inserção	UNI	
139	CLIQUE USO CIRURGICO , material titânio, tipo LIGADURA, tamanho grande, cor Roxo, características adicionais: com ranhuras longitudinais, tipo embalagem cartuchos com 06 clips, apirogênico, atóxico, uso único, estéril (finalidade cirúrgica para clampamento de tecidos e ductos). Cada envelope contendo 06 ou mais cliques.	UNI	
140	PLACA PROTETORA DE PELE - composta de hidrocolóide para utilização em estomias, sob a base adesiva da bolsa. Ela fornece proteção para a pele periestomal e uma superfície pronta para aplicação de um novo equipamento. Tamanho aproximado de 10x10 cm , embalado individualmente, estéril.	UNI	CP 11/2019
141	PLACA PROTETORA DE PELE - composta de hidocoloide para utilização em estomias, sob a base adesiva da bolsa. Ela fornece proteção para a pele periestomal e uma superfície pronta para aplicação de um novo equipamento. Tamanho aproximado de 15x15cm , embalado individualmente, estéril.	UNI	CP 11/2019
142	PÓ PROTETOR DE PELE - destinado a casos em que há macenaração da pele, periestoma, escoriação em geral ou dermatite irritativa de contato. Melhora a capacidade de adesão de placas de estomia ou dermatite irritativa de absorção (exsudato e secreções), adere as áreas úmidas de modo a formar uma barreira que cobre e protege a pele contra irritações. Formado por um pó microgranulado (substância granular), higroscópica, muito fina . Apresentação frasco de aproximadamente 25 a 29 gramas, não estéril.	UNI	CP 02/2020
143	ESFIGNOMANÔMETRO ADULTO , com braçadeira confeccionada em nylon com fecho de velcro e lavável, manguito e tubo flexível livres de látex, manômetro grande resistente a choque, calibrado, INMETRO, com escala de 0 a 300mmHg, carcaça do manômetro em plástico ABS ou termoplástico (Poliamida/Elastômero) interligado a përa, com borracha anti-derrapante, e përa com apoio palmar para destro ou canhoto, deve possuir válvula de rosca.	UNI	CP 02/2020
144	ESTETOSCÓPIO CARDIOLÓGICO/ PULMONAR ADULTO - com auscultador duplo, fabricado em aço inoxidável, que permita auscultar sons de baixa e alta frequência, auscultador de dupla função, diafragma de alta sensibilidade. Revestimento da borda anti-frio para maior conforto do paciente. Mola do ângulo flexível. Olivas em silicone. Deverá conter sobressalente, dois pares de olivas e uma membrana para a campânula. Manual e registrado na ANVISA.	UNI	CP 02/2020

145	<p>KIT CURATIVO PARA USO EM TERAPIA POR PRESSÃO NEGATIVA, contendo: (01) uma espuma de poliuretano recortável com dimensões mínimas de 25 cm x 15 cm x 3 cm; (01) um dreno com moldura de filme adesivo e prolongamento para conexão ao equipamento; películas de filme de poliuretano transparente adesivas com área suficiente para cobrir a espuma com boa área de segurança. Embalagem resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no Ministério da Saúde. Detentor do registro deve possuir AFE e Licença Sanitária regulares. COMODATO: O proponente do lote deverá oferecer em sistema de comodato equipamento destinado a terapia por pressão negativa, conforme características descritas em edital. O kit curativo deve estar em compatibilidade com os itens 147/148/149/150. A não compatibilidade do item automaticamente o desclassifica.</p>	UNI	
146	<p>KIT CURATIVO PARA USO EM TERAPIA POR PRESSÃO NEGATIVA, contendo: (01) uma espuma de poliuretano recortável com dimensões mínimas de 18 cm x 12 cm x 3 cm; (01) um dreno com moldura de filme adesivo e prolongamento para conexão ao equipamento; películas de filme de poliuretano transparente adesivas com área suficiente para cobrir a espuma com boa área de segurança. Embalagem resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no Ministério da Saúde. Detentor do registro deve possuir AFE e Licença Sanitária regulares. COMODATO: O proponente do lote deverá oferecer em sistema de comodato equipamento destinado a terapia por pressão negativa, conforme características descritas em edital. O kit curativo deve estar em compatibilidade com os itens 147/148/149/150. A não compatibilidade do item automaticamente o desclassifica.</p>	UNI	
147	<p>DISPOSITIVO COLETOR DESCARTÁVEL (CANISTER/RESERVATÓRIO) CAPACIDADE ENTRE 800 A 1000ML - tampa soldada, tubo coletor com filtro antibacteriano, filtro anti-refluxo e agente solidificante/gelificante de exsudato. Embalagem resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no Ministério da Saúde. Detentor do registro deve possuir AFE e Licença Sanitária regulares. COMODATO: O proponente do lote deverá oferecer em sistema de comodato equipamento destinado a terapia por pressão negativa, conforme características descritas em edital. O reservatório deve estar em compatibilidade com os itens 145 ou 146/148/149/150. A não compatibilidade do item automaticamente o desclassifica.</p>	UNI	
148	<p>DRENO DE CAPTÇÃO DE SECREÇÃO, composto por: dreno com moldura de filme transparente adesivo, prolongamento e filtro. Embalagem resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no Ministério da Saúde. Detentor do registro deve possuir AFE e Licença Sanitária regulares. COMODATO: O proponente do lote deverá oferecer em sistema de comodato equipamento destinado a terapia por pressão negativa, conforme características descritas em edital. O dreno de captação deve estar em compatibilidade com os itens 145 ou 146/147/149/150. A não compatibilidade do item automaticamente o desclassifica.</p>	UNI	
149	<p>CONECTOR EM Y - confeccionado em PVC composto por duas hastes proximais a serem conectadas nos drenos dos curativos e uma haste distal a ser conectado na via de drenagem. Embalagem resistente, que permita a abertura com exposição adequada do produto, contendo registro no MS, dados de identificação, procedência, fabricação, e quando aplicável, o método de esterilização. Produto deve possuir registro vigente no Ministério da Saúde. Detentor do registro deve possuir AFE e Licença Sanitária regulares. COMODATO: O proponente do lote deverá oferecer em sistema de comodato equipamento destinado a terapia por pressão negativa, conforme características descritas em edital. O conector em Y deve estar em compatibilidade com os itens 145 ou 146/147/148/150. A não compatibilidade do item automaticamente o desclassifica.</p>	UNI	
150	<p>EQUIPAMENTO DESTINADO A TERAPIA POR PRESSÃO NEGATIVA, com as seguintes características: 1. Interface de ajuste e programação em português e de fácil manipulação; 2. Alarmes de fácil visualização e interpretação; 3. Programação do equipamento nos seguintes limites de pressão: limite inferior de no mínimo - 50 mmHg; limite superior de no mínimo - 200mm Hg; 4. Programação nos seguintes modos: pressão negativa contínua e pressão negativa intermitente; 5. Função para bloqueio da máquina; 6. Base e/ou suporte que permita sua fixação em pedestal ou suporte de soro; 7. Fonte de alimentação: bivolt (110 - 220V); 8. Bateria com autonomia de no mínimo 10 horas. Todos os equipamentos fornecidos deverão estar em ótimo estado de conservação, calibrados e em perfeito funcionamento, acompanhados de todos os acessórios necessários para sua utilização (cabo de energia, suporte de reservatório, suporte para fixação, entre outros), bem como do manual de instruções em português e assistência técnica num raio de 200km. O equipamento deve estar em compatibilidade com os itens 145 a 150. A não compatibilidade do item automaticamente o desclassifica.</p>	UNI	



FUNDAÇÃO MUNICIPAL DE SAÚDE DE FOZ DO IGUAÇU

Hospital Municipal Padre Germano Lauck



ANEXO II
Modelo do pedido de credenciamento
(Em papel timbrado da própria requerente)

À Comissão Especial de Credenciamento

Ref.: Pedido de Credenciamento - Edital de Chamamento Público nº 013/2020

Prezados Senhores,

A Empresa/ representante comercial _____ (razão social e de fantasia, se houver), _____ (preencher de acordo com a situação da empresa), CNPJ/MF nº _____, com sede em _____, fone _____, fax _____, celular _____ e e-mail _____, após examinar todas as cláusulas e condições estipuladas no Edital em referência, apresenta o pedido de pré-qualificação para o credenciamento, nos termos consignados no citado ato convocatório e seus anexos, com os quais concorda plenamente.

Informa que o pedido ora formulado abrange os produtos discriminados no Edital convocatório.

Compromete-se a fornecer à Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr - FMSFI quaisquer informações ou documentos eventualmente solicitados e informar toda e qualquer alteração nas condições de qualificação exigidas neste instrumento.

Está ciente de que a qualquer momento, a Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr - FMSFI, poderá cancelar o Chamamento Público para pré-qualificação de produtos, não havendo obrigatoriedade de contratação.

Declara ter ciência de que a pré-qualificação dos produtos constantes do Edital, não gera qualquer tipo de obrigatoriedade de compra e/ou vínculo empregatício dos profissionais que farão a demonstração de uso com a Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr - FMSFI, razão pela qual, arcará com todas as despesas de

natureza previdenciária e trabalhista ou de eventuais demandas trabalhistas relativas aos profissionais selecionados para atendimento do presente credenciamento, inclusive com relação aos demais encargos incidentes sobre a prestação do serviço.

(Local), de _____ de 2020.

(Identificação e assinatura do representante legal da empresa)

ANEXO III
Modelo de credenciamento de representante

Proponente:.....

Endereço.....

CNPJ:.....Fone/Fax:(.....).....

Credenciamos o(a) Sr.(a)....., portador(a) da cédula de identidade sob nº..... e CPF/MF sob nº....., a participar do procedimento de cadastramento de produtos, sob a modalidade de Chamamento Público nº 013 /2020, Processo nº 550/2020, instaurado pela Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr - FMSFI, na qualidade de representante legal da empresa, com poderes para representar a empresa, elaborar a proposta de cadastramento, assinar atas, interpor recurso e praticar todos os demais atos que se fizerem necessários.

Por ser a expressão da verdade, firmamos a presente.

.....de.....de 2020.

Nome:
RG/CPF
Cargo:

ANEXO IV
Ficha cadastral

1. Proponente

Nome: _____

CNPJ: _____ Fone/Fax: (____) _____

Endereço: _____

E-mail: _____

2. Detentor do Registro (preencher as informações para cada detentor de registro)

Nome: _____

CNPJ: _____ Fone/Fax: (____) _____

Endereço: _____

E-mail: _____

ANEXO V - Proposta de cadastramento

Proponente: _____

CNPJ: _____ Fone / Fax: () _____

Endereço: _____

E-mail: _____

Detentor do registro: _____

(para cada detentor de registro utilizar uma relação em separado; relacionar os materiais a cadastrar de acordo com a tabela abaixo)

Nº do item (Anexo I)	Descrição	Detentor do registro	Marca	Modelo/referência	Para uso da FMSFI Amostra
-------------------------	-----------	-------------------------	-------	-------------------	---------------------------------

Assinatura e carimbo do representante legal

ANEXO VI – Declaração

Localidade:

Data:

Detentor do Registro:

Representante legal:

Responsável técnico:

Declaramos que assumimos civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações prestadas no cadastro de produtos, bem como informamos que todas as informações que acompanham o(s) produto(s), são suficientes para garantir a segurança e a saúde do usuário, bem como a proteção e defesa do meio ambiente.

Assumimos a responsabilidade de informar quaisquer alterações da produção, sejam elas administrativas ou dos produtos (ex.: alteração da especificação), sendo do nosso conhecimento que estaremos passíveis de descadastramento, caso haja omissão de informações.

Concordamos, nos casos em que a Fundação Municipal de Saúde de Foz do Iguaçu-Pr – FMSFI julgar necessário, com a solicitação de outros documentos, incluindo laudo externo de controle de qualidade, bem como o envio de novas amostras.

Assinatura e carimbo do representante legal

ANEXO VII – Check-list

- () Pedido de Credenciamento - [Anexo II](#);
- () Carta de Credenciamento do Representante - [Anexo III](#);
- () Ficha cadastral preenchida conforme modelo do [Anexo IV](#);
- () Proposta de Cadastramento – [Anexo V](#);
- () Declaração preenchida conforme modelo do [Anexo VI](#);
- () Certificado de Licença Sanitária emitido pela Vigilância Sanitária do detentor do registro dos produtos, dentro da validade.
- () Autorização de Funcionamento de Empresa emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) do detentor do registro dos produtos, perfeitamente legível e destacada.
- () Registro do Produto na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA);
- () Ficha técnica e/ou instruções de uso do produto

Equipamento em Comodato (itens XXXXXXX):

- () Registro do Produto na Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA);
- () Certificado de Licença Sanitária emitido pela Vigilância Sanitária do detentor do registro do equipamento, dentro da validade.
- () Autorização de Funcionamento de Empresa emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) do detentor do registro do equipamento, perfeitamente legível e destacada.
- () Manual dos equipamentos propostos, em português, registrado na ANVISA.

ANEXO VIII– Instrumento de avaliação de Materiais Hospitalares

FICHA DE PARECER TÉCNICO

DATA: ___/___/___

- Para a avaliação do material, favor considerar os requisitos básicos mencionados na ficha;
- Este parecer será utilizado para adquirir o material através de Pregão;

FAVOR NÃO DEIXAR DE PREENCHER NENHUM CAMPO, PARA QUE ESTA AVALIAÇÃO NÃO PERCA A FIDELIDADE.

Material Testado: _____

Marca/Fornecedor: _____

Quantidade de Amostras fornecidas: _____

Lote: _____ N°. Registro na ANVISA: _____

Item N°.: _____

ITENS PARA AVALIAÇÃO

- 1) A quantidade da material oferecida para teste foi suficiente
() sim () não
- 2) Procedimento realizado para teste do material

- 3) Quanto tempo foi gasto para realizar o Procedimento?

- 4) Avaliação da Embalagem:
 - A) Quanto à abertura:
() boa () regular () ruim
 - B) Quanto à exposição dos itens de verificação da embalagem:
() boa () regular () ruim
 - C) Quanto à especificação do produto:
() boa () regular () ruim
- 5) Durante o manuseio do material houve a identificação de irregularidades no produto?
() sim () não
Qual: _____

- 6) Durante o procedimento com o material ocorreu algum tipo de efeito indesejável?
() sim () não
Qual: _____

7) O produto causou algum dano ao paciente?

() sim () não

Qual: _____

8) Para uso, foi necessário alguma técnica ou treinamento especial?

() sim () não

Qual: _____

9) Após a avaliação do produto você detectou:

Pontos positivos

Pontos negativos

Conclusão do Teste Realizado

() Aprovado

() Reprovado

Justificativa:

Assinatura e carimbo do responsável pela avaliação

Parecer Final da Comissão

() Deferido

() Indeferido

Assinatura e carimbo do responsável

Orientações para Preenchimento

Considere:

Bom: se o item contemplou os critérios de avaliação e possui as qualidades próprias a sua natureza e função.

Regular: se houve alteração identificada, que não deteriore a qualidade própria e a função do produto.

Ruim: se houve a identificação de alguma irregularidade que inapropie o produto ao uso indicado.

Crítérios a serem observados durante a avaliação do produto

- O fornecedor deverá apresentar o número de amostras suficientes para a realização do teste.
- Os requisitos a serem avaliados durante o teste em uso devem estar de acordo com os padrões técnicos de tratamento para os pacientes.
- Verificação da embalagem:
 - deve possuir nome e endereço do fabricante;
 - deve conter data de fabricação, lote e validade do produto;
 - deve possuir inscrição: “produto de uso único”;
 - deve possuir informação de modo de esterilização;
 - deve possuir número de registro no MS/ANVISA;
 - deve possuir instruções de uso;
 - o produto deve estar acondicionado em embalagem fechada, de forma a prevenir contaminação;
- Verificar se o produto apresenta todas as características solicitadas no edital.
- Produto deve apresentar 100% de segurança para o procedimento técnico.

ANEXO IX

Lista das Amostras já Pré-Qualificadas

ITEM	DESCRIÇÃO DO MATERIAL	APRESENTAÇÃO	PRÉ APROVAÇÃO
1	ANUSCÓPIO DESCARTÁVEL composto de corpo em poliestireno cristal, embolo e ponteira em poliestireno de alto impacto com abertura proximal de aproximadamente 3,5cm de diâmetro, abertura distal de aproximadamente 2,0cm de diâmetro, extensão do segmento cilíndrico de aproximadamente 9,0cm, embolo de comprimento total de aproximadamente 13cm e largura da janela de aproximadamente 14mm. Embalagem individual contendo externamente dados de rotulagem conforme RDC 185 de 22/10/2001. Registro no MS/Anvisa	UNI	KOLOPLAST
2	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 4,0. Descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, balão com capacidade para até 12 ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter: a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001	UNI	GODCOME / COMPER / SOLIDOR
3	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 7,0 - Descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, linha radiopaca, balão com capacidade para até 12 ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter: a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	BCI MEDICAL / COMPER / SOLIDOR / VITA GOLD
4	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 7,5 - descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, balão com capacidade para até 12ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	BCI MEDICAL / COMPER / SOLIDOR / VITA GOLD / GODCOME
5	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 8,0 - Descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, balão com capacidade para até 12 ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter: a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	BCI MEDICAL / COMPER / SOLIDOR / VITA GOLD
6	CÂNULA DE TRAQUEOSTOMIA COM CUFF Nº 8,5 - descartável e esterilizado a oxido de etileno, em PVC transparente, siliconizada, material atóxico, isento de látex, balão com capacidade para até 12ml de ar, cadarço e conector para adaptar ao respirador. Na embalagem deve conter a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	BCI MEDICAL / COMPER / SOLIDOR / VITA GOLD / GODCOME
7	CONJUNTO DE DILATADORES RENAIIS - em poliuretano, para cirurgia renal percutânea, tipo amplatz, radiopaco, composto por: cateter de 8 fr e aproximadamente 85cm de comprimento, bainha, com calibre: 8,10,12,14,16,18,20,22,24,26,28,30 fr, em: teflon (bainha), sendo os dilatadores graduados, ponta atraumatica tipo cônica com orifício central, estéril, embalado em material com barreira microbiana que permita transferência asséptica, rotulagem respeitando decreto lei 79094/77 de acordo com a legislação atual vigente. Registro Anvisa.	CJ	BOSTON SCIENTIFIC / NDOVASIVE
8	FIO GUIA, TIPO HIDROFÍLICO , diâmetro 0,035, material aço inoxidável teflonado. aplicação suporte de aço, comprimento 150 a 180, estéril, tipo uso descartável, características adicionais super stiff, fio guia, tipo hidrofílico. Registro Anvisa	UNI	ARROW / LIFE LINE / MSB MEDICA
9	FIO GUIA, TIPO HIDROFÍLICO , diâmetro 0,035, material aço inoxidável teflonado. aplicação suporte de aço, comprimento 180 a 210, estéril, tipo uso descartável, características adicionais super stiff, fio guia, tipo hidrofílico. Registro Anvisa	UNI	ARROW / LIFE LINE
10	FIO GUIA, TIPO HIDROFÍLICO , diâmetro 0,035, material aço inoxidável teflonado. aplicação suporte de aço, comprimento 260 a 300, estéril, tipo uso descartável, características adicionais super stiff, fio guia, tipo hidrofílico. Registro Anvisa	UNI	LIFE LINE / MSB MEDICAL
11	FITA TESTE PARA SOLUÇÃO DE DESINFECÇÃO DE ALTO NÍVEL Fita teste para solução de desinfecção de alto nível com princípio ativo de ORTOFTALDEIDO a 0,55%, produto compatível com o CÍDEX OPA. Frasco de 15 ou 60 fitas.	FR	RIOQUIMICA / JOHNSON & JOHNSON

12	HEMOSTÁTICO DE GELATINA ABSORVIVEL (esponja) , Medindo Aproximadamente: 7 cm x 5 cm, com 1 cm de espessura. Atóxica, apirogênica, ph neutro, estéril, uso único, em embalagem individual. Na embalagem deve conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e numero do lote, registro no Ministerio da Saude e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	CX	CURACEL / CUTANPLAST / ASSUT / CURASPON
13	HEMOSTÁTICO DE GELATINA ABSORVÍVEL (esponja) , Medindo Aproximadamente: 8 cm x 5 cm, com 1 cm de espessura. Atóxica, apirogênica, estéril, uso único, em embalagem individual. Na embalagem deve conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e numero do lote, registro no Ministerio da Saude e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	CX	CURACEL / CUTANPLAST
14	ESCOVA DENTAL MÉDIA , com cerdas macias, limpador de língua e protetor individual. Comprimento mínimo de 150MM, largura maxima da cabeça de 16MM. Deverá ser embalada de modo a garantir a integridade do produto. Isenta de Registro na Anvisa.	UNI	CONDOR / IDEAPRO
15	SONDA GASTROSTOMIA N° 08 , material silicone, tipo percutânea, com balão 15 a 20ml, quantidade 2 vias, conector em 'y', características adicionais lubrificada, p/ troca, aplicação gastrostomia, tipo embalagem estéril, descartável, com data de validade, dados de identificação, procedência, certificados de boas práticas de fabricação, tipo de esterilização e registro no Ministério da Saúde e ANVISA. PRAZO DE VALIDADE EM USO ACIMA DE 30 DIAS.	UNI	FORTUNE / GMI / MEDSONDA / WELL LEAD
16	CATETER CENTRAL DE INSERÇÃO PERIFERICA (PICC) 22G – 2,8FR (MINIMO) , mono lumem, comprimento mínimo de 30cm, confeccionado em silicone ou poliuretano, radiopaco, graduado de 01 a 01cm, com introdutor constituído em polietileno , contendo 01 Fita métrica 01 Cortador de cateter, 01 Garrote, 01 pinça, 01 Extensor lateral, 01 Agulha quebrável. Embalagem individual, estéril, com registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	VGON
17	CATETER CENTRAL DE INSERÇÃO PERIFÉRICA (PICC) 26G - 1,9FR x 50cm , monolumem, confeccionado em silicone ou poliuretano, radiopaco, graduado de 01 a 01cm, com introdutor constituído em polietileno, contendo 01 Fita Métrica, 01 cortador de cateter, 01 garrote, 01 pinça, 01 extensor lateral, 01 agulha quebravel. Embalagem individual, estéril, com registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	VGON
18	EQUIPO SEM FILTRO DE 150ML - Equipos com câmara graduada para administração de soluções parenterais diluídas. Ponta perfurante padrão ISO com tampa protetora, câmara graduada (bureta), com capacidade de 150ml, sem filtro de partículas. Tubo em PVC transparente, tubo exterior de PVC com pinça corta-fluxo tipo "clamp", estéril, apirogênico, atóxico, conector LUER SLIP com o paciente. Ponto de injeção para medicamentos (superior) livre de látex, entrada de ar superior com filtro com 0,22µm com tampa reversível, injetor lateral em Y livre de látex. Câmara de gotejamento flexível com micro gotejador, tubo em PVC. Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	B BRAUN / EMBRAMED
19	EQUIPO BURETA SEM FILTRO 150ML . Equipos com câmara graduada para administração de soluções parenterais diluídas. Ponta perfurante padrão ISO com tampa protetora; Câmara graduada (bureta), com capacidade de 150 ml, escala de 10 ml em 10 ml ou de 5 em 5 ml; Filtro de partículas de 15 µm. Gotejador em microgotas. Tubo em PVC transparente; Tubo extensor de PVC com pinça corta-fluxo tipo "clamp". Estéril, apirogênico, atóxico. Conector LUER SLIP com o paciente (exceto: código: 410526S: Microfix 100Vf Safeflow, com conector Spin Lock com o paciente) Ponto de injeção para medicamentos (superior) livre de látex. Entrada de ar superior com filtro com 0,22 µm com tampa reversível. Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	B BRAUN / EMBRAMED / LAMEDID SOLIDOR
20	EQUIPO BURETA SEM FILTRO 200ML . Equipos com câmara graduada para administração de soluções parenterais diluídas. Ponta perfurante padrão ISO com tampa protetora; Câmara graduada (bureta), com capacidade de 200 ml, escala de 10 ml em 10 ml ou de 5 em 5 ml; Filtro de partículas de 15 µm. Gotejador em microgotas. Tubo em PVC transparente; Tubo extensor de PVC com pinça corta-fluxo tipo "clamp". Estéril, apirogênico, atóxico. Conector Luer Slip com o paciente (exceto: código: 410526S: Microfix 100Vf Safeflow, com conector Spin Lock com o paciente) Ponto de injeção para medicamentos (superior) livre de látex. Entrada de ar superior com filtro com 0,22 µm com tampa reversível. Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	B BRAUN / EMBRAMED
21	EQUIPO COM FILTRO DE 100ml . Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	B BRAUN / EMBRAMED
22	EQUIPO COM FILTRO DE 150ml . Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	B BRAUN / EMBRAMED
23	EQUIPO COM FILTRO DE 200ml Embalagem individual, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	B BRAUN / EMBRAMED

25	ESCOVA AUTOCLAVÁVEL - TAMANHO 78mm X 17mm X 10mm Escova autoclavável com cerdas extra rígida com aço, fabricadas em poliamida, permitem uma limpeza profunda sem agredir o instrumental, especialmente em ranhuras e superfícies irregulares. Medindo 22cm, cerdas extra rígidas em nylon de 78mm X 17mm X 10mm. Embalagem conter descrição do tamanho, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	BATRIK
26	ESCOVA AUTOCLAVÁVEL - TAMANHO 78mm X 17mm X 15mm Escova autoclavável com cerdas rígidas, o comprimento das cerdas e cabo deve simplificar a limpeza dos instrumentais. Medindo 22cm, cerdas rígidas em nylon de 78mm X 17mm X 15mm. Embalagem conter descrição do tamanho, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	BATRIK
27	ESCOVA PARA LIMPEZA DE CANULADOS - TAMANHO - 60mm X 6mm X 40,6cm Escova para limpeza de canulados, escova medindo 60mm de comprimento por 6mm de diâmetro, fabricada em arame torcido com comprimento total de 40,6cm. - Pacote com 03 unidades. Embalagem conter descrição do tamanho, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	BATRIK
28	ESCOVA PARA LIMPEZA DE CANULADOS - TAMANHO 76mm X 10mm X 40,6cm Escova para limpeza de canulados, escova medindo 76mm de comprimento por 10mm de diâmetro, fabricada em arame torcido com comprimento total de 40,6cm. Embalagem conter descrição do tamanho, permitindo abertura asséptica, contendo externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	BATRIK
29	EXTENSOR FOTOPROTETOR 150CM. preenchimento interno 1.8 ml e Luer Lock. Embalagem deve conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e número do lote. Registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	EMBRAMED / FRESINIUS
30	INATIVADOR PARA ORTOFTALDEÍDO GLICINA 33g COMPOSIÇÃO 98% GLICINA. Apresentação: frasco de 30g á 40g de glicina usado para tornar a solução desinfetante 100% biodegradável. Produto isento de registro na Anvisa/MS	FR	JOHNSON & JOHNSON
31	LÂMINA PARA FACA DE BLAIR 6 POLEGADAS - em aço carbono, adequada para enxerto de pele, com corte de um dos lados e dentes nas laterais para o perfeito encaixe do cabo/faca, medida aproximada: 0,7 mm de espessura e 20 mm de largura, descartável, calibração em mm, isenta de rebarbas e sinais de oxidação, em embalagem que mantenha as características originais do produto. estéril, data e tipo de esterilização, embalagem individual adequada e segura que permita abertura e transferência asséptica com rótulo que atenda a rdc 185 de 22 de outubro de 2001/anvisa, possuir registro na anvisa	UNI	RICHTER
32	LUVA TIPO ESCUDO, EM BORRACHA PLUMBÍFERA FLEXÍVEL com equivalência em chumbo de 0,50mm PB e acabamento em nylon lavável, tamanho padrão (par). Com C.A. do Ministério do Trabalho.	PAR	KONER
33	MÁSCARA; TIPO: LARÍNGEA; tamanho: nº 3; material: 100% silicone; características adicionais: reutilizável, ausente de látex; engate rápido para seringa; devem estar impressas na máscara as seguintes informações: reutilizável, tamanho, peso do paciente e volume do manguito claramente identificados; autoclavável. Registro Anvisa	UNI	JD MORIYA / MD
34	MÁSCARA; TIPO: LARÍNGEA; tamanho: nº 4; material: 100% silicone; características adicionais: reutilizável, ausente de látex; engate rápido para seringa; devem estar impressas na máscara as seguintes informações: reutilizável, tamanho, peso do paciente e volume do manguito claramente identificados; autoclavável. Registro Anvisa	UNI	JD MORIYA / MD / MEDITECH
35	MÁSCARA; TIPO: LARÍNGEA; tamanho: nº 5; material: 100% silicone; características adicionais: reutilizável, ausente de látex; engate rápido para seringa; devem estar impressas na máscara as seguintes informações: reutilizável, tamanho, peso do paciente e volume do manguito claramente identificados; autoclavável. Registro Anvisa	UNI	JD MORIYA / MD / MEDITECH
36	MÁSCARA; TIPO: LARÍNGEA; tamanho: nº 6; material: 100% silicone; características adicionais: reutilizável, ausente de látex; engate rápido para seringa; devem estar impressas na máscara as seguintes informações: reutilizável, tamanho, peso do paciente e volume do manguito claramente identificados; autoclavável. Registro Anvisa	UNI	JD MORIYA / MD / MEDITECH
37	AGULHA ASPIRATIVA - TIPO CHIBA 20g X 15cm, ponta ecogênica tipo chiba, marcação centimetrada para controle de punção e mandril. Embalagem estéril individual, contendo a informação de uso único e descartável. identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	VYGON / UNILEVER
38	CÂNULA DE GUEDEL Nº 00. Tamanho: aproximadamente 4,5mm; Cânula em PVC, siliconizada, transparente, com orifício de calibre adequado para introdução de sonda de aspiração, resistente aos meios de esterilização, atóxica. Embalada individualmente e que contenha dados externamente dados de rotulagem conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	ADVANTIVE / FOYOMED / PROTEC / DAHLAUSSENS

39	CÂNULA DE GUEDEL Nº 02. Tamanho: aproximadamente 5,5mm; Cânula em PVC, siliconizada, transparente, com orifício de calibre adequado para introdução de sonda de aspiração, resistente aos meios de esterilização, atóxica. Embalada individualmente e que contenha dados externamente dados de rotulagem conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	ADVANTIVE / FOYOMED / PROTEC / DAHLAUSSENS
40	CÂNULA DE GUEDEL Nº 05. Tamanho: aproximadamente 11mm; Cânula em PVC, siliconizada, transparente, com orifício de calibre adequado para introdução de sonda de aspiração, resistente aos meios de esterilização, atóxica. Embalada individualmente e que contenha dados externamente dados de rotulagem conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	ADVANTIVE / FOYOMED / PROTEC / DAHLAUSSENS
41	TUBO DE EPENDORF 1,5 ml. Tubo para centrifuga de fundo redondo, fabricado em polipropileno, com tampa de pressão acoplada de superfície plana, não-estéril, autoclavável. Suporta temperaturas de -80°C a 120°C.	UNI	J PROLAB
42	BRAÇADEIRA SEM CONECTOR 2 VIAS - ADULTA GRANDE, TAMANHO 32 - 43CM. Em nylon de fácil assepsia e velcro de alta aderência, costura dupla, marcação para o posicionamento, com manguito em látex de alta qualidade (não derrete e não endurece), indicação clara do tamanho e marca para controle para circunferência do braço, tubo altamente flexível e resistente. Registro MS	UNI	MISSOURI
43	BRAÇADEIRA SEM CONECTOR 2 VIAS - INFANTIL, TAMANHO 15 - 21CM. Em nylon de fácil assepsia e velcro de alta aderência, costura dupla, marcação para o posicionamento, com manguito em látex de alta qualidade (não derrete e não endurece), indicação clara do tamanho e marca para controle para circunferência do braço, tubo altamente flexível e resistente. Registro MS	UNI	MISSOURI
44	CANETA CAUTÉRIO COM COMANDO MANUAL DUPLO. Controles através do acionamento de teclas manuais que acionam as funções de corte e coagulação, peso máximo de 0,3 kg, embalada e esterilizada em óxido de etileno descrito na embalagem, descartável, cabo fixo de silicone, conector isolado com pino Ø 3,97 mm para conexão com o bisturi. Registrado no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001	UNI	BLAYCO / B BRAUN / YENSG
45	FIO DE CERCLAGEM Nº 1.0 X 1000mm, em aço inoxidável maleável, com 1 metro de comprimento, p/ fixação, uso único; embalagem individual. Embalagem conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e número do lote. Registro na Anvisa	UNI	WELL LEAD / IOL IMPLANTES
46	FIO DE CERCLAGEM Nº 1.2 X 1000mm, em aço inoxidável maleável, com 1 metro de comprimento, p/ fixação, uso único; embalagem individual. Embalagem conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e número do lote. Registro na Anvisa	UNI	WELL LEAD / IOL IMPLANTES
47	FIO DE CERCLAGEM Nº 1.5 X 1000mm, em aço inoxidável maleável, com 1 metro de comprimento, p/ fixação, uso único; embalagem individual. Embalagem conter externamente dados identificação do fabricante, data de fabricação e número do lote. Registro na Anvisa	UNI	WELL LEAD / IOL IMPLANTES
48	LUVA CIRURGICA ESTÉRIL N º8.0. Confeccionada em borracha sintética, isenta de talco (pó), estéril, hipoalérgica em alta sensibilidade e formato anatômico. Embalada em formato envelope contendo um par de luvas e deverá contar no lado de fora do envelope Direito e Esquerdo. Embalagem individual, contendo nº lote, data de fabricação e validade, responsável técnico e registro na ANVISA.	PAR	MAXITEX / MUCAMBO
49	DIGLICONATO DE CLOREXIDINA 2% com tensoativos, degermante, indicada como antisséptico tópico, antisepsia da pele no pré-operatório. Efeito residual cumulativo, hipoalergênico. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. Odor suave ou ausente. Almotolia descartável (bico reto com tampa acoplada) com volume de 100mL. Uso hospitalar. Deve apresentar a FISPQ (Ficha de Informações de Segurança de Produtos Químicos). Registro na ANVISA. Na data da entrega tempo de validade mínimo de 24 meses.	UNI	FARMAX / RIOQUIMICA / VIC PHARMA
50	CURATIVO CIRÚRGICO, TIPO CHUMAÇO - TAMANHO 15x30 cm, esteril, algodoado com chumaço de algodão hidrófilo, cor branca, 100% algodão, 13 fios, 08 dobras, possuindo algodão internamente, boa capacidade de absorção, macia, isenta de resíduos, impurezas, amido, alvejantes ópticos, ou substâncias alergênicas, pacote com 01 unidade, esterilizado à óxido de etileno. com selagem eficiente que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica. Na embalagem deve conter a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	CREMER / MELHORMED / POLARFIX
51	CURATIVO CIRÚRGICO, TIPO CHUMAÇO - TAMANHO 15X60 cm, esteril, algodoado com chumaço de algodão hidrófilo, cor branca, 100% algodão, 13 fios, 08 dobras, possuindo algodão internamente, boa capacidade de absorção, macia, isenta de resíduos, impurezas, amido, alvejantes ópticos, ou substâncias alergênicas, pacote com 01 unidade, esterilizado à óxido de etileno. com selagem eficiente que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica asséptica. Na embalagem deve conter a informação de uso único e descartável, identificação do fabricante, data de fabricação, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA, conforme RDC 185 de 22/10/2001.	UNI	MELHORMED / NEVE / POLARFIX

52	LÂMINA DE BISTURI Nº 11 , confeccionadas em aço carbono, esterilizadas por exposição a Raios Gama, grande resistência à corrosão e perda de afiação. Embaladas individualmente em material aluminizado contendo descrição do item na embalagem individual e data de validade. Mantem-se estêres preservando a integridade asséptica do produto. Apresentação: caixa com 100 unidades. Registro na ANVISA.	UNI	MAXICOR / STERILANCE / ADVANTIVE / SOLIDOR
53	BOLSA PARA COLOSTOMIA 50mm - confeccionada em resina sintética com 4 camadas plásticas recortável de 13mm a 50mm, com bolsa drenável na parte inferior, que fecha-se através de sistema de clips fixo a mesma, cuja cor deve ser transparente, com 30cm de comprimento, com anel peristomal, recortável de acordo com tamanho do estoma do paciente. A porção da bolsa que fica em contato direto com a pele do paciente deve ser recoberta por material não plástico, hipoalérgico tipo forração não tecida, ou com tela protetora. Cada bolsa deverá acompanhar um CLAMP. Embalagem contendo externamente dados de rotulagem, conforme Portaria MS-SVS, nº 01 de 23/01/96, drenável, com adesivo hipo-alérgico e fechamento por clamp com permanência mínima de 5 dias no paciente	UNI	HOLLISTER / MEDSONDA
54	CATETER PARA EMBOLECTOMIA ARTERIAL TIPO FOGARTY 2FR , em Poliuretano flexível, com balão em látex, guarnição de Luer-lock em PVC rígido, mandril em aço inoxidável, radiopaco, graduado, comprimento aproximado de 80 cm, com identificação do CH (calibre) e capacidade de insuflação do balão, Acompanha seringa para insuflação compatível e adequada à capacidade do balão, descartável, estéril, contendo externamente dados de identificação completa. registro no ministério da saúde.	UNI	BCI MEDICAL / RAWAMED
55	CATETER PARA EMBOLECTOMIA ARTERIAL TIPO FOGARTY 3FR , em Poliuretano flexível, com balão em látex, guarnição de Luer-lock em PVC rígido, mandril em aço inoxidável, radiopaco, graduado, comprimento aproximado de 80 cm, com identificação do CH (calibre) e capacidade de insuflação do balão, Acompanha seringa para insuflação compatível e adequada à capacidade do balão, descartável, estéril, contendo externamente dados de identificação completa. registro no ministério da saúde.	UNI	BCI MEDICAL / RAWAMED
56	CATETER PARA EMBOLECTOMIA ARTERIAL TIPO FOGARTY 6FR , em Poliuretano flexível, com balão em látex, guarnição de Luer-lock em PVC rígido, mandril em aço inoxidável, radiopaco, graduado, comprimento aproximado de 80 cm, com identificação do CH (calibre) e capacidade de insuflação do balão, Acompanha seringa para insuflação compatível e adequada à capacidade do balão, descartável, estéril, contendo externamente dados de identificação completa. registro no ministério da saúde.	UNI	BCI MEDICAL / RAWAMED
57	KIT DRENAGEM DE TÓRAX Nº 34 - 2000ml . Em pvc cristal, atóxico, com fita radiopaca em toda a extensão do dreno, multiperfurado, siliconizado interna e externamente, introdutor trocarer e anel de fixação com frasco coletor escalonado de 2000ml, com graduação em relevo a cada 50 ml, clamp para interrupção de fluxo e ordenha, tampa em polietileno com sistema de rosca contendo entrada para extensão, respiro, dreno mediastinal flexível, apirogênico, multi-perfurado, e alça de sustentação. Estéril, embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica. Deve conter externamente dados de rotulagem conforme rdc 185 de 22/10/2001, em papel grau cirúrgico e filme plástico que garanta a integridade do produto, a manipulação. Registro MS/Anvisa	UNI	ZAMMI / MEDSHARP / BIOTEC
58	KIT DRENAGEM DE TÓRAX Nº 38 - 2000ml . Em pvc cristal, atóxico, com fita radiopaca em toda a extensão do dreno, multiperfurado, siliconizado interna e externamente, introdutor trocarer e anel de fixação com frasco coletor escalonado de 2000ml, com graduação em relevo a cada 50 ml, clamp para interrupção de fluxo e ordenha, tampa em polietileno com sistema de rosca contendo entrada para extensão, respiro, dreno mediastinal flexível, apirogênico, multi-perfurado, e alça de sustentação. Estéril, embalagem individual adequada, segura, compatível com o processo de esterilização e que permita abertura e transferência com técnica asséptica. Deve conter externamente dados de rotulagem conforme rdc 185 de 22/10/2001, em papel grau cirúrgico e filme plástico que garanta a integridade do produto, a manipulação. Registro MS/Anvisa	UNI	ZAMMI / MEDSHARP / BIOTEC
59	SONDA DE ASPIRAÇÃO FECHADA Nº 12 (para tubo-oro-traqueal). Sonda de aspiração traqueal nº 12 em PVC atóxico, ponta atraumática e graduação em centímetros, conector em T. Em embalagem individual, estéril, constando externamente dados de identificação, procedência e validade. Registro no MS/Anvisa	UNI	PORTEX
60	SONDA DE ASPIRAÇÃO FECHADA Nº 14 (para tubo-oro-traqueal). Sonda de aspiração traqueal nº 14 em PVC atóxico, ponta atraumática e graduação em centímetros, conector em T. Em embalagem individual, estéril, constando externamente dados de identificação, procedência e validade. Registro no MS/Anvisa	UNI	PORTEX
61	SONDA ENTERAL COM MANDRIL Nº 12 - Confeccionada em poliuretano, flexível, marcação de controle para introdução, ponta com orifícios circulares laterais desencontrados, conector proximal com dupla entrada em "y" universal, mandril de aço flexível. Estéril. Embalagem individual com abertura em pétala e asséptica com dados de identificação, procedência, abricação, validade e registro no Ministério da Saúde/Anvisa.	UNI	SOLUMED

62	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 08 com Balão de 10-30ml. Estéril. Confeccionada em 100% Silicone, aplicação superfície lisa, orifícios laterais largos/arred., tipo uso válvula borracha p/todas os tamanhos seringa, esterilidade funil drenagem c/conexão padrão a coletores, componentes capacidade balão e calibre marcados na válvula, modelo embalagem interna c/picote nas pontas, formato descartável, estéril,apirrogênica,emb.individual. Registro na Anvisa/MS	UNI	ADVANTIVE / SOLIDOR / WELL LEAD
63	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 16 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	ADVANTIVE / SOLIDOR / WELL LEAD
64	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 18 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	ADVANTIVE / SOLIDOR / WELL LEAD
65	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 20 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	ADVANTIVE / SOLIDOR / WELL LEAD
66	SONDA VESICAL TIPO FOLEY DUAS VIAS Nº 24 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	ADVANTIVE / SOLIDOR / WELL LEAD
67	SONDA VESICAL TIPO FOLEY TRÊS VIAS Nº 16 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	ADVANTIVE / SOLIDOR / WELL LEAD
68	SONDA VESICAL TIPO FOLEY TRÊS VIAS Nº 18 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	ADVANTIVE / SOLIDOR / WELL LEAD
69	SONDA VESICAL TIPO FOLEY TRÊS VIAS Nº 20 com Balão de 10 ml a 30 ml. Estéril. Confeccionada em látex, ponta proximal arredondada, com dois orifícios grandes, arredondados e lisos, o número da sonda e a capacidade do balão deverão estar registrados em local visível de forma permanente, estampada na porção distal, embalado individualmente, com abas para abertura em pétalas, com os dados de identificação e procedência, registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	ADVANTIVE / SOLIDOR / WELL LEAD
70	SONDA URETRAL Nº 14 , material pvc atóxico siliconizado, características adicionais maleável, transparente, atraumática, tipo uso descartável, estéril, tipo embalagem individual, que permita abertura asséptica, constando dados de identificação, procedência, validade e registro no MS/Anvisa.	UNI	MEDSONDA / FORTUNE / GMI / MARKMED / EMBRAMED / WELL LEAD
71	SONDA URETRAL Nº 20 , material pvc atóxico siliconizado, características adicionais maleável, transparente, atraumática, tipo uso descartável, estéril, tipo embalagem individual, que permita abertura asséptica, constando dados de identificação, procedência, validade e registro no MS/Anvisa.	UNI	MARKMED / MEDSONDA / EMBRAMED
72	TALA DE ALUMINIO 12mm x 25cm - pequena. Tala metálica para imobilização de membros nas medidas 12mmx25cm. Embalagem constando dados de identificação, procedência e registro na Anvisa	UNI	MSÓ
73	TALA DE ALUMINIO 16mm x 25cm. Tala metálica para imobilização de membros nas medidas 16mmx25cm. Embalagem constando dados de identificação, procedência e registro na Anvisa	UNI	MSÓ
74	TALA DE ALUMINIO 19mm x 25cm - média. Tala metálica para imobilização de membros nas medidas 19mmx25cm. Embalagem constando dados de identificação, procedência e registro na Anvisa	UNI	MSÓ

75	TUBO ENDOTRAQUEAL ARAMADO COM CUFF N° 7,0. Confeccionado em PVC siliconizado, atóxico, radiopaco. Tubo com válvula de segurança, ponta arredondada, com balão, isento de látex, anéis em aço inox, descartável, estéril. Embalagem individual, com data de validade, dados de identificação, procedência, certificados de boas práticas de fabricação, tipo de esterilização e registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	VITALGOLD / SOLIDOR
76	TUBO ENDOTRAQUEAL ARAMADO COM CUFF N° 8,0. Confeccionado em PVC siliconizado, atóxico, radiopaco. Tubo com válvula de segurança, ponta arredondada, com balão, isento de látex, anéis em aço inox, descartável, estéril. Embalagem individual, com data de validade, dados de identificação, procedência, certificados de boas práticas de fabricação, tipo de esterilização e registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	VITALGOLD / SOLIDOR
77	KIT CATETER VENOSO CENTRAL DUPLO LÚMEN 4FR PEDIATRICO - para infusão parenteral, em poliuretano, radiopaco, graduado, termo-sensível, ponta macia e flexível biocompatível, na medida de 19Ga x 13cm de comprimento, com clamp corta fluxo e fixador de cateter tipo borboleta com trava, acompanha 1 Agulha para punção, 1 Fio guia metálico com ponta em "J", 1 dilatador de vaso, 1 seringa descartável (5ml) com agulha 25x7, 1 agulha com embolo vazado e valvulado para a passagem interna do fio guia sem desconexão da agulha, 1 aba de sutura, 1 tampa luer. Látex free. Embalagem individual, estéril por gás óxido de etileno, com registro no Ministério da Saúde e ANVISA.	UNI	ARROW / SMITHS MEDICAL
78	SERINGA DESCARTÁVEL 10 ML SEM AGULHA - Confeccionada em polipropileno, cilindro com escala graduada bem visível com graduação milimetrada e numerada a cada 0.5ml, transparente, estéril, apirrogênica, embolo em borracha (isento de látex), siliconizado, permitindo deslize suave do embolo, sem trava, bico luer slip . Embalagem individual, estéril, em papel grau cirúrgico contendo dados de identificação, procedência, esterilização, número do lote, data de validade e registro no Ministério da Saúde.	UNI	UNIEVER
79	SERINGA DESCARTÁVEL 20 ML SEM AGULHA. Confeccionada em polipropileno, cilindro com escala graduada bem visível com graduação milimetrada e numerada a cada 0.5ml, transparente, estéril, apirrogênica, embolo em borracha (isento de látex), siliconizado, permitindo deslize suave do embolo, sem trava, bico Luer-slip . Embalagem individual, estéril, em papel grau cirúrgico contendo dados de identificação do fabricante, procedência, esterilização, número do lote, data de validade e registro no Ministério da Saúde e ANVISA conforme RDC 185 de 22/10/2001 e código EAN	UNI	BD / DESCARPACK / SR
80	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 00 - 82mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
81	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 01 - 95mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
82	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 03 - 135mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
83	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 04 - 156mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
84	LÂMINA EM AÇO INOX CURVA N° 05 - 175mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
85	LÂMINA EM AÇO INOX RETA N° 0 - 79mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
86	LÂMINA EM AÇO INOX RETA N° 00 - 67mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
87	LÂMINA EM AÇO INOX RETA N° 01 - 104mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
88	LÂMINA EM AÇO INOX RETA N° 02 - 155mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD

89	LÂMINA EM AÇO INOX RETA Nº 03 - 185mm , convencional para laringoscópio, em aço inoxidável com transmissão de luz por fibra óptica, lâmpada de led com vida útil aproximada de 50.000 horas. Compatível com cabos das marcas utilizadas na instituição. Manual em português. Registro Anvisa.	UNI	JG MORUJA / MISSOURI / OXIGEL / MD
90	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – BRANCA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor branca. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
91	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – VERMELHA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor vermelha. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
92	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – LARANJA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor laranja. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
93	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – AZUL Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor azul. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
94	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – AMARELA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor amarela. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
95	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – MARROM Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor marrom. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
96	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – VERDE Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor verde. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
97	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – ROXA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor roxa. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
98	ROLO FITA IDENT. INSTRUM. 0,63CM X 7,62MT – PRETA Fita adesiva para identificação de instrumental cirúrgico, na cor preta. Identifica instrumentos cirúrgicos de maneira rápida e fácil, aderindo com segurança aos instrumentos, podendo ser submetida a repetitivos ciclos de esterilização a vapor. Material: Cloreto de polivinila (PVC), borracha sintética e pigmento, produto livre de látex, não tóxico.	RL	BATRIK
99	SPRAY BARREIRA - utilizado para proteção da pele periestoma e perilesão extensa em abdômem. Indicada para criar um película protetora que protege a integridade da pele.	UNI	BRAVA / COLOPLAST / CAVILON 3M
100	FIO GUIA 2,2 mm PARA SONDA E ENTUBAÇÃO - 2,5 a 4,5 mm . Estilete introdutor para sondas endotraqueais composto de uma vareta de alumínio revestida com uma bainha de plástico PEBD (polietileno de baixa densidade), maleável e gancho que permite fácil remoção. Utilizado para facilitar a intubação oral da traqueia.	UNI	COVIDEN / PORTEX
101	BOLSA PRESSÓRICA (PRESSURIZADORA) - Para Infusão De Líquidos Sob Pressão Constante. Com manômetro C- Fusor. Manguito (infusor de pressão) confeccionado em policarbonato transparente, impermeável, capacidade de 1000 ml , com gancho externo e gancho interno. Possui tubo extensor, válvula de pressão de alta precisão em torno de 0 a 300 mmHg, torneira de 3 vias, insuflador manual em formato de pera confeccionado em elastômero de silicone. Todo o conjunto deve ser passível de higienização. Embalagem individual contendo externamente dados de identificação, procedência, número do lote, data de fabricação, data de validade do produto e Registro no Ministério da Saúde. Solicita assessoria da empresa para realização de treinamentos sob a utilização dos dispositivos.	UNI	SMITHS MEDICAL
102	PLACA PROTETORA DE PELE - composta de hidrocolóide para utilização em estomias, sob a base adesiva da bolsa. Ela fornece proteção para a pele periestomal e uma superfície pronta para aplicação de um novo equipamento. Tamanho aproximado de 10x10 cm , embalado individualmente, estéril.	UNI	COLOPLAST

103	PLACA PROTETORA DE PELE - composta de hidocoloide para utilização em estomias, sob a base adesiva da bolsa. Ela fornece proteção para a pele periestomal e uma superfície pronta para aplicação de um novo equipamento. Tamanho aproximado de 15x15cm , embalado individualmente, estéril.	UNI	COLOPLAST
104	PÓ PROTETOR DE PELE - destinado a casos em que há macenaração da pele, periestoma, escoriação em geral ou dermatite irritativa de contato. Melhora a capacidade de adesão de placas de estomia ou dermatite irritativa de absorção (exsudato e secreções), adere as áreas úmidas de modo a formar uma barreira que cobre e protege a pele contra irritações. Formado por um pó microgranulado (substancia granular), higrocópica, muito fina . Apresentação frasco de aproximadamente 25 a 29 gramas, não estéril.	UNI	BRAVA
105	ESFIGNOMANÔMETRO ADULTO , com braçadeira confeccionada em nylon com fecho de velcro e lavável, manguito e tubo flexível livres de látex, manômetro grande resistente a choque, calibrado, INMETRO, com escala de 0 a 300mmHg, carcaça do manômetro em plástico ABS ou termoplástico (Poliamida/Elastômero) interligado a pêra, com borracha anti-derrapante, e pêra com apoio palmar para destro ou canhoto, deve possuir válvula de rosca.	UNI	PA MED
106	ESTETOSCÓPIO CARDIOLÓGICO/ PULMONAR ADULTO - com auscultador duplo, fabricado em aço inoxidável, que permita auscultar sons de baixa e alta frequência, auscultador de dupla função, diafragma de alta sensibilidade. Revestimento da borda anti-frio para maior conforto do paciente. Mola do ângulo flexível. Olivas em silicone. Deverá conter sobressalente, dois pares de olivas e uma membrana para a campânula. Manual e registrado na ANVISA.	UNI	MD / PREMIUM